



한국산텐제약(주) 트루솅® 점안액 허가사항 변경 안내문

- 1) 한국산텐제약(주) 제품을 애용해 주시는 고객 여러분의 무궁한 발전을 기원합니다.
- 2) 식품의약품안전처의 허가사항 변경명령[의약품안전평가과-4900(2024.7.12)]에 따라서, 한국산텐제약(주) 도르졸라미드 단일제 (트루솅 점안액)의 허가사항(사용상의 주의사항- 이상반응)이 아래와 같이 변경되었습니다.(허가사항 변경 반영일자 : 2024.10.14)
- 3) 본 제품 및 본 변경에 관한 문의사항은 한국산텐제약(주)(대표전화 : 1522-1430, 홈페이지: www.santen.com/kr)으로 연락 주시기 바랍니다.

[트루솅® 점안액 허가사항 변경 내용]

3. 이상반응

〈중략〉

2) 다음의 이상반응이 외국의 시판 후 사용에서 보고되었다.

(1) 〈생략〉

(2) 순환기계: 빈맥, 고혈압

구분	이전 허가 사항	허가사항 변경 내용
3. 이상 반응	<p>〈중략〉</p> <p>2) 다음의 이상반응이 외국의 시판 후 사용에서 보고되었다.</p> <p>(1) 〈생략〉</p> <p>〈신설〉</p> <p>〈이하생략〉</p>	<p>〈좌동〉</p> <p>2) 다음의 이상반응이 외국의 시판 후 사용에서 보고되었다.</p> <p>(1) 〈생략〉</p> <p>(2) 순환기계: 빈맥, 고혈압</p> <p>〈이하생략〉</p>