

식품의약품안전처에서는 공문 “식약처 지시사항(의약품안전평가과-1639 호, 2017.03.22)”에 의해 아래 제품의 사용상의 주의사항을 변경토록 지시하였습니다. 이에 따라 해당 제품의 제품설명서가 2017년 04월 22일자로 변경되었음을 알려드리며, 최신 허가사항은 당사 홈페이지 제품정보(www.ucbkorea.co.kr) 및 식약처 홈페이지(<https://ezdrug.mfds.go.kr>)에서 확인하실 수 있습니다.

- 해당제품: 케프라정 250, 500, 1000 밀리그램, 케프라주사, 케프라액, 케프라엑스알서방정 500, 750mg
- 변경 내용: 사용상의 주의사항 [6. 상호작용 항목 내 레비티라세탐과의 상호작용 내용 추가.]
- 허가변경일: 2017.04.22(식약처 지시일로부터 1개월 후)

❖ **사용상의 주의 사항**

- ✓ [케프라액 사용상의 주의사항](#)
- ✓ [케프라엑스알서방정 사용상의 주의사항](#)
- ✓ [케프라정 사용상의 주의사항](#)
- ✓ [케프라주사 사용상의 주의사항](#)