

○ 원포팜주 허가사항 변경대비표

항목	기허가사항	변경(안)
사용상의 주의사항	4. 이상반응 (기 허가사항과 동일) <u><신 설></u>	4. 이상반응 (기 허가사항과 동일) <u>의약품 시판 후 이상사례 보고자료 (1989-2018년12월)를 토대로 실마리정보 분석·평가 결과 새로 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당 성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.</u> <u>• 혈관 질환-창백</u>