



2021. 12. 10.

(주)바이넥스 제조 '디멘정' 잠정 제조·판매·사용 중지

## □ 정보사항

- (주)바이넥스에서 제조하는 의약품 1개 품목에 대해 잠정 제조·판매 중지 명령 및 사용 중단을 요청함

## □ 주요내용

- 식품의약품안전처는 (주)바이넥스에서 제조한 '디멘정' 1개 품목과 관련하여, 신고된 사항 등과 다르게 제조하고 있는 것을 확인하여, 사전 예방적 차원에서 해당 1개 품목에 대하여 잠정 제조·판매 중지를 명령하고, 전 제조번호에 대해 회수 조치함
- 의·약 관계자 여러분께서는 해당 품목의 사용을 중지하여 주시고 유통품 회수가 적절히 수행될 수 있도록 적극 협조하여 주시기 바라며,
- 의·약전문가는 동 정보사항에 유의하여 해당 제품의 처방 및 사용을 중지하고 대체의약품을 사용할 것을 당부드립니다

## □ 조치대상 의약품

- (주)바이넥스에서 제조한 '디멘정' 1개 품목 (붙임)

## □ 의약전문가를 위한 권고사항

- 사용중지 조치 대상 품목의 사용을 중단할 것
- 환자에게 투여가 필요한 경우 대체의약품을 사용할 것
- 조치대상 의약품으로 인해 발생하는 부작용은 한국의약품안전관리원에 보고하시기 바랍니다

## □ 환자를 위한 권고사항

- 최근 해당 의약품을 투여받은 환자는 담당 의사와 상담하고 부작용 발생 여부에 주의할 것
- 조치대상 의약품으로 인해 발생하는 부작용은 한국의약품안전관리원에 보고하시기 바랍니다

**보다 자세한 내용은 식약처  
홈페이지를 참고하여 주십시오.**

### 문 의 처

의약품안전나라 홈페이지 : <http://nedrug.mfds.go.kr>  
고시/공고/알림> 안전성정보 > 안전성서한(속보)

담당부서 : 식품의약품안전처 의약품관리과  
전화 : 043-719-2684~2685 팩스 : 043-719-2650

부작용 보고 : 한국의약품안전관리원 부작용신고센터  
전화 : 1644-6223, 팩스 : 02-2172-6701



붙임

잠정 제조·판매 중지 대상 의약품 (1개사 1개 품목)

연번	구분	제품명	업체명	비고
1	일반	디멘정	(주)바이넥스	자사 제조