

Less Tab. Better Prep.

20정으로 적게 먹고, 쉽게 끝내는 장정결제

10+10

엑스팡정

X-Fang Tab.

10+10

적은 복용량으로
높은 복용 편의성

10+10

ADR 0%의
우수한 안전성

10+10

3상 임상으로 검증된
장정결 효과



적은 복용량으로 **복용 편의성** 개선¹

엑스팡정은 1회 10정 복용, 이틀에 걸쳐 총 20정을 복용합니다.²



가장 작은 정제²

정제형 장정결제 중
가장 작은 정제 크기



맛 개선¹

기존 제품 대비
적은 황산염으로
복용 거부감 감소



시메티콘 함유^{1,2}

내시경 시
우수한 시야 확보

기존 OST 제품

1회 14정



엑스팡정

1회 10정



4정 감소

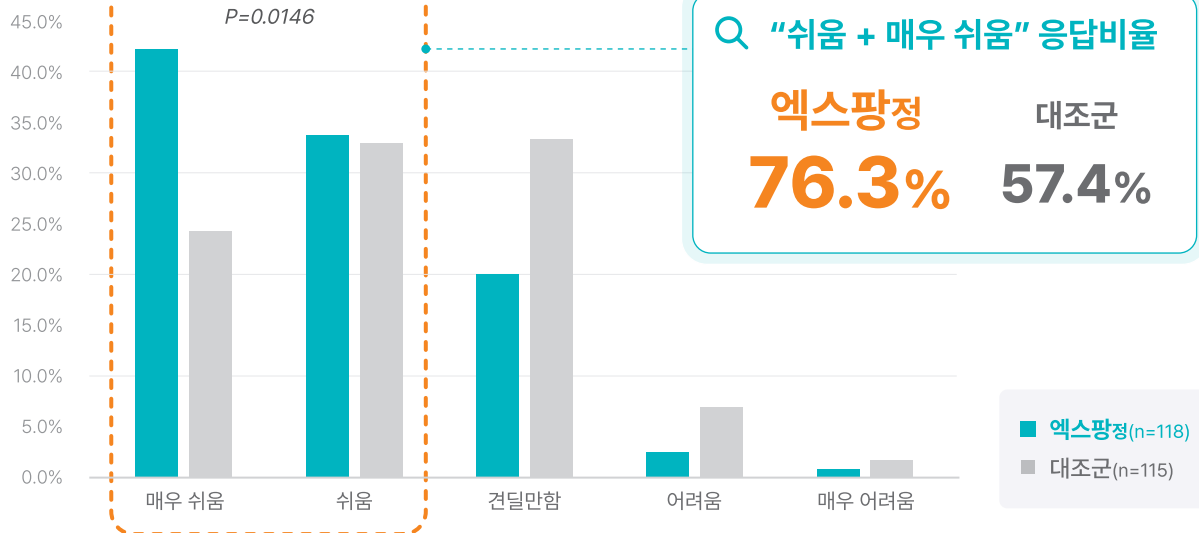
복용 부담 DOWN
편의성 UP!

“ **Less Tab.**
Better Prep. ”

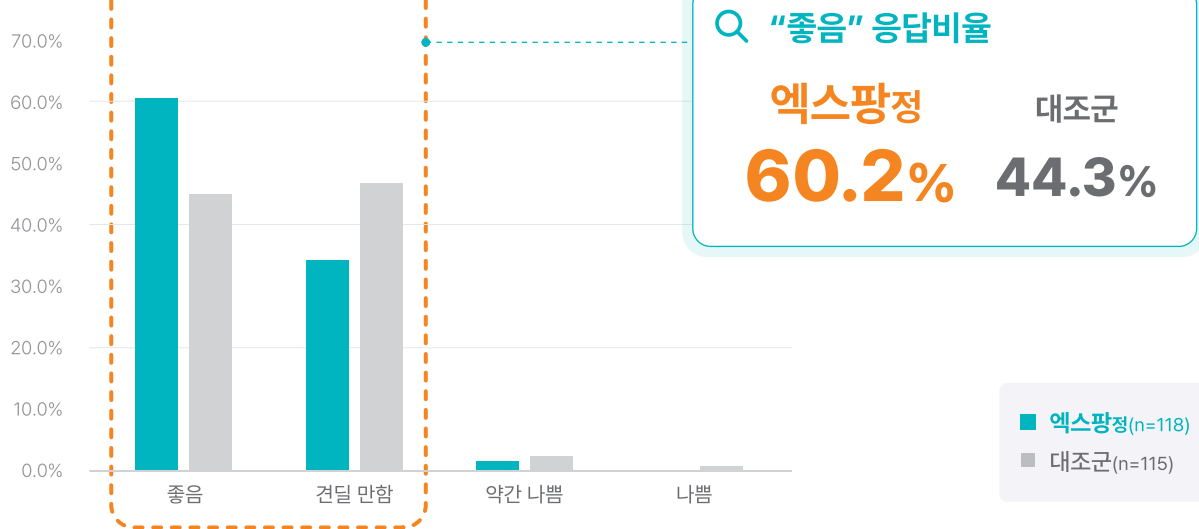




엑스팡정은 대조군 대비 **복용편의성**에서 환자들의 만족도가 높았습니다.¹



엑스팡정은 대조군 대비 복용 시 **맛**에 있어 긍정적인 경험을 보였습니다.¹



연구목적: 대조군 대비 엑스팡정의 장정결 효과에 대한 비열등성을 입증하고 안전성을 비교·평가하기 위한

연구대상: 대장내시경 검사 시 전처치용 장세척이 필요한 자(계획 대상자 수: 총 240명)

연구방법: 전향적, 무작위배정, 단일눈가림, 평행, 다기관, 활성대조, 비열등성 제3상 임상시험으로, 시험대상자는 엑스팡정 또는 대조군을 대장내시경 검사 전날과 검사 당일에 분할 투여방법으로 복용함

- 1차 평가변수: HCS상 정결도가 grade A 또는 B로 평가된 시험대상자 비율

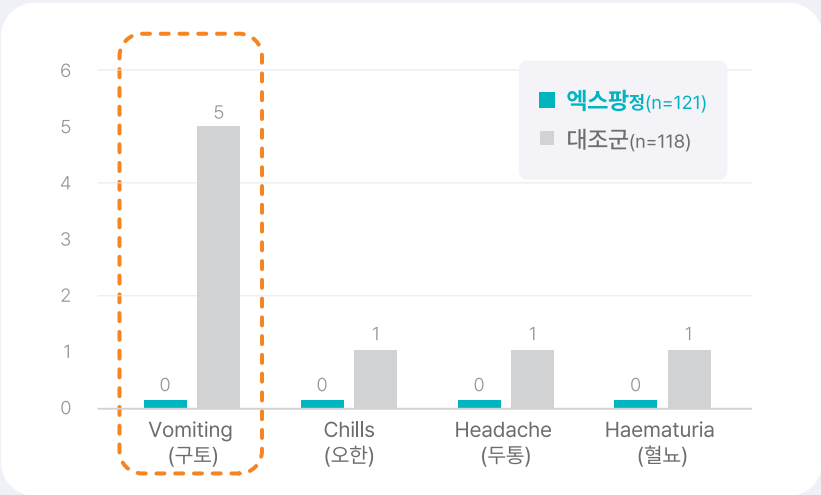
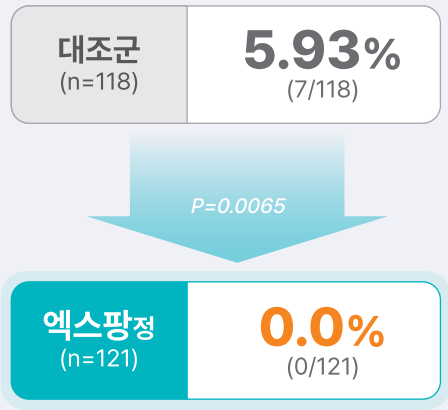
- 2차 평가변수: HCS grade별 비율, HCS상 5개 구획별 점수, 거품지수, 대장내시경 관련 소요시간, 용종/선종 확인율, 복용 난이도, 맛에 대한 경험, 순응도 및 투약 완료율



엑스팍정은 대조군 대비 **약물이상반응(ADR)**이
유의하게 낮았습니다.¹

엑스팍정은 구토 등 부작용을 유의하게 감소시켰습니다.

• ADR 발생률(Safety Set) •



엑스팍에서 중대한 이상사례,
중대한 약물이상반응은 발생되지 않았습니다.¹

	TEAE 발생률	ADR 발생률	SAE 발생률	SADR 발생률
엑스팍정	14.88 % (18/121)	0 % (0/121)	0 % (0/121)	0 % (0/121)
대조군	22.03 % (26/118)	5.93 % (7/118)	0 % (0/118)	0 % (0/118)

$P=0.1534$

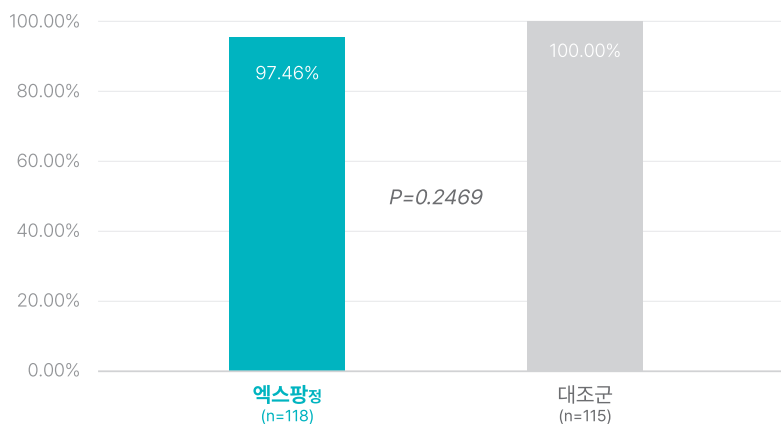
ADR, Adverse Drug Reaction; TEAE, Treatment Emergent Adverse Event; SAE, Serious Adverse Event; SADR, Serious Adverse Drug Reaction;
Reference 1. 엑스팍정 3상임상시험(Data on file).

10+10

엑스팡정은 장정결도(HCS)에서 대조군 대비
비열등함을 입증하였습니다.¹

• Primary Endpoint •

HCS Grade A+B 달성률



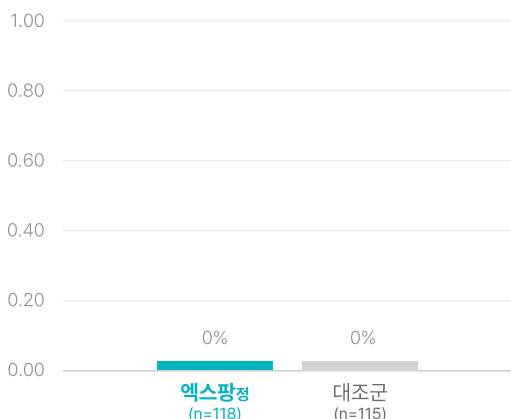
성공적인 장정결도는 HCS 평가에서 최종 정결도 등급이 Grade A 또는 Grade B로 평가된 경우를 '장세척 성공'으로 정의하였다.

10+10

엑스팡정은 거품지수와 용종발견율에서 대조군과
유의한 차이가 없었습니다.¹

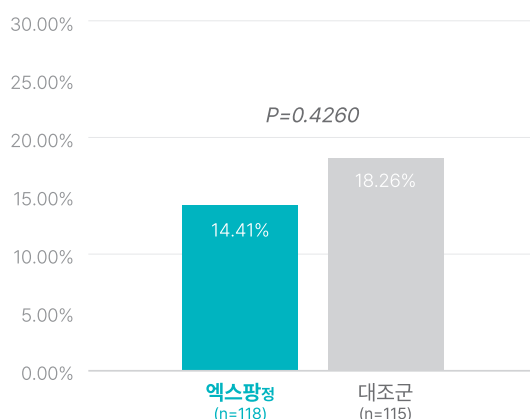
• 대장내시경 검사 시 시야 확보 우수성 확인 •

평균 거품지수



• 용종 발견율에서 두 군의 유의한 차이 없음 •

용종 발견율



HCS, Harefield Cleansing Scale;

Reference 1. 엑스팡정 3상임상시험(Data on file).



엑스팡 20정으로 준비하는 대장내시경²

검사 전날 저녁 _____ 시 복용 : 10정

검사 전날 이른 저녁에 이 약 10정을 425mL의 물과 함께 복용하고, 그 후 1시간 동안 물 425mL를 두 차례 더 복용합니다.



검사 당일 오전 _____ 시 복용 : 10정

검사 전날 저녁에 약을 복용 후 10~12시간이 지난 검사 당일 오전에 추가로 이 약 10정을 425mL의 물과 함께 복용하고, 그 후 1시간 동안 물 425mL를 두 차례 더 복용합니다.

적어도 검사 2시간 전 또는 의사가 지시한 시간까지 이 약 복용 및 추가 물 섭취를 완료해야 합니다.



Drug Information

[원료약품 및 그 분량] 1정(1,293mg) 중 ■유효성분: 피코선펜이트나트륨수화물(USP) ... 1mg, 황산칼륨(KP) ... 313mg, 황산마그네슘수화물(KP) ... 1,100mg(건조물로서 858mg), 시메티콘(별규) ... 16mg ■기타첨가제: 마크로골-폴리비닐알코올그래프트공중합체, 벤조산나트륨, 코포비돈, 포비돈, 피로아황산나트륨 **[성상]** 흰색 내지 미백색의 장방형 필름코팅정 **[효능·효과]** 대장(X선, 내시경)검사 시의 전처치용 장세척 **[용법·용량]** 성인에서 아래와 같이 분할 투여방법으로 복용한다. 1) 검사전날 검사 전날 이른 저녁에 이 약 10정을 425mL의 물과 함께 복용하고, 그 후 1시간 동안 물 425mL를 두 차례 더 복용한다. 2) 검사당일 검사 전날 저녁에 약을 복용 후 10~12시간이 지난 검사 당일 오전에 추가로 이 약 10정을 425mL의 물과 함께 복용하고, 그 후 1시간 동안 물 425mL를 두 차례 더 복용한다. 적어도 검사 2시간 전 또는 의사가 지시한 시간까지 이 약 복용 및 추가 물 섭취를 완료한다. **[사용상의 주의사항]** 1. 다음의 환자에는 투여하지 말 것 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 대해 과민반응이 있는 환자 2) 위장관 폐색 또는 천공이 있거나 의심되는 환자, 위정체 환자, 위장관 궤양 환자 3) 장 폐색 환자, 독성결장염, 독성거대결장증, 활동성 염증성 장질환 환자 4) 중증의 신장에 환자(사구체 여과율이 30mL/min/1.73m² 미만인 환자, 혈청마그네슘 측정이 발생할 수 있다.) 5) 중증 탈수 환자 6) 복수 환자 7) 유행성심부전 환자 8) 구역 및 구토가 있는 환자 9) 외과 수술이 필요한 급성복부 상태(급성 충수염) 10) 횡문근 용해증 환자 11) 과마그네슘혈증 환자 **[저장방법]** 기밀용기, 실온(1~30°C)보관 **[포장단위]** 20정/병 **[제조자]** (주)비보존제약 경기도 화성시 향남읍 제약공단2길 34-40 **[제조의뢰자]** (주)퍼슨 충청남도 천안시 서북구 백석공단1로47 **[판매자]** (주) 퍼슨헬스케어 서울시 금천구 두산로70, A타워 2202호 *기타 자세한 사항은 제품설명서 전문을 참조하십시오. 첨부문서 변경에 대한 자세한 사항은 의약품안전나라(<https://nedrug.mfds.go.kr>)를 참조하시기 바랍니다.