

- 한다. 환자 또는 보호자는 이론 변화가 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.
- 5) 운동에 의해 유발된 기관지 경련의 치료를 위해 이 약을 단독으로 사용하는 환자는 운동 이후에 천식이 악화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β -호흡기 상용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 흡입용 β -호흡기용을 응급용으로 사용할 수 있다.
- 6) 아스피린에 대한 과민성을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드성 소염제를 복용에서는 안된다. 비록 이 약이 아스피린에 대한 과민성 기왕력을 가진 환자의 천식사에 기도의 기능을 개선시켜주는데 효과적이기는 하나, 이 약이 아스피린과 과민성 천식 환자에서 아스피린이나 비스테로이드성 소염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.
- 7) 호산구 증가
이 약을 복용한 환자 중 드물게 전신성 호산구증가증이 나타날수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 인상증상의 학관증을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 진단요법으로 치료할 수 있다. 이러한 증상은 항상 그렇지는 않지만 대개 코르티코스테로이드 경구 투여량의 길과 관계 있다. 의사는 환자에서 호산구증가증, 혈관증증성 발진 폐증상의 의학, 심장병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 제증상인 인과관계는 확립되지 않았다. 이상반응 항 첨조)
4. 상호작용
1) 이 약과 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 상용되는 다른 약물을 함께 투여하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 이 약 상용량은 다음 약물들이 의약학에 일상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다 : theophylline, prednisone, prednisolone, 구강용 파이미노리드(methyl estradiol 35 μ g), terferadine, diopen, warfarin.
- 2) 주요적인 약물상호작용을 연구를 실시하였다. 임상시험에서 이 약을 허용 처방되는 다양한 약들과 병용투여하였을 때 이상적으로 의미있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시험에서 함께 처방되었던 약물로는 감강신 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드성 소염제, benzodiazepine, 충혈제제 등이 있다.
- 3) 간 대사를 유도하는 phenobarbital 10 mg 용량의 몬테루스트를 (회) 투여 후 촉진한 몬테루스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 이 약과 함께 phenobarbital이나 rifampin과 같은 강력한 cytochrome P450 효소 유도제를 투여할 때는 적절한 일상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.
- 4) in vitro 험증에서 몬테루스트를 CYP2C9의 저해제인 것으로 나타났다. 이 약과 rosiglitazone (CYP2C8으로 주로 대사는 대표적인 약물)의 상호작용 임상시험에서 이 약은 in vivo에서는 CYP2C8에 의해 주로 대사는 약물(paclitaxel, rosiglitazone, rosiglitazone, regecogitide)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.
5. 임파에 대한 투여
1) 몬테루스트를 햄드에게 400 mg/kg/day 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당(까지) 경구투여할 때, 토키에게 300 mg/kg/day 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 110배 노출에 해당(까지) 경구투여 할 때, 최기형성을 관찰할 수 있었다. 이 모든 햄드 및 토키에서 경구투여후 테빈을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임파를 대상으로 한 대조시험 결과는 없다. 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 항상 일치하지는 않으므로 임파에게는 필요성이 명백히 인정되는 경우에만 투여하도록 한다.
- 2) 전세계에서 실시된 시판 후 조사에서 임신기간 동안 이 약을 복용한 여성의 자녀에서 선천적인 시지경이 드물게 보고되었다. 따라서, 몬테루스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사는 약물(paclitaxel, rosiglitazone, rosiglitazone, regecogitide)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.
6. 수유부에 대한 투여
햄드에서 이 약은 유즙으로 분비되는 것으로 관찰되었다. 이 약이 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 애기 모유증으로 이 약을 수유부에게 투여할 때에는 주의를 기울여야 한다.
7. 소아에 대한 투여
1) 6세에서 14세 사이의 소아 천식 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 이 연령의 환자를 대상으로 한 임상시험에서 질서롭게 확립되어 있다. 이 연령 소아 환자에서의 안전성 및 유효성 프로필은 성인에서 나타난 결과와 유사하였다. (이상반응 항 첨조)
- 2) 6세에서 14세 사이의 소아 개별성 일례로 비염 환자 및 6개월에서 14세 사이의 소아 통년성 알레르기 비염 환자에 대한 이 약의 유효성은 15세 이상의 일례로 비염 환자에서 확립된 유효성에서 외삽되었으며, 또한 이런 환자군간의 질병의 경과 및 병태생리학 및 암들의 효능이 기본적으로 유사하다는 가정을 근거로 하였다.
- 3) 이 약 4 mg 측정의 안전성은 2세에서 5세 사이의 소아 천식 환자를 대상으로 한 임상시험들에 의해 잘 확립되었다. (이상반응 항 첨조). 이 연령에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 천식 환자에서 입증된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군간의 질병의 경과 및 병태생리학 및 암들의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 악동학 자료를 근거로 하였다. 이 약의 유효성은 2세에서 5세 사이의 환자를 대상으로 한 대규모 안전성 시험에서 얻은 탐색적 유효성 평가자료로 입증되었다.
- 4) 이 약의 안전성은 6개월에서 2세 사이의 소아 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 환자군에 대한 안전성 정보는 성인 및 2세 이상의 환자군 및 위약군의 정복과 유사하였다. (이상반응 항 첨조). 6개월에서 2세 사이의 소아 환자에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 환자에게 확립된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군간의 질병의 경과 및 병태생리학 및 암들의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 악동학 자료를 근거로 하였다.
- 5) 2세에서 14세 사이의 소아 일례로 비염 환자에 대한 이 약 4 mg(± 5 mg) 측정의 안전성은 같은 연령군의 천식 환자를 대상으로 한 임상시험의 자료에서 입증되었다. 이 연령군의 개별성 일례로 비염 환자를 대상으로 한 안전성 시험은 유사한 안전성 프로필을 나타내었다. (이상반응 항 첨조).
- 6) 6개월 이상의 통년성 일례로 비염환자에 대한 이 약 4 mg 고리핀의 안전성은 6개월에서 2세 사이의 소아 천식 환자를 대상으로 한 임상시험에서의 안전성 자료 및 성인의 천식 노출과 6개월에서 2세 사이의 소아 환자의 천식 노출을 비교한 악동학 자료에서 외삽하였다.
- 6) 두 건의 대조 임상시험에서 이 약이 사춘기 이전의 소아 천식환자의 성장률에 영향을 주지 않음을 입증되었다.
- 7) 이 약은 6개월에서 14세 사이의 소아 환자를 대상으로 임상시험을 실시하였다. 12개월 미만의 소아 천식 환자 및 6개월 미만의 소아 통년성 일례로 비염 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.
8. 고령자에 대한 투여
이 약의 전체 임상시험 대상자중 65세 이상의 노인은 35%였으며 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 노인환자군과 젊은 환자군간에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 임상적 차이도 보고되지 않았다. 그러나 노인 환자에서 이 약에 대한 반응성이 증가될 가능성을 배제할 수 없다.
9. 과민반응의 처리
1) 몬테루스트를 마우스에게 5,000 mg/kg 용량성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 335배 및 210배 노출에 해당(까지) (회) 경구투여할 때, 몇몇에게 5,000 mg/kg 용량성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 230배 및 145배 노출에 해당(까지) (회) 경구투여할 때, 차이들은 없었다.
- 2) 이 약을 과량투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 처치법은 없다. 장기 천식 연구에서 환자들에게 22주동안 몬테루스트를 200 mg/day 용량까지 투여했을 때나, 단기 연기에서 환자들에게 1주동안 몬테루스트를 900 mg/day 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과량투여시에는 일반적인 대처치료(예를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관계로부터 제거하고 일상 모니터링을 실시하여 필요한 경우에 보조적인 치료를 실시를 하는 것이 합리적이다).
- 3) 사면증 조사와 임상 시험에서 성인 및 소아가 이 약을 1,000 mg까지 과량 투여한 것이 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상검사 결과가 성인 및 소아환자의 안전성 정보와 차이가 없었다. 가장 많이 보고된 이상반응은 복통, 출음, 설증, 두통, 구토 및 정신분증과 불면증 등이고, 이 약의 안전성 정보와 일치하였다.
- 4) 이 약이 복막 투석이나 헬륨투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다.
10. 기타
1) 환자를 위한 정보
① 이 약은 천식이 악화되는 기간뿐 아니라 증상이 없는 기간동안에도 차방에 따라 매일 복용하여야 하며, 천식이 잘 조절되지 않을 때에는 담당의사와 상의하도록 한다.
② 이 약은 급성 천식 발작시의 치료제가 아니며, 천식 악화를 대비하여 적절한 속효성 흡입용 β -호흡기용을

소지하도록 한다.

- ③ 이 약을 복용하는 동안 속효성 흡입을 기관지 확장제가 필요보다 더 자주 필요하게 되거나, 속효성 기관지 확장제의 1일 최대 투여 횟수 이상으로 흡입이 필요하게 되면, 의사의 진찰을 받도록 한다.
④ 의사가 지시한 경우가 아니라면, 이 약을 복용하는 동안 다른 천식 치료제의 투여량을 줄이거나 복용을 중단하시는 안된다.
⑤ 운동에 의해 유발되는 천식환자의 경우, 의사가 별도로 지시한 경우가 아니라면 예방 목적으로 흡입용 β -호흡기 상용량을 계속하여 사용하여야 한다. 또한 모든 환자는 응급용으로 속효성 흡입용 β -호흡기용을 소지하도록 한다.

⑥ 환자가 이 약 복용 중에 신경장신계 증상이 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.

- ⑦ 아스피린에 대한 과민성을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드성 소염제를 복용에서는 안된다. 비록 이 약이 아스피린에 대한 과민성 기왕력을 가진 환자의 천식사에 기도의 기능을 개선시켜주는데 효과적이기는 하나, 이 약이 아스피린과 과민성 천식 환자에서 아스피린이나 비스테로이드성 소염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.

11. 고려되는 부작용
1) 아스피린에 대한 과민성을 가지고 있는 환자의 경우, 이 약을 복용하는 동안 아스피린이나 비스테로이드성 소염제를 복용하지 않도록 한다.

12. 부작용 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 순이 달지 않는 곳에 보관할 것

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고의 원인이 되거나 물질 유지면에서 비침직하지 않으므로 이를 주의할 것

■ 저장방법: 루케미족정 4밀리그램 : 차광기밀용기, 실온보관(~30°C)

루케미족정 9밀리그램 : 차밀용기, 습기 및 빛을 피하여 실온보관(1~30°C)

■ 사용기간: 제조일로부터 24개월

■ 포장단위: 25정

■ 첨부문서 최종개정일: 2011년 09월 30일

* 본 의약품은 우수의약품 제조관리기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

11-13

※ 어린이의 순이 달지 않는 곳에 보관하십시오.
※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.
※ 기타 문의사항은 의·약사와 상의하거나 당시의 소비자 상담실 080-529-1100로 문의하십시오.
※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.

판매자
마음까지 건강하게
(주)서울제약
경기도 시흥시 정왕동 1248-8번지

제조자
고려제약주식회사
경기도 이천시 신둔면 수광리 486