



크로우 정 5/10/20mg

(로수바스타틴칼슘염)

| 성분·함량 : 이 약 1정 중

5mg : 로수바스타틴칼슘(별규)	5.2 mg (로수바스타틴으로서 5mg)
10mg : 로수바스타틴칼슘(별규)	10.4 mg (로수바스타틴으로서 10mg)
20mg : 로수바스타틴칼슘(별규)	20.8 mg (로수바스타틴으로서 20mg)

이 약은 동물유래성분으로서 건강한 소의 우유에서 채취한 유당수화물을 사용합니다.

| 성상 : 5mg : 노란색의 원형 필름코팅정제
10mg : 분홍색의 원형 필름코팅정제
20mg : 보라색의 원형 필름코팅정제

| 효능·효과

- 원발성 고콜레스테롤혈증(type Ia), 복합형 고지혈증(type IIb) : 식이 및 운동으로 조절이 안 될 경우 식이요법의 보조제
- 동형점합 가죽성 고콜레스테롤혈증에 식이요법이나 다른 자질저하요법(LDL 분리반출법)의 보조제
- 고콜레스테롤혈증 환자에서 총콜레스테롤과 LDL-콜레스테롤을 목표 수준으로 낮추어 죽상동맥경화증의 진행을 지연
- 원발성 이상베타리포트로제(Cholesterin ester transfer protein) 혈증 환자의 식이요법 보조제
- 심혈관 질환에 대한 위험성 감소 : 관상동맥 심질환에 대한 임상적 증가는 없으나, 만 50세 이상의 남성 및 만 60세 이상의 여성으로 고강도 C-반응단백(high sensitive C-reactive protein, hsCRP) 10mg/L 이상이며, 적어도 하나 이상의 주가적인 심혈관질환 위험 인자(예: 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치, 혈연 또는 초기 관상동맥 심질환의 가죽적 등)를 가진 환자의
 - 낮출증에 대한 위험성 감소
 - 심근경색에 대한 위험성 감소
 - 동맥 핵판재형성술에 대한 위험성 감소

| 용법·용량

- 원발성 고콜레스테롤혈증(type Ia), 복합형 고지혈증(type IIb) 원발성 이상베타리포트로제 혈증(ChET) 및 동형점합 가죽성 고콜레스테롤혈증

이 약을 투여 전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 이를 치료기간 동안 지속하여야 합니다. 식사와 상관없이 하루 중 아무때나 이 약을 투약할 수 있습니다. 초회용량은 1일 1회 5밀리그램이며, 더 많은 LDL-콜레스테롤치감소가 필요한 경우 유지용량으로 조절할 수 투여할 수 있습니다. 유지용량은 1일 1회 10밀리그램으로 대부분의 환자는 이 용량에서 조절됩니다. 유지용량은 4주 또는 그 이상의 간격을 두고 LDL-콜레스테롤 수치, 치료목표 및 환자의 반응에 따라 적절히 조절하여 하며, 1일 최대 20밀리그램까지 증량할 수 있습니다.
- 노인 : 용량조절이 필요하지 않습니다.
- 신부전환자 : 경증 및 중등도 신부전 환자의 경우 용량을 조절할 필요가 없습니다. 중증의 신부전 환자는 투여하지 않습니다. 중등도 신부전 환자에게 이 약 20mg 투여시 각별히 주의해야 합니다.
- 간부전환자 : Child-Pugh 점수가 7이하인 경우에는 로수바스타틴의 전신 노출 증가가 나타나지 않았으나, Child-Pugh 점수가 9인 환자에서는 증가하였습니다. 이러한 환자에서는 신기능 검사가 고려되어야 합니다. Child-Pugh 점수가 9를 초과하는 환자에 대한 투여 경험은 없습니다. 활동성 강화된 환자에는 이 약을 투여하지 않습니다.
- 인종 : 아시아계 환자에게 이 약의 전신노출이 증가하기 때문에, 권장 초기 용량은 5밀리그램입니다. 40밀리그램 용량 투여는 금기입니다.
- 근병증에 걸리기 쉬운 환자 : 근병증에 걸리기 쉬운 환자들의 경장 초기 용량은 5밀리그램입니다. 이러한 환자를 중·중등에게 이 약 40밀리그램 용량 투여는 금기입니다.

| 사용상의 주의사항

- 환자에는 투여하지 않습니다.
- 이 약의 구성성분에過민증이 있는 환자
- 원인 불명의 지속적인 혈청 트랜스아마이네 상승 또는 정상 상한치의 3배를 초과하는 혈청 트랜스아마이네 상승을 포함하는 활동성 간질환 환자
- 근병증환자
- 사이클로스포린 병용투여 환자
- 증증의 신부전의 신온성 환자 (creatinine clearance (Clcr)(30mL/min))
- 임부 및 수유부 : 적어도 한파일을 방법을 사용하지 않는 가임여성

출산이 가능한 연령의 여성에 이 약을 투여시 임신하지 않을 가능성이 높은 경우와 여아에 대한 정제적인 위험성에 대해 알려주었을 때만 투여합니다.
- 근병증·왕관근동해증 환자 : 신경학적 증상을 호소하는 환자들에게 이 약 40밀리그램 용량 투여는 금기입니다. 이러한 인자들은 아래와 같습니다.
- 증증도의 신온성 (크레이티닌 청소율 : 60mL/min)
- 강상선기능저하증
 - 유전적인 균질환 병력 또는 가족력이 있는 경우
 - 다른 HMG-CoA 전환효소 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 균육 독성의 병력이 있는 경우
 - 알코올 중독
 - 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황
 - 아시아계 환자
 - 피브레이트 계열 약물 병용투여
- 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당 분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제를 가진 환자에게는 투여하면 안 됩니다.
- 다음 환자에는 신중히 투여합니다.

1) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 이 약은 일쿄을과 과다 섭취하거나 간 질환의 병력이 있는 환자에 투여시 주의해야 합니다. 이 약 투여 시작 전 및 그 후 임상적 필요에 따라 빈번하여 간효소 검사를 실시할 것을 권고합니다. 갑상선기능저하증이나 신증후군에 의한 2차적 고콜레스테롤증 환자는 이 약을 투여하기 전에 원인 질환을 치료해야 합니다.

2) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 균육증/황문근증증에 걸리기 쉬운 요인을 갖고 있는 다음의 환자에서는 치료의 위험성이 유의되어야 하며, 임상 모니터링이 권장됩니다. 치료전에 CK(Creatine kinase)가 기저수준에서 유의성하게 증가(정상 상한치의 5배 이상 증가)되어 있는 경우 치료를 시작해서는 안됩니다.

- 신온성환자
- 갑상선기능저하증
- 유전적인 균질환의 병력 또는 가족력이 있는 경우
- 다른 HMG-CoA 전환효소 저해제 또는 피브레이트에 대한 균육 독성의 병력이 있는 경우
- 알코올 남용
- 70세 이상의 노인
- 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황
- 피브레이트 계열 약물 병용투여

3) 치료 중에 특히 권태감이나 열과 관련이 있을 경우, 다른 이유로 설명되지 않는 근육통이나 근무력, 경련을 즉시 보고해야 합니다. 이러한 환자에서 CK치를 측정해야 하고 이때 CK치가 현재의 상승도거나 정상 상한치의 5배 이상 증가), CK치가 정상 상한치의 5배 이하로 증가한다 할지라도 근육 증상이 심하고 일상의 불편함을 야기한다 면 이 약의 투여를 중단해야 합니다. 증상이 해결되고 CK치가 정상으로 돌아가면 면 일한 모니터링과 함께 이 약 또는 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제를 최저 용량으로 재시작할 것을 고려하여 합니다. 무증상인 환자에서 일상적인 CK치의 모니터링은 필요하지 않습니다.

4) 증상 절화의 해석을 어렵게 할 수 있으므로 격렬한 운동 후나 CK값을 증가시킬 수 있는 기타 원인이 있는 경우는 CK를 측정하지 않도록 합니다. CK값이 기저상태에서 유의성 있게 증가(정상 상한치의 5배 이상 증가)한 경우 5~7일 내에 환증시험이 수행되어야 합니다. 시험 반복 시에도 기저상태의 CK값이 정상 상한치의 5배 이상 증가한 경우 이 약을 투여하지 않습니다.

5) 균병증이나, 황문근증증에 부차적인 신부전으로 악화될 것을 암시하는 금성 증후상태 (예를 들면, 패혈증, 치밀증, 대수출, 경상, 증증의 대사성/내분비성/진핵질성 질환, 조절되지 않는 간증증상)에서는 이 약의 투여를 중단해야 합니다.

6) 갑상선시험에서 이 약과 다른 약을 병용 투여한 소수의 환자에서 골격근에 대한 효과가 증가된 증기는 있습니다. 그러나 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 피브레이트 유도체(진피브로질, 사이클로스포린, 닉로티신, azole계 항진균제, protease 저해제, macrocide 항생제)를 투여받은 환자에서 근염과 균병증의 복도가 증가했습니다. 진피브로질은 HMG-CoA 전환효소 저해제와 복용시 근증상의 위험을 증가시킵니다. 따라서 이 약과 진피브로질의 병용은 추천하지 않습니다. 이 약은 피브레이트나 니아신과 병용투여시 유의성과 위험성을 주의 깊게 평가하여야 합니다. 피브레이트 계열 약물과 병용투여할 때 이 약 40밀리그램 용량은 금기입니다.

7) 고용량 특히 40mg 투여 환자에서, dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분의 세뇨관 기원인 단백뇨가 관찰되었습니다. 이것은 일반적으로 일시적이고 금성 또는 진행성 신부전의 예후 인자로 인합니다. 40mg 투여 환자의 주격(간증인)에는 신기능 검사를 고려하여 이 약을 투여하지 않습니다.

8) 60세 이상 환자에게는 코카시아인과 버고시 아시아인에서 전신 노출의 증가(AUC 및 Cmax의 증가)이 약 2배 증가)가 나타났으므로 아시아인에게 용량 절정시 이러한 사항을 고려하여야 합니다.

9) 10~17세의 소아환자 : 로수바스타틴을 복용한 소아 환자에서 Tanner staging에 의한 이차 성장 및 선천 성장(키, 체중, BMI/body mass index)의 평가는 년으로 체한적입니다.

3. 이상반응

- 보여온 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었습니다. 이상반응으로 연구를 중단한 환자는 이 약 투여군 4% 미만이었습니다.

이상반응의 발현빈도는 다음과 같이 분류하였습니다:

증가 : <1/100, (>1/10);
폐쇄 : <1/1000, (>1/1000);
드롭게 : <1/10,000, (>1/10,000);
매우 드롭게 (<1/10,000).

알려지지 않은 (활용할 수 있는 자료로부터는 추정할 수 없습니다.)

발현부위	증상별 별반빈도		
	흔하게	때때로	드롭게
면역계			혈관부종을 포함한 과민반응
내분비계	당뇨 [†]		
신경계	두통, 어지러움		
위장관계	반비, 구역, 복부통증		췌장염
피부 및 피하조직		가려움증, 발진 및 두드러기	
근골격계 및 결합조직	근육통		근육병증(근육영포증) 황문근증증
전신	무력증		

주 : JUPITER 임상시험에서 공복시 혈당이 5.6 ~ 6.9 mmol/L 환자에서 가장 많이 보고된 이상반응(로수바스타틴 투여군 2.8%, 위약군 2.3% 보고)

다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 일상 생활에 영향을 미친다. 갑상선기능저하증이나 신증후군에 의한 2차적 고콜레스테롤증 환자는 이 약을 투여하기 전에 원인 질환을 치료해야 합니다.

2) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 균육증/황문근증증에 걸리기 쉬운 요인을 갖고 있는 다음의 환자에서는 치료전에 CK(Creatine kinase)가 기저수준에서 유의성하게 증가(정상 상한치의 5배 이상 증가)되어 있는 경우 치료를 시작해서는 안됩니다.

- 또는 극소량에서 +로 약간 증가하는 것도 20밀리그램 용량에서 관찰되었습니다. 단백뇨는 대부분의 경우 치료로 고민 감소하거나 자발적으로 사라졌으며 긍정 또는 진행성 신부전의 예후 있다는 아닙니다. 이 약을 투여한 환자 및 일상생활에서 혈뇨가 관찰되었으나, 별반변도는 낮았습니다.
- 3) 근육계에 미치는 영향 : 급성 신부전과 함께 또는 급성 신부전 없이 근풀격계에 미치는 영향에 균율통, 근근병증(근육통 포함), 드롭게 흐름근증애증 등이 이 약 모든 용량과 치료환자(특히 20밀리그램 이상)에서 보고되었습니다. 로수버스타틴을 투여받은 환자에서 *creatine kinase(CK)* 수치가 용량의 의존적으로 증가하였습니다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었습니다. *creatine kinase(CK)* 수치가 현재까지 증가(정상상한의 5배 이상 증가)하는 경우 일시적으로 치료를 중단하여야 합니다.
- 4) 기타에 미치는 영향 : 다른 HMG-CoA 환원효소 저제제와 마찬가지로 이 약을 투여받은 소수의 환자에서 트랜스아미나제가 용량의 의존적으로 증가하였습니다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었습니다.
- 5) 시판 후 사용경험
- 위의 이상반응에 대하여 다음의 이상반응이 시판 후 조사동인 보고되었습니다.
- 신경계 : 매우 드물게 다발성신경병증, 기억상실
 - 호흡기계 및 흉부 : 기침, 호흡곤란(번도 불명)
 - 위장관계 : 설사(번도 불명)
 - 간장도계 : 매우 드물게 활달, 간염, 드롭게 트랜스아미나제 증가
 - 피부 및 하지관절 : 상처, 스티븐스-존슨 증후군(번도 불명)
 - 근육계 : 매우 드물게 관절염
 - 신장 : 매우 드물게 혈뇨
 - 기타 : 번도(번도 불명)
- 일상 스토리디제일 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있습니다.
- 정신경계 : 우울증, 수면장애(불면 및 의욕포함)
 - 호흡기계 : 특히 장기후에서 간질증, 폐질환과 같은 예외적 사례
 - 비뇨생식기계 : 성적 기능이상
 - 간장도계 : 치명적 및 비치명적 간부전
- 스티븐 사용과 관련하여 시판 후 인자장애가 드롭게 보고되었습니다. (예, 기억력감퇴, 경망증, 기억상실증, 출동등) 이러한 인자장애는 모든 스토리디제일 약물에서 보고되었습니다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지 않고 약물 사용증후군 후 가역적이며, 증상발생 시점(월~수년) 및 증상개선(증간값이 3주)은 편차가 있습니다.
- 6) 일반적 주의
- 1) 간경성 폐질환 : 일부 스토리디제일 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질증, 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있습니다. 별반되는 양상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(파리, 체온감소 및 발열)가 포함될 수 있습니다. 환자가 간 질증 및 폐질환으로의 발진이 의심될 경우에는 스토리디제일 약물을 투여해 줄당해야 합니다.
 - 2) 이 약을 포함하여 스토리디제일 약물을 투여한 환자에서 치명적 및 비치명적 간부전 흔한 사례는 사람에게 드롭게 보고되었습니다. 이 약 투여 중 임상적 증상이 있는 심각한 간손상(또는 고별리루빈증 또는 혈청alkaline phosphatase 증상)이나 혈당이 높은 경우 즉시 치료를 중단합니다. 다른 사항에 대해 소아이환자의 안전성 프로파일은 성인과 유사하였습니다.
 - 3) 일반적 주의
- 1) 간경성 폐질환 : 일부 스토리디제일 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질증, 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있습니다. 별반되는 양상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(파리, 체온감소 및 발열)가 포함될 수 있습니다. 환자가 간 질증 및 폐질환으로의 발진이 의심될 경우에는 스토리디제일 약물을 투여해 줄당해야 합니다.
- 2) 이 약을 포함하여 스토리디제일 약물을 투여한 환자에서 치명적 및 비치명적 간부전 흔한 사례는 사람에게 드롭게 보고되었습니다. 이 약 투여 중 임상적 증상이 있는 심각한 간손상(또는 고별리루빈증 또는 혈청alkaline phosphatase 증상)이나 혈당이 높은 경우 즉시 치료를 중단합니다. 다른 사항에 대해 소아이환자의 안전성 프로파일은 성인과 유사하였습니다.
- 3) 간경성 폐질환 : 일부 스토리디제일 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질증, 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있습니다. 별반되는 양상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(파리, 체온감소 및 발열)가 포함될 수 있습니다. 환자가 간 질증 및 폐질환으로의 발진이 의심될 경우에는 스토리디제일 약물을 투여해 줄당해야 합니다.
- 4) 당뇨병 : 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 혈당증상을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었습니다. 그러나 스토리디제일의 혈당증상 위험성과 이러한 위험성을 상회화되로 스토리디제일의 사용 가능성이 있는 환자(공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI 30kg/m², 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료지침에 따라 임상적 및 실험실적 수치 모니터링을 실시해야 합니다. JUPITER 연구에서 공복혈당이 5.6~6.9 mmol/L인 환자들에게서 보고된 당뇨병 발생 충분도로 로수버스타틴투여군에서 2.3%로 원자료에서 1.8%였습니다.
5. 상호작용
- 1) 다른 HMG-CoA 환원효소 저제제 투여시 HbA1c 및 공복 혈당 수치 증가가 보고되었습니다.
 - 2) 당뇨병 : 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 혈당증상을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었습니다. 그러나 스토리디제일의 혈당증상 위험성과 이러한 위험성을 상회화되로 스토리디제일의 사용 가능성이 있는 환자(공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI 30kg/m², 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료지침에 따라 임상적 및 실험실적 수치 모니터링을 실시해야 합니다. JUPITER 연구에서 공복혈당이 5.6~6.9 mmol/L인 환자들에게서 보고된 당뇨병 발생 충분도로 로수버스타틴투여군에서 2.3%로 원자료에서 1.8%였습니다.
 - 3) 캔피브로질 및 병용시 로수버스타틴의 최고혈중농도와 AUC가 2배 증가하였습니다. 특성화된 상호작용 차로에서 폐노피브레이트와 약물동태학적 관련 상호작용은 없으며, 약물동태학적 상호작용은 발생할 수 있습니다. 캔피브로질, 폐노피브레이트 다른 피브레이트 계열 약물 및 치질저하용량(1일 10mg 이상)의 니코틴산은 단독투여했을 때 근병증을 일으킬 수 있을기 때문에, HMG-CoA 환원효소 저제제와 병용투여했을 때 근병증 위험성을 증가시킵니다. 피브레이트 계열 약물을 병용투여할 때 이 약 40밀리그램 용량 투여는 금기이며, 투여 초기 용량으로 5밀리그램을 투여해야 합니다.
 - 4) 수산화알루미늄, 수산화마그네슘을 함유하는 제산제와 이 약을 병용 투여한 결과, 로수버스타틴의 혈장 농도가 약 50% 감소되었습니다. 그러나 이 효과는 제산제를 이 약 투여 2시간 후에 투여했을 때에 원활되었습니다. 이 상호작용의 임상적 관련성은 연구되지 않았습니다.
 - 5) 생체내 - 외 시험 결과, 로수버스타틴은 cytochrome P450 동위효소의 저제제나 유도제가 아닙니다. 또한 로수버스타틴은 이러한 동위효소에 대한 좋은 기질이 아닙니다. 로수버스타틴은 쿠루코나졸(CYP2C9, CYP3A4)의 저제제 또는 케토코나졸(CYP2A6, CYP3A4)의 저제제) 사이의 상호작용은 관찰되지 않습니다. 이코리코나졸(CYP3A4)의 저제제와 병용투여시 로수버스타틴의 AUC가 28% 증가하였으나 이러한 적은 증가는 임상적인 의미가 없을 것으로 생각됩니다. 따라서 cytochrome P450 개성 대사에 서 유래하는 약물 상호작용은 일어나지 않을 것으로 예상됩니다.
 - 6) 상호작용 시험에 근거할 때 디옥신, 폐노피브레이트와 임상적으로 유의한 상호작용은 없습니다. 생질피브로질, 다른 피브레이트, 니아신의 치질 저해 용량(1g/day 이상)과 HMG-CoA 환원효소 저제제와 병용 투여시 근병증의 위험을 증가시킬 수 있는 데 이는

아마도 이 약물들이 아마도 단독 투여시에 근병증을 야기할 수 있기 때문입니다. 7) 에리스로마이신과 병용시 로수버스타틴의 AUC(-a) 20% 감소되고 최고혈중농도가 30% 감소되었습니다. 이러한 상호작용은 에리스로마이신에 의한 경 운동성 증기 의해 야기될 수 있습니다.

- 8) 경구용 파이제제 및 범용투여시, ethinyl oestradiol과 norestrel의 AUC가 각각 26%, 34% 증가되었습니다. 경구용 파이제제의 용량 선택시 이러한 혈장 농도의 증가를 고려하여야 합니다. 이 약과 HRT를 병용하는 환자의 이동학 자료가 없으므로 유사한 효과를 배제하기에는 안되나, 일상시일시 여성에서 병용 투여가 많았으며 내약성은 우수하였습니다.
- 9) 단백분해효소 저제제 : 비록 정확한 상호작용 기전이 밝혀지지 않았으나, 단백분해효소 저제제는 이 약의 노출을 강하게 증가시킬 수 있습니다. 강간한 피제제를 대상으로 한 약물동태시험에서 이 약 20밀리그램 용량과 두 개의 단백분해효소 저제제(로피나비어 400밀리그램 / 리토나비어 100밀리그램)를 병용투여했을 때 이 약의 항정상제 AUC(-24) 및 최고혈중농도는 각각 2배 및 58% 증가했습니다. 그러므로, 단백분해효소 저제제를 두 어번한 HIV환자들에게 이 약을 병용투여하는 것은 권장되지 않습니다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여
- 임신 및 수유부에 대한 이 약의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수유중에 사용하면 안됩니다. 임신 가능성이 있는 여성은 적절한 피임법을 사용해야 합니다. 클레스B 토퍼 및 풀레스테롤을 생식성 산물이 태아의 밸글에 있어 필수적이므로 HMG-CoA 환원효소를 저해하여 발생하는 잠재적 위험성이 임신 초기로 차이로하여 임신에 되게 되는 유익성을 상회합니다. 통증시 험에 의하면 재현된 생식독성의 증거가 있습니다. 이 약을 사용하는 동안 임신을 할 경우 즉시 복용을 중단해야 합니다. 로수버스타틴은 엣드의 모유로 이동합니다. 사람에서의 모유로의 이동에 대한 데이터는 없습니다.

7. 과광투여시의 처치
- 과광 투여 시에 처치 방법은 없습니다. 과광 투여 시에는 대종요법 및 보조 치료가 행해져야 합니다. 간기능 및 CK치를 모니터링 해야 합니다. 혈액 투석은 도움이 되지 않는 것으로 보입니다.

8. 액동성의 주의
- 이 약이 운전이나 기계작동능력에 영향에 대한 시험에 수행되지 않았으나 악력학적 특성에 근거할 때 영향을 미치는 것으로는 보이지 않습니다. 운동이나 기계작동시 이 약 투여로 인하여 어지러움 수 있음을 고려하여야 합니다.

9. 기타
- 1) 일반적시험 : 반복투여동성시험, 유전독성시험, 발암성시험에 근거한 전임상 자료에 의하면 사람에 대한 특별한 위험은 없습니다. 엣드의 출생 전후 발달시험에서, 동복자 크기 감소, 동복자 무게 감소, 차세대 생존 감소 등 생식 독성이 나타났습니다. 이러한 효과는 치료 용량의 수배에 해당하는 용량을 모제에 전신 투여하였을 때 나타났습니다.
 - 2) 악동학 시험에 의하면 아시아인(일본, 중국, 필리핀, 베트남) 한국에서 코카시아인과 비교 악동학 시험에 의하면 아시아인(일본, 중국, 필리핀, 베트남, 한국)에서 코카시아인과 비교 AUC 및 Cmax증강이 약 2배 증가하였습니다. 인구학적 악동학 분석에 의하면 코카시아인과 특인간에 임상적으로 의미있는 악동학 차이는 없었습니다.

| 저정방법 : 기밀용기, 실온(~30°C)보관

| 사용기한 : 외부포장 첨조

| 포장단위 : 자사포장단위

* 본 약물에는 KOMPA(의약제제 및 품질관리기준) 적격업체에서 생산하여 일련번호 및 제조일을 밝힐 제품입니다. 만약 구입시 유통기한 또는 사용기한과 겹쳐 되거나 복제 또는 모순된 제조일 또는 유통일을 판매업소에 통하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. * 저작권 소유의 원인 달지 않는 글에 포함되어 있습니다. * 저작일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.naver-pharma.co.kr)나 전화(02-491-2272)에서 확인하실 수 있습니다. * 오류를 들어설정 및 기타 자세한 의약품정보는 이자드리(finding.mfds.go.kr)의 검색 결과를 참조하세요. * 작성일자 : 2013.12.20

| 제조판권

daewoón® 대원제약주식회사

본사 : 서울특별시 성동구 전호로 386

공장 : 경기도 광성시 향동읍 제2공장 1길 24