



# 타리스정 10밀리그램

(베포타스틴베실산염)

**[원료약품 및 그 분량] 1정(125.4mg) 중**

- 유효성분 : 베포타스틴베실산염(JP) ..... 10.0mg
- 기타 첨가제 : D-만니톨, 미결정셀룰로오스, 폴리에틸렌글리콜6000, 콜로이드성이산화규소, 스테아르산마그네슘, 오파드라이 흰색(O3B28796)

**[성상] 흰색의 원형 필름코팅정**

**[효능·효과]** 다년성 알레르기성 비염, 만성 두드러기, 피부질환에 수반된 소양증(습진, 피부염, 피부소양증, 양진)

**[용법·용량]** 통상, 성인에게는 베포타스틴베실산염으로서 1회 10mg을 1일 2회 경구투여한다. 또한 연령, 증상에 따라 적절하게 증감한다.

**[사용상의 주의사항]**

1. 다음 환자에게는 투여하지 말 것 : 이 약 성분에 과민증이 있는 환자
2. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것 : 1) 신기능장애가 있는 환자 2) 간기능장애가 있는 환자 3) 고령인 환자
3. 이상반응 : 임상시험에서 총 증례 1,446명 중, 부작용이 137명(9.5%) 보고되었다
  - 1) 정신신경계 : 졸음, 권태감, 두통, 두중감, 현기증
  - 2) 소화기계 : 구갈, 구내건조, 설염, 오심, 구토, 위통, 위부불쾌감, 설사
  - 3) 혈액계 : 백혈구수 변동, 호산구과다증 4) 간장 : AST(GOT), ALT(GPT), r-GTP, LDH, 총빌리루빈 상승
  - 5) 신장 : 뇨단백, 뇨당, 뇨잠혈, 뇨우로빌리노겐 6) 피부 : 발진, 종창의 과민반응

**국내 시판 후 조사 결과(정제)**

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,717명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 1.8%(68명/3,717명, 80건)로 보고되었다. 졸음 1.26%(47명/3,717명, 47건), 갈증 0.30%(11명/3,717명, 11건), 복부불쾌 0.27%(10명/3,717명, 10건), 권태 0.11%(4명/3,717명, 4건), 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), SGOT 상승, SGPT 상승, 두통, 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각 0.03%(1명/3,717명, 1건)순으로 조사되었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.4%(52명/3,717명, 62건)로 보고되었다. 졸음 1.13%(42명/3,717명, 42건), 갈증 0.24%(9명/3,717명, 9건), 복부불쾌 0.11%(4명/3,717명, 4건), 권태 0.08%(3명/3,717명, 3건), 얼굴홍조, SGOT 상승, SGPT 상승 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)이었다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 예상하지 못한 유해사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 0.13%(5명/3,717명, 5건)이었으며, 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)로 보고되었다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응으로 얼굴홍조 1건이 보고되었다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 중대한 유해사례는 보고되지 않았다.

**4. 일반적 주의**

- 1) 졸음을 유발할 수 있으므로, 본제 투여중의 환자에게는 자동차 운전 등 위험을 수반하는 기계조작 등에 대해 주의시켜야 한다.
- 2) 장기간스테로이드요법을 받고 있던 환자로, 본제를 투여함에 따라 스테로이드제를 감량할 경우에는 충분한 관리하에서 서서히 한다.
- 3) 신장애헌자에서 이약의 혈중농도를 상승시킬 수 있다. 또한 높은 혈중농도가 지속될 우려가 있으므로 저용량(즉, 1회량 5밀리그램)부터 투여하는 등, 신중히 투여하고, 이상이 관찰되는 경우에는 감량, 휴약등의 적절한 처치가 필요하다.
- 4) 본제는 계절성 알러지성 비염환자에 대하여 연구되지 않은바 주의하여 사용하여야 하며, 투여하는 경우에는 호발하는 계절을 고려하여 그 직전부터 투여를 개시하고, 호발하는 계절 종료시까지 계속하는 것이 바람직하다.
- 5) 본제의 사용에 의해 효과가 확인되지 않는 경우에는 장기간 투여하지 않는다.

**5. 상호작용 :** 다른 항히스타민제와 마찬가지로 과량의 알코올과 병용투여하지 않는다.

**6. 임부, 산부, 수유부에 대한 투여**

1) 임신중 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으며, 또한 동물실험에서 태아로 이행됨이 발견되고 있으므로,

임부 또는 임신 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 투여하지 않을 수 없는 경우에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.

2) 동물실험(랫트)에서 모유 중으로 이행된다는 보고가 있으므로, 수유중인 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 부득이하게 본제를 투여할 경우에는 수유를 피하도록 한다.

**7. 소아에 대한 투여 :** 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다.

**8. 고령자에 대한 투여 :** 본제는 주로 신장으로 배설되며, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 높은 혈중농도가 지속될 위험이 있어 본제를 고령자에게 사용할 경우 주의하여 투여한다.

**9. 임상검사치에의 영향 :** 이 약은 알레르겐 피내반응을 억제하여 알레르겐 확인에 지장을 줄 수 있으므로 피내반응 검사 실시전에 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직하다.

**10. 적용상의 주의 :** 약제 교수시, PTP포장의 약제는 PTP시트에서 꺼내어 복용하도록 지도한다.

(PTP시트를 잘못 삼켜서, 딱딱하고 뾰족한 부분이 식도 점막을 자극하여, 심각한 경우, 천공을 일으켜 종격동염 등의 중대한 합병증을 일으킨 예가 보고되고 있다.)

**11. 보관 및 취급상의 주의사항**

1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다. 2) 습기를 피하여 30°C이하에서 보관한다.

**12. 의약품등등성시험 정보**

가. 시험약 베포타스틴베실산염정10밀리그램(크리스탈생명과학(주))과 대조약 타리온정10밀리그램(동아에스티(주))을 2x2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 29명의 혈중 베포타스틴을 측정 한 결과, 비교평가항목치(AUC<sub>t</sub>, C<sub>max</sub>)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log0.8에서 log1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

| 구분  | 비교평가항목                                | 참고평가항목                              |                             |                       |                       |
|-----|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------------------|
|     |                                       | AUC <sub>0~24hr</sub><br>(ng·hr/mL) | C <sub>max</sub><br>(ng/mL) | T <sub>max</sub> (hr) | t <sub>1/2</sub> (hr) |
| 대조약 | 타리온정10밀리그램<br>(동아에스티(주))              | 383.2±85.0                          | 110.4±30.5                  | 1.00<br>(0.67~4.00)   | 2.71±0.58             |
| 시험약 | 베포타스틴베실산염정<br>10밀리그램<br>(크리스탈생명과학(주)) | 396.2±85.7                          | 104.6±22.5                  | 1.00<br>(0.67~3.00)   | 2.66±0.67             |
|     | 90% 신뢰구간*<br>(기준 : log 0.8~log 1.25)  | log 0.9945~<br>1.0765               | log 0.9003~<br>1.0262       | -                     | -                     |

(AUC<sub>t</sub>, C<sub>max</sub>, t<sub>2/1</sub> ; 평균값 ± 표준편차, T<sub>max</sub> ; 중앙값(범위), n = 29)  
 AUC<sub>t</sub> : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적  
 C<sub>max</sub> : 최고혈중농도  
 T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간  
 t<sub>2/1</sub> : 말단 소실 반감기  
 \* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

**[저장방법]** 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

**[사용기간]** 제조일로부터 36개월

**[포장단위]** 60정(10정/PTP×6), 300정/병

**[제조 및 판매자]** 크리스탈생명과학(주) 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명6로 70

※ 본 의약품은 KGMP적격업체에서 제조하여 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 구입시 사용기한이 경과 되었거나 변질·변패 또는 오염되고 손상된 제품이 발견될 경우 공정거래위원회 고시 소비자분쟁 해결기준에 의거, 구입하신 약국에서 교환 또는 보상 받을 수 있습니다.

※ 작성일자 이후 변경된 내용은 소비자 상담실(☎080-001-0795) 또는 식품의약품안전처 온라인의약도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.

※ PTP포장을 개봉하여 복용시 가품 정제에 포장물이 같이 따라오는 경우가 있으니 복용시 정제에 포장물이 있는지 꼭 확인하시고 복용하십시오.

작성년월일 : 2017년 10월 16일  
05339-00