

이옥트에이치알 정(티옥트산)

Thioctic Acid 600mg

전문의약품
분류번호 399

【원료약품 및 분량】 1정 중

- 유효성분: 티옥트산(KP) - 600mg
- 첨가제(타르색소): 황색203호 알루미늄레이크, 청색2호 알루미늄레이크, 청색2호 알루미늄레이크
- 기타 첨가제: 미결정셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 크로스카르멜로오스나트륨, 스테아르산마그네슘, 오파드라이녹색(03B41083), 콜로이드성인산화규소

【성상】

녹색의 정방형 필름코팅정

【효능·효과】

당뇨병성 다발성 신경염의 완화

【용법·용량】

성인 1일 1회 티옥트산으로서 600밀리그램을 충분한 물과 함께 아침식사 약 30분 전에 복용한다.

【사용상의 주의사항】

- 다음 환자에게는 투여하지 말 것
 - 1) α-lipoic acid 또는 기타 부형제에 대하여 과민증이 있는 환자
 - 2) 이 약은 소아 및 청소년을 대상으로 한 임상적 경험이 없으므로 투여하지 않는다.
- 이상반응
 - 1) 소화기계 : 드물게 오심, 구토, 위장관계 통증, 설사 등이 나타날 수 있다.
 - 2) 피부 부 : 드물게 피부발진, 두드러기, 가려움 등의 알러지 반응이 나타날 수 있다.
 - 3) 드물게 포도당 이용을 증가에 의해 혈당치가 떨어지는 경우가 있다. 이러한 경우, 어지러움, 발한, 두통, 시력장애와 같은 저혈당증 유사 증상이 나타날 수 있다.
 - 4) 드물게 미각 장애가 보고되었다.
 - 5) 국내 시판후 조사결과
국내에서 재심사를 위하여 4년 동안 12,454명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적 조사결과 상복부 통증이 3례, 구토, 소화불량이 각 2례, 두드러기, 오심감, 오심, 복통, 속쓰림이 각 1례씩 나타났다.
- 일반적 주의
 - 1) 알콜의 만성적인 복용은 신경병적 임상 증상의 발생과 진전에 중대한 위험인자로 관찰되었으므로 이 약의 치료 효과를 방해할 수 있다. 따라서 당뇨병성 다발성신경증 환자는 가능한 한 알콜 섭취를 피해야 하며 이것은 휴약 기간에도 적용된다.
- 상호작용
 - 1) 이 약과 동시투여로 인해 cisplatin의 효과가 경감될 수 있다.
 - 2) α-lipoic acid는 금속화합물(철, 마그네슘을 포함하는 제제, 우유(칼슘 함유유)등) 동시에 복용했을 때 체내에서 불용성 침체를 형성하므로 동시 복용하지 않는다. 만약, 이약을 아침식사 30분 전에 복용하였다면, 철과 마그네슘제제는 점심이나 저녁에 복용한다.
 - 3) 이 약과 동시 투여로 인해 인슐린이나 다른 경우 당뇨병약의 혈당 감소 작용이 증가될 수 있으므로 이와 같은 경우 특히 치료 초기에 혈당치에 대한 규칙적인 monitoring이 추천된다. 저혈당증을 피하기 위하여 인슐린이나 경우용 당뇨병약의 투여량을 줄여야 할 경우도 있다.
- 임상 및 수유부에 대한 투여
 - 1) 생식 독성 연구 결과 수정률이나 초기 태아 발달에 이 약이 영향을 끼친다는 증거는 없었으며, 태아 독성에 관하여 명확하게 알려진 바 없다.
 - 2) α-lipoic acid가 모유중으로 분비되는지에 대해서 알려진 바 없다.
 - 3) 임부 및 수유부에 대해서는 알콜의 유익성과 위험성을 평가한 후 투여해야 하며, 의사가 긴급히 처방한 경우에 사용한다.
- 과량투여시의 처치
 - 1) α-lipoic acid는 10~40g에 해당하는 양을 알콜과 함께 경구 복용한 후, 때때로 치사 상태를 유발하는 심각한 중독증상이 관찰된 바 있다. 중독의 임상증상은 초기에 안절부절 혹은 의식혼미로 나타나며 더 심각한 경우, 전신경련, 우산산중독 등 치사적인 중독 상태의 치료시엔 집중치료와 대증치료의 원리에 따라 치료해야 한다. 현재 α-lipoic acid의 배

설을 촉진하기 위한 혈액투석, 혈액관류 혹은 여과 기술에 대한 유익성은 확립되지 않았다.

7. 보관 및 취급상의 주의사항
 - 1) 30°C 이상에서는 저장하지 않는다.
 - 2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
 - 3) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
8. 의약품동등성시험 정보^{*)}
 - 가. 시험약 티옥트산정600밀리그램(알리코제약(주))과 대조약 차옥타시드에취알정600mg(부광약품(주))을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 38명의 혈중 티옥트산을 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-8hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$)	C _{max} ($\mu\text{g/mL}$)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	차옥타시드에취알정 600mg (부광약품(주))	3,905 ± 1,189	4,298 ± 2,205	0.59 (0.30~3.00)	0.42 ± 0.23
시험약	티옥트산정600mg (알리코제약(주))	3,782 ± 1,148	4,584 ± 2,245	0.55 (0.16~1.50)	0.43 ± 0.20
	90% 신뢰구간* (기준: log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8918 ~1.0506	log 0.8167 ~1.2497	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2} : 평균값 ± 표준편차; T_{max} : 중앙값(범위), n=38)
 AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적
 C_{max} : 최고혈중농도
 t_{1/2} : 최고혈중농도 도달시간
 t_{1/2} : 말단 소실 반감기
 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

^{*)}이 약은 알리코제약(주) 티옥트산정600밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 알리코제약(주)에 위탁 제조하였음

【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

【사용기간】 제조일로부터 36개월

【포장단위】 30정/병, 100정/병

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제약품입니다. 구입시 사용기한이 경과 하였거나 유통과정 중 변질, 변태 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입하신 약국을 통하여 교환하여 드립니다. 제품에 관한 문의는 전화(02)3487-7005로 하시기 바랍니다.
 ※ 본 의약품의 복용(사용하기) 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어와야 하며, 첨부문서는 의약품과 함께 보관하여 주십시오.
 ※ 본 의약품에 대한 기타 정보는 식품의약품안전처 온라인약도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)의 '의약품검색'에서 확인할 수 있습니다.
 ※ 약은 어린이의 손이 닿지 않도록 보관하여야 합니다.

개정연월일: 2018년 01월 24일

【제조자】 알리코제약(주) 충북 진천군 광혜원면 용소2길 21

【제조(회)자】 (주)인피파마 충북 진천군 문백면 농다리로 1149