

사르포서방정300밀리그램

(사르포그렐레이트염산염)

사르포서방정300밀리그램

(사르포그렐레이트염산염)

전문의약품

【원료약물 및 그 분량】 1정(454.0mg) 중

• 유효성분 : (속방부)사르포그렐레이트염산염(KP) 100.0밀리그램 (서방부)사르포그렐레이트염산염(KP) 200.0밀리그램
• 첨가제(동물유래성분) : 스퍼아이온칼슘(기원동물 : 소, 토지/사용부위 : 기름)
• 기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 시트르산수화물, 에리트리톨, 오파드라이아민(OY-C-7000A), 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 콜로이드성이산화규소, 콜리돈에스알, 히드록시프로필셀룰로오스, 히드록스포스

【성상】 흰색의 정방형 필통코팅정

【효능·효과】 만성 동맥폐색증(바거씨병, 폐색성동맥경화증, 당뇨병성말초혈관병증 등)에 의한 궤양, 통증 및 냉감 등의 허혈성 증상 개선

【용법·용량】 성인 : 사르포그렐레이트염산염 서방정 300mg을 1일 1회 식후 경구 투여한다. 이 약은 씹거나 부수지 말고 그대로 복용하여야 한다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 출혈이 있는 환자(월경, 모세혈관위약증, 소화관궤양, 요로출혈, 객혈, 초자체출혈증)(출혈을 증가시킬 가능성이 있다.)
- 2) 일부 또는 일부하고 있을 가능성이 있는 여성(임부·수유부에 대한 투여 항 침과)
2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
 - 1) 월경기간중인 환자(출혈을 증강시킬 우려가 있다.)
 - 2) 출혈경향 및 이러한 소인이 있는 환자(출혈경향을 증강시킬 우려가 있다.)
 - 3) 혈당고지(아르파린 등) 또는 혈소판증진제(제작물)로 인해 악재(아스피린, 티클로피딘, 실로스티다 등)를 투여중인 환자(출혈경향을 증강시킬 우려가 있다.)
 - 4) 중증의 신장애가 있는 환자(배설에 영향을 미칠 우려가 있다.)
3. 고령자

3. 이상반응

○ 사르포그렐레이트 서방정

1) 만성 동맥폐색증 환자 149명 중 74명이 서방정 정제인 이 약을 투여하고 75명이 일반점제를 투여한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자 중 31.1%, 일반점제를 투여한 환자 중 40.0%에서 이상반응이 보고되었다. 이 약 투여군(74명)에서 발생한 이상반응 중 이 약과 관련된 이상약물반응은 두드러기 1건 이었으며 경증으로 나타났다. 이 악과의 인과관계 여부에 관계없이 단 1건이라도 발생한 이상반응은 다음과 같다.

- 감염증 : 비단독성, 결막염, 상기도 감염	- 위장관 : 소화불량, 변비, 설사, 위염, 위장관 기능 이상
- 대사 및 영양 : 저혈당, 식욕감소	- 근골격계 : 등 통증, 근육 쇠약
- 신경계 : 두통, 감각이상	- 호흡기계 : 기침
- 피부 및 하지조직 : 두드러기	- 혈관계 : 혈압 변동
- 심혈관 : 심박증	- 정신계 : 불안
- 신장 및 비뇨기계 : 배뇨곤란	- 감자차 : 혈압 상승

- 일반적인 이상 : 오한, 열감, 발열, 상처

2) 국내 시판 후 조사 결과

① 국내에서 재심사를 위하여 4년 동안 만성 동맥폐색증 환자 3,504명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 밸현은 인과관계와 상관없이 6.74%(236/3,504명, 총 327건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 및 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응은 밸현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

빈도	기관계명	인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 0.91%(32/3,504명, 36건)	인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응 0.06%(2/3,504명, 2건)
드물게 (0.01~0.1% 미만)	피부, 피하조직 장애	당뇨병성족부궤양	-
	근육·골격계 장애	골절, 근육통	골절
	증후 및 밀초신경장애	어지러움, 수근증후군, 척추관협착	-
	위장관계 장애	위천공, 장폐쇄, 크론병학화, 토흘	-
	간 및 담도계 질환	간경변	-
	대사 및 영양 질환	당뇨병학화	-
	심장, 심내막, 심박, 판막 질환	협심증, 관심동맥질환의학, 심근경색증	-
	혈관 질환	말초혈관질환, 뇌경색, 죽상경화증, 간헐성파행, 뇨출증	-
	호흡기계 질환	후두염	-
	혈소판, 출혈, 응고 장애	멍	-
드물게 (0.1~1% 미만)	비뇨기계 질환	신장내막화	-
	신생물	담낭암	담낭암
	전신적 질환	기습통증, 말초부종, 콜콜립	-
	투여부위 장애	연조직염	-
	방어기전 장애	폐렴, 신우신염	-
	기타 용어	수술통증	-
	위장관계 장애	구강건조, 구강자극, 대장염, 대장동증, 위식도역류, 위장염, 위장통증, 위천공, 장염, 장폐쇄, 치아손상, 치질, 크론병학화, 항문열창	구강건조, 위식도역류, 위장통증, 항문열창
	대사 및 영양질환	혈당증, 당뇨병학화, 체중감소, 고요산증, 당뇨합병증, 비타민D결핍	체중감소
	일반적 심혈관 질환	심실기능장애, 혈관질환	-

또한, 인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상시례와 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응은 밸현 빈도에 따라 다음의 표에 나열하였다.

빈도	기관계명	인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상시례 3.11%(109/3,504명, 136건)	인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응 0.51%(18/3,504명, 18건)
드물게 (0.1~1% 미만)	혈관 질환	밀초혈관질환	-
	전신적 질환	사지통증, 다리통증	-
	피부, 피하조직 장애	당뇨병성족부궤양, 발관염, 사이즈, 손발톱진균증, 습진, 원형탈모증, 정기식진미늘증, 접촉성피부염, 저수성피부염, 피부궤양, 피부변색	-
	근육·골격계 장애	골절, 전신통증, 근육경련, 근육통, 목/어깨통증, 간염, 건조증, 골다공증, 관절통, 근골격계학, 어지러운근증후군, 운동능력, 척추변형	골절, 근육통, 목/어깨통증
	증후 및 밀초신경장애	밀초신경병증, 보행관련, 수족관증후군, 진전, 척추관협착	-
	위장관계 장애	시각장애, 당뇨병성망막병증, 베내장, 인구이상, 인구충혈, 혼백내장	연구총출
	청력 및 전정기관 장애	귀울림, 이통, 상세불명의귀질환	귀울림
	정신질환	불면증	불면증
	위장관계 장애	구강건조, 구강자극, 대장염, 대장동증, 위식도역류, 위장염, 위장통증, 위천공, 장염, 장폐쇄, 치아손상, 치질, 크론병학화, 항문열창	구강건조, 위식도역류, 위장통증, 항문열창
	대사 및 영양질환	혈당증, 당뇨병학화, 체중감소, 고요산증, 당뇨합병증, 비타민D결핍	체중감소

심근, 심내막, 심박, 판막 질환	협심증, 관심동맥질환의학, 심근경색증	-
호흡기계 질환	뇌경색, 죽상경화증, 간헐성파행, 뇌출증, 정맥류	-
백혈구, RES 장애	기태질환, 밸威尔	-
비뇨기계 질환	신장내막화, 방광질환, 민뇨, 소변량증가, 요실금	-
생식기능 장애(여성)	외음부불편감	-
신생물	당뇨암, 부신암	당뇨암
전신적 질환	말초부종, 무력증, 눈꺼풀부종, 얼굴부종, 콜콜립	말초부종, 얼굴부종
투여부위 장애	연조직염	-
방어기전 장애	폐렴, 방광염, 건성인증후군, 기관지염, 매독, 밸렉선증, 신우신염	방광염
기타 용어	수술후통증	-

② 국내에서 재심사를 위하여 1년에 동안 만성 동맥폐색증 환자 152명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 이상사례의 밸현은 인과관계와 상관없이 2.63%(4/152명, 총 4건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례와 예상하지 못한 이상시례는 보고되지 않았다.

이래에 명시된 정보는 사르포그렐레이트염산염 일반점제의 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

○ 일반점제에서 수집된 정보

이상반응 발생빈도는 때때로 0.1% 이상 ~ 5% 미만, 드물게 0.1% 미만으로 구분하였다.

1) 중대한 이상반응

(1) 출혈경향 : 때때로 소화관출혈(토혈 및 하혈 등), 뇌출혈, 피하출혈 등의 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

(2) 혈액장애 : 두고리구증, 때때로 빈혈, 드물게 혈소판 감소, 백혈구 감소 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.

(3) 긁상긴염, 긴장에 또는 황달 : 때때로 빌리루賓, AST, ALT, ALP, γ-GTP, LDH의 상승 등을 수반하는 간기능장애 및 황달 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

2) 기타 이상반응

(1) 과민반응 : 흥분, 두드러기, 때때로 발진, 발적, 드물게 구진, 가려움 등이 나타날 수 있으므로 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

(2) 소화기계 : 구토, 구내염, 때때로 구역, 이물감(식도), 가슴쓰림, 복통, 변비, 드물게 식욕부진, 복부팽만감, 설사 등이 나타날 수 있다.

(3) 소화기계 : 때때로 심계학장, 흙출혈증, 안면통증, 손의 부종 등이 나타날 수 있다.

(4) 정신신경계 : 때때로 출음, 미각이상, 두통, 드물게 어지럼 등이 나타날 수 있다.

(5) 신경 : 때때로 통박, 통증, 두통, 드물게 어지럼 등이 나타날 수 있다.

(6) 기타 : 인두통, 인두물결강, 인두작렬감, 때때로 체증증, 혈청증성방상, 혈청클레스테롤 상승, 혈청알부민 감소, 혈청칼슘 감소, 요당, 요친사, 드물게 부종, 캐리감, 마비감, 발열, 피로 등이 나타날 수 있다.

3) 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 266명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 11례에서 기습쓰림, 설사, 두통, 소화관출혈, 비출혈, AST·ALT 상승, 빌리루宾 상승, 폴리클리세라트 등이 보고되었다.

4. 일반적 주의 : 이 약 투여 중에는 정기적으로 혈액검사를 하는 것이 바람직하다.

5. 상호작용 : 항응고제(아르파린 등) 또는 혈소판 응집억제작용이 있는 약물(아스피린, 티클로피딘, 실로스타졸)과 병용투여 시 출혈을 조정할 수 있으므로 주의한다.

6. 임신 및 수유부에 대한 투여

1) 동물실험(牝드릴에서 태자 사망률 증가 및 생존율 저하)에 의해 출혈경향을 증가되는 것으로 알려져 있다.

2) 동물실험(牝드릴에서 유즙으로의 분비가 증가되었으므로 수유증인 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여될 경우에는 수유를 피한다.

7. 소아에 대한 투여 : 소아에 대한 안전성은 확립되지 않았다(사용경험이 없다).

8. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 다른 용기나 바구니 넣은 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

9. 의약품동등성시험 정보

가. 공복시험

시험약 안플입서방정300밀리그램(신일제약주)과 대조약 사포디필SR정300밀리그램(알보젠코리아주)을 2X2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 54명의 혈증 사르포그렐레이트를 측정한 결과, 비교평가항목(AUC, C_{max}, t_{1/2})을 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내에서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구 분	비교평가항목	참고평가항목
대조약	AUC _{0-24h} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)
사포디필SR정300밀리그램(알보젠코리아주)	2709±1117	1046±512
시험약	인플입서방정300밀리그램(신일제약주)	2588±1101
90% 신뢰구간 ^[n] (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8694 ± 1.0201	log 0.8146 ± 1.0327

AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정강시간 1/2까지의 혈중농도-시간곡선면적 C_{max} : 최고혈중농도-시간곡선면적 t_{1/2} : 평균값 ± 표준편차 n = 54

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

나. 식후시험

시험약 안플입서방정300밀리그램(신일제약주)과 대조약 사포디필SR정300밀리그램(알보젠코리아주)을 2X2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 식후 시 단회 경구투여하여 46명의 혈증 사르포그렐레이트를 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC, C_{max}, t_{1/2})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내에서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구 분	비교평가항목	참고평가항목
대조약	AUC _{0-24h} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)
사포디필SR정300밀리그램(알보젠코리아주)	1701±668	518.6±270.5
시험약	인플입서방정300밀리그램(신일제약주)	1667±578
90% 신뢰구간 ^[n] (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9319 ± 1.0517	log 0.8828 ± 1.1486

AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정강시간 1/2까지의 혈중농도-시간곡선면적 C_{max} : 최고혈중농도-시간곡선면적 t_{1/2} : 평균값 ± 표준편차 n = 46

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

주) 이 약은 신일제약주, 안플입서방정300밀리그램(사르포그렐레이트염산염)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 신일제약주에 위탁 제조하였습니다.

【포장정】 30정/병, 100정/병

【저장방법 및 사용기간】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관, 제조일로부터 36개월

【제조·판매자】 (주)중한제약, 충청북도 청주시 흥덕구 옥산면 옥산산단로 28 공장동

【제조자】 신일제약주, 충청북도 충주시 앙성면 복상길 28

※ 제품 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 번개 또는 오손된 제품일 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드리며, 공정거래위원회고시 "소비자분쟁해결기준"에 의거 소비자의 정당한 피해는 보상하여 드립니다.
 ※ 제품을 사용한 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국의약품안전관리원(1644-6223)에 문의하여 부작용 피해구제 신청을 할 수 있습니다.
 ※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽으시고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.
 ※ 처방된 종양, 처방된 환자는 이외에도 사용하지 마십시오.
 ※ 의약품을 어린이의 손에 닿지 않게 보관하십시오.
 ※ 첨부문서에 기재되어 있지 않은 부작용이 나타날 경우, 의사나 약사 또는 식품의약품안전처에 알리십시오.
 ※ 사용기한이 경과한 의약품