

# 사포겔SR정

(사르포그렐레이트염산염)

**전문의약품**  
기타의 혈액 및  
체액용액

\* 의약품용 사용하시기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽고, 의약품과 함께 보관하십시오.

### [조성·성상]

#### 1. 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1정 중

- 유효성분 : 사르포그렐레이트염산염(KP) ..... 300mg
- 동물유래성분 : 스테아르산칼슘(소-우지)
- 기타첨가제 : 감질무수구산, 메타아크릴산에틸, 메타아크릴산클로로트리메틸암모늄에틸공중합체(유도라프RS), 이결정셀룰로오스, 시트르산, 오퍼라이드 I 환색(OY-C-7000A), 카르나우바인, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 히드록시프로필셀룰로오스, 히드록시프로셀룰로오스 D-만니톨

#### 2. 성상 : 흰색의 정방형 필름코팅정

### [효능·효과]

만성 동맥맥색증(바거씨병, 폐색성동맥경화증, 당뇨병성말초혈관병증 등)에 의한 괴양, 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

- 출혈이 있는 환자(혈우병, 만성혈관위막증, 소화관궤양, 요로출혈, 객혈, 초지출혈 등)(출혈을 증가시킬 가능성이 있다).
- 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성(임부·수유부에 대한 투여 한 함고)
- 다음 환자에는 신중히 투여할 것
  - 혈장간기능 이상(출혈을 증가시킬 우려가 있다).
  - 출혈경향 및 이러한 소인이 있는 환자(출혈경향을 증가시킬 우려가 있다).
  - 항응고제(우레미딘 등) 또는 혈소판응집억제제(아스피린, 티클로피딘, 시트로스타롤 등)를 투여중인 환자(출혈경향을 증가시킬 우려가 있다).
  - 중증의 신장장애가 있는 환자(배설에 영향을 미칠 우려가 있다).
  - 고령자

#### 2. 이상반응

##### ○ 사르포그렐레이트 서방정

- 만성 동맥맥색증 환자 149명 중 74명이 서방정 정체인 이 약을 투여하고 75명이 일반정제를 투여한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자 중 31%, 일반정제를 투여한 환자 중 40.0%에서 이상반응이 보고되었다. 이 약 투여(74명)에서 발생한 이상반응 중 이 약과 관련 없는 이상반응은 두드러기 1건 이외에도 경증으로 나타났다. 이 약의 인과관계 여부에 관계없이 단 1건이라도 발생한 이상반응은 다음과 같다.
  - 감염증 : 비인두염, 결막염, 상기도 감염
  - 위장관계 : 소화불량, 변비, 설사, 위염, 위장관 기능 이상
  - 대사 및 영양 : 저혈당, 식욕감소
  - 근골격계 : 등 통증, 근육 쇠약
  - 신경계 : 두통, 감각이상
  - 호흡기계 : 기침
  - 피부 및 피하조직 : 두드러기
  - 혈관계 : 혈압 변동
  - 심혈관계 : 심방세동
  - 정신계 : 불안
  - 신장 및 비뇨기계 : 배뇨곤란
  - 검사치 : 혈당 상승
  - 일반적인 이상 : 오한, 열감, 발열, 상처
- 이때에 명시된 정보는 사르포그렐레이트염산염 일반정제의 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

#### 2) 국내 시판 후 조사결과

- 국내에서 재상시를 위하여 4년 동안 만성 동맥맥색증 환자 3,504명을 대상으로 실시한

시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현은 인과관계와 상관없이 6.74%(236/3,504명, 총 327건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 및 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응은 발현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

빈도	기관계	인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 0.9% (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	당뇨병성부패관	-
	근육-골격계 장애	골절, 근육통	골절
	중추 및 말초신경계 장애	어지러움, 수근관증후군, 척추관협착	-
	위장관계 장애	위염과 장폐색, 크론병의 악화, 토할	-
	간 및 담도계 질환	간경변	-
	대사 및 영양 질환	당뇨병의 악화	-
	심근, 심내막, 심막, 판막 질환	협심증, 관상동맥질환의 악화, 심근경색증	-
	혈관 질환	말초혈관질환, 뇌경색, 죽상경화증, 간헐성跛행, 뇌졸중	-
	호흡기계 질환	후두염	-
	혈소판, 출혈, 고혈압	멍	-
	비뇨기계 질환	신장질환의 악화	-
	신생물	당암	당암
	전신적 질환	가슴통증, 말초부종, 고열	-
	투여위약 장애	연조작	-
	방아기전 장애	백열, 신우신염	-
	기타 용어	수술후통증	-

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

빈도	기관계	인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례 3.1%*(109/3,504명, 136건)	인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응 0.5%*(18/3,504명, 19건)
흔하지 않게 (0.1~1%)	혈관 질환	말초혈관질환	-
	전신적 질환	사르코이드, 다발성종양	-
드물게 (0.01~0.1%미만)	피부, 피하조직 장애	당뇨병성부패관, 발광성 사마귀, 손발톱근육증, 습진, 항원발효증, 장아세포증, 경, 장후생피부염, 지루성피부염, 피부과염, 피부변형	-
	근육-골격계 장애	골절, 전신통증, 근육경련, 근육통, 목/어깨통증, 간염, 간조영, 골다공증, 관절염, 근골격질환, 어깨쇄골근증후군, 요통, 만성염, 척추변형	골절, 근육통, 목/어깨통증
	중추 및 말초신경계 장애	말초신경병증, 보행곤란, 수근관증후군, 전진, 척추관협착	-
	사지장애	당뇨병성신경병증, 척추관협착, 안구이상, 안구출혈, 혈관질환	안구출혈
	청력 및 전정기관 장애	귀울림, 이통, 청각장애의귀울림	귀울림
	장상질환	불면증	불면증

위장관계 장애	구강건조, 구강자극, 대장염, 대장암, 위산역류, 위염, 위장통증, 위산과다, 장염, 장폐색, 차이손상, 치질, 크론병의 악화, 항문염	구강건조, 위산역류, 위장통증, 항문염
대사 및 영양질환	혈당증가, 당뇨병의 악화, 체중감소, 고요산혈증, 당뇨 합병증, 비타민D결핍	체중감소
심장 및 심내막, 심막, 판막 질환	협심증, 관상동맥질환의 악화, 심근경색증	-
혈관 질환	뇌경색, 죽상경화증, 간헐성跛행, 뇌졸중, 정맥류	-
호흡기계 질환	기뢰질환, 비출혈	-
백혈구, PCS 장애	골수장조절장애	-
비뇨기계 질환	신장질환의 악화, 방광염, 빈뇨, 소변양 증가, 요실금	당뇨병
생식기 장애 여성	외음부발반	-
신생물	당암, 부신암	당암
전신적 질환	말초부종, 무력증, 누과부부종, 말초부종, 고열	말초부종, 열공부종
투여위약 장애	연조작	-
방아기전 장애	백열, 방광염, 간성신우신염, 기원자염, 백열, 발작성, 신우신염	방광염
기타 용어	수술후통증	-

- 국내에서 재상시를 위하여 4년 동안 만성 동맥맥색증 환자 152명명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 이상사례의 발현은 인과관계와 상관없이 2.63%(44/152명, 총 4건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례와 예상하지 못한 이상사례는 보고되지 않았다.
  - 이때에 명시된 정보는 사르포그렐레이트염산염 일반정제의 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.
  - 일반정제에서 수집된 정보
    - 이상반응 발현빈도는 때때로 0.1% 이상 ~ 5% 미만, 드물게 0.1% 미만으로 구분하였다.
    - 1) 중대한 이상반응
      - (1) 출혈경향 : 때때로 소화관출혈(대 혈할 등), 뇌출혈, 피하출혈 등의 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
      - (2) 혈장장애 : 무과립구증, 때때로 빈혈, 드물게 혈소판 감소, 백혈구 감소 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
      - (3) 금상간염, 간장애 또는 황달 : 때때로 빌리루빈, 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) 피부반응 : 홍반, 두드러기, 때때로 발진, 발적, 드물게 구진, 가려움증이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.
      - (2) 소화기계 : 구토, 구내염, 때때로 구역, 구물(구진), 가슴쓰림, 복통, 변비, 드물게 식욕부진, 복부부민감, 설사 등이 나타날 수 있다.
      - (3) 순환기계 : 때때로 심계항진, 호흡곤란, 가슴통증, 안면홍조, 손의 부종 등이 나타날 수 있다.
      - (4) 청신장장애 : 때때로 졸음, 미각이상, 두통, 드물게 어지러움 등이 나타날 수 있다.
      - (5) 신장 : 때때로 단백뇨, 요설염, BUN 상승, 크레아티닌상승이 나타날 수 있다.
      - (6) 기타 : 인두염, 인두부종, 인두부종, 인두부종, 때때로 체중증가, 혈당증상(저혈당), 혈당 콜레스테롤 상승, 혈장알부민 감소, 항정칼슘 감소, 요양, 오심, 드물게 부종, 권태감, 미각감, 발열, 피로 등이 나타날 수 있다.
  - 3) 국내에서 재상시를 위하여 6년 동안 626명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 11례에서 가슴쓰림, 설사, 두통, 소화관질환, 비출혈, AST·ALT 상승, 빌리루빈 상승, 콜레스테롤 상승, 트리글리세리드 상승 등이 보고되었다.
4. 일반적주의
  - 이 약 투여 중에는 정기적으로 혈액검사를 하는 것이 바람직하다.
5. 상호작용
  - 항응고제(우레미딘 등) 또는 혈소판 응집억제제(아스피린, 티클로피딘, 티클로피딘)와 병용투여 시 출혈을 조절할 수 있으므로 주의한다.
6. 임부 및 수유부에 대한 투여
  - 1) 동물실험(캣)에서 태자 사망을 증가 및 신장사 생존을 저하 하고 보고되었으므로 임부 또는

- 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는다.
- 동물실험(캣)에서 유습으로의 분비 가 보고되었으므로 수유중인 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여할 경우에는 수유를 피한다.
7. 소아에 대한 투여
  - 소아에 대한 안전성은 확립되지 않았다(사후관경이 없다).
8. 보관 및 취급상의 주의사항
  - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
  - 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질저하 면서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
9. 전문가를 위한 정보
  - 1) 약리작용
    - 사르포그렐레이트염산염은 혈소판 및 혈관의 serotonin receptor(5-HT2)를 선택적으로 결합하여 serotonin에 의한 혈소판 응집을 억제한다.
  - 2) 약동학적 정보
    - (1) 속방제외의 약동학적 특성비교
      - 가. 단회투여
        - 건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 공복 시 1일 1회 투여와 사르포그렐레이트 일반정제 100mg(제조약을 공복 시 1정 투여)하고 이후 6시간 간격으로 1정씩 총 3회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC<sub>0-6h</sub>에 있어서 일반정제에 대한 서방정의 기하 평균 비율이 각각 0.98, 1.31 이었고, T<sub>max</sub>는 0.9시간으로 일반정제와 크게 차이지 않았다. 나. 반복투여
          - 건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 1일 1회, 사르포그렐레이트 일반정제 100mg(제조약)을 1일 3회, 3일간 식후 반복투여하여 정상 상태에서의 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC에 있어서 일반정제에 대한 서방정의 기하 평균 비율이 각각 1.50, 1.29 이었고, T<sub>max</sub>는 1.25시간으로 일반정제와 크게 차이지 않았다.
      - (2) 시이 영향 평가
        - 건강한 성인 남성 24명을 대상으로 이 약 300mg을 1일 1회 공복 및 고지방식후 단회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 공복시 경구투여에 대한 고지방식이 후 경구투여 시 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC<sub>0-6h</sub>의 기하 평균 비율이 각각 0.49, 0.74 이었고, T<sub>max</sub>는 2.0시간으로 공복시에 비해 증가하였다.
      - 3) 임상시험 정보
        - 만성동맥맥색증 환자 151명을 대상으로 한 다기관, 무작위배정, 이중 눈금리, 평행 임상시험에서 사르포그렐레이트염산염 서방정(Sarparegole hydrochloride 300mg) 1일 1회 경구투여와 사르포그렐레이트염산염 일반정제(Sarparegole hydrochloride 100mg) 1일 3회 경구투여와 비교하여 베이스라인 대비 12주 시점의 허혈성 증상 개선에 있어 비열등성을 입증하였다.
        - \* 이 약은 알보헨코리(아주) 사르포겔SR정300밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 알보헨코리(아주)에 위탁 제조하였다.

(1) 속방제외의 약동학적 특성비교  
가. 단회투여  
건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 공복 시 1일 1회 투여와 사르포그렐레이트 일반정제 100mg(제조약을 공복 시 1정 투여)하고 이후 6시간 간격으로 1정씩 총 3회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC<sub>0-6h</sub>에 있어서 일반정제에 대한 서방정의 기하 평균 비율이 각각 0.98, 1.31 이었고, T<sub>max</sub>는 0.9시간으로 일반정제와 크게 차이지 않았다. 나. 반복투여  
건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 1일 1회, 사르포그렐레이트 일반정제 100mg(제조약)을 1일 3회, 3일간 식후 반복투여하여 정상 상태에서의 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC에 있어서 일반정제에 대한 서방정의 기하 평균 비율이 각각 1.50, 1.29 이었고, T<sub>max</sub>는 1.25시간으로 일반정제와 크게 차이지 않았다.

(2) 시이 영향 평가  
건강한 성인 남성 24명을 대상으로 이 약 300mg을 1일 1회 공복 및 고지방식후 단회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 공복시 경구투여에 대한 고지방식이 후 경구투여 시 사르포그렐레이트의 C<sub>max</sub>와 AUC<sub>0-6h</sub>의 기하 평균 비율이 각각 0.49, 0.74 이었고, T<sub>max</sub>는 2.0시간으로 공복시에 비해 증가하였다.

3) 임상시험 정보  
만성동맥맥색증 환자 151명을 대상으로 한 다기관, 무작위배정, 이중 눈금리, 평행 임상시험에서 사르포그렐레이트염산염 서방정(Sarparegole hydrochloride 300mg) 1일 1회 경구투여와 사르포그렐레이트염산염 일반정제(Sarparegole hydrochloride 100mg) 1일 3회 경구투여와 비교하여 베이스라인 대비 12주 시점의 허혈성 증상 개선에 있어 비열등성을 입증하였다.

\* 이 약은 알보헨코리(아주) 사르포겔SR정300밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 알보헨코리(아주)에 위탁 제조하였다.

[저장방법] 기밀용기 실온(~30°C)보관  
[포장단위] 30정형, 100정형  
[제조사] 알보헨코리(아주)회사 / 화석시 한남읍 제막로2길 36

약은 어린이의 손이 닿지 않도록 보관하십시오.

\* 본 제품은 "우수의약품 제조 및 품질관리기준(KGMP)"에 따라 제조 및 품질검사를 한 의약품입니다. 만약 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품이 발견된 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.  
\* 이 첨부문서 작성일(2024.12.25)이후로 변경된 내용은 기타 자세한 의약품정보는 경보제약 홈페이지(<http://www.kbpharma.co.kr>)나 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인하십시오.  
\* 의약품 부작용 피해구제는 홈페이지(<http://karp.drugsafe.or.kr>) 또는 전화(1644-6223)로 문의할 수 있습니다.

101-040120 (최종 개정연월일 2019년 12월 25일)

경보제약  
본사 · 공장 : 충청남도 아산시 실목로 174  
서울 사무소 : 서울특별시 서대문구 충정로 8  
소비자상담실 : 02) 3665-2312