

안플라그® 서방정 300mg

(사르포그렐레이트염산염)

【원료약품 및 그 분량】

- 유효성분: 사르포그렐레이트염산염(KP) - 300mg
- 첨가제(동용유래성분): 스테아린산합성(기질용물: 소, 사용부위: 유지)
- 첨가제: 경질무수구산, 메타아크릴산에틸-메타아크릴산클로로트리메틸
- 임프노베일링중합체(유드라지®), 미결정셀룰로오스, 시트산, 오파드라이
- 흰색(OY-C-7000A), 카르나우바인, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 히드록시
- 프로필셀룰로오스, 히프르멜로오스, D-만니톨

【성상】 흰색의 장방형 필름코팅정



【효능·효과】

만성 동맥색증(버거씨병, 폐색동맥경화증, 당뇨병성초혈관병 등)에 의한 괴양, 통종 및 냉감 등의 허혈성 증상 개선

【용법·용량】

성인: 사르포그렐레이트염산염 서방정 300mg을 1일 1회 식후 경구 투여합니다. 이 약은 씹거나 부수지 말고 그대로 복용하여야 합니다.

【사용상의 주의사항】

- 다음 환자에게는 투여하지 마십시오.
 - 출혈이 있는 환자(혈우병, 모세혈관위축증, 소화관괴양, 요로출혈, 객혈, 초저체출혈 등)(출혈을 증가시킬 가능성이 있습니다.)
 - 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성(일부 수유부에 대한 투여 할 함고)
- 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.
 - 혈경간중인 환자(출혈을 증가시킬 우려가 있습니다.)
 - 출혈경향 및 이러한 소인이 있는 환자(출혈경향을 증가시킬 우려가 있습니다.)
 - 항응고제(와르파린 등) 또는 혈소판응집억제제에 있는 약물(아스피린, 티클로피딘, 시로스타졸 등)을 투여중인 환자(출혈경향을 증가시킬 우려가 있습니다.)
 - 중증의 신장에 있는 환자(배설에 영향을 미칠 우려가 있습니다.)
 - 고령자
- 이상반응
 - 만성 동맥색증 환자 149명 중 74명이 서방정 정제인 이 약을 투여하고 75명이 일반정제를 투여한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자 중 31.1%, 일반정제를 투여한 환자 중 40.0%에서 이상반응이 보고되었습니다. 이 약 투여군(74명)에서 발생한 이상반응 중 이 약과 관련된 이상반응은 두드러기 1건이었으며 경증으로 나타났습니다. 이 약과의 인과관계 여부에 관계없이 단 1건이라도 발생한 이상반응은 다음과 같습니다.
 - 감염증: 비인두염, 결막염, 상기도 감염
 - 위장관계: 소화불량, 변비, 설사, 위염, 위장장애 가능 이상
 - 대사 및 영양: 저칼슘, 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: 뇨노관
 - 검사지: 혈압 상승
 - 일반적 이상: 오한, 열감, 발열, 상처
 - 국내 시판 후 조사결과
 - 국내에서 재상사를 위하여 4년 동안 만성 동맥색증 환자 3,504명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현은 인과관계와 상관없이 6,74%(236/3,504명, 총 327건)로 보고되었습니다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 및 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응은 발현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였습니다.

빈도	기관계명	인과관계와 상관없이 예상하지 못한 이상 사례 0.9%(32/3,504명, 36건)	인과관계를 배제할 수 있는 예상하지 못한 약물이상반응 0.06%(2/3,504명, 2건)
드물게 (0.01~0.1%미만)	피부-피하조직 장애	당뇨병성족부궤양	-
	근육-골격계 장애	골절, 근육통	골절
	중추 및 말초신경계 장애	어지러움, 수근관 증후군, 척추관협착	-
	위장관계 장애	위천공, 장폐색, 크론병약화, 토혈	-
	간 및 담도계 질환	간경변	-
	대사 및 영양 장애	당뇨병약화	-
	심근 심맥, 심막, 판막 질환	협심증, 관상동맥질환 악화, 심근경색증	-
	혈관 질환	말초혈관질환 뇌경색, 주상경화증, 간헐성 파행, 뇌졸중	-
	호흡기계 질환	후두염	-
	혈소관, 출혈, 응고장애	영	-
드물게 (0.01~0.1%미만)	비뇨기계 질환	신장염약화	-
	신생물	당낭암	당낭암
	전신적 질환	가슴통증, 말초부종, 괴혈병	-
	투여부위 장애	연조직염	-
	방아기전 장애	폐렴, 신우신염	-
	기타 용어	수술후통증	-

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

빈도	기관계명	인과관계와 상관없이 예상하지 못한 이상 사례 3.1%(109/3,504명, 136건)	인과관계를 배제할 수 있는 예상하지 못한 약물이상반응 0.5%(18/3,504명, 18건)
흔하지 않게 (0.1~1%미만)	혈관 질환	말초혈관질환	-
	전신적 질환	사지통증, 디리통증	-
	피부-피하조직 장애	당뇨병성족부궤양, 발광, 사마귀, 손발톱 진균증, 습진, 원형탈 모증, 장미성비늘증, 접촉성피부염, 지루성 피부염, 피부괴양, 피부변색	-
	근육-골격계 장애	골절, 전신통증, 근육 경련, 근육통, 목/어깨 통증, 건염, 건초염, 골다공증, 관절염, 근경직화, 어깨회전 곤란증, 율혈염, 척추증, 근육 쇠약	골절, 근육통, 목/어깨 통증
	중추 및 말초신경계 장애	말초신경병증, 보행 곤란, 수근관증후군, 지적 척추관협착	-
	시각장애	당뇨병성망막병증, 백내장, 안구구혈, 안구출혈, 맥박대성	안구출혈
	청력 및 전정기관 장애	귀울림, 이명, 사생분명도의기절환	귀울림
	신장질환	혈관증	혈관증
	위장관계 장애	구강건조, 구강구진, 대장염, 대장증후군, 위도도역류, 위염, 위장통증, 위천공, 위천공	구강건조, 구강구진, 위도도역류, 위염, 위장통증, 위천공

위장관계 장애	정형, 장폐색, 치어 손상, 지질, 크론병 악화, 항문열상	체중감소
대사 및 영양장애	혈당증가, 당뇨병약화, 체중감소, 고요산 혈증, 당뇨 합병증, 비타인인결핍	-
일반적 시험관 질환	신장기능장애, 율혈 성분부전	-
심근 심맥, 심막, 판막 질환	협심증, 관상동맥질환 악화, 심근경색증	-
혈관 질환	뇌경색, 주상경화증, 뇌간경화증, 뇌졸중, 정맥류	-
호흡기계 질환	기관지염, 비출혈	-
백혈구, RBC 장애	급성림프절염	-
비뇨기계 질환	신장염약화, 방광질환, 빈뇨, 소변중독, 요실금	-
생식기능 장애(여성)	외음부발진	-
신생물	당낭암, 무반암	당낭암
전신적 질환	말초부종, 말초부종, 두통, 말초부종, 괴혈병	말초부종, 말초부종
투여부위 장애	연조직염	-
방아기전 장애	폐렴, 방광염, 전신적 질환, 호흡기, 기침, 발열, 신우신염	방광염
기타 용어	수술후통증	-

- 국내에서 재상사를 위하여 1년여 동안 만성 동맥색증 환자 152명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현은 인과관계와 상관 없이 2.63%(4/152명, 총 4건)로 보고되었습니다. 이 중 인과관계와 상관 없는 중대한 이상사례와 예상하지 못한 이상사례는 보고되지 않았습니다. 아래에 명시된 정보는 사르포그렐레이트염산염 일반정제의 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것입니다.
 - 임상시험에서 수집된 정보
 - 일반반응 발현빈도는 때때로 0.1% 이상 ~ 5% 미만, 드물게 0.1% 미만으로 구분하였습니다.
 - 출혈경향: 때때로 소화관출혈(토혈 및 하혈 등), 뇌출혈, 피하출혈 등의 출혈이 나타날 수 있으며 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 합니다.
 - 혈액장애: 무과립구증, 때때로 빈혈, 드물게 혈소판 감소, 백혈구 감소 등이 나타날 수 있으며 관찰을 충분히 하고 이상반응이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
 - 급성신염, 간장애 또는 황달: 때때로 빌리루빈, AST, ALT, ALP, γ-GTP, LDH의 상승을 수반하는 간기능장애 및 황달 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 합니다.
 - 기타 이상반응:
 - 과민반응: 옻만, 두드러기, 때때로 발진, 발적, 드물게 구진, 가려움 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지합니다.
 - 소아: 드물게: 구토, 구내염, 때때로 구역, 이물감(식도), 가슴쓰림, 복통, 변비, 드물게 식욕부진, 복부팽만감, 설사 등이 나타날 수 있습니다.
 - 순환기계: 때때로 심계항진, 호흡곤란, 가슴통증, 안면홍조, 손의 부종 등이 나타날 수 있습니다.
 - 전신신경계: 때때로 졸음, 미각이상, 두통, 드물게 어지럼 등이 나타날 수 있습니다.
 - 신장: 때때로 단백뇨, 요침전, BUN 상승, 크레아티닌상승이 나타날 수 있습니다.
 - 기타: 인두통, 인두부종, 인두작열감, 때때로 체중증가, 혈장중성지방 상승, 혈청콜레스테롤 상승, 혈청알부민 감소, 혈청칼슘 감소, 요당, 요침사, 드물게 부종, 관대강, 마비감, 발열, 피로 등이 나타날 수 있습니다.
 - 국내에서 재상사를 위하여 6년 동안 626명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과(재에서 가슴쓰림, 설사, 두통, 소화관질환, 비출혈, AST-ALT 상승, 빌리루빈 상승, 콜레스테롤 상승, 트리글리세라이드 상승 등이 보고되었습니다.
- 일반적 주의
 - 이 약 투여 중에는 정기적으로 혈액검사를 하는 것이 바람직합니다.
- 상호작용
 - 항응고제(와르파린 등) 또는 혈소판 응집억제제에 있는 약물(아스피린,

- 티클로피딘, 시로스타졸)과 병용하여 시출혈을 조정할 수 있으므로 주의합니다.
- 일부 및 수유부에 대한 투여
 - 동물실험(랫)에서 태자 사망을 증가 및 생장 저해를 지하시키고 있으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 투여하지 않습니다.
 - 동물실험(랫)에서 유즙으로의 분비가 보고되었으므로 수유중인 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여할 경우에는 수유를 피합니다.
- 소아에 대한 투여
 - 소아에 대한 안전성은 확립되지 않았습니다(사용경험이 없습니다.).
- 보관 및 취급상의 주의사항
 - 어린아이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
 - 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질저하 면에서 바람직 하지 않으므로 이를 주의합니다.
- 전문가를 위한 정보
 - 약리작용
 - 사르포그렐레이트염산염은 혈소판 및 혈관의 serotonin receptor(5-HT2A)를 선택적으로 길항하여 serotonin에 의한 혈소판 응집을 억제합니다.
 - 약동학적 정보
 - 속방제제의 약동학적 특성 비교
 - 단회투여
 - 건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 공복 시 1회 1회 투여 후 1시간 1회 투여 후 100mg(대조약)을 공복 시 1정 투여하고 이후 6시간 간격으로 1정씩 총 3회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 Cmax와 AUC에 있어서 일반정제에 대한 사방정제의 기하 평균 비율이 각각 0.98, 1.31 이었고, Tmax는 0.9시간으로 일반정제와 크게 차이나지 않았습니다.
 - 반복투여
 - 건강한 성인 남성 36명을 대상으로 이 약 300mg을 1회 1회, 사르포그렐레이트 일반정제 100mg(대조약)을 1일 3회, 3일간 지속 반복투여하여 정상 상태에서의 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 사르포그렐레이트의 Cmax,ss와 AUCr에 있어서 일반정제에 대한 사방정제의 기하 평균 비율이 각각 1.50, 1.29 이었고, Tmax는 1.25시간으로 일반정제와 크게 차이나지 않았습니다.
 - 식이영양 평가
 - 건강한 성인 남성 24명을 대상으로 이 약 300mg을 1회 1회 공복 및 고지방 식사 후 1회 투여하여 약동학적 지표를 비교 평가한 결과(2x2 교차시험), 공복시 경구투여에 대한 고지방 식사 후 경구투여 시 사르포그렐레이트의 Cmax와 AUC에 있어서 사방정제의 기하 평균 비율이 각각 0.49, 0.74 이었고, Tmax의 경우 4.0시간으로 공복시에 비해 증가하였습니다.
 - 임상시험 정보
 - 만성동맥색증 환자 152명을 대상으로 한 다기관, 무작위배정, 이중 눈가림, 평행 임상시험에서 사르포그렐레이트염산염 사방정(Sarpogrelate Hydrochloride 300mg) 1일 1회 경구투여는 사르포그렐레이트염산염 일반정제(Sarpogrelate hydrochloride 100mg) 1일 3회 경구투여와 비교하여 베이츠라틴 대비 12주 시점의 하지통증 증상 개선에 있어 비열등함을 입증하였습니다.
 - * 이 약은 알보젠코리아(주) 사르포그렐레이트SR300일그렐과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 알보젠코리아(주)에 위탁 제조하였습니다.

- 【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30℃) 보관
- 【사용기한】 외부포장에 표기
- 【포장단위】 30정, 100정
- * 이 제품은 정부의 "소비자분쟁해결기준"에 의거 구입처를 통하여 교환 또는 환불 받을 수 있습니다.
- * 이 성분으로 작성된 후 변경내용은 의약품통합정보시스템(<https://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.
- * 이 제품 사용 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국약물안전관련센터(1644-6223)에 문의하여 부작용 피해구급 조사를 할 수 있습니다.

첨부분사 작성연월일 2019.12.26
 © Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation 등록상표

제조의약·판매자

유한양행

홈페이지: www.yuhan.co.kr
 소비자상담실: 080-024-1188
 (수신자 요금부담)

본사: 서울시 동작구 노랑진로 74
 공장: 충북 청주시 청원구 오창읍 연구단지 29

제조사
알보젠코리아(주) / 경기도 화성시 향남읍 제약공단길 36