

삼성사르포그렐레이트서방정

[원료의약품의 분류] 1등 중

- 유요증상, 사포그렐레이트염산염(KP) 300mg
- 기타경기체 포비드, 시트산, 풀로이드성이아산하구소, 말티톨, 카르복시메탈룰로로스, 스테아라나이글리세리드메탈룰로로스, 산화풀리아데릴렌, 풀로이드성이아구소, 미결정셀룰로오스, 오파드라이인산(215680000), 카르나우아민

[성상] 황색의 경방형 필립크광정

[효능·효과] 관내 동맥폐쇄증(비수비성, 폐색성동맥경화증, 날뇨병성밀초혈관병증 등)에 의한 혈양, 통증 및 냉감 등의 허혈증 증상 개선

[용법·용량·성상] 사포그렐레이트염산염 서방정 300mg을 1일 1회 식후 경구 투여한다. 약은 씹거나 부수지 말고 그대로 복용해야 한다.

[사용상 주의사항]

1. 다음 환자에게는 투여하지 말 것

① 출혈이 있는 환자(혈우병, 모세혈관위약증, 소화관궤양, 요로출혈, 갑혈, 초자차출혈증)(출혈을 증가시킬 가능성이 있다.)

② 일부 또는 일부하고 있을 수 있는 이상증이 있는 암(부수유부에 대한 투여 병 첨고)

2. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것

① 원경기(증상이 증가시킬 우려가 있다.)

② 출혈경향 및 이러한 소인이 있는 환자(출혈경향을 증강시킬 우려가 있다.)

③ 항응고제(포타르핀 등) 또는 혈소판증작용제(아스피린, 티클로피딘, 실로스터졸 등)를 투여중인 환자(출혈경향을 증강시킬 우려가 있다.)

④ 4주 이상의 신장에 있는 환자(내분비에 영향을 미칠 우려가 있다.)

⑤ 고령자

3. 이상반응

1) 민성동맥폐쇄증 환자 149명 중 74명이 서방성 청재인 이 약을 투여하고 75명이 일반제제를 투여한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자 중 31.1%, 일반제제를 투여한 환자 중 40.0%에서 이상반응이 보고되었다. 이 약 투여군(74명)에서 발생한 이상반응 중 이 약과 민성동맥폐쇄증은 두드러기 1건 이었으며 경증으로 나타났다. 이 약의 인과관계 여부에 관계없이 1건이라도 발생한 이상반응은 다음과 같다.

- 감기증, 비인두염, 결막염, 상기도감염

- 위장관계 : 소화불량, 변비증, 설사, 위염, 위장관 기능 이상

- 대사 및 영양 : 저혈당, 식욕감소

- 근골격계 : 등 통증, 근육 쇠약

- 신생계 : 혈栓, 감각 이상

- 호흡기계 : 기침

- 피부 및 피하조직 : 두드러기

- 혈관계 : 혈압 변동

- 신체관계 : 심방세동

- 정신계 : 혼란증

- 신경 및 비뇨기계 : 배뇨곤란

- 겸사처 : 혈압 상승

- 일반적인 이상 : 오한, 열감, 발열, 상처

2) 국내 시판 후 조사 결과

① 국내에서 조사환자를 위하여 4년 동안 민성동맥폐쇄증 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 약물(상반증은 발현빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

번호	기관제명	인과관계와 상관없는 증상이 있는 이상사례 0.91%(32/3,504명, 36건)	인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물 이상반응 0.06% (2/3,504명, 2건)
피부, 피하조직 장애	당뇨병성족주궤양	-	-
근육·골격계 장애	골절, 골문통	골절	-
증증 및 밀초신경계 장애	이시리움, 수근증증후군, 척수천협증	-	-
위장관계 장애	위증증, 장폐색, 크로hn병의학, 드립	-	-
간 및 담도계 질환	간경련	-	-
대사 및 영양 질환	당뇨병의학	-	-
심근, 심비마비, 심마, 판막 질환	협증증, 관상동맥질환의학, 심신경색증	-	-
혈관 질환	밀초관관증, 노경색, 혈관경화증, 카발성파행, 낙동증	-	-
호흡기계 질환	후두암	-	-
혈소판, 출혈, 응고장애	영	-	-
비뇨기계 질환	신장애의학	-	-
신생증	담낭염	담낭암	-
전신화학 질환	기생증증, 밀초부종, 코플립	-	-
투여부위의 장애	연조직염	-	-
방어기전 장애	페리, 신우신염	-	-
기타 용어	수술후증증	-	-

또한, 인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례와 인과관계를 배제할 수 있는 예상하지 못한 약물이상반응은 발현빈도에 따라 다음의 표에 나열하였다.

번호	기관제명	인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례 3.11%(109/3,504명, 136건)	인과관계를 배제할 수 있는 예상하지 못한 약물이상반응 0.51% (18/3,504명, 18건)
흔하지 양계 (0.1~1%미만)	혈관 질환	밀초관관증	-
드물게 (0.01~0.1%미만)	피부, 피하조직 장애	사지통증, 디리통증	-
근육·골격계 장애	당뇨병성족부증, 발병증, 시마귀, 손발톱진증증, 습진, 유행혈탈모증, 장마세균비발증, 혈관성파부염, 지른신부영역, 피로증, 피부번식	-	-
증증 및 밀초신경계 장애	골절, 전신증증, 근육증증, 근육통, 목/어깨통증, 인후, 건조증, 팔관증, 관절증, 근육질환, 기화회선증후군, 운활증, 혁수변형	골절, 근육통, 목/어깨통증	-
증증 및 밀초신경계 장애	밀초신경증증, 보행포란, 수그관증후군, 진전 척수관경증	-	-
시각장애	당뇨병성망막병증, 눈부상, 연구이상, 연구증증, 맨눈증	안구충혈	-
청력 및 척추기관 장애	귀울림, 이통, 상시불경이기질증	귀울림	-
정신질환	불면증	불면증	-
위장관계 장애	구강건조, 구강증, 대장암, 대장증증, 위식도증, 위장염, 위장통증, 위증증, 장염, 장폐색, 치아손상, 치질, 크론성화학, 항문염증	구강건조, 위식도증, 위장증증, 위장통증, 항문염증	-
대사 및 영양질환	혈당증, 당뇨병의학, 체중감소, 고요증증, 당뇨병증, 비타민B群증	체중감소	-
일반적 신체 및 질환	신설기장증, 유통신증증	-	-
비뇨기계 질환	심근, 심비마비, 심마, 판막 질환	협심증, 관상동맥질환의학, 심근경증증	-
혈관 질환	뇌경색, 혈관경화증, 간헐성행, 뇨출증, 청매류	-	-
호흡기계 질환	기비질증, 기관지염	-	-
배혈구, RBC 장애	국성질증증	-	-
비뇨기계 질환	신장의학, 방광질환, 빈뇨, 소변증증, 요실금	-	-
생식기능 장애(여성)	외음부증강	-	-
신생증	당뇨암, 부수암	당뇨암	-
전신학 질환	밀초증증, 코플립	밀초부종, 얼굴부종	-
투여부위 장애	연조직염	-	-
방어기전 장애	페리, 방광증, 건선증후군, 기관지염, 매독, 밸박증증, 신우신염	방광염	-
기타 용어	수술후증증	-	-

② 국내에서 재심사를 위하여 11년 동안 만성 동맥폐쇄증 환자 152명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 이상사례의 발현은 인과관계와 상관없이 2.63%(4/152명, 총 4건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례와 예상하지 못한 이상사례는 보고되지 않았다. 아래에 명시된 정보는 사포그렐레이트염산염 일반제제의 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

○ 일반제제에서 수집된 정보

이상반응 발생빈도는 때때로 0.1% 미만, 드롭개 0.1% 미만으로 구분하였다.

1) 중대한 이상반응

(1) 출혈경향 : 때때로 소화관출혈(도혈 및 하혈 등), 혈관출혈, 피부출혈 등의 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 치료를 한다.

(2) 혈관장애 : 무과민증, 때때로 혈관, 드롭개 혈관 감소 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치료를 한다.

(3) 급성간염 : 기침에 또는 흐름 : 때때로 밀리터리별, AST, ALT, ALP y-GTP, LDH 등의 상승 등을 수반하는 간기능증에 및 혈관증 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 치료를 한다.

2) 기타 이상반응

(1) 출혈경향 : 흥분, 두드러기, 때때로 발진, 발적, 드롭개 구진, 가려움이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.

(2) 소화관 : 구로, 구내염, 때때로 구역, 이물감(식도), 가슴쓰림, 복통, 변비, 드롭개 식욕부진, 복부팽만감, 설사 등이 나타날 수 있다.

(3) 순환기 : 때때로 증상, 혈액증, 손의 부종 등이 나타날 수 있다.

(4) 정신신경 : 때때로 증상, 미각이상, 두통, 드롭개 어지럼 등이 나타날 수 있다.

(5) 신장 : 때때로 혈뇨, 요관통, BUN 상승, 크레아티닌상승 등이 나타날 수 있다.

(6) 기타 : 때때로 일수증, 인두통, 인두물폐증, 일수증증, 혈청증상, 혈청증상증상 등이 나타날 수 있다.

3) 국내에서 재심사를 위하여 1년 동안 626명을 대상으로 실시한 시판 후 조사과 11례에서 가수쓰리 설사, 두통, 소화관증상, 비출혈, AST · ALT 상승, 빌로루빈 상승, 콜레스테롤 상승, 트리글리세리아이드 상승 등이 보고되었다.

4. 일반증상주의

이 약 투여 중에는 정기적으로 혈액검사를 하는 것이 바람직하다.

5. 상호작용

항응고제(아르파린 등) 또는 혈소판 응집억제작용제(아스피린, 타络로피딘, 실로스터졸)와 병용투여 시 출혈을 조성할 수 있으므로 주의한다.

6. 일부 및 수유부에 대한 투여

1) 동물실험(땃드)에서 태자 사망률 증가 및 신생아 생존율 저하가 보고되었으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는다.

2) 동물실험(땃드)에서 유증으로의 분비가 보고되었으므로 수유증인 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여할 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 비닐에는 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

9. 의약품등등성시험 정보(첨부증명)

가) 시험과 안티그릴서방정(사포그렐레이트염산염)[국제약품(주)]과 대조약 사포디필SR정300밀리그램[사포포그렐레이트염산염]밀리포드제조(주)[밀리포드제조(주)]와 2x2교차시험으로 각 1성적 강간한 성인에게 공복 및 식후 시 단회 경구 투여하여 58.0%공복, 56.6%식후의 혈중 사포그렐레이트를 측정한 결과, 비교평가함목치(AUC, Cmax, t1/2)로 그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.80에서 log 1.25 이내에서 생물학적으로 통증증상을 입증하였다.

<공복>

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-24hr} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	사포디필SR정300밀리그램 (사포포그렐레이트염산염) [밀리포드제조(주)]	2095±763	833.1±383.6 (0.25~4.00)	0.88 2.88±1.61
시험약	안티그릴서방정 (사포그렐레이트염산염) [국제약품(주)]	2100±745	778.6±363.4 (0.25~5.00)	0.75 2.81±2.24
	90% 신뢰구간*	log 0.9381 ~ [기준 : log 0.8 - log 1.25]	log 0.8390 ~ [기준 : log 0.8 - 1.0662]	- 1.0308

(AUC, Cmax, t1/2 ; 평균값 ± 표준편차, T_{max}; 중앙값(범위), n = 58)

AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적

Cmax : 최고혈중농도

T_{max} : 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} : 만단 소반반감기

* 비교평가함목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

** 이 약은 국약법(주)과 안티그릴서방정(사포포그렐레이트염산염)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 국약법(주)에 위탁제조하였다.

[제조방법] 기밀용기, 실온(≤30°C)보관

[사용기한] 제조일로부터 24 개월

[포장단위] 30 정형, 100 정형

[제조사] 국약법(주) 경기도 화성시 향남읍 제약공단2길 35, 제약공단4길 10(주사제동)

[제조의뢰자] 삼성제약(주) 경기도 화성시 향남읍 제약공단2길 35, 제약공단4길 10(주사제동)

※ 본 제품은 KGM이 우수의약품 제조관리 기준에 따라 제조 및 품질검사를 한 의약품입니다. 만약, 구입시 사용(유효)기한이 경과되었거나, 변질, 오염되었거나 손상된 의약품은 약사법상 제조자 및 유통업자에게 교환하여 드립니다.

※ 첨부문서 최종제작일 이후 변경된 내용은 사용의약품전체 의약품전체(www.hdrug.mfds.go.kr)의 의약품검색에서 확인할 수 있습니다.

※ 부작용 피해구제신청을 한국의약품안전관리원(1644-6223)에서 할 수 있습니다.

※ 소비자 상담실 : 080-777-8285 / www.spharm.co.kr

주의 - 이상반응

첨부문서 최종제작일: 2020.11.09

SAMSUNG PHARM
삼성제약 Since 1929