

전문의약품
분류번호
629

메가클로버정

(아시클로버)

【원료약품 및 분량】 이 약 1정 중
 ■ 유효성분: 아시클로버(USP) 200mg
 ■ 첨가제(타르색소): 청색 2호
 ■ 기타첨가제: 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 전분, 글리콜산나트륨, 포비돈

【성상】 연청색의 원형 정제

【효능·효과】
 1. 초발성 및 재발성 생식기포진을 포함한 피부 및 점막조직의 단순포진 바이러스 감염증의 치료 및 예방
 2. 대상포진 바이러스 감염증의 치료, 특히 급성시의 통증에 효과가 있다. 반면 포진후 신경통에 대한 효과는 아직 증명되지 않았다.
 3. 2세 이상 소아의 수두 치료

【용법·용량】
 ○ 성인
 1. 단순포진바이러스 감염증의 치료
 1) 아시클로버로서 1일 5회, 1회 200 mg씩 4시간 간격으로 5일간 투여하며, 중증 초발성 감염증인 경우, 치료를 연장할 수 있다.
 2) 중증 면역기능저하 환자(글루코시쉬후 등) 또는 소화관 흡수장애 환자는 1회 투여량을 400 mg까지 증량하거나 정맥주사로 투여경로를 바꿀 수 있다.
 3) 감염 후 최대한 빨리 투여하는 것이 좋으며, 재발성인 경우 전조증상이나 병변이 처음 나타날 때 투여하는 것이 바람직하다.
 2. 면역기능이 정상인 환자의 단순포진 감염증의 예방
 1) 이 약으로서 1일 4회, 1회 200 mg을 약 6시간 간격으로 투여한다. 또 는 1일 2회, 1회 400 mg씩 12시간 간격으로 투여할 수도 있다.
 2) 그 후 1회 200 mg씩 1일 2 ~ 3회로 감량하여 그 유효성을 확인한 후 감량할 수도 있다.
 3) 질환의 자연적인 변화과정을 확인하기 위해서는, 장기치료 환자는 매 6 ~ 12개월마다 주기적으로 치료를 중단하여 확인해 보아야 한다.
 3. 면역기능이 저하된 환자의 단순포진 감염증의 예방
 1) 이 약으로서 1일 4회, 1회 200 mg씩 약 6시간 간격으로 투여한다.
 2) 중증 면역기능저하 환자(글루코시쉬 후 등) 또는 소화관 흡수장애 환 자에는 1회 투여량을 400 mg까지 증량하거나 정맥주사로 투여경로를 바꿀 수 있다.
 3) 감염위험 기간 동안 투여한다.
 4. 대상포진 감염증의 치료
 1) 이 약으로서 1일 5회, 1회 800 mg씩 취침시간을 제외하고 약 4시간 간격으로 투여하며, 총 7일간 투여한다.
 2) 중증 면역기능저하 환자 또는 소화관 흡수장애 환자는 정맥주사로 투여하는 것을 고려해야 한다.
 3) 감염 후 최대한 빨리 투여하는 것이 좋으며, 빨리 치료할수록 더 좋은 효과가 나타난다.

○ 소아
 1. 단순포진 감염증의 치료 및 면역기능이 저하된 환자의 단순포진 감염증의 예방
 1) 2세 이상: 성인에 준함.
 2) 2세 미만: 성인용량의 1/2를 투여함.
 3) 면역기능정상 환자의 단순포진 바이러스 감염증의 예방에 대한 확실한 자료는 아직 없다.
 2. 2세 이상 소아의 수두치료 : 이 약으로서 1회 체중 kg당 20 mg(1회 최대 800 mg)씩 1일 4회, 5일간 투여한다.
 치료는 수두발진이 나타난 후 빠른수록 좋으며 가급적 발진 후 24시간 이내에 투여한다.
 ○ 신장에 환자
 신장에 환자는 정신신경계 이상반응이 나타나기 쉬우므로 투여간격을 연장하거나 감량하는 등 주의해야 한다.
 1. 단순포진 감염증의 치료
 경구 용량은 정맥주사로 인한 축적량보다 높지 않는 것이 보통이다. 그러나 중증 신장에 환자(크레아티닌 청소율이 분당 10 mL 미만)는 이 약을 12시간마다 200 mg씩 투여하는 것이 바람직하다.
 2. 대상포진 바이러스 감염증의 치료

전 문 의 약 품
분류번호 629

메가클로버정

(아시클로버)

1) 크레아티닌 청소율이 분당 10 mL 미만인 환자는 이 약으로서 1회 800 mg 1일 2회, 약 12시간 간격으로 감량 투여하는 것이 바람직하다.
 2) 크레아티닌 청소율이 분당 10 ~ 25 mL인 환자는 이 약으로서 1회 800 mg 1일 3회, 약 8시간 간격으로 감량 투여하는 것이 바람직하다.

【사용상의 주의사항】
 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 이 약 또는 이 약의 구성성분 및 발사시클로버에 대한 과민반응의 병력이 있는 환자
 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
 1) 신장에 환자(정신신경계의 이상반응이 나타나기 쉽다)
 2) 간장애 환자(간기능이 더 악화되기 쉽다)
 3) 영·유·소아
 4) 고령자
 3. 이상반응
 1) 소크 : 드물게 아나필락시스 소크, 아나필락시스모양 반응이 나타나는 경우가 있으므로 충분히 관찰하고, 혈압강하, 호흡곤란, 흉부압박감 등의 증상이 나타나는 경우에는 즉시 투약을 중지하고 적절한 처치를 한다.
 2) 과민반응 : 과과민반응, 고경작이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다. 때때로 발진, 발열, 수포, 두드러기모양 홍반, 두드러기가 나타날 수 있다.
 3) 피부 : 탈모증, 다형홍반, 피부점막안증후군(스티븐스-존슨 증후군), 중독성표피사용해(리엘증후군)가 나타날 수 있다.
 4) 정신신경계 : 의식장애, 방향감각장애, 집중력장애, 공격적인 행동, 이인증(離人症), 초조, 조화운동불능, 혼수, 착란, 섬망, 말듬, 뇌병증, 환각, 정신병, 경련, 졸음, 떨림, 흥분, 건망, 불면, 불안, 혼잣말, 이상감각, 운동실조, 보행불능, 불수의 운동, 안구진탕, 드물게 떨림, 졸음, 어지러움이 나타날 수 있으며, 이러한 증상은 고령자나 신장장애자에서 더 자주 나타난다.
 5) 신장 : 신부전, 결정뇨, 때때로 BUN, 혈청크레아티닌 상승, 드물게 혈뇨, 단백뇨, 요중 적혈구원주, 뇨뇨가 나타날 수 있다.
 6) 혈액 및 림프계 : 백혈구파괴혈관염, 림프절병증, 출혈, 자반, 때때로 빈혈, 백혈구 감소 또는 증가, 호산구 증가, 드물게 림프구 증가, 혈소판 증가, 괴립구 감소, 혈소판 감소, 호염기구 증가가 나타날 수 있다.
 7) 간장 : 간염, 간장애, 황달, 때때로 간기능 증가의 이상(AST/ALT, LDH, ALP, 총 빌리루민 상승), 간비대가 나타날 수 있다.
 8) 소화기계 : 위염, 목마름, 변비, 급성체장염, 때때로 설사, 무른변, 상복부통, 위통, 복통, 구역, 구토, 드물게 소화불량, 식욕부진, 허염이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
 9) 전신 : 발열, 말단부종, 실신, 창백, 근력저하, 무력감, 때때로 전신관대감, 두통이 나타날 수 있다.
 10) 근골격계 : 관절통, 근육통이 나타날 수 있다.
 11) 순환기계 : 부정맥, 가슴통증, 협상상승, 협상저하, 빈맥, 드물게 심계항진이 나타날 수 있다.
 12) 비뇨기계 : 요폐색, 드물게 배뇨곤란이 나타날 수 있다.
 13) 기타 : 요양, 폐렴, 인두염, 호흡곤란, 흉수, 통증, 난청, 결막염, 시각이상, 미각장애, 탈모, 발한, 저나트륨혈증, 혈청단백저하, 때때로 총콜레스테롤치, 트리글리세리드치, 혈청칼륨치의 상승, 드물게 혈청알부민치 저하가 나타날 수 있다.
 4. 일반적 주의
 1) 단순포진과 수두는 5일간, 대상포진은 7일간 투여 후에도 증상의 개선이 없거나 악화되는 경우에는 다른 치료방법으로 바꾸어야 한다.
 2) 이 약은 가능한 한 발병 초기에 투여하는 것이 가장 효과적이므로, 대상포진의 치료는 피부증상이 나타난 후 5일 이내에, 수두의 치료는 피부증상이 나타난 후 3일 이내에 투여를 시작해야 한다.
 3) 면역기능저하 환자에 대한 치료는 정맥주사제 사용을 고려해야 한다.
 4) 이 약 투여기간 중(특히 고용량 투여 시) 탈수증상의 예방 및 신장독성의 위험을 줄이기 위해 충분한 수분섭취가 필요하다.
 5) 재발성 생식기 포진 치료는 생식기 포진의 발병을 반복하는 환자(면역능력이 있는 환자, 적어도 6회 이상 반복되는 환자)를 대상으로 하며, 또한 이 약을 1년간 투여 한 후에는 계속 투여할지 여부를 검토해야 한다.
 6) 의식 장애 등이 나타날 수 있으므로 자동차 운전 등 위험을 수반하는

기계 조작에 주의하도록 환자에게 충분히 설명한다. 또한 신장에 환자는 특히 의식 장애 등이 나타나기 쉬우므로 환자의 상태에 따라 주의해야 한다.

5. 상호작용
 1) 프로베네시드와 이 약 주사제의 병용 시 이 약의 평균 반감기를 18% 연장시키고 혈장-농도 곡선의 면적 40% 증가시키며, 요배출 및 신청소율을 감소시킨다는 보고가 있다.
 2) 신장기능에 영향을 주는 어떤 약물도 아시클로버의 약물동력학에 실질적 영향을 줄 수 있고 신독성 약물과 병용시 신장애의 위험이 증가할 수 있다.
 3) 시메티딘은 이 약의 요배출을 감소시켜, 혈장-농도 곡선의 면적을 27% 증가시킨다는 보고가 있다.
 4) 테오필린과 이 약의 병용 시 테오필린의 중독증상이 나타날 수 있다.
 5) 미코페놀레이트모페델과 이 약의 병용 시 미코페놀레이트모페델 대사물질의 배출을 감소시켜 두 약 모두의 혈장-농도 곡선의 면적을 증가시킨다는 보고가 있다.
 6. 임부 및 수유부에 대한 투여
 1) 동물실험결과 기형형성작용이 보고되었으므로, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
 2) 이 약의 성분은 모유로 이행하므로 치료 중에는 수유를 중단한다.
 7. 소아에 대한 투여
 영·유아 및 소아에 대해서는 필요한 최소한의 사용에 그치는 등 신중히 투여한다. 특히 신생아, 저체중출생아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
 8. 고령자에 대한 투여
 이 약은 주로 신장으로 배설되는데, 고령자는 신기능이 저하된 경우가 많아 높은 혈중농도가 지속될 위험이 있고 이상반응이 발현하기 쉬우므로, 용량 및 투여간격에 유의하여 신중히 투여한다. 또한 투여 시 충분한 수분을 공급한다.
 9. 과량투여시의 처치
 1) 이 약을 한병에 20 g을 복용한 예에서 과량투여 시의 이상반응으로는 초조, 혼수, 경련, 기면이 보고되었다. 과량투여 시 이 약이 신세뇨관에 침전되어 BUN/Cr 상승 및 신부전증을 일으킬 수 있으며, 과량 정맥투여 시 착란, 환각, 흥분, 간질발작, 혼수상태 등이 나타날 수 있다.
 2) 과량투여 시 환자의 상태를 주의감게 관찰하면서 이 약의 혈중농도를 측정해야 하며, 과량투여증상이 나타나는 경우에는 이 약의 혈중농도를 낮추기 위해 혈액투석을 고려할 수 있다.
 10. 의약품동등성시험 정보*
 가. 시험약 대원아시클로버정[대원제약(주)]과 대조약 동아조비락스정200 마이크로그램(아시클로버)[동이에스티(주)]를 2x2 교차시험으로 각 2명씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 22명의 혈중 아시클로버 농도를 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 _{0-24h} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약 동아조비락스정200mg (동이에스티(주))	3,258±1,102	0,710±0,185	1 (0,75~4)	-
시험약 대원아시클로버정 (대원제약(주))	3,236±1,121	0,655±0,198	1,25 (0,75~2)	-
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0,9108 ~ 1,0660	log 0,8566 ~ 0,9725	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2} ; 평균값 ± 표준편차, T_{max} ; 중앙값(범위), n = 22)
 AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적
 C_{max} : 최고혈중농도
 T_{max} : 최고혈중농도 도달시간
 t_{1/2} : 말단 소실 반감기
 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

*1 이 약은 대원제약(주) 대원아시클로버정과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 대원제약(주)에 위탁 제조하였음.
 11. 기타
 1) 글루코헥살염에서 고용량(180 mg/kg 이상)을 마우스 복강내 투여 시 염색제 이상이 유발될 수 있다는 보고가 있었다.
 2) 최근의 몇몇 연구결과에서 이 약은 고용량 투여 시 들뜬이 및 정자형성감소율을 유발하는 것으로 나타났다. 그러나, 추천용량 범위의 사람에게 대한 연구에서는 정자개수에 영향을 주지 않았다.

【포장단위】 30정/병, 200정/병
【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관
【사용기간】 제조로부터 36개월
【제조외지사】 (주)엘앤씨바이오 경기도 안성시 공단2로 104 1층
【제조자】 대원제약(주) 경기도 화성시 향남읍 제막공단 1길 24

※ 본 의약품은 복용(사용)하기 전에 첨부문서를 주의감게 읽어야하며, 첨부문서는 의약품과 함께 보관하여 주십시오.
 ※ 본 의약품은 우수약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질·변패·오염되거나 손상된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.
 ※ 이 첨부문서 개정일자 이후 변경된 내용은 당사 홈페이지(http://www.lncbio.co.kr)나 (주)엘앤씨바이오 소비자상담실(02-541-8577)에서 확인할 수 있습니다.
 ※ 의약품 용어 설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(http://nedrug.mfds.go.kr)을 참조하십시오.
 ※ 본 약제 투약 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국약물관리안전관리원(1644-6223)으로 문의 및 보고하여 주시기 바랍니다.
 * 의약품을 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여 주시기 바랍니다.

【개정년월일】 2021년 08월 25일



20210825/00