

I-210510
도페질정23mg

21×19mm
인쇄면적

35×35mm

의약품을 복용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽고 첨부문서를 의약품과 함께 보관하여 주십시오.

전문의약품
치매 치료제
도페질정23mg (도네페질염산염수화물)

[원료약품 및 그 분량] 1정 총

·유효성분:
도네페질염산염수화물(USP)(도네페질염산염로서 23밀리그램) 24mg
·첨가제(타르색소) : 적색40호 알루미늄레이크, 황색4호 알루미늄레이크
·동물유래성분 : 유당수화물 (소, 우유)
·기타첨가제 : 미결정셀룰로오스, 하이드록시프로필셀룰로오스, 히드록시폴록사마메스, 오파드라일결정(03B665009)

[성상]
백색의 알만이 불룩한 원형 필름코팅정

[효능·효과]
중증에서 중증의 알츠하이머형 치매증상의 치료

[용법·용량]

이 약은 1일 1회 저녁 취침 직전에 복용하며, 음식과 상관없이 투여할 수 있다.
이 약은 흡수 속도가 증가 될 수 있으므로 분할, 분쇄하거나 씹어서는 안 된다.
도네페질염산염의 초기 권장 용량은 5mg을 1일 1회 투여하는 것이다. 이 약은 투여 15일 후에 정상상태에 도달하고 이상반응의 빈도가 중 경속도에 의해 영향을 받을 수 있으므로, 4~6 주간은 5mg을 투여하도록 한다. 이 기간 동안의 임상적 반응을 평가한 후 10mg까지 증량할 수 있다. 1일 10mg으로 증량하는 경우 사회적기 이상반응에 주의하면서 투여한다. 그리고 최소 3개월 동안 10mg을 1일 1회 복용한 환자에게 23mg을 1일 1회 투여 가능하다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 도네페질염산염, 피페리딘 유도체 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
- 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
- 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 동투전증후군, 심정내 및 심실정립부전장애 등 심장질환 환자(미주신경자극작용에 의해 서맥을 일으키고 부정맥이 발생할 가능성이 있다.)
- 비스타로이드성 소염진통제를 투여중인 환자 또는 소화성궤양의 병력 환자(위산분비 촉진 및 소화관운동 촉진으로 소화성궤양이 악화될 가능성이 있다.)
- 천식 및 폐쇄적폐환 병력 환자(기관지평활근의 수축 및 기관지점막 부비 항염으로 증상이 악화될 수 있다.)
- 추체외로장애(파킨슨병, 파킨슨증후군 등) 환자(신경계의 플린계신경의 항진으로 증상을 유발 또는 악화시킬 가능성이 있다.)
- 이 약은 항색4호(타르색소)를 함유하고 있으므로 이 성분과 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

3. 이상반응

1) 경증-중등도 알츠하이머형 치매증상의 치료

(1) 다음은 임상시험에서 보고된, 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 빈도분류의 중요한 이상반응이다. 다음과 같은 증상이 나타나 때 는 특이한 증지하는 등 적절한 처치를 하아야 한다.

- ① 실신, 서맥, 심정지, QT 구간의 연장, 심근경색, 심부전
- ② 소화성궤양, 천공성십이지장 천공, 위장관 출혈
- ③ 간염, 간기능 장애, 황달
- ④ 뇌성발작(간질, 경련 등), 뇌출혈, 뇌혈관 장애
- ⑤ 추체외로장애 : 운동기능장애, 운동실조, 운동장애, 근긴장이상, 진전, 불수의운동, 보행장애, 비정상적 자세, 언어장애
- ⑥ 신경이완제약성중추근 : 동통성 무연중, 근육의 근경직, 삼킴장애, 빈맥, 혈압변동, 발한과 같은 증상이 나타날 수 있으며, 이와 같은 증상은 주로 발열이 동반된다. 이 경우 의약품의 중단과 함께 열을 내리는 전신요법과 수액, 전해질 공급과 같은 집중적인 치료를 해야 한다. 백혈구와 혈색 CK(CPK)의 증가는 미소혈관뇌졸중을 동반하는 신기능장애를 유발할 수 있으므로 관찰을 요한다.
- ⑦ 횡문근용해증이 나타날 수 있으므로 근육통, 무력감, 황색과 요에서의 CK(CPK)의 증가를 주의 깊게 관찰해야 한다. 횡문근용해증으로 인한 신기능장애가 나타나는데 대한 주의를 요한다.
- ⑧ 호흡곤란
- ⑨ 급성 뇌경염
- ⑩ 급성 신부전
- ⑪ 환약을 잘 수 없는 돌연사

(2) 다음은 임상시험에서 보고된, 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 이상반응이다. 이상반응 발현빈도는 매우 자주(10%≥), 자주(1~10%), 때때로(0.1~1%), 드물게(0.01~0.1%), 매우 드물게(0.01)로 구분하였다.

발현빈도	매우 자주	자주	때때로	드물게	빈도분류
기관계					
감염		감기			
대사 및 영양		식욕부진			
정신계		환각***, 흥분**, 공격적행동**	불안증, 불면증, 졸음, 성욕증가, 수다, 조증		악몽, 신경과민, 헛소리, 망상, 우울증, 혼돈, 무관심, 운동과다증
신경계		실신*, 어지러움, 불면, 진전	발작*	추체외로증상	흔미
심혈관계			서맥, 심계항진	동맥심사단, 항설사단	고혈압, 자율성, 심방세동
소화기계	설사, 구역	구토, 복부장애 (복통포함)	위장관출혈, 위삼이지장궤양, 변비, 타액분비		삼킴곤란, 대변실금
간-담도계			간염을 포함한 간 장애***		
피부 및 피하조직		발진, 기려움증			
근골격계, 결합 조직 및 뼈		근육 경련			근육통
신장 및 비뇨기계		요실금			빈뇨, 요정체
전신 및 투여 부위	두통	피로, 통증, 지붕	인면홍조, 권태감, 무기력증		부종(인면부종 포함), 열성, 예열감소
혈액계		헤모크리트감소	백혈구감소증		빈혈, 혈소판감소증

* 실신이나 발작에 대한 임상연구시 실험 또는 통유지 연장의 가능성이 고려되어야한다.

** 환기, 혼란 및 공격적 행동은 용량 강장 또는 치료 중단시 사라졌다.

*** 설명할 수 없는 간기능 장애의 경우, 이 약의 투여 중단이 고려되어야 한다.

(3) 이 약과의 인과관계에 상관없이 이 약의 투여 후 보고된 이상반응은 다음과 같다.

- ① 혈관계 및 림프계 : 만성성출혈
- ② 신경계 : 비정상적 꿈

(4) 국내 시판후 조사결과

국내에서 6년 동안 2,563명용 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응은 인과관계와 상관없이 5.31% (136례/2,563례) 로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 4.25% (109례/2,563례)이다.

이 약과의 인과관계가 있는 것으로 조사된 (또는 인과관계를 배제하지 않은) 이상반응을 발현빈도에유 높은 순으로 다음과 같이 나타 내었다.

구역이 1.72% (44례/2,563례)로 가장 많았고, 구토 0.82% (21례/2,563례), 어지러움 0.62% (16례/2,563례), 설사 0.47% (12

용량군	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
설사	2	0
구역	3	0
어지러움	1	0

이상반응으로 인해 이 약을 투여중단하는 경우의 대부분은 치료 시작 1개월 내에 발생하였다.

(2) 이 약의 사용과 관계된 가장 흔한 이상반응

가장 흔한 이상반응은 최소 5%의 빈도를 나타내는 것으로 정의하였으며 구역, 설사, 구토 및 식욕부진을 포함한다. 이러한 이상반응은 대부분 경증 내지 중등도였다.

(3) 통제된 임상시험에서 보고된 이상반응

표 2는 이 약 23mg/일과 10mg/일을 비교한 통제된 임상시험에서 23mg/일을 투여받은 환자 중에서 최소 2%에서 보고되었고, 10mg /일 용량보다 높은 빈도로 나타난 이상반응을 포함한다. 이 시험에서는 이 약을 복용하고 있는 환자군에서 매미틴의 병용 유무에 따라 이상반응의 종류에 중요한 차이가 나타나지 않았다.

표 2. 중등도-중증의 알츠하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서 최소 2% 환자군에서 보고되었고 23mg/일 용량군에서 보다 높은 빈도로 나타난 이상반응

신체 기관 / 이상반응	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
인전성 무진전 (병)	963	471
1가지 이상의 이상반응을 경험한 환자 비율 (%)	74	64
사회기계		
구역	12	3
구토	9	3
설사	8	5
전신 및 투여 부위		
피로	2	2
무기력증	2	2
무상, 증독, 및 사슬 관련 합병증		
타박상	2	0
관할 지후		
체중감소	5	2
대사 및 영양계		
식욕부진	5	2

(2) 이 약의 투여와 관련성이 있을 것으로 보이는 가장 빈번한 이상반응

이 약을 투여받은 환자에서 적어도 5%의 빈도를 보이고 위약군에 비해 2배 이상이며, 이 약의 플라시보작용에 기인한 것으로 추정되는 이상반응으로 정의한 가장 흔한 이상반응은 설사, 식욕감퇴, 구토, 구역과 반상출혈 등이 있었다. 이러한 이상반응은 주로 경증이 고 일시적이며 투여 기간 동안 용량 조절의 필요 없이 회복되었다. 다음 표는 위약대조군 시험에서 이 약을 투여받은 피험자 중 적어도 2% 이상에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 더 높은, 투여로 인한 징후나 증상을 기록한 것이다.

통제된 임상 시험에서의 이상반응으로 인한 약물 투여 중단율은 이 약의 투여군이 12%, 위약군이 7%였다. 투여 중단된 가장 빈번한 이상반응은, 이 약의 투여군에 최소 2%에서 발생했고 그 빈도가 위약군의 2배 이상으로 정의되며, 식욕감퇴(이 약의 투여군 2%, 위약군 1%), 구역(이 약의 투여군 2%, 위약군 1% 미만), 설사(이 약의 투여군 2% 위약군 0%), 요로감염증(이 약의 투여군 2% 위약군 1%) 등이 해당되었다. (2) 이 약의 투여와 관련성이 있을 것으로 보이는 가장 빈번한 이상반응 이 약을 투여받은 환자에서 적어도 5%의 빈도를 보이고 위약군에 비해 2배 이상이며, 이 약의 플라시보작용에 기인한 것으로 추정되는 이상반응으로 정의한 가장 흔한 이상반응은 설사, 식욕감퇴, 구토, 구역과 반상출혈 등이 있었다. 이러한 이상반응은 주로 경증이 고 일시적이며 투여 기간 동안 용량 조절의 필요 없이 회복되었다. 다음 표는 위약대조군 시험에서 이 약을 투여받은 피험자 중 적어도 2% 이상에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 더 높은, 투여로 인한 징후나 증상을 기록한 것이다. 통제된 임상시험에서 보고된 이상반응

중증 알츠하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서, 이 약을 투여받은 피험자 중 최소 2%에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 높은 이상반응					
신체 기관 / 이상반응	위약(n=392)	이 약(n=501)	신체 기관 / 이상반응	위약(n=392)	이 약(n=501)
1가지 이상의 이상반응을 경험한 피험자 백분율	73	81	대사 및 영양계		
CPK 증가				1	3
진전					
시교	12	13	탈수		2
감염	9	11	고지혈증/이상지질	<1	2
두통	3	4	신경계		
통증	2	3	불면증	4	5
동통증	2	3	작개심	2	3
발열	1	2	신경질	2	3
탈모	<1	2	환각	1	3
심혈관계			졸음	1	2
고혈압	2	3	어지러움	1	2
출혈	1	2	우울증	1	2
실신	1	1	흔란	1	2
소화기계			강직 불안정성	1	2
설사	4	10	성적 이상	1	2
구토	4	8	피부 및 피부 부속기계		
식욕 감퇴	4	8	출진	2	3
구역	2	6	비뇨기계		
혈액계 및 림프계			요실금	1	2
반상 출혈	2	5			

(3) 임상시험 동안 보고된 다른 이상반응
이 약은 3건의 이중맹검 위약대조군 시험(이 중 1건의 임상시험은 공개 라벨시험으로 포함하여 최소 6개월 이상 진행된 임상시험에서 600명이 넘는 중증 알츠하이머병의 피험자에게 투여되었다. 아래 표에는 적어도 2번 이상 발생한 모든 이상반응을 포함 시키되, 상기 표에서 이미 목록화된 이상반응은, COSTART 용어가 너무 일반적이어서 유일한 정보를 제공하지 않거나, 혹은 의약품과의 관련성이 적은 것은 제외하였다. 이상반응은 COSTART 용어를 사용하여 신체 기관에 따라 분류되었고 발현빈도 1% 이상 또는 0.1%~1%에 따라 세부화하였다: 이러한 이상반응은 반드시 이 약의 투여와 관련성이 있는 것이 아니며, 대부분의 경우 통제된 임상시험에서 위약 투여군에서의 빈도와 유사하였다.

신체 기관	1% 이상	0.1~1%
진전	복통, 무력증, 진근간염, 인플루엔자유사증후군	알레르기, 연조직염, 권태, 패혈증, 열결 무중, 발창
심혈관계	저혈압, 서맥, ECG 이상, 심부전	심근경색, 협심증, 심방세동, 불협성 심부전, 말초 혈관 질환, 심상실성 기외수축, 심실성 기외수축, 심장 비대
소화기계	변비, 위장염, 대변실금, 소화불량	γ-GT 증가, 위염, 삼킴곤란, 자취열, 위궤양, 치주농양, 복부팽만감, 간기능 이상, 트림, 식도염, 항문출혈
내분비계		당뇨
혈액 및 림프계	빈혈	백혈구 증가증
대사 및 영양계	체중감소, 말초부종, 무중, LDH 증가, 알칼리인산분해효소 증가	고콜레스테롤혈증, 지질혈당증, 저알부민증, 체중증가, 빌리루빈혈증, BUN 증가, B12 결핍성 빈혈, 악취질, 크레아티닌 증가, 종종, 지니드름증, 저단백혈증, 철 결핍성 빈혈, AST 증가, ALT 증가
근골격계	관절염	관절증, 골 골절, 관절통, 다리 경련, 골다공증, 근육통
신경계	초조, 불안, 진전, 경련, 유두종의 정신 이상, 보행 이상	무감정, 어지러움, 망상, 공이성, 뇌혈관 이상, 타액 분비 증가, 운동 실조증, 이상행동감, 혈관확장, 뇌출혈, 뇌경색, 뇌허혈, 치매, 추체외로증상, 대발작경련, 만신불수, 긴장 경진, 운동감소증
호흡기계	인두염, 폐렴, 기침 증가, 기관지염	호흡 곤란, 비염, 천식
피부 및 피부 부속기계	발진, 피부 깨임, 가려움	건선, 피부 변색, 대상포진, 건조한 피부, 발한, 두드러기, 수포성 발진
특수 감각기계		결막염, 녹내장, 시각 이상, 귀먹음, 눈물 이상
비뇨생식기계	요로감염증, 방광염, 혈뇨, 당뇨	질염, 배뇨장애, 빈뇨, 단백뇨

(4) 임상시험 동안 보고된 다른 이상반응
이 약은 3건의 이중맹검 위약대조군 시험(이 중 1건의 임상시험은 공개 라벨시험으로 포함하여 최소 6개월 이상 진행된 임상시험에서 600명이 넘는 중증 알츠하이머병의 피험자에게 투여되었다. 아래 표에는 적어도 2번 이상 발생한 모든 이상반응을 포함 시키되, 상기 표에서 이미 목록화된 이상반응은, COSTART 용어가 너무 일반적이어서 유일한 정보를 제공하지 않거나, 혹은 의약품과의 관련성이 적은 것은 제외하였다. 이상반응은 COSTART 용어를 사용하여 신체 기관에 따라 분류되었고 발현빈도 1% 이상 또는 0.1%~1%에 따라 세부화하였다:

이러한 이상반응은 반드시 이 약의 투여와 관련성이 있는 것이 아니며, 대부분의 경우 통제된 임상시험에서 위약 투여군에서의 빈도와 유사하였다.

신체 기관	1% 이상	0.1~1%
진전	복통, 무력증, 진근간염, 인플루엔자유사증후군	알레르기, 연조직염, 권태, 패혈증, 열결 무중, 발창
심혈관계	저혈압, 서맥, ECG 이상, 심부전	심근경색, 협심증, 심방세동, 불협성 심부전, 말초 혈관 질환, 심상실성 기외수축, 심실성 기외수축, 심장 비대
소화기계	변비, 위장염, 대변실금, 소화불량	γ-GT 증가, 위염, 삼킴곤란, 자취열, 위궤양, 치주농양, 복부팽만감, 간기능 이상, 트림, 식도염, 항문출혈
내분비계		당뇨
혈액 및 림프계	빈혈	백혈구 증가증
대사 및 영양계	체중감소, 말초부종, 무중, LDH 증가, 알칼리인산분해효소 증가	고콜레스테롤혈증, 지질혈당증, 저알부민증, 체중증가, 빌리루빈혈증, BUN 증가, B12 결핍성 빈혈, 악취질, 크레아티닌 증가, 종종, 지니드름증, 저단백혈증, 철 결핍성 빈혈, AST 증가, ALT 증가
근골격계	관절염	관절증, 골 골절, 관절통, 다리 경련, 골다공증, 근육통
신경계	초조, 불안, 진전, 경련, 유두종의 정신 이상, 보행 이상	무감정, 어지러움, 망상, 공이성, 뇌혈관 이상, 타액 분비 증가, 운동 실조증, 이상행동감, 혈관확장, 뇌출혈, 뇌경색, 뇌허혈, 치매, 추체외로증상, 대발작경련, 만신불수, 긴장 경진, 운동감소증
호흡기계	인두염, 폐렴, 기침 증가, 기관지염	호흡 곤란, 비염, 천식
피부 및 피부 부속기계	발진, 피부 깨임, 가려움	건선, 피부 변색, 대상포진, 건조한 피부, 발한, 두드러기, 수포성 발진
특수 감각기계		결막염, 녹내장, 시각 이상, 귀먹음, 눈물 이상
비뇨생식기계	요로감염증, 방광염, 혈뇨, 당뇨	질염, 배뇨장애, 빈뇨, 단백뇨

3) 시판후 자발적으로 보고된 이상반응
중 위에 언급되지 않은 이상반응은 다음과 같으며, 이 약과의 관련 여부는 확실하지 않다.
 : 복부통증, 초조, 탈진, 혼란, 경련, 환각, 삼장지진(당뇨 유성), 용혈성 빈혈, 간염, 지니드름혈증, 신경이완제약성중추근, 해당염 및 발진

4) 중등도 - 중증 알츠하이머형 치매증상의 치료

(1) 투여중단의 원인이 된 이상반응

이 약 23mg/일의 통제된 임상시험에서 이상반응으로 인한 투여 중단율은 18.6%로 이 약 10mg/일 투여군의 7.9%보다 높았다. 투여중단의 원인이 된 가장 흔한 이상반응은 최소 1%의 환자군에서 발생하며 이 약 10mg/일 용량보다 많이 나타나는 경우도 정의하였다. 표 1을 참조하라.

표 1. 통제된 임상시험에서 나타난 투여군 별 투여중단된 원인이 된 가장 흔한 이상반응

용량군	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
인전성 무진전 (병)	963	471
례 수 / 투여중단 %		
구토	3	0

용량군	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
설사	2	0
구역	3	0
어지러움	1	0

이상반응으로 인해 이 약을 투여중단하는 경우의 대부분은 치료 시작 1개월 내에 발생하였다.

(2) 이 약의 사용과 관계된 가장 흔한 이상반응

가장 흔한 이상반응은 최소 5%의 빈도를 나타내는 것으로 정의하였으며 구역, 설사, 구토 및 식욕부진을 포함한다. 이러한 이상반응은 대부분 경증 내지 중등도였다.

(3) 통제된 임상시험에서 보고된 이상반응

표 2는 이 약 23mg/일과 10mg/일을 비교한 통제된 임상시험에서 23mg/일을 투여받은 환자 중에서 최소 2%에서 보고되었고, 10mg /일 용량보다 높은 빈도로 나타난 이상반응을 포함한다. 이 시험에서는 이 약을 복용하고 있는 환자군에서 매미틴의 병용 유무에 따라 이상반응의 종류에 중요한 차이가 나타나지 않았다.

표 2. 중등도-중증의 알츠하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서 최소 2% 환자군에서 보고되었고 23mg/일 용량군에서 보다 높은 빈도로 나타난 이상반응

신체 기관 / 이상반응	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
인전성 무진전 (병)	963	471
1가지 이상의 이상반응을 경험한 환자 비율 (%)	74	64
사회기계		
구역	12	3
구토	9	3
설사	8	5
전신 및 투여 부위		
피로	2	2
무기력증	2	2
무상, 증독, 및 사슬 관련 합병증		
타박상	2	0
관할 지후		
체중감소	5	2
대사 및 영양계		
식욕부진	5	2

(2) 이 약의 투여와 관련성이 있을 것으로 보이는 가장 빈번한 이상반응

이 약을 투여받은 환자에서 적어도 5%의 빈도를 보이고 위약군에 비해 2배 이상이며, 이 약의 플라시보작용에 기인한 것으로 추정되는 이상반응으로 정의한 가장 흔한 이상반응은 설사, 식욕감퇴, 구토, 구역과 반상출혈 등이 있었다. 이러한 이상반응은 주로 경증이 고 일시적이며 투여 기간 동안 용량 조절의 필요 없이 회복되었다. 다음 표는 위약대조군 시험에서 이 약을 투여받은 피험자 중 적어도 2% 이상에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 더 높은, 투여로 인한 징후나 증상을 기록한 것이다.

신체 기관 / 이상반응	이 약 23mg/일	이 약 10mg/일
인전성 무진전 (병)	963	471
1가지 이상의 이상반응을 경험한 환자 비율 (%)	74	64
사회기계		
구역	12	3
구토	9	3
설사	8	5
전신 및 투여 부위		
피로	2	2
무기력증	2	2
무상, 증독, 및 사슬 관련 합병증		
타박상	2	0
관할 지후		
체중감소	5	2
대사 및 영양계		
식욕부진	5	2
신경계		
어지러움	5	3
두통	4	3
졸음	2	1
정신계		
불면증	3	2
신장 및 비뇨기계		
요실금	3	1

4. 일반적 주의

1) 다른 형태의 치매 또는 다른 형태의 기억력 장애(예 : 나이와 연관된 인지기능 저하)에 대한 이 약의 사용은 승인되지 않았다.

알츠하이머형과 다른 유형의 치매를 구분함에 있어 진단의 주의가 요한다. 치료는 알츠하이머 치매의 진단과 치료에 있어 경험있는 의사에 의해 시작되고 감독되어야한다. 진단은 인정된 지침(예 : DSM IV, ICD 10)에 따라 이루어져야 한다. 이 약 치료는 보호자들이 환자의 약물 복용을 정기적으로 관찰할 수 있을 때에만 시작되어야 한다. 유지치 치료는 환자 생존에 치료적 효과가 있는 동안만 계속되어야 한다. 즉, 이 약의 임상적 효과는 정기적으로 재평가되어야한다. 치료 효과의 증가가 더 이상 나타나지 않을 때 치료중단을 고려하여야 한다. 이 약에 대한 개개인의 반응은 예상할 수 없다.

(1) 심혈관계 : 이 약은 플린에스테라제 억제작용으로 미주신경 긴장효과를 가져와 서맥을 일으키고 심장차단(동방결절차단 또는 방실택단), QT구간의 연장, 같은 증상을 유발할 수 있다. 특히, 심정질환에, 심근경색, 심장근육병증, 심방불규칙성, 동투전증후군 또는 심실상부진도 증상, 심방세 전도장애, 심방성심 집합성 전도장애)과 전체적 이상(예 : 저혈당혈증)을 가진 환자는 심각한 부정맥으로 진행될 수 있어 이 약의 사용시 특별히 주의해야 한다. 심혈관계 질환을 가진 환자들에게서 이 약의 사용으로 심신과 발작이 보고된 바 있다.

(2) 소화기계 : 플린에스테라제 억제작용으로 위산을 증가시키거나 소화기관의 운동을 증가시킬 수 있어 소화계약 병력이 있거나 비스타로이드성 소염진통제를 투약받고 있는 환자는 그 증상에 대한 모니터링이 필요하다. 이 약 5mg/일 및 10mg/일을 투여한 임상시험에서 위장에 대해 위궤양 또는 위장관 출혈 증가는 없는 것으로 나타났다. 23mg/일 용량군용 10mg/일 용량군과 비교한 통제된 임상시험에서 소화성 궤양 질환(0.4% vs. 0.2%) 및 모든 병소에서 위장관 출혈(1.1% vs. 0.6%)의 발생률이 증가함을 확인하였다.