

| | | |
|---|--|--------------|
| KGMP | 알츠하이머 치료제 | 전문의약품 |
| 브렌셉트 [®] 23밀리그램 정 | | |
| (도네페질염산염수화물) | | |
| Brencept Tab, 23mg | | 분류번호 : 119 |
|  | 저희 메디카코리아는 인건중심의 기업, 함께 나누는 기업이란 경영이념을 바탕으로 인류의 건강과 아름다운 삶을 위해 우수한 품질의 제품을 공급해드리고자 노력하고 있습니다. 저희가 생산하는 의약품 하나하나에는 생명의 존엄성을 가장 귀한 가치로 여기는 메디카코리아 임직원들의 정성이 깃들어 있습니다. | |

- 【성분·함량】** 1정 중
·유효성분 : 도네페질염산염수화물(USP) 24.0mg
(도네페질염산염으로서 23.0mg)
·첨가제(동등유래) : 유당수화물(소, 우유)
·첨가제(타르색소) : 적색40호, 황색6호
·기타 첨제 : 미정질셀룰로스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이갑색(038665009), 히드록시프로필셀룰로스(EXF타입), 히드록시프로필셀룰로스(L), 히드로멜로스

| |
|---------------------------|
| 【성상】 |
| 말간색의 양면이 볼록한 원형 필름코팅정 |
| 【용용·효과】 |
| 중등도에서 중증의 알츠하이머형 치매증상의 치료 |

| |
|---|
| 【용법·용량】 |
| 이 약은 1일 1회 저녁 취침 직전에 복용하며, 음식과 상관없이 투여할 수 있다. |

이 약은 흡수 속도가 증가될 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 증감속도에 의해 영향을 받을 수 있으므로, 4 ~ 6주간은 5mg을 투여하도록 한다. 이 기간 동안의 임상적 반응을 평가한 후 10mg까지 증감할 수 있다. 1일 10mg으로 증감하는 경우 소화기계 이상반응에 주의하면서 투여한다. 그리고 최소 3개월 동안 10mg을 1일 1회 복용한 환자에게 23mg을 1일 1회 투여 가능하다.

- 【사용상의 주의사항】**
- 다음 환자에는 투여하지 말 것.**
 - 도네페질염산염, 피페리딘 유도체 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
 - 입부 또는 입강에 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
 - 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당불내효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
 - 다음 환자에는 신중히 투여할 것.**
 - 동투전증후군, 심방내 및 방실절합부전증에 등 심장질환 환자(미주신경자극작용으로 인해 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 폐쇄폐질환 병력 환자(기관지평활근의 수축 및 기관지저항 분비 항진으로 증상이 악화될 수 있다.)
 - 추체외로장애(파킨슨증 등) 환자(신조직의 평관계신경의 항진으로 증상을 유발 또는 악화시킬 가능성이 있다.)
 - 이 약은 황색4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.
 - 이상반응**
 - 경증~중등도 알츠하이머형 치매증상의 치료
 - 다음은 임상시험에서 보고된, 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 빈도분류의 중요한 이상반응이다. 다음과 같은 증상이 나타날 때는 투약을 중지하는 등 적절한 처치를 하여야 한다.
 - 실신, 서맥, 심장차단, QT-구간의 연장, 심근경색, 심부전
 - 소화성궤양, 현공성심이저장 현공, 위장관 출혈
 - 간염, 간기능 장애, 황달
 - 뇌성발작(간질, 경련 등), 뇌졸중, 뇌혈관 장애
 - 추체외로장애 : 운동기능장애, 운동실조, 운동장애, 근간지양성, 진전, 불수의운동, 보행장애, 비정상적 자세, 언어장애
 - 신경이완제약성증후군 : 무동성 무연동, 극도의 근경직, 삼킴근관, 빈맥, 혈압변동, 발한과 같은 증상이 나타날 수 있으며, 이와 같은 증상은 주로 발열이 동반된다. 이 경우 약물의 중단과 함께 열을 내리는 전신소염제와 수액,전해질 공급과 같은 집중적인 치료를 하여야 한다. 백혈구와 혈청 CK(CPK)의 증가는 미오글로빈혈증을 동반하는 신기능장애를 유발할 수 있으므로 관찰을 요한다.
 - 행문근응축증이 나타날 수 있으므로 근육통, 무력감, 팔액과 요에서의 CK(CPK)의 증가를 주의 깊게 관찰해야 한다. 행문근응축증으로 인한 신기능장애가 나타나지에 대한 주의를 요한다.
 - 호흡근관
 - 급성 해장염
 - 급성 심부전
 - 원인을 알 수 없는 돌연사
 - 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 | | | |
| 심장계 | | 혈각** 홍분** 공격적행동** | 불안증 불면증 졸음 성욕증가 수다 조증 | | 약중 신경과민 헛소리 망상 우울증 혼돈 우관심 운동과다증 |
| 신경계 | | 실신* 어지러움 불면 진전 | 발작* | 추체외로증상 | 혼미 |
| 심혈관계 | | | 서맥 심계항진 | 동방실차단 방실차단 | 고혈압 저혈압 심방세동 |
| 소화기계 | 설사 구역 | 구토 복부장애 (복통포함) | 위장관출혈 위십이지장궤양 변비 타액분비 | | 삼킴근관 대변실금 |
| 간-담도계 | | | | 간염을 포함한 간 장애*** | |
| 피부 및 피하조직 | | | | | |
| 근골격계 접합 조직 및 뼈 | | | 근육 경련 | | 근육통 |
| 신장 및 비뇨기계 | | | 요실금 | | 빈뇨 요정체 |
| 전신 및 투여 부위 | | 두통 | 피로 홍중 치통 | 안면홍조 관태감 무기력증 | 부종 (안면부종 포함) 발열 체온상승 |
| 혈액계 | | 헤마토크리트감소 | 백혈구감소증 | | 변혈 혈소판감소증 |

| 발현빈도 | 매우 자주 | 자주 | 때때로 | 드물게 | 빈도분류 |
|-------------------|----------|-------------------------|--------------------------------------|---------------------|--|
| 기관계 | 감염 | 감기 | | | |
| 대사 및 영양 | | 식욕부진 | | | |
| 심장계 | | 혈각** 홍분** 공격적행동** | 불안증 불면증 졸음 성욕증가 수다 조증 | | 약중 신경과민 헛소리 망상 우울증 혼돈 우관심 운동과다증 |
| 신경계 | | 실신* 어지러움 불면 진전 | 발작* | 추체외로증상 | 혼미 |
| 심혈관계 | | | 서맥 심계항진 | 동방실차단 방실차단 | 고혈압 저혈압 심방세동 |
| 소화기계 | 설사 구역 | 구토 복부장애 (복통포함) | 위장관출혈 위십이지장궤양 변비 타액분비 | | 삼킴근관 대변실금 |
| 간-담도계 | | | | 간염을 포함한 간 장애*** | |
| 피부 및 피하조직 | | | | | |
| 근골격계 접합 조직 및 뼈 | | | 근육 경련 | | 근육통 |
| 신장 및 비뇨기계 | | | 요실금 | | 빈뇨 요정체 |
| 전신 및 투여 부위 | | 두통 | 피로 홍중 치통 | 안면홍조 관태감 무기력증 | 부종 (안면부종 포함) 발열 체온상승 |
| 혈액계 | | 헤마토크리트감소 | 백혈구감소증 | | 변혈 혈소판감소증 |

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

| | | | | |
|-----------------|--------------------------------------|--|--------------|--|
| | | | 1% 이상 | |
| 전신 | 복통, 무력증, 진공감염, 인플루엔자 유사증후군 | 알레르기, 연조직염, 권태, 폐혈증, 얼굴 부종, 말장 | | |
| 심혈관계 | 저혈압, 서맥, ECG 이상, 심부전 | 심근경색, 협심증, 심방성동, 율형성 심부전, 말초 혈관 질환, 심상성심 기외수축, 심실성 기외수축, 심장 비대 | | |
| 소화기계 | 변비, 위장염, 대변실금, 소화불량 | V-GT 증가, 위염, 삼킴근관, 치주염, 위궤양, 치주농양, 복부팽만감, 간기능 이상, 트림, 식도염, 항문출혈 | | |
| 내분비계 | | 당뇨 | | |
| 혈액 및 림프계 | 빈혈 | 백혈구 증가증 | | |
| 대사 및 영양계 | 체중감소, 말초부종, 부종, LDH 증가, 말랄리안신부전효소 증가 | 고콜레스테롤혈증, 저칼륨혈증, 저혈당증, 체중증가, 빌리루빈혈증, BUN 증가, B12 결핍성 빈혈, 악액질, 크레아티닌 증가, 통풍, 지나트륨증, 저단백혈증, 철 결핍성 빈혈, AST 증가, ALT 증가 | | |
| 근골격계 | 관절염 | 관절증, 골 골절, 관절통, 다리 경련, 골다공증, 근무력 | | |
| 신경계 | 초조, 불안, 진전, 경련, 유주성의 정신 이상, 보행 이상 | 우간성 어지러움, 망상, 광이상, 뇌혈관 이상, 타액 분비 증가, 운동 실조증, 이상행동감, 혈관확장, 뇌졸중, 뇌경색, 뇌허혈, 치매, 추체외로증상, 대발작성 경, 반신불수, 긴장 항진, 운동감소증 | | |
| 호흡기계 | 인두염, 폐렴, 기침 증가, 기관지염 | 호흡 곤란, 비염, 천식 | | |

[[]* 실신이나 발작에 대한 임상연구시 실발증 또는 통풍시 연장의 가능성이 고려되어야한다.

[[]** 환각, 홍분 및 공격적 행동은 용량 강량 또는 치료 중단시 사라졌다.

| | | |
|---------------------|--------------------|---|
| 피부 및 피부 부속기계 | 발진, 피부 궤양, 가려움 | 건선, 피부 변색, 대상포진, 건조한 피부, 발한, 두드러기, 수포성 발진 |
| 특수 감각기계 | | 결막염, 녹내장, 시각 이상, 귀통증, 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, 담낭염, 혼란, 경련, 환각, 심정자단(도트 유형), 융혈성 빈혈, 간염, 저나트륨혈증, 신경이완제약성중후군, 황당염 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 경우로 정의하였다. 표 1을 참조한다.
표 1. 통제된 임상시험에서 나타난 투여군 별 투여중단의 원인이 된 가장 흔한 이상반응

| 용량군 | 이 약 23mg/일 | 이 약 10mg/일 |
|----------------|------------|------------|
| 안전성 모집단 (명) | 963 | 471 |
| 레 수 / 투여중단 (%) | | |
| 구토 | 3 | 0 |
| 설사 | 2 | 0 |
| 구역 | 2 | 0 |
| 어지러움 | 1 | 0 |

- 이상반응으로 인해 이 약을 투여중단하는 경우의 대부분은 치료 시작 1개월 내에 발생하였다.
(2) 이 약의 사용과 관련된 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 매한번의 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 |
|-----------------------------|------------|------------|
| 안전성 모집단 (명) | 963 | 471 |
| 1가지 이상의 이상반응을 경험한 환자 비율 (%) | 74 | 64 |
| 소화기계 | | |
| 구역 | 12 | 3 |
| 구토 | 9 | 3 |
| 설사 | 8 | 5 |
| 전신 및 투여 부위 | | |
| 피로 | 2 | 1 |
| 무기력증 | 2 | 1 |
| 부상, 중독, 및 시술 관련 합병증 | | |
| 타박상 | 2 | 0 |
| 관찰 징후 | | |
| 체중감소 | 5 | 3 |
| 대사 및 영양계 | | |
| 식욕부진 | 5 | 2 |
| 신장계 | | |
| 어지러움 | 5 | 3 |
| 두통 | 4 | 3 |
| 졸음 | 2 | 1 |
| 정신계 | | |
| 불면증 | 3 | 2 |
| 신장 및 비뇨기계 | | |
| 요실금 | 3 | 1 |

중증 알츠하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서, 이 약을 투여받은 피험자 중 최소 2%에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생율이 높은 이상반응

| 신체 기관/이상반응 | 위약(n=392) | 이 약(n=501) |
|----------------------------|-----------|------------|
| 17가지 이상의 이상반응을 경험한 피험자 백분율 | 73 | 81 |
| 전신 | | |
| 사고 | 12 | 13 |
| 감염 | 9 | 11 |
| 두통 | 3 | 4 |
| 통증 | 2 | 3 |
| 동통증 | 2 | 3 |
| 발열 | 1 | 2 |
| 홍중 | <1 | 2 |
| 심혈관계 | | |
| 고혈압 | 2 | 3 |
| 출혈 | 1 | 2 |
| 실신 | 1 | 2 |
| 소화기계 | | |
| 설사 | 4 | 10 |
| 구토 | 4 | 8 |
| 식욕 감퇴 | 4 | 8 |
| 구역 | 2 | 6 |
| 혈액계 및 림프계 | | |
| 빈상 출혈 | 2 | 5 |
| 대사 및 영양계 | | |
| CPK 증가 | 1 | 3 |
| 말초 | 1 | 2 |
| 고지혈증 | <1 | 2 |
| 신경계 | | |
| 불면증 | 4 | 5 |
| 저각심 | 2 | 3 |
| 신경질 | 2 | 3 |
| 환각 | 1 | 3 |
| 졸음 | 1 | 2 |
| 어지러움 | 1 | 2 |
| 우울증 | 1 | 2 |
| 혼란 | 1 | 2 |
| 감정 불안정성 | 1 | 2 |
| 성격 이상 | 1 | 2 |
| 피부 및 피부 부속기계 | | |
| 습진 | 2 | 3 |
| 비뇨기계 | | |
| 요실금 | 1 | 2 |

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

| | | | | |
|-----------------|--------------------------------------|--|--------------|--|
| | | | 1% 이상 | |
| 전신 | 복통, 무력증, 진공감염, 인플루엔자 유사증후군 | 알레르기, 연조직염, 권태, 폐혈증, 얼굴 부종, 말장 | | |
| 심혈관계 | 저혈압, 서맥, ECG 이상, 심부전 | 심근경색, 협심증, 심방성동, 율형성 심부전, 말초 혈관 질환, 심상성심 기외수축, 심실성 기외수축, 심장 비대 | | |
| 소화기계 | 변비, 위장염, 대변실금, 소화불량 | V-GT 증가, 위염, 삼킴근관, 치주염, 위궤양, 치주농양, 복부팽만감, 간기능 이상, 트림, 식도염, 항문출혈 | | |
| 내분비계 | | 당뇨 | | |
| 혈액 및 림프계 | 빈혈 | 백혈구 증가증 | | |
| 대사 및 영양계 | 체중감소, 말초부종, 부종, LDH 증가, 말랄리안신부전효소 증가 | 고콜레스테롤혈증, 저칼륨혈증, 저혈당증, 체중증가, 빌리루빈혈증, BUN 증가, B12 결핍성 빈혈, 악액질, 크레아티닌 증가, 통풍, 지나트륨증, 저단백혈증, 철 결핍성 빈혈, AST 증가, ALT 증가 | | |
| 근골격계 | 관절염 | 관절증, 골 골절, 관절통, 다리 경련, 골다공증, 근무력 | | |
| 신경계 | 초조, 불안, 진전, 경련, 유주성의 정신 이상, 보행 이상 | 우간성 어지러움, 망상, 광이상, 뇌혈관 이상, 타액 분비 증가, 운동 실조증, 이상행동감, 혈관확장, 뇌졸중, 뇌경색, 뇌허혈, 치매, 추체외로증상, 대발작성 경, 반신불수, 긴장 항진, 운동감소증 | | |
| 호흡기계 | 인두염, 폐렴, 기침 증가, 기관지염 | 호흡 곤란, 비염, 천식 | | |

| | | |
|---------------------|--------------------|---|
| 피부 및 피부 부속기계 | 발진, 피부 궤양, 가려움 | 건선, 피부 변색, 대상포진, 건조한 피부, 발한, 두드러기, 수포성 발진 |
| 특수 감각기계 | | 결막염, 녹내장, 시각 이상, 귀통증, 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, 담낭염, 혼란, 경련, 환각, 심정자단(도트 유형), 융혈성 빈혈, 간염, 저나트륨혈증, 신경이완제약성중후군, 황당염 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 경우로 정의하였다. 표 1을 참조한다.
표 1. 통제된 임상시험에서 나타난 투여군 별 투여중단의 원인이 된 가장 흔한 이상반응

| 용량군 | 이 약 23mg/일 | 이 약 10mg/일 |
|----------------|------------|------------|
| 안전성 모집단 (명) | 963 | 471 |
| 레 수 / 투여중단 (%) | | |
| 구토 | 3 | 0 |
| 설사 | 2 | 0 |
| 구역 | 2 | 0 |
| 어지러움 | 1 | 0 |

- 이상반응으로 인해 이 약을 투여중단하는 경우의 대부분은 치료 시작 1개월 내에 발생하였다.
(2) 이 약의 사용과 관련된 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 매한번의 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 |
|-----------------------------|------------|------------|
| 안전성 모집단 (명) | 963 | 471 |
| 1가지 이상의 이상반응을 경험한 환자 비율 (%) | 74 | 64 |
| 소화기계 | | |
| 구역 | 12 | 3 |
| 구토 | 9 | 3 |
| 설사 | 8 | 5 |
| 전신 및 투여 부위 | | |
| 피로 | 2 | 1 |
| 무기력증 | 2 | 1 |
| 부상, 중독, 및 시술 관련 합병증 | | |
| 타박상 | 2 | 0 |
| 관찰 징후 | | |
| 체중감소 | 5 | 3 |
| 대사 및 영양계 | | |
| 식욕부진 | 5 | 2 |
| 신장계 | | |
| 어지러움 | 5 | 3 |
| 두통 | 4 | 3 |
| 졸음 | 2 | 1 |
| 정신계 | | |
| 불면증 | 3 | 2 |
| 신장 및 비뇨기계 | | |
| 요실금 | 3 | 1 |

중증 알츠하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서, 이 약을 투여받은 피험자 중 최소 2%에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생율이 높은 이상반응

| 신체 기관/이상반응 | 위약(n=392) | 이 약(n=501) |
|----------------------------|-----------|------------|
| 17가지 이상의 이상반응을 경험한 피험자 백분율 | 73 | 81 |
| 전신 | | |
| 사고 | 12 | 13 |
| 감염 | 9 | 11 |
| 두통 | 3 | 4 |
| 통증 | 2 | 3 |
| 동통증 | 2 | 3 |
| 발열 | 1 | 2 |
| 홍중 | <1 | 2 |
| 심혈관계 | | |
| 고혈압 | 2 | 3 |
| 출혈 | 1 | 2 |
| 실신 | 1 | 2 |
| 소화기계 | | |
| 설사 | 4 | 10 |
| 구토 | 4 | 8 |
| 식욕 감퇴 | 4 | 8 |
| 구역 | 2 | 6 |
| 혈액계 및 림프계 | | |
| 빈상 출혈 | 2 | 5 |
| 대사 및 영양계 | | |
| CPK 증가 | 1 | 3 |
| 말초 | 1 | 2 |
| 고지혈증 | <1 | 2 |
| 신경계 | | |
| 불면증 | 4 | 5 |
| 저각심 | 2 | 3 |
| 신경질 | 2 | 3 |
| 환각 | 1 | 3 |
| 졸음 | 1 | 2 |
| 어지러움 | 1 | 2 |
| 우울증 | 1 | 2 |
| 혼란 | 1 | 2 |
| 감정 불안정성 | 1 | 2 |
| 성격 이상 | | |