

경구용 혈당 강하제

메디톨 정 2mg

클리페피리드 **전문의약품**

【성분·함량】 1정중

클리페피리드(BP)..... 2.0mg

첨가제(동등유래) : 유당수화물(간강한 젯소, 우유)

첨가제(타르소산) : 대적초 2호

【성　　성】 녹색의 장방형 정제

【효능·효과】

- 인슐린 – 비의존형(typeⅡ) 당뇨병
 - 식이요법, 운동요법, 제중감량만으로 혈당조절이 적절하게 이루어지지 않는 경우 단독으로 투여
 - 경구용 혈당강하제를 식이요법, 운동요법과 병행하여 혈당조절이 적절하게 이루어지지 않는 경우 인슐린과 병용하여 투여.
 - 설포닐우레아제 또는 메트포르민을 식이요법, 운동요법과 병행하여 혈당조절이 적절하게 이루어지지 않는 경우 메트포르민과 병용하여 투여.

【용법·용량】

- 각 환자에 대해 개별적으로 조절하십시오. 물 1/2컵 이상과 함께 씹지 않고 삼키십시오. 이 약은 1일 1회 복용하십시오. 이 약은 아침식사 전 또는 첫번째 주된 식사직전에 복용해야 합니다. 이 약 복용 후에 식욕을 거르지 않는 것이 매우 중요합니다.

1. 초기용량 및 용량결정

이전에 인슐을 투여 받은 적이 없는 환자에 대해서는 1일 1회, 클리페피리드로서 1mg으로 투약을 시작하십시오. 필요한 경우, 1~2주 간격을 두고 1mg씩 용량을 증가시키십시오. 일반적으로 4mg이상의 용량을 투여했을 때 추가효과는 거의 없지만, 몇몇 환자들은 6mg(또는 8mg)까지 증량시킴으로써 더 나은 대사조절을 보였습니다. 1일 4mg투여가 실패하면, 먼저 인슐린 요법을 도입한 후 진화를 고려해 보고 그렇지 않으면 인슐린 또는 기타 경구용 당뇨병약과의 병용을 고려해야 합니다.

2. 2차 용량조절

치료가 진행되어 따라 당뇨병 조절상태가 호전됨으로써 이 약의 필요량이 감소할 수 있습니다. 그러므로 저혈당을 피하기 위해 강량이 이 약의 투여중단에 필요할 수도 있습니다. 체중감소, 생활양식의 변화, 또는 저혈당 또는 고혈당을 일으킬 위험성을 증가시킬만한 기타요인이 발생했을 때도 용량조절을 고려해야 합니다.

3. 다른 경구용 혈당강하제에서 이 약으로의 전환

1~2주 다른 경구용 혈당강하제 사이에 정확한 용량 상관관계는 없습니다. 다른 경구용 혈당강하제를 투여하다가 이 약으로 전환할 경우에는 초기용량 형에서 제시한 방법을 따르는 것이 좋습니다. 즉, 1일 1mg으로 투어를 시작하고 1~2주 간격으로 용량을 조절할 수 있습니다. 이전에 투여하던 약물의 효력 및 작용지속정도를 고려해야 합니다.

4. 투약조절

이 약을 복용하는 동안, 혈당 또는/및 뇨당수 준을 규칙적으로 측정해야 하고, 또한 글리코실화 헤모글로빈 수준을 규칙적으로 측정하는 것도 권장됩니다. 일반적으로, 일반당은 곧바로 당을 섭취함으로써 즉시 조절됩니다. 설포닐우레아제 약물을 투여했을 때 초기에 혈당수준에 대처했음에도 불구하고 저혈당이 재발할 수 있습니다. 그러므로 환자를 주의감에 관찰해야 합니다. 심한 저혈당의 경우에는 의사의 즉각적인 처치 및 추적관찰이 필요하며 이때도 입원치료가 필요합니다.

5. 인슐린과의 병용요법

이 약과 인슐린의 병용요법은 이차적 실패 환자에게 사용되어 공복식 혈당이 150mg/dL을 넘을 경우 인슐린과의 병용요법을 사용하십시오. 이 약은 1일 1회 첫번째 식사와 함께 8mg을 투여하며, 인슐린은 저용량으로 시작하여 공복식 혈당 측정치에 따라 대략 일주일 간격으로 증량하십시오. 안전화하면, 가능한 한 낮마다 모세혈당을 모니터링해야 합니다. 혈당과 글리코실화헤모글로빈(HbA1c)을 측정하면서 주기적으로 인슐린의 용량을 조절하는 것이 필요합니다.

6. 메트포르민과의 병용요법

환자나 이 약의 최대용량에 적절히 반응하지 않을 경우, 메트포르민의 투기를 고려할 수 있습니다. 글리벤틀라미드, 글리피지이드, 클로르포라미드, 톨부타미드 등의 기타 설포닐우레아제 제제와 메트포르민의 병용요법에 대해 발표된 임상정보는 존재합니다. 이 약과 메트포르민의 병용요법시, 각각의 약물의 용량을 조절함으로써 원하는 혈당에 도달할 수 있습니다. 그러나 혈당조절을 위한 각 약물의 최소 유효용량을 알아내기 위한 노력이 이루어져야 합니다. 이 약과 메트포르민의 병용투여시 저혈당의 위험이 존재하며 위험이 증가될 수도 있습니다. 적절한 주기가 이루어져야 합니다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에게 투여하지 마십시오.

- 인슐린-의존형(typeⅡ)당뇨병 환자(예:케톤혈증의 병력을 가진 당뇨병 환자), 당뇨병성 케톤혈증, 당뇨병성 혼수 또는 전혼수 환자
- 본체의 성분에 대해서는 설포닐우레아제, 설폰아미드계 약제에 대해 과민증의 기왕력이 있는 환자
- 중증 간기능장애 환자 또는 심부전환자에 대해서는 사용이 없습니다. 중증 간기능 장애는 신기능장애 환자에서는 최적의 혈당조절을 이루기 위해 인슐린요법으로의 전환이 권장됩니다.
- 임부 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 안됩니다.

2. 다음 환자에게는 신중히 투여하십시오.

- 투약 첫 주에는 저혈당의 위험성이 높으므로 투여의 강기에 모니터링할 필요가 있습니다. 저혈당을 일으킬 위험성이 높은 환자는 상태는 다음과 같습니다.
- 비협조적 또는 협조불능(고령자에서 보다 자주 나타남)환자
 - 영양불량상태, 불규칙한 식사성취, 식사를 거른 환자
 - 근육운동과 탄수화물 섭취가 불균형을 이루는 환자
 - 식사를 변경했을 때
 - 알코올섭취자, 특히 식사를 거른 환자의 경우
 - 신기능부전 환자(이 약의 혈당강하 작용에 좀더 민감한 반응을 나타낼 수 있습니다.)
 - 중증 간기능부전 환자
 - 이 약을 과량복용한 환자
 - 비대성증 내분비계질환(예를 들어 갑상선기능 저하, 뇌하수체전엽의 기능이상 또는 부신피질 부전환자): 이들 질환은 당대사, 또는 저혈당에 대한 신체의 역조절에 영향을 미칠 수 있습니다.
 - 기타 약제와의 병용투여(5.상호작용 참조)

이러한 경우 특히 주의깊게 혈당을 모니터링할 필요가 있으므로, 환자는 의사 또는 약사에게 이러한 요인들 및 저혈당 증상을 겪은 적이 있는 지 등에 대해 알려야 합니다. 만약 이러한 저혈당 위험요인이 존재할 경우에는 용량 또는 투약법 전체를 조절할 필요가 있습니다. 투약도중 기타 질환이 발생한 경우 또는 환자의 생활양식이 바뀔 경우에도 그러합니다. 잠진적으로 진행된 저혈당, 고령자, 자율신경병 환자, 또는 β-차단제, 클로니딘(clonidine), 레저르핀(reserpine), 구아네티딘(guanethidine), 기타 교감신경차단제 등을 병용투여 받고 있는 환자의 경우에는 신체의 아드레날린성 역조절에 의한 저혈당의 재증상(“이상반응 참조”)이 완화되거나 나타나지 않을 수도 있습니다.

3. 이상반응

이 약의 임상시험 결과 및 기타 설포닐우레아제 약제에 대한 정보에 의하면, 다음의 이상반응을 고려해야합니다.

- 저혈당 : 이 약의 혈당강하 작용의 결과로서 저혈당이 발생하거나 연장될 수 있습니다. 저혈당의 증상으로는 두통, 심한 메고 흉, 구역, 구토, 피로, 수면, 수면장애, 불안, 공격성, 집중력 저하, 민첩성 또는 행동력 저하, 우울, 혼란, 언어이상, 실어증, 시각장애, 진전, 발열전만비, 지각이상, 어지럼증, 무력감, 자제력 상실, 일시적인 정신착란, 뇌경련, 졸음, 의식상실 및 혼수, 알은 호흡, 사색 등이 있습니다. 또한 아드레날린성 작용의 징후로서 발한, 차고 습한 피부, 발한, 빈맥, 고혈압, 두근두근함, 열감증, 심부정맥 등의 증상이 나타날 수 있습니다. 종종 저혈당의 임상증상은 비특종하고 유사합니다. 대부분의 경우 저혈당을 교정하면 임상증상은 없어집니다.
- 눈 : 특히 투여초기에 혈당치 변화에 따라 조절변화, 시야흐림 등 일시적인 시각이상이가 나타날 수 있습니다.
- 위장관계 : 때때로 구역, 구토, 상복부의 포만감 또는 압박감, 복통, 설사 등의 소화기계 증상이 나타나는 경우가 있습니다.
- 간장 : 경우에 따라 간내 효소 증가, 간기능 손상(예:담즙비정상, 황달) 및 간염이 나타날 수 있으며 간기능부전에 이를 수 있습니다.

- 혈액 : 심각한 혈액성의 변화가 나타날 수 있습니다. : 드물게 혈소판증소, 매우 드물게 백혈구감소증이나 재생성빈혈, 적혈구감소증, 과립구감소증, 무과립구증, 범혈구감소증이 나타날 수 있으며 다른 설포닐우레아제 약제에서 재생성빈혈이 나타났다는 보고가 있으므로 관찰을 충분히 하고, 이상이 인정되는 경우에는 투약을 중지하고 적절한 처치를 하십시오.
- 과민증 : 때때로 알레르기 또는 알레르기 유사반응(예:가려움증, 두드러기, 발진 등)이 나타나는 경우가 있습니다. 이런 반응들은 대부분 경미하지만, 호흡곤란, 혈압강하 등을 수반한 심각한 반응으로 발전할 수 있고, 때로는 쇼크로 진행됩니다. 그러므로 투여초기가 나타날 경우에는 즉시 의사에게 알려야 합니다. 설포닐우레아, 설폰아미드 및 그 유도체와의 교차 알레르기 반응이 일어날 수도 있습니다.

7) 기타 : 매우 드물게 알레르기성 혈관염, 피부의 광과민증, 혈청나트륨 농도의 감소 등이 나타날 수 있다고 알려져 있다. 유에서 저혈당 이상반응 또는 기타 바람직하지 못한 반응, 예상치 못했던 변화 등이 나타날 경우에는 의사 또는 약사에게 알려야 합니다. 종종 저혈당, 혈액성의 특징한 변화, 중증 알레르기 반응 또는 알레르기 유사반응, 간부전 등의 몇몇 이상반응은 특

정 상황에서 생명을 위협할 수도 있으므로, 돌발적이거나 심각한 반응이 나타날 경우에는 즉시 의사에게 알리고 지시가 있을 때까지 복용을 중지하십시오.

- 국내에서 6년 동안 12,066명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 이상반응의 발현빈도율은 인과관계와 상관없이 1.2%(149명/12,066명)로 보고되었습니다. 저혈당증이 0.75%(102명, 90명)로 가장 많았고 그 다음은 현기증 0.08%(10명), 간기능이상 0.07%(8명), 복통 0.06%(7명)의 순으로 나타났습니다. 이중 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 편실홍, 소화불량, 얼굴부종이 각 2명, 발기불능, 탈모, 안면홍조, 우염이 각 1례씩 보고되었습니다.

4. 일반적인 주의

- 최적의 혈당조절 상태를 이루기 위해서는 이 약의 규칙적인 복용뿐만 아니라 식이요법 · 운동요법 그리고 필요한 경우 제중감량 등을 병행해야 합니다. 혈당조절이 충분한 이루어지지 않는 상태(고혈당)의 임상징후는 빈뇨, 갈증, 구갈, 과민증 등입니다.
- 투약을 시작할 때 의사 또는 약사는 이 약의 효과 및 위험성, 그리고 식이요법 · 운동요법과 병행할 때 이 약의 효과 등을 환자에게 알려야 하고, 또한 환자의 적극적인 협력이 중요하다는 것을 강조해야 합니다.
- 저혈당은 당(글루코스) 또는 설탕, 예를 들어 설탕당어리, 당이 첨가된 과일주스, 당이 첨가된 차 등)을 섭취함으로써 대부분 즉시 조절됩니다. 이를 위해 환자는 최소 20그램 정도의 당을 항상 휴대하여야 합니다. 저혈당의 위험성, 증상 및 치료, 저혈당 발생시 환자를 환자 및 환자가족에게도 설명하십시오. 합병증을 피하기 위해 다른 사람의 도움을 필요로 할 수도 있습니다. 인공감미제는 저혈당을 조절하는데 효과가 없습니다.
- 설포닐우레아제 약물을 투여했을 때 초기에 성공적으로 대처했음에도 불구하고 저혈당이 재발할 수 있습니다. 그러므로 의사 또는 약사는 환자를 세심하게 관찰해야 합니다. 심한 저혈당의 경우에는 의사의 적극적인 처치 및 추적관찰이 필요하고, 경우에 따라서는 입원치료가 필요합니다.
- 다른 의사 또는 약사에게 치료받을 경우(예를 들어 입원선, 사고후, 공휴일에 아플때 등) 환자는 자신의 당뇨병상태 및 이전의 투약경험 등을 이들에게 알려야 합니다.
- 예외적인 스트레스 상태(예: 외상, 수술, 발열성 감염증)에서 혈당조절이 악화될 수 있으므로, 적절한 혈당 조절 상태를 유지하기 위해 일시적으로 인슐린요법으로 전환할 수도 있습니다.
- 투약하는 경우에는 소량부터 시작하며, 혈당, 뇨당을 정기적으로 검사하여(또한 글리코실화 헤모글로빈의 비율을 규칙적으로 측정하는 것도 권장됩니다), 약제의 효과를 확인하고 효과가 불충분할 경우에는 즉시 다른 치료법으로 바꾸십시오.
- 특히 투여초기, 투여약물을 변경한 후, 또는 이 약을 규칙적으로 복용하지 않았을 때 저혈당 또는 고혈당을 기인한 민첩성장애, 행동성장애 등이 나타날 수 있으며, 이로 인해 운전능력, 기계조작능력 등에 영향을 줄 수 있습니다.
- UGDP(University Group Diabetes Program)의 연구에 따르면, 설포닐우레아제 약물(톨부타미드 1일 1.5g)을 장기 투여한 경우 식이요법 단독 또는 식이요법과 인슐린 병용투여의 경우와 비교해서 심장관계 장애에 의한 사망률이 유의하게 높은 것으로 나타났습니다.
- G6PD 결핍 환자가 설포닐우레아제 약물을 복용하면 용혈성 빈혈을 일으킬 수 있습니다. 클리페피리드는 설포닐우레아제에 속하므로 G6PD 결핍환자에게 투여시 주의하여야 하며 비결소닐우레아제 약물로의 교체를 고려해야 합니다.

5. 상호작용

이 약 투여 중에 다른 약제를 병용투여하거나 다른 약제 복용을 중단한 환자에게 혈당조절이 변할 수 있습니다. 이 약 또는 기타 설포닐우레아제 약제의 사용경험에 의하면 디올과 같은 상호작용을 고려하여야 합니다.

- 이 약은 cytochrome P450 2C9(CYP2C9)에 의해 대사됩니다. 그러므로 이 약과 CYP2C9 유도물질(예: 리파르프) 또는 약제제(예: 톨부타미드)를 병용투여 할 경우에는 이러한 사항이 고려되어야 합니다.
- 혈당강하작용을 증가시키는 약제 : 인슐린제제 및 기타 경구용 혈당강하제, 비스테로이드성 소염제, ACE억제제, 알로푸리놀(allopurinol), 단백동화스테로이드제, 남성호르몬제, 클로람페니콜(chloramphenicol), 쿠마린계 항응고제, 시클로포스파미드(cyclophosphamide), 디소피라미드(disopyramide), 펜플루라민(enfluramine), 페니라미톨(fenyramidol), 피르페디드(pyridostigmine), 플루옥세틴(fluxetine), 구아네티딘(guanethidine), 이포스피라미드(fofosamide), MAO억제제, 미코나졸(miconazole), 톨부타미드(miconazole), 파라아미노살리실산(para-aminosalicylic acid), 펜토타실린(고용량을 비경구투여할 경우), 테부부타존(telubutazone), 아자프로파존(azapropazone), 옥시벤부타존(oxyphenbutazone), 프로베나미드(probenecid), 퀴논계 항균제, 살리실산제, 살핀피라존(sulfipirazone), 클레리스로마이신(clarithromycin), 설폰아미드(sulfonamide), 테르부타올린계 항염제, 트리도쿠알린(triticoqualine), 트로포스파미드(trofostamide), 교감신경 약제제)
- 혈당강하작용을 감소시키는 약제 : 아세티롤아미드(acetazolamide), 바르비탈산제 약제(barbiturates), 코르티코스테로이드제, 디아옥사이드(diazoxide), 이노제, 에페드린(아드레날린 또는 기타 교감신경흥분제, 글루카곤(glucagon), 안하제(장기 대용량), 니코틴산(고용량을 투여할 경우), 에스트로겐(estroegens), 프로게스테론(progesterones), 경구피임약제, 페노티아진계 약제(phenothiazines), 페니토인(phenytoin), 리파르핀(lifampicin), 감삼성호르몬제, 클로로프라마진, 이소니아지드)
- 혈당강하작용을 증가 또는 감소시키는 약제 : 소수용제 길항제, 클로니딘(clonidine), 레세르핀(reserpine)
- β-차단제는 내당능을 저하시킨다. 당뇨병 환자에게 내당능 저하는 대사조절을 변화시킬 수 있습니다. β-차단제는 저혈당을 일으킬 위험을 증가시킬 수 있습니다.(역조절 실패에 기인함)
- 혈당에 대한 신체의 아드레날린성 역조절 징후를 감소 또는 차단시키는 약제 : 교감신경 차단제, 예: β-차단제, 클로니딘(clonidine), 구아네티딘(guanethidine), 레세르핀(reserpine) 등
- β-차단은 내당능을 저하는 이 약의 혈당강하작용을 예상할 수 있는 방향으로 증가 또는 감소시킬 수 있습니다.
- 이 약의 병용투여에 의해 쿠마린계 항응고제의 작용이 증가 또는 감소할 수 있습니다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 태어에게 위해를 끼칠 수 있으므로 임신부에게는 이 약을 투여하지 않도록 하십시오. 임신부 또는 임신할 계획이 있는 환자는 의사에게 알리고 인슐린 요법으로 전환하는 것이 좋습니다.
- 젖에 대한 분석시험에서 모체의 혈청 및 우유와 자아의 혈청에서 유의한 농도의 클리페피리드가 관찰되었습니다. 설포닐우레인은 사람의 우유중으로 분비되므로 신생아기 모유를 통해 이 약을 섭취하는 것을 방지하기 위하여 수유중의 무연에는 투여하지 않도록 하십시오. 필요한 경우에는 인슐린요법으로 전환하거나 수유를 중단해야 합니다.
- 젖에 대한 일부 시험에서 임신기간 및 수유기간 동안 고용량의 클리페피리드에 노출된 랫드의 자손이 상완골의 단축, 비후, 골극의 골극기형이 나타났습니다.

7. 소아에 대한 투여 – 소아환자에 대한 안전성 및 유효성이 확립되지 않았습다

8. 고령자에 대한 투여

이 약은 신장을 통해 상당한 양이 배설되므로 신장기능이 감소된 고령환자 투여하는 경우 용량선택에 주의하여야 합니다.

9. 과량투여시의 처치

이 약의 과량투여로 저혈당을 일으킬 수 있습니다. 클리페피리드의 위장흡수를 막기위해 초기에는 구토를 유발시키고 다음에는 환자에게 활성탄(흡착제) 및 활성탄트름(하제)을 함유하고 있는 청량료 또는 물을 많이 마시게 하십시오. 상당히 많은 양이 흡수된 경우, 위세척을 실시해야 하고 혈당탄 및 활성탄트름을 나중에 사용하십시오.

과다복용이 심하여 저혈당성 혼수상태가 진단 또는 의심되는 경우, 환자에게 농축(50%) 포도당 용액을 급속 정맥 내 주입해야 합니다. 이후 혈당을 100mg/dL가 넘는 수준으로 유지시킬 수 있는 속도로 보다 희석된(10%) 포도당 용액을 연속 주입하십시오. 급격한 임상적 회복 후에도 저혈당이 재발할 수 있으므로, 최소한 24시간 또는 48시간 동안 환자를 면밀하게 모니터링해야합니다.

10. 발암성, 돌연변이성, 수태력 손상

- 랫도에 대해 30개월간 완전한 식이상태에서 최대 5000ppm의 용량으로 투여한 시험에서(표면적을 기준으로 사람에 대한 최대 권장 용량의 약 340배) 발암성의 증거는 없었습니다. 마우스에서 24개월간 클리페피리드를 투여한 결과 용량과 관련된, 만성적인 회장 자극과 결과로 판단되는 암성의 회장선종이 증가하였습니다. 이 시험에서 마우스의 선종형성에 대한 무명항 용량은 완전식이 조건에서 3200ppm 또는 46~54mg/kg/day였습니다. 이는 표면적을 기준으로 사람에 대한 최대 권장용량의 1일 1회 8mg의 약 35배에 해당합니다.

- 클리페피리드는 인원의 in vitro와 in vivo 돌연변이 시험에서 돌연변이가 없었습니다.
- 최대 2500mg/kg의 용량으로(표면적을 기준으로 사람에 대한 최대 권장 용량의 약 7,100배) 노출된 수컷 마우스 수태력에 대한 클리페피리드의 영향은 없었습니다. 클리페피리드는 최대 4000mg/kg의 용량으로(표면적을 기준으로 사람에 대한 최대 권장 용량의 약 4,000배) 투여되었을 때 수컷 및 암컷 랫드의 수태력에 영향을 미치지 않았습니다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 다른 병기에 바꾸어 넣는 것은 사고요인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 주의하십시오.

【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30℃)보관

【포장단위】 30정, 300정

* 제조자 : 한림제약(주) 경기도 평택시 진위면 가곡로 543-3 * 제조회회사 : 삼익제약주식회사

- * 처방전 증명, 처방전 환자 이외에는 사용하지 마십시오.
- * 첨부문서를 읽고, 첨부문서를 보관하십시오.
- * 첨부문서에 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 식품의약품안전청에 알리도록 하십시오.
- * 사용기한이 지난 약의약품은 사용하지 마십시오.
- * 이 첨부문서 작성일자(2011년 9월 30일)이후 변경된 내용은 삼익제약 홈페이지(http://www.samik.co.kr) 또는 이지드럭(ezdruk.kfda.go.kr)의 약품정보를 참조하세요
- * 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 구입처를 통해 교환해 드립니다. 본 제품은 공정거래위원회 고시 “소비자분쟁해결기준”에 의거 교환 또는 보상받을 수 있습니다.

삼익제약주식회사

인건위원회 부위원장은 374-1

학술개발부 : (02)928-0661