



트리퀼라[®] 정

일반의약품

Bayer Schering Pharma

이 약을 사용하기 전에 첨부된 문서를 주의깊게 읽으시고 첨부된 문서를 이 약과 함께 보관하십시오.

원료약품 및 그분량

주성분 :

▶연갈색당의정 1정(90밀리그램)중	
에치닐에스트라디올(USP)	0.030 밀리그램
레보노르게스트렐(USP)	0.050 밀리그램
▶흰색당의정 1정(90밀리그램)중	
에치닐에스트라디올(USP)	0.040 밀리그램
레보노르게스트렐(USP)	0.075 밀리그램
▶황갈색당의정 1정(90밀리그램)중	
에치닐에스트라디올(USP)	0.030 밀리그램
레보노르게스트렐(USP)	0.125 밀리그램

성상

연갈색, 흰색, 황갈색의 원형당의정

효능·효과

피임 위에 기재된 효능·효과 외에 다른 용도로 사용 시에는 심각한 부작용이 나타날 수 있다.

용법·용량

1일 1정씩 21일간 표시된 순서에 따라 복용하고, 7일간 휴약(복용 중지)한다. 복용시간은 가능하면 매일 같은 시간에 복용하는 것이 바람직하다. 7일의 휴약(복용 중지)기간 동안 월경이 나타나며 대개 정제의 마지막 복용 후 2~3일 내에 시작된다. 새로운 포장에 시작하기 전에 월경이 끝나지 않을 수도 있다. 이 약을 계속 복용할 경우에는 7일간 휴약(복용 중지) 후 새 포장의 정제로 복용을 시작한다.

1. 처음 복용할 경우

- 1) 지난달 호르몬적 피임제를 사용 안한 경우
월경이 시작되는 1일째부터 복용을 시작한다. 그렇지 못했을 경우 월경 시작 5일 이내이라도 시작하면 되지만 완전한 피임효과를 기대할 수 없으므로 복용 첫 7일간은 반드시 별도의 비호르몬적 피임방법(주기조절법 또는 기초체온법을 제외한 방법: 피임기구 등)이 병행되어야 한다. 만약 월경시작 후 5일이 지났다면 다음 월경 때까지 기다렸다 복용한다. 또한 약 복용 전에 이미 일어난 배란 및 임신의 가능성을 고려해야 한다.
- 2) 다른 혼합경구(먹는)피임제에서 바꾸는 경우
기존 복용하던 피임제의 마지막 정제를 복용한 다음날 이 약의 복용을 시작한다(휴약(복용 중지)기간 없음). 그러나 기존에 복용하던 피임제가 휴약(복용 중지) 기간이나 활성 성분이 없는 위약 정제를 함유하고 있는 경우, 늦어도 휴약(복용 중지) 기간이 끝난 다음 날 또는 위약 정제를 모두 복용한 다음 날 이 약의 복용을 시작한다.
- 3) 프로게스테론 단일성분만을 함유하는 피임제에서 바꾸는 경우
아무때나 미니필(프로게스테론 단일 경구(먹는)피임약)의 사용을 중단하고 이 약을 복용할 수 있다. 임플란트나 자궁내장치의 경우 제거한 날부터 복용하고, 주사제의 경우 다음 주사가 예정된 때에 복용한다. 단, 모든 경우에 복용 후 첫 7일 동안 격막피임법을 병행해야 한다.

2. 복용을 잊었을 경우

- 1) 복용할 시간으로부터 12시간을 경과하지 않은 경우
피임효과는 유지된다. 생각난 즉시 1정을 복용하고 정상시대로 정해진 시간에 다음 정제를 복용한다.
- 2) 복용할 시간으로부터 12시간을 경과한 경우
피임효과가 감소될 수 있으므로 다음의 두 가지 원칙에 따라 아래의 지시대로 따른다.
① 정제 복용을 중단한 기간이 7일을 넘어서는 안 된다.
② 시상하부-뇌하수체-난소-축이 적절히 억제되기 위해서는 7일간 지속적으로 복용해야 한다.

▶ 1주

생각난 즉시 잊은 마지막 정제를 복용한다. 그로 인해 한꺼번에 2정을 복용할 수도 있다. 그리고 정상시대로 정해진 시간에 다음 정제를 복용한다. 복용 후 첫 7일 동안 콘돔과 같은 격막피임법을 병행해야 한다. 만약 이전 7일 동안에 성관계가 이루어졌을 경우 임신의 가능성이 있다. 복용을 잊은 약의 수가 많아지고 복용을 잊은 시점이 정상적인 휴약(복용 중지) 기간에 가까울수록 임신의 위험성은 더 높아진다.

▶ 2주

생각난 즉시 잊은 마지막 정제를 복용한다. 그로 인해 한꺼번에 2정을 복용할 수도 있다. 그리고 정상시대로 정해진 시간에 다음 정제를 복용한다. 첫 번째 정제를 잊기 직전 7일 동안 지속적으로 이 약을 복용했다면, 추가적인 피임방법을 병행하지 않아도 된다. 그러나 그렇지 않은 경우 또는 복용을 잊은 정제가 두 정 이상인 경우, 복용 후 첫 7일간 추가적인 피임을 병행해야 한다.

▶ 3주

- 휴약(복용 중지) 기간이 가까워지기 때문에 피임효과가 감소될 위험성이 높다. 다음의 지시대로 따르면 피임 효과 감소를 막을 수 있다. 첫 번째 정제를 잊기 직전 7일 동안 지속적으로 이 약을 복용했다면, 다음의 두 가지 방법 중 하나를 선택함으로써 추가적인 피임방법을 병행할 필요가 없다. 그렇지 않은 경우에는 다음의 두 가지 방법 중 첫 번째 방법을 따르고, 첫 7일 동안 추가적인 피임방법을 병행해야 한다.
- ① 생각난 즉시 잊은 마지막 정제를 복용한다. 그로 인해 한꺼번에 2정을 복용할 수도 있다. 그리고 정상시대로 정해진 시간에 다음 정제를 복용한다. 현재의 포장이 끝나자마자 휴약(복용 중지) 기간 없이 다음 포장에 시작해야 한다. 두 번째 포장의 정제 복용이 끝날 때까지 소퇴성 출혈이 나타나지 않을 수 있으나, 복용을 하는 동안 파탄 출혈 또는 점상 출혈이 나타날 수 있다.
 - ② 현재의 포장에서 약을 복용하는 것을 중단하고 복용을 잊은 날을 포함하여 7일 동안 휴약(복용 중지) 기간을 가진 후 새로운 포장에서 복용을 시작한다. 복용을 잊은 이후 첫 번째 정상적인 휴약(복용 중지) 기간 동안 소퇴성 출혈이 나타나지 않는다면 임신의 가능성을 고려해야 한다.

3. 구토나 위장장애가 있을 경우

심한 위장 장애가 있는 경우 이 약의 흡수가 불완전하므로 부가적인 피임법을 병용(함께 사용)해야 한다. 만약 복용 후 3~4시간 내에 구토를 할 경우, 복용하지 않은 것으로 간주하여 "2. 복용을 잊었을 경우"항에 따라 복용한다. 만약 정상적인 복용 계획을 바꾸고 싶지 않을 경우 새로운 포장에서 필요한 여분의 정제를 복용하면 된다.

4. 예기치 않은 출혈이 있는 경우

주로 처음 3개월 동안 부정기적인 출혈(점상 혹은 파괴성출혈)이 나타날 수 있으나 이 경우 복용을 계속한다. 보통 3개월 후에는 증상이 사라지나 출혈이 계속되거나 양이 많아지면 의사와 상의한다.

5. 분만 및 유산 후 복용

- 1) 임신 첫 3개월 내에 유산 후
즉시 복용을 시작할 수 있다. 그런 경우, 부가적인 피임법을 병행할 필요는 없다.
- 2) 임신 4~6개월 사이에 유산 후 또는 분만 후
유산 후 또는 분만 후 21일~28일 사이에 복용을 시작할 수 있다. 더 늦게 시작할 경우 복용 후 첫 7일 동안 비호르몬적 피임방법을 병행해야 한다. 그러나 성관계가 이미 이루어진 경우에는 임신의 여부를 확인 후 복합경구(먹는)피임제를 시작하거나 정상적인 월경이 시작되기 기다렸다가 월경이 시작하는 첫 날부터 복용해야 한다.

6. 주기를 변경하거나 연장할 경우

주기를 연장시키기 위해서는 이 약 새 포장의 마지막에 있는 황갈색 정제 10정을 휴약(복용 중지) 기간 없이 이어서 복용한다. 새 포장의 황갈색 정제 10정을 다 복용할 경우 최대 10일까지 연장할 수 있다. 연장

기간 동안 파탄 출혈 또는 점상출혈을 경험할 수 있다. 그런 다음 7일간의 휴약(복용 중지) 기간 후 이 약의 복용을 정상적으로 다시 시작한다. 현재의 일정이 아닌 다른 날로 주기를 변경하기 위해서는 원하는 날짜만큼 다가올 휴약(복용 중지) 기간을 줄일 수 있다. 휴약(복용 중지) 기간이 짧아질수록, 소퇴성 출혈이 나타나지 않고 두 번째 포장을 복용하는 동안 파탄 출혈 및 점상출혈을 경험할 위험성이 높아진다.

사용상의 주의사항

1. 경고

흡연은 경구(먹는)피임제로 인한 심각한 심혈관계 부작용(혈전증 등)의 위험성을 증대시키며 이 위험성은 나이와 흡연량(1일 15개비 이상)에 따라 증가되고 특히 35세 이상의 여성에게 현저하게 나타나므로 경구(먹는)피임제를 투여하는 여성은 흡연을 삼가한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 에스트로겐 의존성 종양(예 : 유방암, 자궁내막암) 또는 의심이 되는 환자 및 그 병력이 있는 환자(종양을 악화 또는 현상화시킬 수 있다)
- 2) 혈전성 동맥정맥염, 혈전색전증 환자 또는 그 병력이 있는 환자(혈전형성 경향이 증가될 수 있다), (현재 또는 과거의) 심(深)정맥혈전증 환자, 선천성 또는 후천성 혈전성향증(thrombophilias) 환자
- 3) 뇌혈관 또는 관상동맥질환(특히 심근경색) 환자
- 4) 진단하지 않은 비정상적인 생식기 출혈 환자
- 5) 중등도 및 중증(심한증상) 고혈압 환자
- 6) 중등도 및 중증(심한증상) 간장애 환자
- 7) 두번-존슨 증후군 및 로터증후군 환자
- 8) 황달, 담즙울체(쓸개정체), 간염(바이러스성 및 비바이러스성) 및 양성 또는 악성 간종양 환자 또는 그 병력이 있는 환자
- 9) 검사적혈구빈혈 환자
- 10) 혈관변성을 수반하는 중증(심한증상) 당뇨병, 중증(심한증상) 고지혈증, 고지단백혈증 및 포르피린증 등의 중증(심한증상) 대사장애 환자
- 11) 임신중 지속적인 가려움, 임신포진, 유천포창(類天疱瘡) 또는 이경화증의 병력이 있는 환자
- 12) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인 및 수유부
- 13) 뇌하수체 종양 환자
- 14) 유루증(젖흐름증)을 수반할 수 있는 고프로락틴혈증 환자
- 15) 이 약 성분에 과민증 환자
- 16) 성취암점(閃輝暗點), 성형성광(星型閃光) 등의 전조를 수반하는 편두통 환자
- 17) 폐고혈압증 또는 심방세동을 합병한 심장판막증환자
- 18) 아급성 세균성 심내막염의 병력이 있는 심장판막증 환자
- 19) 혈관변을 수반한 당뇨병 환자(당뇨병성 신증, 당뇨병성 망막증 등)
- 20) 체장염이나 심한 과트리글리세리드혈증과 관련된 병력을 가진 환자
- 21) 전조(aura)와 같은 국소성(부분적) 신경학적 증상을 수반하는 두통 환자
- 22) 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.

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 흡연자
- 2) 고혈압 환자
- 3) 비만자
- 4) 40세 이상의 여성(일반적으로 혈전증 등의 심혈관계 장애가 발생하기 쉬운 나이이다)
- 5) 간질 환자
- 6) 편두통 환자
- 7) 동맥질환의 가족력이 있거나 정맥류의 병력이 있는 환자
- 8) 전신성 홍반성 루푸스 환자
- 9) 유방암의 가족력이 있는 환자
- 10) 우울증 및 그 병력이 있는 환자
- 11) 심·신부전 환자
- 12) 비전형적 과다증식된 유선병증 환자
- 13) 유방결절의 병력이 있는 환자
- 14) 심장판막질환, 동맥세동 환자 및 그 병력(또는 가족력)이 있는 환자
- 15) 고지혈증의 가족력이 있는 환자
- 16) 담낭(쓸개)질환 및 담석증의 병력이 있는 환자
- 17) 자궁내막증 환자
- 18) 천식 또는 기미 환자
- 19) 말초혈액순환장애 환자
- 20) 당뇨병 환자
- 21) 전조를 수반하지 않는 편두통 환자

4. 이상반응

- 1) 심혈관계 : 혈전성 정맥염, 혈전증 및 동맥성 혈전색전증, 뇌졸중, 뇌출혈, 뇌혈전증, 심근경색, 폐색전증, 혈압상승, 정맥류 악화
- 2) 비노생식기계 : 월경외출혈(점상출혈, 파괴성출혈), 월경량 변화 및 무월경, 질분비물변화, 자궁근종 크기의 증가, 자궁경부미란(진부름), 질칸디다증, 질염, 월경전증후군, 용혈성 요독증후군, 월경곤란
- 3) 유방 : 유방긴장감 및 확대, 유루증(젖흐름증), 유방통, 양성유선병증
- 4) 소화기계 : 구역, 구토, 복부(배부분)팽만감, 복부(배부분)경련, 위장장애, 담즙(쓸개즙)분비, 무황달성 간염, 담즙울체(쓸개정체)성 황달, 악성 및 양성 간종양(포병증으로 치명적 복부(배부분)내 출혈이 생길 수 있다), 호르몬의 악화, 만성 염증성 장질환, 췌장대장염, 복통, 담석증을 포함한 담낭(쓸개) 질환(경구용(먹는) 피임제는 기존 담낭(쓸개)질환을 악화시킬 수 있고 이전에 자각증상이 없었던 여성에서 이 질환의 발달을 촉진시킬 수 있다.)
- 5) 중추신경계 : 두통, 편두통, 우울증, 어지러움, 신경과민, 무도병의 악화, 간질, 지각능력감소, 허탈, 조절장애
- 6) 피부 : 기미 및 기미의 지속, 여드름, 다형성 홍반, 결절성 홍반, 전신성 홍반성 루푸스의 악화, 출혈성·알레르기성 발진, 부종(부기), 가려움, 두드러기, 지루, 조모증, 탈모, 발진, 임신포진
- 7) 눈 : 시각장애, 각막굴절변화, 콘택트렌즈에 대한 감수성 이상, 망막혈전증, 시신경염(부분적 또는 완전한 시력손상을 초래할 수 있다.)
- 8) 귀 : 이경화증 관련 청각장애
- 9) 대사 : 나트륨 및 체액저류, 내당력 감소, 당뇨병, 고트리글리세리드혈증, 고콜레스테롤혈증
- 10) 기타 : 체중변화, 식욕변화, 성욕변화, 언어장애, 드물게 프로락틴성 뇌하수체종양(때때로 유루증(젖흐름증)이 나타남), 아나필락시/아나필락시양 반응(두드러기, 혈관부종(부기), 그리고 호흡기 및 순환기 증상을 수반한 심한 반응을 포함), 혈청염산농도감소

5. 일반적 주의

- 1) 경구(먹는)피임을 시작하기 전에 의학적 및 가족의 병력을 조사하고 이 약 투여 중 혈압, 유방, 복부(배부분) 및 자궁경부 세포조사를 포함하는 골반기관에 대해 정기적 검진을 받도록 한다. 혈전색전증의 가족력이 있는 경우 이 약 처방전에 혈전증을 촉진하는 인자의 유무를 검사하는 것이 바람직하다.
- 2) 경구(먹는)피임제의 투여로 유방암, 난소암, 자궁경부암 및 자궁내막암이 발생할 가능성이 높아진다는 보고가 있으며 반면 난소암과 자궁내막암의 위험을 줄인다는 보고도 있다. 그러나, 이러한 결과가 성행위 및 다른 요인에서의 차이점 때문이라는 점에 대해서 논쟁이 계속되고 있다.
- 3) 유방암의 발병률은 투여 중단후 10년 동안 점차적으로 감소한다는 보고가 있다. 또한 유방암의 발병위험과 투여기간과는 상관관계가 적으며 투여중단 연령이 증가할수록 위험성도 증가한다는 보고가 있다. 이러한 연구는 인과관계의 증거를 제시하지는 않는다. 유방암 진단 위험성 증가의 양상은 경구용(먹는) 피임제 복용자에서(더 정기적인 임상 모니터링으로 인해) 포기에 유방암이 진단된 것이거나, 경구(먹는)용 피임제의 생물학적 효과이거나, 또는 이 두 가지의 복합적인 결과일 수도 있다. 유방암은 40세 이하 여성에서는 드물기 때문에, 일생에 걸친 유방암의 위험성과 관련하여 볼 때, 현재 또는 최근의 경구(먹는)용 피임제 복용자에서 진단되는 유방암의 초과사자는 작다. 복용자에서 진단된 유방암은, 비복용자에서 진단된 유방암에 비해서 임상적으로 덜 진행되는 경향이 있다.
- 4) 혈전증의 위험성 증가를 지니는 예정 수술 전 4주 및 수술 후 2주 동안 그리고 정기간 활동하지 않을 때에는 이 약의 투여를 중지한다. 출산 직후 기간은 혈전색전증의 위험성 증가와 관련이 있으므로, 분만 또는 임신2기 유산후 28일 이내에 이 약의 투여를 시작해서는 안 된다.
- 5) 이 약 투여기간 중에 경미한 출혈이 나타나더라도 계속 투여한다. 이러한 출혈은 보통 일시적이며 자발적으로 멈추나, 출혈이 장기화되거나 출혈량이 과다한 경우에는 투여를 중지하

고 의사 또는 약사와 상의한다. 일부 여성에게는 휴약(복용중지)기간동안 소퇴성출혈이 없을 수도 있다. 지시에 따라 약을 복용하지 않은 경우에 처음으로 소퇴성출혈이 없었거나 2번 연속 소퇴성출혈이 없었다면, 이 약의 투여를 중단하고 임신 가능성이 제외될 때까지 비호르몬적 피임방법을 사용한다. 출혈이 지속되거나 재발할 경우에는, 비호르몬적 원인을 고려해야 하며 적당한 진단방법을 지시해야 한다. 만약 병리학 적 문제가 아닌 경우에는, 경구용(먹는) 피임제를 지속적으로 복용하거나 다른 제제로 바꾸어 문제를 해결할 수도 있다.

- 6) 이 약 투여를 중지하면 생식기관은 곧 제 기능을 발휘하여 정상적인 임신능력을 회복하게 되며 첫 번째 월경은 평소보다 약 1주일 정도 늦어질 수 있다. 그러나, 만일 2-3개월 내에 정상적인 주기로 회복되지 않으면 의사 또는 약사와 상의한다.
- 7) 경구(먹는)피임제의 투여는 정맥성 및 동맥성 혈전증, 그리고 혈전색전증의 위험성 증가와 관련이 있다.
- 8) 정맥성 혈전색전증 유발 위험 인자로는 연령, 비만(비만지수(BMI)가 30kg/m² 이상), 정맥성 또는 동맥성 혈전색전증의 가족력, 장기간 활동하지 않을 경우, 혈전증의 위험을 증가시키는 외과적 수술 및 외상(상처), 흡연, 이상지질단백혈증, 고혈압, 편두통, 판막심장병, 심방세동, 정맥류, 최근의 분만 또는 임신 2기 유산인 경우 등이 있다.
- 9) 경구(먹는)피임제의 투여는 동맥성혈전증 및 혈전색전증의 위험을 증가시킨다. 심근경색증과 뇌혈관계질환(허혈성 및 출혈성 뇌졸중, 일시적 허혈발작)이 보고되었다. 동맥성 혈전증 및 혈전색전증의 위험성은 위험인자를 지닌 여성의 경우 더 증가하므로 동맥성 혈전증 및 혈전색전증 위험인자를 지닌 여성에게 경구(먹는)피임제를 처방할 때에는 주의해야 한다. 동맥성 혈전증 및 혈전색전증 위험 인자로는 특정 선천성 및 후천성 thrombophilias, 고혈압, 고지혈증, 비만 등이 있다.
- 10) 많은 정맥성 혈전색전증의 경우 증상이 명확하지 않으므로 경구(먹는)피임제를 투여중인 환자는 혈전증이 의심되는 경우 또는 혈전증 진단 중에는 이 약의 투여중지를 고려한다. 어떠한 에스트로겐/프로게스틴 복합제제에 대해서도, 실패 확률이 낮고 각 개인에 필요에 맞는 최소 용량의 에스트로겐 및 프로게스틴을 처방하도록 한다.

경구용(먹는) 피임제를 처음으로 복용하는 경우에는, 50µg 미만의 에스트로겐을 함유한 제제로 복용을 시작하도록 한다. 낮은 에스트로겐 용량 (50µg 미만의 에치닐에스트라디올)을 복용하는 환자에서의 전반적인 정맥성 혈전색전증의 위험성은 경구(먹는)피임제를 복용하지 않는 임신하지 않은 환자들에 비해 2-3배 높으나, 임신 및 출산 연관성 정맥성혈전색전증의 위험성보다 낮게 유지된다.

경구(먹는)피임제의 투여와 심근경색, 뇌졸중, 심재(드러나지 않는)정맥혈전증, 폐동맥 색전증과 같은 동맥성, 정맥성혈전증 및 혈전색전증과 뇌혈관 사고의 위험성 증가와의 관계를 나타내는 역학 조사 보고가 있다. 이러한 질환은 드물게 나타난다. 경구(먹는)피임제를 복용할 경우 복용하지 않는 경우에 비해 정맥성혈전증 및 혈전색전증의 위험이 증가하며 특히 경구(먹는)피임제를 복용한 적이 있는 여성에 있어서 처음 1년간 과도위험이 가장 높다. 이 위험성은 주로 처음 3개월간 경구(먹는)피임제를 처음으로 복용하거나 4주 이상의 휴약(복용중지)기간 이후 재복용할 때 나타난다. 건 중 1-2%에 해당하는 정맥성 혈전색전증은 치명적이었다.

매우 드물게, 혈전증은 경구(먹는)피임제 복용 환자의 다른 혈관 (예, 간, 창자간막, 신장, 뇌, 망막 정맥 및 동맥)에서 발생하는 것으로 보고되었다. 그러나, 이러한 결과가 경구(먹는)피임제의 사용과 연관이 있는지에 대해서 논쟁이 계속되고 있다.

심재(드러나지 않는)정맥혈전증의 증상은 다음을 포함한다; 다리의 한편만의 부종(부기) 또는 다리 정맥 부종(부기), 서있거나 걸을때만 느껴질 수 있는 다리의 통증 또는 따가움, 증상이 있는 다리의 열감 증가, 붉거나 변색된 다리의 피부.

폐동맥 색전증의 증상은 다음을 포함한다; 이유가 밝혀지지 않는 호흡곤란 또는 빠른 호흡의 갑작스런 개시, 혈액을 동반한 갑작스런 기침, 깊은 호흡과 함께 증가하는 급격한 흉통(가슴통증), 불안감, 중증(심한증상)의 약한 어지러움 또는 현기증, 빠르거나 불규칙적인 심박동. 이러한 증상 중 몇몇 (예, 호흡곤란, 기침)은 명확하지 않아서 흔히 잘못 해석되거나 더 적게는 중증(심한증상)인 경우 (예, 호흡기계 감염)이다.

동맥성 혈전색전증은 뇌혈관사고, 혈관 폐쇄 또는 심근경색을 포함한다. 뇌혈관사고의 증상은 다음을 포함한다; 갑작스런 얼굴, 팔, 다리의 저림감 또는 위약감 (특히 신체의 한쪽), 갑작스런 혼돈, 말하기 이상 또는 이해력 이상, 갑작스런 한쪽 또는 양쪽 눈의 시력 이상, 갑작스런 걷기 이상, 현기증, 균형감각 또는 조정감각 이상, 갑작스럽고 중증(심한증상)의 또는 장기적인 이유없는 두통, 의식 상실 또는 발작을 동반하거나 동반하지 않는 기절, 혈관 폐쇄의 다른 조짐은 다음을 포함한다; 갑작스런 팔다리의 통증, 부종(부기), 열은 파란색으로의 변색, 급성 복증.

심근경색의 증상은 다음을 포함한다; 통증, 불쾌감, 압박, 무기력, 가슴, 팔 또는 가슴뼈 아래에 쥐어짜는 또는 거북한 느낌, 등, 턱, 목, 팔, 위로 향하는 불쾌감, 거북함, 소화불량 또는 목이 메이는 느낌, 땀흘림, 구역, 구토 또는 현기증, 극심한 쇠약, 불안감 또는 호흡곤란, 빠르거나 불규칙적인 심박동.

동맥성 혈전색전증은 치명적이다.

- 11) 경구(먹는)피임제를 중단해야 할 때 임신으로 인한 위험이 경구(먹는)피임제 투여로 인한 위험의 2배 이상인 경우 경구(먹는)피임제를 중단해야 할 때에는 다른 피임법을 고려한다.
- 12) 다른 경구용(먹는) 피임제와 같이 이 약은 HIV감염(에이즈) 및 다른 성병의 예방 기능은 없다.
- 13) 심한 위장관계 질환이 있는 경우, 흡수가 불안정할 수 있으므로 부가적인 피임법을 사용해야 한다.
- 14) 트리글리세라이드 수치가 높은 환자에 대해서는, 에스트로겐 함유 제제가 드문 경우 혈장 트리글리세라이드를 크게 증가시켜 체지방을 초래할 수도 있다.
- 15) 우울증의 병력이 있는 여성이 경구용(먹는) 피임제를 복용할 경우에는 주의깊게 관찰하고, 우울증이 재발하거나 심한 경우에는 투약을 중지한다. 경구용(먹는) 피임제를 복용하는 동안 우울증이 유의하게 나타나는 경우에는 투약을 중단하고, 증상이 약물과 관련된 것인지 확인하기 위해 대체 피임방법을 사용하도록 한다.
- 16) 설사 및/또는 구토는 호르몬 흡수 감소로 혈중농도 감소를 초래할 수 있다.
- 17) 경구(먹는)피임제의 투여로 부분적 또는 전체적인 시력상실을 초래할 수 있는 망막혈관혈전증이 보고되었다. 만일 시각변화, 안구돌출증 또는 복시, 유두부종(부기), 또는 망막혈관상상등의 증상이 발생하면 투여를 즉시 중단하고 원인을 조사해야 한다.
- 18) 매우 드문 경우 간선종 및 지극히 드문 경우 간세포종은 경구용(먹는) 피임제의 사용과 관련이 있을 수 있다. 이 위험성은 경구용(먹는) 피임제 복용기간에 따라 증가하는 것으로 나타났다. 간선종의 파열은 복강 내 출혈로 사망을 초래할 수 있다. 경구(먹는)피임제와 관련된 담즙울체(쓸개증정체) 병력이 있는 여성 또는 임신 동안 담즙울체(쓸개증정체)인 여성은 경구(먹는)피임제 사용으로 담즙울체(쓸개증정체)가 생길 가능성이 높다. 이러한 환자들이 경구(먹는)피임제를 복용하는 경우 신중히 모니터링 되어야 하고, 담즙울체(쓸개증정체)가 재발할 경우 경구(먹는)피임제 투여를 중지해야 한다. 경구(먹는) 피임제를 복용하는 여성에게서 중증(심한증상)의 상부 복통, 간 비대, 또는 복강내 출혈 증상이 발생했을 때 중증양은 별도의 진단으로 고려되어야 한다.
- 19) 경구(먹는)피임제를 복용한 여성에서 혈압상승이 보고되었다. 고혈압, 고혈압의 병력, 또는 고혈압과 관련된 질환이 있는 여성의 경우에는 다른 피임법이 더 바람직할 수 있다. 이러한 여성에게 경구(먹는)피임제를 사용할 경우 철저한 모니터링이 권고되며, 유의하게 혈압이 상승하면 투여를 중지해야 한다. 적절하다고 판단된 경우 고혈압 치료로 정상 혈압에 도달한다면 복합경구(먹는)피임약을 다시 시작할 수 있다.
- 20) 편두통이 발현 또는 악화되거나 재발적, 지속적, 또는 중증(심한증상)의 두통이 새로운 형태로 발생하면 경구(먹는)피임제의 투여를 중지하고 원인을 조사해야 한다. 경구(먹는)피임제 사용자 중 편두통(특히 전조를 동반한 편두통)이 있는 경우 뇌졸중의 위험이 증가할 수 있다.
- 21) 유전적으로 혈관부종(부기)이 있는 여성들에게 외인성 에스트로겐은 혈관부종(부기)의 증상을 유발하거나 악화시킬 수 있다.
- 21) 정맥성 또는 동맥성 혈전증에 대하여 유전적이거나 선천적인 성향을 나타내는 생화학적 요인은 활성단백(C) 저항성, hyperhomocysteinemia, 안티트롬빈-III 결핍, 단백 C 결핍, 단백 S 결핍, antiphospholipid 항체 (anticardiolipin 항체, lupus anticoagulant)이다.
- 23) 이해/유익을 고려할 때, 의사는 혈전증 연관성 유해를 줄이고 임신 연관성 유해가 저용량 경구(먹는)피임제 연관성 유해보다 높은 조건일 경우 적절한 치료를 고려해야 한다.
- 24) 이 약은 초경 전 여성에 대해 적용되지 않는다.
- 25) 이 약은 폐경 후 여성에 대해 적용되지 않는다.

6. 상호작용

- 1) 바르비탈계 약물, 항전간제(간질치료제)(카르복사클론, 카르바마제핀, 페니토인, 히단토인, 프리미돈), 리파부틴, 리팜피신, 항생물질(암피실린, 테트라사이클린, 글리세오폴빈), 활성탄, 완하제와 병용(함께)투여시 월경주기 변화, 파괴성 출혈이 나타날 수 있고 경구(먹는)피임제의 신진대사 촉진으로 피임효과가 감소될 수 있다.
- 2) 경구(먹는)피임제는 내당력을 감소시키고 인슐린 또는 혈당 강하제의 요구를 증가시킬 수 있다.
- 3) β-차단제(메토프롤올 등), 벤조디아제핀과 병용(함께)투여시 이 약물의 작용이 강화되고 연장될 수 있다.
- 4) 사이클로스포린과 병용(함께)투여시 간 배설 감소로 혈장 사이클로스포린 농도, 크레아티닌혈중 및 트란스아미나제 농도 등의 증가가 나타날 수 있다.
- 5) 리토나비르, 세인트존스 Wort(St. John's wort, Hypericum perforatum)과 병용(함께)투여시 에스트로겐 농도 감소로 피임효과를 감소시킬 수 있다.
- 6) 모다피닐과 병용(함께)투여시 치료기간 및 치료중지 이후 주기동안 효소유도로 피임효과를 감소시킬 수 있다.
- 7) 플루라리진과 병용(함께)투여시 유루증(젖흐름증)이 나타날 수 있다.
- 8) 에치닐에스트라디올 함유제제 및 에치닐에스트라디올의 혈중 농도 감소를 초래할 수 있는 성분과 병용(함께 복용)하는 동안에는, 이 약 복용에 추가로 비호르몬적인 보조의 피임 방법(콘돔 및 살정제)을 사용하도록 권장한다. 이러한 성분을 장기 사용하는 경우, 경구용(먹는) 복합피임약을 1차 피임방법으로 고려해서는 안 된다.
- 9) 에치닐에스트라디올의 혈중 농도 감소를 초래할 수 있는 성분의 투여 중단 후, 최소한 7일간은 비호르몬적인 보조의 피임 방법이 권장된다. 간 미세채소소를 유도하여 에치닐에스트라디올의 혈중 농도 감소를 초래하는 성분의 투여 중단 후에는, 28일 동안의 보조방법이 권장된다. 용량 완여기간 및 유도 물질의 제거율에 따라서, 효소 유도가 완전히 가라앉을 때까지 몇 주가 소요될 수 있다. 보조의 피임 방법이 경구(먹는) 복합피임약을 복용하는 기간 이상 사용되는 경우에는 일반적인 휴약(복용중지)기 없이 다음 경구(먹는) 복합피임약이 복용되어야 한다.
- 10) 위장관 전이시간(Gastrointestinal transit time)을 감소시키는 성분과 에스트로겐의 장간순환을 감소시키는 항생제(페니실린, 테트라사이클린)는 에치닐에스트라디올의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다.
- 11) 아토바스타틴(atorvastatin), 위장관 벽에서 유황화(sulfation)에 대한 경쟁적 저해제인 아스코르빅산(비타민C)과 파라세타몰 및 간 효소 P450 3A4를 저해하는 인디나비어, 플루코나졸, 트롤린도마이신은 에치닐에스트라디올의 혈중 농도를 증가시킬 수 있다. 트롤린도마이신은 경구용(먹는) 피임제와 병용(함께)투여 할 경우, 간내담즙출체(쓸개증정체)의 위험성을 증가시킬 수 있다.
- 12) HM단백분해 효소(예: 리토나비어)와 비뉴클레오시드 역전사효소 저해제(예: 네비라핀), 그리고 이 두가지의 병용(함께 복용)은 간대사에 잠재적으로 영향을 미치는 것으로 보고되었다.
- 13) 이 약과 같은 에스트로겐/프로게스틴 복합제는 다른 약물들의 대사에 영향을 미칠 수 있다. 따라서 혈중 및 조직내 농도가 증가(예: 싸이클로스포린)하거나 감소(예: 라모트리진)할 수 있다.
- 14) 약물상호작용의 잠재성을 확인하기 위해서는 병용(함께)투여하는 약물의 처방내용을 고려하도록 한다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 기형발생의 위험을 높인다는 보고는 없으나 특히 대량 복용시 태아(3개월부터)의 위험 가능성을 완전히 배제할 수 없으므로 투여 임신은 제외되어야 하며 임신이 확인되면 즉시 투여를 중지한다. 광범위 역학시험에서 임신 전 경구용(먹는) 피임제를 사용한 여성으로부터 태어난 아이에게 출산 기형의 위험성 증가는 나타나지 않았다.
- 2) 이 약 성분중 일부가 모유 중에 이행되어 영아에게 황달 및 유방확대 등 부작용이 보고된 바 있고 모유의 양과 질을 저하시킬 수 있으므로 수유부는 투여하지 않는다.
- 3) 임신중 황달의 병력이 있는 환자는 에스트로겐 함유 경구(먹는)피임제 투여시 황달이 재발될 수 있으므로 증상이 나타날 때에는 투여를 즉시 중지한다.

8. 과량투여

성인 및 소아에서, 경구용(먹는) 피임제의 과량투여 시 구역, 구토, 가슴조임, 어지럼증, 복통, 출음/피로 등이 나타날 수 있고, 여성에서는 소퇴성 출혈이 나타날 수 있다. 과량투여에 대한 특별한 해독제 및 추가 치료는 없으며, 필요한 경우 증상에 따라 치료한다.

9. 임상검사치에의 영향

경구(먹는)피임제는 다음과 같이 내분비 및 간기능 시험과 혈액 내용물에도 영향을 미칠 수 있다.

- 1) 프로트롬빈 및 응고인자 VII, VIII, IX, X의 증가, 항트롬빈 III 감소, 노르에피네프린으로 인한 혈소판 응집성의 증가
- 2) 단백결합형 요오드(PBI), 칼륨 분석 또는 방사선면역분석법에 의한 T₄ 농도 및 방사선 면역분석법에 의한 T₃ 농도 측정치에 따르면, 갑상선 결합 글로불린(TBG) 증가에 의해 순환하는 총 갑상선 호르몬의 증가(T₃ 수치 흡수는 감소하는데, 이것은 TBG의 상승을 의미하며 유리 T₄ 및 T₃ 농도는 변하지 않는다)
- 3) 혈청 중 다른 결합 단백질 증가
- 4) 글로불린결합성 스테로이드의 증가로 인한 혈액 중의 순환하는 성스테로이드 및 코르티코이드 총량의 증가(비결합성 또는 활성 농도에는 변화 없음)
- 5) 혈청 트리글리세라이드 증가
- 6) 내당력 감소
- 7) 혈청 염산염 농도 감소
- 8) 메티라폰 시험에 대한 반응성 감퇴

10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 의약품용 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

11. 기타

외국에서 게스토덴 또는 데소게스트렐을 함유하는 경구(먹는) 피임제가 다른 피임제에 비해 정맥성 혈전색전증의 유발빈도가 높다는 보고가 있다. 외국 역학조사 결과, 정맥혈전증 위험도가 경구(먹는)피임제를 복용하고 있는 여성이 복용하지 않는 여성에 비해 3.25~4.0배 높다는 보고가 있다. 또한 정맥혈전증 위험도는 경구(먹는)피임제 복용시작의 처음 1년간 가장 높다는 보고가 있다. 외국에서 경구(먹는)피임제의 복용에 의하여 전신성 홍반성 루푸스의 악화, 아나필락시양 증상, 용혈성 요독증 증후군(HUS) 이 나타났다는 보고가 있다.

저장방법

기밀봉기, 실온보관

어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다. 또한 이 약을 다른 용기에 보관하는 것은 이 약의 오용에 의한 사고 발생이나 품질저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 포장 상태로 보관한다.

포장단위

21정

▶만약 구입시 사용기한 또는 유효기한이 경과되었거나 변질, 변패, 오염 또는 손상된 의약품은 약국개설자나 의약품 판매업자를 통하여 교환하여 드립니다.

▶이 첨부문서의 개정년월일 이후 변경된 내용은 http://bsp.bayerhealthcare.co.kr이나 (02)829-6528 / 6600에서 확인할 수 있습니다.

▶ 재정부 고시에 의거 소비자의 정당한 피해를 보상해 드립니다.

제조의뢰자 : 독일 Bayer Vital GmbH, D-51368 Leverkusen
정제복조 : 독일 Schering GmbH & Co. Produktions KG Doebereinerstrasse 20, D-99427, Weimar
포장 : 독일 Bayer Schering Pharma AG, 13342, Berlin

수입및판매자 : 바 이 엘 코 리 아(주)
서울시 동작구 신대방동 395-62

첨부문서 개정년월일 : 2010.04.27
0057557773/016