

## 의약품 품목허가 보고서

접수일자	2016. 12. 27.	접수번호	20160308700 (5/50/12.5mg) 20160308718 (5/100/12.5mg) 20160308725 (5/100/25mg)
신청구분	「의약품의 품목허가·신고·심사규정」 제2조 제9호 개량신약		
신청인 (회사명)	한미약품(주)		
제품명	아모잘탄플러스정 5/50/12.5밀리그램, 5/100/12.5밀리그램, 5/100/25밀리그램		
주성분명 (원료의약품등록 번호)	암로디핀카실산염, 로사르탄칼륨, 클로르탈리돈		
제조/수입 품목	<input checked="" type="checkbox"/> 제조 <input type="checkbox"/> 수입	전문/일반	<input checked="" type="checkbox"/> 전문 <input type="checkbox"/> 일반
제형/함량	<p>- 5 / 50 / 12.5 mg: 이 약 1정(367.0mg) 중, 암로디핀카실산염(별규) 7.84mg(암로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 50.0mg, 클로르탈리돈(EP) 12.5mg</p> <p>- 5 / 100 / 12.5 mg: 이 약 1정(538.0mg) 중, 암로디핀카실산염(별규) 7.84mg(암로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 100.0mg, 클로르탈리돈(EP) 12.5mg</p> <p>- 5 / 100 / 25 mg: 이 약 1정(568.0mg) 중, 암로디핀카실산염(별규) 7.84mg(암로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 100.0mg, 클로르탈리돈(EP) 25mg</p>		
신청 사항	효능효과	암로디핀과 로사르탄의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압	
	용법용량	<p>이 약은 1일 1회 1정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.</p> <p>이 약을 투여하기 전에 개개의 성분(로사르탄과 암로디핀의 단독요법 또는 복합요법)으로 용량을 조절할 것이 권장된다.</p> <p>암로디핀/로사르탄의 복합요법으로 혈압이 조절되지 않는 환자에게 이 약 5/50/12.5밀리그램을 투여하며, 환자의 혈압 반응을 고려하여 2주 이상의 간격을 두고 용량을 조절한다. 이 약의 최대투여용량은 5/100/25밀리그램이다.</p> <p>암로디핀/로사르탄 복합제와 클로르탈리돈 단일제를 병용하고 있는 환자의 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.</p>	

최종 허가 사항	허가일자	2017. 06. 29.	
	효능·효과	붙임 참조	
	용법·용량	붙임 참조	
	사용상의 주의사항	붙임 참조	
	저장방법 및 사용기간	붙임 참조	
	허가조건	붙임 참조	
국외 허가현황		해당사항 없음.	
허가부서	의약품심사조정과	허가담당자	송주경, 고용석, 최영주
심사부서	순환계약품과	심사담당자	(안유) 주정훈, 박재현, 장정운 (기시) 이나영, 박재현, 장정운
GMP* 평가부서	해당사항 없음.	GMP 담당자	* 「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제2항2호, 제48조의2 에 따른 제조 및 품질관리 적 합판정서 인정

\* 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

# 1. 허가·심사 개요 (「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제1항 관련)

1.1 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과 : 붙임 1 참조

## 1.2 최종 허가사항

### ○ 효능·효과

암로디핀과 로사르탄의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압

### ○ 용법·용량

이 약은 1일 1회 1정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.

이 약을 투여하기 전에 개개의 성분(로사르탄과 암로디핀의 단독요법 또는 복합요법)으로 용량을 조절할 것이 권장된다.

암로디핀/로사르탄의 복합요법으로 혈압이 조절되지 않는 환자에게 이 약 5/50/12.5밀리그램을 투여하며, 환자의 혈압 반응을 고려하여 2주 이상의 간격을 두고 용량을 조절한다. 이 약의 최대투여용량은 5/100/25밀리그램이다.

암로디핀/로사르탄 복합제와 클로르탈리돈 단일제를 병용하고 있는 환자의 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

### ○ 사용상의 주의사항

#### 1. 경고

1) 임부에게 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 직접 작용하는 약물들의 투여시, 태아 및 신생아에게 손상 및 사망까지도 일어날 수 있다. 양수과소증의 발생은 태아의 폐 형성 저하증 및 골격 기형과 관련이 있을 수 있다. 신생아에게 나타날 가능성이 있는 부작용은 두개골 형성 저하증, 무뇨증, 저혈압, 신부전과 사망 등을 포함한다. 임신이 확인되면 가능한 빨리 이 약을 중단해야 한다 (7. '임부 및 수유부에 대한 투여'항 참조)

2) 간기능 손상 또는 진행성 간질환 환자 : 체액과 전해질 균형의 경미한 변화로 인하여, 특히 간경변환자에 있어 간성혼수를 유발할 가능성이 있다.

3) 중증의 신장질환 환자 : 티아지드계 이뇨제들은 중증의 신장질환 환자에 있어 고질소혈증을 유발할 수 있으며, 반복된 투여에 따른 축적작용을 나타낼 수 있다.

#### 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

1) 이 약의 구성성분 및 디히드로피리딘계 유도체, 티아지드계 약물, 또는 다른 sulphonamide계 유도체에 과민 반응이 있는 환자

- 2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부
- 3) 중증의 저혈압 환자
- 4) 중증 간부전 또는 신부전 환자(크레아티닌청소율<30 mL/min)
- 5) 중증의 대동맥판 협착증 환자
- 6) 속 환자
- 7) 유전성 혈관부종 환자이거나, ACE억제제 혹은 안지오텐신 II 수용체 차단제 치료시 혈관부종의 병력이 있는 환자
- 8) 원발고알도스테론증 환자
- 9) 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.
- 10) 당뇨병이나 중등도~중증의 신장애 환자(사구체여과율 <60mL/min/1.73m<sup>2</sup>)에서 알리스키렌 함유제제와의 병용
- 11) 무뇨증 환자
- 12) 불응성 저칼륨혈증 환자
- 13) 저나트륨혈증, 고칼슘혈증 환자
- 14) 증상이 있는 고요산혈증 환자(통풍 병력 또는 요산결석증)
- 15) 치료되지 않은 애디슨증후군 환자
- 16) 리튬요법을 받고 있는 환자
- 17) 테르페나딘 또는 아스테미졸을 투여 중인 환자(QT 연장, 심실부정맥을 일으킬 수 있다.)

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 고령자
- 2) 고칼륨혈증 환자 혹은 혈청 칼륨치가 높아지기 쉬운 환자
- 3) 투석을 해야 하는 신부전증 환자
- 4) 경증 ~ 중등도 간장애 환자 또는 진행성 간질환 환자 (간성혼수를 유발시키거나, 간기능을 악화시킬 수 있다.)
- 5) 대동맥판 및 승모판 협착증 환자 혹은 폐쇄비대심근병 환자
- 6) 허혈 심장병, 허혈 심장혈관 질환, 뇌혈관 장애 환자. (과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌혈류 부전으로 인한 뇌졸중을 일으킬 수 있다.)
- 7) 혈관내 유효혈액량 감소환자(예, 이뇨제 투여중인 환자, 엄격한 염분제한 환자, 혈액투석중인 환자, 설사 혹은 구토 환자)
- 8) 양측성 혹은 편측성 신동맥 협착증이 있는 환자
- 9) 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단 : 안지오텐신 수용체 차단제(ARB), ACE억제제, 또는 알리스키렌 등 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 영향을 미치는 다른 약제와의 병용은 권장되지 않는다.
- 10) 중증 혈관경화증 또는 뇌동맥 경화증 환자(급격한 이뇨가 나타나는 경우 급속한 혈장량 감소, 혈액농축을 초래하고 혈전색전증을 유발할 수 있다.)
- 11) 본인 또는 부모, 형제에 통풍, 당뇨병이 있는 환자(통풍 혹은 당뇨병을 악화 또는 유발시킬 수 있다.)
- 12) 설사, 구토 환자(전해질 실조를 일으킬 수 있다.)
- 13) 부갑상샘 기능항진증 환자(고칼슘혈증을 악화시키거나 유발시킬 수 있다.)

- 14) 디기탈리시제, 당질부신피질 호르몬제 또는 ACTH 투여를 받는 환자
- 15) 감염(減鹽)요법시 환자(저나트륨혈증이 나타날 수 있다.)
- 16) 교감신경 절제 환자(이 약의 강압작용이 증강될 수 있다.)
- 17) 영아
- 18) 이 약은 황색5호(선셋엘로우 FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다. (아모잘탄플러스정5/100/12.5mg에 한함)

4. 이상반응

1) 아로디핀/로사르탄/클로르탈리돈 복합제

이 약에 대한 안전성은 아로디핀과 로사르탄의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 제 2기 고혈압 환자 330명을 대상으로 한 아로디핀과 로사르탄 복합요법 대조 임상시험에서 평가되었다.

다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 아로디핀/로사르탄칼륨/클로르탈리돈 투여군(5/50/12.5밀리그램 복합제 2주 투여 후 5/100/25밀리그램 복합제 6주 투여, 168명) 및 아로디핀/로사르탄칼륨 복합제 투여군(5/50밀리그램 복합제 2주 투여 후 5/100밀리그램 복합제 6주 투여, 162명)에서 발생한 이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

	아로디핀/로사르탄칼륨/ 클로르탈리돈 투여군	아로디핀/로사르탄칼륨 투여군	전체투여군
기관	5/50/12.5mg(2주) 투여 후 5/100/25mg(6주) 투여 (N=168) N(%)	5/50mg(2주) 투여 후 5/100mg (6주) 투여 (N=162), N(%)	(N=330) N(%)
<b>심혈관계</b>			
심방세동	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
안과			
눈 부종	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
시각 장애	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
<b>소화기계</b>			
복부팽만	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
변비	3 (1.79%)	0 (0%)	3 (0.91%)
소화불량	3 (1.79%)	1 (0.62%)	4 (1.21%)
상복부 불쾌감	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
식도염	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
<b>전신 및 투여부위</b>			
무력증	1 (0.60%)	1 (0.62%)	2 (0.61%)
가슴통증	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
<b>감염</b>			
인플루엔자	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
비인두염	3 (1.79%)	5 (3.09%)	8 (2.42%)
치주염	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
상기도감염	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)

질감염	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
부상, 중독 및 시술 관련 합병증			
근육 좌상	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
검사			
ALT 증가	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
AST 증가	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
콜레스테롤 증가	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
CPK 증가	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
크레아티닌 증가	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
칼륨 증가	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
혈중 요산 증가	2 (1.19%)	1 (0.62%)	3 (0.91%)
혈뇨	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
간기능 수치 상승	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
노중 적혈구 양성	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
노중 백혈구 양성	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
대사계/영양계			
식욕감소	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
고콜레스테롤 혈증	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
과혈당증	1 (0.60%)	1 (0.62%)	2 (0.61%)
고칼륨혈증	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
고지혈증	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)
고중성지방혈증	1 (0.60%)	2 (1.23%)	3 (0.91%)
근골격계 및 결합조직			
관절통	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
근육통	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
퇴행성관절염	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
사지통증	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
신경계			
어지럼증	12 (7.14%)	2 (1.23%)	14 (4.24%)
두통	3 (1.79%)	1 (0.62%)	4 (1.21%)
감각이상	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
정신신경계			
우울	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)

불면	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)
신장 및 비뇨기계			
빈뇨	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
호흡기, 흉부 및 중격장애			
비출혈	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
피부 및 피하조직			
조갑탈락증	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
두드러기	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
혈관계			
홍조	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
저혈압	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)

다음 표는 이 임상시험에서 암로디핀/로사르탄칼륨/클로르탈리돈 투여군(5/50/12.5밀리그램 복합제 2주 투여 후 5/100/25밀리그램 복합제 6주 투여, 168명) 및 암로디핀/로사르탄칼륨 복합제 투여군(5/50밀리그램 복합제 2주 투여 후 5/100밀리그램 복합제 6주 투여, 162명)에서 발생한 약물이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

	암로디핀/로사르탄칼륨/ 클로르탈리돈 투여군	암로디핀/로사르탄칼륨 투여군	전체투여군
기관	5/50/12.5mg(2주) 투여 후 5/100/25mg(6주) 투여 (N=168), N(%)	5/50mg(2주) 투여 후 5/100mg(6주) 투여 (N=162), N(%)	(N=330) N(%)
소화기계			
변비	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)
전신 및 투여부위			
무력증	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
검사			
크레아티닌 증가	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
혈중 요산 증가	1 (0.60%)	1 (0.62%)	2 (0.61%)
간기능 수치 상승	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
대사계/영양계			
고중성지방혈증	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
신경계			
어지럼증	8 (4.76%)	1 (0.62%)	9 (2.73%)
두통	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)
감각이상	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
정신신경계			
불면	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
신장 및 비뇨기계			
빈뇨	1 (0.60%)	0 (0%)	1 (0.30%)
혈관계			
홍조	0 (0%)	1 (0.62%)	1 (0.30%)
저혈압	2 (1.19%)	0 (0%)	2 (0.61%)

2) 암로디핀/로사르탄 복합제

(1) 임상시험 결과

이 약 (암로디핀/로사르탄 복합제)에 대한 안전성은 본태성 고혈압 환자를 대상으로 8주간 투여한 3개의 임상 시험(임상시험 201, 임상시험 301 및 임상시험 302) 및 stage 2 고혈압 환자를 대상으로 8주간 투여한 임상시험 303 을 통해, 총 794명의 고혈압 환자 중 암로디핀/로사르탄 복합제를 투여받은 398명을 대상으로 평가되었다. 이상반응에 대한 발현빈도는 다음과 같다. ; 매우 흔하게( $\geq 1/10$ ), 흔하게( $\geq 1/100, <1/10$ ), 때때로( $\geq 1/1,000, <1/100$ ), 드물게( $\geq 1/10,000, <1/1,000$ ), 매우 드물게( $<1/10,000$ )

<표1> 이 약과 관련된 이상반응\*

발현부위	발현정도	발현증상
신경계	흔하게	어지러움(dizziness), 두통
	때때로	졸음, 뇌경색
전신 이상 및 투여부위 반응	때때로	무력증, 흉부불편감, 흉통, 조기포만감, 말초부위 오목부종
위장관이상	때때로	복부불편감, 소화불량, 구역, 역류성식도염, 변비
피부 및 피하조직 이상	때때로	(전신성) 가려움증, 전신성 두드러기
심장이상	때때로	심계항진
혈관이상	때때로	홍조, 기립성 저혈압, 안면홍조
호흡기계, 흉부 및 중격 이상	때때로	호흡곤란, 기침
감각기관 이상	때때로	어지러움(vertigo), 안구충혈
신장 및 방광 이상	때때로	빈뇨

\*임상시험에 참여한 피험자에서 보고된 이상반응 중 연구자가 약물과 명확히 관련이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 관련이 있을 가능성이 있거나 불명으로 판단한 이상반응

(2) 국내 시판후 조사 결과

① 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 658명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 3.19%(21/658명, 총 25건)로 보고되었다. 이 중 중대한 이상사례의 발현율은 0.46%(3/658명, 4건)로 관절통, 수면 무호흡 증후군, 자궁섬유종, 자궁탈출 각 0.15%(1/658명, 1건), 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 이상사례는 보고되지 않았다. 예상하지 못한 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 1.06%(7/658명, 총 10건)로 보고되었으며, 고지혈증 0.46%(3/658명, 3건), 골다공증, 당뇨, 수면 무호흡 증후군, 위궤양, 자궁섬유종, 자궁탈출, 저혈당 각 0.15%(1/658명, 1건)으로 조사되었다. 이 중, 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 이상사례는 보고되지 않았다.그 외 별도로 191,810명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 보고된 중대한 이상사례·약물이상반응은 다음과 같다

- 중대한 이상사례(총64건) : 폐렴(7건), 뇌출혈(4건), 사망(3건), 뇌경색(3건), 저혈압(3건), 가슴통증(2건),



급사(2건), 심근경색증(2건), 협심증(2건), 골절(2건), 패혈증(2건), 위암증(2건), 그 외 각 1건

- 중대한 약물이상반응(총9건) : 저혈압(3건), 사망(1건), 체위성부종(1건), 뇌경색(1건), 어지러움(1건), 떨림(1건), 구역(1건)

② 재심사 이상사례 분석평가 결과

이 약에 대한 국내 재심사 이상사례 및 자발적 부작용 보고자료를 국내 시판 허가된 모든 의약품에 대상으로 보고된 이상사례 보고자료와 재심사 종료시점에서 통합평가한 결과, 다른 모든 의약품에서 보고된 이상사례에 비해 이 약에서 통계적으로 유의하게 많이 보고된 이상사례 중 새로 확인된 것들은 다음과 같다. 다만, 이 결과가 해당성분과 다음의 이상사례간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

- 면역계 : 대상포진
- 대사 및 영양계 : 고지혈증, 당뇨병, 고콜레스테롤혈증, 상세불명의 지질대사장애
- 혈관계 : 죽상경화증
- 호흡기계 : 폐부종, 폐렴
- 소화기계 : 치주파괴, 양성위장관 신생물, 위암증, 담석증, 담관염, 간경변
- 근골격계 : 골절, 인대장애
- 비뇨생식기계 : 알부민뇨, 만성신부전, 만성신부전 악화, 콩팥유두괴사, 전립선과형성, 자궁섬유종, 난소낭종
- 안과계 : 백내장
- 전신 및 투여부위 이상 : 체온감각 변화

3) 개개 주성분에 대한 추가정보

비록 이 약을 투여한 임상시험에서 관찰되지 않았더라도, 이 약 복용 시 개개의 주성분에 대하여 보고된 이상반응이 나타날 수 있다.

① 암로디핀

1) 암로디핀은 내약성이 좋다. 고혈압 및 협심증환자에 대한 위약대조 임상시험에서, 가장 흔하게 나타난 이상반응은 다음과 같다:

- 자율신경계 : 홍조
- 전신: 피로
- 심혈관계: 부종
- 중추 및 말초신경계: 현기증, 두통
- 소화기계: 복통, 오심
- 심박동률 : 심계항진
- 정신계 : 졸음

임상시험에서 암로디핀과 연관되어 임상적으로 유의한 실험실적검사 이상은 관찰되지 않았다.

2) 시판 후 비교적 적은 빈도로 관찰된 이상반응은 다음과 같다:

- 자율신경계 : 구강건조, 발한증가
- 전신: 무력, 권태감, 통증, 체중의 증가/감소
- 심혈관계: 저혈압, 실신
- 중추 및 말초신경계: 긴장항진, 감각저하/감각이상, 말초신경병증, 진전
- 내분비계 : 여성형 유방

- 소화기계: 배변습관의 변화, 소화불량(위염), 치은비후, 췌장염, 구토
- 대사/영양: 고혈당
- 근골격계: 관절통, 근육경련, 근육
- 혈소판/출혈/응고 : 자반병, 혈소판감소증
- 정신계: 발기부전, 불면, 기분변화
- 호흡기계: 기침, 호흡곤란, 비염
- 피부/부속기계: 탈모, 피부 변색, 두드러기
- 특수감각 : 미각이상, 이명
- 비뇨기계: 배뇨빈도 증가, 배뇨장애, 야뇨증
- 혈관계(심장외) : 혈관염
- 시각 : 시각이상
- 백혈구/R.E.S :백혈구 감소증
- 드물게 소양증, 발진, 혈관부종, 다형성홍반을 포함한 알레르기반응, 간염, 황달, 간효소치의 상승 등이 매우 드물게 보고되었으며, 이들의 대부분은 담즙울체성과 관련이 있었다. 입원이 필요할 만큼 중증이었던 일부 경우에는 암로디핀의 사용과 연관이 있다고 보고되었으나, 대부분 많은 경우에는 암로디핀과의 인과관계가 불명확하다.
- 3) 다른 칼슘채널 저해제에서와 마찬가지로, 다음의 이상반응들이 드물게 보고되었는데 이들이 기저질환으로 인한 것인지 약물에 의한 것인지는 구별을 할 수 없었다: 심근경색, 부정맥(서맥, 심실성빈맥, 심방성세동 포함), 흉통
- 4) 기타 다음과 같은 이상반응이 관찰되었다.
- 순환기계: 때때로 혈압강하, 동방블록 또는 방실블록, 드물게 복부불쾌감 등이 나타날 수 있다.
- 소화기계: 때때로 심와부통, 설사, 묽은 변, 변비 등이 나타날 수 있다.
- 피부: 드물게 피부홍통증, 반점상 구진성 발진 등이 나타날 수 있다.
- 기타: 때때로 두중, 열감, 내당력저하, 쇠약등이 나타날 수 있다.

## ② 로사르탄

1) 로사르탄은 본태고혈압 성인환자 3,300명 이상을 포함하여 전체 4,058명의 환자/피험자를 대상으로 안전성이 평가되었다. 1,200명 이상의 환자는 6개월 이상 투약받았고, 800명 이상의 환자는 1년 이상 투약받았다. 일반적으로 로사르탄은 내약성이 우수하였다. 전체적인 이상반응 발현율은 실험군과 대조군 사이에 큰 차이가 없었다. 대조임상시험에서 임상적 이상반응으로 인하여 투여를 중단한 경우는 로사르탄군의 경우 2.3 % 였으며, 위약군의 경우 3.7 % 였다.

(1) 다음 표는 6 ~ 12주 동안 실시한 4건의 위약대조 임상시험에서, 1,000명 이상의 피험자는 로사르탄(10 ~ 150 mg)을, 300명 이상은 위약을 투여받았을 때의 이상반응 발현율을 정리한 것이다. 이상반응 발현율은 로사르탄 투약 용량의 변화에 거의 영향을 받지 않았으므로 로사르탄의 각 용량군에서 보고된 이상반응을 통합정리하였다. 이 표에서 제시된 이상반응은 로사르탄군의 발현율이 1 % 이상으로서 위약군보다 빈도가 높은 것들이다.

	로사르탄 발현율(%) (n=1,075)	위약 발현율(%) (n=334)
근골격계		
근경련	1	0
요통	2	1
하지통	1	0
정신신경계		
어지럼	3	2
호흡기계		
비출혈	2	1
상기도감염	8	7
부비동염	1	0

(2) 다음 이상반응은 로사르탄군에서 발현율 1 % 이상이었으나 위약군의 발현율이 로사르탄군과 유사하거나 높은 이상반응이다.

- 소화기계 : 구역, 설사, 소화불량
- 호흡기계 : 기침, 부비동장애, 인두염
- 근골격계 : 근육통
- 정신신경계 : 불면, 두통
- 전신 : 무력/피로, 부종/팽윤, 복통, 흉통

이상반응의 발현율은 남녀, 연령, 인종간에 차이가 없었다.

(3) 아스피린, 페니실린에 대해 과민반응 환자에 로사르탄을 투여하였을 때 입술, 눈꺼풀의 팽윤, 얼굴발진 등의 혈관부종으로 인해 투여를 중지하였으나 중지후 5일 이내에 정상으로 회복되었다.

(4) 한명의 피험자에게서 손바닥의 얇은 각질이 벗겨지고 용혈현상이 나타났다.

(5) 이상에서 열거된 이상반응 외에 임상시험중 발현율이 1 % 미만이거나 2명 이상의 피험자에서 보고된 이상반응으로서 잠재적으로 중요한 이상반응의 목록은 다음과 같다. 이 이상반응이 투여약과 관련이 있는지의 여부는 확인되지 않았다.

- 전신 : 얼굴부종, 발열, 기립성 효과, 실신
- 심혈관계 : 협심증, 2도 방실차단, 뇌혈관사고(CVA), 저혈압, 심근경색, 심방세동을 동반하는 부정맥, 심계항진, 동서맥, 빈맥, 심실성 빈맥, 심실세동
- 소화기계 : 식욕부진, 변비, 치통, 구강건조, 방귀, 위염, 구토
- 혈액계 : 빈혈
- 대사계 : 통풍
- 근골격계 : 상지통, 고관절부 통증, 관절팽윤, 무릎통증, 근골격 통증, 어깨 통증, 근강직, 관절통, 관절염, 섬유근통, 근무력
- 정신신경계 : 불안, 불안장애, 운동실조, 혼란, 우울, 악몽, 감각감퇴, 성욕감퇴, 기억력장애, 편두통, 신경과민, 감각이상, 말초신경병증, 공황장애, 수면장애, 기면, 진전, 어지럼
- 호흡기계 : 호흡곤란, 기관지염, 인두불쾌감, 비출혈, 비염, 호흡기출혈, 흉부불쾌감
- 피부 : 탈모, 피부염, 피부건조, 반상출혈, 홍반, 홍조, 광민감반응, 가려움, 발진, 발한, 두드러기
- 특수감각 : 흐린시야, 눈에 작열감 및 자통, 결막염, 미각이상, 이명, 시력저하

- 비뇨기계 : 발기부전, 야뇨증, 빈뇨, 요도감염

2) ACE억제제로 인한 지속적인 마른기침이 보고된 바 있으며, 이로 인하여 ACE억제제의 투여를 중단할 수 있다. 2건의 평행그룹, 이중맹검, 무작위, 대조 시험에서 ACE억제제를 투여받아 기침이 유발되었던 환자들에게 로사르탄을 투여하였을 때, 기침 유발에 미치는 영향을 평가하였다. 리시노프릴을 투여받았을 때 ACE억제제로 인한 기침이 유발되었으며 위약을 투여받았을 때는 기침이 사라진 환자들을 로사르탄 50 mg군, 리시노프릴 20 mg군 그리고 위약군 (n=97) 혹은 히드로클로로티아지드군 (n=135)으로 무작위 배정하였다. 이중맹검으로 8주간 투여하였다. 기침의 발생률은 다음 표와 같다.

임상시험 1†	히드로클로로티아지드	로사르탄	리시노프릴
기침	25 %	17 %	69 %
임상시험 2‡	위약	로사르탄	리시노프릴
기침	35 %	29 %	62 %

† 인구통계 = (89 % 백인, 64 % 여성)

‡ 인구통계 = (90 % 백인, 51 % 여성)

두 시험결과, ACE억제제로 인해 기침이 유발되었던 환자들에게 로사르탄을 투여하였을 때 기침의 재발률은 히드로클로로티아지드 혹은 위약과 유사하였다. 양성 재유발을 비롯하여 기침은 이 약의 시판 후 조사에서 보고되었다.

### 3) 소아 환자

소아 환자에서 나타난 이상반응 프로파일과 이전에 보고된 성인 환자의 이상반응 프로파일을 비교한 결과 유의한 차이는 없었다.

### 4) 좌심실 비대를 가진 고혈압 환자

좌심실 비대인 고혈압 환자를 대상으로 로사르탄이나 아테놀롤을 투여하였을 때 심혈관계에 대한 영향을 알아보기 위한 장기 임상시험(Losartan Intervention For Endpoint reduction in hypertension, LIFE study)에서 나타난 로사르탄에 대한 이상반응은 이전에 고혈압 환자에서 보고되었던 이상반응과 유사하였다.

### 5) 고혈압을 가진 제 2형 당뇨병 환자의 신장병

안지오텐신 II 수용체 차단제인 로사르탄에 의한 인슐린-비의존성 당뇨병의 평가항목의 감소를 연구한 시험(Reduction of Endpoints in NIDDM with the Angiotensin II Receptor Antagonist Losartan, RENAAL study)에서 1,513명의 환자가 로사르탄 혹은 위약을 투여 받았으며, 상기 임상시험에서 보고된 이상반응의 발생률은 두 군간 차이가 없었다. 이상반응으로 인하여 투여를 중단한 비율도 유사하여(실험군 19 %, 위약군 24 %) 로사르탄은 일반적으로 내약성이 우수하였다. 투여약의 관련성과 관계없이 로사르탄을 투여 받은 환자의 4 % 이상에서 보고되었으며 위약군보다 더 빈번하게 보고된 이상반응은 다음 표와 같으며, 이들은 종래의 혈압강하제를 함께 투여 받았다.

	로사르탄과 종래의 혈압강하제 투여 % (n=751)	위약과 종래의 혈압강하제 투여 % (n=762)
전신 무력/피로	14	10

흉통	12	8
발열	4	3
감염	5	4
인플루엔자양질환	10	9
외상	4	3
심혈관계		
저혈압	7	3
기립저혈압	4	1
소화기계		
설사	15	10
소화불량	4	3
위염	5	4
내분비계		
당뇨병성 신증	4	3
당뇨병성 혈관질환	10	9
눈, 귀, 코, 인후		
백내장	7	5
부비동염	6	5
혈액계		
빈혈	14	11
대사계/영양계		
고칼륨혈증	7	3
저혈당증	14	10
체중증가	4	3
근골격계		
요통	12	10
하지통	5	4
무릎통	5	4
근무력	7	4
신경계		
감각감퇴	5	4
호흡기계		
기관지염	10	9
기침	11	10
피부계		
연조직염	7	6
비뇨기계		
요도감염	16	13

6) 다음의 이상반응들이 시판 후에 추가로 보고되었다.

- (1) 과민반응 : 혈관부종(기도 폐쇄를 야기할 수 있는 후두/성문의 팽윤, 얼굴/입술/인두/혀의 팽윤)이 로사르탄을 투여받은 환자에서 드물게 보고되었으며, 이들 이상반응을 보인 환자중 일부는 이전에 ACE억제제의 다른 약물에 대해서도 혈관부종을 경험한 적이 있었다. 혈관염(Henoch-Schönlein 자반병)이 보고된 적이 있다. 또한 아나필락시스모양 증후군(불쾌감, 구강 이상 느낌, 발한, 두드러기, 호흡 곤란, 전신 홍조, 부종 등)이 증상으로 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 한다.
- (2) 소화기계 : 간기능 이상, 드물게 간염
- (3) 전신 및 투여부위 : 권태
- (4) 혈액계 : 빈혈, 드물게 혈소판 감소증
- (5) 근골격계 : 근육통, 무력감, 크레아티키나아제(CK) 상승, 혈중 및 요중 미오글로빈 상승을 특징으로 하는 횡문근융해가 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 또한 횡문근융해에 의한 급성 신부전의 발병에 주의한다.
- (6) 신경계 : 미각이상
- (7) 호흡기계 : 마른기침
- (8) 피부 : 홍색피부증
- (9) 대사 및 영양: 고칼륨혈증 및 저나트륨혈증이 로사르탄 단독제제를 투여받은 환자에서 보고된 적이 있다. 또한 심각한 고칼륨혈증 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 즉시 적절한 처치를 한다.

7) ALT 의 상승이 드물게 일어나며, 투여 중단시 대개 없어진다.

8) 대조임상시험에서 로사르탄에 의해 표준검사치가 임상적으로 유의한 정도로 변동된 사례는 드물게 발생했다.

- (1) 크레아티닌, BUN : 로사르탄을 단독투여받은 본태고혈압 환자 중 0.1 % 미만에서 BUN 또는 혈청 크레아티닌치가 약간 증가하였다.
  - (2) 헤모글로빈 및 헤마토크리트치 : 로사르탄을 단독투여한 환자중 소수에서 헤모글로빈 및 헤마토크리트치가 약간(각각 0.11 %, 0.09 vol%) 감소하였으나 임상적 유의성은 없었다. 빈혈로 인하여 투여를 중단한 예는 없었다.
  - (3) 간기능 검사 : 간효소 또는 혈청 빌리루빈이 때때로 상승하였다. 로사르탄을 단독투여한 본태고혈압 환자 중 1명(< 0.1 %)은 간기능 검사치 이상으로 투여를 중단하였다.
- 9) 실신, 의식상실 : 혈압강하에 동반하는 일과성 쇼크증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 차가운 느낌, 구토, 의식소실 등의 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 특히 혈액 투석 중 엄격한 염분 제한요법 중 이뇨 혈압 강하제 투여중인 환자에서 저용량에서 투여를 시작하고 증량하는 경우에는 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 서서히 한다.
- 10) 급성 간염, 전격성 간염이 나타날 수 있으므로 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 11) 신부전이 나타날 수 있다.
- 12) 심실성 기외수축, 심방세동 등의 부정맥이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 즉시 적절한 처치를 한다.
- 13) 저혈당(당뇨병 치료중인 환자에서 나타나기 쉬움)이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 무력감, 공복감, 식은땀, 손떨림, 집중력 저하, 경련, 의식 장애 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.

③ 클로르탈리돈

1) 중대한 이상반응 : 다음과 같은 이상반응이 나타나는 경우 투여를 중지하고 적절한 처치한다. (빈도불명).

- (1) 재생불량성 빈혈
- (2) 괴사성 혈관염
- (3) 폐수종
- (4) 취장염
- (5) 무과립구증
- (6) 급성 신부전(간질성신염 등)

2) 중대한 이상반응(유사화합물)

유사화합물(히드로클로로티아지드 등)에 있어 독성표피괴사용해(리엘증후군)가 보고되었다. 이러한 이상반응이 나타나는 경우 투약을 중지하고 적절한 처치를 한다.

3) 전해질과 대사

매우 자주 주로 고용량에서의 저칼륨혈증, 고요산혈증, 혈액내 지질의 증가, 자주 저나트륨혈증, 저마그네슘혈증, 고혈당증, 때때로 통풍. 드물게 고칼슘혈증, 당뇨, 당뇨성 대사상태의 악화, 매우 드물게 저염소혈증성 알칼리증이 나타날 수 있다.

4) 피부

자주 두드러기, 피부발적, 드물게 광민감반응이 나타날 수 있다.

5) 간

드물게 간내의 쓸개즙정체 또는 황달이 나타날 수 있다.

6) 심혈관계

자주 기립저혈압, 드물게 심부정맥, 심계항진

7) 중추신경계

자주 어지럼, 드물게 지각이상, 두통, 우울증, 두중감이 나타날 수 있다.

8) 위장관계

자주 식욕부진, 경미한 위장관계곤란, 드물게 경증의 구역 및 구토, 위통, 변비, 설사, 매우 드물게 취장염이 나타날 수 있다.

9) 혈액

드물게 혈소판감소증, 백혈구감소증, 무과립구증, 호산구증가증, 자반이 나타날 수 있다.

10) 눈

시력이상, 황시증이 나타날 수 있다.

11) 기타

자주 발기부전, 드물게 특이적 폐부종(호흡기계 이상), 알레르기성 장관신염, 권태감, 탈력감이 나타날 수 있다.

(\*발현빈도: 매우 드물게 < 0.01 %, 0.01 % ≤ 드물게 < 0.1 %, 0.1% ≤ 때때로 < 1 %, 1 % ≤ 자주 < 10 %, 매우 자주 ≥ 10 %)

## 5. 일반적 주의

### ① 암로디핀

1) 심부전환자에 대한 투여: 허혈성 병인이 없는 뉴욕심장학회(NYHA) III, IV등급의 심부전환자에 대한 암로디핀의 장기간, 위약대조시험 (PRAISE-2) 에서 암로디핀은 위약과 비교 시 심부전의 악화율에 유의적인 차이가 없음에도 불구하고 폐부종 보고의 증가와 연관이 있었다.

2) 간기능 손상환자에 대한 투여: 모든 칼슘 antagonist와 마찬가지로 암로디핀의 반감기는 간기능부전환자에서 길어졌으며, 이들 환자에 대한 권장용량은 확립되지 않았다. 그러므로, 이런 환자들은 주의하여 투여한다.

3) 혈장농도 반감기가 길어 투여를 중지한 후에도 완만한 혈압강하작용이 나타나므로, 투여 중지 후 다른 혈압강하제를 투여하는 경우에는 용량 및 투여간격에 주의하고 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

4) 효과발현이 천천히 나타나므로 응급 치료를 요하는 불안정형협심증에는 효과를 기대할 수 없다.

### ② 로사르탄

1) 간경변증 환자의 혈장 로사르탄 농도가 현저히 상승되었다는 보고가 있으므로, 간기능 장애가 있는 환자들은 소량 투여를 고려한다.

2) 안지오텐신II수용체 차단제 투여 중 드물게 간염 등의 심각한 간장애가 나타났다는 보고가 있다.

3) 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 대한 영향의 결과, 신부전을 포함한 신기능의 변화가 보고되었다. 이러한 신기능의 변화는 투여 중단시 정상으로 회복되었다.

신기능이 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 의존적인 환자의 경우(예, 중증의 울혈심부전 환자), ACE억제제를 투여하였을 때, 빈뇨 및/혹은 진행성 질소혈증이 보고되었으며, (드물게) 급성 신부전 및/혹은 사망이 보고되었다. 유사한 결과가 로사르탄을 투여한 환자에서도 보고되었다.

ACE억제제가 양측성 혹은 편측성 신동맥 협착증을 갖는 환자들의 혈중 요소와 혈청 크레아티닌치를 상승시켰다는 보고가 있다. 로사르탄을 투여한 환자에서도 유사한 결과가 보고되었다. 이는 투여 중단 시 회복되었다. 또한 이들 환자군에서 신혈류량의 감소와 사구체 여과압의 저하에 의해 급속히 신기능을 악화시킬 우려가 있고, 저혈압을 일으킬 수 있다.

중증의 신장애 환자에게 로사르탄 투여시 고칼륨혈증이 나타나기 쉽다. 또한 신기능의 악화가 일어날 우려가 있으므로 혈청 크레아티닌이 2.5 mg/dL 이상의 경우에는 투여량을 줄이는 등 신중히 투여한다.

4) 전해질 불균형은 당뇨병 유무에 상관없이 신장애 환자에서 빈번하게 발생하므로 반드시 알려야 한다. 단백뇨를 동반한 제 2형 당뇨병 환자를 대상으로 실시된 임상시험에서 고칼륨혈증이 위약군에 비하여 실험군에서 더 많이 보고되었다. 그러나 고칼륨혈증으로 인하여 투여를 중단한 환자는 드물었다('이상반응' 항 참조).

5) 고칼륨혈증(혈청 칼륨 > 5.5 mmol/L)이 1.5 %의 환자에서 발생하였으나, 약물 투여를 중단할 정도는 아니었다. 고령자와 신장장애 환자들은 혈청 칼륨을 검사 받아야 한다. 특히 심부전 환자와 크레아티닌청소율이 30 ~ 50 mL/min인 환자의 경우, 혈장 칼륨 농도 및 크레아티닌청소율을 주의깊게 관찰해야 한다. 신장애, 당뇨병 등에 의해 혈청 칼륨치가 높아지기 쉬운 환자에서는 고칼륨혈증이 발현될 확률이 더 크므로 혈청 칼륨치에 주의한다. 또한 고칼륨혈증 환자에서 고칼륨혈증을 악화시킬 우려가 있으므로 치료 불가피하다고 판단되는 경우를 제외하고는 사용을 피한다. 로사르탄은 칼륨보전이뇨제나 칼륨보충제, 칼륨을 포함한 염분 대용제와 병용투여해서는 안된다.

6) 로사르탄의 투여에 의해(특히, 치료 시작, 용량 증량시) 일과성의 혈압강하(쇼크증상, 의식상실, 호흡곤란 등을 동반)를 일으킬 수 있으므로 그러한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 특히, 혈관내 유효혈액량 감소 환자(다음 환자에는 신중히 투여할 것.' 항 참조)에 투여 시 소량으로 개시하고 증량 시 환자의 상태를



충분히 관찰하여야 한다. 또한 로사르탄 투여 중에 정기적으로 혈압 모니터링을 실시할 것이 권장된다.

7) 신부전 유무와 상관없이 심부전 환자에서 중증의 저혈압이나 신부전(주로 급성)을 일으킬 우려가 있다. 중증의 신부전을 가진 심부전 환자, 중증의 심부전 환자(NYHA class IV), 심부전 및 생명을 위협하는 심부정맥을 가진 환자들에게 로사르탄을 투여한 임상경험은 거의 없으므로, 이러한 환자들에게 로사르탄 투여시 주의해야 한다.

8) 고혈압과 단백뇨를 동반하는 2형 당뇨병에서의 당뇨병 신증에 대해 로사르탄을 투여하는 경우, 혈청 크레아티닌이 이전 검사치와 비교하여 30 %(또는 1 mg/dL) 이상 증가하는 경우 및 신기능장애의 진전속도가 가속되는 경우에는 감량 혹은 투여중지를 고려한다.

9) 수술 전 24시간은 투여하지 않는 것이 바람직하다.

10) 2형 당뇨병에서의 당뇨병 신증 환자는 빈혈이 나타나기 쉬우므로 로사르탄의 투여중에는 정기적으로 혈액 검사를 실시하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 빈혈의 원인을 고려하여 적절한 처치를 한다.

11) 로사르탄은 신장이식환자에 대한 임상경험이 없다.

12) 원발고알도스테론증을 가진 환자들의 경우 일반적으로 레닌-안지오텐신-알도스테론계를 억제하는 고혈압 치료제에 반응하지 않으므로 로사르탄을 투여해서는 안된다.

13) 혈압강하작용에 의해 어지럼, 휘청거림이 나타날 수 있으므로 고소작업, 차량운전 및 기계조작시 주의를 기울여야 한다. 특히 치료 초기나 용량 증량시 주의한다.

14) 환자에게 제공되어야 할 정보

(1) 임신 : 가임기 여성에게는 임신 중 이 약에 노출 시 나타날 수 있는 위험성에 대해 알려주어야 하며, 임신을 계획하고 있는 경우 치료여부에 대하여 환자와 상의하여야 한다. 환자가 임신하게 되면 즉시 의사와 상의하도록 한다 ('임부 및 수유부에 대한 투여'항 참조).

(2) 칼륨보충제 : 이 약을 복용하는 환자는 의사와 상의하지 않고 칼륨보충제 또는 칼륨을 함유하는 염분 대용제를 복용하지 않도록 한다('상호작용'항 참조).

### ③ 클로르탈리돈

#### 1) 전해질

티아지드계 이뇨제들은 저칼륨혈증이나 저마그네슘혈증, 고혈당증, 저나트륨혈증 등의 전해질 장애와 관련되어 있으므로, 전해질 배설을 증가시키는 엄격한 저염분 식이는 피한다. 저칼륨혈증은 심장을 민감하게 하거나 디기탈리스 중독을 가속화시킨다. 다른 모든 티아지드계 이뇨제와 마찬가지로 클로르탈리돈에 의해 유도된 칼륨뇨증은 용량 의존적이며 그 정도는 개체간 다양하다. 1일 25 ~ 50 mg 용량에서 혈청 칼륨농도의 평균적인 감소량은 0.5 mmol/L이다. 특히, 디기탈리스 중독환자의 경우에는 주기적인 혈청 전해질의 측정이 요구된다. 필요한 경우, 클로르탈리돈은 경구용 칼륨보충제 또는 칼륨보존이뇨제(예, 트리암테렌 등)와 병용할 수 있다. 저칼륨혈증이 근위축, 부전마비 및 ECG 변화 등의 임상적 증후를 동반하는 경우에는 클로르탈리돈의 투여를 중단한다. 이미 ACE억제제를 투여받고 있는 환자에 있어서는 클로르탈리돈과 칼륨염 또는 칼륨보존성 이뇨제와의 병용을 피한다. 특히 고령환자나 간경변으로 인한 복수 환자, 신증후군으로 인한 부종 환자에 있어서는 혈청 전해질의 모니터링을 실시한다. 티아지드계 이뇨제 치료에 따른 신경과적 증상(구역, 무기력, 진행성 방향감각장애, 무관심)을 동반한 저나트륨혈증 발현에 대한 보고가 있다. 신증후군 환자에 있어, 클로르탈리돈은 체액 감소 징후가 없고 혈중 칼륨이 정상인 환자에 한하여 세심한 관찰 하에서만 사용한다.

## 2) 대사

클로르탈리돈은 혈청 요산수치를 증가시킬 수 있으나, 장기적인 치료에 있어서도 통풍으로 진전되는 예는 흔하지 않다. 일반적인 다른 티아지드계 이뇨제와 마찬가지로 포도당불내성이 나타날 수 있다. 이는 과혈당증과 당뇨를 의미한다. 클로르탈리돈은 매우 드물게 당뇨병을 유발하거나 악화시킬 수 있으나, 통상적으로 투여를 중단하면 가역적으로 회복된다. 티아지드계 이뇨제와 티아지드 유사 이뇨제를 장기간 투여한 환자에 있어서 총콜레스테롤, 트리글리세리드 및 LDL콜레스테롤의 혈장농도가 경미하고 일부 가역적으로 증가함이 보고되었다. 이러한 현상의 임상적 연관성에 대한 논의는 진행중에 있다. 클로르탈리돈은 현성 당뇨병 환자 또는 고콜레스테롤혈증 치료요법을 시행하고 있는 환자의 장기용법을 위한 1차 선택약으로 사용하지 않는다. 모든 혈압강하제와 마찬가지로 중증의 관상동맥경화 환자 또는 뇌동맥경화증 환자의 경우에는 용량에 주의한다.

## 3) 기타

ACE억제제의 혈압강하 효과는 이뇨제 등 혈장 레닌 활성을 증가시키는 약물에 의해 증강된다. 병용시에는 이뇨제의 용량을 줄이거나 2 ~ 3일간 단약하며/하거나 ACE억제제는 소량으로부터 사용을 시작한다. 처음 사용 후 몇 시간동안 환자를 상태를 모니터링 하여야 한다.

4) 이뇨효과가 급격히 나타나는 수가 있으므로, 전해질 실조, 탈수에 충분히 주의하고, 소량부터 시작하여 서서히 증량한다.

5) 연용하는 경우, 전해질 실조가 나타나는 수가 있으므로 정기적으로 검사를 시행한다.

6) 야간의 휴식이 특히 필요한 환자에는 야간배뇨를 피하기 위해 오전 중에 투여하는 것이 권장된다.

7) 환자에게 클로르탈리돈을 복용한 후 어지럼증과 같은 이상반응의 발현에 따라 운전 또는 기계작동에 있어 잠재적인 위험성이 있음을 경고하여야 한다.

## 6. 상호작용

암로디핀 10밀리그램, 로사르탄칼륨 100밀리그램, 클로르탈리돈 25밀리그램을 건강한 지원자에 투여하여 실시한 약물-약물 상호작용 시험결과, 이 세 약물의 병용투여 시 암로디핀과 클로르탈리돈의 약동학은 영향을 받지 않았다. 암로디핀과 클로르탈리돈의 존재 하에서 로사르탄의 AUC는 영향을 받지 않으나 Cmax는 10%정도 증가(Cmax: 1.1016, 90% 신뢰구간, 0.9136 ~ 1.3284)하였다.

1) 다른 약물들과 암로디핀/로사르탄/클로르탈리돈 복합제와의 약물 상호작용에 대한 연구는 없으나, 다른 혈압강하제와 병용하는 경우에는 작용이 증강될 수 있으므로 신중히 투여한다.

2) 암로디핀, 로사르탄과 클로르탈리돈 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었다.

### ① 암로디핀

1) 암로디핀은 티아지드계 이뇨제, 알파차단제, 베타차단제, ACE저해제, 작용시간이 긴 질산염제제, 니트로글리세린 설하정, 비스테로이드성 소염제, 항생제, 경구 혈당강하제와 병용시 안전하였다.

2) 사람혈장을 이용한 실험실적자료는 암로디핀이 디곡신, 페니토인, 와파린, 인도메타신의 단백질결합에 영향을 미치지 않는다는 것을 알려준다.

3) 다른 약물들이 암로디핀에 미치는 영향

(1) 시메티딘: 암로디핀과의 병용투여 시 암로디핀의 약동학에 영향이 없었다.

(2) 자몽주스: 20명의 건강한 지원자에 240mL의 자몽주스와 암로디핀 10mg의 단회경구투여시 암로디핀의 약동학에 유의적인 영향이 없었다.

(3) 알루미늄/마그네슘 (제산제): 알루미늄/마그네슘 제산제와 단회용량의 암로디핀과 병용투여 시 암로디핀의

약동학에 유의적인 영향이 없었다.

(4) 실테나필: 원발성 고혈압환자에 실테나필 100 mg 단회용량의 투여는 아로디핀의 약동학적 파라메타에 영향을 미치지 않았다. 아로디핀과 실테나필을 병용투여시, 각 약물은 단독적으로 각각의 혈압저하효과를 발휘한다.

(5) 시토크롬 P3A4 저해제: 고령의 (만 69세-87세) 고혈압환자에서 1일 딜티아젠펜 180 mg과 아로디핀 5 mg의 병용투여는 아로디핀의 전신노출을 57%까지 증가시켰다. 건강한 지원자 (만 18-43세)에서 에리트로마이신의 병용투여는 아로디핀의 전신노출을 유의적으로 변화시키지 않았다(AUC의 22% 증가). 비록, 이에 대한 임상적 연관성은 밝혀지지 않는으나, 고령자에서 약동학적 변화가 더 나타날 수 있다. 강력한 시토크롬 P3A4 저해제 (예, 케토코나졸, 이트라코나졸, 리토나비어)가 아로디핀의 혈장 농도를 딜티아젠펜과의 병용투여에서 나타난 것보다 더 높은 수치로 증가시킬 가능성은 배제할 수 없다. 아로디핀은 시토크롬 P3A4 저해제와 병용투여시 주의하여 투여한다.

(6) 시토크롬 P3A4 유도제: 시토크롬 P3A4 유도제가 아로디핀에 미치는 영향에 대한 시험은 수행되지 않았다. 시토크롬 P3A4 유도제 (예, 리팜피신, 세인트 존스 워트 (hypericum perforatum))와의 병용투여는 아로디핀의 혈장농도를 감소시킬 수 있으므로, 병용시 주의하여 투여한다.

#### 4) 아로디핀이 다른 약물들에 미치는 영향

(1) 아토르바스타틴: 아토르바스타틴 80 mg과 아로디핀 10 mg 다회용량을 병용투여시 아토르바스타틴의 항정 약동학적 파라메타에 유의적인 변화가 없었다.

(2) 디곡신: 건강한 지원자에게 아로디핀과 디곡신을 병용투여 시 혈청디곡신의 수치 혹은 디곡신의 신장 클리어런스에 변화가 없었다.

(3) 에탄올 (알코올): 10 mg 아로디핀의 단회 및 반복투여시 에탄올의 약동학에 유의적인 변화가 없었다.

(4) 와파린: 아로디핀과 와파린의 병용투여 시 와파린-프로트롬빈 반응시간에 영향이 없었다.

(5) 사이클로스포린: 사이클로스포린에 대한 약동학 시험에서 아로디핀이 사이클로스포린의 약동학을 유의적으로 변화시키지 않았다.

(6) 타크로리무스: 이 약과 병용투여 시 타크로리무스의 혈중농도 증가 위험이 있으므로 타크로리무스로 치료 받는 환자에게 이 약 투여 시 타크로리무스의 혈중농도를 모니터링하고, 타크로리무스의 투여량을 적절히 조절하여 타크로리무스 독성을 피하도록 해야 한다.

(7) 심바스타틴: 아로디핀 10 mg과 심바스타틴 80 mg의 다회용량 병용투여는 심바스타틴 단독투여시와 비교하여 심바스타틴의 노출을 77%정도 증가시켰다. 아로디핀을 투여받는 환자에서 심바스타틴 1일 최대 투여용량은 20 mg까지이다.

#### ② 로사르탄

1) 히드로클로로티아지드, 디곡신, 와르파린, 시메티딘, 페노바르비탈 등의 약물과 임상 약물동력학 시험 결과 임상적으로 유의한 약물상호작용은 발견되지 않았다(약물 대사 유도제인 페노바르비탈은 로사르탄과 이약의 활성대사체의 AUC를 20 % 감소시켰다. 효소 억제제인 시메티딘은 로사르탄의 AUC를 18 % 증가시켰으나, 활성대사체에는 영향이 없었다. 이러한 변화는 임상적으로 유의하지 않은 것으로 판단된다.).

약물 대사 유도제인 리팜핀은 로사르탄과 활성대사체의 농도를 40 % 감소시켰다. 사람에서 2개의 CYP3A4 억제제가 연구되었다. 케토코나졸은 정맥투여한 로사르탄이 활성 대사물로 전환되는데 영향을 미치지 않았으며 에리트로마이신은 로사르탄의 경구투여 후 임상적으로 유의한 영향을 주지 않았다. CYP2C9의 억제제인 플루코나

줄은 활성대사체의 농도를 약 50 % 감소시키고 로사르탄의 농도는 증가시켰다. 로사르탄과 CYP2C9 억제제의 약력학적 상호작용은 연구된 바 없다. 로사르탄을 활성 대사체로 대사하지 못하는 사람은 CYP2C9에 희귀하게 특정 결함이 있는 것으로 나타났다. 이 결과로 로사르탄이 활성대사체로 전환되는데 있어 주요한 역할을 하는 효소는 CYP3A4가 아닌 CYP2C9임을 알 수 있다. 로사르탄과 acenocoumarol 및 phenprocoumon을 비롯한 경구용 항응고제의 잠재적인 상호작용은 연구된 바 없다.

2) 안지오텐신Ⅱ를 저해하는 다른 약물과 마찬가지로 칼륨보전이뇨제(예, 스피로노락톤, 트리암테렌, 아미로리드), 칼륨 보충제, 칼륨을 함유한 염분 대용제, 칼륨 농도를 증가시킬수 있는 약물(예, 헤파린)과의 병용은 혈청 칼륨을 증가시키고 고칼륨혈증을 일으킬수 있다. 따라서 로사르탄과의 병용이 권장되지 않는다.

3) 비스테로이드소염진통제(NSAID) : 안지오텐신Ⅱ수용체 차단제가 비스테로이드소염진통제(예, 선택적인 COX-2억제제, 아세틸살리실산(> 3 g/day), 비선택적 비스테로이드소염진통제)와 병용시 혈압강하효과가 감소할 수 있다. ACE억제제와 같이, 안지오텐신Ⅱ수용체 차단제와 비스테로이드소염진통제의 병용은 신기능을 악화, 급성 신부전을 유발시킬 수 있고, 혈청 칼륨을 증가시킬 수 있다. 병용시 주의해야 하며, 특히 고령자 혹은 유효혈액량 감소환자(이뇨제 치료 중인 환자를 포함)는 주의한다. 병용치료 시작 후에 환자에게 적절한 수분이 공급되어야 하며, 신기능을 주기적으로 모니터링 해야 한다.

4) 나트륨 배설에 영향을 미치는 다른 약물과 마찬가지로, 로사르탄 투여시 리튬배설이 감소되고 리튬 중독이 나타날 수 있다. 따라서 안지오텐신Ⅱ수용체 차단제와 리튬을 병용 시 혈청 내 리튬 농도를 모니터링해야 한다.

5) 로사르탄과 혈압강하를 일으킬 수 있는 약물(삼환계 항우울제, 항정신병약, 바클로펜, 아미포스틴)을 병용투여하는 경우 저혈압의 위험이 커질 수 있다.

6) 안지오텐신 수용체 차단제(ARB), ACE억제제 또는 알리스키렌의 병용투여에 의한 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단은 이러한 약물의 단독요법과 비교시 저혈압, 실신, 고칼륨혈증 및 신기능의 변화(급성 신부전 포함) 위험을 증가시키는 것과 관련이 있다. 로사르탄과 RAAS에 작용하는 다른 약물을 병용투여하는 환자의 경우, 혈압, 신기능 및 전해질을 면밀히 모니터링해야 한다. 당뇨병이나 중등증~중증의 신장에 환자(사구체여과율 <60 mL/min/1.73m<sup>2</sup>)에게 로사르탄과 알리스키렌 함유제제를 병용투여하지 않는다.

### ③ 클로르탈리돈

1) Curare 유도체와 고혈압 약물(구아네티딘, 메틸도파, 베타차단제, 혈관확장제, 칼슘채널차단제, ACE억제제 등) : 이뇨제는 이들 약물의 작용을 증강시킨다.

2) 코르티코스테로이드, ACTH, 베타2-agonist, 암포테리신, carbenoxolone : 이뇨제의 저칼륨혈증 효과를 증강시킬 수 있다.

3) 인슐린 및 경구용 당뇨병제의 약용량을 조절할 필요성이 일부에서 입증되었다.

4) 티아지드에 의해 유발된 저칼륨혈증 또는 저마그네슘혈증은 디기탈리스 유발 심부정맥을 일으킬 수 있다.

5) 일부 비스테로이드소염진통제(NSAID)(인도메타신 등) : 클로르탈리돈의 이뇨작용과 혈압강하작용을 감소시킬 수 있다. 병용환자에 있어 신기능 악화에 대한 보고가 있다.

6) 항콜린제제(아트로핀, 비페리덴 등) : 위장관 운동성 및 위내 저류속도의 감소에 따라 티아지드계 이뇨제의 생체이용률이 증가될 수 있다.

7) 비이온성교환수지(콜레스티라민 등) : 티아지드계 이뇨제의 흡수를 제한하여 약물학적 효과를 감소시킬 수 있다.

8) 티아지드계 이뇨제와의 병용은 알로푸리놀의 과민성과 아만타딘의 이상반응 발현율, diazoxide의 과혈당 효과를 증가시키며, 세포독성제(시클로포스파미드, 메토트렉세이트 등)의 신배설 기능을 감소시키고 골수억제 효과를

를 증강시킨다.

9) 칼슘염 및 비타민D : 티아지드계 이뇨제와 병용시 임상수치가 유의성 있게 증가한다. 결과적으로 나타나는 고칼슘혈증은 통상적으로 일시적이지만, 부갑상샘항진증 환자에 있어 지속되거나 증상(쇠약, 피로, 식욕감퇴)을 수반할 수 있다.

10) 시클로스포린 : 요산과다혈증과 통풍성 합병증의 위험을 증가시킬 수 있다.

11) 바르비탈산 유도제, 아편알카로이드계 마약 : 기립저혈압이 증강될 수 있다.

12) 알코올 : 기립저혈압이 증강될 수 있다.

13) 혈압상승아민, 노르에피네프린 등 : 혈압상승아민의 작용이 약해질 수 있으므로 수술전 환자에게 사용할 경우 일시적 휴약 등의 처지를 한다.

14) 튜보큐라린 및 그 유사작용 물질의 마비작용을 증강시킬 수 있으므로 수술전 환자에게 사용할 경우 일시적 휴약 등의 처지를 한다.

15) 리튬 : 티아지드 및 관련 이뇨제는 리튬의 신장 청소율을 감소시켜 혈청 리튬 레벨을 빠르게 상승시킬 수 있다.

16) 설핀피라존 : 클로르탈리돈은 설핀피라존의 요산배설작용에 길항할 수 있다.

17) 젯산나트륨 : 클로르탈리돈은 대사성 알칼리증 또는 저칼륨혈증을 증강시킬 수 있다.

18) 글리시리진산 제제 : 혈청칼슘치의 저하가 나타나기 쉽다.

19) 구연산톨레미펜 : 혈중 칼륨 상승이 나타날 수 있다.

## 7. 임부에 대한 투여

### ① 암로디핀

1) 암로디핀의 임부에 대한 안전성은 확립되지 않았다. 인체에 대한 최대 권장 용량의 50배에 해당하는 용량의 암로디핀을 투여한 랫드에서 분만 지연 및 연장이 나타난 것 외에 동물에 있어서 생식독성은 증명되지 않았다. 따라서, 임부에 대한 투여는 다른 안전한 대체약물이 없는 경우 및 질환 자체가 모체 및 태아에 큰 위험을 줄 경우에만 투여가 권장된다.

2) 암로디핀의 수유부에 대한 안전성은 확립되지 않았다. 따라서, 암로디핀을 투여하는 동안에는 수유를 중단하는 것이 권장된다.

### ② 로사르탄

레닌-안지오텐신-알도스테론계에 직접적으로 작용하는 약물군은 발달 중인 태아의 손상 및 사망까지도 초래할 수 있다. 로사르탄은 임신 중에 사용해서는 안되며, 임신이 확인되면 가능한 빨리 투약을 중지한다.

사람의 경우, 태아의 신장 관류는 레닌-안지오텐신계의 발육에 따라 임신 2기에 시작되므로, 로사르탄을 임신 2~3기에 복용하였을 때 태아의 위험성이 커진다. 임신 2, 3기 사이에 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 직접 작용하는 약물군을 투여한 임부에서 태아 및 신생아의 저혈압, 고칼륨혈증, 신생아 두개골형성저하증, 요감소 그리고 /혹은 무뇨증, 가역적 또는 비가역적 신부전, 자궁내 성장 지체 및 사망을 포함하여 태아 및 신생아 손상과 연관성이 있었다. 태아 신기능 감소 때문인 것으로 추측된 양수과소증도 보고 되었고, 양수과소증은 태아 사지구축, 두개안면 기형 및 폐형성 저하증과 연관성이 있었다. 또한 로사르탄에 의한 것인지 명확하진 않지만 미숙, 자궁내 발육지연, 동맥관 열림증이 나타났다는 보고가 있다.

역학자료에서 임신 1기에 ACE 저해제에 노출된 경우 최기형성 위험에 대한 증거는 명확하지 않으나, 어느정도의 위험성 증가를 배제할 수 없다. 안지오텐신수용체차단제의 위험성에 대한 통제된 역학자료는 없으나, 이 계열 약물들에도 유사한 정도의 위험성이 나타날 수 있다. 임신 기간동안 임부의 고혈압을 적절히 관리하는 것은 임부와 태아 모두에게 최적화된 결과를 주는데 중요하다.

드물지만 레닌안지오텐신 계에 영향을 미치는 약물에 대한 적절한 대체약물이 없는 경우(대체로 천명의 임부 중 한명 꼴 이하로 발현) 임부에게 태아에 대한 잠재적 위험을 인지시켜야 하며, 양막 내 환경을 확인하기 위해 일련의 초음파 검사를 실시하여야 한다. 양수과소증이 관찰될 경우, 임부의 생명을 구하기 위한 경우를 제외하고는 로사르탄의 투여를 중단해야 한다. 임신 주수에 따라서 수축스트레스검사(Contraction Stress Testing), 비부하검사(Non-stress Test) 혹은 생물이학적 프로파일(Biophysical Profiling) 등의 검사가 정상일 수 있다. 하지만 태아에게 이미 비가역적 장애가 발생한 이후에도 양수과소증이 나타나지 않을 수 있다.

자궁 내에서 안지오텐신 II 수용체 차단제에 노출된 적이 있는 신생아, 영·유아의 경우에는 저혈압, 소변감소증 및 고칼륨혈증이 있는지 면밀하게 관찰하여야 한다. 만약 소변감소증이나 저혈압이 나타난다면, 혈압 및 신장관류에 대한 직접적인 관리를 해야 한다. 저혈압을 회복시키고 저하된 신기능을 대신하기 위해 교환수혈이나 투석을 할 수도 있다.

로사르탄은 랫트의 태자 및 새끼에서 체중 감소, 육체/행동 발달 지연, 사망률 및 신장독성을 포함한 이상반응을 유발시켰다. 신생아에서의 체중증가를 감소(10 mg/kg/day의 낮은 투여용량에서 영향 받은 것임)를 제외하고는, 이러한 이상반응들이 발현된 것은 25 mg/kg/day을 초과한 투여용량에서였다(mg/m<sup>2</sup>에 근거하여 사람의 최대 권장용량인 100 mg의 약 3배에 해당됨). 이러한 이상반응들은 임신말기 및 수유 중 약물의 노출에 기인한 것이다.

### ③ 클로르탈리돈

임부의 고혈압이나 부종의 치료에 있어서 이뇨제를 사용하는 것은 저혈량증이나 혈액점도증가, 태반환류를 감소시킬 수 있으므로 사용을 금하여야 한다. 티아지드계 이뇨제의 사용이 태아의 골수억제와 혈소판감소증 및 태아 및 신생아의 황달과 관련되어 있음이 보고되었다.

## 8. 수유부에 대한 투여

사람에서 암로디핀 및/또는 로사르탄의 유즙 분비 여부는 알려지지 않았으나 동물시험에서 암로디핀 및 로사르탄의 활성대사물의 모유 중으로의 이행이 보고되었고, 클로르탈리돈은 모유중으로 이행되므로 이 약을 수유 중에는 투여하지 않고, 부득이 복용중인 수유부는 수유를 중단한다.

## 9. 소아에 대한 투여

만 18세 이하의 소아환자에 대한 안전성·유효성이 확립되어 있지 않으므로, 이 약의 투여가 권장되지 않는다.

## 10. 고령자에 대한 투여

75세 이상의 고령자에 대해 로사르탄의 초회용량으로 1일 1회 25밀리그램이 권장되나, 이 약으로는 로사르탄 25밀리그램 투여가 가능하지 않으므로, 초기 치료시 이 약을 투여하는 것은 권장되지 않는다. 고령자에게는 다음 사항에 주의하고, 소량부터 시작하여 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

- 1) 고령자에서 급격한 이뇨는 혈장량의 감소를 초래하고, 탈수, 저혈압 등에 의한 기립시 어지럼, 실신 등을 일으킬 수 있다.
- 2) 특히 심실환 등에서 부종이 있는 고령자에서는 급격한 이뇨는 급속한 혈장량의 감소와 혈액 농축을 초래하고, 뇌경색 등의 혈전색전증을 유발할 우려가 있다.
- 3) 고령자에서 보통 과도한 혈압저하는 바람직하지 않다(뇌경색 등이 일어날 우려가 있다.).
- 4) 고령자에서 저나트륨혈증, 저칼륨혈증이 나타나기 쉽다.

## 11. 과량 투여시의 처치

이 약을 과량 복용한 경험은 없다. 각 단일제의 과량 투여에 대한 경험은 다음과 같다.

### ① 암로디핀

심한 과량투여시 과도한 말초혈관확장과 함께 반사성 빈맥도 나타날 수 있다는 것이 현재까지의 자료에서 언급되었다. 또한, 전신성 저혈압의 증세가 심하고 오랫동안 지속되어 속상태에 이르게 되거나 속이 일어나는 치명적인 결과가 초래되었다고 보고되었다. 건강한 지원자에게 암로디핀 10mg을 투여한 즉시 혹은 2시간 후까지 활성탄(activated charcoal)을 투여하였을 때 암로디핀의 흡수가 유의하게 감소되었다. 일부 경우에는 위세척이 유용할 수 있다. 암로디핀의 과량투여로 인한 임상적으로 심각한 저혈압은 심장과 호흡기능을 자주 모니터링하고, 사지의 위치를 몸체보다 높게 유지하여 혈액등과 같은 순환체액 및 노배설량을 충분히 확보하는 등의 적극적인 심혈관계에 대한 보조요법을 필요로한다. 혈관수축제사용을 금기하는 특별한 경우가 아니라면, 혈관긴장력 및 혈압을 회복하는데 혈관수축제가 유용할 수 있다. 칼슘채널저해제의 효과를 반전시키는데 칼슘글루콘산염의 정맥투여가 유용할 수 있다. 암로디핀은 단백결합율이 매우 높으므로 혈액투석은 도움이 되지 않는다.

### ② 로사르탄

마우스와 랫트에게 각각 1,000 mg/kg, 2,000 mg/kg(mg/m<sup>2</sup>에 근거하여 사람의 투여 최대 용량의 각각 44배, 170배)을 투여하였을 때 유의적인 치사율이 관찰되었다.

사람을 대상으로 한 과량 투여 자료는 거의 없다. 과량 투여시 나타날 것으로 예상되는 증상은 저혈압과 빈맥이며 부교감(미주신경)의 자극으로 인해 서맥이 발생할 수 있다. 유증상 저혈압이 일어날 경우, 그에 따른 치료가 이루어져야 한다. 치료는 복용시간, 증상의 유형 및 중증도에 따라 달라지는데, 심혈관계를 안정화시키는 것이 가장 우선적이다. 경구투여시 충분한 양의 활성탄을 투여하는 것이 권장되며, 활력 징후를 면밀히 모니터링하여 필요시 조절한다. 로사르탄 또는 활성 대사물은 혈액 투석으로써 제거되지 않는다.

### ③ 클로르탈리돈

#### 1) 징후, 증상(주로 체액 및 전해질의 급격한 상실) :

저혈압, 빈맥, 혈액량 감소성 쇼크, 의식장애, 혼수, 근탄력, 근경련, 지각이상, 피로, 졸음증, 착란, 어지럼, 구갈, 구역, 구토, 다뇨, 혈액농축이 일어난 경우의 핏뇨, 무뇨, 정맥혈전, 줄음, 혈량저하증, 부정맥

#### 2) 임상검사 소견: 저나트륨혈증, 저칼륨혈증, 저염소혈증, BUN 상승, 고요산혈증, 고칼슘혈증.

#### 3) 처치

(1) 약물의 제거, 불활성화 : 최도, 위 내용물흡인, 위세척, 활성탄 투여

#### (2) 각 증상에 대한 처치

① 저혈압, 혈액농축, 탈수, 순환허탈 : 생리식염 주사액, 포도당 주사액, 등장액 등의 점적 정맥주사, 양다리 들어올림

② 전해질 상실, 산·염기 불균형 : 적절한 성분의 수액을 정맥 내 투여 및 전해질 대체물질 처방

## 12. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관한다.

3) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

13. 전문가를 위한 정보

1) 약리작용

- 암로디핀: 칼슘채널차단제(CCB, calcium channel blocker) 계열 고혈압 치료제로서, 심근 및 혈관 평활근 표면에 있는 칼슘 이온 채널을 막아 혈관 평활근을 이완시키고, 신장의 수입 세동맥을 이완시켜 사구체 여과율을 증가시킴으로써 이뇨작용을 유발하여 혈압 강하 효과를 나타낸다.
- 로사르탄: 안지오텐신 수용체 차단제 (ARB, angiotensin II receptor blocker) 계열 성분으로, 강력한 혈관수축 물질인 angiotensin II 수용체를 선택적, 경쟁적으로 길항함으로써 혈중 레닌(renin) 농도 증가를 야기, 정맥을 이완시켜 혈압 강하효과를 나타낸다.
- 클로르탈리돈: 상행 헨리고리의 피질-희석 부위(cortical-diluting segment)에서 나트륨과 염소의 재흡수를 억제시키는 설펜아미드계 이뇨제이다.

2) 약동학적 정보

이 약(암로디핀칼실산염/로사르탄칼륨/클로르탈리돈 5/100/25밀리그램)과 암로디핀칼실산염/로사르탄칼륨 5/100밀리그램 및 클로르탈리돈 25밀리그램 병용투여의 생체이용률을 비교하기 위한 생물약제학 시험이 1편 수행되었다. 2x2 교차시험으로 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 혈중 암로디핀, Losartan로사르탄, 로사르탄의 활성대사체 및 클로르탈리돈 농도를 측정된 결과, 비교평가 항목치(AUClast와 Cmax)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로 생물학적동등성 범위 내에 있었다.

3) 임상시험 정보

이 약의 유효성과 안전성은 암로디핀/로사르탄 5/50밀리그램으로 혈압이 조절되지 않은 제 2기 고혈압 환자를 대상으로 수행된 무작위배정, 이중눈가림, 대조 임상시험에서 평가되었다. 암로디핀/로사르탄 5/50밀리그램을 4주간 투여 후 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자 340명이 무작위배정(시험군: 171명, 대조군: 169명) 되어 이 약 또는 대조약(암로디핀/로사르탄)을 투여 받았다. 시험군의 경우 이 약 5/50/12.5밀리그램을 2주간 복용 후 5/100/25밀리그램으로 강제 증량하여 6주간 투여하였고, 대조군의 경우 2주간 암로디핀/로사르탄 5/50밀리그램을 2주간 복용 후 5/100밀리그램으로 강제 증량하여 6주간 투여하여 두 군간 혈압강하 효과 및 안전성을 비교 평가하였다.

일차 유효성 평가 변수인 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량의 최소제곱평균 ± 평균오차는 이 약 투여군 -16.35 ± 0.94 mmHg, 암로디핀/로사르탄 투여군 -6.85 ± 0.95 mmHg으로, 이 약 투여군이 암로디핀/로사르탄 투여군에 비해 sit SBP 변화량이 더 컸으며, 이는 통계적으로 유의하였다. (p<0.0001).

[기저치에서의 평균 sitSBP를 공변량으로 보정한 공분산 분석(ANCOVA) 결과 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량]

측정값	시험군 (N=167)	대조군 (N=161)
최소제곱평균	-16.35 (0.94)	-6.85 (0.95)
최소제곱평균 변화량	-9.50 (1.34)	-
95% 신뢰구간 (최소제곱평균 변화량)	(-12.13, -6.86)	-
p 값	< 0.0001	-



#### 4) 독성시험 정보

랫드에서 4주 용량결정시험 및 13주 반복투여 독성시험을 실시한 결과, 13주 독성시험에서 체중 및 체중증가량 감소, 사료섭취량 감소가 관찰되었고, 뇨량의 증가 및 뇨비중의 감소가 관찰되었다. 4주 및 13주 반복투여에 의하여 혈액요소질소 (BUN)의 증가 혹은 증가되는 경향이 관찰되었다. 13주간 반복투여 후 조직병리학적 검사 결과에서 신장 피질의 호염기성 세뇨관 (basophilic tubules) 소견이 증가하는 경향을 보였으나 회복군에서 소견의 정도가 낮아져 회복과정 중에 있다고 판단하였다. 암컷 암로디핀카실산염 투여군에서도 이러한 경향은 관찰되었으나, 그 발생빈도가 고용량군과 비교시 낮았다. 뇨검사, 혈액생화학적 검사 및 조직병리학적 검사의 일련의 변화들은 사르탄(sartan) 계열 약물의 비임상시험에서 공통적으로 관찰되는 잘 알려진 계열 효과(class effect)였으며, 세 성분(암로디핀카실산염/로사르탄칼륨/클로르탈리돈)의 복합투여에 의한 새로운 독성학적인 변화들은 관찰되지 않았다.

#### ○ 저장방법 및 사용기간

기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 24개월

### 1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

○ 주성분명 : 암로디핀칼실산염

- \* 주성분 제조원 : 한미정밀화학
- 주소 : 경기도 시흥시 경제로 59, 대한민국
- DMF 등록번호 : 20100616-130-H-6-01

○ 주성분명 : 로사르탄칼륨

- \* 주성분 제조원 : 한미정밀화학
- 주소 : 경기도 시흥시 경제로 59, 대한민국
- DMF 등록번호 : 20090924-122-G-33-04

### 1.4 허가조건

1. 「약사법」 제32조 및 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」 제22조제1항제1호 나목의 규정에 의한 재심사 대상 품목임
  - 재심사 기간 : 2017.06.29. ~ 2023.06.28.(6년)
  - 재심사 신청기간 : 2023.06.29. ~ 2023.09.28.
2. 「신약 등의 재심사 기준」(식품의약품안전처고시)을 준수할 것
3. 위해성관리계획을 승인(의약품심사조정과-4212, 2017.06.29.)받은 대로 실시하고 그 결과를 허가 후 2년까지는 매 6개월마다 보고하고, 이후 매년 보고할 것.
4. 만일 정당한 사유 없이 상기 조건을 이행하지 아니할 경우에는 본 품목허가를 취소할 수 있음

### 1.5 개량신약 지정 여부

○ 동 품목은 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제2조 제9호가목 (이미 허가된 의약품과 유효성분의 종류 및 배합비율이 다른 전문의약품) 및 '개량신약 인정 및 우선·신속심사제도 운영 지침'의 세부인정기준 1에 따라 개량신약으로 지정함.

- 기존 고혈압제(암로디핀/로사르탄칼륨)에 이뇨제(클로르탈리돈)를 추가하여 기존 고혈압 치료제인 암로디핀과 로사르탄의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압 환자에서 2제복합제(암로디핀/로사르탄칼륨) 대비 3제복합제 (암로디핀/로사르탄칼륨/클로르탈리돈) 사용에 의한 혈압 강하 효과 증가를 한국에서 한국인을 대상으로 실시한 3상 임상시험자료를 제출하여 입증함.

### 1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

- 해당사항 없음

### 1.7 사전검토

- 해당사항 없음

### 1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리 기준 관련 자료	원료의약품등록 관련 자료
신청일자	2016.12.27				2010.04.26.주1) 2009.07.28.주2)
보완요청 일자		2017.03.21. 2017.06.20	2017.03.21. 2017.06.20		
보완접수 일자		2017.06.07. 2017.06.26	2017.06.07. 2017.06.26		
최종처리 일자	2017.06.29				2010.06.16.주1) 2009.09.24.주2)

주1) 주성분 1 : 암로디핀카실산염

주2) 주성분 2 : 로사르탄칼륨

# <붙임 1> 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

## 【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시) 제5조제2항 [별표1] 에 따른 구분

구분	제출자료		자료번호																																	
			2														3				4				5			6		7	8	비고				
	가							나							가		나		가	나	다	라	마	바			가	나	다				가	나		
	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)						2)	가	나				다	라	마			1)	2)
3. 유효성분의 새로운조성 또는 함량만의 증감	○	※	※	△	○	○	○	△	x	△	△	○	○	○	△	x	x	x	○	x	△	△	x	x	x	△	x	x	○	※	※	○	x	○	○	주3,4
제출여부	○	x	x	△	○	○	○	x	○	○	○	○	○	○	x	x	○	x	x	○	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	○	x	-	○	

○ 제출자료 목록

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료
2. 구조결정·물리화학적 성질 및 생물학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)
  - 가. 원료의약품에 관한 자료
    - 3) 제조방법에 관한 자료
    - 4) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
    - 5) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
    - 6) 시험성적에 관한 자료
    - 7) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
  - 나. 완제의약품
    - 1) 원료약품 및 그 분량에 관한 자료
    - 2) 제조방법에 관한 자료
    - 3) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
    - 4) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
    - 5) 시험성적에 관한 자료
    - 6) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
    - 7) 용기 및 포장에 관한 자료
3. 안정성에 관한 자료
  - 나. 완제의약품에 관한 자료
    - 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
4. 독성에 관한 자료
  - 나. 반복투여독성시험자료
6. 임상시험성적에 관한 자료
  - 가. 임상시험자료집
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

## [심사자 종합의견]

- 신청품목(아모잘탄플러스정)은 단일제로 혈압강하 효과가 인정된 기존 고혈압 치료제(암로디핀/로사르탄)에 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에서 이뇨제 추가 시 혈압 강하 효과 증가 및 복약순응도 개선을 목적으로 개발된 새로운 조성의 복합제임.
- 복합제 개발을 위해 「고혈압 치료제에 대한 임상시험 평가지침(‘09 제정, ‘15.3 개정)」 및 「복합제 임상시험 가이드라인(‘14.10 제정)」에 따라 약물상호작용, 생물학적동등성시험, ‘암로디핀/로사르탄에 불충분한 반응을 보이는 본태성 고혈압’ 환자를 대상으로 3상 임상시험을 실시하였음.

### 1) 복합제에 대한 생물학적동등성 평가(HM-ALCH-102, 1상)

병용투여(A/L 5/100 + C 25)와 복합제(A/L/C 5/100/25) 간 동등함이 확인됨.

\* A/L 5/100: 아모잘탄정 5/100mg, C 25: 하이그로톤정 25mg, A/L/C 5/100/25: 아모잘탄플러스정(신청품목) 5/100/25mg

### 2) 병용투여에 대한 약물상호작용 평가(HM-ALCH-101, 1상)

A10+L100+C25 병용투여 또는 A10, L100, C25 각 단독 투여 간의 약동학적 약물상호작용에 대한 평가 결과 병용투여 시 로사르탄 Cmax가 10% 증가한 것 이외 세 성분 모두 약동학 동등성 범위(0.8-1.25)를 만족하였으며, 안전성 측면에서도 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않음.

\* A10: 아모디핀정 10mg, L100: 코자정100mg, C25: 하이그로톤정 25mg

### 3) 이차(추가)요법 연구(HM-ALCH-301, 3상) - 암로디핀/로사르탄 비반응자 대상 암로디핀/로사르탄 투여에

반응하지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 3제 복합제(A/L/C 5/100/25) 투여 시 A/L(5/100) 투여 대비 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과를 입증하였음(p<0.0001). 또한 임상적으로 유의미한 이상반응은 발생하지 않음.

\* A/L 5/100: 아모잘탄정 5/100mg, A/L/C 5/100/25: 아모잘탄플러스정(신청품목) 5/100/25mg

LS mean ± (mmHg)	A/L (161명)	A/L/C (167명)	군간 차이	p value (FAS, LOCF)
2주 째 sitSBP 변화량 (A/L 5/50 vs A/L/C 5/50/12.5)	- 5.48±	-13.24±	-7.75±	<0.0001
8주 째 sitSBP 변화량 (A/L 5/100 vs A/L/C 5/100/25)	- 6.85±	-16.35±	-9.50±	<0.0001

## 1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

### 1.1. 제품정보

- 약리작용에 따른 분류(Pharmacological class) : 214(혈압강하제)

- 약리작용 기전 및 기타 약물의 간단한 설명 :

- 로사르탄 : ARB(Angiotensin Receptor II Blocker)

강력한 혈관수축 물질인 angiotensin II의 수용체를 선택적, 경쟁적으로 길항함으로써 혈중 renin 농도 증가를 야기, 정맥을 이완시켜 혈압 강하효과를 나타냄

- 암로디핀 : CCB(Calcium Channel Blocker)

심근 및 혈관 평활근 표면에 있는 칼슘 이온 채널을 막아 혈관 평활근을 이완시키고, 신장의 수입 세동맥을 이완시켜 사구체 여과율을 증가시킴으로써 이뇨작용을 유발하여 혈압 강하 효과 나타냄

- 클로르탈리돈 : benzothiazidine(thiazide)-related diuretic

상행 헨리고리의 cortical-diluting segment에서 Na과 Cl 재흡수를 억제시키는 sulfonamide계 이뇨제

- 당해 의약품의 간단한 특징점 :

고혈압은 보통 무증상이나 조절하지 않고 장기간 방치하는 경우에는 심부전, 심근경색, 뇌졸중 등의 합병증을 발생시키며, 관련 사망률을 증가시킬 수 있는 질환임. 한 가지 약물만으로 목표혈압(<140/90mmHg)에 도달하지 못하는 경우 및 타 질환을 동시에 가지고 있는 경우 복용 약 개수가 많아지므로 순응도가 낮아짐.

고혈압 환자의 2/3 이상에서는 1가지 종류의 고혈압 약으로 조절되지 않으면 기전이 서로 다른 2가지 이상의 고혈압약이 필요함. 특히 혈압 치료가 장기화될수록, 임상적 위험도가 높거나 목표혈압이 낮은 환자일수록 이러한 경향이 뚜렷함. 용량을 늘리기보다는 서로 작용이 다른 약을 소량씩 추가하면 강압효과와 순응도를 동시에 높이면서 부작용은 억제할 수 있음.

작용기전이 다른 고혈압 치료제 병용 투여시 각각 단독으로 투여할 때 보다 혈압 강하 효과가 더 증가되어 신속하게 혈압을 조절할 수 있으며 용량 증량에 비해 부작용도 줄일 수 있어 철저한 혈압 조절이 요구되는 경우 2가지 이상의 고혈압 치료제의 병용투여를 고려하게 됨.

### 1.2. 기원 및 개발경위

- 고혈압은 관상동맥질환, 뇌졸중, 만성심부전, 만성신부전 등의 뇌혈관·심혈관 질환을 유발하고 사망률과 이환율을 높이는데 직접적인 관련이 있으며, 혈압을 떨어뜨리면서 심혈관질환의 발생을 감소시키는 것이 고혈압의 치료목적이다.

고혈압 환자의 2/3 이상에서는 1가지 종류의 약으로 조절되지 않으며, 기전이 서로 다른 2가지 이상의 강압제가 필요하다. 특히 혈압치료가 장기화 될수록, 임상적 위험도가 높거나 목표혈압이 낮은 환자일수록 이러한 경향이 뚜렷하다. 단일 약제에 의한 단일요법은 제한된 일부 고혈압 환자에게만 효과적이며 대부분의 고혈압 환자는 혈압관리를 위해 최소 2가지 이상의 병용요법이 필요하다. 또한 약물의 용량을 2배 이상 증량하는 것보다 저용량 병용요법의 혈압강하 효과가 뚜렷하다는 근거는 여러 고혈압 진료 가이드라인 에서 이미 제시되어 있다. 더불어 중증 환자에서는 2가지, 3가지 약제의 병용요법을 치료 초기부터 사용하는 것을 권장하고 있다. 나아가 병용요법은 고정용량 복합제로 투여하는 것이 1개의 정제나 캡슐제로 단순화시키면 개별 약제의 여러 개보다 복용순응도에 있어서 이점이 크며 비용 효과적이다.

### 1.3. 신장 적응증 개요 및 치료법

- 3제 병용요법의 필요성

최근 Amlodipine, Olmesartan, HCTZ의 3제 복합제가 승인되어 시판되고 있다. 하지만, stepped care approach의 선호로 인해서 3제 병용요법은 잘 사용되지 않았었다. 그러나 최근에는 2제 복합제로 혈압조절이 충분하지 않거나, 목표혈압 조절도달 및 안전성을 고려하여 서로 다른 기전의 3가지 단일제를 병용하는 3제 고혈압 복합제의 개발이 활발하게 진행되고 있다.

실제로 미국, 캐나다 및 EU에서는 2기 고혈압 환자 또는 혈압강하 목표치가 20/10 mmHg가 초과하는 환자의 치료초기요법으로, 복합제 혹은 각 약물의 병용투여로써 2가지 1차 약물의 병용요법을 권고하고 있으며, ESH/ECS guideline에서는 total CV risk score가 높은 환자의 경우 2가지 약물의 병용요법을 권고하고 있으며, 2가지 약물로 혈압이 조절되지 않는다면 3번째 약물을 추가할 수 있다. 특히, 최근 개정된 **JNC 8 가이드라인**에 따르면 SBP > 160 mmHg 그리고/또는 DBP > 100 mmHg 또는 혈압강하 목표 수치 > 20/10 mmHg 인 환자들은 Thiazide계 이뇨제, ACEI, ARB, CCB 중 2가지 약물을 동시에 투여하여 치료를 시작할 것으로 권장하고 있으며, **2가지 약물로 혈압이 조절되지 않을 때 3번째 약물을 추가하여 최대용량으로 증량할 것을 권고**하고 있다.

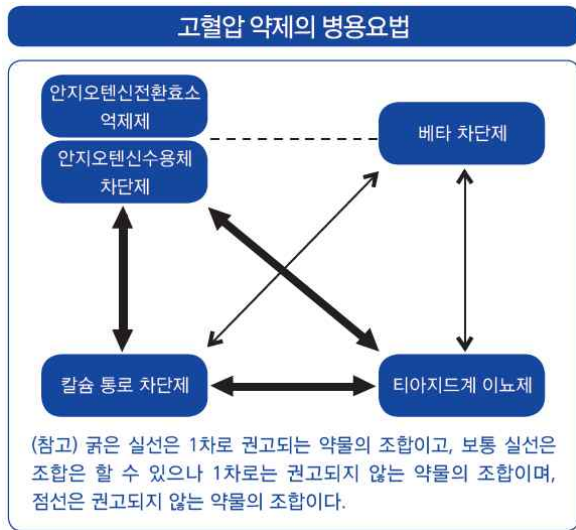
- 3제 복합제 개발의 의의

CCB와 ARB 복합제는 병용에 따른 약효 증강 및 혈관확장과 체액 조절을 동시에 기대할 수 있다는 점에서 약효의 우월성과 더불어, 각 단일제의 상호보완적인 작용으로 부작용을 경감시킬 수도 있다. 예를 들어 CCB의 혈관확장 효과에 따른 부작용인 홍조, 부종, 두통 및 가슴 두근거림은 ARB의 동맥혈관뿐만 아니라 정맥혈관도 확장시키는 효과로 인하여 이러한 과정을 약화시키고, 실제로 두 성분을 병용투여 할 경우 이러한 부작용은 훨씬 낮아진다. 또한 혈압조절 뿐만 아니라 혈관보호작용의 특징점으로 인해 당뇨나 대사 증후군, 다른 심혈관계 위험 인자를 함께 보이는 고혈압 환자들에게도 유용할 수 있다.

이러한 ARB, CCB 복합제에 추가되는 성분인 Thiazide계열 이뇨제는 여전히 고혈압 치료제의 비용 효과적인 1차 선택제로 사용되고 있다. Thiazide계열 이뇨제는 신장 원위세뇨관의 Na<sup>+</sup>/Cl<sup>-</sup> symporter를 차단하여, Na<sup>+</sup>와 Cl<sup>-</sup>의 재흡수를 억제하고 K<sup>+</sup>배설을 증가시켜 수분을 뇨에 저류하게 하는 작용을 한다.

따라서 Amlodipine과 Losartan복합제에 Thiazide계열 이뇨제인 Chlorthalidone을 추가하여 **2제 고혈압 복합제로 혈압 조절이 충분하지 않은 환자를 대상으로 아모잘탄플러스**의 개발은 혈압저하 효과 측면에서도 우수할 뿐만 아니라 단일 성분의 용량 의존적 부작용 발생 우려를 낮출 수 있다는 점에서도 효과적인 것으로 기대된다.

- 고혈압 약제의 병용요법



<출처: 일차 의료용 고혈압 권고활용 매뉴얼(2016.1)>

#### 1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 기 허가된 성분의 고정용량 복합제 개발 건으로 새로운 안전성 쟁점 없음

#### 1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

- 임상시험계획승인 (계획서번호, 승인일)
  - 1) 건강한 남성 자원자를 대상으로 HCP0605, HGP1405 병용투여시와 HCP1401 투여시의 약동학적 특성 및 안전성/내약성을 비교 평가하기 위한 2원 교차, 무작위배정, 공개, 단회 투여 임상시험 (HM-ALCH-102, 계획서 승인일: 2015.6.1.)
  - 2) 건강한 남성 자원자를 대상으로 HGP0904, HGP0608, HGP1405 단독 및 병용 투여 시 약동학적 약물상호작용을 평가하기 위한 4원 교차, 무작위배정, 공개, 단회 투여 임상시험 (HM-ALCH-101, 계획서 승인일: 2014.6.5.)
  - 3) HCP0605에 적절히 반응하지 않는 제 2기 고혈압 환자를 대상으로 HCP 투여시와 HCP1401 투여시의 유효성과 안전성을 비교하기 위한 무작위 배정, 양측눈가림, 다기관, 제 3상 임상시험 (HM-ALCH-301, 계획서 승인일: 2015.2.9.)

## 2. 구조결정·물리화학적 성질 및 생물학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

### 2.1. 원료의약품(Drug substance)

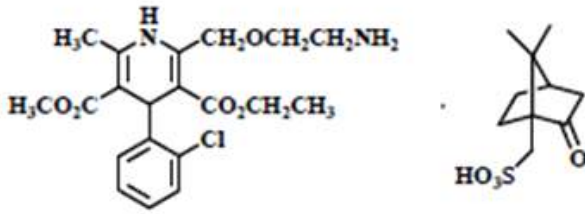
#### 2.1.1. 일반정보

<암로디핀캄실산염>

- 명칭 : 암로디핀캄실산 (Amlodipine Camsylate)
- 일반명 : 3-Ethyl 5 methyl (4RS)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate camphor sulfonate



- 분자식 :  $C_{20}H_{25}ClN_2O_5 \cdot C_{10}H_{16}O_4S$
- 구조식 :



### 2.1.2 원료의약품 시험항목

#### <암로디핀카실산염>

■ 정상    ■ 확인시험    시성치 ( <input type="checkbox"/> pH    ■ 비선광도 <input type="checkbox"/> 굴절률    ■ 융점 <input type="checkbox"/> 기타 ) 순도시험 ( ■ 유연물질    ■ 잔류용매시험    ■ 중금속    ■ 기타 ) ■ 건조감량/강열감량/수분    ■ 강열잔분/회분/산불용성회분 <input type="checkbox"/> 특수시험    ■ 기타시험    ■ 정량법 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다
--

#### <클로로탈리돈 , 로사르탄칼륨>

EP의 <Chlorthalidone, Losartan Potassium> 항에 따라 시험한다.

## 2.2. 완제의약품(Drug product)

### 2.2.1. 첨가제의 종류 (주사제, 점안제, 안연고제, 점이제에 해당하는 경우)

- 해당사항 없음.

### 2.2.2. 완제의약품 시험항목

■ 정상    ■ 확인시험    시성치 ( <input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비중 <input type="checkbox"/> 기타 ) 순도시험 ( ■ 유연물질 <input type="checkbox"/> 기타 ) <input type="checkbox"/> 건조감량/수분 <input type="checkbox"/> 특수시험 <input type="checkbox"/> 기타시험    ■ 함량시험 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.
제제시험 ■ 봉해/용출시험    ■ 질량(용량)편차/제제균일성시험 <input type="checkbox"/> 입도시험/입자도시험 <input type="checkbox"/> 금속성이물시험 <input type="checkbox"/> 단위분무량시험/단위분무당함량시험 <input type="checkbox"/> 무균시험 <input type="checkbox"/> 미생물한도시험 <input type="checkbox"/> 불용성미립자시험 <input type="checkbox"/> 불용성이물시험 <input type="checkbox"/> 알코올수시험 <input type="checkbox"/> 엔도독신/발열성물질시험 <input type="checkbox"/> 점착력시험 <input type="checkbox"/> 형상시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.

\* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

\* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

### 3. 안정성에 관한 자료

#### 3.1. 원료의약품의 안정성

- 해당없음

#### 3.2. 완제의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25°C/60% RH	HDPE 병 /PP 캡	유의적인 변화 없이, 기준내 적합
가속시험	40°C/75% RH	HDPE 병 /PP 캡	유의적인 변화 없이, 기준내 적합

#### 3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 기밀용기, 실온보관(1~30°C), 제조일로부터 24개월
- \* 1차 포장용기: 병(HDPE)

#### 3.4. 안정성에 대한 심사자의견

- 장기보존 12개월, 가속 6개월 안정성 시험자료에 근거하여 '제조일로부터 24개월'의 사용기간이 인정됨.

### 4. 독성에 관한 자료

#### 4.1. 독성시험자료 개요

시험종류	종 및 계통	투여방법	투여기간	용량(mg/kg/day)
반복투여 독성시험	SD 랫드	경구	4주	▶시험군: A/L/C 1/10/5, 2/20/10, 4/40/20, 4/0/0, 0/40/0, 0/0/20 ▶대조군: 0.5% MC ▶1일 1회 4주간 반복 투여
	SD 랫드	경구	13주 (4주 회복) 독성동태	▶시험군 - A/L/C 1/10/5, 3/30/15, 6/60/30, 6/0/0, 0/60/0, 0/0/30 ▶대조군: 0.5% MC ▶1일 1회 13주간 반복 투여

#### 4.2. 독성시험자료 개별 요약 (신약만 해당)

- 해당없음

#### 4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 랫드에서 4주 용량결정시험 및 13주 반복투여 독성시험을 실시한 결과, 13주 독성시험에서 체중 및 체중증가량 감소, 사료섭취량 감소가 관찰되었고, 뇨량의 증가 및 뇨비중의 감소가 관찰되었다. 4주 및 13주 반복투여에 의하여 혈액요소질소 (BUN)의 증가 혹은 증가되는 경향이 관찰되었다. 13주간 반복투여 후 조직병리학적 검사 결과에서 신장 피질의 호염기성 세뇨관(basophilic tubules) 소견이 증가하는 경향을 보였으나 회복군에서 소견의 정도가 낮아져 회복 과정 중에 있다고 판단하였다. 암컷 암

로디핀캄실산염 투여군에서도 이러한 경향은 관찰되었으나, 그 발생빈도가 고용량군과 비교시 낮았다. 뇨검사, 혈액생화학적 검사 및 조직병리학적 검사의 일련의 변화들은 사르탄(sartan) 계열 약물의 비 임상시험에서 공통적으로 관찰되는 잘 알려진 계열 효과(class effect)였으며, 세 성분(암로디핀캄실산염/로사르탄칼륨/클로르탈리돈)의 복합투여에 의한 새로운 독성학적인 변화들은 관찰되지 않았다.

## 5. 약리작용에 관한 자료

- 의약품의 품목허가신고심사규정 제28조제4항에 따라, 개개 주성분의 기허가사항과 동일한 효능·효과 범위내에서 신규 복합제를 개발하는 경우에 해당되므로 임상시험성적에 관한 자료로 갈음 가능

## 6. 임상시험성적에 관한 자료

### 6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 국내 실시 임상시험 GCP 준수여부 : 적합

### 6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료: 3건
  - 임상약리: 2건(약물상호작용 1건, 생물학적동등성 1건)
  - 안전성·유효성: 3상 1건

### 6.3. 생물약제학시험

단계	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
건강한 남성자원자를 대상으로 HCP0605, HGP1405 병용투여시와 HCP1401 투여시의 약동학적 특성 및 안전성/내약성을 비교 평가하기 위한 2원 교차, 무작위배정, 공개, 단회 투여 임상시험								
1상	HM-ALCH-102	생물학적 동등성 평가	공개 단회 교차 (2X2) 단일기관	건강한 성인 남성 투약: 60명 완료: 54명	▶ A군 AL+C → F ▶ B군 F → AL+C (휴약기: 14일) -AL: HCP0605 (아모잘탄정 5/100mg) -C:: HGP1405 (하이그로톤정 25mg) - F:	단회	<약동학> 암로디핀, 로사르탄, 로사르탄 활성대사체 (EXP3174) 클로르탈리돈의 약동학 <안전성> 이상반응 등	<약동학> 암로디핀: 동등 로사르탄: 동등 EXP3174 : 동등 클로르탈리돈: 동등 <안전성> - 이상약물반응 : 16명, 32건 (AL+C 13건, FDC 19건) - 보고된 모든 이상반응(20명, 49건)은 대부분 경증으로 후유증 없이 회복됨. 중등증 1건(간효소수치 증가), 중증 1건(CPK 수치 증가)

단계	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
					HCP1401 (암로디핀/로사르탄/클로르탈리돈 5/100/25mg FDC)			나타남. - 안전성 평가에서 유의한 변화는 발견되지 않음.

#### 6.4. 임상약리시험

단계	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과																														
건강한 남성 지원자를 대상으로 HGP0904, HGP0608, HGP1405 단독 및 병용 투여 시 약동학적 약물상호작용을 평가하기 위한 4원 교차, 무작위배정, 공개, 단회 투여 임상시험																																						
1상	HM-ALCH-101	약물 상호작용	공개 단회 교차 단일기 관 (4X4)	건강한 성인 남성 (군당 7명) - 투약: 29명 - 완료: 26명	A: HGP0904[아모디핀정(암로디핀/로사르탄/클로르탈리돈) 10mg] L: HGP0904[코자정 100mg] C.: HGP1405[하이그로톤정 25mg]  (휴약기 14일)	단회	<약동학> 암로디핀, 로사르탄, 로사르탄 활성대사체 (EXP3174), 클로르탈리돈의 약동학  <안전성> 이상반응	<약동학> 병용투여 시 로사르탄 Cmax가 10% 증가한 것 이외 모두 동등 수준으로 임상적으로 의미 있는 약물상호작용은 발견되지 않음. (결과값은 아래 참고) <안전성> - ADR: 10명, 18건 (A 3건, C 1건, L 3건, ALC 11건) - AE: 13명, 30건 보고되었으나 1건 제외 모두 경증이었 고 후유증 없이 회복됨. - SAE: 뇌수막염 1건 - 단일제 대비 병용 투여 시 안전성 및 내약성에서 이상반응 빈도를 증가시키는 경향이 있으나 중등도에 영향을 미치지 않았으며, 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않음.																														
<시험설계>																																						
<table border="1" style="width:100%; text-align:center;"> <tr> <td></td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> <tr> <td></td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> <tr> <td></td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> <tr> <td></td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> <tr> <td></td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> </table>										■	■	■	■	■		■	■	■	■	■		■	■	■	■	■		■	■	■	■	■		■	■	■	■	■
	■	■	■	■	■																																	
	■	■	■	■	■																																	
	■	■	■	■	■																																	
	■	■	■	■	■																																	
	■	■	■	■	■																																	
• 약동학																																						
<table border="1" style="width:100%; text-align:center;"> <tr> <td></td> <td>암로디핀</td> <td>클로르탈리돈</td> <td>로사르탄</td> <td>EXP3174</td> </tr> <tr> <td>Cmax</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> <tr> <td>AUclast</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> <td>■</td> </tr> </table>										암로디핀	클로르탈리돈	로사르탄	EXP3174	Cmax	■	■	■	■	AUclast	■	■	■	■															
	암로디핀	클로르탈리돈	로사르탄	EXP3174																																		
Cmax	■	■	■	■																																		
AUclast	■	■	■	■																																		

6.5. 유효성 및 안전성

단계	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
HCP0605에 적절히 반응하지 않는 제 2기 고혈압 환자를 대상으로 HCP0605 투여시와 HCP1401 투여시의 유효성 및 안전성을 비교하기 위한 무작위 배정, 양측눈가림, 다기관, 제 3상 임상시험								
3상	HM-ALCH-301	아모잘탄 (로사르탄/암로디핀) 치료에 적절히 반응하지 않는 고혈압 환자 대상 안전성·유효성 비교	이중 눈가림 다기관 무작위 평행군	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 모집: 본태성 고혈압 환자</li> <li>▶ 무작위배정: 비반응자(140 ≤ sitSBP &lt; 200mmHg)</li> <li>▶ 목표: 328명(군당 164명)</li> <li>▶ 무작위배정: 340명</li> <li>▶ 안전성: 330명</li> <li>▶ FAS: 328명</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 공개 run-in(4주): A5/L50</li> <li>- 이중눈가림                             <ul style="list-style-type: none"> <li>· A5/L50/C1 2.5(2주) → A5/L100/C2 5(6주)</li> <li>· A5/L50(2주) → A5/L100(6주)</li> </ul> </li> <li>1일 1회, 아침 경구투여</li> <li>- HCP0605: 아모잘탄정 5/50, 5/100mg)</li> <li>-HCP1401(복합제): 암로디핀/로사르탄/클로르탈리돈 5/50/12.5, 5/100/25mg</li> </ul>	8주	<p>&lt;유효성&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1차: 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량</li> <li>- 2차:                             <ul style="list-style-type: none"> <li>· 기저치 대비 2, 8주 후 sitDBP 변화량</li> <li>· 기저치 대비 2주 후 sitSBP 변화량</li> </ul> </li> <li>- 2, 8주 혈압 조절률 (&lt;140/90 mmHg)</li> </ul> <p>&lt;안전성&gt; 이상반응, 활력징후, 심전도, 실험실검사</p>	<p>&lt;유효성&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1차: 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량 A/L/C투여군                             <ul style="list-style-type: none"> <li>-16.35 ± [redacted] mmHg, A/L 투여군 - 6.85 ± [redacted] mmHg로 통계적으로 유의한 혈압 강화 효과 관찰 (p&lt;0.0001)</li> </ul> </li> <li>• 2차                             <ul style="list-style-type: none"> <li>1) 2, 8주 후 sitDBP 변화량                                     <ul style="list-style-type: none"> <li>· 2주: A/L/C투여군 -5.88 ± [redacted] mmHg, A/L 투여군 - 2.88 ± [redacted] mmHg로 통계적으로 유의한 혈압 강화 효과 관찰 (p&lt;0.0001)</li> </ul> </li> <li>· 8주: A/L/C투여군 -7.96 ± [redacted] mmHg, A/L 투여군 - 3.64 ± [redacted] mmHg로 통계적으로 유의한 혈압 강화 효과 관찰 (p&lt;0.0001)</li> </ul> </li> <li>2) 2주 후 sitSBP 변화량 A/L/C투여군                             <ul style="list-style-type: none"> <li>-13.24 ± [redacted] mmHg, A/L 투여군 - 5.48 ± [redacted] mmHg로 통계적으로 유의한 혈압 강화 효과 관찰 (p&lt;0.0001)</li> </ul> </li> <li>3) 혈압조절율                             <ul style="list-style-type: none"> <li>· 2주: A/L/C투여군 46.71%, AL투여군 26.09%</li> <li>· 8주: A/L/C투여군 55.69%, AL투여군 29.81%</li> </ul> </li> </ul> <p>&lt;안전성&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- TEAE: 19.70%(65/330명)</li> </ul>

단계	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과	
								A/L/C군 23.21%	A/L군 16.05%
								- ADR: 6.97%(23/330명)	
								A/L/C군 9.52%	A/L군 4.32%
								중대한 이상반응 : 없음	

### 6.6. 가교자료

- 해당사항 없음

### 6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 동 품목은 단일제로 혈압강하 효과가 인정된 기존 고혈압 치료제(암로디핀/로사르탄)에 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에서 이뇨제 추가 시 혈압 강하 효과 증가 및 복약순응도 개선을 목적으로 개발된 새로운 조성의 복합제로서, 약물상호작용, 생물학적동등성시험, ‘암로디핀/로사르탄에 불충분한 반응을 보이는 본태성 고혈압’ 환자를 대상으로 3상 임상시험을 실시하였음.
  - 1) 복합제에 대한 생물학적동등성시험을 실시하여, 병용투여와 복합제 간 동등함을 입증하였고,
  - 2) 병용투여에 대한 약물상호작용 평가를 통해, 병용투여 시 로사르탄 Cmax가 10% 증가한 것 이외 세 성분 모두 약동학 동등성 범위(0.8-1.25)를 만족하였으며, 안전성 측면에서도 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않았으며,
  - 3) 암로디핀/로사르탄 비반응자 대상 암로디핀/로사르탄 투여에 반응하지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 3제 복합제(A/L/C 5/100/25) 투여 시 A/L(5/100) 투여 대비 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과를 입증하였고, 또한 임상적으로 유의미한 이상반응은 발생하지 않음.

### 7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 해당사항 없음.

### 8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 아모디핀정 vs 코자정 vs 하이그로톤정 vs 2제 복합제(아모잘탄정) vs 3제 복합제(세비카HCT) vs 3제 복합제(신청품목)

<붙임 2> 위해성 관리 계획 요약

□ 품목 개요

<b>회사명</b>	한미약품(주)	<b>허가일</b>	2017. 06. 29
<b>제품명</b>	아모잘탄플러스정 5/50/12.5밀리그램 아모잘탄플러스정 5/100/12.5밀리그램 아모잘탄플러스정 5/100/25밀리그램	<b>위해성관리계획 번호 (버전, 날짜)</b>	의약품심사조정과 -4212
<b>주성분 및 함량</b>	1) 5 / 50 / 12.5 mg: 이 약 1정(367.0mg) 중, 아로디핀카실산염(별규) 7.84mg(아로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 50.0mg, 클로르탈리돈(EP) 12.5mg 2) 5 / 100 / 12.5 mg: 이 약 1정(538.0mg) 중, 아로디핀카실산염(별규) 7.84mg(아로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 100.0mg, 클로르탈리돈(EP) 12.5mg 3) 5 / 100 / 25 mg: 이 약 1정(568.0mg) 중, 아로디핀카실산염(별규) 7.84mg(아로디핀으로서 5mg), 로사르탄칼륨(EP) 100.0mg, 클로르탈리돈(EP) 25mg		
<b>효능·효과</b>	아로디핀과 로사르탄의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압		

□ 안전성 검토항목 및 조치계획

안전성 검토항목	의약품 감시계획	위해성 완화 조치방법*
<b>1. 중요한 규명된 위해성</b>		
• 저혈압	▶ 일반적인 의약품 감시활동 ▶ 시판후조사(사용성적조사)	첨부문서
<b>2. 중요한 잠재적 위해성</b>		
• 저칼륨혈증 • 약물과민반응 • 태아독성	▶ 일반적인 의약품 감시활동 ▶ 시판후조사(사용성적조사)	첨부문서
<b>3. 중요한 부족정보</b>		
• 품목허가 신청 단계에서 안전성이 검토되지 아니한 환자 인구 집단에서 발생한 안전성 정보(임상시험 제외)	▶ 일반적인 의약품 감시활동 ▶ 시판후조사(사용성적조사)	첨부문서

환자군 등) • 고령자 연령 기준: 65세 이상, 75세 이상		
--	--	--

- \* 첨부문서, 환자용 사용설명서, 의·약사 등 전문가용 설명자료, 안전사용보장조치 (해당 의약품을 사용하는 환자에 대한 교육자료, 해당의약품을 진단·처방하는 의사 및 조제·복약지도 하는 약사에 대한 교육자료 등