

인과관계가 있는지는 알려지지 않았다. 의사나 이러한 이상반응에 대하여 환자 또는 보호자에게 이야기하여야 한다. 환자 또는 보호자는 이런 변화가 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.

- 5) 운동에 의해 유발된 기관지 경련 치료를 위해 이 약을 단독으로 사용해보는 안된다. 운동 이후에 천식이 악화되는 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β -호흡제 상용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 흡입용 β -호흡제를 응급용으로 사용할 수 있다.
6) 이스파리에 대한 과민성을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드 성 소염제(항염증제)를 복용해서는 안된다. 비록 이 약이 아스피린에 대한 과민반응 복약을 가진 환자의 천식사에 기도의 기능을 개선시키는데 효과적기는 하나, 이 약이 아스파리 과민성 천식 환자에서 아스피린이나 비스테로이드 성 소염제 항염증제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.

7) 혼산구 증기

이 약을 복용한 천식 환자 중 드물게 전신 혼산구증기증이 나타날수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 혼란증을 나타낸다. 이러한 증상을 때로 코르티코스테로이드 전신성으로 치료할 수 있다. 전신 혼산구증기증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관계가 있다. 의사나 환자에서 혼산구 증기증발생증상의 악화, 심장합병증 및/또는 신경증성이 발생하거나 신체적 괴롭힐여야 한다. 이 약과 이러한 지증상(여러 증상)의 인과관계는 확립되지 않았다(2. 이상반응 항 참조).

4. 상호작용

- 1) 이 약과 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 사용되는 다른 약들을 함께 투약했을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 이 약 상용량은 다른 약물들의 약동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다. 테오필린, 프레드니손, 프레디니슬론, 경구용 피임약 노르에티스터론 1mg/에틸에스터스터리드를 35ug, 테레페나민, 디呱신, 아르페진
2) 초기적인 약물상호작용 연구를 실시하는 일정기간, 임상시험에서 이 약을 흔히 처방되는 다양한 약들과 병용투여하였을 때 임상적으로 의미있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시험에서 함께 처방되었던 약들은 같은상호로운 진정성 희석제, 비스테로이드 성 항염증제, 벤조이아제제, 헥실케트, 등이 있다.
3) 간 대사를 유도하는 페노비르밀은 10mg 용량의 몬테루카스트를 회 투여에 충전한 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 이 약과 함께 페노비르밀, 리팜피신 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP450 효소 유제제를 병용투여할 때는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.
4) In vitro 시험에서 몬테루카스트는 CYP2C8의 저해제(억제제)인 것으로 나타났으나, 이 약과 로시글리타조(CYP2C8으로 흡수 대사되는 대표적인 약물)의 상호작용 임상시험에서 이 약은 in vivo에서는 CYP2C8을 저해하지 않는 것이 입증되었다. 따라서, 몬테루카스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사되는 약물(예, 글리파티콜, 레파글리신)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.
5) In vitro에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4의 기질인이 확인되었다. 이 약과 글리파트질(CYP2C8)과 CYP2C9의 저해제(억제제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 임상시험을 통해 글리파트질이 몬테루카스트의 전신 노출률을 4.4배 증가시키는 것으로 나타났다. 그리고 강력한 CYP3A4 저해제(억제제)인 이트리코니졸을 글리파트질 및 이 약과 병용투여 때에는 이 약의 전신 노출률이 그 이상 증가하지 있는 것으로 확인되었다. 성인에게 허가된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 임상성 임상시험 결과(예: 성인에 대하여 200mg/1일 22주, 900mg/1일까지 증강하여 약 1주 후) 임상적으로 중요한 약물 이상반응이 관찰되지 않았고, 이 약의 전신 노출에 대한 글리파트질의 영향은 임상적으로 이 약의 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 따라서, 글리파트질과 병용함께 복용투여 시 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않다. In vitro 결과에 근거하였을 때, 이 약은 트로모프릴과 같은 다른 알려진 CYP2C8 저해제(억제제)와 임상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내지 않을 것으로 생각된다. 물론 이나마, 이 약과 이트리코니졸만 함께 투여 했을 때 이 약의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 몬테루카스트를 렉트에게 400mg/kg/day 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당(끼)까지 경구투여할 때, 토키에게 500mg/kg/day 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당(끼)까지 경구투여 할 때, 기형발生을 관찰할 수 있었다. 이 약은 렉트 및 토키에서 경구투여후 대변을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없다. 물동에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 항상 일치하거나 일정으로 일부부족하는 필요성이 명백히 인정되는 경우에만 투여하도록 한다.
2) 전세계에서 실시된 시험 후 조사에서 임신기간 동안 이 약을 복용한 여성의 자녀에서 선천적인 사지결손이 드물게 보고되었다. 이 여성의 대부분은 임신기간 동안 다른 천식치료제를 복용하였으며, 이 이상반응과 이 약과의 인과관계는 확립되지 않았다.
3) 렉트에서 이 약은 유증으로 이어지는 것으로 관찰되었다. 이 약이 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 약이 모유증으로 이행되므로 이 약을 수유부에게 투여할 때에는 주의를 기울여야 한다.

6. 소아에 대한 투여

- 1) 6~14세 사이의 소아 천식 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 이 연령(나이)의 환자를 대상으로 한 임상시험들에 의해서 잘 확인되어 있다. 이 연령(나이) 소아 환자에서의 안전성 및 유효성 프로필은 성인에서 나타난 결과와 유사하였다(2. 이상반응 항 참조).
2) 2~14세 사이의 소아 개별 알레르기비염(코염) 환자 및 6개월~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약의 유효성은 15세 이상의 알레르기비염(코염) 환자에서 확인된 유효성에서 외삽하였으며, 또한 이런 환자군의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정을 근거로 하였다.
3) 이 약의 안전성은 2~5세 사이의 소아 천식 환자를 대상으로 한 임상시험들에 의해 잘 확립되었다(2. 이상반응 항 참조). 이 연령(나이)에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 천식 환자에서 입증된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 약동학 특성을 근거로 하였다. 이 약의 유효성은 2~5세 사이의 환자를 대상으로 한 대규모 안전성 시험에서 얻은 편집적 유효성 평가자료로 입증되었다.
4) 이 약 4mg 세립제의 안전성은 6~23개월 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 환자군에 대한 안전성 정보는 성인 및 2세 이상의 환자군과 위약(상상인)군의 정보와 유사하였다(2. 이상반응 항 참조). 6~23개월 사이의 소아 환자에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 환자에서 확인된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 약동학 특성을 근거로 하였다.
5) 2~14세 사이의 소아 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약 4mg과 5mg 측정의 안전성은 같은 연령군의 천식 환자를 대상으로 한 임상시험의 자료에서 입증되었다. 이 연령군의 개별 알레르기비염(코염) 환자를 대상으로 한 안전성 시험은 유사한 안전성 프로필을 나타내었다(2. 이상반응 항 참조).
6) 6개월 이상의 연중 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약 4mg 세립제의 안전성은 6~23개월 사이의 소아 천식 환자를 대상으로 한 임상시험에서의 안전성 자료 및 성인의 전신 노출과 6~23개월 사이의 소아 환자와 전신 노출을 비교한 약동학 자료에서 외삽하였다.
6) 2~14세 사이의 소아 천식 환자에서 이 약이 사춘기 이전의 소아 천식환자의 성장에 영향을 주지 않음을 입증되었다.
7) 이 약은 6개월~4세 사이의 소아 환자를 대상으로 임상시험을 실시하였다. 12개월 미만의 소아 천식 환자 및 6개월 미만의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.

7. 고령자노인에 대한 투여

- 이 약의 전체 임상시험 대상자중 65세 이상의 노인은 3.5%였으며 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 고령자(노인군과 젊은 환자군)에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 임상적 차이도 보고되지 않았다. 그러나 고령자노인에서 이 약에 대한 반응성이 증가될 가능성을 배제할 수 없다.

8. 과광투여시의 처치

- 1) 몬테루카스트를 마우스에게 5,000mg/kg 용량(성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 335배 및 210배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 렉트에게 5,000mg/kg 용량(성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 230배 및 145배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 치사된 동물은 없었다.
2) 이 약을 과광투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 처치법은 없다. 경기 천식 연구에서 환자들에게 22주동안 몬테루카스트를 1일 200mg 용량까지 투여했을 때나, 단기 연구에서 환자들에게 1주동안 몬테루카스트를 1일

900mg 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과광투여시에는 일반적인 대증치료(에를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관계로부터 제거하고 임상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 구강으로 액체를 실시해 하는 것이 합리적이다.

- 3) 시판후 조사와 임상 시험에서 성인 및 소아가 이 약을 1000mg까지 과량 투여한 것이 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상경과 결과와 신고 및 소아환자의 안전성 정보와 차이가 있었다. 가장 많이 보고된 이상반응은 복통(아파움), 출음, 길증, 두통, 구토 및 정신운동성 활동증진 등이고, 이 약의 안전성 정보와 일치하였다.

- 4) 이 약의 복용 투석이나 혈액투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다.
9. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고의 원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

10. 기타

환자를 위한 정보

- 1) 이 약은 천식이 악화되는 기간뿐 아니라 증상이 없는 기간 동안에도 치방에 따라 매일 복용하여야 하며, 천식이 잘 조절되지 않을 때에는 담당 의사와 상의하도록 한다.

- 2) 이 약은 긍정 천식 발작시 치료제가 아니며, 천식 악화시를 대비하여 적절한 속효성 흡입용 β -호흡제를 소지하도록 한다.

- 3) 이 약을 복용하는 동안 속효성 흡입용 기관지 확장제가 평소보다 더 자주 필요하게 되거나, 속효성 기관지 확장제가 1일 최대 처방 횟수 이상으로 흡입이 필요하게 되면, 의사의 진찰을 받도록 한다.

- 4) 의사가 지시한 경우가 아니라면, 이 약을 복용하는 동안 다른 천식 치료제의 투여량을 줄이거나 복용을 중단 해서는 안된다.

- 5) 운동에 의해 유발되는 천식환자의 경우, 의사가 복도로 지시한 경우가 아니라면 예방 목적으로 흡입용 β -호흡제 상용량을 계속하여 사용하여야 한다. 또한 모든 환자는 응급용으로 속효성 흡입용 β -호흡제를 소지 하도록 한다.

- 6) 환자는 이 약 복용 중 경상신경계 증상이 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.

- 7) 이스파리에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자의 경우, 이 약을 복용하는 동안 아스피린이나 비스테로이드 성 소염제 항염증제를 복용하지 않도록 한다.

■ 저장법별: 기밀용기, 습기 및 빛을 피하여 실온보관(1~30°C) (사용기간: 제조일로부터 36개월)

■ 포장단위: 28정(7정/PTPX4)

■ 첨부문서 최종 개정일: 2019년 01월 22일

* 본 약품은 우수의약품 제조관리기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 험한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

* 부작용 보고 및 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)

20-5-20-E

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.

※ 기타 문의사항은 이 약사와 상의하거나 당사자의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.

※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.