

루케마정

10밀리그램

몬테루카스트나트륨

전문약품
분류번호 149

■ 원료약품 및 그 분량 : 약 1정 중

유효성분 : 몬테루카스트나트륨(USP) 10.4mg(몬테루카스트로서 10mg)
 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소의 우유), 스테아르산마그네슘(소의 기름)
 기타 첨가제 : 마이크로실리카100, 미결정셀룰로오스, 오일알루미늄나트륨, 크로스카르멜로오스나트륨, 폴리도징사이클릭수, 오파드라지, 오렌지 85F43120

■ 성상 : 모서리가 둥근 사각형 모양의 베이지색 필름코팅정

■ 효능·효과

1. 천식의 방지 및 지속적 치료
2. 계절 및 연중 알레르기비염(코염) 증상 완화

■ 용법·용량

이 약은 1일 1회 복용하되, 천식 환자의 경우 저녁에 복용하고, 알레르기비염(코염) 환자의 경우는 환자의 상태에 따라 투약시간을 정한다. 천식과 알레르기비염(코염)이 모두 있는 환자는 1일 1회, 1회 10mg(정)을 저녁에 복용하도록 한다. 천식 또는 알레르기비염(코염) : 성인 및 15세 이상의 청소년 : 몬테루카스트로서 1일 1회 10mg(정)을 경구투여한다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
- 2) 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에는 투여하면 안 된다.

2. 이상반응

- 1) 15세 이상의 청소년 및 성인 천식 환자
 이 약 10mg의 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인 환자 약 2,950명이 참가한 임상시험을 통해 평가되었다. 위약속임약대조임상시험에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다.

	몬테루카스트나트륨 정제 10mg/day (%, n = 1,955)	위약속임약 (%, n = 1,180)
전신		
무력증/피로	1.8	1.2
발열	1.5	0.9
복통(배아픔)	2.9	2.5
오심(상사)	1.0	0.8
소화기계		
소화불량	2.1	1.1
감염성 위장염	1.5	0.5
치통	1.7	1.0
신경장기		
어지러움	1.9	1.4
두통	18.4	18.1
호흡기계		
코막힘	1.6	1.3
기침	2.7	2.4
인플루엔자	4.2	3.9
피부/피부부속기관		
발진	1.6	1.2
임상검사상의 이상반응*		
ALT 증가	2.1	2.0
AST 증가	1.6	1.2
농뇨(고농뇨)	1.0	0.9

* ALT 및 AST 측정시에는 투약군에는 1,935명, 위약속임약군에는 1,170명의 환자가 참가하였으며, 농뇨(고농뇨) 검사시에는 투약군에는 1,924명, 위약속임약군에는 1,159명의 환자가 참가하였다. 발현빈도가 이보다 낮은 이상반응의 경우 투약군과 위약속임약군에 차이가 없었다. 부작용이 심해졌을 때 이 약의 임상시험에서 569명의 환자는 적어도 6개월동안, 480명의 환자는 1년동안, 49명의 환자는 2년동안 이 약을 투여받았다. 투약기간이 길어지더라도 이상반응 발생률은 유의한 변화를 보이지 않았다.

2) 6~14세 사이의 소아 천식 환자

이 약 5mg의 안전성은 6~14세 사이의 소아 환자 476명이 참가한 임상시험을 통해 평가되었다. 부작용이 심해졌을 때 이 약의 임상시험에서 289명의 환자는 적어도 6개월동안, 241명의 환자는 1년 이상의 기간동안 이 약을 투여받았다.

소아 환자를 대상으로 8주동안 이중맹검(원자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법)에 의해 실시한 임상시험에서 이 약의 이상반응 발생률은 성인에서 얻은 결과와 전체적으로 유사하였다. 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군의 소아 환자에서보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 인두염, 인플루엔자, 발열, 부비동염, 구역 설사, 식욕부진, 귀염, 바이러스성 감염 및 후두염. 발현빈도가 이보다 낮은 이상반응의 경우 투약군과 위약속임약군에 차이가 없었다. 투약기간이 길어지더라도 이상반응 발생률은 유의한 변화를 보이지 않았다.

상장물을 평가한 임상시험에서 이 약의 안전성 프로파일은 기존의 임상시험 결과와 일치하였다. 6~8세의 소아 환자를 대상으로 8주동안 56주간의 이중맹검(원자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법)시험에서, 이 연령군의 소아환자에서 이전에 관찰된 적이 없었던 것으로서, 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나

% 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군의 소아 환자에서보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 두통, (감염성비염)코염, 수두, 위장염, 이토피 피부염, 급성 기관지염, 치아 감염, 피부 감염 및 근시

3) 2~5세 사이의 소아 천식 환자

이 약 4mg의 안전성은 2~5세 사이의 소아 환자 573명을 대상으로 실시한 11회 또는 빈번 투여시험에서 평가되었다. 부작용이 심해졌을 때 임상시험에서 2~5세 사이의 소아 환자 426명은 적어도 3개월 이상, 230명은 6개월 이상, 그리고 63명은 1년 이상의 기간동안 이 약을 투여받았다. 임상시험에서 이 약 4mg을 1일 1회 복용하되, 부작용이 심해졌을 때 전반적으로 내약성에 대한 내성이 우수하였다. 이 약을 투여한 2~5세 사이의 소아환자에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군의 소아 환자에서보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 발열, 기침, 복통(배아픔), 설사, 두통, 콧물, 부비동염, 귀염, 인플루엔자, 발진, 귀통증, 위장염, 습진, 두드러기, 수두, 패혈, 피부염 및 결막염

4) 6~23개월 사이의 소아 천식 환자

6~23개월 사이의 소아 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다. 6~23개월 사이의 소아환자 175명을 대상으로 안전성을 평가한 결과, 6주간 실시한 이중맹검(원자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법), 위약속임약대조 임상시험에서 이 약의 안전성 프로파일은 성인 및 2~14세 사이의 소아환자의 안전성 프로파일과 유사하였다. 이 약을 1일 1회 취침시 투여할 때 전반적으로 내약성에 대한 내성이 우수하였다. 이 약을 투여받은 6~23개월 사이의 소아환자에서, 약물과의 인과관계와 무관하게 투약군의 환자에서 위약속임약군보다 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 두통, 두드러기, 수두, 패혈, 피부염 및 결막염, 중이염, 인두염, 편도염, 기침 및 비염(코염)이었다. 이보다 낮은 빈도로 보고된 이상반응의 발현률은 위약속임약군과 치료군간에 유사하였다.

5) 15세 이상의 청소년 및 성인 계절 알레르기비염(코염) 환자

이 약의 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인 환자 2,199명을 대상으로 한 임상시험을 통해 평가되었다. 이 약을 1일 1회 아침 또는 저녁에 투여하였을 때 위약속임약과 유사한 안전성 프로파일을 가지면서 대체로 내약성(약에 대한 내성이 우수하였다. 위약속임약) 대조 임상시험에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 상기도 감염(투약군 1.9%, 위약속임약군 1.5%), 4주간 실시한 위약속임약) 대조 임상시험에서 관찰된 안전성 프로파일은 2주간의 경우와 일치하였다. 모든 시험에서 유효성상의 발현률은 위약속임약군과 유사하였다.

6) 2~14세 사이의 소아 계절성 알레르기비염(코염) 환자

이 약의 안전성은 2~14세 사이의 소아 환자 280명을 대상으로 실시한 2주간, 다기관, 이중맹검(원자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법), 위약속임약) 대조, 평행군 안전성 시험에서 평가되었다. 이 약을 1일 1회 저녁에 투여하였을 때 위약속임약과 유사한 안전성 프로파일을 가지면서 대체로 내약성에 대한 내성이 우수하였다. 이 시험에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 두통, 중이염, 인두염 및 상기도 감염

7) 15세 이상의 청소년 및 성인 연중 알레르기비염(코염) 환자

이 약의 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인 연중 알레르기비염(코염) 환자 3,357명을 대상으로 한 두 개의 6주간 임상시험에서 평가되었고, 이 중 1,632명이 이 약을 투여받았다. 이 약을 1일 1회 투여하였을 때 전반적으로 내약성에 대한 내성이 우수하였고 안전성 프로파일은 계절 알레르기비염(코염) 환자에서 얻은 결과와 일치하였고, 위약속임약과 유사하였다. 이 두 개의 임상시험에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 % 이상의 빈도를 보이면서 위약속임약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 부비동염, 상기도 감염, 골두통(sinus headache), 기침, 코피 및 ALT 증가. 유효성의 발현률은 위약속임약군과 유사하였다.

8) 6개월~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자

2~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약의 안전성은 같은 연령(나이)의 계절 알레르기비염(코염) 환자의 안전성 자료에 의존한다. 6개월~2세 사이의 소아에 대한 안전성은 이 연령(나이)의 천식 환자를 대상으로 한 안전성 및 유효성 평가시험, 약동학 및 성인에서의 약동학 자료에서 입증된다.

9) 임상시험결과 통찰분석

41건의 위약속임약) 대조 임상시험(15세 이상 환자에서의 연구 35건; 6~14세의 소아환자에서의 연구 6건)에서 입증된 평가방법을 사용하여 자살경험에 대하여 통찰분석이 실시되었다. 이들 임상시험에서 이 약을 투여한 9,929명과 위약속임약을 투여한 7,780명의 환자 중, 이 약 투여군 중 한명의 환자가 자살충동이 보고되었다. 두 군 모두에서 자살, 자살시도 또는 이를 준비하기 위한 행동 등은 없었다.

별도로 46건의 위약속임약) 대조 임상시험(15세 이상 환자에서의 연구 35건; 3개월~14세의 소아환자에서의 연구 11건)에서 행동-관련 이상반응(behavior-related adverse experiences, BRAEs)에 대한 통찰분석이 실시되었다. 이들 임상시험에서 이 약을 투여한 11,673명과 위약속임약을 투여한 8,827명의 환자 중, 적어도 한 건의 BRAE가 보고된 환자는 이 약 투여군에서 2.73%이고 위약속임약 투여군에서 2.27%였다. odds ratio는 1.12 (95% CI [0.93; 1.36])이었다.

통찰분석에 포함된 임상시험들은 자살경험이나 BRAEs의 평가를 위해 특정하게 계획된 것은 아니었다.

10) 시판후 조사에서 보고된 이상반응

다음은 시판후 조사를 통해 추가로 보고된 이상반응이다.

- (1) 감염 : 상기도 감염
 - (2) 혈액 및 림프계 : 출혈빈도 증가, 혈소판감소증
 - (3) 면역계 : 과민반응(아나필락시스, 매우 드물게 간 호산구 침윤)
 - (4) 정신계 : 공격적 행동 또는 적의성을 포함한 초조, 불안, 우울, 자살경향에, 주의를 장애, 수면장애 및 환각, 불면, 기억장애, 정신운동과다활동(과민성, 불안정, 진전(떨림) 포함) 공유병, 자살 충동 및 행동(자살 포함), 틱
 - (5) 신경계 : 어지러움, 졸음, 지각이상/지각감퇴 및 매우 드물게 경련 발작
 - (6) 심혈관계 : 심계항진(두근거림)
 - (7) 호흡기계 : 흉부 및 목격증 : 코피, 폐 호산구증가증
 - (8) 소화기계 : 설사, 소화불량, 구역, 매우 드물게 위장염, 구토
 - (9) 간-담도계 : ALT 및 AST의 증가, 매우 드물게 담즙정체성 간염, 간세포성 간 손상 및 혼합형 간 손상이 보고되었으나, 대부분의 경우는 일과성 설사나 기타 유효한 간염과 같은 간질환의 가능성이 있는 환자에게 이 약을 투여했거나, 다른 약을 사용한 등 다른 복잡한 원인에 의한 것이었다.
 - (10) 피부 및 피하조직 : 발진(부종(부기), 명, 다형홍반(반점), 계절성 홍반(반점), 기러움, 발진, 두드러기, 중독성피부과민성증후군, 피부염(만성홍반)
 - (11) 근골격계 및 결합조직 : 관절통, 근육경련을 포함한 근육통
 - (12) 신장 및 뇨기계 : 소변에서의 아노주
 - (13) 전신 및 투여부위 : 무력증/피로, 부종(부기), 발열
- 이 약을 복용한 천식 환자 중 드물게 전신성 호산구증가증이 나타날 수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 관련된 임상증상의 발현을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 전신호산구증가증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구증가증, 혈관염성 발진, 폐동맥의 약화, 심방정맥증 및/또는 신경병증이 발생하지 않도록 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 제제성여류 증상의 인과관계는 확립되지 않았다.

11) 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 1,635명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응의 발현 증례들은 인과관계와 상관없이 28%(1,7%)에서 64.2%였다. 이 중 이 약과의 인과관계를 배제할 수 없는 이상반응은 6%(0.37%)에서 2건으로, 구역(2건), 부비동염, 소화불량, 발모증, 기러움증이었으며, 이 중 발모증은 예상치 못한 약용 이상반응으로 소아환자에게 1례가 보고되었다.

3. 일반적사항

- 1) 이 약은 천식지속상태(status asthmaticus)등 급성 천식 발작시에 나타나는 기관지 경련의 치료제이다.
- 2) 환자들에게는 적절한 용량 약물을 소하하도록 한다. 이 약은 천식의 급성 악화시에 계속해서 사용할 수 있다.
- 3) 의사의 감독하에 흡입용 코르티코스테로이드 제제의 투여량을 점차적으로 줄여나갈 수 있으나, 갑작스러운 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 이 약으로 교체하여서는 안된다.
- 4) 이 약을 투여한 환자에서 신경경쟁성 증상을 보고되었다(2. 이상반응 항 참조). 이러한 증상이 이 약과

인과관계가 있는지는 알려지지 않았다. 의사는 이러한 이상반응에 대하여 환자 또는 보호자에게 이야기하여야 한다. 환자 또는 보호자는 어떤 변화가 발생하면 의에게 알리도록 하여야 한다.

- 5) 운동에 의해 유발된 기전지 경련의 치료를 위해 이 약을 단독으로 사용해서는 안된다. 운동 이후에 전신이 약화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β-효능제 사용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 흡입용 β-효능제를 응급용으로 사용할 수 있다.
- 6) 아스피린에 대한 과민성을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드성 소염제(항염증제를 복용하는)는 안된다. 배변 이 약이 아스피린에 대한 과민성을 병역을 가진 환자의 전신에 기도의 기능을 개선시켜주는데 효과적이기는 하나, 이 약이 아스피린 과민성 환자 전신 환자에서 아스피린이나 비스테로이드성 소염제(항염증제)에 의해 유발된 기전지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.
- 7) 호산구 증가
 - 이 약을 복용한 전신 환자 중 드물게 전신 호산구증가증이 나타날 수 있으며, Chung-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 발현을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 전신 호산구증가는 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구 증가증, 혈관염증성 발진, 폐장상피의 약화, 심장합병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 증상(여러 증상의 인과관계는 확립되지 않았다). 이상반응 항 참조.

4. 상호작용

- 1) 이 약과 전신의 예방 및 장기 치료를 위해 상용되는 다른 약물을 함께 투약하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 이 약 상용용량은 다음 약물의 약동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다: 테오필린, 프레드니손, 프레드니솔론, 경구용 피마페노에스테르네 1mg/에티날레스트라디올 (35%), 테르페나딘, 디곡신, 와파린
- 2) 추가적인 약물상호작용 연구를 실시하지는 않았지만, 임상시험에서 이 약을 흔히 처방되는 다양한 약물과 병용투여하였을 때 임상적으로 의미있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시험에서 함께 처방되었던 약물로는 갑상선 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드성 소염제(항염증제), 벤조다이아제핀, 총콜레스테롤 등이 있다.
- 3) 긴 대사를 유도하는 페니토인(10mg 용량의 몬테루카스트를 1회 투여후 측정된 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 이 약과 함께 페니토인, 리팜핀 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP450 효소 유도제를 병용투여할 때에는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.
- 4) in vitro 시험에서 몬테루카스트가 CYP2C8의 저해제(억제제)인 것으로 나타났다. 이 약과 로시글리타존(CYP2C8으로 주로 대사되는 대표적인 약물의 상호작용 임상시험에서 이 약은 in vivo에서는 CYP2C8을 저해하지 않는 것이 입증되었다. 따라서, 몬테루카스트는 CYP2C8의 약한 주로 대사되는 약물(예, 파롤리탈릴, 로시글리타존, 레파글리나이드)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.
- 5) in vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4를 기질임이 확인되었다. 이 약과 겐피보로질(CYP2C8과 CYP2C9의 저해제(억제제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 임상시험을 통해 겐피보로질이 몬테루카스트의 전신 노출을 4.4배 증가시키는 것으로 나타났다. 그리고 강력한 CYP3A4 저해제(억제제)인 이트라코나졸을 겐피보로질 및 이 약과 병용함께 병용투여했을 때에는 이 약의 전신 노출이 이 상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 하루 1회 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 안전성 임상시험 결과에 : 성인에 대하여 200mg/1일, 200, 900mg/1일까지 증량하여 약 1주 투여 임상적으로 중요한 약물 이상반응을 관찰하지 않았고, 이 약의 전신 노출에 대한 겐피보로질의 영향은 임상적으로 의미 있는 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 따라서, 겐피보로질과 병용함께 병용투여 시 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않다. In vitro 결과에 근거하였을 때, 이 약은 트리메토프리모와 같은 다른 알려진 CYP2C8 저해제(억제제)와 임상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내지 않을 것으로 생각된다. 뿐만 아니라, 이 약과 이트라코나졸을 함께 투여했을 때에도 이 약의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 몬테루카스트를 랫드에게 400mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당)까지 경구투여할 때, 토끼에게 300mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 110배 노출에 해당)까지 경구투여 할 때, 기형발생을 관찰할 수 없었다. 이 약은 랫드 및 토끼에서 경구투여후 태반을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없다. 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에게서 결과와 항상 일치하지는 않으므로 임부에게는 필요성이 명확히 입증되는 경우에만 투여하도록 한다.
- 2) 전제에서 실시된 시판 후 조사에서 임신기간 동안 이 약을 복용한 여성의 자녀에서 선천적인 결손이 동물과 보고되었다. 이 여성의 대부분은 임신기간 동안 다른 전신치료제를 복용하였으며, 이 이상반응과 이 약과의 인과관계는 확립되지 않았다.
- 3) 랫드에서 이 약은 우유으로 이행되는 것으로 관찰되었다. 이 약이 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 약이 모유중으로 이행하므로 이 약을 수유부에 투여할 때에는 주의를 기울여야 한다.

6. 소아에 대한 투여

- 1) 6~14세 사이의 소아 전신 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 이 연령(나이)의 환자를 대상으로 한 임상 시험들에 의해서 잘 확립되어 있다. 이 연령(나이) 소아 환자에서의 안전성 및 유효성 프로파일은 성인에서 나타난 결과와 유사하였다(2. 이상반응항 참조).
- 2) 2~14세 사이의 소아 계절 알레르기비염(코염) 환자 및 6개월~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약의 유효성은 15세 이상의 알레르기비염(코염) 환자에서 확립된 유효성에서 외삽하였으며, 또한 이런 환자군간의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정은 근거로 하였다.
- 3) 1일 4mg 중량의 안전성은 2~5세 사이의 소아 전신 환자를 대상으로 한 임상시험들에 의해서 잘 확립되었다 (2. 이상반응항 참조). 이 연령(나이)에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 전신 환자에서 입증된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군간의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 약동학 자료를 근거로 하였다. 이 약의 유효성은 2~5세 사이의 환자를 대상으로 한 신규 안전성 시험에서 얻은 탐색적 유효성 평가자료로 입증되었다.
- 4) 이 약 4mg 세립제의 안전성은 6~23개월 사이의 소아 전신 환자 17명을 대상으로 평가하였다. 이 환자군에 대한 안전성 정보는 성인 및 2세 이상의 환자군 및 위약대조군간의 정보와 유사하였다(2. 이상반응항 참조). 6~23개월 사이의 소아 환자에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 환자에서 확립된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군간의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 약동학 자료를 근거로 하였다.
- 5) 2~14세 사이의 소아 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약 4mg과 5mg 중량의 안전성은 같은 연령군의 전신 환자를 대상으로 한 임상시험의 자료에서 입증되었다. 이 연령군의 계절 알레르기비염(코염) 환자를 대상으로 한 안전성 시험은 유사한 안전성 프로파일을 나타내었다(2. 이상반응항 참조).
- 6) 6개월 이상의 연중 알레르기비염(코염) 환자에 대한 이 약 4mg 세립제의 안전성은 6~23개월 사이의 소아 전신 환자를 대상으로 한 임상시험에서의 안전성 자료 및 성인의 전신 노출과 6~23개월 사이의 소아환자의 전신 노출을 비교한 약동학 자료에서 외삽하였다.
- 6) 22건의 대조 임상시험에서 이 약이 사춘기 이전의 소아 전신환자의 성장률에 영향을 주지 않음이 입증되었다.
- 7) 이 약은 6개월~14세 사이의 소아 환자를 대상으로 임상시험을 실시하였다. 12개월 미만의 소아 전신 환자 및 6개월 미만의 소아 연중 알레르기비염(코염) 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.

7. 고령자(노인)에 대한 투여

이 약의 전체 임상시험 대상자중 65세 이상의 노인은 3.5%였으며 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 고령자(노인)과 젊은 환자군간에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 임상적 차이도 보고되지 않았다. 그러나 고령자(노인)에서 이 약에 대한 반응성이 증가될 가능성이 증가될 수 있다.

8. 과량투여시의 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, 랫드에게 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 과량투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 치료법은 없다. 장기 전신 시험에서 환자들에게 22주동안 몬테루카스트를 1일 200mg 용량까지 투여했을 때, 단기 연구에서 환자들에게 1주동안 몬테루카스트를 1일

900mg 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과량투여시에는 일반적인 대조제(예를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관으로부터 제거하고 임상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 보조적인 치료를 실시)를 하는 것이 합리적이다.

- 3) 시판용 조차와 임상 시험에서 성인 및 소아가 이 약을 1,000mg까지 과량 투여한 것 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상검사 결과가 성인 및 소아환자의 안전성 정보와 차이가 없었다. 가장 많이 보고된 이상반응은 복통(배아픔), 졸음, 갈증, 두통, 구토 및 장선운동성 활동항진 등이고, 이 약의 안전성 정보와 일치하였다.
- 4) 이 약이 목욕 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) 약은 전신이 약화되는 기간뿐 아니라 증상이 없는 기간 동안에도 처방에 따라 매일 복용하여야 하며, 전신이 잘 조절되지 않을 때에는 담당의사와 상의하도록 한다.
- 2) 이 약은 전신 발진시의 치료제이며, 전신 약화시를 대비하여 적절한 속효성 흡입용 β-효능제를 소지하도록 한다.
- 3) 이 약을 복용하는 동안 속효성 흡입용 기전지 확장제가 평소보다 더 자주 필요하게 되거나, 속효성 기전지 확장제의 1회 최대 처방 용량 이상으로 흡입이 필요하게 되면, 의사의 진찰을 받도록 한다.
- 4) 의사가 지시한 경우가 아니라면, 이 약을 복용하는 동안 다른 전신 치료제의 투여량을 줄이거나 복용을 중단해서는 안된다.
- 5) 운동에 의해 유발되는 전신환자의 경우, 의사가 별도로 지시한 경우가 아니라면 예방 목적으로 흡입용 β-효능제 사용량을 계속하여 사용하여야 한다. 또한 모든 환자는 응급용으로 속효성 흡입용 β-효능제를 소지하도록 한다.
- 6) 환자가 이 약 복용 중에 신경증상의 증상이 발생하면 의에게 알리도록 하여야 한다.

■ **저장방법**: 기밀용기, 습기 및 빛을 피하여 실온보관(1~30℃) (사용기간: 제조일로부터 36개월)

■ **포장단위**: 28정(7정/PTPX4)

■ **첨부문서 최종 개정일**: 2019년 01월 22일

※ 본 약품은 우수약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 약품을 구하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

※ 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국약품안전관리원(644-6223)

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
 ※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.
 ※ 기타 문의사항은 · 약사와 상의하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.
 ※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.