



이 약을 복용한 천식 환자 중 드물게 전신성 호산구증가증이 나타날 수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 혈관염을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 전신호산구증가증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구증증, 혈관증성 발진, 폐증상의 악화, 심장병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 제증상에 대한 조언은 필요하지 않았다.

- 11) 국내에서 재생산을 위하여 6년 동안 1,635명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응의 밸런스율은 인과관계와 상관없이 2.86%(1,635명에서 64건)이었다. 이 중 이 약과의 인과관계를 배제할 수 있는 이상반응은 6.84%(3.37%)에서 62건으로, 구역(2례), 부종, 소화불량, 탈모증, 가려움증이었으며, 이 중 탈모증은 예상하지 못한 약물 이상반응으로 소아환자에서 1례가 보고되었다.

### 3. 일반주의

- 1) 이 약은 천식지속상태(status asthmaticus) 등 급성 천식 발작시에 나타나는 기관지 경련의 치료제가 아니다. 2) 환자들에게는 적절한 응급 약물을 소화하도록 한다. 이 약은 천식의 급성 악화시에도 계속해서 사용할 수 있다. 3) 의사의 감독하에 흡입용 코르티코스테로이드 제제의 투여량을 점차적으로 줄여나갈 수 있으나, 갑작스럽게 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 이 약으로 교체하여서는 안된다. 4) 이 약은 특수한 환자에서 신경증과 증상들이 보고되었다(2. 이상반응 항 참조). 이러한 증상들이 이 약과 인과관계가 있는지는 알려져 있지 않다. 의사들은 이러한 이상반응에 대하여 환자 또는 보호자에게 이야기하여야 한다. 환자 또는 보호자는 이런 변화를 발생시킬 의사에게 알리도록 하여야 한다. 5) 운동에 의해 유발된 기지경 경련의 치료를 위해 이 약을 단독으로 사용해서는 안된다. 운동 이후에 천식이 악화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β-효능제 상용용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 흡입용 β-효능제를 흡입용으로 사용할 수 있다. 6) 아스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드 성 소염제(항염증제)를 복용해서는 안된다. 비록 이 약이 아스피린에 대한 과민반응의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구증가증, 혈관증성 발진, 폐증상의 악화, 심장병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 제증상(여러 증상)의 인과관계는 확립되지 않았다(2. 이상반응 항 참조).

### 4. 상호작용

- 1) 이 약은 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 상용되는 다른 약들을 함께 투여하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 이 약 상용용량은 다른 약들들의 의약동학에 일상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다 : 테오필린, 프레드니어스, 프레나실론, 경구용 피암액(노에스테스테론) 1mg / 에틸페스테스트라디올 35ug, 티로페리딘, 디구신, 우르파린 2) 초기적인 약물상호작용 연구를 실시하였다는 않았지만, 일상시험에서 이 약을 흡취 하면서 차별되는 다양한 약물과 병용 투여하였을 때 일상적으로 의미있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 일상시험에서 함께 차별되었던 약물들은 감상선 호르몬, 진정성 희석제, 비스테로이드 성 소염제(항염증제), 벤조디아제핀, 충혈제거제 등이 있다. 3) 간 대사를 유도하는 페노비ր버탈 10mg 용량의 몬테루카스트를 1회 투여량 측정한 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 이 약과 함께 페노비르버탈, 리팜피신 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP450-450Sa 유도제를 병용투여할 때는 적절한 일상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다. 4) In vitro 시험에서 몬테루카스트가 CYP2C8의 저해제(억제제)인 것으로 나타났으나, 이 약과 로시글리타조(CYP2C8로 주로 대사되는 대표적인 약물)의 상호작용 일상시험에서 이 약은 in vivo에서는 CYP2C8을 저해하지 않는 것임이 입증되었다. 따라서 몬테루카스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사되는 약물에, 피클리텔센, 로시글리타조, 레미글리리드의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다. 5) In vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9, CYP3A4의 기저점임이 확인되었다. 이 약과 겔피브로질(CYP2C8과 CYP2C9의 저해제(억제제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 일상시험을 통해 겔피브로질이 몬테루카스트의 전신 노출을 4.4배 증가시킨다는 것으로 나타났다. 그리고 CYP3A4 저해제(억제제)인 이트리코로필을 겔피브로질 및 이 약과 병용투여했을 때에는 이 약의 전신 노출이 그 이상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 허가된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 안전성 일상시험 결과에 : 성인에 대하여 200mg/일 22주, 900mg/일까지 증강형 약 주 투여 일상적으로 증상의 약물 이상반응이 관찰되지 않았고, 이 약의 전신 노출에 대한 겔피브로질의 영향은 일상적으로 의미 있는 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 따라서 겔피브로질과 병용투여 시 이 약의 투여용량 조절은 필요하지 않다. In vitro 결과에 근거하였을 때, 이 약은 트로메토프림과 같은 다른 대량 투여 CYP2C8 저해제(억제제)와 일상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내기 어렵게 생각된다. 물론 아니라, 이 약과 이트리코로필을 함께 투여했을 때 이 약의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다.

### 5. 암과 수유부에 대한 투여

- 1) 몬테루카스트는 렘트에게 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 100배 노출에 해당)까지 경구투여 할 때, 기형발생을 관찰할 수 있었다. 이 약은 렘트 및 토끼에서 경구투여 후반을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임상은 대상으로 한 대조시험 결과는 없다. 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 형상 일치하지는 않으므로 임상에서는 필요성이 명백히 인정되는 경우에만 투여하도록 한다. 2) 전세계에서 실시된 수만 건에 걸친 일상시험에서 일상기간 동안 이 약을 복용한 여성의 자녀에서 선천적인 자지걸син이 증가되었으며, 이 여성의 대부분은 일상기간 동안 다른 천식치료제를 복용하였으며, 이 이상반응과 이 약과의 인과관계는 확립되지 않았다. 3) 핫트에서 이 약은 유증으로 이행되는 것으로 관찰되었다. 이 약이 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 약이 유증으로 이행되므로 이 약을 수유부에게 투여할 때에는 주의를 기울여야 한다.

### 6. 소아에 대한 투여

- 1) 6~14세 사이의 소아의 천식 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 이 연령(나이)의 환자를 대상으로 한 일상시험들에 의해 잘 확립되어 있다. 이 연령(나이) 소아 환자에서의 안전성 및 유효성 프로필은 성인에서 나타난 결과와 유사하였다(2. 이상반응 항 참조). 2) 2~14세 사이의 소아 계절 알레르기비염 환자 및 6개월~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염 환자에 대한 이 약의 유효성은 15세 이상의 알레르기비염 환자에서 확립된 유효성에서 외삽하였으며, 또한 15세 환자군간의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정을 근거로 하였다. 3) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 2~14세 사이의 소아 천식 환자를 대상으로 한 일상시험들에 의해서 잘 확립되었다(2. 이상반응 항 참조). 이 연령(나이)에 대한 이 약의 유효성은 6세 이상의 천식 환자에서 입증된 유효성에서 외삽하였으며, 이런 환자군간의 질병의 경과, 병태생리학 및 약물의 효능이 근본적으로 유사하다는 가정과 상호 유사한 약동학 자료를 기준으로 하였다. 이 약의 유효성은 2~5세 사이의 환자를 대상으로 한 대규모 안전성 시험에서 양질의 유효성 평가자료로 입증되었다. 4) 2~14세 사이의 소아 알레르기비염 환자에 대한 이 약 4mg과 5mg 췌정의 안전성은 같은 연령(나이)군의 천식 환자를 대상으로 한 일상시험의 자료에서 입증되었다. 이 연령(나이)군의 계절 알레르기비염 환자를 대상으로 한 안전성 시험은 유한 인전성 프로필을 나타내었다(2. 이상반응 항 참조). 5) 2건의 대조 일상시험에서 이 약이 사춘기 이전의 소아 천식환자를 대상으로 일상시험을 실시하였다. 21개월 미만의 소아 천식 환자 및 6개월 미만의 소아 알레르기비염 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않았다.

### 7. 고령자(노인)에 대한 투여

- 이 약의 전체 일상시험 대상자 중 65세 이상의 노인은 35%였으며 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 고령자(노인)군과 젊은 환자군에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 일상적 차이도 보고되지 않았다.

그러나 고령자(노인)에서 이 약에 대한 반응성이 증가될 가능성을 배제할 수 없다.

### 8. 과광투여시의 처치

- 1) 몬테루카스트는 마우스에서 5,000mg/kg 용량(성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 335배 및 210배 노출에 해당)까지 1회 경구 투여할 때, 랫에게 5,000mg/kg 용량(성인 및 소아의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 각각 230배 및 145배 노출에 해당)까지 1회 경구 투여할 때, 치사된 동물은 없었다.
- 2) 이 약을 과광투여할 때 사용할 수 있는 특이적인 치사법은 없다. 장기 천식 연구에서 환자들에게 22주 동안 몬테루카스트를 1일 200mg 용량까지 투여했을 때나, 단기 연구에서 환자들에게 1주 동안 몬테루카스트를 1일 900mg 용량까지 투여했을 때에도 일상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과광투여시에는 일반적인 대처치료(예: 물 흡입, 출입, 두통, 증상, 구역)로 경구 코르티코스테로이드 제제를 이 약으로 교체하고 일상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 보조적인 치료를 실시하는 것이 합리적이다.
- 3) 시판후 조사로 일상 시험에서 성인 및 소아가 이 약을 1,000mg까지 과광 투여한 것이 보고되었으나, 관찰된 일상 증상이나 입원검사 결과가 성인 및 소아환자의 전신 성장 정보와 차이가 있었다. 가장 많이 보고된 일상반응은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 이 약으로 교체하여서는 안된다.
- 4) 이 약이 불특정 흙에서 시판후 조사에서 제거되는지 알려져 있지 않다.

### 9. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.  
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고 원인이 되거나 품질 유지면에서 비관직하지 않으므로 이를 주의한다.

### 10. 기타

- 환자를 위한 정보  
1) 이 약은 천식이나 악화되는 기간뿐 아니라 증상이 없는 기간 동안에도 차례에 따라 매일 복용하여야 하며, 천식이 잘 조절되지 않을 때에는 담당의와 상의하도록 한다.  
2) 이 약은 급성 천식 발작시의 치료제가 아니라, 천식 악화시에 대비하여 적절한 속효성 흡입용 β-효능제를 소화하도록 한다.  
3) 이 약을 복용하는 동안 속효성 흡입용 기관지 확장제가 평소보다 더 자주 필요하게 되면, 속효성 기관지 확장제의 1일 최대 차량 향수 이상으로 흡입이 필요하게 되면, 의사의 진찰을 받도록 한다.  
4) 의사가 지시한 경우 아니면, 이 약을 복용하는 동안 다른 천식 치료제의 투여량을 줄이거나 복용을 중단 해서는 안된다.  
5) 운동에 의해 유발되는 천식환자의 경우, 의사가 별도로 지시한 경우가 아니라면 예방 목적으로 흡입용 β-효능제 상용용량을 계속하여 사용하여야 한다. 또한 모든 환자는 응급용으로 속효성 흡입용 β-효능제를 소지 하도록 한다.  
6) 환자가 이 약 복용 중에 신경정신계 증상이 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.  
7) 아스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자의 경우, 이 약을 복용하는 동안 아스피린이나 비스테로이드 성 소염제(항염증제)를 복용하지 않도록 한다.

### ■ 자장방법

- 루케마제정 4밀리리그램 : 차광기밀용기, 실온보관(1~30°C) (사용기간 : 제조일로부터 24개월)  
루케마제정 5밀리리그램 : 기밀용기, 습기 및 빛을 피하여 실온보관(1~30°C) (사용기간 : 제조일로부터 24개월)

### ■ 포장단위 : 2포장(7g/PTP4x4)

### ■ 첨부문서 최종개정일 : 2019년 08월 05일

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

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

20-12-21-E

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.

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

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