

알초하이머형 치매 치료제

뉴로셉트® 5/10 구강용해 필름

도네페질

전문의약품

분류번호 119

■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1매 중

뉴로셉트구강용해필름 5

유효성분 : 도네페질(별규) 4.56mg(도네페질염산염으로서 5mg)

기타 첨가제 : 풀루란, 히드록시프로필셀룰로오스, 전단검, 폴리비닐알코올, 글리세린, 시메티콘 유제30%, 산화티탄, 탤크, 적색산화철, 딜기향 분말, 수크랄로스

뉴로셉트구강용해필름 10

유효성분 : 도네페질(별규) 9.12mg(도네페질염산염으로서 10mg)

기타 첨가제 : 풀루란, 히드록시프로필셀룰로오스, 전단검, 폴리비닐알코올, 글리세린, 시메티콘 유제30%, 산화티탄, 탤크, 적색산화철, 딜기향 분말, 수크랄로스

■ 성상

뉴로셉트구강용해필름 5 : 분홍색 또는 옅은 분홍색의 직사각형 구강용해필름제

뉴로셉트구강용해필름 10 : 분홍색 또는 옅은 분홍색의 직사각형 구강용해필름제

■ 효능·효과

알초하이머형 치매증상의 치료

■ 용법·용량

○ 성분 : 도네페질염산염 1회 4.56mg(도네페질염산염으로서 5mg)씩 취침전 투여한다. 도네페질의 농도가 투여 15일 후 정상상태에 도달하고 이상반응의 빈도가 증강 속도에 의해 영향을 받을 수 있으므로 4~8주간은 4.56mg 용량을 투여하도록 한다. 이 기간 동안의 일상적 반응을 평가한 후 9.12mg(도네페질염산염으로서 10mg) 까지 증량할 수 있다. 1일 9.12mg으로 증량하는 경우 소화기계 이상반응에 주의하면서 투여한다. 이 약 투여를 중단시 서서히 효과가 감소하며 감작스러운 투여증단 이 약의 반응과는 나타나지 않는다.

○ 이 약은 구강용해필름으로 허 위에 놓고 녹여서 물 없이 복용할 수 있다.

○ 저체중인 85세 이상 여성 환자 : 이상반응이 많이 나타나므로 주의 깊은 모니터링이 필요하다. 저체중 고령 여성은 1일 4.56mg를 넘지 않아야 한다.

○ 소아 : 소아에 대한 사용경험이 없다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

(1) 도네페질염산염, 피페리딘 유도체 또는 이 약의 구성성분에過민반응 환자

(2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 등부전증후군, 심방내 및 방식접합부전도장애 등 심장질환 환자(마지막기극작용으로 인해 사망을 일으키고 부정맥이 발생할 가능성이 있다.)

2) 비스테로이드성 소염진통제를 투여중인 환자 또는 소화성궤양의 병력 환자(위산분비 촉진 및 소화관운동 촉진으로 소화성궤양이 악화될 가능성이 있다.)

3) 천식 및 폐쇄성폐질환 병력 환자(기관지喘息환자)의 수축 및 기관지점액 분비 항진으로 증상이 악화될 수 있다.)

4) 추체외로장애(파킨슨병, 파킨슨증후군 등) 환자(선조체의 퀴리개신경의 항진으로 증상을 유발 또는 악화시킬 가능성이 있다.)

3. 이상반응

1) 경증~중등도 알초하이머형 치매증상의 치료

(1) 다른 임상시험에서 보고된 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 빈도불명의 중요한 이상반응이다. 다음과 같은 증상이 나타날 때는 투약을 중지하는 등 적절한 처치를 하여야 한다.

① 실신, 서맥, 심장차단, QT 구간의 연장, 심근경색, 심부전

② 소화성궤양, 천공성심이지장 천공, 위장관 출혈

③ 간경, 간기능 장애, 황疸

④ 낙상(직립, 경관 등), 뇌출혈, 뇌졸관 장애

⑤ 추체외로장애 : 운동기능장애, 운동실조, 운동장애, 근기장이상, 전진 불수의운동, 보행장애, 비정상적 자세, 언어장애

⑥ 신경이마체악성증후군 : 무동성 무언증, 짐기의 근경지, 삼킴곤란, 빙백, 혈압변동, 발한과 같은 증상이 나타날 수 있으며, 이와 같은 증상은 주로 별열이 등반된다. 이 경우 약물의 중단과 함께 열을 내리는 전신요법과 수액, 치해질 공급과 같은 집중적인 치료를 하여야 한다. 백혈구와 혈장 CK(CPK)의 증가는 미오글로빈증을 등반하는 신기능장애를 유발할 수 있으므로 관찰을 요한다.

⑦ 황문근증증증이 나타날 수 있으므로 근육통, 무력감, 혈액과 요에서의 CK(CPK)의 증가를 주의 깊게 관찰해야 한다. 황문근증증증으로 인한 신기능장애가 나타나는지에 대한 주의를 요한다.

⑧ 호흡곤란

⑨ 급성 체장염

⑩ 급성 신부전

⑪ 원인을 알 수 없는 돌연사

(2) 다른 임상시험에서 보고된 이 약과 인과관계가 있다고 판단되는 이상반응이다.

이상반응 별현빈도는 매우 자주(10%~), 자주(1~10%), 때때로(0.1~1%), 드물게(0.01~0.1%), 매우 드물게(<0.01%)로 구분하였다.

기관계	발현빈도	매우 자주	자주	때때로	드물게	빈도불명
김염			감기			
대사 및 영양			식욕부진			
정신계		황기** 통분** 공격적행동**	불안증 불면증 출음 성욕증가 수다 조증			악동 신경과민 헛소리 망상 우울증 혼돈 무관심 운동과다증
신경계		실신* 어지러움 불면 진전	발작*	추체외로증상	훈미	
심혈관계			서맥 심계형진	동방심차단 방설차단	고혈압 저혈압 심방세동	
소화기계	설사 구역	구토 복부장애 (복통포함)	위장관출혈 위십이지장궤양 변비 타액분비			삼킴곤란 대변설금
간-담도계				간염을 포함한 간장애***		
피부 및 피하조직		발진 가려움증				
근골격계, 접합 조직 및 뼈		근육 경련				근육통
신장(콩팥) 및 비뇨기계		요실금				빈뇨 요정체
전신 및 투여 부위	두통	피로 통증 치통	안면통조 권태감 무기력증			부종 (안면부종 포함) 발열 체온감소
혈액계		헤마토크리트감소	백혈구감소증			빈혈 혈소판감소증

* 실신이나 발진에 대한 일상연구시 심불로 또는 등흉지 연장의 가능성이 고려되어야 한다.

** 환기, 홍분 및 공격적 행동은 용량 감량 또는 치료 중단시 사라졌다.

*** 설명할 수 있는 긴기능 장애의 경우, 이 약의 투여 중단이 고려되어야 한다.

(3) 이 약과의 인과관계에 상관없이 이 약의 투여 후 보고된 이상반응은 다음과 같다.

① 혈관계 및 림프계 : 반성출혈

② 신경계 : 비정상적 꿈

(4) 국내 시판후 조사결과

국내에서 6년 동안 2,563명을 대상으로 실시한 시판후 사용성적조사결과 이상반응은 인과관계와 상관없이 5.31% (136례/2,563례)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계를 하였을 것으로 조사된 것은 4.25% (10례/2,563례)이다.

이 약과의 인과관계가 있는 것으로 조사된 (또는 인과관계를 배제할 수 없는) 이상반응은 별현빈도율이 높은 순으로 다음과 같이 나타나았다.

구역 1.72% (44례/2,563례)로 가장 많았고, 구토 0.82% (2례/2,563례), 어지러움 0.62% (16례/2,563례), 설사 0.47% (12례/2,563례), 불면 0.39% (10례/2,563례), 복부통증 0.31% (8례/2,563례)의 순으로 나타났다. 식욕부진, 두통, 피로, 추체외로장애가 각 0.2%로 근기장이상, 배뇨장애가 각 0.1%로 보고되었으며, 0.1% 미만에서 불안증, 비정상적 꿈, 심계형진, 무기력증, 발한, 피부발진, 공격적행동, 진전, 불수의운동, 침증력저하, 정신둔화, 출음, 심장정지가 보고되었다.

이 중 시판 전 임상시험에서 확인되지 않은 새로운 이상반응으로 심장정지 1건이 보고되었다.

2) 중증 알초하이머형 치매증상의 치료

(1) 투여중단의 원인이 된 이상반응

통제된 임상시험에서의 이상반응으로 인한 약물 투여 중단율은 이 약의 투여군이 12%, 위약군이 7%였다.

투여 중단된 기장 및 반현빈도 이상반응은, 이 약의 투여군의 최소 2%에서 발생했고 그 빈도가 위약군의 2배 이상으로 정의되며, 식욕감퇴(이 약의 투여군 2%, 위약군 1%), 구역(이 약의 투여군 2%, 위약군 1% 미만, 설사(이 약의 투여군 2%, 위약군 0%), 오로감염증(이 약의 투여군 2%, 위약군 1%) 등이 해당되었다.

(2) 이 약의 투여와 관련성이 있을 것으로 보이는 가장 빈번한 이상반응

이 약을 투여한 환자에서 적어도 5%의 빈도를 보이고 위약군에 비해 2배 이상이며, 이 약의 물질유사작용에 기인한 것으로 추정되는 이상반응으로 정의한 가장 흔한 이상반응은 설사, 식욕감퇴, 구토, 구역과 반성출혈 등이 있었다. 이러한 이상반응은 주로 경증이고 일시적이며 기간 동안 용량 조절의 필요 없이 회복되었다. 다음 표는 위약대조군 시험에서 이 약을 투여한은 피처지 중 적어도 2% 이상에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 더 높은, 투여로 인한 칭후나 증상을 목록화한 것이다.

통제된 임상시험에서 보고된 이상반응

증상 알초하이머형 치매증상에 대한 통제된 임상시험에서, 이 약을 투여받은 피처지 중 최소 2%에서 보고되고 위약 투여군에 비해 발생률이 높은 이상반응	위약(n=392)	이 약(n=501)
1가지 이상의 이상반응을 경험한 피처지 백분율	73	81
전신		
사고	12	13
감염	9	11
두통	3	4
통증	2	3
등통증	2	3
발열	1	2
총통	1	2
심혈관계		
고혈압	2	3
출혈	1	2
실신	1	2

