

041018

정 80밀리그램 160밀리그램

[원료약품 및 구분]

- **부광발사르탄정80밀리그램 1정 중**
 유효성분 : 발사르탄(USP) 80.0mg / 첨가제(타르색소) : 청색2호알루미늄레이크, 황색5호알루미늄레이크
 기타첨가제 : 미질정셀룰로오스, 스테아리스마그네슘, 오파드리아 분홍색(03B64614), 차지화도하드루시프로필셀룰로오스, 콜로이드성이산화규소, 히드로멜로오스
- **부광발사르탄정160밀리그램 1정 중**
 유효성분 : 발사르탄(USP) 160.0mg / 첨가제 (타르색소) : 청색2호알루미늄레이크, 황색5호알루미늄레이크
 기타첨가제 : 미질정셀룰로오스, 스테아리스마그네슘, 오파드리아 노란색(03B62479), 차지화도하드루시프로필셀룰로오스, 콜로이드성이산화규소, 히드로멜로오스

[성상] 부광발사르탄정80밀리그램 : 연한 분홍색의 원형 필름코팅형 / 부광발사르탄정160밀리그램 : 연한 황갈색의 타원형 필름코팅형
[효능·효과] 1. 본태고혈압 2. 심부전 - ACE억제제가 불내성(intolerance)인 심부전(NH-A class II ~ IV) 3. 심근경색 후의 사망 위험성 감소 - 중상, 중후 혹은 방산신학적으로 저심실 부전 및/또는 저심실 수축 기능 부전을 가진 임상적으로 안정된 환자에서의 심근경색 후 사망 위험성 감소

[용법·용량] 1. 본태고혈압 : 식사 중 물과 함께 복용하거나 식전에 복용한다. 가능한하면 매일 같은 시간에, 아침에 복용할 것이 권장된다. 11상인 : 성별, 인종에 상관없이 발사르탄으로 1일 1회 80mg 경구투여가 권장된다. 혈압강화효과는 2주 이내에 점진적으로 나타나며 4주 이후 최대효과를 나타낸다. 혈압조절이 잘 되지 않는 환자는 용량을 1일 160mg까지 증량하거나뇨제를 병용투여 할 수 있다. 만약 추가적인 혈압 강하가 필요할 경우, 1일 최대 320mg까지 용량을 증량할 수 있다. 2) 고혈압(75세 이상) : 이 약으로 1일 1회 40mg으로 투여를 시작한다. 3) 신장애 : (1) 크레아티닌청소속 20-50 mL/min : 용량 조절이 필요하지 않다. (2) 크레아티닌청소속 10-20 mL/min : 이 약으로 1일 1회 40mg으로 투여를 시작한다. (3) 크레아티닌청소속 10mL/min 미만 및 투석환자 : 이 약을 투여하지 않는다. 4) 혈액 내 체액 부족 환자 : 혈액 내 체액이 부족한 환자의 경우에, 고용량의 이뇨제 복용환자로 용량을 감량할 수 없는 경우, 이 약으로 1일 1회 40mg으로 투여를 시작한다. 5) 간장애 환자 : 경증 및 중등도 간장애 환자인 경우 이 약으로 1일 1회 40mg으로 치료를 시작하며, 1일 80mg을 초월해서는 안된다. 중증의 간장애, 간경화, 담즙정체환자에게 이 약을 투여하지 않는다. 6) 소아 : 18세 미만 소아 및 청소년에서 안전성, 유효성이 확립되어 있지 않다. 2 심부전 - 성인 : 개시용량은 이 약으로 1일 2회, 1회 40mg 경구투여가 권장되며, 1회 80mg 또는 160mg까지 증량할 수 있다. 이뇨제 병용 투여시 이뇨제의 용량감소를 고려하여 된다. 1일 최대 투여 용량은 320mg으로 분할 투여한다. 이 약은 ACE억제제와 베타차단제의 3종 병용투여는 권장되지 않는다. 3 심근경색 후의 사망 위험성 감소 - 성인 : 심근경색 발현 후 12시간 이내에 투여를 시작할 수 있다. 개시용량은 이 약으로 1회 20mg씩 1일 2회로 시작하는 것이 권장되고 이후 수 주에 걸쳐 이 약을 1회 40mg, 80mg, 160mg을 1일 2회 투여하는 방식으로 1일 1회 80mg을 초과하지 않는 것이 바람직하다. 1일 80mg 이상을 투여하는 경우, 용량 증량 시 치료의 유익성이 위험성을 상회하는 지 고려해야 한다. 중증의 간장애, 간경화, 담즙정체환인 경우 이 약을 투여하지 않는다. 6. 소아 : 18세 미만 소아 및 청소년에서 안전성, 유효성이 확립되어 있지 않다.

[사용상의 주의사항]

1. 경고 - 임부에게 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 직접 작용하는 약물들의 투여시, 태아 및 신생아에게 손상 및 사망까지도 일어날 수 있으며, 이러한 사례는 ACE억제제를 복용한 환자에서도 세계적으로 수십례가 보고된 바 있다. 따라서 임신 일주일도 확인될 경우 즉시 이 약의 투여를 중지해야 한다(임부 및 수유부에 대한 투여'항 참조).

2. 다음 환자에게는 투여하지 말 것 - 1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자 2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부 3) 중증의 간장애 환자, 간경화 또는 담도 폐쇄, 담즙정체 환자 4) 유전성 혈관부종 환자이거나, ACE억제제 혹은 안지오텐신 II 수용체 길항제 치료시 혈관부종의 병력이 있는 환자 5) 중증의 신장애 환자(크레아티닌청소속 10mL/min 미만/사용용량이 없다.) 6) 월경불규조/알도스테론 환제(월경불규조/알도스테론 환제는 레닌-안지오텐신-알도스테론계 활성화되지 않기 때문으로 이 약을 투여하지 않는다.) 7) 기왕 뇌병증이나 중등도 ~ 중증의 신장애 환자(사구체여과율 < 60mL/min/1.73m²에서 알리스키렌 함유제제와의 병용

3. 다음 환자경우에는 신중히 투여할 것 - 1) 고혈압 2) 고혈압성 심부전 환자 3) 경증 ~ 중등도 간장애 환자(경증 또는 중등도의 간장애 환자에 대한 이 약의 1일 1회 투여용 80mg을 초과하지 않는 것이 바람직하다) 4) 대동맥판 및 승모판 협착증 환자 혹은 폐쇄비대성심 환자 5) 허혈 심장병, 허혈 심장장애 질환, 뇌혈관 질환 및 기타과도한 혈압인강하는 심근경색이 뇌혈류 부전으로 인한 뇌졸중을 일으킬 수 있다. 6) 고용량의 이뇨제 투여와 같은 나트륨 또는 체액 부족 환자(이 약 투여 초기에 드물게 저혈압 현상이 나타날 수 있다.) 7) 양측 또는 편측성 신장병 협착증 환자(레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 다른 약물을 투여한 경우 용량 조 및 혈압 조절제인들을 증가시킬 수 있으며 안전성 면에서 모니터링 권장된다.) 8) 심부전 또는 심근경색 후 환자 : 신기능이 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 활성에 의존하는 환자에, 중증의 심부전에게 ACE억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제(ARB)의 투여는 소변량 감소 및/또는 진행성 고혈압을 일으킬 수 있으며 사망과 관련이 있다. 심부전 또는 심근경색 발생 후 환자에 대한 평가에는 신기능 평가를 항상 포함하여야 한다. 9) 허혈부종 증인 환자, 심각한 염색체 현상(low-salt therapy)을 받는 환자(심부전증) 투여하기 시작하고 증상을 받는 경우에는 환자를 신중히 관찰하면서 서서히 행해야 한다. 10) 수술 전 24시간 이내의 환자 11) 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 활성 저감 : 안지오텐신 II 수용체 길항제(ARB), ACE 억제제 또는 알리스키렌 등 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 영향을 미치는 다른 약제의 병용은 권장되지 않는다. 12) 이 약은 황색5호(타르타르)를 함유하고 있으므로 이 성분과 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에게는 신중히 투여한다. (단, 발사르탄정 80mg에 한함) 이 약은 황색5호(타르타르)를 함유하고 있으므로 이 성분이 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에게는 신중히 투여한다. (단, 발사르탄정 160mg에 한함) 4. 이상반응 - 1) 고혈압 환자 / 이 약으로 치료받은 고혈압 환자 2) 316명을 포함한 위약대조 시험에서 전반적인 이상반응 발생률을 비교하였다. 다음 이상반응을 표는 12주 이상 동안 여러 용량의 발사르탄(100-320mg)으로 치료받은 10개의 임상시험을 바탕으로 한 것으로 2) 316명 중 1,281명 및 600명이 각각 80mg, 160mg을 투여 받았다. 이상반응 발생률은 이 약의 용량, 치료기간, 성별, 나이, 인종에 무관했기 때문에 1% 이상의 발생률을 보인 모든 이상반응은 시험약과의 인과관계에 상관없이 다음 표에 포함시켰다. 기타 : 1% 미만 이상반응은 부종, 무력증, 발열증, 발작, 성욕감퇴, 어지럼 등이며 이 약과의 인과관계는 밝혀지지 않았다.

	발사르탄 N=2316 (%)	위약 N=888 (%)		발사르탄 N=2316 (%)	위약 N=888 (%)
두통	9.8	13.5	비명	2.0	2.3
어지럼	3.6	3.5	부비동염	1.9	1.6
바이러스 감염	3.1	1.9	배통(요통)	1.6	1.4
상부기도 감염	2.5	2.4	복통	1.6	1.0
기침	2.3	1.5	구역	1.5	2.0
설사	2.1	1.8	인두염	1.2	0.7
피로	2.1	1.2	관절통	1.0	1.0

2 심부전 환자 / 발사르탄 심부전 연구(Val-HeFT)의 4개월을 포함한 단기의 이중맹검 연구에서 다음의 이중맹검 임상시험이 위약보다 심부전도 심부전 치료 환자에서 빈번하게 1% 이상의 발생률로 관찰되었다. : 어지럼, 저혈압, 기침(어지럼, 기침)어지럼, 피로, 설사, 두통, 구역, 신기능 손상, 고칼륨혈증, 모든 환자는 심부전을 위해 이뇨제, 디기탈린, 베타차단제 또는 ACE억제제를 포함한 다중요법으로 치료 받았다. Val-HeFT의 장기 데이터에 단기 연구중인 것이 알려진 것 이외의 다른 이상반응은 나타나지 않았다. 3) 심근경색 후 환자 / 심근경색 후 고혈압 환자군에 대해 발사르탄, 칼로프릴 및 발사르탄과 칼로프릴을 장기 투여 시 각각의 유효성 및 안전성을 비교한 다국적, 다기관, 이중맹검, 무작위, 대조약 비교 병행 연구인 VALIANT 결과 발사르탄의 안전성은 해당 연구군에, 심부전 환자와의 약물 자체 성질, 심혈관계 위험요소, 심근경색 후 상태에 치료받은 환자들간의 임상적 신중성 상충에 부합하였다. 중대한 이상반응은 주로 심혈관계 반응이었으며, 일반적으로 내재 질환과 연관되어 있었다. 이는 알차지 평가 지요했던 모든 원인에 의한 사망을 결과에도 반영된다. 시험 약물과의 연관성이 의심되는, 빈도가 0.1% 이상이며 발사르탄 투여군에서 칼로프릴 투여군보다 더 흔하게 나타나는 치명적이거나 중요한 이상반응은 고칼륨혈증, 기침, 심부전, 저혈압, 혈관신경부종, 신기능 손상에 관련된 반응들이었다. 이상반응으로 인해 투약을 완전히 중단한 환자의 비율은 발사르탄 투여군에서 5.8%, 칼로프릴 투여군에서 7.7%였다. 4) 위국의 임상시험 및 사망 후 조사결과 다음과 같은 이상반응이 나타났다. : (1) 심부전, 부정맥, 졸음, 심부전증, 구토, 변비, 구갈, 식욕부진, 관대감 (2) 매우 드물게 혈관부종, 발작, 기려움, 혈형변, 혈관염을 포함한 다른 과민성/알레르기 반응, 신기능 손상, 실신, 비출혈, 구혈, 부정맥 (3) 간질성 폐렴 - 발열, 기침, 호흡곤란, 흉부 X선 이상 등을 동반하는 간질성 폐렴이 나타나는 일이 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하고, 심부전적 호르몬제 투여 등, 적절한 처치를 행하여야 한다. (4) 저혈당 - 특히, 당뇨병 환자 중 임상시험을 진행할 때 나타나는 경우가 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하고, 공복감, 식욕부진, 손떨림, 집중력 저하, 경련, 위장장애 등이 나타났을 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 행하여야 한다. (5) 혈관부종(입술, 인두, 혀 부종 등 이 증상), 기침, 심부전과 같은 이상반응이 나타날 수 있으므로 관할을 충분히 하고 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. (6) 고칼륨혈증 : 심각한 고칼륨혈증 등이 나타날 수 있으며 관할을 충분히 하고 증상이 인정되는 경우에는 즉시 적절한 처치를 한다. (7) 소아, 실신, 식욕소실 : 소아, 혈당이상에 따른 실신, 의식 소실이 나타날 수 있으므로 관할

