

092818

정주용 프로스타글란딘E₁ 제제

알프로딜[®]주

(알프로스타딜)

【원료약품 및 그 분량】 1mL 중

유효성분: 알프로스타딜(USP)	5.0μg
첨가제(유화제): 정제란인지질(별규)(동물유래성분 - 기원동물: 닭, 사용부위: 난황)	19.8mg
첨가제(유화제): 공기름(KP)	110mg
첨가제(안정(화)제): 올레산(NF)	2.4mg
첨가제(등장화제): 농글리세린(KP)	22.1mg
첨가제(pH조절제): 수산화나트륨(KP)	적량
첨가제(pH조절제): 염산(KP)	적량
첨가제(용제): 주사용수(KP)	적량

【특성】 무색투명한 유리병들에 균질한 흰색의 유탁액이 들어있는 앰플 주사제

【효능 · 효과】

1. 만성동맥폐색증(버거씨병, 폐색성동맥경화증)에 있어서 사지괴양, 안정시 통증의 개선
2. 다음 질환에 있어서 피부괴양의 개선 : 진행성전신성경화증, 전신성홍반성낭창
3. 진동병에 있어서 말초혈행장애에 수반하는 자각증상의 개선 및 말초순환, 신경, 운동기능장애의 회복
4. 동맥관 의존성 선천성 심질환에서의 동맥관의 개존
5. 당뇨병에서의 피부괴양의 개선
6. 경 상장간막동맥성 문맥조영에서의 조영능의 개선
7. 혈행 재건술후의 혈류유지

【용법 · 용량】

1. 만성동맥폐색증(버거씨병, 폐색성동맥경화증), 진행성전신성경화증, 전신성홍반성낭창, 진동병, 당뇨병성 피부괴양의 경우 : 통상 성인 1일 1회 1-2ml 리리터(알프로스타딜로서 5-10마이크로그램)를 그대로 또는 수액에 혼합하여 서서히 정주, 또는 점적정주한다. 증상에 따라 적의 증감한다.
2. 동맥관 의존성 선천성 심질환의 경우 : 수액에 혼합하여 처음에 알프로스타딜 5ng/kg/분으로 지속정주하고, 이후 증상에 따라 적의 증감하고 유효최소량으로 한다.
3. 경 상장간막동맥성 문맥조영에서의 조영능 개선의 경우 : 통상 성인에는 1회 1ml리터(알프로스타딜로서 5마이크로그램)를 생리식염액 10ml리터에 희석하고, 조영제 주입 30초 전에 3~5초간에 걸쳐 경 카테터로 심장간막동맥내에 투여한다.
4. 혈행 재건술후의 혈류유지의 경우 : 통상 성인에는 1일 1회 2ml리터(알프로스타딜로서 10마이크로그램)를 수액에 혼합하여 점적정주한다.

【사용상의 주의사항】

1. 경고
 - 1) 동맥관 의존성 선천성 심질환(신생아)에 투여할 경우에는 이 약의 투여로 인한 무호흡발작이 나타날 수 있으므로 호흡관리설비가 있는 시설에서 사용한다.
 - 2) 앰플 주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용자 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의 할 것.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 - 1) 중증의 심부전 환자(심부전의 증상이 나타날 수 있다는 보고가 있다.)
 - 2) 출혈(두개내 출혈, 소화관출혈, 객혈 등) 환자(출혈이 조장될 우려가 있다.)
 - 3) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인(‘7. 임부 및 수유부에 대한 투여’항 참조)
 - 4) 이 약 및 이 약의 성분에 과민증의 병력이 있는 환자
 - 5) 대두유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자
 - 6) 콩 또는 땅콩에 과민증이 있는 환자
3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
 - 1) 심부전 환자(심부전의 증상경향이 나타날 수 있다.)
 - 2) 녹내장, 안압상승이 있는 환자(안압이 상승될 우려가 있다.)
 - 3) 위궤양의 합병증 및 병력이 있는 환자(병력이 있는 환자에서 위출혈을 일으킬 우려가 있다.)
 - 4) 간질성 폐렴 환자(간질성 폐렴이 악화될 수 있다.)
 - 5) 심부전 환자(심부전이 악화될 수 있다.)
 - 6) 출혈경향이 있는 환자(출혈을 조장될 우려가 있다.)
 - 7) 항응고약(와르파린 등) 또는 혈소판기능을 억제하는 약물(아스피린, 염산티클로피딘, 실로스타졸 등), 혈전용해제(우로키나제 등)를 투여받고 있는 환자(‘6. 상호작용’항 참조)
 - 8) 경 상장간막동맥성 문맥조영에 사용할 경우, 중증도의 식도정맥류가 있는 환자(문맥압을 상승시킬 우려가 있다.)
 - 9) 고지단백혈증, 당뇨병성고지질혈증 및 췌장염 지방대사 이상 환자 또는 지질성 유제를 신중히 투여해야 하는 환자

4. 이상반응
 - 성인 대상질환
 - 1) 만성동맥폐색증(버거씨병, 폐색성동맥경화증), 진행성전신성경화증, 전신성홍반성루프소, 진동병, 당뇨병성피부괴양
 - 총 중례 856례 중 103례(12.03%) 143건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 혈관통 33건(3.86%), 간기능 이상 16건(1.87%), 주사부위 발적 11건(1.29%), 혈관염 9건(1.05%) 등 이었다. (일본 승인시)
 - 시판 후 사용성적조사에서 총 중례 6,017례 중 203례(3.37%) 328건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 혈관통 40건(0.66%), 주사부위 발적 24건(0.40%), 두통 23건(0.38%), 설사 17건(0.28%), 구역 16건(0.27%) 등 이었다. (일본 재심사 종료시)
 - 2) 경 상장간막동맥성 문맥조영
 - 총 중례 429례 중 14례(3.26%) 18건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 구역 5건(1.17%), 복부팽만감·불쾌감 4건(0.93%), 구토 3건(0.70%), 복통 2건(0.47%) 등 이었다. (일본 승인시)
 - 시판 후 사용성적조사에서 총 중례 6,730례 중 269례(4.00%) 460건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 간기능 이상 93건(1.38%), 복통 75건(1.11%), 구역 67건(1.00%), 발열 36건(0.53%), 혈압강하 32건(0.48%) 등 이었다. (일본 재심사 종료시)
 - 신생아 대상질환
 - 1) 총 중례 89례 중 26례(29.21%) 34건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 무호흡발작 11건(12.36%), 설사 7건(7.87%), 발열 5건(5.62%), 저나트륨혈증 5건(5.62%) 등 이었다. (일본 승인시)
 - 2) 시판 후 사용성적조사에서 총 중례 516례 중 122례(23.64%) 180건의 이상반응이 나타났다. 주요 내용으로는 무호흡발작 63건(12.21%), 발열 51건(9.88%), 저나트륨혈증 18건(3.49%), 설사 14건(2.71%) 등 이었다. (일본 재심사 종료시)
5. 중대한 이상반응
 - (1) 속, 아나필락시스 증후군(모두 빈도 불명) : 속, 아나필락시스양증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 두드러기, 후두부증, 호흡곤란, 청색증, 알러지 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (2) 의식소실(빈도 불명) : 혈압저하에 따른 일과성의 의식소실이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (3) 심부전, 폐수종(모두 빈도 불명) : 심부전(증상 포함), 폐수종, 흉수가 나타날 수 있으므로 심계항진, 가슴 답답함, 호흡곤란, 부종 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. (‘5. 일반적 주의’항 참조)
 - (4) 간질성 폐렴(빈도 불명) : 간질성 폐렴(약화 포함)이 나타날 수 있으므로 발열, 기침, 호흡곤란, 흉부 X선 이상 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고, 부신피질호르몬제 투여 등의 적절한 처치를 한다.
 - (5) 심근경색(빈도 불명) : 심근경색이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 흉통, 흉부압박감, 심전도 이상 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (6) 뇌출혈, 소화관출혈(모두 빈도 불명) : 뇌출혈, 소화관출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 나타난 경우에는 투여를 중지한다.
 - (7) 무리관구증, 백혈구감소, 혈소판감소(모두 빈도 불명) : 무리관구증, 백혈구감소, 혈소판감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고, 적절한 처치를 한다.
 - (8) 간기능장애, 황달(모두 빈도 불명) : AST(GOT), ALT(GPT), ALP, γ-GTP 등의 상승을 수반한 간기능 장애나 황달이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충

분히 하고, 이상이 나타난 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

(9) 무호흡발작(12.23%) : 신생아에게 투여한 경우 무호흡발작이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 한다. 이와 같은 경우에는 감람, 주입속도의 감속, 투여중지 등 적절한 처치를 한다.

2) 기타의 이상반응

(1) 다음과 같은 증상이 나타나는 경우가 있으므로 관찰을 충분히 하고 이와 같은 경우에는 감람, 투여중지 등 적절한 처치를 한다.

분류	빈도	0.1~1% 미만	0.1% 미만	빈도불명
소화기	구역, 복통, 구토, 설사, 복부팽만감·불쾌감	식욕부진, 변비, 구강중창감	구내염(아프티스 포함)	
순환기	혈압강하 ^{*)} , 혈관염, 인면홍조, 흉부고역감	발적, 홍통 ^{*)} , 심계항진, 빈맥	혈압상승 ^{*)}	
호흡기			기침, 호흡곤란, 천식 ^{*)}	
혈액		호산구증가		
중추신경계	발열, 두통	어지러움, 권태감, 마비(감)	오한, 진전, 경련	
피부	발진, 가려움	두드러기	발한	
신장			신부전의 악화 ^{*)}	
주사부위	혈관통, 발적	경결, 가려움		
출혈경향 ^{*)}			출혈(비출혈, 안저출혈, 결막출혈, 피하출혈, 혈뇨 등)	
기타	열감	사지동통(증강포함), 불쾌감, 부종, 시력저하, 탈모	저나트륨혈증, 사지종창	

^{*)} 이러한 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지한다.

(2) 동맥관 의존성 선천성 심질환(신생아에게 투여시 (1)에 기재한 이상반응 이외에, 저코롤혈증(1.32%), 저칼슘혈증(0.50%), 고지혈증(0.17%)이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여야 한다.

(3) 만성동맥폐색증 환자를 대상으로 예금린딘주의 동맥혈액생체순환 후 혈류유지효과를 평가하기 위한 국내임상시험 수행 결과, 약물관련 이상반응으로 주사부위통증, 홍통, 발열, 두통, 감기, 고혈압, 저혈압, 변비, 설사, 구역, AST 상승, ALT 상승 등이 보고되었다.

5. 일반적 주의

1) 만성동맥폐색증(버거씨병, 폐색성동맥경화증), 진행성선천성경화증, 전신성홍반성루푸스, 진동병, 당뇨병성 피부궤양 환자에 적용할 경우에는 다음 사항을 고려한다.

(1) 이 약에 의한 치료는 대증요법이고, 투여중지 후 재발하는 경우가 있으므로 주의한다.

(2) 신부전, 폐수종, 흉수가 나타날 수 있으므로 순환상태(혈압, 맥박 등)를 충분히 관찰한다. 또한 심계항진, 가슴 답답함, 호흡곤란, 부종 등이 나타날 경우에는 이 약의 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 특히 고령자는 심기능 등 생리능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하면서 신중하게 투여한다.

2) 당뇨병성 피부궤양 환자에 적용할 경우에는 다음 사항을 고려한다.

(1) 당뇨병 치료의 기본인 식사요법, 운동요법, 경구용 혈당강하제, 인슐린 등의 치료를 실시하면서 적용을 고려한다.

(2) 외용의 당뇨병성궤양 치료제로는 충분한 효과를 기대되지 않는 환자에 대한 적용을 고려한다.

(3) 투여 중에는 경과를 충분히 관찰하고 4주간 연속투여하여 효과가 나타나지 않을 경우에는 다른 적절한 치료로 대체한다.

(4) 경 심장강화작용은 문맥조영에 적용할 경우에는 다음 사항을 고려한다. 간경변이 있는 경우에는 충분한 조영능력을 얻지 못할 가능성이 있다.

3) 동맥관 의존성 선천성 심질환 신생아에게 적용할 경우에는 다음 사항을 고려한다.

(1) 중증의 질환이 있는 신생아에게 투여하므로 관찰을 충분히 하고 신중하게 투여한다. 또한 이상반응이 나타난 경우에는 투여중지, 주입속도의 감속 등 적절한 처치를 한다.

(2) 과량투여로 이상반응 발현률이 높아질 우려가 있으므로 유효최소량으로 유지한다.

(3) 정기투여로 인한 정관골막의 비후가 나타날 수 있다는 보고가 있으므로 관찰을 충분히 하고, 필요이상의 정기투여는 피한다.

(4) 지방과부하로 특별한 위험이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다. 이 점검을 통해 지방의 체외배설이 불충분하다고 판단될 경우에는 이 약의 투여를 적절히 조정한다. 환자가 다른 정주용 지질제를 동시에 투여받고 있다면 이 약 중의 부형제로 존재되어 있는 지질의 양을 고려하여 그 지질제의 투여량을 감소해야 한다.

6. 상호작용

이 약은 혈소판응집억제작용이 있기 때문에 항응고약(와파린 등) 또는 혈소판기능을 억제하는 약제(아스피린, 염산티클로피딘, 실로스타졸 등), 혈전용해제(유로키나제 등)와 병용시 그 작용을 증강시킬 가능성이 있어 출혈경향의 상승을 초래할 우려가 있다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

동물실험(랫트, in vitro)에서 자궁수축작용이 보고되었고, 사람에서 임신중의 투여에 대한 안전성이 확인되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 않는다.

8. 소아에 대한 투여

동맥관 의존성 선천성 심질환 이외의 소아에 대한 안전성은 확인되어 있지 않다.

9. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리능이 저하되어 있으므로 감람 등의 주의를 한다

10. 적용상의 주의

1) 투여시

(1) 이 약의 투여로 이상반응이 나타난 경우에는 투여중지, 투여속도변경 등 적절한 처치를 한다.

(2) 이 약을 수액 이외의 다른 약물과 혼합하여 사용하지 않는다. 그러나 혈장중량제(트라스탄, 젤라틴제제 등)와의 혼합은 피한다. 또, 지속투여를 하는 경우에는 라인내에서의 응집을 막기 위해 반드시 단독라인으로 투여한다.

(3) 경 심장강화작용은 문맥조영에 사용할 경우에는 응집크리밍을 일으킬 수 있으므로 조영제와 직접 혼합하여 사용하지 않는다. 또한, 이 약을 투여 한 후 카테터내를 생리식염액으로 세정한 후 조영제를 투여한다.

(4) 개에게 PGE1으로서 0.1~1.0mg/kg을 전 심장강화작용에 투여할 경우 투여 1분후에 장관운동이 촉진되었다. 이 장관운동의 촉진이 혈관조영에 영향을 줄 가능성이 있으므로 경 심장강화작용은 문맥조영에 적용할 경우 이 약을 조영제 주입 30초 전에 투여한다.

2) 조제시

(1) 동결된 것은 사용하지 않는다.

(2) 이 약을 수액에 혼합하여 사용하는 경우에는 혼합 후 24시간 이내에 사용하고 잔액은 폐기한다.

3) 앰플절단시

이 약의 용기는 one point cut 앰플이므로 표시점을 위로해서 아래방향으로 절단한다. 또한 앰플 절단시 이를 혼입을 방지하기 위해 알콜솜 등으로 닦은 후 절단한다.

4) 폴리염화비닐제의 수액세트 등을 사용하는 경우, 가스제인 DEHP[di-(2-ethylhexyl) phthalate : 프탈산디-(2-에틸헥실)]가 제제중에 용출된다는 보고가 있다. 특히 동맥관 의존성 선천성 심질환의 신생아에게 투여하는 경우, 지속적맥주입으로 인해 DEHP의 총용출량이 증가되므로 폴리염화비닐제의 수액세트 등의 사용을 피하는 것이 바람직하다.

【저장방법】 밀봉용기, 동결을 피해 5°C이하에서 차광하여 보관

【포장단위】 2mL/앰플 X 10

* 첨부문서에서 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(<http://www.drugsafe.or.kr> → 의약품유해사례보고)에 알리도록 하십시오.

* 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)의약품 정보 참조

* 만일, 구입시 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변태 또는 오염되었거나 손상된 제품이 발견된 경우에는 약국 개설자 및 의약품 판매업자에 한하여 교환해 드립니다.

제조·판매



국민 건강을 위해 꾸준한 노력에 든 저희 부광약품은 소비자의 편의를 위해 부광약품이 통하로를 부담하는 소비자 상담실을 운영하고 있습니다. 제품문의 및 궁금하신 사항이 있으시면 지금 전화해 주십시오.

♣ 소비자 상담실 : TEL 080-933-2233 <http://www.bukwang.co.kr>

* 이 첨부문서 작성일자(2018년 09월 28일)이후 변경된 내용은 홈페이지에서 확인할 수 있습니다.