

아셀렉스® 캡슐 2mg

(폴마록시브)

전문의약품

[성분·함량] 1캡슐(200mg) 중

폴마록시브(캡슐)

2mg

[성상] 흰색에서 연한 노란색 가루가 든 상하부 흰색의 경질캡슐제

[효능·효과] 골관절염(퇴행관절염)의 증상이나 징후의 완화

선택성 COX-2 억제제인 이 약을 투여하는 경우, 개개 환자의 전반적인 위험성을 평가해야 합니다. (사용상의 주의사항 5. 일반적 주의 참고).

[용법·용량]

이 약을 투여하기 전에 이 약 및 다른 대체 치료법의 잠재적인 위험성과 유익성을 고려해야 합니다. 이 약의 복용량과 노출기간이 증가할수록 심혈관계 위험도가 커지므로 가능한 최대한 기간 동안 투여합니다. 이 약은 6주 이상의 유효성 및 6개월 이상의 장기 투여 안전성은 확립되어 있지 않으며, 이 약 투여 시 고혈압, 협심증, 부정맥 등의 이상반응이 나타날 수 있습니다. 따라서, 이 약의 투여 시 최소한 매달 정기적으로 환자의 증상징후에 따른 투여 지속 여부 및 치료에 대한 반응을 재평가하여야 합니다.

성인 : 권장용량은 1일 1회 2mg이며, 이후에 투여하도록 합니다. 1일 복용량 2mg을 초과해서는 안 됩니다.

권장용량에서 치료적 유익성이 없는 경우 이 약의 투여를 중단하고, 적절한 대체치료를 병행 고려하여야 합니다.

간장애 및 신장애 환자 : 투여경험이 없으므로 이 약을 투여해서는 안 됩니다.

[사용상의 주의사항]

1. 경고

- 매일 세잔 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해열진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 합니다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 위장출혈이 유발될 수 있습니다.
- 심혈관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 약물은 중대한 심혈관계 질환반응, 심근경색증 및 뇌졸중의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있습니다. 투여 기간, 투여 용량, 기저 심혈관계 위험인자에 따라 이러한 위험이 증가될 수 있으며, 심혈관계 질환이 있는 환자에서는 더 위험할 수도 있습니다. 이 약으로 치료받는 환자에게 심혈관계 이상반응에 대한 잠재적 위험을 최소화하기 위해 최소 유효용량으로 가능한 최대한 기간 동안 사용해야 합니다. 의사와 환자는 이러한 심혈관계 증상의 발현에 대해 신중히 모니터링 하여야 하며, 이는 심혈관계 질환의 병력이 없는 경우에도 마찬가지로 적용됩니다. 환자는 중대한 심혈관계 독성의 징후 및/또는 증상 및 이러한 증상(가슴통증, 숨찬, 쇠약, 불명확한 발음)이 발생되는 경우 취할 처치에 대하여 사전에 알고 있어야 합니다.
- 위장관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 약물은 위 또는 장관의 출혈, 궤양 및 천공을 포함한 중대한 위장관계 이상반응의 위험을 증가시킬 수 있으며 이는 치명적일 수 있습니다. 이러한 이상반응은 투여 기간 동안에 경고 증상 없이 발생할 수 있습니다. 고령자는 중대한 위장관계 이상반응의 위험이 더 클 수 있습니다. 투여 기간이 길어질수록 중대한 위장관계 이상반응의 발생 가능성이 증가될 수 있으나 단기 투여 시 이러한 위험이 완전히 배제되는 것은 아닙니다. 이 약을 투여하는 동안 위장관계 경고 또는 출혈의 증상 및 징후에 대하여 신중히 모니터링 하여야 하며, 명치의 통증, 소화불량, 흑색변, 토혈을 포함한 임상적인 증상 또는 중증의 위장관계 이상반응이 의심되는 경우 즉시 주관적인 평가 및 치료를 실시하여야 합니다. 고위험군의 환자에게는 비스테로이드성 소염진통제 관련해서는 다른 대체 치료제를 고려해야 합니다.

2. 다음 환자(경우)에는 투여하지 마십시오

- 이 약 및 이 약의 구성성분에 대해 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자
- 설문마이드에 대해 알레르기 반응이 있는 환자
- 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제(COX-2 억제제 포함)에 대하여 천식, 급성 비염, 비측 폴립, 혈관부종 두드러기 또는 알레르기 반응의 병력이 있는 환자
- 조절되지 않는 고혈압 환자(수축기혈압 140mmHg 이상 및/또는 이완기혈압 90mmHg 이상)
- 부종 또는 체액저류 환자
- 간장애 환자
- 신장애 환자
- 활동성 소화성 궤양 또는 위장관 출혈 환자
- 크로병 또는 궤양성 대장염과 같은 염증성 장질환 환자
- 울혈성심부전 환자(NYHA II ~ IV)
- 확립된 허혈성 심장질환, 말초성 동맥질환 환자 및/또는 뇌혈관 질환자
- 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성
- 수유부
- 관상동맥 우회로술(CABG) 전후에 발생한 통증의 치료
- 고칼슘혈증 환자
- 혈액응고 장애가 있거나 항응고제를 투여 받고 있는 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여하십시오

- 기간지 천식 환자
- 심부전 환자 또는 그 병력이 있는 환자
- 고혈압 환자 또는 그 병력이 있는 환자
- 부종 병력이 있는 환자
- 이노제나 ACE 억제제를 투여중인 환자
- 저혈당증의 위험이 있는 환자
- 탈수 환자
- 고령자
- 소화성궤양이나 위장관 출혈의 병력이 있는 환자
- 심혈관계 이상반응(심장발작, 뇌졸중 등)에 대한 고도의 위험인자를 가진 환자(예, 고혈압, 고지혈증, 당뇨, 흡연 등), 심혈관계 또는 그 병력이 있는 환자
- CYP3A4에 의한 대사가 어려운 환자
- 임신을 계획하는 여성이 약을 복용시 여성 생식능력이 손상될 수 있습니다.)
- 당뇨병 환자

4. 이상반응

(1) 이 약의 안전성은 골관절염 환자 601명을 대상으로 평가되었습니다. 골관절염 환자에서의 이 약의 최대 투여기간은 24주이며, 2~3주까지의 투여기간에 해당하는 환자가 가장 많았습니다. 위약 또는 활성 대조약의 비고인상시험에 의하면, 이상반응으로 인한 약물투여를 중단시킨 이상반응 중 가장 빈번한 것은 상복부 통증과 소화불량이었습니

다. 이 약의 골관절염 환자 대인상시험에서 이 약과의 인과관계에 상관없이 보고된 모든 이상반응은 다음과 같습니다. 발현빈도는 다음과 같이 정의 합니다; 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100, 1/100), 흔하지 않게(≥1/1,000, 1/100), 드물게(≥1/10,000, 1/1,000), 매우 드물게(1/10,000)

(표1) 이 약의 임상시험에서 보고된 이상반응

발현기간	이상반응	발현빈도
감염	비인두염	흔하게
	폐렴, 백색선증, 기관지염, 연조직염, 중기, 대성포진, 인두루덴자, 매독, 요로감염, 손톱진균	흔하지 않게

양성 및 악성 신생물	대상 선종	흔하지 않게
혈액 및 림프계 장애	빈혈 피부 유두종	흔하게 흔하지 않게
면역계 장애	호산구 증가증, 과민반응	흔하지 않게
대사 및 영양계	화학약물 알러지, 당뇨, 고콜레스테롤혈증, 고칼륨혈증	흔하지 않게
정신계 장애	우울한 기분, 주요우울증	흔하지 않게
신경계 장애	두통 불면, 감각이상, 의식적 우울상태, 어지러움, 졸림, 둔함, 말초하미마형 치매, 진전	흔하게 흔하지 않게
시각장애	눈부심, 눈꺼풀부종, 눈꺼풀염, 눈꺼풀결막염, 눈마름, 각막염, 황반원공	흔하지 않게
귀 및 미로장애	귀 불편감, 체위성 어지러움	흔하지 않게
심장 장애	두근거림, 협심증, 우각차단, 심근허혈	흔하지 않게
혈관 장애	혈압이상 부정맥, 고혈압, 얼굴홍조, 혈압이상	흔하지 않게
호흡기계 및 흉부 및 종격 장애	기침, 호흡곤란 천식, 콧물, 구강인두통, 습성기침, 비염, 알라지성 비염	흔하게 흔하지 않게
위장 장애	상복부통, 설사, 소화불량, 오심, 복통 구토, 장운동 장애, 과민성 장증후군, 대변 변색, 식중독, 위궤양, 위출혈, 치아 장애, 입마름, 장염, 상복부 불편, 위염, 복부불편감, 하복부통, 아프타성 구내염, 변비, 위도도역류병, 대장용종, 식도염	흔하게 흔하지 않게
간 및 담도계 장애	고빌리루빈혈증	흔하지 않게
피부 및 피하 조직 장애	얼굴부종, 두드러기, 홍반, 신경피부염, 가려움, 전신가려움, 건조습진	흔하지 않게
근골격 장애	관절통, 등 통증, 경발, 관절부종, 목통증, 팔다리 통증, 족저근막염, 근골격 통증, 주간파레르페니아, 근경련	흔하지 않게
신장 및 요로계	빈뇨, 만성 신부전, 미세알부민뇨증, 요로결석	흔하지 않게
생식 및 유방계	유방통증 홍부 불편감, 얼굴 부종, 부종, 말초 부종	흔하게
전신 및 투여 부위	피로, 전신 부종, 인두루덴자 유사 질환, 체중증가, 무력증, 갈증, 타박상, 찰과상, 열상, 교통사고, 척추 압박골절, 오한, 발열, 배설물량, 뇌진탕, 인대파열, 인대염, 좌, 창상, 손목골절	흔하지 않게
검사	혈상, 약물독성분석, 호중구 증가, 불포화 지질 결합능 감소, 프로트롬빈시간 연장, 헤모글로빈 감소, 알라닌 아미노전달효소(ALT) 증가, 아스파라테아미노전달 효소 증가, 크레아틴인산활성화효소 증가, 혈중 크레아티닌 증가	흔하지 않게

2) 이 약의 투여기간에 따른 이상반응 발현빈도를 비교한 결과, 6주 투여 시 보다 24주 투여하였을 때 비인두염, 빈혈, 두통, 상복부통, 등 통증 및 흉부 불편감의 발현빈도가 1%이상 증가하였으며, 두근거림, 협심증, 고혈압, 혈압이상, 혈압이상의 발현빈도도 증가하는 경향으로 나타났습니다.

5. 일반적 주의

- 이 약을 투여하기 전에 이 약 및 다른 대체 치료법의 잠재적인 위험성과 유익성을 고려해야 합니다. 이 약의 복용량과 노출기간이 증가할수록 심혈관계 위험도가 커지므로 가능한 최대한 기간 동안 최소 유효용량으로 투여합니다. 이 약은 6주 이상의 유효성 및 6개월 이상의 장기 투여 안전성은 확립되어 있지 않으며, 이 약 투여 시 고혈압, 협심증, 부정맥 등의 이상반응이 나타날 수 있습니다. 따라서, 이 약의 투여 시 6주 이상의 유효성 및 6개월 이상의 장기 투여 안전성은 확립되어 있지 않으므로, 최소한 매달 정기적으로 환자의 증상징후에 따른 투여 지속 여부 및 치료에 대한 반응을 재평가하여야 합니다. 심혈관계 사례의 유익한 위험요소(예, 고혈압, 고지혈증, 당뇨병, 흡연)가 있는 환자에게는 주의 깊게 고려한 후에 이 약을 투여하여야 합니다.
- 고령자 또는 심장기능 장애 환자에게 이 약을 투여할 때에는 의학적으로 적절한 관리가 지속되어야 합니다. 치료 도중 증상이 악화될수록 치료를 중단하는 등 적절한 조치를 취해야 합니다.
- 위장관계 이상반응 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 궤양성 질환이나 위장관 출혈의 병력이 있는 환자에서 처방시 극심한 주의를 기울여야 합니다. 소화성 궤양 질환 및/또는 위장관 출혈의 병력이 있는 환자의 경우 이러한 위험인자가 없는 환자에 비해 비스테로이드성 소염진통제 투여 시 위장관 출혈의 발생 위험이 10 배 이상 증가하였습니다. 위장관계 출혈을 증가시키는 다른 위험인자로는 경구용 코르티코스테로이드 또는 항응고제 병용, 비스테로이드성 소염진통제 또는 아스피린의 병용 알코올 섭취, 흡연, 과한 건강상태 등이 있습니다. 치명적인 위장관계 이상반응에 대한 자발적 보고의 대부분은 고령자 및 허약자에 대한 것이므로, 이러한 환자에게 이 약을 투여 시 특별한 주의하여야 합니다.
- 고혈압 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 고혈압을 일으키거나, 기존의 고혈압을 악화시킬 수 있으며, 이로 인해 심혈관계 유해사례의 발생률이 증가될 수도 있으므로 조절되지 않고 고혈압 환자의 경우 이 약을 투여해서는 안 됩니다. 타이저드에 이뇨제 또는 푸르제 이뇨제를 복용중인 환자 비스테로이드성 소염진통제 복용시 이들 요법에 대한 반응이 감소될 수 있습니다. 이 약물 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 고혈압 환자에서 신중히 투여하여야 합니다. 이 약의 투여 초기와 투여기간 동안에 혈압을 면밀히 모니터링해야 합니다. 이 약 투여 중 혈압이 유의하게 상승한 경우에는 대체 치료를 고려해야 합니다.
- 울혈성심부전 및 부종 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 복용하는 일부 환자에서 체액 저류 및 부종이 관찰되었습니다. 이 약은 부종이나 체액저류가 있는 환자에게 투여해서는 안 됩니다. 프로스타글린딘 합성 저해로 신기능이 약화 및 체액저류가 유발될 수 있으므로 이 약은 심부전, 좌심실 기능 장애, 또는 고혈압의 병력이 있는 환자에서 신중히 투여해야 합니다. 또한 이뇨제를 투여하고 있거나 다른 사유로 혈당저항증의 위험이 있는 환자의 경우 또한 이 약 투여시 주의하여야 합니다.
- 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 정기간 복용시 신장유두괴사나 기타 신장 손상이 일어날 수 있습니다. 또한, 신장유를 유지하는데 프로스타글린딘의 역할이 중요하므로, 심부전 환자, 심부전 환자, 간부전 환자, 이노제 ACE 억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 투여 중인 환자, 고령자 등에서는 특별한 주의가 필요합니다. 투약을 중단하면 대부분 치료 전 상태로 회복됩니다.
- 진행된 신질환 : 진행된 신질환 환자에서 이 약 사용에 대한 통제된 임상시험은 실시된 바 없습니다. 따라서, 진행된 신질환 환자에 대해서는 이 약의 투여가 권장되지 않습니다. 이 약의 투여를 개시해야 한다면, 환자의 신장 기능에 대해서 면밀히 관찰해야 합니다.
- 한 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 투여로 간기능 수치 상승이 나타날 수 있습니다. 이러한 비정상적인 검사수치는 치료가 지속됨에 따라 악화되거나 변화가 없거나 또는 일시적일 수 있습니다. 또한 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 투여로, 황달, 치명적 전적성 간염, 간지창, 간부전(일부는 치명적임)을 포함한 중증의 간 관련 이상반응이 드물게 보고되었습니다. 간기능 이상을 암

ACE-SH001

시하는 증상 및/또는 징후가 있는 환자 또는 간기능 시험결과 비정상인 환자에 있어서는 투여기간 동안 지속적으로 주의 깊게 간기능의 악화 여부를 관찰하고, 비정상적인 간기능 검사 결과/정상 상한치의 3배 이상이 지속적으로 관찰되거나 간질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후에, 호산구증가증 발진이 발현되는 경우에는 이 약의 투여를 중단합니다.

- 이 약의 장기나 투여로 인하여 혈액 손실의 증상 또는 징후가 나타나는 경우에는 헤모글로빈치 또는 헤마토크리트치를 검사해 해야 합니다. 선택적 COX-2 억제제는 일반적으로 혈소판 수치가 프로트롬빈 시간(PT), 부분트롬보플라스틴시간(PTT)에는 영향을 미치지 않으며 관찰용량에서 혈소판 응집을 억제하지 않습니다. 이 약의 임상시험결과 프로트롬빈 시간 연장치의 이상반응이 보고되었으므로 주의하도록 합니다.
- 이 약을 복용할 환자 비스테로이드성 소염진통제를 장기나 투여하는 환자는 정기적으로 전혈구 검사(CBC) 및 이화학적 검사를 실시해야 합니다. 간질환 또는 신질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후에 호산구증가증, 발진이 발현되거나 비정상적인 간기능 검사 또는 신기능 검사 결과가 지속되거나 악화된다면, 이 약의 투여를 중단해야 합니다.
- 유사 아나필락시스 반응: 다른 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 유사 아나필락시스 반응은 약물에서 노출된 경향이 없는 환자에서도 일어날 수 있습니다. 이러한 복합 증상은 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제 투여 후 비특이적 발현을 동반하거나 동반하지 않거나 또는 잠재적으로 치명적인 증상의 기간지 경련을 나타내는 전신 발작에 전형적으로 발생합니다. 이러한 유사 아나필락시스 반응이 나타나는 경우 응급처치를 실시하여야 합니다.
- 피부반응: 이 약은 살모넬라균 계열의 약물로, 박테미움, 피부점막양성후군(스티븐스-존슨 증후군) 및 독성표피괴사증(열열충격) 같은 중대한 피부 이상반응을 일으킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있습니다. 이들 중대한 이상반응은 경증 증상 없이 발생할 수 있으며 설하에 알레르기의 병력이 없는 환자에서도 발생할 수 있습니다. 대부분의 경우 이러한 이상반응은 투여 초기 1개월 이내에 발생 합니다. 환자는 중대한 피부 발현 증상 및 증후에 대해 알고 있어야 하며 피부 발진, 점막 병변 또는 물집, 발진, 가려움과 같은 관련증상의 최초 증상 및 징후가 나타날 때 약물 투여를 중단해야 합니다.
- 심장 환자 중 일부는 아스피린에 민감하게 반응할 수 있습니다. 아스피린 민감성 전신 발작에 아스피린을 사용하는 경우 치명적일 수 있는 증상의 기간지경련과 관련될 수 있습니다. 이러한 아스피린 민감성 환자에서 아스피린과 다른 비스테로이드성 소염진통제 간의 기간지경련을 포함하여 고지라 반응이 보고되었습니다. 그러므로 이 약은 이러한 아스피린 민감성 환자에게는 투여하지 않도록 하며, 전신 환자에게는 주의 깊게 사용해야 합니다.
- 이 약은 코르티코이드 제제를 대체하거나 코르티코이드 결핍증을 치료하기 위한 약물로 사용될 수 없습니다. 코르티코스테로이드의 갑작스러운 투여 중단은 코르티코스테로이드-반응성 질환의 악화를 초래할 수 있습니다. 장기나 코르티코스테로이드를 복용해 온 환자에게 이 약을 투여하고자 할 경우 에는 서서히 용량을 감소시켜야 합니다.
- 이 약의 약리학적 특성상 발열 및 열증의 다른 증상과 징후를 불현성화하여 통증성 및 비감염성 조건 하에서 감염성 합병증의 진단을 지연시킬 수 있습니다.
- 심한 탈수 증상을 보이는 환자에 있어서는 수분을 공급한 후 약물 투여를 시작하여 주의 깊게 관찰해야 합니다.
- 이 약은 금식상태 완화수술 후 또는 발지 후 진통에 대한 안전성·유효성이 확립되어 있지 않았으므로 투여하지 않습니다.
- 수술 후 통증에 사용되는 다른 선택적 COX-2 억제제의 광상동맥 위축술(CABG) 직후 최초 10~14 일까지의 통증 치료를 위한 큰 규모의 통제된 임상시험 두 건의 결과 심근경색과 뇌졸중의 발생률이 증가하였습니다.
- 정기적 혹은 필요에 따라 임상검사(요검사, 혈액검사, 신장기능 검사, 간기능 검사, 심전도 검사 및 대변혈액검사 등)를 실시해, 이상이 확인될 경우 휴약이나 투여중지 등의 적절한 처치를 실시 해야 합니다.
- 이 약은 자몽류 아스피린(1 일 325 mg 이하) 이외의 비스테로이드성 소염진통제와 투여 용량에 관계없이 병용을 피해야 합니다.
- 이 약을 복용하고 허벅지, 종골 등을 경험한 환자들은 운전이나 기계를 다루는 일은 피해야 합니다.
- 이 약의 임상시험결과 프로트롬빈 시간 연장치의 이상반응이 보고되었으나, 이 약은 혈소판에 대한 작용 연구가 진행된 바 없으므로 심혈관계에 대한 예방요법으로서 아스피린의 대체 약물이 될 수 없습니다. 다. 항혈소판요법을 받고 있는 환자는 그 치료를 중단해서는 안 되므로 이 약을 투여하지 않습니다.
- 소염진통제에 의한 치료는 원인이었기 때문 대증요법에 유의합니다.
- 고지라민증: 하나의 비스테로이드성 소염진통제에 감수성을 가진 환자는 마찬가지로 다른 비스테로이드성 소염진통제에도 감수성을 나타낼 수 있습니다.
- 지각면역질환 환자에, 전신홍반루프스(SLE) 및 혼합형조직염(MCTD) 환자가 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 복용시 면역수역에 결함 위험성이 증가할 수 있습니다.
- 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 경우 당분간 환자 또는 혈중 칼륨농도를 증가시키는 약물과 병용투여 시 고칼륨혈증이 나타날 수 있으므로 이러한 경우 칼륨 수치의 정기적인 관찰 이 필요함입니다.
- 비스테로이드성소염진통제를 장기나 복용하는 여성에서 일시적인 불임이 보고되었습니다.
- 이 약은 식이 영양에 대한 임상시험은 실시되지 않았으므로, 허가된 용법·용량을 준수하여 식후에 투여하도록 합니다.

6. 상호작용

- 이 약은 주로 간에서 CYP3A4 에 의해 대사되므로, CYP3A4를 억제하는 약물과 병용 투여할 경우에는 주의하여야 합니다.
- 케토코나졸 400 mg 을 1 일 1 회 병용투여 시 케토코나졸 에 의해 이 약의 CYP3A4를 통한 대사가 억제되어 이 약의 AUC가 1.3 배 증가되었으며 이 약의 병용을 사용하는 경우 일반적인 투여량보다 높은 투여량을 고려할만 합니다. 또한, 이 약과 케토코나졸의 병용투여 시 Tmax(증상값)는 71.9 시간으로, 단독투여 시의 9시간보다 연장되었으며, 케토코나졸과 병용투여 시 치료반응 시간이 지연될 수 있음을 주의합니다.
- 생체 외(in vitro) 연구에서 이 약의 임상용량에서의 혈중 노출 농도에서 주요 CYP 효소들(CYP1A2, 2C9, 2C19, 2D6 등)의 작용을 저해하지 않는 것으로 나타났습니다. 생체 내(in vivo) 시험에서는 연구된 바와 같이, 다른 약물과 병용투여 시에는 의사와의 상의해야 합니다.
- ACE 억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제: 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제에 의해 ACE 억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제의 항고혈압효과가 감소될 수 있으므로 이 약과 ACE 억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 병용투여하는 경우 이러한 상호작용을 염두에 두어야 합니다. 신기능이 저하된 환자에서, 탈수현상 또는 고령자에게 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 ACE 억제제나 안지오텐신 II 수용체 길항제와 병용투여하는 경우 일반적인 용량에서 신기능의 감퇴 위험이 증가할 수 있습니다. 그러므로 특히 고령자에게는 이러한 병용투여 시 주의하여야 합니다. 환자에게 적절한 수분을 공급하여야 하며, 이러한 병용투여를 시작한 후 정기적으로 신기능을 모니터링 하여야 합니다.
- 이뇨제: 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 경우 신장에서의 프로스타글린단 합성 억제에 의해 일부 환자에서 무포세미드 및 타이리드제 이뇨제의 나트륨배설 효과가 감소할 수 있음이 확인되었습니다. 따라서 이들 약물과 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 병용투여하는 경우에는 신부전 징후를 면밀히 관찰해야 합니다.
- 혈전관류의 병용이 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 사용과 관련된 중대한 심혈관계 이상반응의 위험을 감소시킬 수 있다는 일관된 증거는 없습니다. 선택적 COX-2 억제제는 저용량의 아스피린(1 일 325 mg 이하)과 병용 투여할 수 있으나, 이 약을 단독 투여하는 것보다 위장관계 이 상반응(위장관 궤양) 또는 다른 위장관계 합병증의 발생률이 높아지는 것이 보고되었습니다. 이 약은 혈소판에 대한 작용에 대해 연구된 바 없으므로 심혈관계에 대한 예방요법으로서 아스피린의 대체 약물이 될 수 없습니다.
- 리튬: 비스테로이드성 소염진통제는 신장에서의 프로스타글린단 합성억제에 의해 혈청 리튬의 농도를 증가시키고 리튬의 신장소용을 감소시킬 수 있습니다. 따라서 비스테로이드성 소염진통제와 리튬의 병용 투여 시 리튬의 독성 징후를 주의깊게 관찰해야 합니다.

- 메토크레아이트: 비스테로이드성 소염진통제와의 병용투여로 신세뇨관에서 메토크레아이트의 배설이 지연되어 치명적인 메토크레아이트의 혈액학적 독성이 증가될 수 있으므로 항암요법으로 사용되는 고용량(15 mg/주 이상)의 메토크레아이트와는 병용투여하지 않으며, 저용량의 메토크레아이트와 병용투여 시 신중히 투여되어야 하며, 메토크레아이트와 관련된 독성에 대한 적절한 모니터링을 고려해야 합니다.
- 쿠마린계 항응고제(와파린 등): 위장관계 출혈에 대하여 와파린과 비스테로이드성 소염진통제는 상 승작용을 나타낼 수 있으므로 두 약물을 함께 사용하는 환자는 단독으로 투여하는 경우에 비해 중증의 위장관계 출혈의 위험이 높아질 수 있습니다.
- 이 약의 임상시험결과 프로트롬빈 시간 연장치의 이상반응이 보고되었고, 선택적 COX-2 억제제와 와파린과 병용 투여한 환자의 경우 치명적일 수도 있는 프로트롬빈 시간의 연장과 관련된 중대한 출혈이 보고된 바 있으므로 병용투여하지 않도록 합니다. 특히 고령자에서 더 많이 보고되었습니다.
- 비스테로이드성 소염진통제와 시클로스포린 또는 타크로리무스 약물의 병용투여에 의해 시클로스포린 또는 타크로리무스의 신독성이 증가할 수 있으므로 이들 약물과 병용투여 시 신기능을 모니터링 하여야 합니다.
- 지용성의 아스피린(1 일 325 mg 이하) 이외에 다른 비스테로이드성 소염진통제와 병용 투여할 경우 이상반응의 위험이 증가할 수 있으므로 병용 투여하지 않아야 합니다.
- 코르티코스테로이드: 위장관계의 이상 반응에, 궤양, 출혈이 증가할 위험이 있습니다. 특히 고령자(65 세 이상)에게 위험이 있습니다.
- 인부 및 수유부에 대한 투여
 - 캣드에 대한 설명에서 이 약은 분만을 지연시키지 않는 것으로 보고되어 있습니다. 그러나 이 약이 임부의 분만 및 출산에 미치는 영향은 알려져 있지 않습니다.
 - 토끼의 배: 태자 발달시험에서 3mg/kg/day 용량 이상 경구 투여 시 태자의 늑골융합, 출몰불절융합 등의 태자 이상과 심실중격결손의 발현율이 드물게 증가하였습니다. 캣드의 배: 태자 발생시험에서는 3mg/kg/day 용량을 경구 투여 시 태자에서 13 번째 갈비뼈의 길이가 대조군이나 낮은 용량군에 비해 어 째은 현상을 관찰하였으며, 이는 태자에서 관찰할 수 있는 통계적으로 의미 있는 현상이었습니다. 또한 모든 태어에서 평균 황체 수, 평균 착상 수 및 생존 배 수의 변화가 없었습니다.
 - 이 약을 임부에 투여한 임상자료는 없습니다. 동물실험결과 및 캣드에서 이 약의 투여로 기형발생을 포함한 생식독성이 나타났으나, 사람의 임신에 있어서의 잠재적인 위험은 알려져 있지 않습니다. 또한 이 약은 프로스타글린단 합성을 저해하는 다른 약물과 마찬가지로 임신 말기에 투여 시 자궁 무력증을 일으키거나 태아의 동맥관을 조기 폐쇄시킬 수 있으므로 이 약은 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않습니다. 이 약을 투여하는 동안에 임신이 확인된 경우에는 이 약의 투여를 중지합니다.
- 비스테로이드성 소염진통제 계열 약물의 사용은 그 작용기전으로 인해 난포포열을 방해하거나 지연시킬 수 있으며, 이는 일부 여성에게 가역적 불임을 일으킬 수 있습니다. 따라서 임신이 어렵거나 불임검사를 받고 있는 여성의 경우 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 계열 약물의 사용중단을 고려해야 합니다.
- 프로스타글린단 합성 억제제 작용은 임신에 불리한 영향을 끼칠 수 있습니다. 역학조사에서 임신초기에 프로스타글린단 합성을 억제하는 약물을 복용한 자 자연유산의 위험이 증가합니다. 따라서 나타났습니다. 다. 동물시험에서는 프로스타글린단 합성을 억제하는 약물을 투여할 경우 착상실패가 증가하는 것으로 나타났습니다. 이 약은 캣드에서 1mg/kg/day 용량 이상 투여 시 평균 황체 수, 착상 및 생존 배아 수가 저하되 감소되는 것으로 나타났습니다.
- 이 약은 혈당과 유사하거나 약간 높은 농도로 캣드의 모유로 이행되어 태자에도 전달될 수 있음이 확인되었습니다. 다른 약물들이 모유 중으로 이행될 뿐만 아니라 이행될 경우 영아에서 심각한 이상반응의 발생이 우려되므로, 수유부에 대한 약물 투여의 중요성을 고려하여 수유를 중단하거나 약물 투여를 중단해야 합니다.
- 소아에 대한 투여
 - 만 18 세 이하의 소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되지 않았습니다.
- 고령자에 대한 투여
 - 고령자는 신기능, 간기능 및 특히 심기능이 저하되어 있을 가능성이 높으므로 고령자에게 이 약을 투여하는 경우 적절한 관찰이 요구됩니다.
 - 70세 이상의 고령성 환자에서 이 약의 혈중 약물 농도는 40~69세의 고령성 환자에서의 혈중 약물 농도 보다 1.4배 높게 나타나 신중히 투여하여야 합니다.
- 임상징상에 대한 영향
 - 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 장기나 투여하는 환자는 정기적으로 전혈구 검사(CBC) 및 이화학적 검사를 실시해야 합니다. 비정상적인 간기능 검사 또는 신기능 검사 결과가 지속되거나 악화된다면, 이 약의 투여를 중단해야 합니다.
 - 다른 비스테로이드성 소염진통제에서는 임상적 유의성은 확인되지 않았으나, BUN 상승이 위약보다 더 빈번하게 관찰되었습니다.
- 과량투여시의 처치
 - 비스테로이드성 소염진통제의 과량 투여에 의한 증상은 일반적으로 무기력, 졸음, 구역, 구토, 상복부 통증 등이며, 보조적인 치료로서 회복가능합니다. 위장관 출혈도 일어날 수 있으며, 드물게 고혈압, 급성신부전, 호흡억제와 혼수상태 등이 일어날 수 있습니다.
 - 보통 대증적이고 보조적인 치료를 실시하며 투여한 해독제는 없습니다.
 - 약물복용한 지 4 시간 이내에 증상이 나타나거나 매우 다량 복용한 경우에는 구토, 황산탄생(신인 60 ~100 g, 소아 kg 당 1~2 g), 심부압 설사를 이용할 수 있습니다.
 - 혈액투석, 강제 이뇨, 오피의 일과적, 혈액관류 등의 치료는 이 약의 높은 단백결합률 때문에 유용 할 것입니다.
- 보관 및 취급상의 주의사항
 - 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
 - 다량 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의 합니다.

[저장방법] 기밀용, 실온(1~30℃)보관

[포장단위] 30캡슐, 100캡슐

[최신정보 확인방법] 최신의 품목코드 또는 신고사항은 식약처 온라인 의약품도서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)에서 확인하실 수 있습니다.

[문의처] 크리스탈지노믹스(주) 031-628-2874

- 본 상표는 크리스탈지노믹스(주)의 등록상표입니다.
- 이 약을 사용하시기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어오시고, 첨부문서를 함께 보관하시기 바랍니다.
- 오·용량을 피하고 품질을 보호·유지하기 위해 다른 용기에 넣지 마십시오.
- 사용(용량)이상이 지났거나 변질·변해·오염·손상된 약품을 구입하였을 때에는 약국 개설자 및 의약품 판매업자에 한하여 구입처를 통해 교환하여 드립니다.
- 본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 교환 또는 보상을 받을 수 있습니다.

[제조외역지]

ACE-5H001
첨부문서 작성: 2015. 8
크리스탈지노믹스(주)
경기도 성남시 분당구 대왕판교 700 코리아바이오파크 A동 5층
[제조자]
콜마파마(주) / 충청북도 제천시 바이오패러2로 93

[판매자]

東亞ST 동아에스티

본사: 서울특별시 동대문구 천호대로 64