안 전 성 유 효 성 검 토 서

(□최초, ■변경)

2009 년 09 월 18 일

담당자	연구관	과 장
오우용	김영림	정혜주

종류1): 안전성유효성(단독심사)

				00000000007		
1	회 사 명	한국아스텔라스제약(주)	② 문서번호	20090268527		
_				2009.4.2		
3	제 품 명	프로그랍캡슐1밀리그람	④ 구분	의약품, 수입, 전문, 142		
<u>(5)</u>	원료약품분량					
	(주성분)	1캡슐 중 타크로리무스수화물 1.2mg(타크로리무스로서 1.0mg)				
	<u> </u>					
6	성 상	흰색 분말이 들어있는 담황색의 경질캅셀				
		신이식에서의 거부반응의 억제				
		_ : 간이식에서의 거부반응의 억제				
		::::::::::: 골수이식: 골수이식 후에 따르	는 조직이식	기부반응과 이식편-숙주		
7	신청효능·효과	반응 (graft versus-host disease)질환				
		만성류마티스관절염(항류마티스제 (DMARD)로 충분한 효과를 얻을				
		수 없는 경우에 한함)				
		루푸스 신염(스테로이드제 투(여로 효과가	불충분하거나 부작용으로		
		인해 투여가 곤란한 경우)				
	신장이식에서의 거부반응의 억제					
		 보통 신이식 2일전부터 타크로리무스로서 1회 0.15mg/kg을 1일 2				
		회 경구투여한다. 수술후 초기에는 타크로리무스로서 1회				
_		0.15mg/kg을 1일 2회 경구투여하고, 이후 서서히 감량한다. 유지량				
8	신청용법·용량	은 1회 0.06mg/kg을 1일 2회 경구투여하는 것을 표준으로 하지만,				
		증상에 따라 적절히 증감한다.				
		 간이식에서의 거부반응의 억제				
			서 1히 N 15r	ma/ka읔 1익 2히 결구트		
	보통 초기에는 타크로리무스로서 1회 0.15mg/kg을 1일 2회 경구					

¹⁾ 신청서류를 구분하여 작성한다. ① "안전성유효성(허가신청)" 허가신청서중 안유심사시, ② "안전성유효성 심사제외(허가신청)" 허가신청서중 안전성유효성제외여부 심사시, ③ "안전성유효성(단독심사)" 안전성유효 성심사의뢰서만 접수시

여 한다.이후, 서서히 1일량 0.10mg/kg을 투여하는 것을 표준으로 하지만 증상에 따라 적절히 증감한다.

골수이식: 골수이식후에 따르는 조직이식 거부반응과 이식편-숙주반 응(graft versus-host disease)질환

보통, 이식 1일전부터 타크로리무스로서 1회 0.06mg/kg을 1일 2회 경구투여한다. 이식초기에는 타크로리무스로서 1회 0.06mg/kg을 1일 2회 경구투여하고 이후 서서히 감량한다. 또한, 이식편대숙주병 발현후에 본 약제 투여를 개시하는 경우에는 보통, 타크로리무스로서 1회 0.15mg/kg을 1일 2회 경구투여한다. 또한, 증상에 따라서적절히 증감한다. 또한, 본 제제는 경구투여시 흡수가 일정하지 않고환자에 따라 개인차가 있으므로, 혈중농도가 높은 경우의 부작용 및혈중농도가 낮은 경우의 거부반응 및 이식편-숙주반응 발현을 방지하기 위하여, 환자의 상황에 따라서 혈중농도를 측정하고, 최저혈중약물농도 (trough level)를 참고로 하여 투여량을 조절한다. 특히 이식 직후 혹은 투여 개시 직후는 자주 혈중 농도 측정을 한다. 또한,최조혈중약물농도가 20ng/mL을 초과하는 기간이 긴 경우, 부작용이 재발하기 쉬우므로 주의한다.

만성류마티스관절염

통상 성인에게 타크로리무스로서 3mg을 1일 1회 저녁식사 후에 경구투여한다. 이상반응이 발현한 환자의 경우에는 정기적인 모니터링이 요구된다. 고령자에게는 통상 1.5mg을 1일 1회 저녁식사 후에 경구투여하며, 증상에 따라 3mg까지 증량할 수 있다.

루푸스신염

통상 성인에게 타크로리무스로서 3mg을 1일 1회 저녁식사 후에 경구투여한다.

⑨ 신청저장방법및 사용기간

기허가사항과 동일

⑩ 기원 및 개발경위

일본 허가사항에 근거하여 새로운 효능(루푸스 신염) 추가

Calcineurin inhibitor (면역억제제)

⑪ 약리작용기전

루푸스 신장염에 대해서는, SLE 에 수반하는 면역 이상을 시정해, 신장 기능을 유지하기 위해(때문에) 면역학적 활동성, 신장 조직 소견, 뇨단백등의 신장염 소견의 개선을 목표로 해 스테로이드를 주체로 한 약물 치료를 하지만, <u>활동성이 높게 스테로이드가 무효 또는 효과가 불충분한 증례, 부작용이기 때문에 스테로이드의 증</u>량 혹은 장기 투여가 곤란한 증례, 재발이 염려되어 스테로이드의 감량이 곤란한

_				
		<u>증례 등</u> 에 대하고, 면역학적 활동성을 보다 강력하게 컨트롤 하는 목적으로 면역		
		억제제 병용		
12) 국내외			
	사용현황	일본의약품집 2008 수재(일본 2007.01.허가)		
(a)	관련조항	제25조제2항제7호, 효능·효과, 용법·용량, 사용상의 주의사항 변경		
		(새로운 효능 추가)		
	검토결과	시정적합		
14)		[붙임] 시정사항		

- ※ 품목변경허가일 : 2009.11.9
 - 별도 건으로 사용상의 주의사항 추가 변경(2009.9.11)
- ※ 중앙약사심의위원회 회의 (2009.9.18)

프로그랍캡슐(성분명 : 타크로리무스)의 임상시험결과 등의 타당성 여부

- 2008.11.11. 중앙약심 회의 결과 추가 제출자료

<붙임> 시정사항 - 프로그랍캡슐1밀리그램, 한국아스텔라스제약

□ 효능·효과

- 생략(기허가사항과 동일)
- 루푸스신염

관해 유지를 위해 장기간 사용한 스테로이드제제의 단독투여만으로 신기능은 정상적이나 지속적 신염 임상 소견을 보이는 스테로이드 단독유지요법 저항성 루푸스 신염(스테로이드제제 투여로 효과가 불충분하거나 부작용으로 인해 스테로이드제제를 증량할 수 없는 경우)

(루푸스 신염은 희귀 질환으로 대규모 임상시험을 실시하지 않았으며 1 일 뇨단백량의 감소 및 보체치의 상승 효과를 평가하였고 28주 이상의 임상시험 환자수도 적고 이약의 장기투여시 안전 성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.)

□ 용법·용량

- 생략(기허가사항과 동일)
- 루푸스신염

통상 성인에게 타크로리무스로서 3mg을 1일 1회 저녁식사 후에 경구투여한다.

임상시험에서 투여 개시 후 12 주 시점에서 효과가 불충분하고 안전성에 문제가 없다고 판단된 경우는 이약 4 mg/일을 4 주간 투여해 안전성을 확인한 후에 5 mg/일까지 증량하였으며 이상반응이 인정되었을 경우에는 0.5 mg 또는 1 mg 씩 환자 상태를 고려해 적절히 감량하였다.

또한 루푸스 신염에 충분한 효과를 얻을 수 있었을 경우에는, 그 효과를 유지할 수 있는 용량까지 이약을 감량하였다.

□ 사용상의 주의사항

- 1. 경고
- 1) 면역억제제의 사용으로 인한 감염에 대한 감수성의 증가와 림프종의 발생 가능성이 있으므로 이 약은 면역억제제의 치료에 대한 경험과 이식 환자의 치료 경험이 있는 의사만이 사용해야 한다. 또한 이 약을 투여 받고 있는 환자는 적절한 실험실과 기타 의료시설 및 의료진을 갖춘 상태에서 관찰되어야 하며 유지요법을 행하는 의사도 환자의 follow-up에 대한 모든 정보를 받아야 한다.
- 2) 이 약은 특히 고용량을 사용하였을 때 신경독성 및 신독성을 유발한다. 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면, 신독성은 이 약을 투여 받은 간이식 환자에서 각각 40%와 36%로 나타났다 (이상반응항 참고). 신독성은 이식 후 초기에 보다 명백히 나타났는데, 크레아티닌의 증가와 뇨박출량의 감소가 특징적인 증상이다. 신장해를 가진 환자는 특히 주의 깊게 관찰해야 하며 이 약의 투여용량도 감소되어야 한다. 용량 감소 후에도 계속적으로 크레아티닌이 상승되는 환자는 다른 면역억제제로 바꾸어 치료해야 한다. 타크로리무스와 다른 신독성이 있는 약물과 병용할 경우에는 특별한주의가 필요하다. 특별히, 과도한 신독성을 방지하기 위해 사이클로스포리과 동시에 복용해서는 안된다. 이 약 또는 사이클로스포린은 서로 전환될 경우에 각각의 약물의 최종 투여로부터 24시간 이상 경과 후에 투여를 시작해야 한다. 만약 이 약이나 사이클로스포린의 농도가 높은 상태라면, 약물의 투여는 더욱 지연될 것이다.
- 3) 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면 경하거나 심각한 고칼륨혈증이 이 약을 투여받은 간 이식 환자에서 각각 44%와 10%로 나타났다(이상반응항 참고). 따라서 혈중 칼륨 농도를 자주 측정

해야 하며 이 약 투여시 칼륨유지성 이뇨약의 병용은 하지 말 것(상호작용항 참고).

- 4) 신경독성, 예를 들면 진전, 두통, 운동기능 및 정신상태의 변화 및 감각이상이 두 무작위시험에서 약 55%의 간이식 환자에게 나타났다(이상반응항 참고). 진전과 두통은 고용량의 타크로리무스 복용과 관련이 있으며 용량 감소에 의해 소실된다. 이 약을 투여 받은 성인과 소아에게서 경련이 나타났다(이상반응항 참고). 혼수와 정신착란 또한 고농도의 타크로리무스에서 발견되었다. <u>타크로리무스로 치료받는 환자에게서 후부가역뇌증증후군(PRES)이 보고되었다. PRES의 징후는 두통, 정신상태변화, 발작, 시각장해와 고혈압을 포함하며, 방사선학적인 방법으로 진단할 수 있다. 만일 PRES가의심이 된다든가 또는 진단된 경우에는 혈압을 잘 관리해야 하고 면역억제제를 즉시 감량할 필요가였다. 이 증후군은 면역억제제의 감량 또는 중단에 의해서 증상이 회복되는 특징이 있다.</u>
- 5) 다른 면역억제제를 복용한 환자와 마찬가지로, 이 약을 투여 받은 환자도 림프종과 기타 다른 악성 종양, 특히 피부에서 암의 발생 가능성이 증가 되었다. 이러한 위험성은 이 약이 가진 위험성이라기 보다는 이 약의 강도와 duration에 기인한 것이다. Epstein-Barr Virus(EBV)와 관련된 림프세포증식성 질환(LPD)이 보고되었다. 이 질환의 위험성은 면역억제제 복용시 EBV 감염에 걸릴 위험성이 더많은 소아나 장기간의 면역억제 치료 후 이 약으로 전환된 환자에게서 더 크다. 면역계의 과다억제로 말미암은 감염에 대한 감수성의 증가 위험성 때문에 이 약은 다른 면역억제제와의 병용시에는 주의하여 사용하도록 한다.
- 6) 면역이 억제된 환자는 잠복성 바이러스 감염을 포함한 기회 감염의 위험이 높다. 타크로리무스를 투여받는 한 환자에게서 BK바이러스와 관련된 뇌증과 JC바이러스와 관련된 PML(진행성 다초점 백질 뇌병증, Progressive Multifocal Leukoencephalopathy)가 관찰되었다. 이러한 감염은 심각하고 치명적인 결과를 가져올 수 있다.
- 7) 타크로리무스 일반형 제제(1일 2회 투여)와 서방형 타크로리무스(1일 1회 투여)를 의도하지 않게 대체하여 투약하는 경우가 발생하였다. 이러한 투약오류는 이식거부를 포함한 심각한 이상반응이나 타크로리무스에 대한 과다 혹은 과소 노출의 결과로 다른 이상반응을 일으킬 수도 있다. 환자는 1일 투여량 계획에 맞게 단일한 제형으로 투여되어야 하며 제형 또는 투여량의 변화는 이식 전문가의 엄격한 감독하에 이루어져야 한다.

8) 이식후 당뇨병

- 임상시험에서 신이식 또는 간이식 후 이 약을 투여받은 환자에게서 인슐린 의존성 이식후 당뇨 (Post-Transplant Diabetes Mellitus, PTDM)의 발병이 보고되었다. 이식전 당뇨의 기왕력이 없으면서 신이식후 이 약을 치료받은 환자의 20%에서 인슐린 의존성 PTDM이 보고되었다. 이식 1년째에 인슐린 의존성은 이러한 PTDM 환자의 15%에서 가역적이었으며 2년째에는 50%의 환자에서 가역적이었다. 흑 인과 히스패닉계 신이식 환자들에게서 PTDM이 진행될 위험성이 높았다. 미국 및 유럽의 무작위 시험에서 이 약으로 치료받은 간이식 환자 각각의 18%와 11%에서 인슐린 의존성 PTDM이 보고되었으며, 이식후 1년째에 이러한 미국 및 유럽 환자들 각각의 45%와 31%에서 가역적이었다. 고혈당은 미국과 유럽의 무작위 시험에서 간이식 수여자 각각의 47%와 33%에서 이 약의 사용과 연관이 있었다.
- 9) 류마티스관절염 환자에 투여하는 경우에는 류마티스관절염 치료에 대한 경험이 있는 의사가 사용해야한다. 또한 환자에게 이 약의 위험성이나 이 약의 투여가 장기간 지속됨을 사전에 충분히 설명하고 환자가 이해한 것을 확인한 다음에 투여한다. 또한 어떠한 이상이 확인된 경우에는 복용을 중지하고 즉시 의사에게 연락하여 지시에 따르도록 주의를 준다.
- 10) 루푸스신염에 대한 이 약의 투여는 루푸스신염에 대한 치료경험이 있는 의사가 사용해야 한다.
- 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 또는 마크로라이드 화합물에 과민성을 나타내는 환자
- 2) 사이클로스포린 또는 보센탄을 투여 중의 환자(경고 및 상호작용 참고)
- 3) 칼륨유지성 이뇨약 투여 중의 환자(경고 및 상호작용 참고)
- 4) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성(임부, 수유부에 대한 투여 참고)
- 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
- 1) 간장해 환자 (약물대사능이 저하하여 이 약의 혈중농도가 상승할 가능성이 있다)
- 2) 신장해 환자 (신장해가 악화할 가능성이 있다)
- 3) 고령자 ("고령자에 대한 투여"항 참조)
- 4) 감염증이 있는 환자 (감염증이 악화될 가능성이 있다)
- 5) 류마티스관절염에 간질성폐렴을 합병하고 있는 환자 (간질성폐렴이 악화될 가능성이 있다)

4. 이상반응

- 1) 중대한 이상반응
 - a) 심부전, <u>협심증</u>, 부정맥, <u>심근경색</u>, 심막액저류, 심근장해: 심근장해(ST-T 변화, 심기능 저하, 심 내강 확대, 심실벽의 비후 등), <u>또한</u> 심부전, 심실<u>성</u> 및 상심실성 부정맥, <u>심근경색, 협심증</u>, 심막 액저류(<u>각 0.1~5% 미만)이</u> 나타날 수 있으므로 이 약을 투여 할 때에는 심전도, 심에코, 흉부X선 검사 및 기타 다른 검사를 통하여 환자의 상태를 신중히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다.
 - b) 급성신부전, 신증후군: 급성신부전과 신증후군이 때때로 나타날 수 있으므로 임상검사(크레아티 닌, BUN, 크레아티닌 클리어런스, 뇨단백, 뇨중NAG, 뇨중β마이크로글로블린 등)를 자주 행하고 혹은 그 외 다른 방법을 사용하여 환자를 충분히 관찰하고, 이상이 나타난 경우에는 감량, 투약 중지 등의 적절한 조치를 한다.
 - c) 혈전성미소혈관장해 : 용혈성뇨독증증후군, 혈전성혈소판감소성자반병 등의 혈전성미소혈관장해 (5% 미만)이 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사를 하거나 혹은 적절한 다른 방법을 사용하여 환자를 충분히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다.
 - d) 범혈구감소증, 혈소판감소성자반병: 범혈구감소증, 혈소판감소성자반병(각 5%미만)이 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사와 혹은 적절한 다른 방법을 이용하여 충분히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다.
- e) 경련: 때때로 경련이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다.
- f) 장폐색증: 때때로 장폐색증이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중 지 등의 적절한 조치를 한다.
- g) 감염증: 세균성, 바이러스성 또는 진균, 원충성 감염증이 나타날 수 있으며 뿐만아니라 예전에 존재한 감염증도 악화될 수 있다. 전신적, 국소적 감염 모두 발생할 수 있다. 사이클로스포린 약물군에 비하여 이 약 약물군이 CMV감염증이 발생할 가능성이 적고 이러한 증상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지, 항생물질 투여 등 적절한 조치를 한다.
- h) 임파종 등의 악성종양:Epstein-Bar 바이러스와 관련된 임파증식성 질환 또는 임파종(5% 미만) (초 기 증상: 발열, 임파절종대 등)이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다. 특히 2세미만의 수유례, 유아례 또는 항임파구항체의 병용례에서 발현의 가능성이 높다. 또한 과도한 면역억제로 인하여 악성종양의 발현 가능성이 높아지므로 충

분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감량, 휴약 등의 적절할 조치를 한다.

- i) 중추신경계 : 전신경련, 의식장해, 착란, 언어장해 및 시각 장해(피질맹을 포함), 반신불수 등이 외국에서 보고된 적이 있다. 이러한 이상반응이 나타난 경우에는 신경학적 검사, CT, MRI를 이용하여 관찰하고 감량, 투여 중지 등의 적절한 조치를 한다.
- j) 뇌혈관계 : 드물게 뇌경색, 뇌출혈과 같은 뇌질환(발현률 <5%) 등이 일어날 수 있다. 이러한 증상이 나타난 경우에는 감량, 투여중지 등의 적절한 조치를 한다.
- k) <u>간질성 폐렴: 류마티스관절염 환자에서는 간질성폐렴(빈도불명; 자발보고로 빈도 산출 불가)이 나타날 수 있으므로</u>, 충분히 관찰하여 발열, 기침, 호흡곤란 등의 호흡기증상이 확인된 경우에는 이 약의 투여를 중지하고 신속하게 흉부X선검사, 흉부CT검사 및 혈액검사 등을 실시하여 감염증 과의 감별진단을 염두에 두고 부신피질호르몬제의 투여 등의 적절한 처치를 실시할 것.
- l) 당뇨병, 고혈당: 당뇨병 및 <u>당뇨병의 악화(5% 미만)</u>, 고혈당(15% 이상)이 발생할 수 있으므로 충분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감량, 휴약 등의 적절한 처치를 실시할 것.
- m) 췌장염: 췌장염(5% 미만)이 발생할 수 있으므로 정기적으로 검사를 실시하는 등 충분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감량, 휴약 등의 적절할 처치를 실시할 것.
- n) 피부점막안증후군 (스티븐스-존슨증후군) : 피부점막안증후군 (5% 미만)이 발생할 수 있으므로 이와 같은 증상이 발생한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 실시할 것.
- o) 호흡곤란 : 호흡곤란, 급성호흡궁박증후군 (각 5% 미만)이 발생할 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인된 경우에는 감량, 휴약 등의 적절한 처치를 실시할 것.

2) 기타의 이상반응

- a) 신장: 신장해(BUN상승, 크레아티닌 상승, 크레아티닌 클리어런스 저하, 단백뇨), 때때로 뇨량감소, 다뇨, 빈뇨, 잔뇨감이 나타날 수 있다.
- b) 대사이상: 뇨당, 고칼륨혈증 혹은 고뇨산혈증, 저마그네슘 혈증, 때때로 고콜레스테롤혈증, 고트 리글리세라이드혈증, 고염소혈증, 고칼슘혈증이 나타날 수 있다.
- c) 순환기: 혈압 상승, 때때로 부종, 빈맥, 동계, 심전도 이상, 서맥이 나타날 수 있다.
- d) 정신신경계: 진전, 두통, 때때로 눈떨림, 사지경직, 마비, 감각이상, 불면, 경면, 의식혼탁, 부위 감각상실, 헛소리, 흥분이 나타날 수 있다.
- e) 소화기계: 오심, 구토, 복부팽만감, 때때로 장관운동장해, 식욕부진, 설사, 복통, 위궤양, 십이지 장궤양, 흑색변이 나타날 수 있다.
- f) 췌장 :때때로 아밀라제 상승이 나타날 수 있다.
- g) 간장: 때때로 GOT, GPT, LDH, γ-GT상승 등이 나타날 수 있다.
- h) 혈액: 때때로 빈혈, 혈소판 수의 증가 또는 감소, 림프구감소증이 나타날 수 있다.
- i) 피부: 때때로 소양, 탈모, 홍반이 나타날 수 있다.
- j) 기타: 세뇨관괴사, 비후성심근장애(특히 소아), 여성형유방, 혈관확장, 인산염의 혈중농도 감소, 화끈거림, 때때로 발적, 전신권태감, 근육통, 미각이상, 월경과다 드물게 재생불량성 빈혈, 대 장염, 상피괴사성박리(리엘증후군), 녹내장, 케톤증, 안구진탕증, 조증, 수막염, 거비증, 혈전성 정맥염, 혈전증, 혈관염, 흉막삼출, 인후이물감, 안구통증, 체중감소, <u>통증(빈도불명: 자발보고로 빈도산출 불가)</u> 등이 보고되었다.
- 3) 미국, 유럽의 임상시험에서 나타난 이상반응

<간이식>

<u>가장 빈번히 나타나는 이상반응은 진전, 두통, 설사, 고혈압, 오심 그리고 신기능 장애이다. 이러한</u> 이상반응들은 타크로리무스의 경구투여 혹은 정맥내 투여에 의해 나타나고 용량이 감소하면 반응도 줄어든다. 설사는 때때로 오심이나 구토와 같은 위장관 이상반응과 관련이 있다.

이 약을 투여받은 환자에서 고칼륨혈증과 저마그네슘혈증이 나타났다. 고혈당증이 많은 환자에서 보고되었다. 몇 명의 환자의 경우에는 인슐린 치료가 요구될 수 있다(경고항 참조).

이상반응 발현율은 간이식 환자를 대상으로 한 두 개의 무작위 비교 시험에서 조사되었는데, 514명은 타크로리무스와 스테로이드를 투여 받았고 515명은 사이클로스포린-based regimen을 투여 받았다.

1건 이상의 이상반응이 보고된 환자는 타크로리무스군에서 99.8%였고, 사이클로스포린군에서 99.6%였다. 12개월 동안 미국과 유럽에서 임상을 실시하였으며 두 연구는 서로 다른 환자 구성을 가지고 있고 서로 다른 강도의 면역억제제로 투여 받았다. 타크로리무스에서 15% 이상 보고된 이상 반응은 <표1>과 같다.

<표1> 간이식환자에서 15% 이상 보고된 이상반응

	미국 STUDY		유럽 STUDY	
	타크로리무스 (N=250)	사이클로스포린 (N=250)	타크로리무스 (N=264)	사이클로스포린 (N=265)
신경계	(((,	· ·
 두통 ("경고"참고)	64	60	37	26
진전 ("경고"참고)	56	46	48	32
불면증	64	68	32	23
감각이상	40	30	17	17
<u>위장관계</u>				
설사	72	47	37	27
오심	46	37	32	27
변비	24	27	23	21
좌전두횡위(LFT) 비정상	36	30	6	5
식욕부진	34	24	7	5
구토	27	15	14	11
<u>심혈관계</u>				
고혈압 ("일반적주의"참고)	47	56	38	43
<u>비뇨기계</u>				
신기능 비정상 ("경고"참고)	40	27	36	23
크레아티닌 증가 ("경고"참고)	39	25	24	19
혈액요소질소(BUN) 증가("일반적주의"참고)	30	22	12	9
비뇨기 감염	16	18	21	19
빈뇨	18	15	19	12
<u>대사와 영양</u>	4.5	0.0	4.0	•
고칼륨혈증 ("경고"참고)	45	26	13	9
저칼륨혈증	29	34	13	16
고혈당 ("일반적주의"참고) 저마그네슘혈증	47 48	38 45	33 16	22 9
	48	45	10	9
<u>혈액과 림프계</u> 빈혈	47	38	5	1
번설 백혈구증가증	32	36 26	5 8	8
ㅋᆯㅜㅎ가ㅎ 혈소판감소증	24	20	14	19
기타	24	20	14	13
<u>기니</u> 복통	59	54	29	22
	63	57	24	22
0 0 발열	48	56	19	22
==	10	30	10	<i></i>

무력증	52	48	11	7
요통	30	29	17	17
복수	27	22	7	8
사지부종	26	26	12	14
호흡계				
흉막삼출	30	32	36	35
무기폐	28	30	5	4
호흡곤란	29	23	5	4
<u>피부 및 사지</u>				
소양증	36	20	15	7
발진	24	19	10	4

<신이식>

미국에서 실시된 임상시험에서 보고된 주요 이상반응은 감염, 진전, 고혈압, 신기능감소, 변비, 설사, 두통, 복부통증, 불면증이다. 타크로리무스 투약환자에서 15% 이상에서 보고된 이상반응은 다음과 같다.

<표2> 신이식환자에서 15% 이상 보고된 이상반응

이상반응	타크로리무스 (N=205)	사이클로스포린 (N=207)
신경계		
진전 ("경고"참고)	54	34
두통 ("경고"참고)	44	38
불면증	32	30
감각이상	23	16
현기증	19	16
위장관계		
설사	44	41
오심	38	36
변비	35	43
구토	29	23
소화불량	28	20
심혈관계		
고혈압("일반적주의"참고)	50	52
흉통	19	13
비뇨기계		
크레아티닌 증가("경고"참고)	45	42
비뇨기 감염	34	35
대사와 영양		
	49	53
저마그네슘혈증	34	17
고지혈증	31	38
고칼륨혈증 ("경고"참고)	31	32
당뇨("일반적주의"참고)	24	19
지칼륨혈증 	22	25
고혈당 ("일반적주의"참고)	22	16
부종	18	19
혈액과 림프계		
	'	1

빈혈	30	24
백혈구감소증	15	17
기타		
감염	45	49
사지부종	36	48
무력증	34	30
복통	33	31
통증	32	30
열	29	29
요통	24	20
호흡계		
호흡곤란	22	18
기침 증가	18	15
<u>근골격계</u>		
관절통	25	24
피부 및 사지		
발진	17	12
소양증	15	17

제3상 임상시험에서 타크로리무스를 투여받은 신이식, 간이식 환자들에서 발생한 발현률 3% 이상 15% 미만의 이상반응들은 다음과 같다.

- a) 신경계(경고항 참고): 수면장애, 동요, 걱정, 혼란, 우울, 도취감, 꿈, 비정상적인 생각, 졸음, 반사소실, 현기증, 정서불안, 환각, 긴장과다, 조화불능, 간대성근경련 신경증, 신경장애,정신병, 불면, 사고불능, 건망증, 긴장과다
- b) 특수 감각: 시각장애, 약시, 이명, 백내장, 눈부심, 난청, 귀통증, 중이염
- c) 소화기계: 담관염, 담즙울체성 황달, 소화불량, 실어증, 방기, 위장관 출혈, GGT 증가, GI 천공, 간염, 식욕 증가, 황달, 간손상, 경구 모닐리아증, 연하곤란, 식도염, 위염, 장폐색, 간기능검사장 애, 직장장애, 구내염
- d) 심혈관계 : 흉통, 비정상적인ECG, 출혈, 저혈압, 빈맥, 협심증, 중증혈관성정맥염, 기립성 저혈압, 말초혈관장애
- e) 비뇨기계: (경고항 참고) 혈뇨, 신부전, 방광염, 배뇨곤란, 수신증, 신관괴사, 야간다뇨증, 농뇨, 중 독성 신증
- f) 대사: 산증, 알칼린포스파타제 증가, 알칼리증, 빌리루빈혈증, 치유불능, 과지질혈증, 과인산 혈증, 고뇨산혈증, 저칼슘혈증, 저나트륨혈증, 저단백질혈증, AST(SGOT) 증가, ALT(SGPT) 증가, 중탄 산나트륨감소, 탈수증, GGT증가, 고혈당증, 저혈당증, 유산탈수화효소 증가, 체중증가
 - g) 내분비계 : (일반적주의항 참고)당뇨병, 쿠싱증후군
 - h) 혈액/림프계: 응고장애, 반상출혈, 저색소성 빈혈, 백혈구감소증, 혈소판 감소, 적혈구 증가, 프로 트롬빈 감소, 혈장철 감소
 - i) 근골격계: 관절통, 전신성 경련, 사지 경련, 근육통, 근무력증, 골다공증, 관절질환
 - j) 호흡기계: 천식, 기관지염, 기침 증가, 폐 질환, 폐부종, 인두염, 폐렴, 호흡 장애, 비염, 부비강 염, 음성 변화, 기흉
 - k) 피부: 탈모, 단순포진, 다모, 피부질환, 땀, 여드름, 진균피부염, 피부변색, 피부궤양
 - l) 기타: 복부 확대, 농양, 오한, 헤르니아, 복막염, 광과민성 반응, 알레르기반응, 세포염, 유행성독 감증후군, 패혈증

4) 국내 시판후 조사결과

- a) 국내에서 6년 동안 604명을 대상으로 실시한 시판후 조사 결과 추가로 나타난 이상반응은 다음과 같다. : 대상포진(1.5%)
- b) 이 약의 투여량이 증가할수록, 혈중농도가 높을수록 이상반응 발현율이 높은 것으로 나타났다.

5. 일반적 주의

- 1) 이 약 치료시 고혈압이 가장 흔한 이상반응이다(이상반응항 참고).경중증도의 고혈압이 심각한 고혈 압보다 더 흔했다. 항고혈압제의 복용이 필요하다. 혈압의 조절은 어떠한 약물을 사용해도 무방하나 타크로리무스가 고칼륨혈증을 일으키기 때문에 칼륨유지성 이뇨약은 피해야 한다. 칼슘길항약이 이 약에 기인한 고혈압 치료에 유용하나 타크로리무스의 대사에 영향을 미치므로 용량의 감소가 필요 하다(상호작용항 참고).
- 2) 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면, 고혈당증이 이 약을 투여받은 간이식환자에서 각각 47%와 33%로 나타났는데 이것은 치료가 필요하였다(이상반응항 참고).
- 3) 신장해 또는 간장해를 가진 환자; 신장해를 가진 환자에게는 용량의 감소가 필요하다(용법 용량항참고). 간이식후에도 간장해를 나타내는 환자는 타크로리무스의 높은 혈중농도에 의한 신장해가 나타날 가능성이 높다. 이러한 환자들은 주의 깊게 관찰하여야 하며 용량의 조절도 고려해야 한다. 몇몇 연구에 의하면 이러한 환자에게는 용량의 감소가 필요하다(용법 용량항 참고).
- 4) 과량 투여에 의한 이상반응의 발현 및 저용량 투여에 의한 거부반응의 발현 등을 방지하기 위해 타 크로리무스의 최저혈중농도(trough level)를 자주 측정하여 투여량을 조절한다. 또한 타크로리무스는 분석시 용기에 흡착(약 20%) 할 수 있으므로, 흡착에 의한 손실의 영향이 없도록 표준 샘플 및 측 정 샘플 모두 같은 정량 조작을 행한다.
- 5) 신장해의 발현 빈도가 높으므로 임상검사(크레아티닌, BUN, 크레아티닌 클리어런스, 뇨단백, 뇨중 NAG, 뇨중β마이크로글로블린 등)를 자주 하는 등 환자의 상태를 충분히 관찰할 것. 특히 투여 초기에는 그 발현에 주의한다. 또한 이 약에 기인된 신장해의 악화는 합병증을 일으킬 수 있으므로 이상이 나타난 경우에는 감량, 휴약 등의 적절한 조치를 하여야 한다. 또한 류마티스관절염 환자에게서 소수례이기는 하지만 비스테로이드성 소염제를 두 가지 이상 병용한 증례에서 크레아티닌 상승 발현률이 높았으므로 주의해야 한다. 또한 루푸스신염 환자에서는 병태의 진행에 따라 신장해가 악화될 수 있으므로 특히 주의해야 한다.
- 6) 고혈당, <u>뇨당</u> 등과 같은 췌장 기능 장애의 발현 빈도가 높으므로 임상검사(혈액검사, 혈당, 아밀라 제, 뇨당 등)를 자주하는 등 환자의 상태를 충분히 관찰할 것. 특히 투여 초기에는 그 발현에 주의 하고 이상이 나타난 경우에는 감량, 휴약 등의 적절한 조치를 한다.
- 7) 이 약의 투여에 의한 부신피질호르몬제 유지량의 감량이 가능하나 부신피질호르몬제의 이상반응 발 현에 대해서도 계속해서 충분히 관찰한다.
- 8) 음식물: 자몽쥬스(이 약의 혈중농도가 상승하여 신장해 등의 이상반응이 발현될 가능성이 있으므로 주의한다).
- 9) 효능효과에 관련한 사용상의 주의 :
 - a) 골수이식 때의 사용에 즈음하여 HLA 적합 동포간 골수이식시에서는 이 약을 1차 선택약으로 하지 않는다.
 - b) 류마티스관절염에서는 과거치료에서 다른 항류마티스제 (DMARD)로 치료 효과가 불충분한 환자에게 투여해야 한다.
 - c) 루푸스신염에서는 급성기의 질환활동성이 높은 시기에 사용했을 때의 이 약에 대한 유효성 및 안전성

은 확립되어 있지 않다.

- 10) 용법용량에 관련된 사용상의 주의 :
 - a) 골수이식에서 혈중 농도가 낮은 경우에는 이식편 대 숙주병이 발견되고 있으므로, 이식편 대 숙주병이 발현하기 쉬운 시기에는 혈중 농도를 가능한 한 10~20ng/mL로 한다.
 - b) 또 높은 혈중 농도가 지속되는 경우에 신장 장해가 발견되고 있으므로, 혈중 농도(투여 후 약 12시간)를 가능한 한 20ng/mL 이하로 유지할 것. 크레아티닌치가 투여전의 25%이상 상승한 경우에는 본약제의 25% 이상의 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 고려한다.
 - c) 다른 면역억제제와의 병용으로 과도한 면역억제 가능성이 있으므로 주의해야 한다. 특히 이식에서 셋 또는 네가지 면역억제제를 사용하는 다중약물병용요법을 실시하는 경우에는, 이식환자의 상태와 다른 병용 면역억제제의 종류 및 용량 등에 따라 본 제의 초기 용량이 조절되어야 한다.
 - d) 간장해 또는 신장해가 있는 환자에서는 이상반응의 발현을 방지하기 위하여 정기적으로 혈중농도를 측정하여 투여량을 조절하는 것이 바람직하다.
 - e) 류마티스관절염에서는 고령자의 경우에 투여개시 4주후까지 1일 1.5mg을 투여하며 안전성을 확인한 후, 효과가 불충분한 경우에 한하여 1일 3mg으로 증량하는 것이 바람직하다. 또한 증량하는 경우에 는 이상반응의 발현을 방지하기 위하여 투여 후 약 12시간의 혈중농도를 측정하여 투여량을 조절하는 것이 바람직하다.
 - f) 이 약은 비스테로이드성 소염제 및/또는 스테로이드성 소염제와의 병용투여가 가능하나, 병용투여에 따른 이상반응 증가에 대한 연구가 충분히 이루어지지 않았다.
 - g) 류마티스 관절염 환자에서의 이 약과 메토트렉세이트, 기타 항류마티스제 (DMARD) 또는 항TNF알파 제제를 병용했을 때의 유효성 및 안전성은 확립되어 있지 않다.
 - h) 루푸스신염에서는 이상반응의 발현을 방지하기 위하여 투여개시 후 3개월동안 1개월마다 1회, 그 이후에는 정기적으로 투여 후 약 12시간의 혈중농도를 측정하여 투여량을 조절하는 것이 바람직하다. 또한 이 약을 2개월 이상 지속 투여해도 뇨단백 등의 신염 임상소견 및 면역학적 소견으로 효과가 나타나지 않는 경우에는 투여를 중지하거나 다른 치료법으로 변경하는 것이 바람직하다. 또한 이 약으로 충분한 효과가 나타난 경우에는 그 효과를 유지할 수 있는 용량까지 감량하는 것이 바람직하다.
- 11) 이식편 대 숙주병(GVHD)이 발생하면, 가능한 한 빨리 치료할 것을 권장한다. 사이클로스포린을 복용하던 환자의 경우, 약의 복용을 계속할 것인지 여부를 신속하게 결정하여야 하며 만약 사이클 로스포린이 적절하지 않다고 생각될 경우에는 즉시 그 약을 중단하고 이 약으로 대체하여야 한다.
- 12) 감염증의 발현 또는 악화에 충분히 주의해야 한다.
- 13) 과도한 면역억제로 감염에 대한 감수성 상승, 림프종 등의 악성종양 발생의 가능성이 있으므로 충분히 주의해야 한다.
- 14) 류마티스관절염에서는 인공관절치환술 등의 수술시에서의 이 약의 안전성은 확립되어 있지 않다.
- 15) 이 약을 투여 중에 심부전, 부정맥, 심근경색, 협심증, 심근장해 (심기능저하, 벽비후를 포함) 등이 나타날 수 있으므로 (이상반응 항 참조), 투여시에는 심전도, 심에코, 흉부X선검사를 실시하는 등환자의 상태를 잘 관찰할 것. 또한 루푸스신염 환자에서는 그 기초질환인 전신성홍반성루푸스에서 관동맥질환의 위험인자로 알려져 있는 고지혈증, 고혈압증 등의 질환을 합병하는 경우가 많으므로 그들 질환의 적절한 치료를 진행하면서 이 약을 투여할 것.
- 16) 루푸스신염 환자에서는 28주 투여로 크레아티닌클리어런스가 저하하였다. 28주를 넘는 임상시험 성적은 적고, 장기투여시의 안전성은 확립되어 있지 않다.

6. 상호작용

1) 병용금지

- a) 임상실험 초기에 이 약과 사이클로스포린을 병용투여한 결과 상승적/상가적인 신독성이 나타났다. 사이클로스포린에서 이 약으로 전환하는 경우에는 사이클로스포린 최종투여로부터 24시간 이상 경과 후에 이 약을 투여해야 한다. 사이클로스포린의 농도가 상승된 상태일 경우 투여는 더욱 지 연될 것이다.
- b) 고칼륨혈증이 나타날 수 있으므로 칼륨유지성이뇨약(스피로노락톤, 트리암테렌)의 병용 또는 칼륨의 과잉섭취는 하지 말 것. 또한 혈청 칼륨의 농도를 자주 측정하는 것이 좋다(고칼륨혈증이 나타날 수 있다).
- c) 보센탄(트라클리어): 이 약과 보센탄은 약물대사효소 CYP3A4에서 대사되기 때문에 병용으로 보센탄의 혈중농도가 상승할 가능성이 있다. 또한 보센탄은 CYP3A4에서 대사되고 또한 CYP3A4유 도작용도 가지고 있기 때문에 병용으로 이 약의 혈중농도가 변동할 가능성이 있다.

2) 병용 주의

- a) 타크로리무스와 다른 약물과의 상호작용은 아직 연구되지 않았다. 신기능 장해의 상승적 또는 상가적인 효과 때문에, 이 약과 다른 약물을 병용 투여할 경우에는 주의해야 한다. 이러한 약물로는 아미노글리코사이드계항생제, 암포테리신 B, 코트리목사졸, 가레이즈저해제, 비스테로이드성소염 진통제, 반코마이신, 시스플라틴, 설파메톡사졸/트리메토프림, 이부프로펜 등이 있다.
- b) 플루코나졸, 에리스로마이신(타크로리무스의 혈중 농도가 상승하여 신장해 등의 이상반응이 나타 날 수 있다.)
- c) 신경독성을 나타내는 약물과 병용시 주의를 요한다. 이 약을 간시클로버나 아시클로버와 같은 강력한 신경독성을 가진 약물과 병용시에는 신경독성이 증가 될 수 있다.
- d) 이 약은 혈장 단백질과 강하게 결합한다. 따라서 혈장단백질과 강한 친화력을 가진 약물들(항응고 제, 경구용당뇨병치료제)과 상호작용 할 가능성이 있으므로 투여시 주의해야 한다.
- e) HIV 프로테아제 저해제 : 리토나버, 사퀴나버, 넬피나버
- f) St. John's Wort: 간약물대사효소CYP3A4가 유도되어 이 약의 대사가 촉진되어 이 약의 혈중농도 가 저하할 가능성이 있으므로 이 약을 투여시에는 St. John's Wort 함유식품을 섭취하지 않도록 주의해야 한다.
- g) 면역억제작용을 가진 약물 (면역억제제:부신피질호르몬 등, 항류마티스제(DMARD):메토트렉세이트 등): 둘 다 면역억제작용을 가지므로 과도한 면역 억제가 일어날 수 있다. (일반적 주의항 참조)
- h) <u>에플레레논 (칼륨의 혈중농도가 상승할 수 있으므로 정기적인 혈중칼륨농도의 모니터링과 같은</u> 조치를 취해야 한다.)
- 3) 타크로리무스의 농도를 변화시키는 약물들

타므로리무스가 대부분 간의 사이토크롬 P-450 효소계에서 대사되기 때문에 이러한 효소를 억제하는 물질은 타크로리무스의 대사를 감소시켜서 혈중농도를 상승시킨다. 따라서 이 효소계의 반응을 유도하는 약물들은 타크로리무스의 대사를 감소시켜서 혈중농도를 상승시킬 수 있다. 이러한 약물들과 병용시에는 혈중농도의 적절한 용량의 조절이 반드시 필요하다.

- 4) 타크로리무스의 혈중농도를 증가시키는 약물들
 - 칼슘길항제: 니카르디핀, 베라파밀, 딜티아젬, 니페디핀, 닐바디핀 등
 - 항진균제: 클로트리마졸, 이트라코나졸, 케토코나졸, 보리코나졸 등
 - 항생물질: 조사마이신, 클래리스로마이신, 트로레안도마이신 등
 - 위장관 연동운동 촉진제 : 시사프라이드, 메토클로프라마이드

- 기타: 브로모크립틴, 시메티딘, 사이클로스포린, 다나졸, 에리스로마이신, 메칠프레드니솔론, 메토 클로프라마이드, 클로람페니콜, 네파조돈, 수산화마그네슘-알루미늄, 오메프라졸, 란소프라졸 등
- 5) 타크로리무스의 혈중농도를 감소시키는 약물들
 - 항전간제 : 카르바마제핀, 페노바르비탈, 페니토인 등
 - 항생물질 : 리파부틴, 리팜핀, 리팜피신 등
 - 항균제 : 카스포펀진
 - 기타 : 시롤리무스
- 6) 기타 대사에 영향을 줄 수 있는 약물들 : 바르비트레이트, 코르티코스테로이드, 코르티손, 에르고타 민, 에치닐에스트라디올, 게스토덴, 이소니아지드, 타목시펜, 트리아세틸로렌도마이신, 염산마그네 슘-알루미늄.

(이와 반대로 이 약은 다음과 같은 약물의 대사를 저해한다. : 사이클로스포린, 코르티손, 테스토스 테론, 페노바르비탈, 안티피린, 스테로이드성 피임약, 따라서 피임약 복용시 특별한 주의 필요)

7) 기타 상호작용

면역억제제는 백신의 효과를 감소시킬 수 있으므로 주의한다. 특히 이 약 투여중에 생균백신(유사약에 의한 면역억제하에서 생백신을 접종하여 발증하였다는 보고가 있다.)의 사용은 피해야 한다.; 생균백신에는 홍역, 유행성 이하선염, 풍진, 경구 폴리오, BCG, 황열, TY 21a typhoid가 포함된다. 또한 비활성 백신인 독감 HA 백신의 경우도 백신의 효과가 감소될 수 있으므로 주의해야 한다.

7. 고령자에 대한 투여

고령자는 일반적으로 생리기능(신기능, 간기능, 면역기능 등)이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하면서 신중하게 투여할 것.

8. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 랫트와 토끼의 생식에 대한 실험에서, 태아에 대한 이상반응은 주로 어미에게 독성을 나타내는 용량 범위에서 관찰되었다. 토끼의 기관 형성 시기에 경구 용량으로 0.32와 1.0mg/kg의 타크로리무스를 투여하면 유산이 증가할 뿐 아니라 어미에게도 독성이 나타난다; 이러한 용량은 0.33×체표면적에 근거한 추천용량 (0.3mg/kg) 및 1.0×체표면적에 근거한 추천용량 (0.3mg/kg)과 같았다. 단지고용량에서만 기관형성장에 및 발육장애가 증가되었다. 타크로리무스는 랫트의 기관형성 시기에 경구 용량으로 3.2mg/kg을 투여하면 어미에게 독성이 나타나며 늦은 재흡수 증가의 원인이 되고 살아있는 태아 분만의 감소, 새끼의 체중 및 생존 감소가 나타났다. 랫트의 기관형성이 끝난 임신기및 수유기 동안에 타크로리무스를 경구 용량으로 1.0과 3.2 mg/kg를 투여하면 (0.5×체표면적에 근거한 추천용량과 1.5×체표면적에 근거한 추천용량과 동일) 태아의 체중감소가 나타났다. 그러나 암컷과 수컷에서 생식 능력의 감소에 대한 증거는 발견되지 않았다.

임신한 여성을 대상으로 한 연구는 아직 없었다. 타크로리무스는 태반을 통과한다. 임신시 타크로리무스를 사용하면 태아에게서 고칼륨혈증 및 신기능 장애가 나타난다.

동물실험에서 최기형 작용, 태아 독성이 보고되어 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 말 것.

- 2) 이 약이 경구용 피임약의 대사를 변화시킬 수 있으므로 다른 피임방법을 이용할 것.
- 3) 타크로리무스는 모유에서 분비되므로 수유중인 여성은 피할 것.

9. 소아에 대한 투여

- 1) 골수이식, 신이식에서의 12세 미만의 소아 (저출생체중아, 신생아, 수유아, 유 아)에 대한 안 전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.(사용경험이 적다).
- 2) 류마티스관절염에서는 18세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.(사용경험이 없다).
- 3) 루푸스신염에서는 16세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다).

10. 환자를 위한 정보

이 약을 투여 받는 동안에 환자들은 적절한 임상검사를 반복적으로 실시하여야 한다. 환자에게 완전한 용량 가이드라인 및 임신시 발생할 수 있는 위험성과 암에 대한 위험성의 증가에 대해 알려주어야 한다.

이 약이 당뇨병을 유발할 수 있으므로 다뇨, 다갈, 공복감이 발생할 경우 의사에게 알려야 함을 권고한다.

다른 면역억제제들과 마찬가지로, 악성 피부변화의 잠재적인 위험성이 있으므로, 햇빛이나 자외선에 노출될 때에는 보호복과 자외선차단제를 사용하도록 한다.

11. 혈중농도 측정

많은 임상연구 센타에서 이 약의 혈중농도 측정이 환자의 치료에 도움이 된다는 것을 발견하였다. 정확한 관계가 알려지지는 않았으나, 이러한 혈중농도의 측정은 거부반응과 독성에 대한 임상적 평가, 용량조절, 순응도 평가에 도움을 준다. 타크로리무스의 혈중농도를 측정하기 위해서 다양한 분석법이 사용된다. 발표된 문헌에서의 혈중농도와 현재의 분석법에 의해 실제 측정한 혈중농도에 대한 비교는 채택된 분석법에 대한 자세한 지식의 바탕 위에서 행해져야만 한다.

미국의 임상시험에서 얻어진 자료에 의하면, ELISA법에 의해 측정된 타크로리무스의 혈중농도는 이식후 첫주에는 일정하지 않고 변화가 심하였다. 그러나 이 기간 후에, 이식수술 후 2주째부터 1년까지 일정한 간격을 두고 측정한 평균 최저혈중농도는 9.8ng/ml로부터 19.4ng/ml였다.

12. 과량투여시의 처치

용량과다에 대한 경험은 적다. 부주의로 인하여 이 약을 과다하게 복용했을 경우, 치료용량을 복용한후 나타났던 이상반응과 차이점이 없다. 모든 용량과다 발생시에는 일반적인 처치법과 전신적인 치료가 행해져야 한다. 타크로리무스는 물에 대한 용해성이 낮고 적혈구와 혈장 단백질에 강하게 결합되어 있으므로 아무리 심각한 경우라 할지라도 타크로리무스는 투석을 시행할 수 없다. 혈액관류에 대한 자료도 충분하지 않기 때문에 이를 이용하는 것도 적당하지 않다. 경구 중독인 경우, 위세척이나 흡착제의 사용(예를 들면 활성탄)이 유용하다. 급성 경구독성과 급성 정맥독성 시험에서, 사망은다음과 같은 용량 이상에서 나타났다: 성인 랫트에서, 52 X 사람의 경구 추천용량; 미성숙 랫트에서, 16 X 경구 추천용량; 성인 랫트에서, 16 X 사람의 정맥 추천용량 (모두 체표면적에 근거한 것임)

급성, 아급성, 만성시험과 약리학적인 동물 독성시험에 의하면 이 약의 용량과다에 영향을 받는 주된 장기는 신장계와 췌장계(랫트와 Baboon), 눈(랫트), 위장관계와 신장계(개와 토끼)였다. 초기 임상시험(영국)에서 (초기의 유도 용량이 현재 사용되는 것보다 2-4배 가량 높았을 때), 용량과다의 증상은 내당능 이상, 신장애, 신경이상, 심장질환, 고칼륨혈증, 고혈압 등이었다.

13. 적용상의 주의

< 캅셀제 >

- 1) 몇몇 간 이식 환자의 경우에 캅셀의 내용물을 물에 녹여 비강, 위장관 연결튜브를 통하여 치료를 시작하기도 한다. 캅셀은 액체와 함께 복용을 해야만 하는데 이때 물이 가장 좋다. 최대 흡수 효과를 기대하기 위해서는 식사 1시간 전이나 식사 2-3시간 후인 공복에 복용해야 한다.
- 2) 약제 교부시: 피티피 포장의 약제는 피티피 판으로부터 꺼내서 복용하도록 지도한다(피티피 판을 잘 못 복용하여 딱딱하고 예리한 부분이 식도 점막을 손상시키고, 심지어 천공을 유발하여 종격동염 등의 중대한 합병증을 유발한다고 보고되어 있다.). 이 약은 PVC 플라스틱과는 배합하지 않는다. 이약 복용을 위한 용기도 PVC를 함유해서는 안된다.

14. 기타

1) 발암성, 변이원성, 생식장애

장기이식후 면역억제제의 합병증으로 종양발생이 증가한다. 가장 흔한 형태는 호지킨림프종과 피부 암이다. 다른 면역억제제로 치료할 때와 마찬가지로 이 약을 투여받은 환자들도 정상인이나 건강한 사람들에 비해 악성종양이 발생할 가능성이 높다. Epstein-Barr Virus와 관련한 림프세포 증식성 질환도 발견되나 면역억제제의 복용감소나 중단에 의해 증상이 소실된다고 보고되어 있다.

박테리아성(살모렐라, 대장균) 또는 포유류성(chineses hamster lung-derived cell) in vitro 변이원 성 시험, in vitro CHO/HGPRT 변이원성 시험, In vitro염색체 이상 유발성 시험이 Mice 를 대상으로 시행되었으나 유전독성은 발견되지 않았다; 타크로리무스는 설치류의 간세포에서 DNA 합성에 영향을 미치지 않았다.

암컷·수컷 랫트와 마우스에서 발암성 연구가 진행되었다. 80주 마우스실험과 104주 랫트 실험에서 타크로리무스의 용량과 종양발생의 관계는 없음이 확인되었다. 마우스와 랫트 실험에서 사용된 최고용량은 체표면에 근거한 권장 임상용량인 0.1~0.2mg/kg/day의 0.8~2.5배(마우스), 3.5~7.1배 (랫트)였다.

암컷과 수컷 랫트 실험에서는 생식장애가 발견되지 않았다. 타크로리무스를 경구 용량으로 1.0mg/kg(0.5 x 체표면적에 근거한 추천용량을 수컷과 암컷 랫트에게 교배 전과 교배 중간에 투여하였고 뿐만 아니라 어미에게 임신기와 수유기에 투여한 결과 태아 사망과 암컷의 생식능력의 장애가 나타났다. 암컷의 생식능력(분만)에 미치는 효과와 태아 사망에 대한 효과는 착상 전의 상실이 높은 비율로 나타났고 착상 위치까지 도달하지 않거나 새끼의 사망도 증가하였다. 3.2mg/kg(1.5 x 체표면적에 근거한 추천용량)을 투여하였을 때 타크로리무스는 모체 뿐아니라 부체에게도 독성을 나타내었고 발정기, 분만 ,태아 발육장애 등의 이상반응을 포함한 생식독성을 나타내었다.

2) 랫트에 5mg/kg을 2주간 경구투여한 약리시험에서 내당능의 저하 및 췌장 인슐린 함량의 저하가 나타났다.

15. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것. 끝.