

알러몬트 정 몬테루카스트나트륨 10mg

【원료약품 및 그 분량】 1정 중

몬테루카스트나트륨(별규) 10.4mg

(몬테루카스트로서 10mg)

【성상】 모서리가 둥근 사각형 모양의 베이지색 필름코팅정제

【효능 · 효과】

1. 천식의 방지 및 지속적 치료 2. 계절 및 연중 알레르기비염 증상 완화

【용법 · 용량】

이 약은 1일 1회 복용하되, 천식 환자의 경우 저녁에 복용하고, 알레르기비염 환자의 경우는 환자의 상태에 따라 투약시간을 정한다. 천식과 알레르기비염이 모두 있는 환자는 1일 1회, 1회 1정, 1포 또는 1정을 저녁에 복용하도록 한다.

천식 또는 알레르기비염:

성인 및 15세 이상의 청소년: 몬테루카스트로서 1일 1회 10mg을 경구투여한다.

【임상상의 주의사항】

1. 다음 환자에게는 투여하지 말것

1) 이 약 및 이 약의 구성성분에過민반응 환자.

2. 이상반응

1) 15세 이상의 청소년 및 성인 천식 환자

이 약 10mg의 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인 환자 약 2,950명이 참가한 임상시험을 통해 평가되었다. 위약대조임상시험에서 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 1% 이상의 빈도를 보이면서 위약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다.: 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 1% 이상의 빈도를 보이면서 위약군에서보다 투약군에서 더 많이 발생한 이상반응

	몬테루카스트나트륨 정제 10mg/day (%) (n=1955)	위약(속의약) (%) (n=1,180)
전신		
무력증/피로	1.8	1.2
발열	1.5	0.9
복통(배아픔)	2.9	2.5
외상상처	1.0	0.8
소화기계		
소화불량	2.1	1.1
김연성 위장염	1.5	0.5
치통	1.7	1.0
신경정신계		
어지러움	1.9	1.4
두통	18.4	18.1
호흡기계		
코막힘	1.6	1.3
기침	2.7	2.4
인플루엔자	4.2	3.9
피부/피부부속기관		
발진	1.6	1.2
임상검사상의 이상반응*		
ALT 증가	2.1	2.0
AST 증가	1.6	1.2
농노(고름뇨)	1.0	0.9

* ALT 및 AST 측정시에는 투약군에는 1,935명, 위약군에는 1,170명의 환자가 참가하였으며, 농뇨 검사시에는 투약군에는 1,924명, 위약군에는 1,159명의 환자가 참가하였다. 발현빈도가 이보다 낮은 다른 이상반응의 경우 투약군과 위약군에 차이가 없었다. 누적하여 살펴보았을 때 이 약의 임상시험에서 569명의 환자는 적어도 6개월 동안, 480명의 환자는 1년 동안, 49명의 환자는 2년 동안 이 약을 투여받았다. 투약기간이 길어지더라도 이상반응 발생률은 유의한 변화를 보이지 않았다.

2) 6~14세 사이의 소아 천식 환자

이 약 5 mg의 안전성은 6~14세 사이의 소아 환자 476명이 참가한 임상시험을 통해 평가되었다. 누적하여 살펴보았을 때 이 약의 임상시험에서 289명의 환자는 적어도 6개월 동안, 241명의 환자는 1년 이상의 기간동안 이 약을 투여받았다. 소아 환자는 대상으로 8세 이상 중등증기관지염에 의해 실시한 임상시험에서 이 약의 이상반응 발생률은 성인에서 온갖 결과와 전체적으로 유사하였다. 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 2% 이상의 빈도를 보이면서 위약군의 소아 환자에서 보여온다. 투여약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다.: 인두염, 인플루엔자, 발열, 부비동염, 구역, 설사, 식욕부진, 귀염, 바이러스성 감염 및 후두염. 발현빈도가 이보다 낮은 이상반응의 경우 투약군과 위약군에 차이가 없었다. 투약기간이 길어지더라도 이상반응 발생률은 유의한 변화를 보이지 않았다. 성장을 통한 임상시험에서 이 약의 안전성 프로필은 기준의 임상시험 결과와 일치하였다. 6~8세의 소아환자를 대상으로 성장을 통한 56주간의 이중맹검시험에서, 이 연구군의 소아환자에서 이전에 관찰된 적이 없었던 것으로서, 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 2% 이상의 빈도를 보이면서 위약군의 소아 환자에 보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다.: 두통, (김연성)비염, 수두, 위장염, 이토피부염, 급성 기관지염, 치아 감염, 피부 감염 및 근시

3) 2~5세 사이의 소아 천식 환자

이 약 4mg의 안전성은 2~5세 사이의 소아 환자 573명을 대상으로 실시된 단회 또는 반복 투여

1) 이 약은 천식기속상태(status asthmaticus) 등 급성 천식 발작시에 나타나는 기관지 경련의 치료 제가 아니다.

2) 환자들에게는 적절한 응급 약물을 소지하도록 한다. 이 약은 천식의 급성 악화시에도 계속해서 사용할 수 있다.

3) 의사의 강하게 흡입용 코르티코스테로이드 제제의 투여량을 점차적으로 줄여나갈 수 있으나, 갑작스럽게 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 이 약으로 교체하여서는 안된다.

4) 이 약을 투여한 환자에서 신경신경계 증상들이 보여졌다(3. 이상반응 항 침조). 이러한 증상들이 이 약과 인과관계가 있는지는 알려지지 않았다. 의사의 이러한 이어난 증상을 대하여 환자 또는 보호자에게 이야기하여야 한다. 환자 또는 보호자는 이런 변화가 발생하면 의사에게 알리도록 하여야 한다.

5) 운동에 의해 유발된 기관지 경련의 치료를 위해 이 약을 단독으로 사용해서는 안된다. 운동 이후에 천식이 악화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β-호흡제 상용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속호흡 흡입용 β-호흡제를 사용할 수 있다.

6) 아스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자는 이 약을 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드성 소염제를 복용해서는 안된다. 비록 이 약이 아스피린에 대한 과민반응 병력을 가진 환자의 천식에 기도의 기능을 개선시켜주는 데 효과적이기는 하나, 이 약이 아스피린 과민성 천식 환자에서 아스피린이나 비스테로이드성 소염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.

7) 호산구 증가

이 약을 복용한 환자 중 드롭게 전신호산구증가증이 나타날 수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 혈관염을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 치료할 수 있다. 이러한 증상은 항상 그렇지만 대개 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사가 환자에서 호산구증가증, 혈관염증증 발진, 폐증상의 악화, 심장합병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 이 약과 이러한 증상의 인과관계는 확립되지 않았다(3. 이상반응 항 침조).

4) 상호작용

1) 이 약과 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 상용되는 다른 약들을 함께 투여하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 이 약 상용량은 다음 약물들의 악동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다: 테오필린, 로프레스핀, 프레드나이트, 경구용 피파임(노르에 티스테론 1mg/에피네스터레이트 35 ug), 테레페나이트, 디곡신, 외로파린.

2) 추가적인 약물상호작용 연구를 실시하였지만, 임상시험에서 이 약을 투여한 환자는 관찰되지 않았다. 임상시험에서 차방되었던 약물로는 갑상선 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드성 소염제, 벤조디아제핀, 중합체제 등이다.

3) 간 대사를 유도하는 페노바르비탈은 10 mg 용량의 몬테루카스트를 1회 투여후 측정한 몬테루카스트의 AUC를 약 40 % 감소시킨다. 이 약의 투여량은 복용 조절은 필요하지 않으나, 이 약과 함께 페노바르비탈, 리파피신 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP-450 효소 유도제를 복용투여할 때에는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.

4) In vitro 시험에서 몬테루카스트는 CYP2C8의 저해제인 것으로 나타났으나, 이 약과 로시글리타조(CYP2C8로 대표되는 대표약) 약물의 상호작용 임상시험에서 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것이 입증되었다. 따라서 몬테루카스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사되는 약물(예, 파클리타ukes, 로시글리타조, 레파글리니드)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.

5) In vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4의 기질인으로 확인되었다. 이 약과 캔피브로질(CYP2C8과 CYP2C9의 저해제)의 약물은 상호작용을 확인하기 위한 임상시험을 통해 캔피브로질이 몬테루카스트의 전신 노출을 캔피브로질 및 이 약과 복용투여했을 때에는 이 약의 전신 노출이 그 이상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 허가된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 인상성 환자에서 신경신경계 증상이 경험되었을 때에는 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 허가된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 인상성 환자에서 신경신경계 증상이 경험되었을 때에는 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인되었다. 이 약은 in vivo에서는 CYP 2C8을 저해하지 않는 것으로 확인하였다.

6) 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 몬테루카스트는 펫트에게 400 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당)까지 경구투여할 때, 토키에게 300 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 10배 노출에 해당)까지 경구투여할 때, 기형발생을 관찰할 수 있었다. 이 약은 펫트 및 토키에게 경구 투여에 대한 결과는 토키에게 경구 투여에 대한 결과와 유사하였다.

2) 임신 초기에는 이 약은 유증으로 이행되는 것으로 관찰되었다. 이 약이 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 약이 모유증으로 이행되므로 이 약을 수유부에게 투여할 때에는 주의를 기울여야 한다.

3) 소아에 대한 투여

1) 6~14세 사이의 소아 천식 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 이 연령의 환자에 대상으로 한 임상시험들에 의해서 잘 확인되어 있다. 이 연령 소아 환자에서의 안전성 및 유효성 프로필은 성인에서 나타난 결과와 유사하였다(3. 이상반응 항 침조).

2) 2~5세 사이의 소아 계절 알레르기비염 환자 및 6개월~14세 사이의 소아 연중 알레르기비염 환자에 대한 이 약의 유효성은 15세 이상의 알레르기비염 환자에서 확인된 유효성에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다.: 천식 또는 알레르기비염:

3) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 2~5세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

4) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

5) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

6) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

7) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

8) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

9) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

10) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

11) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

12) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

13) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

14) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

15) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

16) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

17) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

18) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

19) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

20) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

21) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

22) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

23) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

24) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

25) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

26) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

27) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

28) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.

29) 이 약 4mg 췌정의 안전성은 6개월~14세 사이의 소아 천식 환자 175명을 대상으로 평가하였다. 이 약은 10mg과 대비하여 천식 환자에서의 안전성 및 유효성은 유사하였다.