

## 양성전립샘비대증 치료제

피나스테리드 5mg / 분류번호 259

전문약품

피나에이블정 5일리그램

(주)인트로바이오파마

### [원료약품 및 구분] 1정 중

- 유효성분 : 피나스테리드(별규).....5mg
- 첨가제(타르색소) : 청색2호, 적색40호
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소의 우유)
- 기타 첨가제 : 미정질셀룰로오스, 스테아르산, 크로스카판, 덩황소르비톨(29.316), 톨록사마407, 히드록시프로필셀룰로오스

### [상상] 창상의 원형필름코팅형

### [효능·효과]

- 양성전립샘비대증 : 양성전립샘비대증 증상의 개선
- 비후된 전립샘의 퇴행 및 유류 개선
- 급성 요폐의 발생빈도 감소
- 전립샘 경요도 절제술(Transurethral Resection of the Prostate) 및 전립샘 절제술 등을 포함한 수술의 필요성 감소

### [용법·용량]

- 피나스테리드로서 1일 1회 5mg을 식사와 관계없이 경구투여한다.
- 복용 시 증상이 개선된다면 최소 6개월간의 치료가 필요하다.
- 신부전 환자 : 약용동력학적으로 별 때 이 약을 투여 시 어떤 변화도 없었으므로 여러 종류의 신부전 환자(크레아티닌청소율 : 9.0 mL/min)에 용량 조절할 필요가 없다.
- 고령자 : 70세 이상 고령자에게 있어 이 약의 배설이 약간 감소되기는 하나 용량을 조절할 필요는 없다.

### [사용상의 주의사항]

- 경고
  - 이 약은 소아 또는 여성에게 투여하지 않는다.
  - 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성은 피나스테리드의 흡수 및 그 이후 남성 테이에 대한 잠재적 위험의 가능성이 있으므로 이 약의 부사지거나 깨진 조각을 만져서는 안 된다. 이 약은 코팅되어 있기 때문에, 깨지거나 부사지거나 않았다면 정상적인 취급 시에는 활성 성분과의 접촉을 방지할 수 있다.
  - 기분변형제 유증 조자
    - 피나스테리드 5mg을 투여한 환자에서 우울한 기분, 우울증이 보고되었고, 이보다는 적은 개수로 자살생각을 포함한 기분변형이 보고되었다. 정신과적 증상에 대해 환자를 관찰하고, 만약 환자에게 이러한 증상이 발생하는 경우 의료전문자에게 상담하도록 해야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것
  - 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
  - 여성 또는 소아
  - 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성
  - 이 약은 유당을 함유하고 있으므로 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(malabsorption) 또는 포도당, 갈락토오스 흡수장애(dysaccharidosis) 등의 유전적인 문제가 있는 환자
3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
  - 간기능에 이상이 있는 환자
4. 이상반응
  - 이 약은 내약성이 우수하고 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었다.
  - 외국의 임상
    - 4년간의 위약대조 임상시험(PLESS, Proscar LongTerm Efficacy and Safety Study)에서 이 약으로 치료를 받은 1,524명의 환자와 위약 치료를 받은 1,516명의 환자에 대한 4년에 걸친 안전성 평가를 실시하였다. 이 약으로 치료한 3.7%(57명의 환자), 위약으로 치료한 2.1% (32명의 환자)가 상기유관관 이상반응으로 치료를 중단하였으며, 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 상기유관관 이상반응이었다. 4년간의 임상시험에서 위약보다 높은 빈도로 발현하였고 이 약에서의 발현율이 1% 이상이었으며 임상시험

연구에 의해 약효와 관련되어 있을 가능성이 있거나, 아마도 관련되어 있거나, 분명히 관련되어 있다고 간주된 이상반응은 다음 표 1과 같았다. 임상시험 2~4년에서는 투여 기간 별기전, 성욕감퇴, 사정장애 발현율이 유의한 차이가 없었다.

표 1. 약물관련 이상반응	1년(%)		2~4년(%)	
	이약 (n=1,524)	위약 (n=1,516)	이약 (n=1,524)	위약 (n=1,516)
발기부전	8.1	3.7	5.1	5.1
성욕감퇴	6.4	3.4	2.6	2.6
사정장애	3.7	0.8	1.5	0.5
사정장애	0.8	0.1	0.2	0.1
유방비대	0.5	0.1	1.8	1.1
유방압통	0.4	0.1	0.7	0.3
발진	0.5	0.2	0.5	0.1

3. 치료사용에 관한 사항
  - 3,047명의 환자를 대상으로 4~6년간 수행한 위약 및 양성대조 임상시험에서, 이 약 5mg을 투여한 투여군에서 4건의 유방암이 발생하였고, 위약군 및 양성대조군에서는 발생하지 않았다. 별도의 3,040명의 환자를 대상으로 4년간 수행한 위약대조 임상시험에서 위약군에서 2건의 유방암이 발생하였고 이 약 5mg 투여군에서는 발생하지 않았다. 18,882명의 남성이 참여한 7년간의 위약대조임상시험(Prostate Cancer Prevention Trial, PCPT)에서 이 약 투여군 및 위약군에서 각각 1건의 유방암이 발생하였다. 남성 유방암에 대한 시판 후 보고가 있다. 이 약의 장기간 투여와 남성유방 신생물간의 관련성은 현재 알려져 있지 않다. PCPT 임상시험은 직장수지검사에서 정상이고 전립선 특이항원(Prostate Specific Antigen, PSA) 수치가 ≤3.0 ng/mL인 55세 이상 18,882명의 남성이 참여한 7년간의 무작위, 이중 맹검, 위약대조 임상시험이었다. 남성들은 이 약 5mg 또는 위약을 1일 1회 투여받았다. 환자들은 매해 직장수지검사 및 PSA를 평가받았으며, 생체조직검사는 PSA가 상승되거나 직장수지검사상에서 비정상적으로 나온 경우의 임상시험 마지막에 시행하였다. 위약용 투여군은 남성(1.1%)에 비해 이 약을 투여받은 남성(1.8%)에서 Gleason 등급 8~10의 전립샘암의 발생빈도가 더 높았다. 다른 50-환원효소 억제제(피나스테리드)에 대한 4년간의 위약대조 임상시험에서도 Gleason등급 8~10의 전립샘암에 대한 유사한 결과가 관찰되었다 (1% 두타스테리드 vs. 위약 0.5%). 이 약 5mg을 투여받은 전립샘암 환자에서의 임상적 유용성은 입증되지 않았다.
4. 외국의 시판 후 조차
  - 이 약 그리고/또는 이 약 저용량에서 다음과 같은 이상반응이 추가로 보고되었다. 이 이상 반응은 불특정 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에 발생빈도를 신뢰할 수 있게 예측하거나 약물-출처의 인과관계를 확립하는 것은 일반적으로 불가능하다.
    - 면역계 : 가려움, 두드러기 및 혈관부종(안술, 혀, 목구멍 및 얼굴의 종창을 포함)과 같은 과민반응
    - 근골격계 및 연결조직 장애 : 근육통, 근육력증
    - 정신계 : 우울증, 투여 중단 후 지속되는 성욕감퇴, 불안
    - 생식계 및 유방 : 고통증, 혈정맥증, 투여 중단 후 지속되는 성기능 장애(발기부전, 사정 장애) : 남성 불임 그리고/또는 정액의 질 저하, 피나스테리드 투여 중단 후 정액의 질 정상화 혹은 개선이 보고되었다. ; 남성 유방암
    - 위장장애(속쓰림), 어지럼, 두통
  - 국내의 시판 후 조차
    - 6년동안 3,675명을 대상으로 실시한 시판 후 조차 결과 이상반응의 발현빈도율은 인과 관계와 상관없이 107명에서 124건(3.37%)이 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있을 수 있는 것으로 평가된 것은 위장장애(속쓰림), 발기부전, 성욕감퇴, 사정장애(정액량 감소), 발진, 가려움, 과민반응, 두통, 어지럼이었다.
    - (1) 소화기계 : 소화불량, 변비, 위장장애(속쓰림), 복부통 등 7건(0.19%)
    - (2) 비뇨생식기계 : 발기부전, 성욕감퇴, 사정장애(정액량감소) 등 102건(2.78%)
    - (3) 피부 : 발진, 가려움증 등 2건(0.05%)
    - (4) 전신 : 양손저림, 과민반응, 두통, 권태감 등 6건(0.16%)
    - (5) 기타 : 어지럼, 중이염, 기가늠 이상 등 7건(0.19%)
5. 일반적 주의
  - 이 약에 의한 약효는 즉시 발현하게 나타나지 않으므로 다량의 잔류뇨를 가지는 환자나 신장하게 요속이 감소한 환자는 장애에 인요질화에 대해 주의깊게 검사받아야 한다.
  - 의사는 이 약으로 치료를 시작하기 앞서 감염, 전립샘암, 혈장 질환, 저자성 방광 또는 양성전립샘비대증(BPH)과 유사한 다른 신장질환을 확인하기 위한 적절한 평가를 실시해야 하며, 환자에게 제충분생명을 읽어보도록 지도하고 처방을 갱신할 때마다 한번 더 읽어보도록 하여 환자들이 이 약과 관련된 최신 정보를 인식하도록 한다.
  - 의사는 이 약으로 치료하는 동안 일부 환자에서 사정장애가 감소할 수 있다는 것을 환자에게 알려야 한다. 이런 사정장애 감소가 정상적인 사정능을 방해하는 것으로 보이지는 않지만 이 약으로 치료를 받는 환자에게 발기부전과 성욕감퇴가 발생할 수도 있다.
  - 직장수지검사상에서 정상적이고 PSA 수치가 ≤ 3.0 ng/mL인 55세 이상의 남성을 대상으로 7년간 이 약 1일 5mg을 복용한 PCPT 임상시험에서 Gleason 등급 8~10의 전립샘암 위험성이 증가되었다(피나스테리드 1.8% vs. 위약 1.1%) 다른 50-환원효소 억제제(두타스테리드)(1% 두타스테리드 vs. 0.5% 위약)에 대한 4년간의 위약대조

- 임상시험에서와 비슷한 결과가 관찰되었다. 50-환원효소 억제제는 고등급 전립샘암 발전의 위험성을 증가시킬 수 있으나, 전립샘 부피를 감소시키기 위한 50-환원효소 억제제 효과 때문인지, 이러한 연구들의 결과가 영향을 미치는 다른 요인들 때문인지는 확립되지 않았다.
- 상호작용
  - 이 약과 관련된 약물상호작용은 일관되지 않았다.
  - 이 약은 CYP-450 관련 약물대사효소계에는 영향을 끼치지 않으므로 이러한 기전으로 상호되는 약물인 프로프라놀롤, 디곡신, 글리버리드, 외코프린, 테오필린, 인데르핀 등과의 상호작용은 나타나지 않는다.
  - ACE억제제, 인마사이드제, 베타차단제, 칼슘제, 칼슘제, 신장성염실제, 이노제, H2결핍제, HMG CoA환원효소억제제, 비스테로이드성소염진통제(NSAIDs), 쿠놀론제, 벤조다이아제핀 등과의 병용투여시 임상적으로 유의한 이상반응은 나타나지 않는다.
- 임부 및 수유부에 대한 투여
  - 이 약은 임부나 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 투여를 금한다. 이 약을 임부가 복용 시 남성태아의 외부생식기의 비정상성을 초래할 수 있다(11명 50-환원효소 억제제가 테스토스테론이 디하이드로테스토스테론으로 전환되는 것을 저해한다). 만일 이 약을 임신 중에 복용했거나 또는 이 약을 복용하는 도중에 임신이 되면 임신여성에게 남성 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려주어야 한다. 임컷 컷트를 대상으로 한 동물실험에서 임신 중에 저용량의 이 약을 투여하였을 때 수컷새끼의 외부부기형을 초래하였다.
  - 이 약의 부사지 조각이 흡수되어 임부의 남성태아 외부생식기에 비정상성을 초래할 수 있으므로 이 약의 부사지 조각은 임부나 임신했을 가능성이 있는 여성이 취급해서는 안 된다. 그러나, 이 약은 깨어지거나 부사지되지 않았다면 코팅이 되어 있어 정상적인 취급시에는 정상분에 노출되지 않는다.
- 임상시험에서 이 약 5 mg/day를 6~24주 동안 복용한 피험자의 정액에서 소량의 피나스테리드가 회수되었다. 임신한 여성에게 이 약으로 치료를 받은 환자의 정액으로 노출되게 되는 피나스테리드 농도는 rhesus 원숭이 동물실험에서 보고된 태아의 발육 기생에 대한 no-effect level에 해당되는 피나스테리드 농도보다 50~100배 낮은 용량이다.
- 이 약의 무효로의 이행여부는 확실하지 않으며 수유부에는 투여하지 않는다.
- 소아에 대한 투여
  - 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않으므로 소아에게는 투여할 수 없다.
- 고령자에 대한 투여
  - 위약에서 위약대조 임상시험(PLESS)에 참가한 피험자 중 65세 이상은 1,480명이었고 75세 이상은 1,059명이었다. 고령자와 젊은 피험자간의 안전성과 유효성에 유의한 차이가 관찰되지 않았으며, 다른 임상적 경험에서도 고령자와 보다 젊은 환자간의 반응에 차이가 없었다. 고령자에 대한 용량조절이 필요하지 않다.
- 임상검사치에의 영향
  - 이 약으로 치료를 받은 전립샘암 환자에서 임상적 효능은 입증되지 않고 있다. 대조 임상시험에서 연속적인 전립샘특이항원(PSA) 수치와 전립샘 생검으로 PSA가 증가된 양성전립샘비대증 환자를 모니터링 하였다. 이러한 BPH임상시험에서, 이 약은 전립샘암 진단 비율을 변화시키지 않는 것으로 나타났다. 또한, 전립샘암의 전체적인 발병률은 이 약으로 치료를 받은 환자 또는 위약 치료를 받은 환자에서 유의한 차이가 없었다. 이 약은 전립샘암 증세 하에서 양성전립샘비대증 환자의 혈청 PSA 농도를 대략 50% 정도 감소시킨다. 이런 감소는 개별 환자에 따라 편차가 있기 하지만, 전체 PSA수치 범위에서 예측가능하다. PLESS 임상시험의 3,000명 이상 환자로부터 얻은 PSA 치료 분석결과, 6개월 이상 이 약으로 치료를 받은 전형적인 환자의 PSA수치는 치료를 받지 않은 남성의 정상 범위와 비교시 2배로 조정해야 한다는 사실이 확인되었다. 이런 조정으로 PSA 분석의 민감도와 특이도가 보존되고, 전립샘암 진단능력을 유지할 수 있다. 이 약으로 치료를 받는 환자의 지속적인 PSA 수치 증가는 이 약의 치료에 대한 비효율 문제를 고려하는 것을 비롯하여 주의깊게 평가해야 한다. 우리 PSA수치 백분율(총 PSA에 대한 우리 PSA의 비율)은 이 약으로 인해 유의하게 감소하지 않는다. 총 PSA에 대한 우리 PSA의 비율은 이 약의 영향 하에서도 그대로 유지된다. 전립샘암 진단에 우리 PSA수치 백분율을 보조 수단으로 활용하는 경우, 이 수치에 대한 주의가 필요하다.
  - 양성전립샘비대증 환자에서, 이 약은 코티솔, 에스트라디올, 프로라틴, 갑상선 자극 호르몬 또는 티록신의 소환 정도에 영향을 주지 않았다. 혈장 지질 프로필(총 콜레스테롤, 저밀도지단백, 고밀도지단백, 트리글리세리드) 또는 골밀도에 대한 임상적으로 중요한 약을 조하는 관찰되지 않았다. 이 약을 복용하는 환자에서 황체형성호르몬(LH)과 난포자극호르몬(FSH)이 약 10% 증가하는 것이 관찰되었지만, 수준은 정상범위 이내였다. 건강한 자원자에서 이 약의 치료는 성상자극호르몬 방출 인자에 대한 LH와 FSH의 반응을 변화시키지 않는다. 이는 시상하부-뇌하수체-갑상 축이 영향받지 않음을 시사한다. 건강한 남성 자원자에서 정액 파라미터를 평가하기 위한 24시간 이 약 치료는 정액 농도 운동성 형태, pH에 임상적으로 유의한 영향을 주지 않았다. 사정시 전체 정액량이 감소되었고 0.6 mL(22.1%)의 평균 사정량 감소가 관찰되었다. 이들 파라미터는 정상 수준 범위 안에 있었으며 치료를 중단하자 소변되기 시작하여 평균 84주후 기저 상태로 회복되었다.
- 과량투여시의 처치
  - 이 약의 과다 복용시에 권장되는 특별한 치료법은 없다.
  - 이 약을 400 mg까지 단회투여하거나 3개월간 1일 80 mg까지 반복 투여한 환자에서 이상반응이 나타나지 않았다.
- 보관 및 취급상의 주의사항
  - 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
  - 다른 용기에 넣어서 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

**[저장방법]** 1차기밀봉기, 실온보관(1~30°C)  
**[포장단위]** 30정/PTP(10정/PTP X 3)  
**[교란방지 안내]**  
 구인 시 사용(유효)기한이 경과되었거나 변질, 변패, 오손된 제품인 경우 구입하신 약품을 통하여 교환하여 드립니다.

**[제조업체자] (주)인트로바이오파마**  
 경기도 평택시 서탄면 마두길 104-12, 104-21동 1층(일부) 및 2층(일부(보관소))  
**[제조자] (주)인젠생약학** 경기도 안산시 단원구 별당로 627  
**[판매자] 에이블팜스트리피(주)** 서울특별시 관악구 관악로24길 63 와이타워 502호

※ 이 첨부서 작성일자(2023. 03. 29) 이후 변경된 내용은 홈페이지 (www.intropharm.com)에서 확인하실 수 있습니다.  
 ※ 사용(유효)기한이 지난 약품을 사용하지 마고, 약박을 어린이의 손이 닿지 않게 보관하십시오.  
 ※ 약박을 사용하시기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 약박과 함께 보관하십시오.  
 ※ 무차등 피해구제 신청은 한국약품안전관리원(1644-6223)으로 문의 바랍니다.

첨부문서 개정 연월일 : 2023년 03월 29일  
 [P/F02T E03]