

탐스로날 서방정 0.4밀리그램

탐스로신염산염

[원료약물 및 그 분량]

■ 유효성분: 탐스로신염산염(EP) 0.4 mg

■ 첨가제: 미경정성물로소스 히드록시프로필셀룰로오스, 물리비닐아크릴, 물리비닐아세테이트 수분산액30%, 에타이크릴산 - 아크릴산에틸군중합체(1:1) 분산액30%, 트리에틸시트르산염, 탤크, D-만니톨, 포비돈, 크로스포비돈, 글로이드성이상화규소, 스테아린산마그네슘

[성상]

연한 노란색의 반점이 있는 원색의 원형 타입정제이다.

[효능·효과]

양성 친립생비대증에 따른 배뇨장애

[용법·용량]

성인: 탐스로신염산염으로서 1일 1회 0.4mg 식후에 경구투여 한다.
이 약을 통과로 삼켜야 하며 부수거나 씹으면 안된다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응(혈관부종 포함) 병력이 있는 환자
2) 기침저지할 환자증상이 악화될 수 있다.)

3) 중증 간염에 환자혈장 농도가 상승할 수 있다.)

4) 임신 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 중증 신장애 환자혈장 농도가 상승할 수 있다.)

2) 고령자(고령자에 대한 투여 참조)

3) PDE5(phosphodiesterase-5) 억제제를 복용중인 환자상호작용 항 참고)

4) CYP3A4 억제제와 타이唑인 환자상호작용 항 참고)

5) 항암제를 투여중인 환자상호작용 항 참고)

6) 알파-1차단제를 투여중인 환자는 이 약을 투여하지 않는 것을 원칙으로 하니, 특히 필요한 경우에는 환자에게 신중히 투여한다.(기저체온증이 일어날 수 있다.)

7) 배뇨신관 병리가 있는 환자는 이 약을 투여하지 않는 것을 원칙으로 하니, 특히 필요한 경우에 한하여 신중히 투여한다.

3. 이상반응

탐스로신염산염에 대한 안전성은 양성 친립생비대증, 환자 482명을 대상으로 한 12주간의 위약 대조 임상시험에서 평가되었다.

0.4mg 투여군 155명 중 충족하는 보고된 이상반응은 목부불쾌감(1.94%), 상복부 통증(1.94%), 어지러움(1.94%), 설사(1.29%), 소화불편(1.29%), 대상포진(1.29%), 경막염 감소(1.29%), 두통(1.29%) 이었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 이상약물반응은 정맥염 감소 2건, 어지러움 2건, 현기증 1건, 연구통증 1건, 복부 불쾌감 1건, 상복부 통증 1건, 구강 1건, 사지장애 1건, 역사상 1건, 비충혈 1건, 건강 1건, 연구통증(증동증)을 제외한 모든 이상약물반응은 경증으로 나타났다.

다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 482명(위약 투여군 162명, 탐스로신염산염 0.2mg 투여군 165명, 탐스로신염산염 0.4mg 투여군 155명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상에서 보고되고 위약 투여군보다 높은 비율로 발생한 이상반응의 발생빈도를 묘사한 것이다.

기간	탐스로신염산염 투여군 (N=320)		위약 투여군	전체 투여군
	0.4mg (N=55) N(%)	0.2mg (N=65) N(%)		
소화기계				
복부 불편감	3 (1.94%)	0 (0%)	1 (0.62%)	4 (0.83%)
상복부 통증	3 (1.94%)	1 (0.61%)	0 (0%)	4 (0.83%)
설사	2 (1.29%)	0 (0%)	0 (0%)	2 (0.41%)
소화불량	2 (1.29%)	0 (0%)	2 (1.23%)	4 (0.83%)
감염				
대상포진	2 (1.29%)	0 (0%)	0 (0%)	2 (0.41%)
신경계				
어지러움	3 (1.94%)	1 (0.61%)	1 (0.62%)	5 (1.04%)
두통	2 (1.29%)	0 (0%)	0 (0%)	2 (0.41%)
생식기계				
역사장	1 (0.65%)	2 (1.21%)	0 (0%)	3 (0.62%)
정액량 감소	2 (1.29%)	0 (0%)	0 (0%)	2 (0.41%)
피부 및 피하조직계				
기라움증	0 (0%)	2 (1.21%)	0 (0%)	2 (0.41%)

아래에 명시된 정보는 탐스로신염산염 0.2mg에 대한 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

1) 신신·의식상(빈도 불명): 혈압저하에 둘째하는 일과성의 의식상실 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 나타나는 경우에는 이 약의 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.

2) 정신상(빈도 불명): 균형감각의 이상, 기립성 어지럼, 두통, 출음, 신경과민, 불면, 성욕저하,

초조감(빈도불명), 저림감(빈도불명)이 나타날 수 있다.

- 3) 순환기계: 때때로 번역, 혈압저하, 기립 저혈압, 심박항진, 부정맥이 나타날 수 있다.
- 4) 과민반응: 때때로 발진, 가려움, 두드러기 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 두여를 중지해야 한다.
- 5) 소화기계: 때때로 구역, 구토, 위부불쾌감, 위증감, 위통, 식욕부진, 구갈, 변비, 출사, 치아상해, 연한出血이 나타날 수 있다.
- 6) 간장애, 황달(빈도 불명): AST 상승, ALT 상승, 혈당 등이 나타나는 경우가 있으므로 충분히 관찰하고 이상반응이 나타나는 경우에는 이 약의 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
- 7) 기타: 때때로 일부 차단감, 청신관통, 고막염, 고지, 부종, 요실금, 미각상상, 여성동유방, 자속발기증, 감염, 무기력증, 통증증, 흉통, 비염, 인두염, 기침 증상, 부비동염, 비장상상, 암시, 수술 중 충족(장자증)증후군(Hypotensive Puffy Iris Syndrome), 시야흐림, 시각장애, 디향증(빈도 불명), 백발(빈도 불명)이 나타날 수 있다.
- 8) 국내 시판 후 조사결과(조사증례수: 3,720명) 나타난 이상반응은 다음과 같으며, 이 약과의 관련 여부는 확정하지 않다.: 충혈(경련, 사정부전, 발적, 미경(캡슐제와 함께)).
- 9) 외국(미국)에서의 시판 후 조사결과(조사증례수: 1,000명) 나타난 이상반응은 다음과 같으며, 이는 자발적 보고에 의한 것으로 별도로 신뢰성을 인정하는 것은 아니다. 미국에서는
 - 1) 이상반응의 증상(증상 대상수: 2) 보고 횟수 3) 이 약과의 인과관계 정도를 근거하여 다음에 이상반응을 시장상의 주의사항에 포함하였다. 예: 입암 및 두부부위의 부피증(발: 거울증, 팔완증 등) 등의 알약(알약) 복용 및 두드러기, 살개발진(진, 서늘증), 피부증(변비, 구토, 구토, 두드레기, 지속발기증)이 보고되었다. 또한 알약(알약) 복용하고 있거나 이전에 복용했던 일부 화장지에서 백내장 또는 녹내장 수술을 하는 동안 수술 중 충족(장자증)증후군(FITS)으로 알려져 있는 적은 통증(증상)이 보고되었다.

4. 일반적 주의

- 1) 이 약을 관리 투여할 경우 혈압 저하가 예상되므로 투여량에 주의해야 한다.
- 2) 기침(고지)이나 혈압이 저하될 수 있으므로 체위변환에 따른 혈압변화에 주의해야 한다.
- 3) 이 약에 의한 치료는 원인요법이 아니라 대증요법임에 유의하여 이 약의 투여로 기대되는 효과를 얻지 못하는 경우에 수술수법 등을 다른 적절한 처치를 고려해야 한다.
- 4) 어린이 등에 나타날 수 있으므로 높은 곳에서의 작업이나 자동차 운전 등 위험에 따른 작업에 종사하는 경우에는 주의를 험기시켜야 한다.
- 5) 동물(환경)에서 단백질(단백질) 투여 시 환원성은 나타나는 것으로 보고되었다.
- 6) 전립샘염과 친립샘염(대증은 약이하는 증상이 비슷하고, 이 두 질환은 종종 공존함으로 이 약 투여 전에 친립샘염이 있는지 확인하여야 한다).
- 7) 출산 후의 위험성은 다른 알파-1차단제와 같다.
- 8) 이 약은 다음과 같은 알파-1차단제와 마찬가지로 자속발기증과 관련된다. 자속발기의 상태는 적절한 치료가 없을 경우 영구적 발기능을 악화할 수 있으므로 의사의 이런 상태의 심각성을 환자에게 알려야 한다.
- 9) 알파-1차단제를 복용하고 있거나 이전에 복용했던 일부 환자에서 백내장 또는 녹내장 수술을 하는 동안 수술 중 충족(장자증)증후군(FITS)으로 관찰되었다. 따라서 의사와는 수술시 충족(장자증)증후군(�)에 있어서 가능한 수술 방법의 변화를 준비해야 한다.
- 10) 살풀아이드 알라르기 복용을 가진 환자는 이 약에 대한 알레르기 반응 사례가 보고되었다. 만약 환자가 고기에서 살풀아이드 알라르기 복용을 겪어왔다. 이 약 투여 시 주의가 필요하다.)

5. 상호작용

- 1) 혈압강하제를 복용중인 환자는 기저질의 혈압조절 능력이 저하되는 경우가 있으며, 혈압강하제와 병용시 기저체온(빈도) 나타날 수 있으므로 감상하는 등 주의한다.
- 2) 이 약의 알파-1차단제로 인해 PDE5 억제제(리파티드라니탈리트로신산염, 바데나필립산염 등)와 이 약의 병용 시 PDE5 억제제의 혈관 이완성 혈압강하작용이 증가할 수 있다. 이 약과 PDE5 억제제의 병용 투여 시 저혈압 발생의 가능성이 보고된 바 있다.
- 3) 마취제와 다른 알파-1차단제와의 상호작용은 경장된 바 없으나, 상호작용이 예상되어, 경장강화제로의 원천(원천) 위험이 있다.
- 4) 시마티드인과의 상호작용에 대한 연구결과에 이 약 청소율(25% 감소)과 AUC(44% 증가)에서 중요한 변화가 나타났으며 시마티드인과의 병용 시 주의(단위: 0.4 mg 이상의 용량 투여). 시마티드인과의 상호작용은 *in vitro*, *in vivo* 시험에서 결정적인 결론에 이르지 못했으므로 병용 시 주의한다.
- 5) 간경련을 대상으로 한 양호학적 시험에서 강한 CYP3A4 또는 CYP2D6 억제제와 이 약의 병용시 이 약의 노출이 증가할 수 있음이 관찰되었다. 케토코나졸(CYP3A4 억제제)과 탐스로신염산염 0.4 mg의 병용시 탐스로신의 Cmax 및 AUC는 각각 2.2배, 2.8배 증가하였다. CYP2D6 저마다인(poor metabolizer)에서 강한 CYP3A4 억제제와 탐스로신염산염의 병용 시 탐스로신 노출이 증가할 가능성이 있다. CYP2D6에 대한 다양성(polymerism)은 일반적으로 알려져 있지 않기 때문에 탐스로신염산염은 강한 CYP3A4 억제제(케토코나졸, 이트로코나졸, 클레이트리아이신, 인디나비르, 베리나비르, 리토나비르, 사루비나비르)와 함께 투여에는 안된다. 중등도의 CYP3A4 억제제(리파티드라니탈리트로마이신, 블로코나졸, 딜리아제, 베리파밀립)와 탐스로신염산염의 병용 시 주의한다. 파세리풀(CYP2D6 억제제)과 탐스로신염산염 0.4 mg의 병용 시 탐스로신의 Cmax 및 AUC는 각각 1.3배, 1.6배 증가하였다.

6. 일부 및 수술전에 대한 투여

- 이 약의 적응증은 여성을 대상으로 하지 않는다. 여성에서 이 약의 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

7. 소아에 대한 투여

- 이 약의 적응증은 소아를 대상으로 하지 않는다. 18세 이하의 소아에서 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

8. 고령자에 대한 투여

- 고령자 중 경증 및 중등도의 신장애 환자에서는 용량조정이 필요하지 않다. 고령자 중 경증의 신장애 환자 (Creatinine Clearance 30L/min 미만)에서는 이 약의 안전성 및 유효성이 공기되지 않았다.

9. 적용상의 주의

- PTP 포장의 액체는 PTP 포장으로부터 끌어내어 복용한다. 만일 PTP 포장을 복용하게 될 경우, 단단한 액체부분이 식도 절벽에 박혀 심할 경우 천공이 생겨 증진(증진: 혈관경증, 혈관경증) 등의 중증 협동증을 유발한다는 보고가 있다.
- 이 약은 사용제제이므로 씹어서 복용하지 않도록 환자에게 주의시킨다.(사망경에 한함).

10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

11. 의약품등등성시험 정보*

가. 시험약 탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[주]대조제와 대조약 탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[한미약품주] 2x2 교차시험으로 시험약 각 1정 또는 대조약 각 1캡슐씩 건강한 성인에게 공복 및 식후 1회 단회 경구 투여하여 29명(공복) 및 29명(식후)의 혈중 탐스로신을 측정한 결과, 비교평균(평균치)AUC(max) 로그변환치와 평균치 차이의 90%신뢰구간이 log0.8에서 log1.25이내로 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

(공복)

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-∞} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[한미약품주]	15.1 ± 48.4	12.16 ± 3.06	5.00 (2.00~6.00)	9.18 ± 2.13
시험약	탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[주]대조제	160.8 ± 59.6	12.98 ± 4.19	5.00 (3.00~6.02)	8.94 ± 1.73
90% 신뢰구간 *(기준: log 0.8 ~ log 1.25)	log0.9786 ~ log1.188	log0.9636 ~ log1.199	-	-	-

AUC_{0-∞}: 평균시간부터 최종 혈중농도 정량시간까지의 혈중농도-시간곡선면적
C_{max}: 최고혈중농도
T_{max}: 최고혈중농도 도달시간
t_{1/2}: 소상 반감기

*비교평균(평균치)을 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

(식후)

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-∞} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[한미약품주]	129.2 ± 51.1	9.218 ± 3.162	5.00 (4.00~12.00)	9.76 ± 1.99
시험약	탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[주]대조제	130.3 ± 53.0	9.768 ± 2.969	5.00 (2.00~7.02)	10.62 ± 3.86
90% 신뢰구간 *(기준: log 0.8 ~ log 1.25)	log0.9666 ~ log1.0539	log0.9972 ~ log1.1533	-	-	-

AUC_{0-∞}: 평균값±표준편차, T_{max}: 중앙값±면적
C_{max}: 최고혈중농도
T_{max}: 최고혈중농도 도달시간
t_{1/2}: 소상 반감기

*비교평균(평균치)을 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

나. 의약품등등성시험(제조/제한기준)에 따라 시험약 탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[주]대조제는 내과의 탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[한미약품주]의 비교용증시(차별화제)를 제출하였으며 대조약과의 용량 양성이 동등하였다. 이에 따라 해당 자료로서 약동학적 동등성을 입증하였다.

⑤ 이 약은 [주]대조제(탐스로신염산염 0.4밀리그램(탐스로신염산염)[주]대조제)에 대한 투여 시 태자에 유해하다.

12. 기타

- 1) 생식독성

임신한 햇트에 이 약을 300 mg/kg/day까지 사람 치료용량의 약 50배) 투여 시 태자에 유해하다는 증거는 나타나지 않았다. 임신한 햇트에 이 약을 50 mg/kg/day까지 투여 시 태자에 유해하다는 증거는 나타나지 않았다.
- 2) 약동학

건강한 성인 대상으로 탐스로신염산염 0.2mg, 탐스로신염산염 0.4mg, 탐스로신염산염 0.6mg, 탐스로신염산염 0.8mg, 탐스로신염산염 1.0mg, 탐스로신염산염 1.2mg, 탐스로신염산염 1.4mg, 탐스로신염산염 1.6mg, 탐스로신염산염 1.8mg, 탐스로신염산염 2.0mg, 탐스로신염산염 2.2mg, 탐스로신염산염 2.4mg, 탐스로신염산염 2.6mg, 탐스로신염산염 2.8mg, 탐스로신염산염 3.0mg, 탐스로신염산염 3.2mg, 탐스로신염산염 3.4mg, 탐스로신염산염 3.6mg, 탐스로신염산염 3.8mg, 탐스로신염산염 4.0mg, 탐스로신염산염 4.2mg, 탐스로신염산염 4.4mg, 탐스로신염산염 4.6mg, 탐스로신염산염 4.8mg, 탐스로신염산염 5.0mg, 탐스로신염산염 5.2mg, 탐스로신염산염 5.4mg, 탐스로신염산염 5.6mg, 탐스로신염산염 5.8mg, 탐스로신염산염 6.0mg, 탐스로신염산염 6.2mg, 탐스로신염산염 6.4mg, 탐스로신염산염 6.6mg, 탐스로신염산염 6.8mg, 탐스로신염산염 7.0mg, 탐스로신염산염 7.2mg, 탐스로신염산염 7.4mg, 탐스로신염산염 7.6mg, 탐스로신염산염 7.8mg, 탐스로신염산염 8.0mg, 탐스로신염산염 8.2mg, 탐스로신염산염 8.4mg, 탐스로신염산염 8.6mg, 탐스로신염산염 8.8mg, 탐스로신염산염 9.0mg, 탐스로신염산염 9.2mg, 탐스로신염산염 9.4mg, 탐스로신염산염 9.6mg, 탐스로신염산염 9.8mg, 탐스로신염산염 10.0mg, 탐스로신염산염 10.2mg, 탐스로신염산염 10.4mg, 탐스로신염산염 10.6mg, 탐스로신염산염 10.8mg, 탐스로신염산염 11.0mg, 탐스로신염산염 11.2mg, 탐스로신염산염 11.4mg, 탐스로신염산염 11.6mg, 탐스로신염산염 11.8mg, 탐스로신염산염 12.0mg, 탐스로신염산염 12.2mg, 탐스로신염산염 12.4mg, 탐스로신염산염 12.6mg, 탐스로신염산염 12.8mg, 탐스로신염산염 13.0mg, 탐스로신염산염 13.2mg, 탐스로신염산염 13.4mg, 탐스로신염산염 13.6mg, 탐스로신염산염 13.8mg, 탐스로신염산염 14.0mg, 탐스로신염산염 14.2mg, 탐스로신염산염 14.4mg, 탐스로신염산염 14.6mg, 탐스로신염산염 14.8mg, 탐스로신염산염 15.0mg, 탐스로신염산염 15.2mg, 탐스로신염산염 15.4mg, 탐스로신염산염 15.6mg, 탐스로신염산염 15.8mg, 탐스로신염산염 16.0mg, 탐스로신염산염 16.2mg, 탐스로신염산염 16.4mg, 탐스로신염산염 16.6mg, 탐스로신염산염 16.8mg, 탐스로신염산염 17.0mg, 탐스로신염산염 17.2mg, 탐스로신염산염 17.4mg, 탐스로신염산염 17.6mg, 탐스로신염산염 17.8mg, 탐스로신염산염 18.0mg, 탐스로신염산염 18.2mg, 탐스로신염산염 18.4mg, 탐스로신염산염 18.6mg, 탐스로신염산염 18.8mg, 탐스로신염산염 19.0mg, 탐스로신염산염 19.2mg, 탐스로신염산염 19.4mg, 탐스로신염산염 19.6mg, 탐스로신염산염 19.8mg, 탐스로신염산염 20.0mg, 탐스로신염산염 20.2mg, 탐스로신염산염 20.4mg, 탐스로신염산염 20.6mg, 탐스로신염산염 20.8mg, 탐스로신염산염 21.0mg, 탐스로신염산염 21.2mg, 탐스로신염산염 21.4mg, 탐스로신염산염 21.6mg, 탐스로신염산염 21.8mg, 탐스로신염산염 22.0mg, 탐스로신염산염 22.2mg, 탐스로신염산염 22.4mg, 탐스로신염산염 22.6mg, 탐스로신염산염 22.8mg, 탐스로신염산염 23.0mg, 탐스로신염산염 23.2mg, 탐스로신염산염 23.4mg, 탐스로신염산염 23.6mg, 탐스로신염산염 23.8mg, 탐스로신염산염 24.0mg, 탐스로신염산염 24.2mg, 탐스로신염산염 24.4mg, 탐스로신염산염 24.6mg, 탐스로신염산염 24.8mg, 탐스로신염산염 25.0mg, 탐스로신염산염 25.2mg, 탐스로신염산염 25.4mg, 탐스로신염산염 25.6mg, 탐스로신염산염 25.8mg, 탐스로신염산염 26.0mg, 탐스로신염산염 26.2mg, 탐스로신염산염 26.4mg, 탐스로신염산염 26.6mg, 탐스로신염산염 26.8mg, 탐스로신염산염 27.0mg, 탐스로신염산염 27.2mg, 탐스로신염산염 27.4mg, 탐스로신염산염 27.6mg, 탐스로신염산염 27.8mg, 탐스로신염산염 28.0mg, 탐스로신염산염 28.2mg, 탐스로신염산염 28.4mg, 탐스로신염산염 28.6mg, 탐스로신염산염 28.8mg, 탐스로신염산염 29.0mg, 탐스로신염산염 29.2mg, 탐스로신염산염 29.4mg, 탐스로신염산염 29.6mg, 탐스로신염산염 29.8mg, 탐스로신염산염 30.0mg, 탐스로신염산염 30.2mg, 탐스로신염산염 30.4mg, 탐스로신염산염 30.6mg, 탐스로신염산염 30.8mg, 탐스로신염산염 31.0mg, 탐스로신염산염 31.2mg, 탐스로신염산염 31.4mg, 탐스로신염산염 31.6mg, 탐스로신염산염 31.8mg,