



# 세노바엘정

(레보세티리진염산염)

## ILDONG

|       |      |             |
|-------|------|-------------|
| 전문의약품 | 분류번호 | 141(항히스타민제) |
|-------|------|-------------|

### 원료약품의 분량(1정증)

레보세티리진염산염(별규)..... 5.0mg

### 성상

이 약은 백색 또는 미황색의 타원형  
필름 코팅정입니다.



### 효능 · 효과

다음 질환의 증상 완화

1. 계절성 알레르기성 비염 또는 다년성 알레르기성 비염(지속적 알레르기성 비염 포함)
2. 만성 특발성 두드러기
3. 기려움증을 동반한 피부염 및 습진(하이드로코티손 외용제와 병용)

### 용법 · 용량

성인 및 6세 이상의 소아 : 식사에 상관없이 1회 1정(레보세티리진염산염으로써 5mg), 1일 1회 경구 투여합니다. 연령, 증상에 따라 적절히 증강합니다.  
신장애 환자는 신장기능 [크레아티닌 정소율(CL<sub>CR</sub> (mL/min))에 따라 용량을 조절합니다.

| 크레아티닌 정소율 CL <sub>CR</sub> (mL/min) |                            |
|-------------------------------------|----------------------------|
| 경증                                  | 50 ≤ CL <sub>CR</sub> < 80 |
| 중등증                                 | 30 ≤ CL <sub>CR</sub> < 50 |
| 중증                                  | 10 ≤ CL <sub>CR</sub> < 30 |
| 용량 및 횟수                             |                            |
| 경증                                  | 1회 1정, 1일 1회               |
| 중등증                                 | 1회 1정, 2일 1회               |
| 중증                                  | 1회 1정, 3일 1회               |

### 사용상의 주의사항

#### 1. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.

- 1) 이 약 성분 및 히드록시진 또는 피파라진유도체에 대해 과민증이 있는 환자 및 그 병력이 있는 환자
- 2) 신부전 환자(CL<sub>CR</sub><10mL/min), 혈액투석을 받고 있는 환자
- 3) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 부인, 수유부
- 4) 1세 미만의 영아에게 이 약을 투여해서는 안되고, 6세 미만의 유아에게는 정제가 아닌 액제를 투여하십시오.
- 5) 이 약은 유당을 험유하고 있으므로 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당 분해효소 결핍증(Lapp lactose deficiency), 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-gala-cose malabsorption) 등 유전적인 문제가 있는 환자에게 이 약을 투여해서는 안됩니다.

#### 2. 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.

- 1) 신장애환자(높은 혈중 농도가 지속될 수 있습니다.)
- 2) 간장애환자(높은 혈중 농도가 지속될 수 있습니다.)
- 3) 고령자(높은 혈중 농도가 지속될 수 있습니다.)
3. 이상반응
  - 1) 정신신경계 : 졸음, 때때로 권태감, 두통, 마비감, 드물게 가볍고 일시적인 나른함, 피로, 어지러움, 두통감, 흥분이 나타날 수 있습니다.
  - 2) 소화기계 : 때때로 구길, 구순건조감, 구역, 식욕부진, 위부불쾌, 소화불량, 복통, 위통, 복부불쾌감, 드물게 구토, 위장장애, 설사, 구순염, 미각 이상이 나타날 수 있습니다.
  - 3) 순환기계 : 드물게 빙백, 부정맥, 혈압상승, 때때로 심계형진이 나타날 수 있습니다.
  - 4) 혈액계 : 혈관염, 때때로 백혈구감소, 호중구감소, 임파구증가, 호산구증가, 드물게 단핵구증가, 혈소판증가, 혈소판감소가 나타날 수 있습니다.
  - 5) 과민증 : 광과민증, 아나필락시스 속, 때때로 부종, 드물게 발진, 소양감, 혈관부종이 나타날 수 있습니다.
  - 6) 눈 : 드물게 시야흐림, 결막충혈이 나타날 수 있습니다.
  - 7) 간 : 때때로 AST, ALT, AL-P, 총빌리루빈의 상승이 나타날 수 있습니다.
  - 8) 신장 : 때때로 BUN 상승, 당뇨, 요장혈이 나타날 수 있습니다.
  - 9) 기타 : 인두염, 기침, 비출혈, 기관지경련, 청력이상, 시각이상, 때때로 흉통, 드물게 월경불순, 이명이 나타날 수 있습니다.
  - 10) 1세 이상 6세 미만의 소아에 대한 임상시험 결과, 가장 흔하게 나타난 이상반응은 발열, 설사, 구토, 중이염이었습니다.
  - 11) 시판 후, 공격성, 활각, 우울, 경련, 지각이상, 호흡곤란, 두드려기, 고정약물발진, 시각장애, 간염, 근육통, 체중증가, 식욕증가, 불면, 자살관념, 헌기증, 실신, 진전, 미각이상, 배뇨장애, 소변고임, 부종이 추가로 보고되었습니다.
  - 12) 국내 시판 후 조사결과
    - 가. 국내에서 재심사를 위하여 4년 동안 1,866명(정체 : 1,701명, 액제 : 165명)의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 유해사례의 발생율은 1.13% (21명/1,866명 25건)이었습니다. 주 유해사례는 출림 0.27% (5명/1,866명), 진정 0.21% (4명/1,866명), 어지러움 0.11% (2명/1,866명)등의 순이었습니다. 이 중 악과

## ILDONG

의 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해 반응 발생율은 0.64% (12명/1,866명, 12건)으로 보고되었으며 즐립 0.27% (5명/1,866명), 진정 0.21% (4명/1,866명), 어지러움 0.11% (2명/1,866명), 두통 0.05% (1명/1,866명)의 순이었습니다. 중대한 유해사례는 약과의 인과관계에 상관없이 압박골절 및 뼈파 각 0.05% (1명/1,866명, 1명)이며, 예상치 못한 유해사례는 약과의 인과관계에 상관없이 구내염, 가래 이상, 후비루, 호흡곤란, 쪽감각, 고혈압, 압박 골절, 폐렴이 각 1건씩 보고되었습니다.

나. 재심사 대상인 간단동이 자발적인 보고, 임상시험 및 문헌정보등을 통해 보고된 예상치 못한 약물 유해반응으로 균육통 2건, 동공확대 1건, 어드름 1건, 고혈당 1건, 두드러기 1건, 복부팽만 1건, 체중증가 1건으로 총 8건이 보고 되었습니다.

#### 4. 일반적 주의

- 1) 약 복용 후 출립, 피로, 무력증이 나타날 수 있으므로 운전이나 기계조작같이 기민함을 요구하는 작업을 행할 경우 좀더 주의를 기울여야 합니다.
- 2) 기민함을 감소시키거나 중추신경계 작용을 주가로 떨어뜨릴 수 있으므로 이 약과 알코올, 항우울제와 같이 복용하는 것은 피해야 합니다.
- 3) 레보세티리진은 요자류의 위험을 증가시킬 수 있으므로 요자류의 선행요인(예: 척수장애, 전립선 비대이 있는 환자에게 투여될 경우 주의해야 합니다.)

#### 5. 상호작용

- 1) 다른 항히스티민제와 마찬가지로 과량의 알코올과 병용하여 하지 않습니다.
- 2) 라세미체(광학이성질체)인 세티리진의 경우에 알코올의 영향을 증가시키지 않을 것으로 보여지며 0.5 g/L 혈액 수준, 레보세티리진과 알코올 또는 기타 CNS 억제제를 병용투여하는 경우 경계심이 주기로 감소될 수 있고 수행 장애를 앓아 할 수 있습니다.
- 3) 레보세티리진과의 상호작용을 분석한 연구는 없지만 이성체인 세티리진과의 상호작용을 분석한 연구가 있는데 안티피린, 슈도아페드린, 에리스로마이신, 아지스로마이신, 케토코나졸, 시메티딘과는 상호작용이 없었습니다. 테오필린 (1일 400mg)과의 다음과 같은 시험에서는 세티리진 클리어런스가 경쟁(16%) 감소를 보였습니다.
- 4) 리토나비어는 세티리진의 반감기 증가(53%) 및 클리어런스 감소(29%)와 함께 혈장 AUC를 42%까지 증가시켰습니다. 리토나비어의 약물 동태는 세티리진과의 병용투여로 인해 약간 변화 (11% 감소)되었습니다.
- 5) 음식과 같이 복용시 흡수 속도는 떨어지지만 흡수되는 종량은 감소하지 않습니다.

#### 6. 임부 및 수유부, 가임여성에 대한 투여

- 1) 동물 실험결과 기형발생이 보고 된 바 없으나 아직 충분한 연구가 없으므로 임부에는 투여하지 않습니다.
- 2) 이 약 성분의 이성체인 세티리진이 모유를 통해 분비되기 때문에 이 약 성분도 모유 중에

분비될 가능성이 있으므로 수유 중에는 투여를 금하여야 합니다.

- 3) 이 약은 수태능에 미치는 영향에 관한 동물 시험은 실시되지 않았습니다.

#### 7. 소아에 대한 투여

- 1) 12세 미만 소아에서의 권장용량은 성인 및 소아 환자에서 이 약의 전신 노출 정도와 안전성 프로파일을 비교하여 설정되었습니다.
- 2) 1세 미만의 영아에 대한 사용경험이 적어 투여하지 않습니다.

#### 8. 고령자에 대한 투여

- 1) 약은 주로 신장을 통해 배설되므로 일반적으로 신기능이 저하되어 있는 고령자에서는 혈중 농도 과다, 상태가 지속될 수 있으므로 저용량으로 신중히 투여를 시작하고 이상이 인정될 경우에는 감량하거나 휴약하고 적절한 처치를 합니다.

#### 9. 임상검사치에의 영향

- 1) 이 약은 알레르겐 피내반응을 억제하므로 알레르겐 피내반응검사를 실시하기 3~5일 전에는 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직합니다.

#### 10. 과량투여시의 처치

- 1) 성인은 과량투여시 출립이 나타나고 소아의 경우 조소와 인절부절이 선행된 후 출립이 나타납니다.
- 2) 이 약에 대한 특별한 해독제가 없으므로 과량 투여 시 대증요법 또는 지지요법을 실시합니다. 단기간 과량투여 시 위 세척을 실시합니다.
- 3) 이 약은 혈액투석에 의해 효과적으로 제거되지 않습니다.

#### 저장방법

차광기밀용기, 실온(1~30°C) 보관

#### 포장단위

30, 100정

○ 이 제품은 공정거래 위원회 고시 소비자 분쟁해결 기준에 의거 교환 또는 보상받을 수 있습니다.

○ 이 설명서는 2015년 8월 10일자로 작성되었으며, 이후로 변경된 내용을 홈페이지([www.ildong.com](http://www.ildong.com))에서 확인할 수 있습니다.

## 일동제약주식회사

본사: 서울특별시 서초구 바우뫼로27길 2

공장: 경기도 안성시 광단로 25

소비자상담실: (전화) 080-022-1010 (수신자부담)