



고지혈증 치료제

**에제로수정**  
에제티미브/로수바스타틴칼슘

10/20mg  
10/10mg  
10/5mg

전문의약품  
218 : 동맥경화용제

에제로수정은 원발성 고콜레스테롤혈증 치료제로서 콜레스테롤 흡수를 억제하는 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소저해제인 로수바스타틴의 복합 성분인 제네 콜레스테롤 감소에 효과적으로 작용합니다.

**[원료약품 및 분량]** 1정 중

- 에제로수정 10/20밀리그램**  
유효성분 : 로수바스타틴칼슘(별규) ..... 20.8mg (로수바스타틴으로서 20.0mg)  
에제티미브(별규) ..... 10.0mg  
첨가제(동물유래): 유당수화물(소, 우유)  
기타첨가제 : 라우릴황산나트륨, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이브본트액(03B54445), 크로스카르멜로오스나트륨, 크로스포비돈, 히드록시프로필셀룰로오스
- 에제로수정 10/10밀리그램**  
유효성분 : 로수바스타틴칼슘(별규) ..... 10.4mg (로수바스타틴으로서 10.0mg)  
에제티미브(별규) ..... 10.0mg  
첨가제(동물유래): 유당수화물(소, 우유)  
기타첨가제 : 라우릴황산나트륨, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이브본트액(03B62323), 크로스카르멜로오스나트륨, 크로스포비돈, 히드록시프로필셀룰로오스
- 에제로수정 10/5밀리그램**  
유효성분 : 로수바스타틴칼슘(별규).....5.2mg (로수바스타틴으로서 5.0mg)  
에제티미브(별규)..... 10.0mg  
첨가제(동물유래): 유당수화물(소, 우유)  
기타첨가제 : 라우릴황산나트륨, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이브본트액(03B28796), 크로스카르멜로오스나트륨, 크로스포비돈, 히드록시프로필셀룰로오스

**[성상]**

- **에제로수정10/20밀리그램**: 분홍색의 장방형 필름코팅정
- **에제로수정10/10밀리그램**: 노란색의 장방형 필름코팅정
- **에제로수정10/5밀리그램**: 흰색의 장방형 필름코팅정

**[효능·효과]**

원발성 고콜레스테롤혈증  
원발성 고콜레스테롤혈증(이형결합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C), LDL-콜레스테롤(LDL-C), apo B 단백질(apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여합니다.  
고콜레스테롤혈증에 기인한 동맥경화성 혈관 질환의 위험성이 증가한 환자에서 지질조절약물을 투여할 때에는 많은 위험 인자를 고려해야 합니다. 지질조절약물은 적절한 식이요법(포화지방 및 콜레스테롤 제한을 포함)과 함께 사용하고, 식이요법 및 다른 비약물학적 조치에 대한 반응이 불충분한 경우에 사용해야 합니다.

이 약 투여에 앞서 이상지질혈증의 다른 이차적 원인(예를 들면, 당뇨, 갑상선기능저하증, 폐쇄성 간질환, 만성 신부전, LDL-콜레스테롤을 증가시키는 약물 및 HDL-콜레스테롤을 감소시키는 약물 [progestin, anabolic steroid, 및 corticosteroid])을 확인하여야 하며, 필요한 경우 이차적 원인을 치료해야 합니다. 지질 검사시에는 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, HDL-콜레스테롤 및 트리글리세라이드를 포함해야 합니다. 트리글리세라이드 수치가 400 mg/dL 이상(4.5 mmol/L 이상)인 경우에는 초원심분리로 LDL-콜레스테롤 농도를 측정해야 합니다. 급성 관상동맥 사고로 입원할 경우에는 입원 시 혹은 입원 후 2시간 이내에 지질을 측정해야 합니다. 환자의 퇴원 전 혹은 퇴원 시에 LDL 저하치료를 시작하는데 있어 이 측정치가 참고가 될 수 있습니다.

**[용법·용량]**

이 약은 식사와 관계없이 1일 1회 투여합니다.  
이 약을 투여하기 전 또는 투여 중인 환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 합니다. 이 약의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의 기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의 반응에 따라 조절되어야 합니다.

**원발성 고콜레스테롤혈증**

이 약의 용량범위는 1일 10/5 mg-10/20 mg입니다. 초효율량은 1일 10/5 mg이 권장됩니다. LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을 조절하여 투여할 수 있습니다. 이 약의 투여를 시작한 후 또는 용량을 조정할 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중 지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대 10/20mg까지 증량할 수 있습니다.  
에제티미브와 로수바스타틴을 병용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있습니다.

**[사용상의 주의사항]**

**1. 경고**

로수바스타틴 및 동일 계열의 다른 약물에서 미오글로빈뇨에 의한 이차적인 급성 신부전을 동반하는 횡문근융해가 드물게 보고되었습니다. 따라서 급성의 심각한 근육병증을 나타내는 환자 또는 횡문근융해에 의해 이차적으로 신부전이 발생할 수 있는 위험요소(예, 중증 급성 감염, 저혈압, 저우과수술, 외상, 중증의 대사, 내분비 및 전해질 장애, 조절되지 않는 발작)를 가진 환자는 이 약의 치료를 일시적으로 보류하거나 또는 중단해야 합니다. (5. 일반적 주의 참조)

**2. 다음 환자에는 투여하지 말 것**

- 이 약의 주성분 또는 구성성분에 과민반응이 있는 환자
- 활동성 간질환 환자 또는 혈청 아미노전달효소 수치가 원인이 불명모로 지속적으로 높은 증상을 수반한 환자\*(5. 일반적 주의 참조)
- 근질환 환자
- 사이클로스포린 병용투여 환자
- 중증의 신부전의 신장애 환자 (creatinine clearance(ClCr) < 30 mL/min)
- 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부(7. 임신 및 수유부에 대한 투여 참조)
- 근병증/횡문근융해증에 걸리기 쉬운 환자들에게 로수바스타틴 40밀리그램 용량 투여는 금기입니다. 이러한 인자들은 아래와 같습니다.
  - (1) 중증도의 신장애 (크레아티닌 청소율 < 60 mL/min)
  - (2) 갑상선기능저하증
  - (3) 유전적인 근질환 병력 또는 가족력이 있는 경우
  - (4) 다른 스타틴계 약물(HMG-CoA 환원효소 저해제) 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력이 있는 경우
  - (5) 알코올 중독
  - (6) 월경 두통이 증가할 수 있는 상황
  - (7) 아리아제 환자
  - (8) 피브레이트 계열 약물을 병용투여
- 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 됩니다.

**3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것**

- 알코올 중독자 또는 간질환의 병력이 있는 환자
- 중증증 또는 중증의 간기능 장애 환자 : 중증증 또는 중증의 간기능 장애 환자에서는 로수바스타틴 및 에제티미브의 전신노출이 증가하여 예상치 못한 효과가 나타날 수 있으므로 이 약의 투여가 권장되지 않습니다.
- 다음과 같은 근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자
  - (1) 신기능 손상 또는 신장애 병력
  - (2) 갑상선기능저하증
  - (3) 유전적인 근질환 병력 또는 가족력
  - (4) 스타틴계 약물 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력
  - (5) 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우
  - (6) 70세를 초과하는 고령자 또는 횡문근융해의 요인을 가진 경우
  - (7) 혈중 약물 농도가 증가할 수 있는 경우
- 피브레이트 계열 약물을 병용투여하는 환자
- 근병증이나, 횡문근융해증에 부차적인 신부전으로 악화될 것을 암시하는 급성 중증 상태(예를 들면, 패혈증, 저혈압, 대수술, 창상, 중증의 대사성/내분비성/전해질질 질환, 조절되지 않는 간질발작)

**4. 이상반응**

이 약에 대한 안전성은 원발성 고콜레스테롤 환자 382명을 대상으로 한 로수바스타틴 대조 임상시험에서 평가되었습니다. 이 임상시험은 8주간의 치료기와 12주의 연장기로 구성되어 있으며, 12주의 연장기 투여는 8주간의 치료기를 완료하고 LDL-C 수치가 심혈관계 질환에 대한 위험도에 따른 치료목표에 도달한 환자 216명을 대상으로 실시되었습니다.

- 8주간의 치료기간 동안 수집된 이상반응  
이 기간 중 가장 흔하게 보고된 이상반응은 비인두염(2.1%), ALT 상승(2.1%), AST 상승(1.6%)이었습니다. 이 약과 관련된 이상반응은 ALT 상승 3건, AST 상승 3건, ALP 상승 1건, 간기능 검사 이상 1건, 어지러움 1건, 흉통 1건, 근육통 1건, 발진 1건이며, 모두 경증 또는 중증증으로 나타났습니다.

〈표 1〉 8주 치료기간동안 1% 이상의 환자에서 보고된 이상반응

	로수바스타틴 투여군 (N=191)			이약투여군 (N=191)			전체 투여군 (N=382) (%)
신체기관별(SOC) 이상반응	5mg N=63	10mg N=63	20mg N=65	10/5mg N=64	10/10mg N=62	10/20mg N=65	
<b>검사</b>							
ALT 상승	0	0	2	0	3	3	8(2.09)
AST 상승	0	0	1	0	2	3	6(1.57)
<b>감염 및 침습</b>							
비인두염	3	0	0	1	2	2	8(2.09)

- 12주간의 연장기 동안 수집된 이상반응  
이 기간 중 가장 흔하게 보고된 이상반응은 비인두염(1.39%)이었으며, 이 외에는 모두 이상반응 발생률이 1% 미만이었습니다. 8주간의 로수바스타틴 대조 임상시험과 마찬가지로 이 약에서 나타나는 특이적인 이상반응은 관찰되지 않았습니다.  
아래에 명시된 정보는 로수바스타틴 및 에제티미브 개개의 성분에 대한 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것입니다.

- **로수바스타틴에서 수집된 정보**
  - 1) 보고된 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었습니다. 이상반응으로 연구를 중단한 환자는 로수바스타틴 투여군중 4% 미만이었습니다. 이상반응의 발현빈도는 다음과 같이 분류하였습니다 :  
흔하게 (>1/100, <1/10);  
흔하지 않게 <1/1,000, (<1/100);  
드물게 (>1/10,000, <1/1,000);  
매우 드물게 (<1/10,000).  
알려지지 않음 (확증할 수 있는 자료로부터는 추정할 수 없다.)

〈표 2〉 로수바스타틴 투여 시 발생한 이상반응

발현부위	중상별 발현빈도		
	흔하게	흔하지 않게	드물게
면역계			혈관부종을 포함한 과민 반응
내분비계	당뇨 <sup>1)</sup>		
신경계	두통, 어지러움		
위장관계	변비, 구역, 복통		쇄장염
피부 및 피하조직		가려움증, 발진 및 두드러기	
근골격계 및 결합조직	근육통		근육병증(근육염 포함), 횡문근 용해증
전신	머리증		

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 용량 증가에 따라 이상반응이 증가하는 경향이 나타났습니다.  
2) 신장애 미치는 영향 : Dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분의 세뇨관 기원인 단백뇨가 관찰되었습니다. 노던백이 음성 또는 극소량에서 ++ 이상으로 전환되는 현상이 10, 20밀리그램에서는 1%미만, 40밀리그램에서는 약 3%에서 나타났습니다. 노던백이 음성 또는 극소량에서 ++로 악화 증가하는 것도 20밀리그램 용량에서 관찰되었습니다. 단백뇨는 대부분의 경우 치료 도중 감소하거나 저발적으로 사라졌으며 급성 또는 진행성 신부전의 예측 인자는 아닙니다. 로수바스타틴을 투여한 환자 및 임상시험자료에서 혈노가 관찰되었습니다. 발현빈도는 낮았습니다.  
3) 근골격계에 미치는 영향 : 급성 신부전과 함께 또는 급성 신부전 없이 근골격계에 미치는 영향(예 : 근육통, 근육병증(근육염 포함), 드물게 횡문근융해증 등)이 로수바스타틴으로도 용량의 치료량(특히 20밀리그램 이상)에서 보고되었습니다. 로수바스타틴을 투여받은 환자중에서 creatine kinase(CK) 수치가 용량의 의존적으로 증가하였습니다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었습니다. creatine kinase(CK) 수치가 현저히 증가(정상상한의 5배 이상 증가)하는 경우 일시적으로 치료를 중단하여

- 아 합니다.
- 4) 간에 미치는 영향 : 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴을 투여받은 소수의 환자에서 트랜스아미나제치가 용량 의존적으로 증가하였습니다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었습니다.
- 5) 국내 시판 후 경험  
위의 이상반응에 더불어 다음의 이상반응이 시판 후 조사동안 보고되었습니다.  
- 신장계 : 매우 드물게 다발성신경병증, 기억상실, 말초신경병증(빈도 불명)  
- 호흡기계 및 흉부 : 기침, 호흡근련(빈도 불명)  
- 위장관계 : 설사(빈도 불명)  
- 혈액학적 장애 : 혈소판감소증(빈도 불명)  
- 간담도계 : 매우 드물게 황담, 간염, 드물게 트랜스아미나제 증가  
- 피부 및 피하조직 장애 : 스티븐스-존슨 증후군(빈도 불명)  
- 근골격계 : 매우 드물게 관절통, 면역역상 개시상 근병증(빈도 불명)  
- 신장 : 매우 드물게 혈노  
- 기타 : 부종(빈도 불명)  
일부 스타틴계 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있습니다.  
- 정신신경계 : 우울증, 수면장애(불면 및 악몽 포함)(빈도 불명)  
- 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적 사례  
- 비노상식기 : 성적 기능이상, 여성형유방증(빈도 불명)  
- 간담도계 : 치명적 및 비치명적 간부전  
스타틴계 약물 사용과 관련하여 시판 후 인지장애가 드물게 보고되었습니다. (예, 기억력감퇴, 건망증, 기억상실증, 기억장애, 혼동) 이러한 인지장애는 모든 스타틴계 약물에서 보고되었습니다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지 않고 약물 사용중단 후 가역적이며, 증상발생 시점(1일~수 년) 및 증상개선(중간값이 3주는 편차가 있습니다).

- 6) 국내 시판 후 조사 결과  
국내에서 제1사를 위하여 6년 동안 3,081명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과 인과관계에 상관없이 유해사례 발현율은 10.06%(310명, 4152년)로 주로 두통 0.78%(24명, 24건), 어지러움 0.75%(23명, 23건), ALT 증가 0.58%(18명, 18건), 가슴통증, 기침, 근육통이 각각 0.49%(15명, 15건)등이 보고되었고, 이 중 로수바스타틴과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응은 2.92%(90명, 1062년)입니다. 보고된 약물유해반응으로는 ALT 증가가 0.55%(17명, 17건)로 가장 많았고 근육통 0.42%(13명, 13건), 두통 0.39%(12명, 12건), CK 증가 0.29%(9명, 9건), 어지러움 0.26%(8명, 8건), 변비, AST 증가가 각각 0.16%(5명, 5건), 무력증, 관절통증이 각각 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 갈각이상, 가슴불편함, 구역, 복통, 설사, 식욕부진, 복부팽만, 가려움증, 간기능검사이상(간각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건) 순으로 나타났습니다. 이 중 1명에서 나타난 근육통, 관절통증은 중대한 약물유해반응이었으며, 시판 후에 나타나지 않았던 예상하지 못한 약물유해반응으로는 관절통증 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 갈각이상, 가슴불편함, 식욕부진, 복부팽만, 간기능검사이상(간각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건)으로 나타났고, 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 관절통증이 1건 보고되었습니다.  
제1사 기간 동안 자발적으로 보고된 유해사례가 98건이 있었으며, 이 중 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 급성신부전이 2건, 핏노, 혈소판감소증, 혈중크레아티닌 증가가 각각 1건씩 보고되었습니다.
- 7) 만 10~만 17세의 소아환자  
만 10~만 17세의 소아환자를 대상으로 실시한 52주 동안의 임상시험에서 운동 및 증가된 신체 활동 후 정상 범위의 상한치 10배를 초과하는(10x ULN) creatine kinase 수치 상승이 성인 환자에 비해 좀 더 빈번하게 관찰되었습니다. 다른 사항에 대해 소아환자의 안전성 프로파일은 성인과 유사하였습니다.

○ **에제티미브에서 수집된 정보**  
임상시험에서 4,700명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였습니다. 에제티미브에 대한 임상시험(단독투여 혹은 HMG-CoA 환원효소 억제제와 병용투여) 결과, 에제티미브는 일반적으로 내약성이 우수하였습니다. 에제티미브에서 보고된 이상반응의 총 발현율은 위약에서 보고된 이상반응의 발현율과 유사하였으며, 이상반응으로 인하여 투약을 중단한 비율도 위약과 유사하였습니다.  
1) 단독투여  
위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 에제티미브를 투여한 환자의 2% 이상에서 이상반응이 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응은 <표 2>에 나타났습니다.

〈표 3〉 인과관계 평가와 관계없이 에제티미브를 투여한 환자의 2% 이상에서 보고되었던 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별 이상반응	위약 (%) (N=795)	에제티미브 10mg (%) (N=1691)
<b>전신</b>		
피로	1.8	2.2
<b>소화기계</b>		
복통	2.8	3.0
설사	3.0	3.7
<b>감염</b>		
비인두염	1.8	2.2
인두염	2.1	2.3
부비염	2.8	3.6
<b>근골격계</b>		
관절통	3.4	3.8
요통	3.9	4.1
<b>호흡기계 이상</b>		
기침	2.1	2.3

\* 〈표 4>에 보고되어 있는 위약 혹은 에제티미브를 단독투여한 환자를 포함한다. 위의 이상반응보다 높은 빈도로 발현된 기타 이상반응의 발현율은 에제티미브군과 위약군 간에 유사하였습니다. (표 3 참조)

- 2) HMG-CoA 환원효소 억제제와의 병용투여  
병용투여 임상시험에서 2,000명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였습니다.  
에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여했을 때의 이상반응과 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여했을 때의 이상반응이 일반적으로 유사하였습니다. 그러나 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여한 환자에 비해 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여한 환자에서 아미노전효소 수치 상승 빈도가 약간 더 높았습니다.  
에제티미브를 단독투여하거나 다양한 HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 투여를 시작했던 4개의 위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관련하여 2% 이상에서 보고되었던 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응은 <표 3>에 나타났습니다.

〈표 4〉 에제티미브/스타틴 병용투여 임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 환자의 2% 이상에서 보고되었던 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별 이상반응	위약 (%) (N=259)	에제티미브 10mg (%) (N=262)	스타틴계약물** (%) (N=936)	에제티미브+스타틴계 약물** (%) (N=925)
<b>전신</b>				
흉통	1.2	3.4	2.0	1.8
어지러움	1.2	2.7	1.4	1.8
피로	1.9	1.9	1.4	2.8
두통	5.4	8.0	7.3	6.3
<b>소화기계</b>				
복통	2.3	2.7	3.1	3.5
설사	1.5	3.4	2.9	2.8
<b>감염</b>				
인두염	1.9	3.1	2.5	2.3
부비염	1.9	4.6	3.6	3.5
상기도감염	10.8	13.0	13.6	11.8
<b>근골격계</b>				
관절통	2.3	3.8	4.3	3.4
요통	3.5	3.4	3.7	4.3
근육통	4.6	5.0	4.1	4.5

\*\* HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 에제티미브 투여를 시작한 4개의 위약대조 병용투여 임상시험을 포함한다.

\*\* 스타틴계 약물 = 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제의 모든 용량

- 3) 페노피브레이트와의 병용투여  
다기관, 이중맹검, 위약대조, 임상시험을 12주까지 혼합형 이상지질혈증 환자 625명, 1년차 혼합형 이상지질혈증 환자 576명을 대상으로 실시하였습니다. 이 시험은 드물게 발생하는 이상반응을 투여군 간에 비교하기 위해 설계되지 않았습니다. 혈청 아미노전효소의 임상적으로 중요한 상승(정상 상한의 3배 이상, 지속적인) 발생률(95% CI)은 투여 노를 조절하였을 때, 페노피브레이트 단독투여군에서 4.5% (1.9, 8.8), 에제티미브와 페노피브레이트의 병용투여군에서 2.7% (1.2, 5.4)였습니다. 담당적제를의 발생률은 페노피브레이트 단독 투여군일 때 0.6% (0.3, 1.1)이고, 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군일 때 1.7% (0.6, 4.0)였습니다. 이 시험의 각 투여군에서, 크레아티노스포키나제(creatine phosphokinase, CK)가 정상상한의 10배 이상 상승한 경우는 없었습니다.
- 4) 에제티미브 단독투여군(n=1691), 에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군(n=1675) 또는 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군(n=185)에서 약물과 관련하여 흔하게 보고된 이상반응은 다음과 같습니다.<1/100, <1/10>  
에제티미브 단독투여군 : 두통, 복통, 설사  
에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군 : 두통, 피로, 복통, 변비, 설사, 고창, 오심, AST 증가, ALT 증가, 근육통  
에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군 : 복통

- 5) 시판 후 이상반응  
다음의 이상반응이 인과관계 평가와 관계없이 시판 후 보고되었습니다.  
아나필락시스, 두드러기, 발진 및 혈관 부종을 포함한 과민반응, 다형 홍반, 관절통, 근육통, 크레아티노스포키나제치의 상승, 근육병증/횡문근융해(4. 일반적 주의 참조), 간 아미노전효소 수치 상승, 감염, 복통, 위염, 변비, 구강건조증, 명치불편, 트림, 위장장애, 이명, 상임, 근육통, 두통, 과민성, 담낭염
- 6) 국내 시판 후 조사결과  
국내에서 제1사를 위하여 6년 동안 3,536명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 7.27%(257명/3,536명, 4222년)로 보고되었습니다. 흔하게 발현된(1.0% 이상) 유해사례는 피로로 1.05%(37명/3,536명, 37건)이었습니다. 에제티미브와 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.95%(69명/3,536명, 1082년)이었습니다. ALT 증가 및 AST 증가가 각각 0.28%(10명/3,536명, 10건)로 가장 많았고, 그 다음으로 설사가 0.17%(6명/3,536명, 6건), 소화불량, 어지러움이 각각 0.14%(5명/3,536명, 5건), 구역이 0.11%(4명/3,536명, 4건)순으로 나타났으며 그 밖에 0.1% 미만으로 보고된 약물유해반응을 기관별로 분류하면 다음과 같습니다.  
- 전신 : 피로, 가슴통증, 가슴불편, 부종, 무력증, 전신성 부종  
- 신경계 : 두통, 당뇨병성신경병증, 떨림  
- 소화기계 : 상복부통, 구토, 복통, 위염, 변비, 구강건조증, 명치불편, 트림, 위장장애, 위식도 역류성 질환, 혀질환  
- 심혈관계 : 두근거림, 울혈성 심부전, 심근허혈, 흉조  
- 호흡기계 : 기침, 가래, 콧물  
- 근골격계 : 사지통, 관절통  
- 대사 및 영양 : 당뇨병, 저혈당증  
- 혈액계 : 빈혈, 비장비대  
- 피부 : 두드러기, 다한증, 발진, 가려움증  
- 감염 : 상기도 감염  
- 눈 : 결막 충혈  
- 비뇨기계 : 신부전(신장병)  
- 간담도계 : 간기능이상  
- 임상검사 : 혈중 크레아티닌 증가, 혈당상승, 혈중 요소 증가, CPK 증가, 간기능검사 이상

**5. 일반적 주의**

- 1) 근육병증/횡문근융해  
근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자\*(3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것\* 참조)의 경우, 투여를 시작하기 전에 CPK 수치를 측정하여 신중히 투여해야 합니다. 이러한 환자들에게서 치료의 위해성은 유익성도 고려되어야 하며 임상적 모니터링이 권장됩니다. 격렬한 운동 후 또는 CPK 상승을 일으킬 수 있는 다른 잠재요인이 있는 경우에는 CPK 수치 해석이 어려우므로 CPK를 측정하지 않습니다. CPK 수치가 기준치에서 정상상한의 5배를 초과하여 유의하게 증가하였던 결과 확인을 위해 5~7일 후에 이를 다시 측정하여 합니다. 5~7일 후에라도 CPK 수치가 기준치에서 정상상한의 5배를 초과하여 유의하게 증가했다



면, 이 약으로 치료를 시작해서는 안됩니다.

이 약의 투여를 시작할 때 환자에게 근육경련에 대한 위험성을 알려주어야 하며 이 약 투여 중 예컨대 혹은 열을 동반한 근육통, 근경련, 근육약이 나타나는 경우, 이를 즉시 의사와게 보고하도록 환자에게 교육해야 합니다. 또한 이러한 증상이 발생하는 경우에는 CPK 수치를 측정해야 하며 CPK 수치가 현저하게 증가한다면(정상상한치의 5배 초과) 이 약의 투여를 중단해야 합니다. CPK 수치가 정상상한치의 5배 이하더라도 근육 통증이 중증이고 일상의 불편함이 초래된다면 이 약의 투여를 중단해야 합니다. 증상이 개선되고 CPK 수치가 정상으로 회복되어 이 약을 재투여하거나 또는 다른 스타틴계 약물 함유제제를 투여하는 경우, 환자를 면밀히 모니터링 하면서 최저 용량으로 투여합니다.

#### o 로수바스타틴

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 골격근에 대한 효과, 예를 들면, 근육통 및 근병증, 드물게 횡문근융해증)이 로수바스타틴을 투여받은 환자에서 보고되었습니다. 로수바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용 중이거나 중단한 환자에서, 면역매개성괴사성근병증이 보고되었습니다. 면역매개성 근병증은 임상적 특징으로 근육 약화 및 혈중 CPK의 증가를 나타내며, 투여중지 이후에도 그 증상이 지속됩니다.

임상시험에서 로수바스타틴과 다른 약물 병용 투여한 소수의 환자에서 골격근에 대한 효과가 증가된 증거는 없습니다. 그러나 다른 스타틴계 약물(의 경우, 피브린산 유도제(겐피브로질 포함), 사이클로스핀린, 니코틴산, azole계 항진균제, protease 저해제, macrolide 항생제 등을 함께 투여받은 환자에서) 근염과 근병증의 빈도가 증가했습니다. 겐피브로질은 스타틴계 약물과 병용시 근병증의 위험을 증가시킵니다. 따라서 로수바스타틴과 겐피브로질의 병용은 추천되지 않습니다. 로수바스타틴을 피브레이트나 피나신과 병용투여시 유익성과 위험성을 주의 깊게 평가하여야 합니다. 피브레이트 계열 약물과 병용투여할 때 로수바스타틴 40일외그렘 용량은 금기입니다.

#### o 에제티미브

근골격 독성의 위험성은 고평양 스타틴계 약물과의 병용투여, 고령자(만 65세 이상), 갑상선 기능저하증, 신장애, 투여하는 스타틴계 약물의 종류, 다른 약물과의 병용투여와 같은 요인이 있는 경우 증가합니다.

에제티미브는 시판 후 근육병증 및 횡문근융해가 보고되었습니다. 횡문근융해가 발생한 대부분의 환자는 에제티미브 투여 전에 스타틴계 약물을 복용하고 있었다. 그러나 에제티미브 단독 투여 시에도 횡문근융해가 보고되었고 에제티미브와 피브릭산 유도제와 같은 횡문근융해의 위험성을 증가시키는 약물과의 병용투여 시에도 횡문근융해가 보고되었습니다. 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여 시 근육병증이 진단되거나 의심되는 경우 즉시 에제티미브와 페노피브레이트의 투여를 중지해야 합니다. 근육 증상과 함께 CPK 수치가 정상상한치의 10배 이상 상승하는 경우를 근육병증으로 볼 수 있습니다.

#### 2) 간 효소

이 약 투여 시작 전에 간 효소 검사를 실시해야하고 임상적으로 간 손상의 징후 또는 증상이 나타나지는 환자의 경우, 간기능 검사를 반복해야 합니다. 트랜스아미나제가 상승한 환자들의 경우, 이상 증상이 개선될 때까지 모니터링 해야합니다. 트랜스아미나제가 정상상한치의 3배 이상 지속적으로 증가하는 경우, 이 약의 용량을减量하거나 투여를 중단할 것을 권장합니다. 로수바바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용한 환자에서의 시판 후 조사 결과, 치명적 그리고 비치명적 간부전이 드물게 보고되었습니다.

이 약으로 치료하는 동안 임상적 증상과 함께 중증의 간 손상 그리고/또는 고빌리루빈혈증 또는 황달이 발생한 경우, 즉시 이 약의 치료를 중단한다. 다른 병인이 확인되지 않을 경우, 이 약을 재투여하지 않습니다.

이 약을 고요를 과다 복용하거나 그리고/또는 간질환의 병력이 있는 환자에게 투여 시 주의해야 합니다. 황성 간질환 또는 환인이 병적이지 않는 일정 트랜스아미나제외 지속적 상승이 있는 환자에게는 이 약을 투여하지 않습니다.(? 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것'항 참조)

#### o 에제티미브

대조임상시험에서 간 아미노전일효소 수치외 지속적 상승(정상상한치의 3배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브군(0.5%)과 위약군(0.3%)에서 유사하였습니다. 에제티미브와 스타틴계 약물의 병용 투여에 대한 대조임상시험에서 간 아미노전일효소 수치의 연속적 상승(정상상한치의 3배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브와 스타틴계 약물 병용 투여군에서 0.6%였습니다. 이러한 아미노전일효소의 상승은 일반적으로 증상이 나타나지 않고도, 출혈성 경색과 관련이 없었으며 투여를 중단한 후 또는 투여 지속 시에도 기저치로 회복되었습니다.

#### 3) 내분비계 기능

로수바스타틴을 포함한 스타틴계 약물을 투여한 환자에서 HbA1c 및 공복 혈당수치의 증가가 보고되었습니다. 그러나 스타틴 투여로 인한 혈관성 위험 감소의 유익성이 고혈당의 위험성을 상회합니다.

#### 4) 간질성 폐질환

일부 스타틴계 약물에서 투하 장기 투여 시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있습니다. 발생한 증상은 호흡곤란, 비정상성 기침 및 일반적인 건강의 악화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있습니다. 환자가 간질성 폐질환으로 의심되는 경우에는 스타틴계 약물의 치료를 중단해야 합니다.

#### 5) 당뇨

스타틴계 약물이 항우 당뇨병에 발생한 위험성이 높은 몇몇 환자들에서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 과일당중을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었습니다. 그러나 스타틴계 약물의 혈관성 위험 감소 효과는 이러한 위험성을 상회하므로 스타틴계 치료 중단은 사유가 될 수 없습니다. 위험성이 있는 환자(공복혈당 5.6-6.9 mmol/L, BMI > 30 kg/m<sup>2</sup>; 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료처지에 따라 임상적 모니터링 및 실험실적 수치 모니터링 모두 실시해야 합니다.

#### 6) 다른 약물과의 병용투여

(1) 항응고제 -와파린, 다른 쿠마린계 항응고제, 플루인디논을 투여하는 환자에게 이 약을 추가하는 경우, INR을 적절한 모니터링해야 합니다. 또한 쿠마린계 항응고제를 투여 중인 환자에게 이 약을 투여하는 경우, 투여 전에 프로트롬빈시간을 측정해야하고 치료 초기에도 충분한 자주 측정하여 프로트롬빈시간외 유의하게 변하지 않음을 확인해야 합니다. 안정적인 프로트롬빈시간외 확인되면 주기적으로 모니터링할 수 있습니다. 이 약의 용량을 변경하거나 투여를 중단하는 경우, 위와 동일한 과정을 반복해야 합니다.

(2) 피브레이트계 약물 : 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배설을 증가시켜 담석증을 유발할 수 있습니다. 이 약과 피브레이트계 약물을 병용투여하는 환자에서 담석증이 의심되는 경우 담낭 조사를 실시해야하여 지질 저하의 대체 요법이 고려되어야 합니다.

(3) 담즙산 결합 수치 : 이 약은 담즙산 결합수치 투여 2시간 이전 혹은 투여 후 4시간 이후에 투여해야 합니다.

(4) 푸시딘산 : 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고되었으며, 로수바스타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않습니다.

(5) 로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 이 약을 병용하는 경우 이 약의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있으므로 주의합니다.(6. 약물상호작용 항 참조)

7) 유전적 다형성 : SLCO1B1 c.521T>T 및 ABCG2 c.421CC와 비교하여 SLCO1B1(OATP1B1) c. 521CC 또는 ABCG2(BCRP) c.421AA의 유전형이 로수바스타틴의 노출(AUC)증가와 관련 있는 것으로 보고되었습니다. 유전형적 다형성에 따른 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되지는 않았으나, 환자의 치료반응 및 내약성에 따라 용량을 조절할 필요가 있습니다.

#### 8) 가임여성

가임여성은 이 약을 투여하는 동안 적절한 피임법을 사용해야 합니다.

9) 운전 및 기계조작에 미치는 영향 : 운전 및 기계조작에 미치는 영향에 관하여 연구된 바가 없으나, 이 약을 투여중인 환자에서 어지러움이 나타날 수 있음을 고려해야 합니다.

#### 6. 상호작용

이 약의 구성분인 로수바스타틴과 에제티미브 병용 투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용은 나타나지 않았습니다.

다른 약물들과 로수바스타틴/에제티미브 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았으나, 로수바스타틴과 에제티미브 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었습니다.

#### o 로수바스타틴

1) 다른 약물이 로수바스타틴에 미치는 영향

시험관 내 및 생체 내 시험결과에 따르면 로수바스타틴은 사이토크롬 P450과 임상적으로 유의한 상호 작용을 보이지(기질, 저해제 또는 유도제로서 작용하지) 않습니다.

로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 로수바스타틴을 병용하는 경우 로수바스타틴의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있습니다.(아래 표 참조)

(표 5) 다른 약물이 로수바스타틴의 노출(AUC)에 미치는 영향(발표된 임상 결과에 근거)

병용한 약물 요법	로수바스타틴 요법	로수바스타틴 AUC의 변화
사이클로스프린 75~200 mg 1일 2회, 6개월간	10mg 1일 1회, 10일간	7.1배 증가
이타나비어 300mg/ 리토나비어 100mg 1일 1회, 8일간	10mg, 단회 투여	3.1배 증가
로피나비어 400mg/ 리토나비어 100mg 1일 2회, 17일간	20mg 1일 1회, 7일간	2.1배 증가
클로피도그렐 부하용량 300mg 투여 후 24시간 뒤 75mg 투여	20mg, 단회 투여	2배 증가
겐피브로질 600 mg 1일 2회, 7일간	80mg, 단회 투여	1.9배 증가
엘리트롬박 75 mg 단회 투여, 5일간	10mg, 단회 투여	1.6배 증가
다루나비어 600mg/ 리토나비어 100mg 1일 2회, 7일간	10mg 1일 1회, 7일간	1.5배 증가
티프라나비어 500 mg/ 리토나비어 200mg 1일 2회, 11일간	10mg, 단회 투여	1.4배 증가
드르네다론 400 mg 1일 2회	10mg	1.4배 증가
이트라코나졸 200mg 1일 1회, 5일간	10mg, 단회 투여	1.4배 증가
	80mg, 단회 투여	1.3배 증가
에제티미브 10mg 1일 1회, 14일간	10mg 1일 1회, 14일간	1.2배 증가
포스프레나비어 700 mg/ 리토나비어 100mg 1일 2회, 8일간	10mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
알레글리타자 0.3 mg, 7일간	40mg, 7일간	유의한 차이 없음
실리마린 140 mg 1일 3회, 5일간	10mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
페노피브레이트 67 mg 1일 3회, 7일간	10mg, 7일간	유의한 차이 없음
리팜핀 450mg 1일 1회, 7일간	20mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
케토코나졸 200mg 1일 2회, 7일간	80mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
플루코나졸 200 mg 1일 1회, 11일간	80mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
에리스로마이신 500 mg 1일 4회, 7일간	80mg, 단회 투여	20% 감소
비티퀸린 50mg 1일 3회, 14일간	20mg, 단회 투여	47% 감소

#### 기타 약물의 영향

(1) 제산제 : 수산화알루미늄, 수산화마그네슘을 함유하는 제산제와 로수바스타틴을 병용 투여한 결과, 로수바스타틴의 혈청 농도가 약 50% 감소되었습니다. 그러나 이 효과는 제산제를 로수바스타틴 투여 2시간 후에 투여했을 때에 한회되었습니다. 이 상호작용의 임상적 관련성은 연구되지 않았습니다.

(2) 푸시딘산 : 로수바스타틴과 푸시딘산의 상호작용 연구는 수행될 바 없습니다. 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고된 바 있습니다. 따라서 로수바스타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않습니다. 가능한다면 로수바스타틴의 투여를 임상적으로 중단하는 것이 권장되고, 투여가 불가피하다면 면밀한 모니터링을 해야 합니다.

#### 2) 로수바스타틴이 다른 약물에 미치는 영향

(1) 와파린 : 로수바스타틴과 병용 시 와파린은 약물동태학적으로 유의한 영향을 받지 않습니다. 그러나 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴과 와파린을 병용 투여하면 와파린 단독 투여 시에 비해 INR이 증가될 수 있습니다. 비타민 K 길항제(예:와파린)를 투여받고 있는 환자에서 로수바스타틴의 시작, 중단 또는 용량 조절 시 INR 모니터링이 권장됩니다.

(2) 사이클로스프린 : 로수바스타틴과 사이클로스프린의 병용투여는 사이크로스프린의 혈중농도에 영향을 미치지 않습니다.

(3) 페노피브레이트/피브릭산 유도제 : 페노피브레이트와 로수바스타틴의 약물동태학적 상호작용은 관찰되지 않았으나, 약물동태학적 상호작용은 발생할 수 있습니다. 겐피브로질, 페노피브레이트, 다른 피브레이트 계열 약물 및 지질저하제용량(1일 1g 이상)의 니코틴산은 단독투여했을 때 근병증을 일으킬 수 있기 때문에, 스타틴계 약물과 병용투여했을 때 근병증 위험성을 증가시킵니다. 피브레이트 계열 약물을 병용투여할 때 로수바스타틴 40 mg 용량 투여는 기질이며, 투여 초기 용량으로 5 mg을 투여해야 합니다.

(4) 경구용 피임제 : 경구용 피임제와 병용투여시, ethynyl oestradiol과 norgestrel의 AUC가 각각 26%, 34% 증가되었습니다. 경구용 피임제의 용량 선택시 이러한 혈장 농도증가를 고려하여야 합니다. 로수바스타틴과 HRT를 병용하는 환자의 약동학 자료가 없으므로 유사한 효과를 배제하여서는 안되나, 임상시험시 여성에서 병용 투여가 많았으며 내약성은 우수하였습니다.

(5) 기타 약물에의 영향 : 디곡신 또는 에제티미브와는 임상적으로 유의한 상호작용을 나타내지 않습니다.

#### o 에제티미브

1) 콜레스테라민 : 에제티미브와 콜레스테라민 병용투여 시 총 에제티미브의 평균 AUC가 약 55% 감소하였습니다. 이러한 상호작용에 의하여 콜레스테라민과 에제티미브 병용투여로 기대되는 LDL-C 저하에 대한 병할작용이 감소할 수 있습니다.

(2) 피브레이트계 약물 : 임상시험에서 에제티미브와 페노피브레이트의 병용투여에 대한 안전성 - 유효성을 평가하였습니다. 에제티미브와 다른 피브레이트계 약물과의 병용투여는 연

구되지 않았습니다. 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배설을 증가시켜 담석을 유발할 수 있습니다. 에제티미브는 개를 대상으로 한 전임상시험에서 담낭담즙의 콜레스테롤을 증가시켰습니다. 이러한 전임상 결과와 사람의 관련성을 알려져 있지 않지만, 에제티미브와 피브레이트계 약물(페노피브레이트는 제외)의 병용투여는 환자를 대상으로 한 연구 결과가 나오기 전까지 권장되지 않습니다.

(1) 겐피브로질 : 약동학 시험에서 에제티미브와 겐피브로질 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.7배 증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았습니다. 관련된 임상자료는 아직 없습니다.

(2) 페노피브레이트 : 에제티미브와 페노피브레이트를 병용 투여한 환자에서 담석증이 의심된다면, 담낭을 검사해야 하며 다른 지질저하 치료를 고려해야 합니다. 약동학 시험에서 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.5배 증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았습니다.

3) 스타틴계 약물 : 에제티미브와 아토르바스타틴, 심바스타틴, 프라바스타틴, 로바스타틴, 플루바스타틴, 로수바스타틴 병용투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용이 관찰되지 않았습니다.

4) 사이클로스프린 : 사이클로스프린을 투여하고 있는 환자에게 에제티미브 병용투여 시 주의하여야 합니다. 에제티미브와 사이클로스프린을 병용투여하는 경우 사이클로스프린의 농도를 모니터링해야 합니다. 경증의 신장애 또는 경상 신기능(크레아티닌클리어런스 > 50 mL/min)을 지닌 신장기능 환자 8명에게 안정한 용량의 사이클로스프린(1일 2회 75~150 mg)과 에제티미브를 병용투여하였을 때 건강한 과개대조군(n=17)과 비교하여 총 에제티미브의 평균 AUC와 Cmax는 각각 3.4배(범위 2.3~7.9배)와 3.9배(범위 3.0~4.4배)로 증가하였습니다. 다른 임상 연구에서 신장 이식을 받은 중증 신장애 환자(크레아티닌클리어런스 = 13.2mL/min/1.73m<sup>2</sup>) 1명에게 사이클로스프린 등 여러 약물을 투여하였을 때 총 에제티미브 노출량이 12배 증가하였습니다. 12명의 건강한 자원자를 대상으로 한 2주기 교차 시험에서, 8일 동안 에제티미브 20 mg을 1일 1회 투여하고 7일째 에 사이클로스프린 100 mg을 단회 투여하였을 때 대조군과 비교하여 사이클로스프린의 AUC는 사이클로스프린 100 mg을 단독으로 단회 투여했을 때에 비해 평균 15% 증가하였습니다.(범위 10% 감소-51% 증가).

5) 항응고제 : 에제티미브와 와파린, 다른 쿠마린계 항응고제 또는 플루인디논 병용투여 시, 프로트롬빈시간(International Normalized Ratio, INR)을 적절한 모니터링해야 합니다. 12명의 건강한 성인 남자를 대상으로 한 임상연구에서, 와파린과 에제티미브(1일 10 mg)의 병용투여에 의해 와파린의 생체이용률(bioavailability)과 프로트롬빈시간에는 유의한 영향이 없었으나, 시판 후에 에제티미브와 와파린 또는 플루인디논을 병용 투여한 환자들에서 INR이 증가하였다는 보고가 있었습니다. 이러한 환자들의 대부분이 다른 약물을 함께 복용하고 있었습니다.

#### 7. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 동맥경화증은 만성질환이며, 임신 중 지질저하제 투여를 중지해도 유발성 고콜레스테롤혈증의 장기 치료 결과에 영향을 주지 않습니다. 또한 콜레스테롤과 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물은 스테로이드, 세포막 합성 등의 태아발달에 필수적인 성분입니다.

로수바스타틴을 포함한 HMG-CoA 환원효소저해제가 콜레스테롤 합성 및 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물을 감소시킬 우려가 있으므로 임부 또는 수유부에게 이 약을 투여해서는 안됩니다.

임부에 대한 이 약의 안전성은 확립되어 있지 않기 때문에 임신이 확인되면 즉시 투여를 중지하고 환자에게 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려야 합니다. 가임 여성에게는 임신 가능성이 거의 없는 경우, 태아에 미칠 수 있는 잠재적 위험성 및 임신 중 투여를 지속하여도 임상적 유익성이 없다는 점을 알려준 후에만 투여합니다.

2) 이 약의 구성성분이 모유로 분비되는지 여부는 확인되지 않았으므로, 이 약으로 인한 잠재적 유익성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회하지 않는 한 이 약을 수유부에게 투여해서는 안됩니다.

#### o 로수바스타틴

임신 및 수유부에 대한 로수바스타틴의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수유중에 사용하면 안됩니다.

임신 가능성이 있는 여성은 적절한 피임법을 사용해야 합니다. 콜레스테롤 및 콜레스테롤 생합성 산물외 태아의 발달에 있어 필수적이므로 HMG-CoA 환원효소를 저해하여 발생하는 잠재적 위험성이 임신 중 치료하여 얻게 되는 유익성을 상회합니다. 동물시험에 의하면 제한된 생식독성의 증가가 있습니다. 로수바스타틴을 사용하는 동안 임신을 할 경우 즉시 복용을 중단해야 합니다. 로수바스타틴은 젖대의 모유로 이행합니다. 사람에서의 모유로 이행에 대한 데이터는 없습니다.

#### o 에제티미브

1) 에제티미브를 임부에 투여한 임상 자료는 없습니다. 에제티미브로 인한 잠재적 유익성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회할 때에 한하여 임부에 사용해야 합니다.

2) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 한 경구 배태 발생시험의 시험 용량(250, 500, 1000 mg/kg/day)에서 배태치사 효과가 관찰되지 않았습니다. 에제티미브 1000 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC<sub>0-24h</sub>에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여 시) 사람에 대한 노출의 10배)를 투여한 랫트에서 일반적인 태자 골격이상(늑골 추가형성, 경추 중상부 골화부전, 늑골 축소) 발현 증가가 관찰되었습니다. 에제티미브 1000 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC<sub>0-24h</sub>에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시) 사람에 대한 노출의 150배)를 투여한 토끼에게도 늑골 추가형성이 관찰되었습니다. 임신한 랫트 및 토끼에게 반복투여하였을 때 에제티미브는 태반을 통과하였습니다.

3) 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제 및 페노피브레이트는 임부 및 수유부에 대한 투여가 금지되어 있습니다. 에제티미브를 출산 가능성이 있는 여성에게 HMG-CoA 환원효소 억제제 또는 페노피브레이트와 함께 투여할 때에는, 해당 HMG-CoA 환원효소 억제제 또는 페노피브레이트의 재포성명서를 참조합니다.

4) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제(스타틴계 약물)를 병용투여한 반복투여시험에서는 에제티미브 및 HMG-CoA 환원효소 억제제에 대한 노출 정도가 높았습니다. 단독투여에 비해 병용투여시 보다 낮은 용량에서 생성되는 이상이 나타났습니다.

5) 동물실험(랫트)에서 에제티미브는 유즙으로 분비되었습니다. 랫트를 대상으로 한 시험에서 수유 중인 새끼의 총 에제티미브에 대한 노출은 모체 혈장에서 관찰되는 값의 절반에 이르렀습니다. 에제티미브가 사람의 모유로 분비되는지 여부는 알려지지 않았습니다. 따라서 에제티미브로 인한 잠재적 유익성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회하지 않는 한 에제티미브를 수유부에게 투여해서는 안 됩니다.

#### 8. 소아에 대한 투여

이 약은 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않으므로 투여가 권장되지 않습니다.

#### o 로수바스타틴

로수바스타틴을 복용한 만 10~17세의 소아환자에서 Tanner staging에 의한 이차 성징 및 선형성장(키), 체중, BMI(body mass index)의 평가는 1년으로 제한되었습니다.

#### o 에제티미브

에제티미브의 안전성과 유효성을 평가하기 위해, 이형결합 가족형 및 비가족형 고콜레스테롤혈증을 가지고 있는 소아(6~10세) 환자를 대상으로 한 임상시험을 12주 동안 실시하였습니다. 에제티미브를 소아 환자에게 투여하였을 때의 이상반응은 프로파일과 성인 환자에서 투여하였을 때의 이상반응 프로파일이 유사하였습니다. 이 임상시험에서 소아에서의 발효 또는 성적성에 대한 영향은 발견되지 않았습니다. 그러나 소아 환자에게 에제티미브를 12주 이상 투여한 연구는 없습니다.

#### 9. 고령자에 대한 투여

고령(만 65세 이상)은 근육병증에 걸리기 쉬운 요인 중 하나이므로 이 약을 고령자에게 투여 시 주의를 기울여야 합니다. 고령자에서 이 약의 용량 조절은 필요하지 않습니다.

#### 10. 건강에 환자에 대한 투여

활동성 간질환 또는 간 아미노전달효소 수치가 원인불명으로 지속적으로 높은 환자에는 이 약을 투여하지 않습니다.(? 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것', '5. 일반적 주의 참조)

#### 11. 신장애 환자에 대한 투여

신장애에 대한 병력은 횡문근융해 발생의 위험인자가 될 수 있습니다. 이런 환자들은 골격적 효과에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있습니다.(? '5. 일반적 주의' 참조)

#### o 에제티미브

중증의 신장애 환자(n=8, 크레아티닌클리어런스 ≤ 30mL/min/1.73m<sup>2</sup>)에게 에제티미브 10 mg 1일 1회 투여 후 건강한 피험자(n=9)와 비교하여 총 에제티미브의 평균 AUC가 약 1.5배 증가하였습니다. 이러한 결과는 임상적으로 유의하지 않으며, 신장애 환자에 대한 용량조절 필요하지 않습니다.

#### 12. 과량투여시의 처치

이 약 과량투여 시 권장되는 특정 치료법은 없습니다. 이 약을 과량투여한 경우에는 증상에 따른 치료와 적절한 지지요법을 실시합니다. 또한 간기능 검사 및 혈청 CPK 수치 모니터링을 해야 합니다.

#### o 에제티미브

1) 에제티미브를 과량투여한 몇 건의 보고가 있었습니다. 대부분은 이상반응을 동반하지 않았으며 보고된 이상반응들중 중증이 아니었습니다. 과량투여시에는 일반적인 대응요법 및 지지요법을 실시합니다.

2) 임상시험에서 1일 50mg의 에제티미브를 15명의 건강한 피험자에게 14일까지 투여하였을 때 또는 1일 40mg의 에제티미브를 18명의 유발성 이상지질혈증 환자에게 56일까지 투여하였을 때 내약성은 일반적으로 우수하였습니다.

#### 13. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의합니다.

#### 14. 기타

#### o 로수바스타틴

1) 일반약리시험, 반복투여독성시험, 유전독성시험, 발암성시험에 근거한 전임상 자료에 의하면 시험에 대한 특별한 위험은 없습니다. 랫드와 출생 전후 발생시험에서, 동독자 크기 감소, 동독자 무게 감소, 자세대 생근 감소 등 생식 독성이 나타났습니다. 이러한 효과는 치료 용량의 수배에 해당하는 용량을 모체에 전신 투여하였을 때 나타났습니다.

2) 약동학 시험에 의하면 아시아인(일본, 중국, 필리핀, 베트남, 한국)에서 코카시아인과 비교 시 AUC 및 Cmax중임값이 약 2배 증가하였습니다. 인구학적 약동학 분석에 의하면 코카시아인과 흑인 간에 임상적으로 의미없는 약동학 차이는 없었습니다.

#### o 에제티미브

1) 발암성 : 랫트를 대상으로 수컷, 암컷에 각각 최대용량 1500 mg/kg/day, 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC<sub>0-24h</sub>에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시) 사람에 대한 노출의 약 20배)까지 에제티미브를 경구투여한 104주간의 발암성 시험을 실시하였습니다. 마우스를 대상으로 최대용량 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC<sub>0-24h</sub>에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시) 사람에 대한 노출의 150배)까지 에제티미브를 경구투여한 104주간의 발암성시험도 실시하였습니다. 약물을 투여한 랫트 및 마우스에서의 종양 발현은 통계학적으로 유의하게 증가하지 않았습니다.

2) 변이영양 : Salmonella typhimurium 및 Escherichia coli에 대한 체외 복귀돌연변이 시험에서 대사활성 유무와 관계없이 변이형성이 관찰되지 않았습니다. 사람 밀초혈액 김포구 배양체표의 체외 염색체이상 시험에서 대사활성 유무와 관계없이 염색체 이상이 관찰되지 않았습니다. 또한 마우스의 체내 시험에서도 유전독성은 관찰되지 않았습니다.

3) 생식독성 : 암컷 및 수컷 랫트를 대상으로 최대용량 1000 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC<sub>0-24h</sub>에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시) 사람에 대한 노출의 약 7배)까지 에제티미브를 경구투여한 생식독성시험에서 생식독성이 관찰되지 않았습니다.

#### [저장방법] 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

#### [포장단위] 30정(10정/PTP x 3)

#### [제조원주소] 경기도 안산시 단원구 원시로 7

※ 반드시 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나, 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 주의하십시오.

※ 처방된 증상, 처방된 환자 이외에는 사용하지 마십시오.

※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처 온라인약도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.

※ 올바른 사용법을 모르거나 의문사항이 있는 경우 반드시 의사, 약사와 상담 후 사용하십시오.

※ 사용(유지)기한이 경과되었거나 변질·변태 또는 오손된