

【원료약품의 분량】 이 약 1정 중

유효성분 : 몬테루카스트나트륨(EP)	5.2mg(몬테루카스트로서 5.0mg)
레보세테리진염산염(USP)	5.0mg
첨가제/(도수)온라인서브온더스(으)으	

콜로이드성이산화규소, 크로스카르멜로우스나트륨, 히드록시프로필베터덱스, 히드록시프로필셀룰로오스, D-만니톨
【성상】

[성장] 희생·초과·연봉호새 층으로 이르러지 위협이 써어서 보유하는 이층전

【성상】

흰색 층과 연분홍색 층으로 이루어진 원형의 씹어서 복용하는 이종정

【효능 · 효과】

천식과 다년성 알레르기 비염을 동반한 환자에서 알레르기 비염 증상 완화

[영문 · 영한]

이 약은 모데루카스트의 투여가 필요한 척식화자로서 알레르기 비염을 동반한 화자에 투여한다.

만 6~14세 소아 : 1일 1회, 1회 1정을 저녁에 씹어서 복용한다.

몬테루카스트와 레보세티리진을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

【사용상의 주의사항】

1 경고

- 1) 신경정신계 이상사례
문데루카스트를 투여한 환자에서 중대한 신경정신계 이상사례가 시판 후 조사에서 보고되었다. 보고된 사례는 매우 다양하며, 초조, 공격적 행동, 불안, 우울, 자님역장애, 주의력장애, 밀더증증, 수면장애 및 환각, 불면, 기억장애, 강박증, 정신운동과다활동(파미성, 불안정, 전진 포함), 몽우병, 자살 충동 및 행동(자살 포함), 턱 등이 포함된다. 문데루카스트와 연관된 신경정신계 이상사례에 관한 기전은 현재 잘 알려져 있지 않다.
이 약을 처방 시, 의사는 이 약의 유익성 및 위험성에 대하여 환자 및 보호자와 논의하고, 이 약을 복용 시 새로운 신경정신계 증상 또는 행동의 변화에 대해 주의를 기울이도록 환자 및 보호자에게 설명한다. 행동의 변화가 관찰되거나 새로운 신경정신계 증상 또는 자살생각 또는 자살 행동이 발생하는 경우 이 약의 복용을 중단하고 의사에게 즉시 일리로드 하여야 한다. 대부분 이 약의 복용을 중단 후 증상이 개선되었으나, 일부에서 이 약의 복용을 중단한 후에도 증상이 지속되었다. 증상이 개선될 때까지 지속적으로 모니터링하고 대증요법을 제공하여야 한다.

2) 이 약에 함유되어 있는 인공감미제 아스파탐은 체내에서 분해되어 페닐알라닌으로 대사되므로, 페닐알라닌의 선취를 규제할 필요가 있는 유전성질환인 페닐케톤뇨증 환자에는 투여를 제한할 것.
* 1일 허용량제한
이 약은 일부 학문은 WHO 귀금속(40mcg/kg/1회)이나 다른 조제(기능하는 치수로, 나요)한 거

2. 다음 화자에는 토여하지 말 것

- 다음 표시판에 주어진을 찾

 - 1) 이 악의 구성성분 및 허드로시진 또는 피페리진유도체에 과민반응 환자
 - 2) 신부전 환자(CLCR < 10mL/min), 혈액투석을 받고 있는 환자
 - 3) 이 악은 유당을 험유하고 있으므로, 갈리토스ulf(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp Lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스ulf 수용장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적성이 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안된다

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 신장애환자(레보세티리진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다.)
2) 간장애환자(레보세티리진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다.)

4. 이상반응

- 1) 15세 이상의 청소년 및 성인 다년성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자 몬테리진캡(몬테루카스트나트륨 10.4mg/레보세파리진염산염 5mg)에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 다년성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자 224명을 대상으로 한 몬테루카스트 대조 임상시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 몬테리진캡 투여군에서 흔하게 보고된 이상 반응은 상기도감염(3.51%), 비인두염(2.63%), 위장장애(1.75%), 패도염(1.75%) 이었다. 몬테리진캡술과 관련된 이상의 부작용은 구강 12, 심전도 QT연장 12이었으며, 모두 경증으로 나타났다. 다음 표는 몬테리진캡을 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 224명(몬테루카스트 투여군 110명, 몬테리진캡 투여군 114명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거나 몬테루카스트 투여군보다 높은 비율로 발생한 이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군 (n=110) N(%)	몬테리진캡슐 투여군 (n=114) N(%)	전체 투여군 (n=224) N(%)
위장관 질환			
소화불량	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
위염	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
위장장애	0(0%)	2(1.75%)	2(0.89%)
위-식도 역류 질환	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
과민성 대장 증후군	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
대장용종	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
일반적 장애와 투여부위 상태			
안면부종	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
통증	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
구갈	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
감염			
비인두염	0(0%)	3(2.63%)	3(1.34%)
인두염	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
부비강염	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
편도염	1(0.91%)	2(1.75%)	3(1.34%)
상기도감염	4(3.64%)	4(3.51%)	8(3.57%)
검사			
심전도 QT 연장	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)

대사 및 영양장애			
고콜레스테롤증	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
양성, 악성, 분류되지 않은 종양			
위암	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
신경계 질환			
알츠하이머 치매	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
열공성 뇌경색	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
정신 질환			
불면증	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)
호흡기계 질환			
호흡곤란	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)

- 2) 15세 이상의 청소년 및 성인 다년성 알레르기 비염환자
몬테리진캡슐에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 다년성 알레르기 비염환자 283명을 대상으로 한 몬테리카스트 및 레보세티리진 병용투여군과 개개 성분 단독투여군을 비교하는 임상 시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 병용투여군에서 훌륭하게 보고된 이상반응은 상기도감염(2.20%), 두통(2.20%), 월경곤란(2.20%), 비건조(2.20%), 두드러기(2.20%), 심실성기외수축(1.10%), 안검경련(1.10%), 구순염(1.10%), 설사(1.10%), 구강건조(1.10%), 벨한(1.10%), 비인두염(1.10%), 편도염(1.10%), ALT 상승(1.10%), AST 상승(1.10%), 천식(1.10%), 구강안부 통증(1.10%), 피부병변(1.10%)이었다. 몬테리진캡슐과 관련된 이상반응을 구강건조 1건, ALT(Aanine aminotransferase) 상승 1건, AST(Aspartate aminotransferase) 상승 1건, 비건조 2건이었으며, 모두 경증으로 나타났다. 다음 표는 레보세티리진 투여군 94명, 병용투여군 94명에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거나, 개개 성분 단독투여군보다 높은 비율로 발생한 이소반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군(n=98) N(%)	레보세티라진 투여군(n=94) N(%)	병용투여군 (n=91) N(%)	전체 투여군 (n=283) N(%)
심장 질환				
심실성기와수족	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
눈 질환				
안감경련	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
위장관 질환				
구순염	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
설사	1(1.02%)	0(0%)	1(1.10%)	2(0.71%)
구강건조	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
혈변	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
감염				
비인두염	1(1.02%)	1(1.06%)	1(1.10%)	3(1.06%)
편도염	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
상기도감염	2(2.04%)	5(5.32%)	2(2.20%)	9(3.18%)
검사				
ALT 상승	1(1.02%)	1(1.06%)	1(1.10%)	3(1.06%)
AST 상승	0(0%)	1(1.06%)	1(1.10%)	2(0.71%)
신경계 질환				
두통	0(0%)	2(2.13%)	2(2.20%)	4(1.41%)
졸림	2(2.04%)	3(3.19%)	0(0%)	5(1.77%)
생식기계 및 유방 질환				
월경곤란	2(2.04%)	0(0%)	2(2.20%)	4(1.41%)
호흡기계 질환				
천식	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
비건조	0(0%)	0(0%)	2(2.20%)	2(0.71%)
구강인두 통증	1(1.02%)	0(0%)	1(1.10%)	2(0.71%)
피부 및 피하조직 질환				
피부병변	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
두드러기	3(3.06%)	0(0%)	2(2.20%)	5(1.77%)

- 3) 몬테루카스트 단일제 임상시험 중, 6~14세 사이의 소아 천식 환자에서 나타난 이상반응
몬테루카스트 5mg의 안전성은 6~14세 사이의 소아 환자 476명이 참가한 임상시험을 통해 평가되었다. 낙적하여 살펴보았을 때 몬테루카스트의 임상시험에서 289명의 환자는 적어도 6개월 동안 241명의 환자는 1년 이상의 기간동안 이 약을 투여받았다. 소아 환자를 대상으로 8주 동안 이중맹검법에 의해 실시한 임상시험에서 몬테루카스트의 이상반응 발생률은 성인에서 얻은 결과와 전체적으로 유사하였다. 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 2% 이상의 빈도를 보이면서 위약군의 소아 환자에서보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 인두염, 인플루엔자, 발열, 비부종류, 구역, 설사, 식욕부진, 귀염, 바이러스성 감염 및 후두염, 발진반도가 이보다 낮은 이상반응의 경우 투약군과 위약군에 차이가 없었다. 투약기간이 길어지면서도 이상반응 발생률은 유의한 변화를 보이지 않았다. 성장을 통한 임상시험에서 몬테루카스트의 안전성 프로필은 기존의 임상시험 결과와 일치하였다. 6~8세의 소아환자를 대상으로 성장률을 평가한 56주간의 이중맹검시험이에서, 이 연령군의 소아 환자에서 이전에 관찰된 적이 없었던 것으로서, 투여약물과의 관련성은 명확하지 않으나 2% 이상의 빈도를 보이면서 위약군의 소아 환자에서보다 투약군의 소아 환자에서 더 많이 발생한 이상반응은 다음과 같다. 듯토(간염성비염) 수두, 워즈연, 아토피피리티, 균성 가기염증, 치아 치약, 피부 결гар 및 극신

- 4) 이 약의 주성분인 레보세티리진 및 몬테루카스트와 관련하여 각각 수집된 이상반응은 다음과 같다.

[레보세티리진]

1) 눈: 안운동 발작이 나타날 수 있다.
※ 제시나에 따르면 그녀는 피부 조각, 겉피

※ 재심사에 따른 국내 시판 후 조사 결과
국내에서 재심사를 위하여 6년간 잔여기간 동안 667명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 1.20%(8/667명, 11건)로 보고되었다. 이 중 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 악물이식반응과 임상과제를 배제할 수 있는 예상치 못한 악물이식반응은

보고되지 않았다.

국내 시판 후 이상사례(재심사 이상사례 포함) 보고자료(1989~2023.8.31)를 토대로 실마리정보 분석·평가 결과 추가적으로 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로써 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

각종 심장 장애 - 두근거림
각종 신경계 장애 - 진전

5. 일반적주의

- 이 악의 천식과 다른 성 알레르기 비염을 동반한 환자에서 천식 치료에 대한 안전성·유효성을 평가되지 않았으므로 알레르기비염 증상 개선 후 천식치료 목적으로 이 악을 지속적으로 투여하지 않는다.
- 기타 일반적주의사항은 각각의 단일제 허가사항을 참고한다.

o 몬테루카스트

- (1) 몬테루카스트는 천식지속상태(status asthmaticus) 등 급성 천식 발작시에 나타나는 기관지 경련의 치료제가 아니다.
- (2) 환자들에게는 적절한 응급 약물을 소지하도록 한다. 몬테루카스트는 천식의 급성 악화 시에도 계속해서 사용할 수 있다.
- (3) 의사의 감독하에 흡입용 코르티코스테로이드 제제의 투여량을 점차적으로 줄여나갈 수 있으나, 간작스럽게 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 몬테루카스트로 교체하여서는 안된다.
- (4) 운동에 의해 유발된 기관지 경련의 치료를 위해 몬테루카스트를 단독으로 사용해서는 안된다. 운동 이후에 천식이 악화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 β -호흡제 상용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 흡입용 β -호흡제를 응급용으로 사용할 수 있다.
- (5) 아스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자는 몬테루카스트를 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드 성 소염제를 복용해서는 안된다. 비록 몬테루카스트가 아스피린에 대한 과민반응을 복제를 가진 환자의 천식시기에 기도의 기능을 개선시켜주는데 효과적이기는 하나, 몬테루카스트가 아스피린과 민성 천식 환자에서 아스피린이나 비스테로이드 성 소염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.
- (6) 호산구 증가

몬테루카스트는 복용한 천식 환자 중 드물게 전신호산구증기증이 나타날 수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 혈관염을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 전신호산구증기증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사의 환자에서 호산구증기증, 혈관염증성 발진, 폐증상의 악화, 심장병증 및/또는 신경병증이 발생하는지 신중히 관찰하여야 한다. 몬테루카스트와 이러한 제증상의 인과관계는 확립되지 않았다.

o 레보세티리진

- (1) 레보세티리진은 복용 후 즐립, 피로, 무력증이 나타날 수 있으므로 운전이나 기계조작같이 기인함을 요구하는 작업을 행할 경우 좀더 주의를 기울여야 한다.
- (2) 기인함을 감소시키거나 증후증경에 작용을 추가로 떨어뜨릴 수 있으므로 레보세티리진과 알코올, 항우울제와 같이 복용하는 것은 피해야 한다.
- (3) 레보세티리진은 저여류의 위험을 증가시킬 수 있으므로 저여류의 선행요인(예: 척수장애, 전립선 비대)이 있는 환자에게 투여할 경우 주의해야 한다.

6. 상호작용

- 1) 이 악의 주성분인 몬테루카스트와 레보세티리진 복용 투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용은 나타나지 않았다.
- 2) 다른 약물들과 몬테루카스트/레보세티리진 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았다. 각각의 단일제의 허가사항을 참고하였을 때, 약물 상호작용에 대한 정보는 아래와 같다.

o 몬테루카스트

- (1) 몬테루카스트와 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 사용되는 다른 약물을 함께 투여하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 몬테루카스트 상용량은 다음 약물들의 약동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다: 테오필린, 프레드니손, 프레드니솔론, 경구용 피임약(노르에티스테론 1mg/에티닐에스트라디올 35ug), 테레파니딘, 디곡신, 와르파린
- (2) 초기적인 약물상호작용 연구를 실시하지는 않았지만, 임상시험에서 몬테루카스트를 흔히 처방되는 다양한 약물과 복용투여하였을 때 임상적으로 의미 있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시험에서 함께 처방되었던 약물들은 갑상선 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드 성 소염제, 벤조디아제핀, 종합제제 등이 있다.
- (3) 간 대사를 유도하는 페노바르비탈은 10mg 용량의 몬테루카스트를 1회 투여후 측정한 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 몬테루카스트의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 몬테루카스트와 함께 페노바르비탈, 리팜핀이나 또는 페노토인과 같은 강력한 CYP-450 효소 유도제를 복용투여할 때에는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.
- (4) In vitro 시험에서 몬테루카스트가 CYP2C8의 저해제인 것으로 나타났으나, 몬테루카스트와 시로글리타조(CYP2C8 주로 대사되는 대표적인 약물)의 상호작용 임상시험에서 몬테루카스트는 in vivo에서는 CYP2C8을 저해하지 않는 것이 입증되었다. 따라서 몬테루카스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사 되는 약물(예. 파클리티실, 시로글리타조, 레파글리니드)의 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.
- (5) In vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4의 기질임이 확인되었다. 몬테루카스트와 캡피브로질(CYP2C8와 CYP2C9의 저해제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 임상시험을 통해 캡피브로질이 몬테루카스트의 전신 노출을 4.4배 증가시키는 것으로 나타났다. 그리고 강력한 CYP3A4 저해제인 이트리코나졸을 캡피브로질 및 몬테루카스트와 복용투여했을 때에는 몬테루카스트의 전신 노출이 그 이상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 허가된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 안전성 임상시험 결과(예: 성인에 대하여 200mg/일 22주, 900mg/1일까지 증량하여 약 1주 투여) 임상적으로 중요한 약물 이상반응이 관찰되지 않았고, 몬테루카스트의 전신 노출에 대한 캡피브로질의 영향은 임상적으로 의미 있는 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 따라서, 캡피브로질과 복용투여 시 몬테루카스트의 투여용량 조절은 필요하지 않다. In vitro 결과에 근거하였을 때, 몬테루카스트는 트리메토프림과 같은 다른 일려진 CYP2C8저해제와 임상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내지 않을 것으로 생각된다. 뿐만 아니라, 몬테루카스트와 이트리코나졸을 함께 투여했을 때도 몬테루카스트의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다.

o 레보세티리진

- (1) 다른 항히스타민제와 마찬가지로 과량의 알코올과 복용투여하지 않는다.
- (2) 라세미체(광학이상질체)인 세티리진의 경우에는 알코올의 영향을 증가시키지 않을 것으로 보여지나 (0.5g/L) 혈액 수준). 레보세티리진과 알코올 또는 기타 CNS 억제제를 복용투여하는 경우 경계심이 주가로 감소될 수 있고 수행 장애를 야기할 수 있다.
- (3) 레보세티리진과의 상호작용을 분석한 연구는 없지만 이성체인 세티리진과의 상호작용을 분석한 연구가 있는데 안티페리민, 슈도에페드린, 에리스로마이신, 아지스로마이신, 케토코나졸, 시메티딘과는 상호작용이 없었다. 테오필린(1일 400mg)과의 다음량 시험에서는 세티리진 클리어런스가 경미한 (16%) 감소를 보였다.
- (4) 리토나비어는 세티리진의 반감기 증가(53%) 및 클리어런스 감소(29%)와 함께 혈장 AUC를 42%까지 증가시켰다. 리토나비어의 약물동태는 세티리진과의 복용투여로 인해 약간 변화(11% 감소)되었다.
- (5) 음식과 같이 복용시 흡수 속도는 떨어지지만 흡수되는 총량은 감소하지 않는다.

7. 임부 및 수유부, 가임여성에 대한 투여

- 1) 몬테루카스트를 랫트에게 400mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당)까지 경구투여할 때, 토키에게 300mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 110배 노출에 해당)까지 경구투여 할 때, 기형발생을 관찰할 수 없었다. 몬테루카스트는 랫트 및 토키에서 경구투여후 태반을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없으며 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 항상 일치하지는 않는다. 또한 레보세티리진의 동물 실험 결과 기형발생이 보고된 바 없으나, 아직 충분한 연구가 없으므로 이 악을 임부에는 투여하지 않는다.
- 2) 이 악은 반드시 필요한 경우에만 임신 중에 사용해야한다. 전향적 및 후향적인 코호트 연구로부터 얻은 데이터는 몬테루카스트를 사용하는 임부에서의 주요 선천적인 결손에 대한 약물 관련 위험성을 확립하지 못했다. 이러한 연구들은 작은 표본 크기, 경우에 따라서 후향적으로 수집된 자료와 동일하지 않은 대조군 사용 등 방법론적인 제한점이 있다.

3) 레보세티리진은 수태능에 미치는 영향에 관한 동물시험은 실시되지 않았다.

4) 랫에서 몬테루카스트는 유즙으로 이행되는 것으로 관찰되었다. 몬테루카스트가 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 많은 약이 모유중으로 이행되므로 이 악을 수유부에게 투여하지 않는다.

8. 소아에 대한 투여

이 악은 만 6세 미만의 소아에서 안전성·유효성이 확립되지 않았다.

9. 임상검사체에의 영향

레보세티리진은 알레르겐 피내반응을 억제하므로 알레르겐 피내반응검사를 실시하기 3~5일 전에는 이 악을 투여하지 않는 것이 바람직하다.

10. 과광투여시의 처치

아래에 명시된 정보는 몬테루카스트와 레보세티리진 개개의 성분에 대한 연구에서 나타난 결과를 근거로 한 것이다.

o 몬테루카스트

- (1) 몬테루카스트를 마우스에게 5,000mg/kg 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 335배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 랫에게 5,000mg/kg 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 230배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 치사된 동물은 없었다.

- (2) 몬테루카스트를 과광투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 처치법은 없다. 장기 천식연구에서 환자들에게 22주 동안 몬테루카스트를 1일 200mg 용량까지 투여했을 때나, 단기 연구에서 환자들에게 1주 동안 몬테루카스트를 1일 900mg 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과광투여시에는 일반적인 대증치료(예를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관계로부터 제거하고 임상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 보조적인 치료를 실시)를 하는 것이 바람직이다.

- (3) 시판후 조사와 임상 시험에서 성인 및 소아가 몬테루카스트를 1,000mg까지 과광 투여한 것 이 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상검사 결과가 성인 및 소아환자의 안전성 정보와 차이가 없었다. 가장 많이 보고된 이상반응은 복통, 즐음, 길증, 두통, 구토 및 정신운동 활동항진 등이고, 이 악의 안전성 정보와 일치하였다.

- (4) 몬테루카스트는 복막 투석이나 혈액투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다.

o 레보세티리진

- (1) 성인은 과광투여시 즐림이 나타나고 소아의 경우 조증과 안절부절이 선행된 후 즐림이 나타난다.
- (2) 레보세티리진에 대한 특별한 해독제가 없으므로 과광투여시 대증요법 또는 지지요법을 실시한다.

- (3) 레보세티리진은 혈액투석에 의해 효과적으로 제거되지 않는다.

11. 적용상의 주의

빛에 불안정하기 때문에 복용의 준비를 할 수 있을 때까지 개봉하지 않는다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 달지 않는 곳에 보관한다.

- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

13. 기타

이 악 사용 시 각 단일제의 허가사항을 참고한다.

14. 전문가를 위한 정보

1) 악리작용

- 몬테루카스트 : 선택적인 시스테인 류코트리엔(Cysteinyl leukotriene) 제1형 수용체 길항제로 작용하여 기도의 부종과 평활근 수축 및 염증반응에 관여한다.
- 레보세티리진 : 항히스타민 약물로 위장관, 혈관, 호흡기계에 위치한 H1-수용체에서 히스타민과 경쟁적으로 길항하여 재채기, 콧물, 코 가려움증 등을 완화시킨다.

2) 약동학적 정보

- 건강한 남성 자원자를 대상으로 이 악을 단독으로 단회 경구투여시와 심플레이어츄정 5mg과 씨잘정 5mg를 복용하여 단회 경구투여시의 약동학적 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 교차설계 시험이 수행되었다. 약동학 평가 결과, 몬테루카스트, 레보세티리진의 AUC_{0-24h}, C_{max} 모두 기하평균 비(시험약/대조약)의 90% 신뢰구간이 동등성 평가기준인 0.8~1.25에 포함되어 약동학적으로 동등하다고 평가되었다.

[저장방법] 차광기밀용기, 실온(1~30°C)보관

[포장단위] 30정/상자(10정/PTPX3)

[제품문의처]

한미약품(주) 소비자상담실 : 080-916-9000 (수신자요금부담)

※ 부작용 피해구제 상담 : 한국의약품안전관리원(14-3330)

※ 의약품 부작용 신고 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

※ 본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 보상받을 수 있습니다.

(구입 시 사용기한 또는 유통기한이 경과되었거나 변질·변색·오손된 제품은 구입처를 통하여 교환 또는 환불하여 드립니다.)

※ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마십시오.

※ 주의

1. 처방된 증상, 처방된 환자 이외에는 사용하지 마십시오.
2. 포장을 개봉하여 복용 시 가끔 정제에 포장틀이 같이 따라오는 경우가 있으니 복용 시 정제에 포장틀이 있는지 꼭 확인하고 복용하십시오.
3. 삼키지 말고 충분히 씹어서 복용하시고, 이가 약하신 분은 씹지 말고 입안에서 녹여서 복용하십시오. 복용 시 보철 등 치과치료를 받은 부위에 손상이 일어날 가능성이 있으니 주의하십시오.

제품 개봉 시 또는 취급 시에 포자재(용기, 케이스)에 상처를 입을 수 있으니 주의하십시오.

설명서 개정연월일 : 2024. 05. 26

Hanmi **한미약품(주)**

(본사) 서울특별시 송파구 위례성대로 14

(공장) 경기도 화성시 팔탄면 두하로 214

※ 의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 설명서를 주의깊게 읽으시고, 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 이 제품설명서 작성(개정)연월일 이후 변경된 내용은 한미약품(주) 홈페이지(www.hanmi.co.kr)의 제품정보 또는 제품 문의처 전화를 통해 확인하실 수 있습니다.