



포렌드플러스디 정

알렌드론산나트륨삼수화물 / 클레칼시페롤농축분말

- 성분 · 함량 : 이 약 1정(352 mg)중
 - 유효성분 : 알렌드론산나트륨삼수화물(BP).....91.37 mg (알렌드론산으로서 70 mg)
클레칼시페롤농축분말(CP).....53.33 mg (비타민D3으로서 5,600 I.U.)
 - 첨제(동물유래성분) : 돼지 젤라틴 - 건강한 돼지의 피부 또는 뼈에서 채취, 클레칼시페롤 - 건강한 양의 양모에서 채취
 - 기타 첨제 : 만니톨, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 클로이드싱아신하규소, 크로스카르멜로오스나트륨

성상 : 흰색 tablet, 회백색의 장방형 정제

효능 · 효과 : 폐경 후 여성의 골다공증 치료, 남성의 골다공증 치료

용법 · 용량

1주 1회 이 약 1정(70 mg/2800 IU 또는 70 mg/5600 IU)을 아침에 음식물, 음료수 또는 다른 약물 섭취 최소한 30분전에 충분한 양의 물과 함께 복용합니다(일반적 주의항 참조). 대부분의 골다공증 환자에 대한 적정 용량은 1주 1회 70 mg/5600 IU입니다. 적정 복용기간은 정해지지 않았습니다. 골다공증의 치료에 대한 이 약의 안전성과 유효성은 4년간의 임상 자료에 근거합니다. 비스포스포네이트 제제를 투여받고 있는 모든 환자는 정기적으로 지속적 인두의 필요성에 대해 재검토되어야 합니다. 골절 위험이 낮은 환자는 3~5년 동안 복용 후에는 투어를 중단하는 것을 고려하여야 합니다. 투어를 중단한 환자는 골절의 위험성에 대해 정기적으로 재검토되어야 합니다. 가능한. 이러한 복용법을 따르지 않았을 경우 식도 이상반응의 위험이 증가될 수 있습니다(상호작용 항 참조). 이 약을 복용한 후 30분 이내 혹은 동시에 음식물을 섭취하면 알렌드론산의 체내흡수가 저하되어 효과가 감소할 수 있습니다. 이 약은 아침에 일어나자마자 복용하여야 하며 약물을 위로 신속히 도달시켜 식도 자극을 감소시키기 위해 충분한 양의 물(170~230 mL)로 삼켜야 합니다. 복용 후에는 적어도 30분간 그리고 최소 음식을 섭취 때까지 누워서는 안 됩니다. 이 약은 취침전이나 식사 전에 복용해서는 안 됩니다. 이러한 복용법을 따르지 않았을 경우 식도 이상반응의 위험이 증가될 수 있습니다(경고 항 및 일반적 주의항 참조). 환자가 음식물로부터 칼슘 및 비타민 D 섭취가 불충분할 경우 보충제를 복용해야 합니다(사용상의 주의사항, 4. 일반적 주의, 2) 환자에게 제공되어야 할 정보 (4) 참조). 비타민 D 결핍 위험이 큰 환자 (예: 70세 초과 환자, 요양소에 있는 환자, 만성 질환자는 비타민 D 보충제의 추가적인 복용이 필요할 수 있습니다. 위양관 흡수장애 증후군이 있는 환자는 더 높은 용량의 비타민 D 보충제가 필요할 수 있으며 25-hydroxyvitamin D 농도 측정을 고려하여야 합니다. 일일 비타민 D 대장사는 400 IU에서 800 IU입니다. 이 약은 1주 1회 복용으로 일일 400 IU 및 800 IU 비타민 D 일주일 분량을 제공합니다. 이 약 1정을 복용하는 환자가 정해진 복용일에 복용하는 것을 잊어버린 경우 다음날 아침 이 약 1정을 복용하고 기존에 정해진 복용일에 다시 복용하고 이후 주와 정기적으로 복용합니다. 안, 같은 날 2정을 복용해서는 안 됩니다.

소아 및 청소년(16세 미만): 소아 및 청소년에 대한 안전성과 유효성은 확립되어 있지 않습니다.

고령자에 대한 투여(65세 이상): 용량조절이 필요하지 않습니다.

신장에 환자에 대한 투여: 경증 내지 중증도의 신부전환자(크레아티닌 청소율이 35~60 mL/min)에 대해서 용량조절이 필요하지 않으나, 중증의 신부전환자(크레아티닌 청소율이 35 mL/min 미만)에 대해서는 충분한 임상경험이 없으므로 이 약 투여가 권장되지 않습니다.

사용상의 주의사항

1. 경고

- 상부 위양관 이상반응
이 약은 다른 비스포스포네이트 제제와 마찬가지로 상부 위양관 점막에 국소 자극을 일으킬 수 있습니다. 알렌드론산 나트륨을 투여받던 환자에게 때때로 출혈과 함께 식도염, 식도궤양, 식도미란과 같은 식도 이상반응이 보고된 바 있으며, 드물게 식도파괴 또는 천공으로 발전하였습니다. 일부 환자에서는 증상이 심하여 입원을 필요로 하는 경우도 있었습니다. 그러므로 의사는 식도 반응의 조짐을 보이는 모든 증상 및 증후에 대해 투어를 기울여야 하며, 환자에게 경증인, 연하통 또는 흉골후방의 통증, 속쓰림의 발생 또는 약화와 같은 증상이 있을 경우 복용을 중지시키고 의사와 상담하도록 지시하여야 합니다. 이 약을 복용한 후 누워 있거나, 이 약을 충분한 양의 물(170~230 mL)과 함께 복용하지 않았거나, 식도 자극의 증상이 나타나면 즉시 계속해서 이 약을 복용한 환자에서 심각한 식도 이상반응의 위험은 훨씬 커집니다. 그러므로 용법 · 용량을 환자에게 잘 설명하고 이해시키는 것이 매우 중요함(대용량 · 용량 참조). 정신적 장애로 지시된 용법을 따르지 못하는 환자에 대한 이 약의 치료는 적절한 지도감독 하에 이루어져야 합니다. 알렌드론산 나트륨은 상부 위양관 점막을 자극시킬 수 있으므로 연하관, 식도질환(바렛식도(Barrrett's esophagus) 등), 위염, 십이지장염 또는 궤양과 같은 상부 위양관 질환이 있는 환자에게 투여할 경우 주의하여야 합니다. 의국 의 시판 후 조사에서 알렌드론산 나트륨 투여 시 일부 중증의 합병증을 수반한 위궤양 및 십이지장 궤양이 발생한 사례가 보고된 바 있습니다. 대용량 임상시험에서는 이러한 위험성의 증가가 확인되지 않았습니다.

2. 다른 환자에게 투여하지 않습니다.

- 1) 식도협착 또는 무이완증과 같이 식도 배출을 지연시키는 식도이상 환자
- 2) 적어도 30분 동안 복바를 입아 서 있을 수 있는 환자
- 3) 이 약의 성분에 과민증인 환자
- 4) 저칼슘혈증 환자(4. 일반적 주의 참조)

3. 이상반응

1) 임상시험들은 매우 다양한 상황에서 실시되므로 각기 약물의 임상시험에서 관찰된 이상반응 비율은 다른 약물의 임상시험에서의 비율과 직접적으로 비교될 수 없으며 실제 사용시의 비율을 반영하지 않을 수 있습니다. 최대 5년까지 진행된 임상시험들에서 나타난 알렌드론산나트륨 단일제(경구)에 의한 이상반응은 일반적으로 경미하였으며, 다른 증상이 필요하지는 않았습니다. 알렌드론산나트륨 단일제(경구)의 안전성은 임상시험에서 약 8,000명의 폐경 후 여성에서 평가되었습니다.

2) 폐경 후 여성의 골다공증 치료

(1) 1월 1회 요법 알렌드론산나트륨 단일제(경구)

3년간 동일한 디자인으로 행해진 두 개의 위약대조, 이중맹검, 다기관(미국 등 여러 나라 n=994) 골다공증 치료의 임상시험 결과, 이상반응으로 인한 치료 중지는 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 투여받은 196명의 환자 중 4.1%에서, 위약을 투여받은 397명의 환자 중 6.0%에서 발생하였습니다. 골절 임상시험 결과(n=4,659), 이상반응으로 인한 치료 중지는 2년간 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 5 mg/day를 투여하고 그 후 1년 또는 2년간 10 mg/day를 투여한 2,336명의 환자 중 9.1%, 위약을 투여한 2,223명의 환자 중 10.1%에서 발생하였습니다. 상부 위양관 이상반응으로 인한 치료 중지는 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 치료군의 3.2%, 위약군의 2.7%에서 발생하였습니다. 이러한 임상시험에 참여했던 환자 중 49~54%는 시험에 참여할 당시 이미 위양관 이상 병력이 있었고, 54~89%는 시험기간 중 때때로 비스포스포네이트 소염진통제 또는 아스피린을 복용하였을 것입니다. 다음 표는 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 또는 위약 투여 후 연구자가 약물과 관련이 있을 가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 또는 명확히 관련이 있는 것으로 판단한 1% 이상의 이상반응을 나타낸 것입니다. [표 1 참조]

드물게 발견 된 흉반이 보고되었습니다. 소화성 궤양과 위궤저술을 받은 병력이 있는 환자 1명이 아스피린과 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 병용한 후 경미한 출혈과 함께 문헌부 궤양이 발생하였고, 약물과 관련이 있는 것으로 여겨졌습니다. 아스피린과 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 복용을 모두 중단한 후 환자는 회복되었습니다. 미국 등 여러 나라에서 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 5 mg 또는 20 mg를 투여받았던 401명의 환자에서와 이상반응 프로파일은 유사하였습니다. 이러한 임상시험에 포함된 2년간의 임상시험에서, 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 5 mg 또는 10 mg를 계속 투여한 206명 환자의 이상반응 프로파일은 3년간의 위약대조 시험에서 관찰된 것과 유사하였습니다. 연성시험 환자 기간 동안 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 또는 위약 투여 후 연구자가 약물과 관련이 있을 것으로 판단한 발현율 1% 이상의 이상반응은 다음과 같습니다. [표 2 참조]

(2) 주 1회 요법 알렌드론산나트륨 단일제(경구)

1년간 동일한 디자인으로 행해진 두 개의 위약대조, 이중맹검, 다기관 임상시험(알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 투여한 2년간의 임상시험과 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70 mg, 1주 1회를 투여한 1년간의 임상시험)에서 이상반응으로 인한 치료 중지는 각각 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 투여한 환자 중 2.7%, 위약을 투여한 환자 중 10.5%, 그리고 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70 mg, 1주 1회를 투여한 환자 중 6.4%, 위약을 투여한 환자 중 8.6%였습니다. 다음 표는 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 또는 위약 투여 후 2% 이상의 환자에서 발생하였으며, 연구자가 약물

3) 남성의 골다공증 치료

(1) 남성 환자를 대상으로 한 두 개의 위약대조, 이중맹검, 다기관 임상시험(알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 투여한 2년간의 임상시험과 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70 mg, 1주 1회를 투여한 1년간의 임상시험)에서 이상반응으로 인한 치료 중지는 각각 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day를 투여한 환자 중 2.7%, 위약을 투여한 환자 중 10.5%, 그리고 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70 mg, 1주 1회를 투여한 환자 중 6.4%, 위약을 투여한 환자 중 8.6%였습니다. 다음 표는 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 또는 위약 투여 후 2% 이상의 환자에서 발생하였으며, 연구자가 약물

과 관련이 있을 가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 또는 명확히 관련이 있는 것으로 판단한 이상반응을 나타낸 것입니다. [표 3 참조]

4) 알렌드론산나트륨+클레칼시페롤 복합제(경구)

골다공증을 앓고 있는 폐경 후 여성(n=682) 및 남성(n=35)에서의 15주 이상 맹검, 다국가 시험에서, 알렌드론산나트륨+클레칼시페롤 복합제(경구) 70 mg/2,800 IU)의 안전성 프로파일은 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 주 1회 70 mg에서와 유사하였습니다. 여성(n=619) 및 남성(n=33)에서의 24주 이상 맹검 연성 시험에서 추가적으로 2,800 IU 비타민 D3와 함께 투여된 알렌드론산나트륨+클레칼시페롤 복합제(경구) 70 mg/2,800 IU)의 안전성 프로파일은 알렌드론산나트륨+클레칼시페롤 복합제(경구) 70 mg/2,800 IU)에서와 유사하였습니다.

5) 외국에서의 시판후 조사: 다음 이상반응이 알렌드론산나트륨의 외국의 시판 후 사용에서 보고되었습니다. 이러한 이상반응은 불확실한 규모와 집단에 자발적으로 보고되었으며 발생 건수를 신장성 있게 추산하여 약물 노출에 대한 인과 관계를 확립하는 것이 항상 가능한 것은 아닙니다. (1) 전신 : 두드러기 및 드물게 혈관 부종을 포함한 과민반응, 주로 투약 개시와 관련하여 급성기 반응에서 같은 일차적 증상(근육통, 권태, 무력증 및 드물게 발열)이 보고되었습니다. 드물게 주로 기저 질환이 있는 환자에서 저칼슘혈증의 증상이 나타났습니다. 드물게 말초성 부종이 발생하였습니다. (2) 소화기 : 구역, 구토, 식도염, 식도미란, 식도궤양, 드물게 식도협착 또는 천공, 구강인두위양, 위궤양 또는 십이지장궤양이 몇몇에서 심하게 합병증과 함께 보고되었습니다 (1, 경도, 4. 일반적 주의, 용법 · 용량 참조). 일반적으로 발지 및/또는 치료가 지연된 국소 감염(곰팡이 포함과 연관성이 있는 국소적 턱뼈괴사)과 드물게 보고되었습니다(4. 일반적 주의 참조).

- (3) 근골격계 : 골, 관절 및/또는 근육의 통증, 드물게 심한 증상을 동반하거나/동반하고 활동을 할 수 없을 정도의 통증이 나타남(4. 일반적 주의, 1) 일반사항 참조), 관절 부종, 대퇴골체 저장도 골절(low-energy fracture) (4. 일반적 주의, 1) 일반사항 참조)
- (4) 피부 : 어지러움 및 한기증, 마카이상
- (5) 신장 : 발전(때때로 광과민증과 함께 보고됨), 가려움, 탈모, 드물게 스티븐스-존슨 증후군과 같은 중증의 피부 반응, 중독성 표피괴사증
- (6) 특수감각 : 드물게 포도막염, 광각염, 상공각염, 외이도의 진주층(국소 골괴사)
- (7) 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재사용을 위하여 6년 동안 골다공증 환자 798명을 대상으로 시판 후 사용안전성조사와 위해 사례를 발현율은 인과관과 상관없이 5.26%(42명/798명, 43건)로 보고되었습니다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 있는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 4.26%(34명/798명, 35건)이었으며, 근골격계중증, 소화불량 각각 1.25%(10명/798명, 10건), 복부팽만 0.50%(4명/798명, 4건), 근육통 0.38%(3명/798명, 3건), 구역 0.25%(2명/798명, 2건), 두통, 식도염, 위염, 코인두염, 마카이상 각각 0.13%(1명/798명, 1건)로 조사되었습니다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 예상치 못한 유해사례는 인과관계와 상관없이 코인두염 0.25%(2명/798명, 2건)로 보고되었습니다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 있는 유해사례인 약물유해반응으로 코인두염 0.13%(1명/798명, 1건) 조사되었습니다.

4. 일반적 주의

- 1) 일반사항
에스트로겐 결핍이나 노화, 글루코코르티코이드 사용 이외의 다른 골다공증 원인이 있는지도 고려해야 합니다.
알렌드론산나트륨
 - (1) 대조 임상시험에서는 위험성의 증가가 관찰되지 않았으나, 미국의 시판 후 조사에서 위궤양이나 십이지장궤양이 몇몇에서 심하게 합병증과 함께 보고된 예가 있었습니다.
 - (2) 이 약은 신부전 환자(크레아티닌 청소율 35 mL/min 미만)에게는 권장되지 않습니다(6. 일부, 수유 부, 소아, 고령자 및 신장애 환자에 대한 투여, 5) 신장애 환자에 대한 투여 참조).
 - (3) 저칼슘혈증은 이 약 작용을 시작하기 전에 반드시 치료되어야 하며, 이는 환자에게는 투여하지 말 것 참조). 그 외 다른 무거질 대증제(비타민 D 결핍 등) 또한 효과적으로 치료되어야 합니다. 이러한 질환이 있는 환자를 이 약으로 치료하는 동안에는 혈청 칼슘농도와 저칼슘혈증 증상 유무를 모니터링하여야 합니다.
 - (4) 알렌드론산나트륨은 골의 무기질 함량을 증가시키기 때문에 혈청 칼슘 및 인산염의 농도가 무증상적으로 경미하게 감소할 수 있습니다.
 - (5) 경구용 비스포스포네이트제 투여시 국소적 턱뼈괴사(가 드물게 보고되었습니다. 이 증상은 일반적으론 치명 및/또는 치료가 지연된 국소감염(곰팡이 포함과 연관성이 있었습니다(3. 이상반응 참조), 비스포스포네이트제와 관련된 것으로 보고된 턱뼈괴사 사례의 대부분은 경맥주사용 비스포스포네이트제제를 임용자에게 투여시 나타났으나, 폐경 후 골다공증 환자에서도 일부 발생하였습니다. 암, 병용투여(항암제, 화학요법, 방사선치료, 코르티코스테로이드, 혈관형성저해제), 불결한 구강위생, 동반질환(예: 치주질환 및/또는 기존에 있었던 치과질환, 빈혈, 구강염증, 감염) 및 흡연이 턱뼈괴사의 위험인자로 알려져 있음. 턱뼈괴사가 나타난 환자는 구강위생의 적절한 치료를 받아야 합니다. 치과적 수술은 상황을 악화시킬 수 있습니다. 치과 치료를 필요로 하는 환자에 있어, 비스포스포네이트 치료의 중단이 턱뼈괴사에 대한 위험을 줄일 수 있음을 보여주는 유증한 자료는 없습니다. 치료 중지외의 임상적 판단으로 각각의 환자에 대한 개별 계획을 개별적 유익/위해성 평가에 근거하여 세워야 합니다.
 - (6) 장기간 (일반적으로 3년 이상) 비스포스포네이트 투여 환자 중 일부에서 전전하(subtrochanteric) 및 근위 대퇴골체(proximal femoral shaft)의 저장도 골절(low-energy fracture)이 보고되었습니다. 일부는 뚜렷한 외상 없이 발생한 긴장성 골절(stress fracture); 이 중 일부는 불충분한 골절(insufficient fracture)로 보고되었을 수 있습니다. 일부 환자는 완전 골절이 발생하기 전 수 주에서 수 개월 동안 전후 통증을 경험하였으며 이 중 일부는 때때로 해당 부분에 긴장성 골절의 영상의학적 특징을 수반하였습니다. 발생한 골절 중 약 1/3이 양측 골절이었으나(bilateral); 그러므로 대퇴골체의 긴장성 골절이 계속되는 환자는 반대측 대퇴부의 골절 여부도 검사하여야 합니다. 비스포스포네이트 치료를 받지 않은 환자에서도 유사한 임상적 특징을 보이는 긴장성 골절이 발생하였습니다. 긴장성 골절이 의심되는 환자는 이미 알려진 위험 및 위험인자(예를 들면 비타민 D 부족, 흡수불량, 글루코코르티코이드 사용, 이전의 긴장성 골절, 하지 말단의 관절염 또는 골절, 극심하거나 증가된 운동량, 당뇨, 만성적 알코올 남용)을 포함하여 평가되어야 하며, 적절한 정형외과의 치료를 받아야 합니다. 개별적인 유익성/위해성 평가를 근거로 한 환자의 평가 결과에 따라 긴장성 골절 환자에 대한 비스포스포네이트 치료의 중지가 고려되어야 합니다.

클레칼시페롤

- (1) 비타민 D 결핍(통상, 25-hydroxyvitamin D의 수치가 9 ng/mL 미만인 경우)을 치료하기 위해 이 약을 단독으로 투여해서는 안 됩니다.
- (2) 비타민 D 결핍 위험이 큰 환자에, 70세 초과 환자, 요양소에 있는 환자, 만성 질환자는 더 높은 용량의 비타민 D 보충제가 필요할 수 있습니다. 위양관 흡수장애 증후군이 있는 환자는 더 높은 용량의 비타민 D 보충제가 필요할 수 있으며 25-hydroxyvitamin D 농도 측정을 고려하여야 합니다.
- (3) 1,25 dihydroxyvitamin D3 조절되지 않고 과당산신증은 질혈(예: 메켈병, 림프종, 사르코이드증)이 있는 환자에게 비타민 D3 보충제를 투여하면 과칼슘혈증 및/또는 과칼슘증으로 악화될 수 있습니다. 이러한 환자들은 요와 혈청의 칼슘농도를 모니터링하여야 합니다.

근골격계 통증

- (1) 시판 후 조사에서, 중증되면서 때때로 활동을 할 수 없을 정도의 골, 관절, 및/또는 근육의 통증이 골다공증의 예방 및 치료를 위해 비스포스포네이트제 약물을 복용하는 환자에서 드물게 보고되었습니다(3. 이상반응 참조). 이런 부류의 약물은 알렌드론산나트륨을 포함하여 환자의 대부분은 폐경 후 여성이었습니다. 이 증상의 발현시점은 약물 복용을 시작한 후 1일째부터 여러 달 후에 나타나는 등 다양하였습니다. 대부분의 환자가 복용을 중단한 후 증상이 완화되었습니다. 일부에서는 같은 약 또는 다른 비스포스포네이트를 다시 복용하자 그 증상이 다시 발현되었습니다. 알렌드론산나트륨 단일제(경구)의 위약 대조 임상 시험에서 이러한 증상을 나타내는 환자의 비율은 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 및 위약 군에서 유사하였습니다.
- 2) 환자에게 제공되어야 할 정보
이 환자에게 반드시 이전에 가시어져서 있을 때 최소 음식물, 음료 또는 약물을 먹기 최소 30분전에 물과 함께 이 약을 복용하여 기저 효과를 얻을 수 있음을 지시해야 합니다. 오렌지 주스나 커피와 함께 복용했을 경우에도 알렌드론산나트륨의 흡수가 현저히 감소됩니다. (2) 약물을 위로 신속히 도달시켜 식도 자극의 위험을 줄이기 위하여 환자에게는 반드시 이 약을 충분한 양의 물(170~230 mL)과 함께 삼키고, 복용 후에는 최소한 30분간 그리고 그날의 최소 음식을 섭취하지 누워서는 안됩니다. (3) 이 약은 구강인두의 개방화 가능성 때문에 씹거나 빨아먹어서는 안 됩니다. 환자는 특히 이 약을 취침전이나 식사 전에 복용하지 않도록 해야 합니다. 이러한 사항을 준수하지 않았을 경우 식도염의 위험이 증가된다는 것을 환자에게 반드시 알려야 합니다. 환자에게 만약 식도질환 증상을 입을 수 있기 어렵거나 아를 때, 흉골후방의 통증, 가슴앓이가 생기거나 심해졌을 때에 나타나면 반드시 시 약의 복용을 중지하고 의사와 상담하도록 지시해야 합니다. (4) 환자가 칼슘 섭취가 불충분할 경우 보충제를 복용해야 한다. 비타민 D 결핍 위험이 큰 환자 (예: 70세 초과 환자, 요양소에 있는 환자, 만성 질환자는 추가 비타민 D 보충제를 복용해야 합니다. 위 장관의 흡수장애 증후군이 있는 환자에게는 추가적으로 비타민 D 보충제가 필요할 수 있음을 알려주어야 합니다. 체중부하 운동은 흡연 및/또는 지니친 음주와 같은 특정 습관 요인의 변화와 더불어 고려되어야 합니다. (5) 의사는 환자가 이 약 치료전 환자에게 제품설명서를 읽도록 하고 새로운 처방을 내릴 때마다 다시 읽도록 지시해야 합니다.

5. 상호작용

알렌드론산나트륨

1) 에스트로겐/호르몬대체요법(HRT)

폐경 후 골다공증 여성을 대상으로 1년 또는 2년간 실시된 2개의 임상시험에서 알렌드론산나트륨 단일제(경구)와 호르몬 대체요법(에스트로겐+프로게스틴)을 병용투여하였을 때 안전성과 내약성 프로파일은 각각의 약을 단독투여시와 비슷하였습니다. 그러나 골전환율(bone turnover)의 억제정도는 알렌드론산나트륨 단일제(경구)와 호르몬 대체요법의 병용투여시 각각의 약을 단독투여시보다 유리하게 증가하였습니다. 알렌드론산나트륨 단일제(경구)와 호르몬 대체요법 병용투여의 골절 발생률에 대한 장기 효과는 연구되지 않았습니다.

2) 칼슘보충제/제산제

칼슘보충제나 제산제 및 일부 경구용 약물들은 알렌드로나이트의 흡수를 방해하는 것으로 알려져 있습니다. 그러므로 이 약 복용 후 적어도 30분의 간격을 두고 다른 약물을 복용해야 합니다.

3) 아스피린

임상시험에서 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg/day 이상과 아스피린 함유 약물을 병용하였을 경우 상부위장관 이상반응 발생이 증가되었습니다.

4) 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs)
이 약은 비스테로이드성 소염진통제를 투여중인 환자에 투여할 수 있습니다. 시험기간 중 다수의 환자 가 비스테로이드성 소염진통제와의 병용투여를 받은 3년 동안의 대조임상시험(2,027명)에서 상부위장 관 이상반응 발현은 위약을 투여받은 환자와 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 5 mg/day 또는 10 mg/day 투여받은 환자군이 유사했습니다. 그러나 비스테로이드성 소염진통제의 사용은 위장관 자극과 관련 이 있으므로 이 약과 동시 복용시에는 주의해야 합니다.

클레칼시페롤

1) 클레칼시페롤 흡수를 저해할 수 있는 약물

알레스트라(Olestra), 광물성 기름, 오로리스타트(oralist), 충감산 제거약(예, 콜레스타라민, 콜레스티폴)은 비타민 D의 흡수를 저해할 수 있습니다. 비타민 D의 추가적인 보충을 고려하여야 합니다.

2) 클레칼시페롤의 이화작용(catabolism)을 증진시킬 수 있는 약물
항경련제, 시메티딘, 지아자이드는 비타민 D의 이화작용을 증진시킬 수 있습니다. 비타민 D의 추가적인 보충을 고려하여야 합니다.

6. 임부, 수유부, 소아, 고령자 및 신장에 환자에 대한 투여

1) 임부에 대한 투여

임부에 대한 시험은 행해지지 않았으므로 이 약을 임부에 투여시에는 모체나 태아에 대한 잠재적 유익 성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다.

알렌드론산나트륨

(1) 랫트에서의 생식시험 결과, 2 mg/kg/day의 용량에서 착상 후 생존율이 감소되었고, 1 mg/kg/day 용량에서 신생자의 체중 증가가 감소하였습니다. 결과에 10 mg/kg/day 이상을 투여시 태자의 착상 (관중, 흡수 및 유산), 두개골 및 흉골발달에서 불완전 골화된 부분이 통계적으로 유의하게 증가하였 습니다. 이 용량은 체표면적당 용량(mg/m²)으로 환산시 인체 1일 투여용량(10 mg)의 배(1 mg/kg/day의 경우)에서 10배(10 mg/kg/day의 경우)에 해당합니다. 임신한 토끼에서는 35 mg/kg/day(체표면적당 용량으로 환산시 인체 1일 투여용량인 10 mg의 40배)까지 투여시에도 위와 같은 태아독성은 나타나지 않았습니다.

(2) 임신한 랫트에 15 mg/kg/day(체표면적당 용량(mg/m²)으로 환산시 인체 1일 투여용량인 10 mg의 13배)를 투여시 출생할 및 이화작용 칼슘의 농도가 감소하여 분만 지연과 분만 실패가 초래되었습 니다. 랫트에 교미 전부터 임신할 때까지 계속해서 0.5 mg/kg/day(체표면적당 용량(mg/m²)으로 환 산시 인체 1일 투여용량인 10 mg의 0.5배)를 투여시에는 모체의 저칼슘혈증으로 분만이 지연되었 습니다. 15 mg/kg/day로 치료받은 몇몇 랫트에서 모체독성(임신후기 사망)이 발생하였는데, 치료 기간은 교미 전에만 투여한 것에서부터 임신 초기, 중기, 또는 말기에만 투여하는 등 다양하였습니다.
: 이러한 사망은 투여 중지에 의해 감소되기는 했으나 완전히 없어지지는 않았습니다. 식수나 minipump에 의한 칼슘보충은 저칼슘혈증의 정도를 감소시키지 못했으며, 분만 지연으로 인한 모체 및 신생자의 사망을 예방하지도 못했습니다. 정맥을 통한 칼슘보충은 모체의 사망을 예방했으나 태 자의 사망은 예방하지 못했습니다.

클레칼시페롤

(1) 클레칼시페롤(비타민 D₃)에 대한 자료는 없습니다. 에르고칼시페롤(비타민 D₂)을 임신한 토끼에 고 용량(이틀에 한번 10,000 IU 이상) 투여한 결과, 유산율과 태자의 대동맥 협착증 발생률이 증가 하였습니 다. 비타민 D₂를 임신한 랫트에 일일 40,000 IU를 투여한 결과 신생자 사망, 태자 체중 감 소, 출생 후 장골의 골형성 손상이 나타났습니다.

2) 수유부에 대한 투여

클레칼시페롤과 이 황산대사체는 모유로 이행됩니다. 알렌드로나이트가 모유 중으로 이행되는지는 알 려지지 않았습니 다. 많은 약물들이 모유 중으로 이행되므로 이 약을 수유부에 투여할 경우에는 주의해 야 합니다.

3) 소아에 대한 투여

이 약은 어린이에게 적용되지 않습니다.

알렌드로나이트의 유효성 및 안전성이 중증의 불완전 골형성증이 있는 4~18세의 소아 환자 139명에 대 하여 무작위 배정, 이중 맹검, 위약 대조, 2년 동안의 시험에서 실시되었습니다. 109명이 알렌드로나이트 1일 5 mg(체중 40 kg 미만) 또는 10 mg(체중 40 kg 이상)에 무작위 배정되었고 30명은 위약을 투여 받았습니 다. 환자들의 평균 기저치 이후 BMD Z-score는 -4.5였다. 기저치로부터 24개월까지 이후 BMD Z-score에서의 평균 변화는 알렌드로나이트 투여군에서 1.3, 위약 투여군에서 0.1이었다습니 다. 알렌드로나이트 투여는 골절 위험을 감소시키지 않았습니다. 4개월 24개월째 방사선 사진 조영술로 평가 했을 때, 12개월까지 방사선상 확증된 골절을 가지고 있는 알렌드로나이트 투여군의 16 %에서 지연된 골절 치료(callus remodeling) 또는 골절 유착불능을 나타냈으며 위약 투여군에서는 9 %였습니다. 알렌드로나이트 투여 환자에서 24개월째에서의 골 조직형태학적 측정 자료는 골 전환율의 감소 및 무기질 화 시간의 지연을 입증하였습니다. 그러나 무기질화의 결함은 없었습니다. 골 통증 감소에서 알렌드 네이트 투여군과 위약군 사이에 통계학적으로 유의한 차이는 없었습니다.

4) 고령자에 대한 투여

고령자에게 용량 조절은 필요치 않습니다.

골절 임상시험(FTT)에서 알렌드론산나트륨 단일제(경구)를 복용한 환자의 77%(2,302명)가 65세 이상이 었고, 17%(550명)가 75세 이상의 고령자였습니다. 미국 및 여러나라에서 실시한 여성 골다공증 임상시험 및 남성 골다공증 임상시험에서 알렌드론산나트륨 단일제(경구)를 복용한 환자의 각각 45%, 54%가 65세 이상의 고령자였습니다. 안전성 및 유효성은 이들 고령 환자와 젊은 환자 사이에 차이를 보이지 않았으나 일부 고령 환자에서 나타난 더 큰 감수성이 무시되어서는 안됩니다. 고령자에서 비타민 D3 섭취요구량이 증가됩니다.

5) 신장에 환자에 대한 투여

경증 내지 중등도의 신부전 환자(크레아티닌 청소율이 35~60 mL/min)에 대해서는 용량조절이 필요하 지 않으나, 중증의 신부전 환자(크레아티닌 청소율이 35 mL/min 미만)에 대해서는 충분한 임상경험이 없으므로 이 약 투여가 권장되지 않습니다.

7. 임상경차에 대한 영향

이중맹검, 대기간, 대조임상시험에서 무증상의 경미하고 일시적인 혈청 칼슘과 인산염의 감소가 나타났 으며, 알렌드론산나트륨 단일제(경구) 투여군에서는 각각 환자의 18%, 10%에서, 위약 투여군에서는 각각 12%, 3%의 환자에서 관찰되었습니다. 그러나 두 시험군에서 8.0 mg/dL(2.0 mM) 미만으로 혈청 칼슘이 감소하거나, 2.0 mg/dL(0.65 mM) 이하로 혈청 인산염의 농도가 감소하는 경우는 유사하였습니다.

8. 과량투여시의 처치

알렌드론산나트륨

1) 암컷 랫트에 알렌드로나이트 552 mg/kg(3,256 mg/kg), 암컷 마우스에 알렌드로나이트 966 mg/kg(2,898 mg/m²)을 1회 경구 투여 후 유의한 치사율이 관찰되었습니다. 수컷의 경우 이 수치가 약 간 더 높았는데 각각 626, 1,280 mg/kg으로 나타났습니 다. 개에서는 200 mg/kg(4,000 mg/m²)까지 경 구투여시 치사한 동물은 관찰되지 않았습니다.

2) 알렌드로나이트 과량 복용시의 특별한 치치법에 대해서는 알려진 바 없습니다. 과량을 경구 복용시에 저칼슘혈증, 저인산염혈증, 배탈, 가슴앓이, 식도염, 위염, 궤양 등의 상부 위장관 이상반응이 발생할 수 있으므로 이 약과 결합할 수 있는 유우나 제산제를 복용하도록 합니다. 식도 자극의 위험이 있으므로 구토를 유도해서는 안 되며 환자는 직접 상태를 유지시켜야 합니다.

3) 투석은 효과적이지 않습니다.

클레칼시페롤

1) 클레칼시페롤의 호르몬성 대체제인 칼시트리올을 마우스에게 고용량으로(4 mg/kg) 단회 경구투여한 결과 치사율이 유의하게 나타났습니다.

2) 에르고칼시페롤(비타민 D₂) 600,000 IU를 간헐적으로(연 1회 내지 2회) 단회 투여하였을 때 독성에 대 한 보고는 없었으나 급성 독성과 관련한 클레칼시페롤의 용량 정보는 제한적입니다. 비타민 D 독성과 관련한 징후와 증상은 고칼슘혈증, 고칼슘노증, 식욕부진, 구역, 구토, 다뇨증, 다음증(polydipsia), 쇠 약, 기면 등이 있습니다. 비타민 D 독성이 의심되는 환자는 혈청과 소변의 칼슘 수치를 모니터링하여 야 합니다. 중증 고칼슘혈증 증상의 표준치료로만은 식이 내 칼슘섭취 제한, 수분 공급, 전신 글루코 코르티코이드 투여요법 등이 있습니다. 비타민 D를 제거하기 위한 투석은 효과적이지 않습니다.

9. 기타

1) 발암성, 변이원성, 생식독성

다음 자료는 이 약의 주성분 각각에서 나타난 결과를 근거로 한 것입니다.

알렌드론산나트륨 단일제(경구)

(1) 알렌드로나이트를 수컷 마우스에 1, 3, 10 mg/kg/day를, 암컷에 1, 2, 5 mg/kg/day를 92주간 경구 투여한 발암성 시험결과 고용량을 투여받은 암컷 마우스에서 Harderian gland(인간에는 없는 retro-orbital gland) 선종이 증가하였습니다(p=0.003). 이 용량은 체표면적당 용량(mg/m²)으로 환산시 인 체투여용량(10 mg)의 0.5~4배에 해당합니다. 이 시험결과와 인간과의 관련성은 알려지지 않았습니 다. 1, 3,75 mg/kg을 경구투여한 2년간의 발암성 시험에서 고용량을 투여받은 수컷 랫트에서 갑상 선종이 증가하였습니다(p=0.003). 이 용량은 체표면적당 용량(mg/m²)으로 환산시 인체 투여용량(10 mg)의 1배 및 4배에 해당합니다.

(2) 시험관에서의 포유류 세포의 돌연변이 분석, 시험관에서의 랫트 간세포의 알카린 추출분석, 마우스 시험관에서의 염색체 이상분석, 시험관에서의 미생물 돌연변이분석(대사활성이 존재할 경우와 존재 하지 않을 경우)에서 알렌드로나이트는 유전독성이 없었습니다. 그러나 중국산 헬스터의 난소세포 로 시험한 시험관에서의 염색체 이상분석 결과, 위양성의 결과를 나타내었습니다.

(3) 알렌드로나이트는 경구투여시 5 mg/kg/day(체표면적당 용량으로 환산시 인체 투여용량인 10 mg 의 4배, mg/m²)까지 랫트(임부)의 수태능에 영향을 끼치지 않았습니다.

클레칼시페롤

(1) 설치류에서 클레칼시페롤(비타민 D₃)의 발암성 연구는 수행되지 않았습니다. 클레칼시페롤의 호르 몬성 대체제인 칼시트리올은 Ames 미생물 돌연변이분석(대사활성이 존재할 경우와 존재하지 않을 경우)과 마우스 시험관에서의 유전독성이 없었습니다.

(2) 교미전 에르고칼시페롤(비타민 D₂)을 고용량으로(50,000에서 200,000 IU/kg/day) 랫트에 투여한 결과 발정주기가 변화되고 임신이 억제되었습니다. 수컷 랫트의 수태능에 대한 클레칼시페롤의 잠 재적 영향은 알려진 바 없습니다.

10. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다

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

| 저장방법 : 기밀용기, 습기를 피해 실온(1~30℃) 차광보관

| 사용기한 : 외부포장침소

| 포장단위 : 4정(4정/PTP X 1)

【표 1】 폐경후 여성을 대상으로 실시한 골다공증 치료 임상시험에서 연구자가 약물과 관련이 있을 가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 또는 명확히 관련이 있는 것으로 판단한 1% 이상의 환자에서 보고된 이상반응				
이상반응	임상시험	미국/여러나라에서 실시한 임상시험	골절 임상시험(FTT)	
	알렌드론산나트륨 단일제(경구)* (196명)	위약 % (397명)	알렌드론산나트륨 단일제(경구)**(3,268명)	위약 % (3,223명)
위장관				
복통	6.6	4.8	1.5	1.5
구역	3.6	4.0	1.1	1.5
소화불량	3.6	3.5	1.1	1.2
변비	3.1	1.8	0.0	0.2
설사	3.1	1.8	0.6	0.3
방귀	2.6	0.5	0.2	0.3
위산 역류	2.0	4.3	1.1	0.9
식도 궤양	1.5	0.0	0.1	0.1
구토	1.0	1.5	0.2	0.3
연하 곤란	1.0	0.0	0.1	0.1
복부 팽만	1.0	0.8	0.0	0.0
위염	0.5	1.3	0.6	0.7
근골격계				
근골격통, 근육 또는 관절통증	4.1	2.5	0.4	0.3
신경계/정신계	0.0	1.0	0.2	0.1
두통	2.6	1.5	0.2	0.2
어지러움	0.0	1.0	0.0	0.1
특수감각계				
미각이상	0.5	1.0	0.1	0.0

* 3년간 10 mg/day

** 2년간 5 mg/day, 그 후 1년 또는 2년간 10 mg/day

【표 2】 폐경후 여성을 대상으로 실시한 골다공증 치료 임상시험에서 연구자가 약물과 관련이 있을 가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 또는 명확히 관련이 있는 것으로 판단한 1% 이상의 환자에서 보고된 이상반응			
이상반응	임상시험	알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70mg 주 1회 %	알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10 mg 1회 1회 %
위장관			
복통	5.4	3.0	3.2
소화불량	2.9	2.9	2.0
위산역류	2.5	2.8	2.7
구역	2.3	3.0	3.0
복부팽만감	1.0	1.6	1.6
변비	1.0	1.6	1.6
설사	1.0	1.1	1.4
식도염	0.6	1.3	1.1
방귀	0.4	1.6	1.6
위염	0.4	1.4	1.4
위궤양	0.2	1.1	1.1
근골격계			
근골격계통, 근육, 관절통증	3.3	3.2	3.2
근경련	0.2	1.1	1.1

【표 3】 남성을 대상으로 실시한 골다공증 임상시험에서 연구자가 약물과 관련이 있을 가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 또는 명확히 관련이 있는 것으로 판단한 2% 이상의 환자에서 보고된 이상반응

이상반응	임상시험	2년간의 임상시험		1년간의 임상시험	
		알렌드론산나트륨 단일제(경구) 10mg 1일 1회 % (146명)	위약 % (95명)	알렌드론산나트륨 단일제(경구) 70mg 주 1회 % (108명)	위약 % (58명)
	위장관				
위산역류		4.1	3.2	0.0	0.0
방귀		4.1	1.1	0.0	0.0
위식도역류병		0.7	3.2	2.8	0.0
소화불량		3.4	0.0	2.8	1.7
설사		1.4	1.1	2.8	0.0
복통		2.1	1.1	0.9	3.4
구역		2.1	0.0	0.0	0.0

※ 본 약물은 KGMP의약품제조 및 품질관리(가)인증업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 위한 제품입니다. 만약 구입시 유효 기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 환하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. ※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.danagen.com)에서 확인 하실 수 있습니다. ※ 약약품 용어설명 및 기타 자세한 약물관정보는 약물관안전나라(https://nedrug.mfds.go.kr)의약물 정보를 참조 하세요. ※ 부작용 피해구제 신청 한국약물관련안전관리단 (6644-6223) * 작성일자 : 2019. 12. 18.

※ 제품 및 기타 문의 : 070-4327-0447

1 제조원

Daewon® 대원제약주식회사

본사 : 서울특별시 성동구 천호대로 386

공장 : 경기도 화성시 향남읍 제왕로1길 24

1 판매원

주대나젠

서울특별시 금천구 가산디지털1로 19, 15층 1503호