

미카원플러스정

정 40/12.5mg
80/12.5mg

(텔미사르탄/히드로클로로티아지드)

| 성분 · 함량

미카원플러스정 40/12.5 mg

이 약 1정(190 mg) 중

- 유효성분 : 텔미사르탄(EP) 40 mg, 히드로클로로티아지드(EP) 12.5 mg

미카원플러스정80/12.5 mg

이 약 1정(380 mg) 중

- 유효성분 : 텔미사르탄(EP) 80 mg, 히드로클로로티아지드(EP) 12.5 mg

미카원플러스정40/12.5 mg, 80/12.5 mg

- 첨가제 : D-만니톨, 마크로글15히드록시스티레이이트, 제삼인산나트륨12수화물, 콜로이드성인산화규소, 폴록사머, 푸마르산스테아릴나트륨

|性状

- 40/12.5mg : 흰색 또는 거의 흰색의 양쪽이 불룩한 원형 정제
- 80/12.5mg : 흰색 또는 미백색의 양쪽이 불룩한 원형 정제

| 효능 · 효과

본제성 고혈압의 치료
이 약은 텔미사르탄 단독투여로 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자에게 투여합니다.

| 용법 · 용량

성인

텔미사르탄 단독투여로는 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자에게 식사유무에 상관 없이 1일 1회 음료수와 함께 복용합니다. 각 성분의 용량이 고정되어 있는 이 약으로 변경투여하기 전에 각 성분 용량을 따로 개인에 따라 조절하여 투여해 보는 것이 권장됩니다. 임상적으로 적절한 때에는 단독투여에서 이 약으로 직접 변경 투여하는 것도 고려할 수 있습니다.

- 텔미사르탄/히드로클로로티아지드 복합제 40/12.5 mg은 텔미사르탄 40 mg으로의 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자에게 투여할 수 있습니다.

- 텔미사르탄/히드로클로로티아지드 복합제 80/12.5 mg은 텔미사르탄 80 mg으로의 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자에게 투여할 수 있습니다.

- 텔미사르탄/히드로클로로티아지드 복합제 80/25 mg은 텔미사르탄 80 mg과 히드로클로로티아지드 12.5 mg 단일제 병용 또는 복합제 투여로 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자에게 투여할 수 있습니다.

신장에 환자

경증~중등증의 신장장애가 있는 환자에게는 용량조절이 필요치 않습니다. 중증의 신장애(크레아티닌 청소율 (30 mL/분)가 있는 환자에게는 이 약을 투여하지 않습니다. 신기능을 주기적인 모니터링하는 것이 권장됩니다.

간장애 환자

경증~중등증의 간장애가 있는 환자에게는 이 약 1일 40/12.5mg을 초과하여 투여하지 않습니다. 중증의 간장애 환자에게는 이 약을 투여하지 않습니다. 타이피즈에 이노제는 간기능장애 환자에게 주의하여 투여해야 합니다.

고령자

용량변경은 필요하지 않습니다.

소아

만 18세 미만의 소아에는 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않습니다.

| 사용상의 주의사항

1.경고

이 약의 텔미사르탄과 같이 레닌-안지오텐신계에 직접적으로 작용하는 약물을 임부에 투여하는 경우 자라는 태아 또는 신생아에게 병적 상태 및 사망을 일으킬 수 있습니다. 특히 임신 271 3개월 및 371 3개월 중의 이러한 약물의 사용은 저혈압, 신생아 두개골 형성 저하증, 무호증, 기역적 또는 비가역적인 신부전 및 사망을 포함한 태아 또는 신생아의 손상과 관련성이 있습니다. 태아의 신기능의 저하가 원인 일 것으로 추정되는 양수과소증이 보고된 바 있으며, 양수과소증은 태아의 사지연축, 두개안면기형, 폐의 형성저하증과 관련성이 있습니다. 미숙, 자궁내 성장 지연, 동맥관열림증이 보고된 바 있으나, 이 약 노출에 의한 것인지 여부는 명확하지 않습니다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 이 약의 투여를 중단해야 합니다.

2. 다음 환자에는 투여하지 않습니다.

- 1) 이 약의 주성분 및 첨가제 성분에 과민증이 있는 환자
- 2) 셀폰아미드 계열 약물에 과민증 있는 환자(히드로클로로티아지드는 셀폰아미드유도체이기 때문임.)
- 3) 임신 271 및 371각 3개월에 해당하는 임신부
- 4) 수유부
- 5) 쓸개즙 정체 및 담도 폐쇄성 질환자
- 6) 중증의 간장애 환자
- 7) 중증의 신장애 환자 (크레아티닌 청소율 < 30 mL/분)
- 8) 불응성 저칼륨혈증 및 고칼슘혈증
- 9) 당뇨병이나 중등도~중증의 신장애 환자(사구체여과율 (60 mL/min/1.73m²에서 알리스카텐 함유제제외의 병용

3. 다음 환자에는 신중히 투여합니다.

- 1) 고령자
- 2) 고칼륨혈증 환자 또는 혈청 칼륨치가 높아지기 쉬운 환자
- 3) 경증에서 중등도 간장애 환자
- 4) 대동맥만 및 승모판 협착증 환자 또는 폐쇄비대성심병 환자
- 5) 허혈 심장병, 허혈 심정혈관 질환, 뇌혈관 장애 환자(과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌혈류 부전으로 인한 뇌졸중을 일으킬 수 있습니다.)
- 6) 활동성 위 또는 십이지장궤양 등 위장장애 질환 환자
- 7) 신장혈관고혈압 환자(신장기능 저하) 또는 단독기능 신장의 신동맥 협착증 환자)
- 8) 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단 : 안지오텐신 II 수용체 길항제(ARB), ACE억제제 또는 알리스카텐 등 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 영향을 미치는 다른 약제와의 병용은 권장되지 않습니다.
- 9) 비독색증 피부염(MSC)
히드로클로로티아지드 노출 누적용량 증가에 따른 비독색증 피부염(1제제포함, 평평세포암의 증가 위험이 덴마크 국립 암 레지스트리에 근거한 7년 역학연구에서 보고되었습니다. 히드로클로로티아지드의 광안민 작용은 비독색증 피부암 기전으로 작용할 수 있습니다. 히드로클로로티아지드를 복용하는 환자에게는 비독색증 피부암 예방에 대한 정보를 제공해야 하고, 정기적으로 피부의 새로운 병변 발생 여부를 확인하고, 의사로서는 피부 병변이 발견된 경우 보고하도록 권고해야 합니다. 또한 환자에게 피부암 위험을 최소화하기 위해 햇빛이나 UV자외선 노출 제한 및 노출되는 경우 적절한 보호와 같은 가능한 예방 조치를 권고해야 합니다. 의심되는 피부 병변은 조직 생검을 포함한 검사를 즉시 실시합니다. 이전에 비독색증 피부암 병력이 있는 환자에게는 히드로클로로티아지드의 사용을 재고할 필요가 있습니다.

4. 이상반응

- 1) 텔미사르탄과 히드로클로로티아지드 복합제
1,47명의 환자를 이 약(텔미사르탄+히드로클로로티아지드 복합제) 투여군(835명)과 텔미사르탄 단독투여군(636명)으로 무작위 배정된 대조 임상시험 결과 이 약 투여군에서 보고된 전반적인 이상반응 발현은 텔미사르탄 단독 투여군과 비슷하였습니다. 이상반응과 용량간의 상관관계는 정립되지 않았고 성별, 연령, 인종에 따른 연관성은 보이지 않았습니다.
모든 임상시험에서 보고되었으며 이 약에서 위약에 비해 많이 보고된($p\leq0.05$) 이상반응을 신체기관 부류에 따라 아래 표에 표기하였습니다. 이 약의 투여기간 동안, 임상시험에서는 나타나지 않았지만 각자의 단일 성분만을 투여한 경우 나타나는 것으로 알려진 이상반응도 나타날 수 있습니다.
이상반응의 발생빈도는 다음과 같이 정의합니다: 매우 흔하게($\geq1/10$): 흔하게 ($\geq1/100$, $1/100$): 흔하지 않음($\geq1/1,000$, $1/1,000$): 드물게($\geq1/10,000$, $1/1,000$): 매우 드물게($1/10,000$), 알려지지 않은 빈도(알려진 정보로부터 추산이 불가능함).
각각의 빈도 분류 내에서는 중증도가 낮아지는 순서대로 이상반응을 기재하였습니다.

발현부위	중상별 발현빈도		
	흔하게	흔하지 않게	드물게
감염 및 감염증			기관지, 인두염, 부비동염
면역계			전신성홍반루프루스의 악화 또는 활성화
대사 및 영양		저칼륨혈증	고요산혈증, 저나트륨혈증
정신		불안	우울
신경계	어지러움	실신, 감각이상	불안증, 수면장애
눈			시각이상, 일시적인 시야 흐림
귀 및 내이		현기증	
심장		빈맥, 부정맥	
혈관		저혈압, 기립성 저혈압	
호흡, 흉부 및 중격동		호흡곤란	호흡 장애(폐렴 및 폐부종 포함)
위장관		설사, 구강건조, 복부팽만	복통, 변비, 소화불량, 구토, 소화
간 및 담도			간기능 이상/간장애*

발현부위	중상별 발현빈도		
	흔하게	흔하지 않게	드물게
피부 및 피하조직			혈관부종(치명적 결과 수반), 홍반, 가려움증, 발진, 뾰루지, 두드러기
골격근 및 결합조직		요통, 근육경련 (spasm), 근육통	관절통, 근육경련 (cramps), 사지통증
생식기계 및 가슴		발기부전	
전신 및 투여부위		가슴통증	인플루엔자양 질환, 통증
검사치		혈중 요산증가	혈중 크레아티닌 증가, 혈중 크레아티닌 포스포키나제 증가, 간효소 증가

1. 시판후 경험에서 보고된 이상반응임니다.
2. 일본인을 대상으로 한 텔미사르탄의 시판 후 경험에서 보고된 경우가 대부분입니다.
- 2) 텔미사르탄
위약과 텔미사르탄 투여군 환자간의 이상반응 발현빈도는 비슷합니다. 위약대조군 시험에서 텔미사르탄 투여군에서 보고된 전반적인 이상반응 발현율(4.4 %)은 위약 투여군(43.9 %)과 비슷하였습니다. 고혈압 또는 심혈관 사건의 위험이 높은 만 55세 이상의 환자에게 텔미사르탄을 단독 투여한 임상시험들에서 보고된 추가적인 이상반응들은 다음과 같습니다.

발현부위	발현빈도	중상
감염 및 감염증	흔하지 않게	상기도감염, 요로감염(방광염을 포함)
	드물게	폐렴(치명적 결과를 포함)
혈액 및 림프계	흔하지 않게	빈혈
	드물게	호산구증가증, 혈소판감소증
면역계	드물게	아나필락시스성 반응, 과민증
대사 및 영양	흔하지 않게	고칼륨혈증
	드물게	저혈당 (당뇨 환자에서)
심장	흔하지 않게	사맥
위장관	드물게	복부불쾌감
피부 및 피하조직	드물게	습진, 악열발진, 독성피부발진
골격근 및 결합조직	드물게	관절증, 힘줄통증(건염양증상)
신장 및 요로계	흔하지 않게	신장애(금성 신부전 포함)
전신 및 투여부위	흔하지 않게	무력증 (식약)
검사치	드물게	해모글로빈 감소

- 3) 히드로클로로티아지드
히드로클로로티아지드는 체액소실을 유발하거나 악화시킬 수 있으며 이로 인해 전해질 불균형이 초래될 수 있습니다. 히드로클로로티아지드를 단독투여한 경우 보고된 추가적인 이상반응은 다음과 같습니다.

발현부위	발현빈도	중 상
감염 및 감염증	알려지지 않음	타액선염
혈액 및 림프계	알려지지 않음	재생불량성 빈혈, 용혈성 빈혈, 골수기능부전, 백혈구감소증, 중성구감소증, 무과립구증, 혈소판감소증
면역계	알려지지 않음	아나필락시스성 반응, 과민증
내분비	알려지지 않음	당뇨병 조짐발현
대사 및 영양	알려지지 않음	식욕부진, 식욕감퇴, 전해질 불균형, 고콜레스테롤혈증, 고혈당증, 체액소실의 발생 또는 악화
정신	알려지지 않음	인절부절
신경계	알려지지 않음	어지러움
눈	알려지지 않음	황색시증(물체가 노랗게 보임), 금성 근시, 금성 폐색각 녹내장
혈관	알려지지 않음	괴사성 혈관염
위장관	알려지지 않음	췌장염, 위부불쾌감
간 및 담도	알려지지 않음	간세포성 황달, 담즙 울체성 황달
피부 및 피하조직	알려지지 않음	독성표피괴사, 피부홍반성루프루스양 반응, 피부혈관염, 광과민반응, 피부홍반성루프루스의 재발
골격근 및 결합조직	알려지지 않음	쇠약
신장 및 요로	알려지지 않음	간질성신염, 신기능장애, 당뇨
전신 및 투여부위	알려지지 않음	발열
검사치	알려지지 않음	중성지방의 증가

4) 국내 시판 후 조사 결과

- 국내에서 재상시를 위하여 6년 동안 2개의 업체에서 각 각 3,932명, 682명의 환자를 대상으로 시판 후 조사를 수행하였으며 결과는 다음과 같습니다.
 - ① 국내에서 재상사를 위하여 6년 동안 3,932명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 1.04 % (41/3,932명, 532건)이었습니다. 주 유해사례는 어지러움 0.23 % (9/3,932명), '설사' 0.13 % (5/3,932명), '기침' 0.13 % (5/3,932명)등이었습니다. 약물과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발현율은 0.86 % (34/3,932명, 452건)이었습니다. 주된 약물유해반응으로는 어지러움 0.23 % (9/3,932명), '설사', '기침'이 각각 0.10 % (4/3,932명)이었으며, 0.1 % 미만 (드물게)으로 보고된 약물유해반응을 기만별로 분류하면 다음과 같습니다.
 - 위장관계 : 구역, 복통, 위장자 소화, 식도염, 위염, 소화불량
 - 중추 및 말초 신경계 : 두통, 떨림
 - 호흡기계 : 상기도 감염
 - 전신 : 열감초조, 근대, 피로
 - 대사 및 영양 : 체중감소, 크레아틴 포스포키나제 증가
 - 정신 신경계 : 불안
 - 요로계 : 단백뇨
 - 피부 및 부속기관 : 발진
- 이 중 예상치 못한 약물유해반응은 기침 0.10 % (4/3,932명), 구역, 두통 각각 0.08 % (3/3,932명), 위장자 소화, 식도염, 피로, 체중감소, 단백뇨 각각 0.03 % (1/3,932명)이었습니다.
- ② 국내에서 재상사를 위하여 6년 전이기간 동안 682명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 1.45 % (10명/682명, 102건)이었으며, 유해사례는 어지러움 0.87 % (6명/682명), 가려움, 근육통, 두통, 부유감 각각 0.14 % (1명/682명)이었습니다. 이 중 약물과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발현율은 0.58 % (4/682명, 42건)으로 모두 '어지러움'으로 보고되었습니다.
 - ③ 또한 국내 시판 후 조사기간 동안 자발적으로 보고된 예상치 못한 이상반응은 다음과 같으며, 이는 불확실한 규모의 연구집단으로부터 보고되었으며, 그 빈도 및 이 약과의 인과관계를 확실히 추정하기가 어렵습니다
 - 중추 및 말초 신경계 : 두통, 일과성 손떨림, 감각과민
 - 위장관계 : 위물질환, 입술마름
 - 눈 : 시력저하
 - 대사 및 영양 : 저혈당

5. 일반적 주의

1) 임신

임신기간 중에 안지오텐신 II 수용체 길항제의 투여를 시작해서는 안됩니다. 만약 안지오텐신 II 수용체 길항제의 투여가 필수적이자 있다면, 임신을 계획 중인환자는 임부의 사용에 대해 안전성 프로파일의 확립된 다른 고혈압 치료제로 대체하여야 합니다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 안지오텐신 II 수용체 길항제의 치료를 중단해야 하며, 만약 적절하다면, 다른 치료제로 치료를 시작해야 합니다.

2) 간장애 환자

텔미사르탄은 거의 대부분 담즙으로 배설되기 때문에 쓸개즙 정체, 담도 폐쇄 또는 중증의 간부전 환자에게 투여해서는 안됩니다. 이들 환자에서는 텔미사르탄의 간 청소율이 감소될 것으로 예상할 수 있습니다. 또, 체액과 전해질 균형의 정미한 변화로 인해 간성론수에 빠질 수 있으므로 이 약은 간장애나 진행성 간질환자에게는 주의하여 투여해야 하며, 텔미사르탄으로서 1일 1회 140밀리그램을 초과하지 않습니다. 이 약은 간장애 환자에게 투여한 임상 경험은 없습니다.

3) 신혈관 고혈압

좌우 양쪽의 신동맥 협착증이나 한쪽만 기능을 가진 신장의 동맥이 협착인 환자에게 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 약물을 투여할 경우 우혈의 투여기간 신부전의 위험이 증가합니다. 아작 또는 한쪽의 신동맥협착증이 있는 환자에서 이들 약물할 경우 신부전 임상 전현상(ACE) 억제제와 마찬가지로 혈청 크레아티닌 또는 혈중 요산질소의 상승이 예측됩니다.

4) 신장애 및 신장 이식

이 약은 중증의 신장애 환자(크레아티닌 청소율<30 mL/분에)가 투여해서는 안됩니다. 이 약을 중증의 신장애 또는 최근에 신장을 이식한 환자에게 투여한 임상 경험은 없습니다. 이 약은 경증~중증의 신장애 환자에게 투여한 경험은 많지 않기 때문에 혈장 칼륨, 크레아티닌, 및 요산 농도를 주기적으로 모니터링하는 것이 권장됩니다. 신기능 부전 환자에서 타이피즈에 이노제와 관련된 고칼슘혈증이 나타날 수 있습니다.

5) 혈액량 감소

고용량의 이노제 요법, 식이성 염분제한, 설사 또는 구토에 의해 혈액량 또는 나트륨이 고갈된 환자의

경우, 특히 초회 투여후 중추성 저혈압 증상이 나타날 수 있습니다. 이런 증상은 이 약 투여 전에 개선되어야 합니다.

- 레닌-안지오텐신-알도스테론계를 자극하는 다른 조건

혈관 긴장 상태 및 신장 기능에 레닌-안지오텐신-알도스테론계의 활성화에 전적으로 의존하는 환자의 경우에, 중추의 유효성 심부전 환자 또는 신동맥 협착증을 포함한 근원적 신질환 환자, 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 타 약제와의 병용투여는 급성 저혈압, 과질소혈증, 빈뇨 또는 드물게 급성 신부전을 일으킬 수 있습니다.

- 항발성 알도스테론증

항발성 알도스테론증 환자의 경우, 일반적으로 레닌-안지오텐신계를 저해하는 항고혈압제가 효과가 있으므로 이 약의 사용은 권장되지 않습니다.

- 동맥만 및 심모양 협착증 환자나 폐색성 비후성 심근증 환자

다른 혈관확장제와 마찬가지로, 동맥만 및 심모양 협착증 환자나 폐색성 비후성 심근증 환자에게 투여할 경우에는 주의해서 투여해야 합니다.

- 대사외 내보내 효과

타이저드게 이노제 투여는 포도당 분배성을 일으킬 수 있습니다. 당뇨병 환자에서는 인슐린이나 경구 혈당강화제의 용량 조절이 필요할 수 있습니다. 타이저드게 이노제 치료시 장폐색 당뇨가 발현될 수 있습니다. 타이저드게 이노제 치료로 인해 글루세테롤과 트리글리세라이드의 혈중농도 증가가 나타났습니다.; 그러나 이 약(메티사르탄)/히드로클로로티아지드 40/125 mg, 80/125 mg)에는 12.5 mg 용량만 함유되어 있기 때문에 효과가 없거나 아주 미미한 것으로 보고되었습니다. 타이저드게 이노제 치료를 받은 몇몇 환자에서 고요산혈증이 나타나거나 명백한 통풍이 발현될 수 있습니다.

- 전해질 불균형

이노제를 투여받은 모든 환자에서는 혈청 전해질치 측정을 적당한 간격으로 실시해야 합니다. 히드로클로로티아지드로 보충하여 타이저드게 이노제에 의해 전해질 불균형저칼륨혈증, 저나트륨혈증, 저염소혈증성 알칼로시스 보함을 유발할 수 있습니다. 구강건조, 목마름, 허약, 무력증, 졸음, 불안, 근육의 통증 또는 경련, 근육 피로, 저혈압, 요양강직, 빈맥, 구역/구토와 같은 위장관 장애는 전해질 또는 전해질 불균형을 나타내는 경고 증후입니다.

- 저칼륨혈증: 타이저드게 이노제를 사용하여 저칼륨혈증이 유발되긴 하지만, 병용투여되는 텔미사르탄에 의해 이노제에 의한 저칼륨혈증이 감소될 수 있습니다. 간경화 환자나, 강한 이노제를 투여받고 있던 환자, 전해질 섭취가 부적절한 환자, 코르티코스테로이드나 ACTH를 병용투여받고 있는 환자에서 저칼륨혈증이 일어난 위험이 더 높습니다.

- 고칼륨혈증: 반대로, 이 약의 성분중 하나인 텔미사르탄의 안지오텐신 II 수용체 길항효과로 인해서 고칼륨혈증이 나타날 수 있습니다. 이 약 투여 후 임상적으로 유의한 고칼륨혈증이 보고된 바는 없지만, 신부전과/또는 심부전, 당뇨병성 고칼륨혈증을 유발시킬 수 있는 위험인자들과도, 칼륨저류성 이노제, 칼륨 보충제 또는 칼륨 함유 약물들은 이 약에 주하여 병용되어야 합니다.

- 저나트륨혈증과 저염소혈증성 알칼로시스: 이 약에 이노제에 의한 저나트륨혈증을 감소시키거나 예방한다는 증거는 없습니다. 염소 부족은 일반적으로 경증이고 보통 치료할 필요는 없습니다.

- 고칼슘혈증: 타이저드게 이노제는 노증 칼슘 배설을 감소시킬 수 있고, 알려진 칼슘사태 이상으로 알려지지는 않은 경우에도 일시적이고 경미하게 혈청 칼슘치를 상승시킬 수 있습니다. 철저한 고칼슘혈증은 잠재성 부갑상선 기능 항진증의 증거일 수 있습니다. 부갑상선 기능 검사를 실시하기 전에 타이저드게 이노제의 복용을 중단시켜야 합니다.

- 저마그네슘혈증: 타이저드게 이노제는 노증 마그네슘 배설을 증가시키는 것으로 나타났는데 이로 인해 저마그네슘혈증이 나타날 수 있습니다.

11) 심혈관 질환에 대한 추가적인 위험성이 있는 당뇨병환자(예: 당뇨병과 관상동맥질환을 동반한 환자)에서 안지오텐신 II 수용체 길항제 또는 ACE 차단제와 같은 혈압강화제 투여 시 치명적인 심근경색 및 대동맥지 못한 심혈관 질환으로 인한 사망 위험성이 증가할 수 있습니다. 당뇨병 환자에서 관상동맥 질환에 대한 증상이 나타나지 않아, 이에 대해 진단되지 않을 수 있으므로 당뇨병 환자에게 이 약을 투여하기 전에 관상동맥질환에 대한 적절한 진단 평가에 운동 부하 검사를 우선적으로 실시해야 합니다.

- 운동 및 기개조작에 대한 영향

이 약이 운전 및 기개조작에 미치는 영향에 대한 임상시험은 실시되지 않았으나, 항고혈압약을 복용 할 때 때때로 졸음 또는 어지러움에 나타날 수 있다는 것을 염심해야 합니다.

- 인종

다른 안지오텐신 길항제와 마찬가지로 텔미사르탄은 다른 인종에 비해 흑인에 대한 혈압강화 효과가 적었습니다. 이는 흑인 고혈압 환자에서 레닌치가 낮은 환자가 많기 때문입니다.

- 기타

다른 항고혈압제와 마찬가지로, 허혈성 심질환환자나 허혈성 심혈관 질환환자에 대한 과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌졸중을 일으킬 수 있습니다.

- 일반사항

히드로클로로티아지드에 대한 과민반응은 알려지거나 기각지 천식의 병력 유무와 상관 없이 나타날 수 있습니다. 그러나 병력이 있는 환자에서 더 나타나지 않습니다. 타이저드게 이노제의 사용으로 전신성 홍반성 루프스가 악화되거나 활성화되었다는 보고가 있습니다. 타이저드게 이노제 사용 시 광과민 반응이 보고된 바 있으므로, 복용 중 광과민반응이 발생하면 복용을 중단할 것이 권장됩니다. 이노제 의 재투여가 필요한 경우, 태양 또는 인공 장막자외선(UVA)에 대한 노출을 방지할 것이 권장됩니다.

16) 급성 근기 및 2차 폐색성 늑내장: 설문אייד제인 히드로클로로티아지드는 급성 일과성 근기 및 급성 폐색성 늑내장을 일으킬 수 있습니다. 시작처와 또는 눈의 통증이 급성 증상으로 나타나며, 일반적으로 약을 개시 후 수 시간 내지 수 주 이내에 발생한다. 급성 폐색성 늑내장을 치료하지 않을 경우 영구적으로 시력을 상실할 수 있습니다. 증상이 나타날 경우 가능한 신속하게 히드로클로로티아지드 투여를 중단합니다. 안내과이 조절되지 않을 경우 신속한 의학적 또는 외과적 치료를 고려해야 합니다. 폐색성 늑내장을 일으키는 위험인자로서 설문אייד 또는 페니실린 알레르기 병력 등이 포함될 수 있습니다.

6. 상호작용

1) 안지오텐신 II 수용체 길항제(ARB), ACE억제제 또는 알리스키렌의 병용투여에 의한 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단은 이러한 약물의 단독요법과 비교시 저혈압, 실신, 고칼륨혈증 및 신기능의 변화(급성 신부전 포함) 위험을 증가시키는 것과 관련이 있습니다. 이 약과 RAAS에 작용하는 다른 약물을 병용투여하는 환자의 경우, 혈압, 신기능 및 전해질을 면밀히 모니터링해야 합니다. 당뇨병이나 중증증~중증의 신장애 환자사구체여과율 (60 mL/min/1.73 m²)에게 이 약과 알리스키렌 합유제제를 병용투여하지 않습니다.

2) 리튬: 리튬과 안지오텐신 전환효소억제제를 병용투여한 경우, 혈청 리튬농도의 가역적인 상승과 독성 이 효과될 바 있습니다. 텔미사르탄을 포함하여 안지오텐신 II 수용체 길항제에서도 보고되었습니다. 또 타이저드게 이노제가 리튬의 신장소율을 감소시키므로, 이 약의 투여로 인해, 리튬 독성이 나타날 위험이 증가될 수 있습니다. 이 약과 리튬의 병용투여는 권장되지 않으며 의사의 엄격한 감독하에서 만 병용투여 되어야 합니다. 리튬의 병용투여가 꼭 필요한 경우에는 병용투여 기간 동안 혈청 리튬치 를 모니터링하는 것이 권장됩니다.

3) 칼륨유실 및 저칼륨혈증과 연관된 약물들(예: 다른 칼륨 배설성 이노제류, 한하제류, 코르티코스테로이드류, 부신피질자극호르몬(ACTH)제제, 암포테리신, 카바뉴솔론, 페니실린 G 나트륨, 살리실산과 그 유도체들): 히드로클로로티아지드의 칼륨고갈 효과는 텔미사르탄의 칼륨 보존효과에 의해 희석될 수 있습니다. 그러나 혈청 칼륨에 대한 히드로클로로티아지드의 이러한 효과는 칼륨유실 및 저칼륨혈증과 연관된 약물들(예: 다른 칼륨 배설성 이노제류, 한하제류, 코르티코스테로이드류, ACTH, 암포테리신, 카바뉴솔론, 페니실린 G 나트륨, 살리실산과 그 유도체들에 의해 강화될 수 있습니다. 이러한 약물들을 이 약과 병용 처방해야 할 때에는 혈청 칼륨치를 모니터링하는 것이 권장됩니다.

4) 혈중 칼륨치를 증가시키거나 고칼륨혈증을 유발하는 약물들(예: 안지오텐신 전환효소 (ACE)차해제, 칼륨 보존성 이노제, 칼륨 보충제, 칼륨 함유 염분 대체제, 사이클로스포린 또는 헤파린 나트륨과 같은 약물): 레닌-안지오텐신계를 저해하는 다른 약제들의 사용경험에 근거할 때, 위의 약물들과 이 약을 병용투여할 경우에는 혈청 칼륨치가 증가할 수 있습니다. 이러한 약물들을 이 약과 병용 처방해야 할 때에는 혈청 칼륨치를 모니터링하는 것이 권장됩니다.

5) 혈청 칼륨 질환에 영향을 받는 약물: 이 약과 혈청 칼륨 질환에 영향을 받는 약물들(예: 디기탈리스 배당체, 항부정맥제류, 몇몇 항부정맥제를 포함하여 토르시드 데 포인트(losartes de pointes)를 유발하는 다른 약물들(저칼륨혈증은 토르시드 데 포인트를 쉽게 유발시키는 한 인자입니다.)를 병용투여할 경우에는 장기간으로 혈청 칼륨과 ECG를 모니터링하는 것이 권장됩니다.

-분류 Ia (class Ia) 항부정맥제류: 퀴니딘, 히드로퀴닌, 디스피라미드

-분류 III (class III) 항부정맥제류: 아마요다론, 소탈름, 도페틸리드, 이부틸리드

-몇몇 항정신병약물들: 치오리다진, 클로로프로마진, 레보메프로마진, 트리클로페라진, 시아메마진, 설피리드, 설토프라이드, 이미셀프라이드, 타아프라이드, 피모자이드, 할로페리돌, 드로페리돌 또는 -기타 약물(예: 베라필드, 시사프라이드, 디페마일, 에리스로마신) N, 할로판트린, 미졸라스틴, 틸타미딘, 스파클록사신, 테르페나딘, 빈카민 N)

6) 비스테로이드성 소염진통제에, 항염증요법으로 아스피린, COX-2 저해제 및 비선택성 비스테로이드성 소염진통제: 신기능이 손상된 일부 환자(예: 말초상자, 신기능이 손상된 노인 환자에서 안지오텐신 II 수용체 길항제와 COX 저해제 병용투여 시 급성신부전(일반적으로 가역적임)을 포함한 신기능 손상 인화가 보고되었습니다. 비스테로이드성 소염진통제의 병용투여는 몇몇 환자에게서 타이저드 이노제의 이뇨, 나트륨도배설촉진 및 항고혈압효과를 감소시킬 수 있습니다. 비스테로이드성 소염진통제와 이 약을 병용투여시 환자에게 충분히 수분을 공급해야 하며 병용투여 시작시 신기능을 모니터링해야 합니다.

7) 다른 항고혈압 제제: 텔미사르탄은 다른 항고혈압제의 혈압강화 효과를 증가시킬 수 있습니다. 다른 임상적으로 유의한 상호작용은 확인되지 않았습니다.

8) 텔미사르탄과 와파린, 히드로클로로티아지드, 클리벤콜라미드, 이부프로펜, 아세트아미노펜, 신바스틴 및 암로디핀의 병용투여에 의해 임상적으로, 유의한 상호작용은 나타나지 않았습니다.

9) 디곡신과 텔미사르탄 병용투여시 디곡신의 혈청 기저농도의 중앙값이 20 % 증가(혈액에서 39 % 증가)를 관찰되었으므로 혈청 디곡신 수치를 모니터링하는 것이 바람직합니다.

10) 텔미사르탄과 라미프릴의 병용투여시혈청과, ALCO-24 수치가 라미프릴과 라미프릴랫드의 Cmax 수치가 25배까지 증가하였습니다. 텔미사르탄과 라미프릴 병용투여 시 약력학적 상가작용 및 라미프릴/라미프릴랫트의 증가된 노출로 인하여 효과가 증강될 수 있습니다. 이 약과 라미프릴의 병용투여는 권장되지 않습니다.

11) 비볼로펜, 이미포스탄: 항고혈압 효과가 강화될 수 있습니다.

12) 타이저드게 이노제와 아래 약물을 병용투여시 상호작용이 있을 수 있습니다.

(1) 알코올, 바르비탈 유도체, 마약류 또는 항우울제류: 기립성 저혈압이 더 심해질 수 있습니다.

(2) 항당뇨약물들(경구용 약물, 인슐린: 항당뇨약물의 용량조절이 필요할 수 있습니다.

(3) 메토프로판: 메토프로판은 주의해서 병용투여해야 합니다. 히드로클로로티아지드와 연관된 기능성 신부전 유발 가능성으로 인해 유산 산성혈증이 유발될 수 있습니다.

(4) 클레스티라민과 클레스티를 함유: 유산: 유산은 교환 수지의 존재시 히드로클로로티아지드의 흡수가 방해됩니다.

(5) 디기탈리스 배당체: 타이저드게 이노제에 의한 저칼륨혈증이나 저마그네슘 혈증은 디기탈리스로 인한 심장 부작용을 더 쉽게 유발시킬겁니다.

(6) 혈압상승성 아민류(예: 노르아드레날린): 혈압상승성 아민류의 효과가 감소될 수 있습니다.

(7) 비탈분극성 골격근 이완제류(예: 튜보큐라니): 히드로클로로티아지드는 비탈분극성 골격근 이완제의 효과를 증가시킬 수 있습니다.

(8) 통풍치료에 사용되는 약물들(예: 프로베네시드, 셀리파라존, 알로푸리놀): 히드로클로로티아지드가 혈청 요산치를 상승시킬 수 있으므로 요산배설촉진제 사용자 요산호 유인성 치료제의 용량조절이 필

요할 수 있습니다. 프로베네시드나 셀리파라존의 용량증가가 필요할 수 있습니다. 타이저드게 이노제와의 병용투여로 알로푸리놀에 대한 과민반응 발현이 증가될 수 있습니다.

(9) 칼슘염류: 타이저드게 이노제는 칼슘의 배설을 감소시키므로 혈청 칼슘치를 상승시킬 수 있습니다. 만약, 칼슘보충제를 처방해야만 한다면 혈청 칼슘치를 모니터링해야하고 이에 따라 칼슘 용량을 조절해야 합니다.

(10) 베타차단제와 디아зок시드: 타이저드게 이노제로 인해 베타차단제와 디아족시드의 고혈당증 효과가 강화될 수 있습니다.

(11) 항콜린성 약물들(예: 아트로핀, 비베리덴은 위장관운동과 우배출속도를 감소시키므로 타이저드게 이노제의 생체이용률을 증가시킬 수 있습니다.

(12) 아만타딘: 타이저드게 이노제는 아만타딘의 부작용 발현 위험을 증가시킬 수 있습니다.

(13) 세로독성 약물들(예: 시클로포스파이트, 메토티렉사이트): 타이저드게 이노제는 세로독성 약물들의 신장 배설을 감소시킬 수 있으므로 이들의 클수역제효과를 강화시킬 수 있습니다.

7. 일반 및 수유부에 대한 투여

1) 성상: 이 약은 사람 및 동물에서 수태능에 미치는 영향이 연구되지 않았습니다. 암 · 수 캣트를 이용한 비임상시험에서 텔미사르탄 및 히드로클로로티아지드의 수태능에 대한 영향이 관찰되지 않았습니다.

2) 임부:

① 텔미사르탄: 안지오텐신 II 수용체 길항제의 사용은 임신 171 3개월 동안은 권장되지 않으며, 271 및 371 3개월 동안은 금지됩니다. 이 약을 임부에게 투여한 적절한 자료는 없습니다. 텔미사르탄을 투여한 비임상 자료에서 최기형성은 나타나지 않았으나 태자 독성은 나타났습니다. 임신 271 및 371 3개월 동안, 안지오텐신 II 수용체 길항제의 노출은 인해 태자독성 (신장)은 감소, 양수감소증, 두개골 골화 지연과 신생아독성(신부전, 저혈압, 고칼륨 혈증)을 유발합니다. 임신기간 중에 안지오텐신 II 수용체 길항제 투여를 시작해서는 안 됩니다. 만약 안지오텐신 II 수용체 길항제의 지속적 치료가 필수적인 경우, 임신과 신생아독성(신부전, 저혈압, 고칼륨 혈증)을 유발합니다. 임신기간 중에 안지오텐신 II 수용체 길항제의 치료를 중단하여야 합니다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 안지오텐신 II 수용체 길항제의 치료를 중단해야 하며, 만약 적절하다면, 다른 치료제로 치료를 시작해야 합니다. 만약 임신 271 3개월 이후로 안지오텐신 II 수용체 길항제에 노출된 경우, 신장 기능과 두개골 감사가 권장됩니다. 안지 오텐신 II 수용체 길항제를 복용했던 임부의 영아는 반드시 저혈압, 빈뇨, 고칼륨혈증 등의 발현 가능성을 긴밀한 관찰하여야 합니다.

② 히드로클로로티아지드: 임신 중, 특히 임신 171에서 히드로클로로티아지드를 사용한 제한적 경험 이 있습니다. 히드로클로로티아지드는 태반벽을 통과하고 태중의 혈액에서 검출됩니다. 히드로클로로티아지드를 임신 271 및 371 동안 투여할 경우 태아태반관류저하, 태아 및 신생아에서 황달, 전해질 불균형 및 혈소판감소증 등을 유발할 수 있습니다. 혈청장 저하 및 태반관류저하 등의 위험이 있는 임신성 부증, 임신성고혈압 또는 임신성당뇨병에 히드로클로로티아지드를 투여해서는 안 됩니다.

3) 수유부: 이 약은 수유부에 투여해서는 안 됩니다. 텔미사르탄이 사람의 모유 중으로 이행되는지의 여부 가 알려지지 있지 않으나 동물실험에서는 우유중으로 분비되는 것이 확인되었습니다. 그러므로 수유하는 동안에는 이 약을 투여하지 않아야 합니다. 타이저드게 이노제는 모유에서 검출되며 수유를 방해 할 수 있습니다.

8. 과량투여시의 처치

사람에게 과량투여에 대한 정보는 제한적입니다.

1) 증상: 텔미사르탄의 과량투여시 가장 흔한저 증상은 저혈압, 빈맥이었고, 소변 또한 나타났습니다. 히드로클로로티아지드 과량투여시 과도한 이뇨효과로 인해 전해질저하(저칼륨혈증, 저염소혈증)와 갈증이 가 일어날 수 있습니다. 가장 흔한 과량투여 증후 및 증상은 구역과 기면입니다. 저칼륨혈증은 근육을 유발시키거나(그리고 디기탈리스 대량제 혹은 몇몇 항부정맥제의 병용투여와 연관된 심 부정맥을 유발시킬 수 있습니다.

2) 치료: 이 약의 과량투여시 처치에 대한 특별한 정보는 없습니다. 환자를 주의깊게 관찰하고 복용 후 경미한 및 중상의 증상에 따라 대증적 보조적 처치를 합니다. 구토를 유도하거나(그리고 위세척을 하는 것도 한 방법임)나, 과량투여 처치시 활성탄이 유용할 수 있습니다. 혈청 전해질과 크레아티닌 을 자주 모니터링해야 합니다. 저혈압이 나타나면 환자를 눕히고 염분과 체액 대용제를 빨리 공급해야 합니다. 텔미사르탄은 혈액학적으로 분비되는 것이 확인되었습니다. 그러므로 수유가 얼마나 저가되는 지는 알려지지 않았습니다.

9. 소아에 대한 투여

만 18세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않으므로, 이 약의 투여가 권장되지 않습니다.

10. 고령자에 대한 투여

고령자에게 일반적으로 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다고 되어있습니다(노경색 등)이 일어날 우려 가 있습니다.). 고령자에 투여하는 경우에는 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여합니다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사인원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 주의합니다.

| 저장방법: 기밀용기, 실온(1~30 ℃)보관

| 사용기한: 외부포장장초

| 포장단위: 10정/PTP X 3, 100정/병

<div><div></div>본 약의약품은 KGM의약품제조 및 품질관리(주)직접업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.</div> <div>※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.com) 나 전화(080-497-8272)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 약의품 용어설명 및 기타 자세한 약의품 정보는 약의품안전관리(https://medrug.mfds.go.kr)의약품 정보를 참조하세요. ※ 부작용 피해구제 신청: 한국약의품안전관리원 (0644-6223) · 작성일자 : 2019. 11. 08.</div>	<div><div></div>본 약의약품은 KGM의약품제조 및 품질관리(주)직접업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.</div> <div>※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.com) 나 전화(080-497-8272)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 약의품 용어설명 및 기타 자세한 약의품 정보는 약의품안전관리(https://medrug.mfds.go.kr)의약품 정보를 참조하세요. ※ 부작용 피해구제 신청: 한국약의품안전관리원 (0644-6223) · 작성일자 : 2019. 11. 08.</div>
---	---

1제초의화자	1제초자
Daewon 대원제약	Samil 삼일제약 (주)
본사: 서울특별시 성동구 천대동로 386 공정: 경기도 화성시 향남읍 제약공단 1길 24	경기도 안산시 단원구 산대로 26(원삼동)