

리카뉴로 서방정 150mg 300mg

프레가발린

전문의약품

[성분 · 함량]

- 리카뉴로서방정 150 mg : 이 약 1정 중
• 유효성분 : 프레가발린(EP) 150.0 mg
• 기타첨가제 : D-만니톨, 부틸히드록시톨루엔, 산화티탄, 스테아릴푸마르산나트륨, 전호화전분, 카르나우바납, 텔크, 포비돈, 폴리에틸렌글리콜6000, 폴리에틸렌옥사이드, 히프로멜로우스리카뉴로서방정 300 mg : 이 약 1정 중
• 유효성분 : 프레가발린(EP) 300.0 mg
• 기타첨가제 : D-만니톨, 부틸히드록시톨루엔, 산화티탄, 스테아릴푸마르산나트륨, 전호화전분, 카르나우바납, 텔크, 포비돈, 폴리에틸렌글리콜6000, 폴리에틸렌옥사이드, 히프로멜로우스

[성상]

흰색 내지 미황색 장방형의 필름코팅된 서방성 삼층정제

[효능 · 효과]

성인에서 말초 신경병증성 통증의 치료

[용법 · 용량]

1. 이 약은 1일 1회 저녁 식사 후 투여한다. 이 약은 통제로 삼켜야 하며, 포개거나 으깨거나 씹어서는 안된다.
성인 이 약은 시작용량으로 1일 150 mg를 투여할 수 있다. 개개 환자에서의 반응과 내약성에 근거하여 일주일 간격으로 1일 최대 600 mg 까지 증량할 수 있다.
투여의 중단: 현재의 임상적 경험에 따르면, 이 약의 투여를 중단할 경우 적어도 1주일 이상의 간격을 두고 점진적으로 중단해야 한다.
2. 신기능 장애환자
이 약은 신기능 장애환자에서의 안전성과 유효성이 확립되지 않았다.
3. 간기능 장애환자
이 약은 간기능 장애환자에서의 안전성과 유효성이 확립되지 않았다.
4. 소아 및 청소년 환자
이 약은 만 19 세 미만 소아 및 청소년 환자에서의 안전성과 유효성이 확립되지 않았다.
5. 고령자 (만 65세 이상)
이 약은 만 65세 이상의 고령자에서의 안전성과 유효성이 확립되지 않았다.

[사용상의 주의사항]

1. 경고

- 1) 자살충동과 자살행동
(1) 항간질약을 복용한 환자에서 자살충동 또는 자살행동을 보이는 위험성이 증가되므로 항간질약을 치료받은 환자는 자살충동 또는 자살행동, 우울증의 발현 또는 악화 및 기분과 행동의 비정상적 변화에 대하여 모니터링되어야 한다.

- (2) 항간질약을 처방받는 간질과 다른 많은 질병은 그 자체가 이환 및 사망, 사망기준과 동반의 자살충동과 자살행동 등의 위험성증가와 관련된다. 따라서 처방받는 항간질약 처방시 환자의 치료기간 동안 자살충동 또는 자살행동과 치료될 질병간의 연관성 유무 및 이 약의 유효성을 함께 고려해야 한다.

2. 다음 환자에게 투여하지 말 것

- 1) 프레가발린 또는 이 약의 성분에過민한 환자
3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 당뇨환자: 최근 프레가발린의 투여로 체중이 증가된 당뇨환자는 혈당 강하제의 용량 조정이 필요할 수 있다.

- 2) 프레가발린 속방캡슐의 시판 후 경험에서 혈관부종을 포함한 과민반응이 보고된 바 있다. 만약 일주위 및 상기도 부종과 같은 혈관부종의 증상이 나타난 경우에는 즉시 프레가발린을 중단해야 한다.

- 3) 고령자: 프레가발린의 투여는 고령의 환자에서 우연한 상해의 빈도를 증가시킬 수 있는 어지러움 및 출음과 연관되었다. 프레가발린 속방캡슐의 시판 후 조사에서 의식 소실, 혼돈, 정신 장애가 보고된 바 있다. 따라서 이 약의 잠재적인 효과에 익숙해질 때까지 주의하도록 환자에게 주지 시켜야 한다.

- 4) 프레가발린 속방캡슐의 시판 후 경험에서, 일시적 시야흐림과 시력의 다른 변화가 보고되었다. 프레가발린의 중단으로 이러한 증상이 사라지거나 개선될 수 있다.

- 5) 프레가발린을 보조제로서 투여하여 밀작을 조절한 후 프레가발린을 단독요법으로 투여하기 위해 병용증인 항간질약을 중단한 경험에 대한 자료는 충분치 않다.

- 6) 프레가발린 속방캡슐을 단기간 또는 장기간 치료하다 중단한 후에, 일부 환자에서 불면증, 두통, 구역, 불안, 설사, 인플루엔자유사증후군, 안절부절, 우울, 통증, 발작, 다한증 및 어지러움과 같은 금단 증상이 관찰되었다.

- 7) 프레가발린은 약물 남용과 관련된 수용체에 작용한다고 알려져 있지만 않다. 하지만 프레가발린 속방캡슐의 시판 후 자료에서 오용 및 남용 사례들이 보고되었으나 다른 모든 CNS 활성 약물과 마찬가지로, 환자들의 약물 남 용 복용을 주의 깊게 검토하고 그들의 프레가발린 오용 및 남용 징후(예: 내성의 발전, 투여용량 증량, 약물추구 행위)를 관찰해야 한다.

- 8) 신기능 장애에 대한 약물 중단의 효과가 체계적으로 연구된 바는 없으나, 프레가발린 속방캡슐의 중단이나 용량 감소 후에 신기능이 개선되었다는 보고가 있었다.

- 9) 프레가발린 노출과 율활성 심부전 사이에 인과관계가 확인된 바는 없으나, 프레가발린 속방캡슐의 시판 후 조사에서 프레가발린 투여한 일부 환자의 율활성심부전이 보고된 바 있다. 임상적으로 유의한 심장 또는 말초혈관 질환이 없는 환자에 대한 단기 시험에 의하면, 고혈압이나 율활성심부전 같은 심혈관계 합병증은 말초성 부종 사이에 명백한 관련이 나타나지 않았다. 중증의 율활성심부전 환자에 대한 자료가 충분치 않으므로 이러한 환자들에게는 신중히 투여해야 한다.

- 10) 이 약과 아편유사 진통제를 병용투여 시, 중증신경계 억제 위험성이 있으므로 주의한다. 아편유사 진통제 사용자군에 대한 관찰연구에서, 이 약과 아편유사 진통제를 병용투여하는 환자들이 아편유사 진통제 단독투여시보다 아편유사 진통제 관련 사망의 위험이 더 높았다는 보고된 오즈비(aOR): 1.68, 95%신뢰구간: 1.19~2.36.

- 11) 이 약 사용과 관련하여 중증 호흡 억제가 보고되었다. 호흡 기능 저하, 호흡기 또는 신경계질환, 신장 장애 및 고령자는 이러한 증상 이상 반응을 경험할 위험이 더 높을 수 있다. 이러한 환자에게는 용량 조정이 필요할 수 있다.

4. 이상반응

- 1) 이 약에서 보고된 이상반응

- 이 약에 대한 안전성은 프레가발린의 유통성 및 대상포진 후 신경통 환자를 대상으로 12주간의 무작위배정, 이중눈가림, 활성대조(대조약: 프레가발린 속방캡슐) 임상시험(n=352)에서 평가되었다. 이상반응은 이 약 투여군 66.48%(117/176, 237건), 프레가발린 캡슐 투여군 65.34%(115/176, 229건)로 군 간 통계적으로 유의한 차이를 나타내지 않았다.

- 시험약과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물이상반응(ADR)은 이 약을 투여한 환자 중 108명(61.36%, 192건), 프레가발린 캡슐을 투여한 환자 중 101명(57.39%, 184건)에서 보고되었다.

- 가장 흔하게 보고된 이상반응은 이 약 투여군에서 어지러움 55명(31.25%), 출음 25명(14.20%), 체중증가 20명(11.36%) 등이었으며, 대조약 투여군에서는 어지러움 40명(22.73%), 출음 28명(15.91%), 체중증가 13명(7.39%) 등이었다.

- 이상반응은 대체로 경증에서 중등증으로 나타났다.

[표 1] 임상시험에서 1% 이상 보고된 이상반응

	프레가발린 서방정 (N=176)	프레가발린 캡슐 (N=176)
명% 건수	명% 건수	
신경계		
어지러움	55(31.25) 58	40(22.73) 42
출음	25(14.20) 25	28(15.91) 29
두통	3(1.70) 3	3(1.70) 3
몽롱함	2(1.14) 2	1(0.57) 2
기면	3(1.70) 3	0(0.00) 0
소화기계		
변비	14(7.95) 14	7(3.98) 7
소화불량	5(2.84) 6	7(3.98) 7
오심	1(0.57) 1	5(2.84) 5
구강 건조	2(1.14) 2	2(1.14) 2
구토	2(1.14) 2	2(1.14) 2
복부팽만	0(0.00) 0	3(1.70) 3
검사		
체중증가	20(11.36) 20	13(7.39) 13
혈중 크레아티닌 포스포카니제 증가	0(0.00) 0	2(1.14) 2
전신이상 및 투여 부위		
말초부종	12(6.82) 12	12(6.82) 13
안면부종	6(3.41) 6	4(2.27) 4
신장계		
서맥	4(2.27) 4	7(3.98) 7
두근거림	2(1.14) 2	0(0.00) 0
눈		
시야흐림	3(1.70) 3	5(2.84) 5
피부및피하조직		
가려움증	1(0.57) 1	2(1.14) 2
근골격계및결합조직		
관절통	2(1.14) 2	0(0.00) 0
대사 및 영양		
저혈당	1(0.57) 1	1(0.57) 1
감염		
코인두염	3(1.70) 4	2(1.14) 2
혈관계		
고혈압	0(0.00) 0	3(1.70) 3

[표 2] 프레가발린 캡슐의 임상시험 경험에서의 이상반응

(1) 프레가발린 캡슐의 임상프로그램에서는 12,000명 이상의 환자들

에게 약물이 투여되었으며, 이 중 7,000명 이상의 환자들은 이중 맹검, 위약대조 임상시험에 참여한 환자들이었다. 가장 흔하게 보고된 이상반응은 어지러움 및 출음이었고, 이상반응은 대체로 경증에서 중등도로 나타났다. 모든 대조임상시험에서 이상반응으로 인한 투여한 환자의 5%에서 나타났다. 투여의 중단을 가져온 가장 흔한 이상반응은 어지러움 및 출음이었다. 임상 시험들의 통합 분석(pooled analysis)에서 약물 관련으로 선택된 이상반응을 아래의 표에 기록(SOC) 및 범도에 따라 기재하였다. 이런 용어들의 번호는 임상 시험자로 중 모든 인과관계가 있는 이상반응에 기초하였다.

- 매우 흔하게: ≥1/10
- 흔하게: ≥1/100, <1/10
- 흔하지 않게: ≥1/1,000, <1/100
- 드물게: <1/1000
이래의 표에 기재된 이상반응은 기저질환 및 혹은 병용약물과 연관되어 나타날 수 있다.

[표 2] 임상시험 경험에서의 이상반응

기관별(SOC)	이상반응
감염	
흔하게	코인두염
혈액 및 림프계	
흔하지 않게	중성구강소증
대사 및 영양	
흔하게	식욕증가
흔하지 않게	식욕부진, 저혈당
신경계	
흔하게	흔든, 방향감장애, 자극과민성, 우울, 디행감, 성욕감소, 불면증
흔하지 않게	이인증, 성감기상증, 안절부절, 초조, 기분도, 김정저하, 김정상승, 적절한 용어 찾기의 어려움, 환각, 비상상적인 꿈, 성복승가
드물게	공황발작, 억제불능, 무감동
신경계	
매우 흔하게	어지러움, 출음
흔하게	설조, 운동협조증상, 평형장애, 기억상실, 주의력 장애, 기억력 장애, 떨림, 구금장애, 감각기상, 시야흐림, 출음증
흔하지 않게	인지증상, 성감기상증, 안절부절, 초조증, 기분도, 김정저하, 김정상승, 적절한 용어 찾기의 어려움, 환각, 비상상적인 꿈, 성복승가
드물게	공황발작, 억제불능, 무감동
신경계	
매우 흔하게	어지러움, 출음
흔하게	설조, 운동협조증상, 평형장애, 기억상실, 주의력 장애, 기억력 장애, 떨림, 구금장애, 감각기상, 시야흐림, 출음증
흔하지 않게	인지증상, 성감기상증, 안절부절, 초조증, 기분도, 김정저하, 김정상승, 적절한 용어 찾기의 어려움, 환각, 비상상적인 꿈, 성복승가
드물게	공황발작, 억제불능, 무감동
눈	
흔하게	시야흐림, 복시
흔하지 않게	간접증, 상실증(주변시력상실), 시야장애, 시야결손, 광시증, 앙구건조, 앙구증상, 안구통증, 눈피로, 눈물분비증가, 앙구 자극
드물게	산통, 진통시, 시야의 심도인지 변화, 사시, 시이밝음(brightness)
귀 및 미로	
흔하게	현운
흔하지 않게	청각과민증
심장계	
흔하지 않게	1도 방실차단, 빈맥, 동성서맥
드물게	동성빈맥, 동성부정맥
혈관계	
흔하지 않게	저혈압, 고혈압, 혼조, 안면홍조, 말초 냉증
호흡기계	
흔하지 않게	호흡곤란, 비출혈, 기침, 비출혈, 비염, 코골이
드물게	인후건강, 비강건조
알수없음	호흡억제
소화기계	
흔하게	구토, 복부팽만, 변비, 구강건조, 고청(방귀)
흔하지 않게	타액분비증가, 역류성식도염, 구강감각 저하
드물게	복수, 연하곤란, 해장증
피부 및 피하조직	
흔하지 않게	발한, 구진상 발진, 두드러기
드물게	식은땀
근골격계 및 결합조직	
흔하게	근육경련, 관절통, 등통증, 자지통증, 자궁경부 경련
흔하지 않게	관절증상, 근육통, 근육연축, 목의 통증, 근육경직
드물게	횡문근근해
신장 및 비뇨기계	
흔하지 않게	배뇨장애, 요실금
드물게	요감소, 신부전
생식계 및 유방	
흔하지 않게	발기부전, 사정지연, 성기능장애, 월경통
드물게	무월경, 유방통, 유방분비물, 유방비대
전신이상 및 투여 부위	
흔하게	말초부종, 부종, 보행이상, 넘어짐, 취한느낌, 느끼기상, 피로
흔하지 않게	흉부부종, 통증, 발열, 오한, 무력, 길증
검사	
흔하게	체중증가
흔하지 않게	알리닌 아미노트란스페라제(ALT) 증가, 혈증 콜레스테롤, 포스포카니제 증가, 아스파테이트 아미노트란스페라제(AST) 증가, 혈증 콜레스테롤 수치 감소, 혈증 칼륨 감소, 체중감소
드물게	혈증 콜레아티닌 증가, 백혈구 수치 감소

(2) 시판 후 조사에서 나타난 이상반응

① 국외 시판 후 경험

- 면역계: 흔하지 않게: 과민성, 드물게: 혈관부종, 알레르기 반응

- 신경계: 매우 흔하게: 두통, 흔하지 않게: 의식 소실, 정신 장애

- 눈: 드물게: 각막염

- 심장: 드물게: 율동성 심부전

- 호흡기계: 드물게: 폐부종

- 소화기계: 흔하게: 구역, 설사, 드물게: 폐부종

- 피부 및 피하조직: 흔하지 않게: 안면 부종, 가려움, 드물게: 독성표피괴사용해

- 신장 및 비뇨기계: 드물게: 저여류

- 생식계 및 유방: 드물게: 여성형 유방증

- 전신이상 및 투여부위: 흔하지 않게: 권리

- 빙동불명의 쇼크, 아나필락시스 유사 증상, 피부침범증후군(스티븐스-존스 증후군), 대형흉반이나 나타날 수 있으므로 잘 관찰하고, 이것이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 조치를 취해야 한다.

② 국내 시판 후 조사 결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,926명을 대상으로 실시한 사용성조사 결과 인과관계에 상관없이 유해 사례를 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물 유해반응은 4.30%(169명/3,926명, 262건)이었다. 출음이 1.73%(68명/3,926명, 68건)로 가장 많았고, 어지러움 1.71%(67명/3,926명, 67건), 구강건조 0.53%(21명/3,926명, 21건), 부종 0.31%(12명/3,926명, 12건), 혈증 0.18%(7명/3,926명, 7건), 구토, 말초부종증이 각각 0.13%(5명/3,926명, 5건), 떨림, 경련, 경련화학이 각각 0.10%(4명/3,926명, 4건) 순으로 나타났으며 그 밖에 0.1% 미만으로 보고된 약물유해반응은 기관별로 분류하면 다음과 같다.

- 전신: 피로, 무력, 보행이상

- 정신계: 성욕감소, 수면

가는 어떤 효능으로든 사용된 모든 항간질약에 대해서도 위험성이 있음을 나타낸다. 그 위험성은 분석된 임상시험에서 연령(5~100세)에 따라 차이가 나지는 않았다.

(4) 국내 자발적 이상사례 보고자료(1989~2014년)를 분석한 결과, 이상사례가 보고된 다른 약품에서 발생 한 이상사례에 비해 통계적으로 유의하게 많이 보고된 이상사례는 다음과 같이 나타났다. 다만, 이로서 곧 해당 성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

- 정신계: 설망

(5) 시판 후 이상사례 보고자료(1989~2015년 6월)를 토대로 실마리정보 분석·평가 결과, 새로 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

- 신경계: 마비(얼굴수비)

3) 재심사에 따른 국내 시판 후 조사 결과

① 국내에서 재심사를 위하여 4년 동안 617명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 6.32%(39/617명, 49건)로 보고되었다. 이 중 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응은 발현빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

발현 빈도	기관계	증대한 약물이상반응 0.16% (617명, 1건)	예상하지 못한 약물 이상반응 0.97%(617명, 6건)
흔하지 않게 (0.1~1% 미만)	각종 신경계 장애	-	운동 완만, 길행-비례 증후군, 머리 불편
	각종 심장 장애	-	두근거림
	전신 장애 및 투여 부위 병태	무력증	열감
	각종 혈관 장애	-	심부 정맥 혈전증

② 국내에서 재심사를 위하여 4년 동안 623명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 25.20%(157/623명, 216건)로 보고되었다. 이 중 인과관계를 배제할 수 있는 중대한 약물이상반응과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응은 발현빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

발현 빈도	기관계	증대한 약 물이상반응 0.64%(4/623 명, 4건)	예상하지 못한 약 물이상반응 1.77% (11/623명, 13건)
때때로 (0.1~5% 미만)	감염	페рен	-
	신경계 장애	시상 경색, 어지러움	시상 경색
	근골격 및 결합 조직 장애	-	골관절염, 활액 낭 종
	혈액 및 림프계 장애	빈혈	빈혈
	위장관 장애	-	구강 지각 이상
	손상, 충돌 및 시술 합병증	-	타박상
	눈 장애	-	당뇨성 막막 병증
	심장 장애	-	심방세동
	전신 장애 및 투여 부위 병태	-	열감
	피부 및 피하 조직 장애	-	다현증
	내분비 장애	-	갑상선 종괴

5. 일반적 주의

- 환자 및 보호자에게 항간질약이 우울증의 징후 및 증상의 발현 또는 악화, 비정상적 기분과 행동의 변화, 자살충동 및 자살행동 또는 자해충동의 위험을 증가시킬 수 있음을 알려 환자에게 이러한 증상 또는 행동이 발현 될 경우 즉시 의료전문가에게 보고될 수 있도록 한다.
- 이 악의 유효성은 당뇨병증 및 대상 포진후 신경통 환자를 대상으로 한 일상시험에서 입증되었다. 다른 신경증증상 통증에 대한 유효성은 평가되지 않았다.
- 운전 및 기계 사용에 영향: 프레가발린은 어지러움 및 출음을 유발할 수 있다. 당뇨병증 및 대상포진 후 신경통 환자를 대상으로 한 12주간의 무작위배정, 이중눈가辱, 활성대조(대조약:프레가발린 속탕 캡슐) 임상시험에서 이 악은 대조약 보다 더 높은 빈도로 어지러움이 보고되었다(31.25% vs 22.73%). 이 악을 처방받는 환자들은 이 악이 환자들의 이런 활동에 영향을 주는지에 대해 알기 전까지는 이 악을 복용하는 동안 운전 및 복잡한 기계의 조작 혹은 재창적인 위험성이 있는 활동을 하지 않도록 권고되어야 한다.
- 이 악(프레가발린서방정) 150mg을 3일간 반복투여한 일상시험 결과, 1일 2회 투여한 리리카캡슐에 비해 C_{max} 이 약 1.28배 증가하였다. 따라서 이 악 투여 시 프레가발린의 C_{max} 증가로 인한 잠재적 위험성(특히 어지러움, 체중증가, 변비)을 평가하고 환자를 면밀히 모니터링 해야 한다.
- 스티븐스-존슨증후군(SJS) 및 독성표피괴사증(Stevens Johnson syndrome)에 대한 위험하거나 치명적일 수 있는 중증피부이상반응(SCAR)이 이 악의 치료와 관련하여 국외에서 드물게 보고되었다. 처방 시 환자에게 침후 및 증상을 알리고 피부 반응을 면밀히 관찰해야 한다. 이러한 피부 반응을 임시하는 증상 및 징후가 나타나는 경우 이 악을 즉시 중단하고 대안 치료법을 고려해야 한다.

6. 상호작용

이 악과 다른 약물과의 약물상호작용에 대한 추가 연구는 실시되지 않았다.

프레가발린에 대하여 알려진 약물상호작용 정보는 다음과 같다.

- 프레가발린은 인체에서 거의 대사되지 않으며, 주로 미변환체로 노출된다(2% 미만의 용량만이 대사체로 노출에서 재흡수 됨). in vitro에서 약물의 대사를 저해하지 않으며, 혈장 단백질에 결합하지 않아 악동학적 상호작용을 유발하지 않고, 또한 이에 영향을 받지 않는 것으로 보인다.
- 따라서, in vivo시험에서 프레가발린과 페니토인, 카비마제핀, 발프론신, 라모트리진, 가비펜탄, 로라제핀, 옥시코돈, 에탄올 사이에는 일상적으로 연관성 있는 악동학적 상호작용이 관찰되지 않았다. 모집단에 대한 악동 학적 분석에서 경구용 혈당강하제, 이뇨제, 인슐린, 페노바르비탈, 티아카탄! 및 토피라미드는 프레가발린의 클리어런스에 일상적으로 유의적인 영향을 주지 않는 것으로 나타났다.
- 프레가발린과 노르에피스테로이드 혹은은 에스터날 에스터스테로이드와 같은 경구피임제의 복용투여는 상호간의 항성 상태의 악동학에 영향을 미치지 않았다.
- 대조 임상시험에서, 프레가발린과 옥시코돈, 로라제핀, 에탄올의 다회 복용투여는 호흡에 일상적으로 중요한 영향을 미치지 않았다. 프레가발린은 옥시코돈으로 인해 발생한 인지력 및 운동기능의 감소에 영향을 미친다. 프레가발린은 에탄올 및 로라제핀의 효과를 증강시킬 수 있다.
- 시판 후 조사에서, 약물남용 환자를 포함하여 프레가발린과 다른 중증신경계 억제제로 일상적으로 중요한 영향을 미치지 않았다. 프레가발린은 옥시코돈으로 인해 발생한 인지력 및 운동기능의 감소에 영향을 미친다. 프레가발린은 에탄올 및 로라제핀의 효과를 증강시킬 수 있다.
- 시판 후 조사에서, 아편유사 진통제와 같은 변비 유발 성분의 약물과 복용투여 시, 하부소화기계 기능 감소(예를 들어, 장폐쇄증, 무력 장폐쇄증, 변비)와 관련된 사례가 보고된 바 있다.
- 고령의 지원원에서 약력학적 상호작용에 대한 연구는 행하여지지 않았다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 임부를 대상으로 프레가발린을 투여한 적절한 자료는 없다. 동물을 대상으로 한 시험에서 생식독성이 나타났으나, 인체에서의 잠재적인 위험성이 밝혀지지 않았다. 따라서, 이 악은 치료상의 유익성이 태아에 대한 위험성을 상회하는 경우를 제외하고는 임부에 투여하지 않는다. 가임여성에 투여시 효과를 실시해야 한다.
- 수유부: 프레가발린은 수유부의 모유 중으로 이행된다. 영아에 대한 프레가발린의 안전성은 밝혀진 바 없으므로 프레가발린을 투여하는 동안 수유는 권장되지 않는다. 영아에 대한 모유수유의 유익성과 선모에 대한 치료의 유익성을 고려하여 모유수유를 중단할지 또는 프레가발린 투여를 중단할지 결정해야 한다.

8. 고령자(만65세 이상)

고령자에서 연령 증가에 따라 프레가발린의 클리어런스는 감소하는 경향이 있다. 프레가발린의 경구 클리어런스의 감소는 고령에 따른 코레아티드 클리어런스의 감소와 관련된다. 연령 증가에 따라 신기능이 저하된 환자에서 이 악의 용량조정이 필요할 수 있다.

9. 과량투여시의 처치

프레가발린 솔방캡슐의 시판 후 조사에서, 프레가발린의 과량투여시 관찰된 가장 흔한 이상반응은 정동장애, 출 림, 혼돈 상태, 우울증, 동요, 안절부절이었다. 밀접도 보고되었다. 프레가발린을 과량 투여 시, 일반적인 보조요법(supportive measures) 및 필요하다면 혈액투석이 필요하다.

10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

11. 전문가를 위한 정보

- 악력작용: 프레가발린은 GABA(gamma-aminobutyric acid)의 유사체로서, 중추신경계의 전위자 의존적 칼슘채널(Voltage-gated calcium channel)의 보조적 아단위($\alpha_2-\beta$ protein)에 결합하여 [^{3}H]- gabapentin을 강력하게 치환하는 작용을 가지고 있다.

- 속방캡슐의 악동학적 특성 비교: 프레가발린 캡슐과 이 악의 반복투여시 악동학적 특성을 비교하기 위한 시험이 수행되었다. 총 24명의 건강한 성인을 4군으로 나누어 군당 10명씩 이 악 150, 300, 450, 600 mg을 저녁 표준식 식후 경구로 단회투여한 후 프레가발린의 농도를 측정하여 악동학 파라미터 AUC_{0-t} 와 C_{max} 의 용량비례성을 평가한 결과, AUC_{0-t} 의 신뢰구간은 등동한계를 민족하였으나 C_{max} 은 허용범위를 약간 벗어났다. 그러나, 허용범위에 인접하기에 용량에 비례하여 증가 하는 경향을 보인다고 판단된다.

- 속방캡슐과의 악동학적 특성 비교: 프레가발린 캡슐과 이 악의 반복투여시 악동학적 특성을 비교하기 위한 시험이 수행되었다. 총 24명의 건강한 성인을 4군으로 나누어 군당 10명씩 이 악 150 mg과 프레가발린캡슐 75 mg을 3일간 저녁 표준식 식후 반복 투여하여 항정 상태에서의 악동학적 지표를 비교 평가한 결과, 프레가발린의 AUC_{0-t} 기하평균비의 90% 신뢰구간은 생물학적동등성 기준범위 이내이나, $C_{ss,max}$ 기하평균비의 90% 신뢰구간은 생물학적동등성 기준범위보다 다소 높게 나타났다.

(3) 식이영양 평가

공복 및 식후 경구투여시 프레가발린캡슐과 이 악(프레가발린서방정)의 악동학적 특성을 비교하기 위한 시험 이 수행되었다. 건강한 성인 30명을 3군으로 나누어 3X6 교차시험으로 다음과 같이 투여 하였다.

- 시험군A : 고지방 식이 후 프레가발린캡슐 75 mg 1일 2회 투여
- 시험군B : 고지방 식이 후 프레가발린서방정 150 mg 1일 1회 투여
- 시험군C : 공복 상태에서 프레가발린서방정 150 mg 1일 1회 투여

오전 고지방식이 후의 프레가발린캡슐 75 mg 및 이 악 150 mg은 악동학적 평가 결과, 프레가발린의 C_{max} 차의 90% 신뢰구간은 생물학적동등성 기준범위 내에 있었으나 AUClast의 평균치 차의 90% 신뢰구간은 기준범위보다 약간 낮게 나타났다. 공복과 고지방식이 후 이 악 150 mg의 악동학적 평가 결과, AUClast와 C_{max} 모두 고지방식이 후의 결과가 다소 높게 나타님을 확인하였다.

3) 임상시험 정보

이 악의 유효성과 안전성은 말초 신경병증성 통증 환자(당뇨병성 말초 신경병증 및 대상포진 후 신경통)를 대상으로 수행된 무작위 배정, 이중눈가림, 평행, 다크관, 치료적 확증 임상시험에서 평가되었다.

시험대상자는 1주간의 스크리닝 기간 동안 도입기 위약을 1일 2회 투여 받게 되며, 평균 통증 점수(DPRS)가 4점 이상 9점 미만인 환자 352명을 무작위 배정(시험군 : 176명, 대조군 176명)하여 시험군에게는 고지방식에 대조, 대조군에게는 프레가발린캡슐을 투여하였다.

첫 4주간은 용량 조절 기간을 가졌으며, 초기 임상시험용의 약물의 용량은 150 mg/day로 시작되었으며, 4주 동안 1주 간격으로 1단계(150 mg 단위)씩 최고 600 mg/day까지 증량할 수 있었다. 4주간의 용량조절 기간을 완료 한 대상자는 최종 복용 용량으로 8주간의 용량 유지 기간 동안 투여 후 밀초 신경병증성 통증에 대한 증상 조절 효과 및 안전성을 비교 평가하였다.

일차 유효성 평가 변수인 종료시점(12주)의 평균 통증 점수(DPRS)를 확인한 결과, 시험군은 3.11 ± 0.15 점, 대조군은 3.20 ± 0.14 점으로 두 군의 평균 통증점수의 차이는 미리 정한 임상적 허용 한계 미만으로 시험군은 대조군과 비교하여 비열등성을 보였다.

4) 임상시험 정부

(1) 동물에 대한 악리학적 안전성시험 결과 및 프레가발린은 일상적으로 연관된 용량에서 내악성이 양호한 것으로 나타났다. 랫드 및 원숭이에 대해서도 동상과 같은 증상은 관찰되지 않았다. 또한, 평균 인체 노출되는 용량에 노출된 랫드에서 혈관축증 빈도의 증가는 관찰되지 않았다. 그러나 고령원숭이 노출되는 혈관축증 빈도의 증가는 관찰되었다. 마우스에서 프레가발린으로 인해 노출되는 혈관축증 빈도의 증가는 관찰되었다.

(2) 프레가발린은 마우스, 랫드, 흑은 토끼에서 태자독성을 유발하지 않았다. 랫드 및 토끼에서의 태자독성은 인체 투여용량보다 상당히 높은 고용량에 노출된 경우에만 나타났다. 출생 전후에 대한 동성시험에서, 프레가발린은 인체 최고 추천용량의 2배 이상의 용량에 노출되는 시킨 토끼의 태자에서 발달독성을 나타내었다.

(3) 프레가발린은 in vitro 및 in vivo 시험의 결과로 볼 때 유전독성을 나타내지 않았다.

(4) 프레가발린은 랫드 및 마우스를 대상으로 2년 발암성 시험을 실시하였다. 인체 추천 최고용량인 1일 600mg에서의 평균 인체 노출과 비교하여 토끼에서의 태자독성은 인체 투여용량보다 상당히 높은 고용량에 노출되는 경우에만 나타났다. 출생 전후에 대한 동성시험에서, 프레가발린은 인체 최고 추천용량의 5배 이상에 해당되는 용량에 노출되는 시킨 토끼의 태자에서 발달독성을 나타내었다.

(5) 아린(Juvenile) 랫에서 나타난 독성의 종류는 성인 랫에서 관찰된 것과 질적으로 다르지 않았으나, 태자 랫에서 좀 더 예민하였다. 치료용량의 노출에서, 활동증과, 이질기 및 성장에 대한 악간의 변화(일시적인 중증증가 억제) 등의 중증신경계 임상증후의 증거가 있었다. 발정주기에 대한 효과는 인체 치료노출의 5배에서 관찰되었다. 인체 치료노출의 2배 이상의 용량에 1~2주 동안 청각(청각 놀림 반응) 및 5주 동안(학습/기억) 노출된 랫 드의 태자에서 신경행동(인지)에 대한 영향이 관찰되었다. 인체 치료노출의 2배 이상의 용량에 1~2주 동안 노출된 어린 랫에서 청각놀림반응의 감소가 나타났다. 9주 동안 노출한 후에는 이러한 효과가 더 이상 관찰되지 않았다.

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30 °C)보관

[사용기한] 외부포장 참조

[포장단위] 30정(6정/PTP X 5)

* 본 의약품은 KGMP(의약품제조 및 품질관리기준)적격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. * 의약 소의 손이 달지 않는 곳에 보관합니다. * 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.com) 및 전화(080-497-8223)에서 확인하실 수 있습니다. * 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약정보는 의약품통합정보시스템(<https://nedrug.mfds.go.kr>)의 정보를 참조하세요. * 부작용 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223) · 작성일자 : 2023. 12. 06.

[제조의뢰자]

DaeWon 대원제약(주)

본사 : 서울특별시 성동구 천호대로 386

공장 : 경기도 화성시 향남읍 제약공단 1길 24

[제조자]

한림제약(주)

경기도 용인시 처인구 영문로 2~27