

※ 의약품을 사용하기 전 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.

전문의약품

PX01001~2018-1

의약품

119

분류번호

기타의 중추신경약

프라펙솔®

정 0.125mg, 0.25mg, 0.5mg, 1mg

(프라미펙솔염산염일수화물)

【원료약품의 분량】 1정 중
*프라펙솔®정 0.125mg
유효성분：프라미펙솔염산염일수화물 (EP) 0.125mg
(프라미펙솔로서 0.088mg)
첨가제：스테이로산마그네슘, 옥수수전분, 클로이달실리콘디옥사이드, 포비돈, D-만니톨
*프라펙솔®정 0.25mg
유효성분：프라미펙솔염산염일수화물 (EP) 0.25mg
(프라미펙솔로서 0.175mg)
첨가제：스테이로산마그네슘, 옥수수전분, 클로이달실리콘디옥사이드, 포비돈, D-만니톨
*프라펙솔®정 0.5mg
유효성분：프라미펙솔염산염일수화물 (EP) 0.5mg
(프라미펙솔로서 0.35mg)
첨가제：스테이로산마그네슘, 옥수수전분, 클로이달실리콘디옥사이드, 포비돈, D-만니톨
*프라펙솔®정 1mg
유효성분：프라미펙솔염산염일수화물 (EP) 1mg
(프라미펙솔로서 0.7mg)
첨가제：스테이로산마그네슘, 옥수수전분, 클로이달실리콘디옥사이드, 포비돈, D-만니톨

【성상】
*프라펙솔®정 0.125mg：흰색의 원형 정제
*프라펙솔®정 0.25mg：흰색의 타원형 정제
*프라펙솔®정 0.5mg：흰색의 타원형 정제
*프라펙솔®정 1mg：흰색의 원형 정제

【효능·효과】
1. 특발성 파킨슨증：초기 파킨슨병 환자의 치료에 단독요법, 레보도파와 병용한 진행된 파킨슨병 환자의 병용요법
2. 특발성 하지 불안 증후군：중등증 및 중증의 특발성 하지 불안 증후군 환자의 증상 치료

【용법·용량】
특발성 파킨슨증
용량은 과도의 이상반응 및 기립성 저혈압을 피하기 위해 모든 임상시험에서 치료용량보다 저용량(subtherapeutic level)에서 시작하였다. 모든 환자에서 이 약은 점진적으로 증량되어야 한다. 최대의 치료 효과를 나타내면서 주된 이상반응인 운동이상증, 환각, 졸음, 구갈에 대한 균형을 이룰 수 있는 용량으로 증량하여야 한다.
1. 신기능 정상 환자
1) 초기 용법
개시용량은 1일 총 0.375mg/day의 용량을 1일 3회 분복하며 점차 증량한다.

주	용량 (mg)	총 1일 용량 (mg)
1	0.125mg 1일 3회	0.375
2	0.25mg 1일 3회	0.75
3	0.5mg 1일 3회	1.50
4	0.75mg 1일 3회	2.25
5	1.0mg 1일 3회	3.0
6	1.25mg 1일 3회	3.75
7	1.5mg 1일 3회	4.50

증량의 빈도는 5~7일 마다 1회 정도로 하며 이 보다 더욱 빈번히 증량하지 않는다. 임상시험을 통해 권정되는 증가량은 다음과 같다.

2) 유지용법
이 약 1일 총 1.5~4.5mg/day 용량을 1일 3회 분복으로 단독투여하거나 레보도파(약 800mg/day)와 병용 투여할 때 유효하며 내성이 우수하다.
초기 파킨슨병 환자에 실시한 임상시험에 의하면, 이 약을 1일 총 3mg, 4.5mg, 6mg의 용량으로 투여시의 효과는 1.5mg/day 투여시와 비교하여 유의한 이점을 나타내지 않았다. 그러나, 같은 임상시험에서 다음과 같은 이상반응이 용량과 관련되어 나타났다：체위성 저혈압, 구역, 변비, 졸음, 진전증.
이 약 3mg/day 이상의 용량에서 이러한 이상반응의 발생빈도는 일반적으로 위약보다 2배정도 더 높았다.
이 약 1.5mg/day 용량으로 보고된 졸음의 발생빈도는 위약과 유사하였다.
이 약을 레보도파와 병용할 경우 레보도파의 감량을 고려해야 한다.
진행된 파킨슨병 환자에 실시한 임상시험에서는 이 약 투여 개시직전(baseline)보다 레보도파의 투여 용량을 평균 27% 감소시켰다.

2. 신기능 장애 환자

신기능 상태	개시용량(mg)	최대용량(mg)
creatinine CL>50ml/min	1일 투여용량 및 투여빈도 조절 필요 없음.	
creatinine CL=20~50ml/min	0.125mg정 1일 2회	1일 2.25mg
creatinine CL<20ml/min	0.125mg정 1일 1회	1일 1.5mg

3. 투여 중단
이 약은 1일 용량이 0.75mg으로 감소될 때 까지 0.75mg/day 씩 감량하고, 이후에는 0.375mg/day 씩 감량해야 한다.

특발성 하지불안증후군

1. 권장되는 개시용량으로 0.125mg을 1일 1회 첫 2~3시간 전에 복용한다. 추가적인 증상완화가 필요할 경우 4~7일마다 다음 계획에 따라 증량할 수 있다. 이 약에 대한 장기간의 공개 임상시험에서 몇 명의 환자에게 0.75mg/가지 증량 투여가되는 했지만, 0.75mg을 투여했을 경우 0.5mg을 투여한 경우에 비해 추가적으로 유익하다는 것을 입증하는 증거는 없다.

투여단계	1일 투여용량(mg)
1	0.125
2*	0.25
3*	0.50
*필요시	

2. 신기능 장애 환자
중증 및 중등증의 신기능 장애(크레아티닌청소율 20~60mL/min)를 가진 하지불안증후군 환자의 경우에는 14일마다 증량하여야 한다.

3. 치료의 중단
하지불안증후군 환자에게 1일 1회 0.75mg까지 투여한 임상시험에서 이 약은 감량없이 중단되었다.

【사용상 주의사항】
1. 경고
1) 갑작스러운 수면 발생 또는 졸림：이 약을 투여 받은 환자에서(특히 파킨슨병을 알고 있는 환자) 자동차 조작 등을 포함한 일상의 활동 중 졸도는 증상이 드물게 보고되었으며, 이로 인하여 때때로 자동차 사고가 발생되기도 하였다. 이런 환자들의 대다수는 이 약을 투여하는 동안 졸음을 보고하였지만, 일부 환자들은 과도한 졸음 같은 경고 징후가 전혀 없었고 잠들기 직전까지 깨어있었다고 보고 있었다. 일부의 이러한 현상은 약물 치료 시작 후 1년까지 보고되었다.
이 약 1.5mg/day(1일 3회, 1일 0.5mg) 이상의 용량을 투여 받은 환자에서 졸음은 빈번하게 나타난다. 하지불안증후군에 대한 대조 임상시험에서 졸음 발생률은 위약 대조군에서는 3%였던 반면, 이 약을 1일 1회 0.25~0.75mg의 용량으로 투여 받은 군에서는 6%였다. 많은 임상 치료기들은 환자들이 졸음에 대한 행위를 보고하지는 않았을 수 있지만, 일상 활동을 수행하는 동안 졸도하는 현상이 나타나는 것은 항상 이전에 졸음이 있는 상태에서 나타난다고 믿고 있다. 이런 이유로, 특히 어떤 졸음 증상은 치료 시작 후 잘 나타나기 때문에, 의사는 환자에서 졸음이 있었는지에 대해 인식하지 못할 수 있음을 알아야 한다. 이 약 투여 전에 환자에게 졸음 발현의 가능성을 알려주어야 하고 특히 진정제를 병용 투여하거나, 수면장애가 있을 때, 그리고 프라미펙솔의 혈장 농도를 상승시키는 약물(예：시메티딘)을 병용 투여하는

경우와 같이 이 약에 대한 위험을 상응시킬 수 있는 요인에 대해 질문하여야 한다. 졸음은 잠재적으로 심각한 영향을 미칠 수 있는 자주 일어나는 이상반응이므로 환자는 이 약이 환자의 정신 상태나 자동차 운전예 이상반응을 미치지지의 여부에 대해 판단할 수 있을 정도로 될 때까지 자동차 운전이나 복잡한 기계의 작동을 하지 말아야 한다. 이 약으로 치료 중 만약 낮시간 졸음이 유의하게 증가하거나 대하나 식사 등의 활발한 일상 활동 중 졸도는 증상이 나타나면, 운전이나 잠재적 위험성이 있는 활동을 멈추고 의사와 상의해야 한다. 또한 용량의 감소나 이 약의 복용중단을 고려할 수도 있다. 용량 감소시 졸음의 정도가 명백히 줄어들지만, 용량감소가 일상 활동 중에 졸도는 현상을 근절시킬 것이라는 것을 확신하기에는 정보가 불충분하다.

2) 환각：환각과 혼돈은 파킨슨병 환자에게 도파민 효능제와 레보도파를 투여할 경우의 알려진 이상반응이다. 이 약의 투여로 환각(대부분 시각적임)이 나타날 수 있고, 환각에 의하여 운전능력이 영향 받을 수 있으며, 특히 파킨슨병 환자중 졸도는 환자보다 노인에게 더 위험성이 높음을 환자에게 알려주어야 한다. 환각의 경우 초기 파킨슨 환자로 단일 요법중인 환자보다 레보도파와 이 약을 병용투여 받는 진행된 파킨슨 환자에게서 더 자주 발생한다.

초기 파킨슨병에 대한 세 개의 이중맹검 위약대조 임상시험에서 환각은 위약대조군에서는 2.6%(235명 중 6명)에서 관찰되었으며 프라미펙솔군에서는 9%(388명 중 35명)에서 관찰되었다. 진행된 파킨슨병에 대한 네 개의 이중맹검 위약대조 시험에서 프라미펙솔과 레보도파를 병용 투여 했을 때는 환각이 위약대조군에서는 3.8%(264명 중 10명)에서 나타났으나, 프라미펙솔군에서는 16.5%(260명 중 43명)에서 관찰되었다. 프라미펙솔군에서 투여 중단을 초래할 정도의 중증도를 보이는 환각 발생률은 초기 파킨슨병 환자에서는 3.1%였고, 진행된 파킨슨병 환자에서는 2.7%였으며 위약대조군의 경우에는 두 집단 모두 0.4%였다. 이 약과 관련한 환각의 위험은 연령에 따라 증가하는 것으로 나타났다. 초기 파킨슨병 환자에서는 환각의 위험이 65세 이하의 파혈자에서는 위약대조군과 비교시 1.9배인대 반해, 65세 이상의 파혈자에서는 위약대조군과 비교시 6.8배 높았다. 진행된 파킨슨병에서는 65세 이하의 파혈자에서 위약대조군에 비해 3.5배 높은 환각에 대한 위험을 보였으나, 65세 이상의 파혈자에서는 5.2배나 높았다. 특발성 하지 불안 증후군 적응증 허가를 위한 개발 단계의 임상시험에서 1례(889명 중)의 환각이 보고된 바 있다：이 환자는 투여하는 투여를 중단하였고 증상은 소실되었다. 환자에게 환각(대부분 시각적)이 나타날 수 있음을 알려주어야 한다.

3) 기립성 저혈압：임상시험 및 임상경험에 의하면, 도파민 효능제는 일반적으로 전신 혈압조절에 장애를 일으켜 기립성 저혈압을 나타낼 수 있으며, 이는 특히 중증시에 두드러진다. 또한, 파킨슨병 환자들은 기립성 저혈압에 대처하는 능력이 저하되어있는 것으로 나타났다. 이런 이유들로 인해, 도파민 효능제로 치료받은 파킨슨병 환자 및 하지불안증후군 환자에 대해서는 기립성 저혈압의 징후 및 증상을 주의깊게 모니터링하고, 특히 투여량을 증량하는 동안에는 더 주의를 기울여야 하며, 환자에게 이러한 위험을 알려주어야 한다. 임상시험에서 정상 자원에서 명백한 기립성 효과기 있었음에도 불구하고, 임상적으로 유의한 기립성 저혈압의 발생률은 프라미펙솔군이 위약군 보다 더 높지 않은 것으로 보고되었다. 이 결과는 특히 파킨슨병에서 사용되었던 고용량 투여와 도파민 효능제 요법에 대한 과거 경험으로 볼 때 예상치 못한 결과이다. 이 결과가 프라미펙솔의 고유한 특성을 반영했을 수도 있으나, 시험의 조건과 임상시험에 등록된 모집단의 특성에 따라 설명될 수도 있다. 환자들에게 매우 주의 깊게 약물의 용량을 적정하였으며, 투여를 시작하기 전에 활동성 실험관 실험이나 유의한 기립성 저혈압이 있는 환자들은 제외되었다. 또한 하지불안증후군 환자에 대한 임상시험에서는 약물을 투여하기 전에 이중맹검 혈압 모니터링을 수행하여 기립성 저혈압은 포획되지 않았다.

2. 다음 환자에게는 투여하지 말 것
이 약 또는 이 약의 함유성분에 과민증이 있는 환자

3. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것
1) 신기능 장애 환자에서 투여시에는 용량을 감소하는 등 주의를 기울여야 한다.(용법·용량 참조, 이 약은 신기능 통해 배설된다.)
2) 중증의 실험관 질환자에게 투여시에는 특히 투여 초기부터 혈압을 모니터링하는 등 신중히 투여해야 한다.(도파민성 약물의 투여로 기립성 저혈압의 위험이 증가될 수 있다.)

4. 이상반응
1) 파킨슨증
이 약의 임상시험은 초기 파킨슨병 또는 진행된 파킨슨병 환자들을 대상으로 실시되었다. 이들 두 종류의 환자는 질환의 중증도나 지속기간에 관계없이 레보도파 병용 여부에서 차이가 있었다. 초기 파킨슨병 환자는 레보도파를 병용하여 시작이나 진행된 파킨슨병 환자는 모두 레보도파를 병용하였다. 이들 환자들에 대한 이상반응의 위험이 다를 수 있다.
(1) 초기 파킨슨병
초기 파킨슨병 환자에 대한 3편의 이중맹검, 위약-대조 임상시험에서 이 약을 투여받은 환자에 더 자주 나타난 가장 일반적인 이상반응(>5%)은 구역, 어지러움, 졸음, 불면증, 변비, 무력증, 환각이었다. 이중맹검, 위약-대조 임상시험에 참여하여 이 약을 투여받은 초기 파킨슨증 환자 388명 중 약 12%가 이상반응에 의해 치료를 중단하였으며 위약 투여 환자는 235명 중 11%가 중단하였다. 치료를 중단시

킨 일반적인 이상반응은 신경계 관련(환각[프라미펙솔 3.1% vs 위약 0.4%]：어지러움[프라미펙솔 2.1% vs 위약 1%]；졸음[프라미펙솔 1.6% vs 위약 0%]；추체외로 증후군[프라미펙솔 1.6% vs 위약 6.4%]；두통 및 혼란[프라미펙솔 각 1.3%, 1.0% vs 위약 0%]) 그리고 소화기계 관련(구역[프라미펙솔 2.1% vs 위약 0.4%])이었다.

초기 파킨슨병 환자 임상시험에서 관찰된 이상반응：표 1에는 초기 파킨슨병 환자에 대한 이중맹검, 위약-대조 임상시험에서 발생한 약물에 의한 이상반응 중 이 약 투여환자의 ≥1%에서 보고되었고 위약군보다 빈번히 보고된 이상반응을 나타내었다. 이 임상시험에서 환자는 레보도파를 병용하지 않았다. 이상반응은 일반적으로 경증 또는 중등도였다. 일반 진료 환자의 특징 및 기타인자가 임상시험 참여 환자와 다르므로 일반 진료시 나타날 수 있는 이상반응을 이들 수치로 예측할 수 없다는 것을 알고 있어야 한다. 이와 유사하게, 여기 언급된 이상반응 빈도는 다른 약물, 용법 및 연구자가 실시한 다른 임상연구 결과와 비교될 수 없다. 그러나, 여기 언급된 수치는 약물 및 비약물 인자의 이상반응 발현율에 대한 상대적인 기여도를 예측하는데 어느 정도의 근거가 될 수 있다.

신제/이상반응	프라미펙솔(N=388)	위약(N=235)
전신		
무력증	14	12
일반적 부종	5	3
피로	2	1
피로 불가능한 반응	2	1
발열	1	0
소화기계		
구역	28	18
변비	14	6
식욕감퇴	4	2
연하곤란	2	0
대사·영양		
말초 부종	5	4
체중감소	2	0
신경계		
어지러움	25	24
졸음	22	9
불면증	17	12
환각	9	3
혼란	4	1
기억상실	4	2
지각감퇴	3	1
실조증	2	1
정좌불능	2	0
비정상적 사고	2	0
Idioz 감소	1	0
간대성근경련	1	0
특정 감각		
비정상적 시각	3	0
비뇨기계		
발기부전	2	1

* 임상시험중 또는 중단시 여러개의 이상반응을 보고할 수 있으므로 1명의 환자가 1개 이상의 이상반응 항목에 포함되었을 수 있다.

이 약을 투여받은 초기 파킨슨병 환자의 1% 이상에서 보고되었으나 위약군에서 유사하거나 또는 더 빈번히 보고된 이상반응은 감염, 우연적 상해, 두통, 통증, 진전, 오통, 졸도, 체위성 저혈압, 파킨장, 우울증, 복통, 발한, 소화불량, 고장, 설사, 발진, 운동실조, 구갈, 추체외로 증후군, 다리 경련, 연축, 인두염, 부비강염, 발한, 비염, 오로 감염, 혈관확장, 독감증후군, 타액 증가, 치아질환, 호흡곤란, 기침 증가, 비정상적 결음걸이, 빈뇨, 구토, 알레르기 반응, 고혈압, 소양증, 운동저하증, 크레아티닌포스포키나아제(CPK) 증가, 신경과민, 비정상적 꿈, 흥풍, 목의 통증, 감각이상, 심계항진, 어지러움, 목소리

변화, 결막염, 마비, 비정상적 원근조절, 이명, 복시, 미각왜곡이다.
초기 파킨슨병 환자에 대한 용량-고정임상시험에서 용량을 1.5mg/day에서 6mg/day로 증량하면서 이들 이상반응의 빈도가 증가하였다. 체위성 저혈압, 구역, 변비, 졸음 및 감염증, 이들 이상반응의 발현 빈도는 이 약을 3mg/day 이상 투여할 경우 일반적으로 위약의 2배 이상이었다. 이 약 1.5mg/day에 의한 졸음은 위약과 유사하였다.
체위성 저혈압은 위약군과 비교했을 때 이 약 투여군에서 발현율이 더 많이 증가하지는 않았다. 그러나 환자 개개인으로 볼 때 체위성 저혈압은 이 약의 용량을 너무 빨리 증량하는 경우 치료 초기에 나타날 가능성이 있다.

(2) 진행된 파킨슨병
진행된 파킨슨병 환자에 대한 4편의 이중맹검, 위약-대조 임상시험에서 이 약과 레보도파를 병용받은 환자에 더 자주 나타난 가장 일반적인 이상반응(>5%)은 체위성(기립성) 저혈압, 운동이상증, 추체외로 증후군, 불면증, 어지러움, 환각, 우연적 상해, 비정상적 꿈, 혼란, 변비, 무력증, 졸음, 실조증, 비정상적 결음걸이, 긴장형진, 구갈, 긴장증, 빈뇨이었다.

이중맹검, 위약-대조 임상시험에 참여하여 이 약과 레보도파를 투여받은 진행성 파킨슨병 환자 260명 중 약 12%가 이상반응에 의해 치료를 중단하였으며 위약과 레보도파 투여 환자는 264명 중 16%가 중단하였다. 치료를 중단시킨 일반적인 이상반응은 신경계 관련(환각[프라미펙솔 2.7% vs 위약 0.4%]；운동이상증[프라미펙솔 1.9% vs 위약 0.8%]；추체외로 증후군[프라미펙솔 1.5% vs 위약 4.9%]；어지러움[프라미펙솔 1.2% vs 위약 1.5%]；혼란[프라미펙솔 1.2% vs 위약 2.3%]) 및 실험관계 관련(기립성저혈압[프라미펙솔 2.3% vs 위약 1.1%]) 이었다. 진행성 파킨슨병 환자 임상시험에서 관찰된 이상반응：표 2에는 진행성 파킨슨병 환자에 대한 이중맹검, 위약-대조임상시험에서 약물에 의한 이상반응 중 이 약 투여 환자의 ≥1%에서 보고되었고 위약군보다 빈번히 보고된 이상반응을 나타내었다. 이 임상시험에서는 레보도파를 병용하는 환자에 이 약 또는 위약을 투여하였다. 이상반응은 일반적으로 경증 또는 중등도였다. 일반 진료 환자의 특징 및 기타인자가 임상시험 참여 환자와 다르므로 일반 진료시 나타날 수 있는 이상반응을 이들 수치로 예측할 수 없다는 것을 알고 있어야 한다. 이와 유사하게, 여기 언급된 이상반응 빈도는 다른 약물, 용법 및 연구자가 실시한 다른 임상연구 결과와 비교될 수 없다. 그러나, 여기 언급된 수치는 약물 및 비약물 인자의 이상반응 발현율에 대한 상대적인 기여도를 예측하는데 어느 정도의 근거가 될 수 있다.

신제/이상반응	프라미펙솔(N=260)	위약(N=264)
전신		
우연적인 상해	17	15
무력증	10	8
일반적 부종	4	3
흥풍	3	2
피로	3	2
실험관계		
기립성 저혈압	53	48
소화기계		
변비	10	9
구갈	7	3
대사 & 영양		
말초성 부종	2	1
CPK 증가	1	0
근골격계		
관절염	3	1
경련	2	0
혈액·뇨액	2	0
근무력증	1	0
신경계		
운동이상증	47	31
추체외로 증후군	28	26
불면증	27	22
어지러움	26	25
환각	17	4

비정상적 꿈	11	10
혼란	10	7
졸음	9	6
실조증	8	7
비정상적 결음걸이	7	5
긴장형진	7	6
기억상실	6	4
정좌불능	3	2
비정상적 사고	3	2
편심증 반응	2	0
환상	1	0
수면장애	1	0
호흡기계		
호흡곤란	4	3
비염	3	1
폐렴	2	0
피부 & 부속기관		
피부질환	2	1
특정 감각		
비정상적 원근조절(accomodation)	4	2
비정상적 시각	3	1
복시	1	0
비뇨기계		
빈뇨	6	3
요로감염	4	3
요실금	2	1

* 임상시험중 또는 중단시 여러개의 이상반응을 보고할 수 있으므로 1명의 환자가 1개 이상의 이상반응 항목에 포함되었을 수 있다.

1) 레보도파 병용
이 약을 투여받은 진행성 파킨슨병 환자의 1% 이상에서 보고되었으나 위약군에서 유사하거나 또는 더 빈번히 보고된 이상반응은 구역, 통증, 감염, 두통, 우울, 경련, 운동저하증, 식욕감퇴, 오통, 소화불량, 고장, 운동실조, 독감증후군, 부비강염, 설사, 근육통, 복통, 발한, 발진, 감각이상, 고혈압, 타액 증가, 치아질환, 무관심, 저혈압, 발한, 혈관확장, 구토, 기침 증가, 신경과민, 소양증, 지각감퇴, 목의 통증, 졸도, 관절통, 부전설머증, 심계항진, 인두염, 어지러움, 다리 경련, 결막염, 유루 질환이다.

2) 하지불안증후군

총 889명의 환자(6개월간 투여한 427명의 환자, 1년 이상 투여한 75명의 환자를 포함)에서 하지불안증후군 치료에 대한 이 약의 안전성을 평가하였다. 전반적인 안전성 평가는 575명의 하지불안증후군 환자에게 이 약을 12주간 투여한 세 개의 이중맹검 위약대조 임상시험의 결과에 초점을 맞추었다. 하지불안증후군 치료에서 이 약 투여 시 가장 흔하게 관찰된(프라미펙솔군의 >5 %에서 발견되고 위약군보다 최소 2배 이상의 비율로 관찰됨) 이상반응은 구역과 졸음이었다. 임상시험에서 구역과 졸음은 일반적으로 경증이었으며 일시적이었다. 이중맹검, 위약대조 임상시험에 참여하여 이 약을 투여받은 575명 중 약 7%가 이상반응으로 인하여 치료를 중단하였으며 위약군은 223명 중 5%가 중단하였다. 치료 중단을 야기시키는 가장 흔한 이상반응은 구역이었다(1%). 표 3에서는 하지불안증후군에 대한 이중맹검, 위약대조 임상시험에서 이 약을 투여한 환자의 2% 이상에서 보고되었고 위약군보다 빈번히 보고된 투여 후 발생한 이상반응을 나타내었다. 의사는 임상시험에서 우세하게 나타나는 환자의 특성과 기타 인자들이 일반 진료 과정에서는 다르게 때문에 일반 진료 과정에서 이상반응의 발생률을 예측하는데 이러한 숫자들을 사용할 수 없음을 주지하여야 한다. 이와 마찬가지로, 치료법, 용법 및 시험환자들이 다른 기타 임상 연구에서 얻은 수치들을 여기에 언급된 빈도와 비교할 수 없다는 것을 알아야 한다. 그러나, 여기에 언급된 숫자들은 의사에게 연구된 집단의 이상반응 발생률에 대한 약물 및 비약물 인자의 상대적 기여도를 예측하는데 어느 정도 근거를 제공할 수는 있다.

표 3. 하지불안증후군 환자에 대한 이중맹검, 위약대조 임상시험에서 투여 후 발생한 이상반응*(프라미펙솔 투여군의 2% 이상에서 나타나고 위약군보다 숫자적으로 빈도가 더 높은 이상반응)

신체기관 / 이상반응	프라미페셀 0,125~0,75mg/day (N=575) %	위약 (N=233) %
위장관계 질환		
구역	16	5
변비	4	1
설사	3	1
구갈	3	1
전신 질환 및 투여부위 상태		
피로	9	7
감염 및 기생충감염		
인플루엔자	3	1
신경계 질환		
두통	16	15
졸음	6	3

* 임상시험 중 또는 중단 시 여러 개의 이상반응을 보고할 수 있으므로 1명의 환자가 1개 이상의 이상 반응 항목에 포함되었을 수 있다.

표 4에 12주간의 용량고정시험에서 투여량과 관련하여 나타나는 이상반응에 대해 요약하였다.

표 4. 하지발만 증후군 환자에서 대한 12주간의 이중맹검, 위약대조 고정 용량 임상시험에서 용량과 관련된 이상반응(의료기간 동안 모든 환자에서 5%이상 발생한 이상반응)

신체기관 / 이상반응	프라미페셀 0,25mg (N=88) %	프라미페셀 0,5mg (N=90) %	프라미페셀 0,75mg (N=90) %	위약 (n=86) %
위장관계 질환				
구역	11	19	27	5
설사	3	1	7	0
소화불량	3	1	4	7
감염과 기생충감염				
인플루엔자	1	4	7	1
전신 질환 및 투여부위 상태				
피로	3	5	7	5
정신계 질환				
불면증	9	9	13	9
비정상적 꿈	2	1	8	2
호흡기계, 흉부 충격등 질환				
비충혈	0	3	6	1
근골격계 및 결합조직 질환				
사지통증	3	3	7	1

이 약을 투여받은 하지발만 증후군 환자의 2% 이상에서 보고되었지만, 위약군과 유사하거나 위약군에서 더 빈번하게 보고된 기타 이상반응은 구토, 비인두염, 요통, 사지통증, 어지러움, 불면증이다. 26주 위약 대조 임상 시험에서, 프라미페셀의 갑작스런 중단 후, 하지발만증후군의 반동현상(베이스라인과 비교하여 증상 증중도의 악화)이 환자의 10% (135명중 14명)에서 관찰되었다. 이 영향은 모든 용량에서 유사하게 관찰되었다.

3) 연령, 성별 및 인종과의 관계 : 이 약 투여 환자에 나타난 이상반응 중 환각이 연령에 양성관계를 나타내었다. 파킨슨병 환자에서는 성별에 따른 차이는 관찰되지 않았으나 하지발만증후군 환자에서는 일반적으로 일시적으로 나타나는 구역과 피로가 남성에 비해 여성에서 더 빈번하게 보고되었다. 임상시험에 참여한 환자 중 소수(4%)가 비백인이었으므로 백인이 아닌 인종에 대한 이상반응의 평가는 가능하지 않았다. 4) 치료적 탐색 임상시험 및 치료적 확증 임상시험에서 관찰된 기타 이상반응 : 이 약의 치료적 탐색 임상시험 및 치료적 확증 임상시험에서 1,620명의 파킨슨병 환자와 889명의 하지발만증후군 환자에게 투여되었다. 이들 임상시험에서, 모든 이상반응들은 연구자가 선택한 용어로 임상연구자에 의해 기록되었다. 유사한 형태의 이상반응은 MedDRA 사전의 용어를 사용하여 표준화된 카테고리로 그룹화하였다. 이 카테

고리들은 이상반응을 열거한 아래의 표에 사용되었다. 위에 언급되지 않았지만 이 약에 노출된 2,509명의 환자에서 최소 2회 이상 발생한 이상반응(중대한 이상반응인 경우에는 1회 발생한 경우도 포함한다)을 아래에 기술하였다. 아래에 보고된 이상반응은 이 약에 대한 상관관계 여부와는 상관없이 포함된다. (1) 혈관계 및 심혈관계 장애: 빈혈, 혈관 결핍증 빈혈, 백혈구 증가증, 백혈구 감소증, 림프절염, 림프절병증, 근혈소색증, 협소판 장애증

(2) 심 장애: 협심증, 심실위부정맥, 심방빈맥, 1도 심방심실차단, 2도 심방심실차단, 서맥, 각차단, 심장 정지, 심부전, 율혈성 심부전, 심비대, 관상동맥폐색, 좌심실 비대, 관상동맥 질환, 관상동맥 질환, 경질 부정맥, 동성 부정맥, 동성 서맥, 동성 빈맥, 심실외 기외수축, 심실외 빈맥, 빈맥, 심실세동, 심실 기외수축, 심실비대 (3) 산전성, 가족성, 유전적 장애: 심방중격 결손증, 선천성 발 기형, 척추기형 (4) 귀 및 미로 장애: 난청, 이통, 청각 손상, 청각장애, 멀미, 전정기관 기능장애 (5) 내분비계 장애: 갑상선증, 갑상선 기능항진증, 갑상선 기능저하증 (6) 안과 장애: 일광성 흑암시, 눈꺼풀염, 눈꺼풀경련, 백내장, 후천성 녹내장, 눈물소관 폐쇄증, 안구건조, 안출혈, 안자극, 안통, 눈선 부종, 눈꺼풀 처짐, 녹내장, 각막염, 황반변성, 근시, 광선공포증, 망막박리, 망막혈관 장애, 안검, 시야 흐림, 시력 저하, 유래제 부유물 (7) 위장관계 장애: 복부 불쾌감, 복부 팽만감, 이복기재양, 복수, 입출혈, 대장염, 궤양성 대장염, 십이지장 궤양, 십이지장 궤양성 출혈, 장염, 트림, 대변실금, 위궤양, 위궤양성 출혈, 위염, 위장관 출혈, 위식도역류성 질환, 치은염, 토혈, 혈변배설(haematochezia), 처질, 열성 탈장, 과다염산증, 장폐색증(leus), 서혜부 탈장, 장폐색증(intestinal obstruction), 과민성 장증후군, 식도 경련, 식도 협착, 식도염, 궤장염, 치주염, 직장 출혈, 역류성 식도염, 설 부종, 설 기형, 설 괴양, 설 괴사, 배꼽탈장 (8) 전신 장애: 흉부 불쾌감, 오한, 사망, 약물 금단증상, 안면 부종, 오한, 발열감, 신경과민, 비정상적 결을 결이, 상처치유 기능 부진, 인플루엔자 유사 증상, 자극성(irritability), 국소 부종, 부종, 함요부종, 갈증 (9) 간담도 장애: 담낭염, 담낭염, 만성 담낭염, 담낭증 (10) 면역계 이상: 약독 과민성

(11) 감염 및 기생충감염: 농양, 급성 편도선염, 충수염, 세기관지염, 기관지염, 기관지폐렴, 폐농양, 방광염, 충치, 개설염, 이염(ear infection), 안 감염(eye infection), 모낭염, 진균감염, 종기, 고지, 위염증, 치은염, 단순포진, 대상포진, 매독증, 추간판염, 후두염, 대엽성 폐렴, 손톱 감염, 손발톱진균증, 구강 칸디다증, 고환염, 골수염, 외이도염, 종아염, 손발톱주위염, 인두염, 구강염, 화농성부부, 폐렴증, 피부부종, 편도선염, 치아 농양, 치아 감염, 상부호흡기계감염, 오도염, 질 칸디다증, 질감염, 바이러스 감염, 상처부위 감염 (12) 상태, 중독, 수술 합병증:낙상 사고, 약물독성관련 위관장애기형(drug toxicity epicondylitis), 교통사고, 일일화상, 건파열 (13) 대사 및 영양 장애: 악액질, 식욕저하, 탈수, 당뇨병, 체액저류, 통풍, 고콜레스테롤혈증, 고혈당증, 고지혈증, 고요산혈증, 저칼슘혈증, 저철당, 저칼륨혈증, 저나트륨혈증, 비타민결핍증, 식욕증가, 대 사성 알칼리혈증 (14) 근육격계 및 결합조직 장애: 뼈통증, 근막염, 염구리 통증, 추간원판 장애, 추간원판 돌출, 관절 삼출물, 관절 경직, 관절 충창, 단관절염, 근육경직, 근육경직, 근육경직, 근육경직 경직, 근육경직, 근육, 목덜미 경직, 골관절염, 골괴사, 골다공증, 다발성 근육통증, 류마티스 관절염, 어깨통증, 척추골관절염, 건염, 건초염, 관절염, 양성 안 및 비부위의 종양:복부 종양, 선종, 양성 선종, 기저세포암종, 방광암, 유방암, 유방 종양, 양성 림프선 백혈병, 대장암, 직장결장암, 자궁내막암, 담낭암, 위암, 위장관계 종양, 혈관종, 간종양, 양성 간종양, 인출 및/또는 구강암, 악성 폐종양, 전이성 폐렴, 림프종, 악성 흑색종, 멜라닌세포 모반, 폐전이, 간질성 골수증, 양성 구강 종양, 종양, 악성종양, 전립선 종양, 피부 종양, 신경종, 난소암, 전립선암, 전립선 선종, 가설 림프종, 신장 종양, 피부암, 피부유두종, 편평세포암, 갑상선 종양, 자궁 경혈근종 (16) 신경계 장애: 무미각증, 운동불능증, 항콜린성 증후군, 언어상실증(aphasia), 균형이상, 뇌부종, 경동맥 폐색, 손목터널 증후군(carpal tunnel syndrome), 뇌동맥 색전, 뇌출혈, 뇌경색, 뇌허혈, 무도병, 인지 장애, 혼수, 경련, 협소운동장애, 치매, 지각 수준 저하, 주의력 장애, 체위성 어지러움, 말더듬증, 떨기 장애, 언어장애, 대발작 경련, 반발미, 감각과민, 운동과민, 자발사조, 근긴장저하증, 졸음 증, 의식소실, 기억상실, 편두통, 불수의적 근육수축, 기면증, 신경통, 신경병증, 안구건조, 이상수각, 정 신운동 과민, 좌골신경통, 진전, 감각장애, 수면리듬 장애, 잠고대, 혼미, 미주신경성 기절, 긴장성 두통 (17) 정신과 장애:강장 불안정, 공격성, 초조(agitation), 정신지둔(bradyphrenia), 이갈이, 자살, 정신착란, 망상 이상, 피해망상, 방황상상, 정신해리, 강장적 긴장, 도취, 환청, 시각적 환각, 초기 불면증, 성욕 증가, 조병(mania), 증가 불면증, 기분 변화, 악몽, 강박사조, 강박성 충동 장애, 공황반응, 조수면 (parosomnia), 성격장애, 정신장애, 안절부절(restlessness), 동유병, 자살 충동 (18) 신장 및 방광 질환: 색소증, 배뇨곤란, 당뇨, 혈뇨, 절박뇨, 신장석증, 신경인성 방광, 아배증,頻뇨, 다뇨, 단백뇨, 신동맥협착증, 신진증, 신장증, 신부전, 신장장애, 요저류 (19) 생식기계, 유방 질환:무월경증, 유방통, 월경통, 자궁내막염, 여성성 유방, 폐경 징후, 월경과다, 자궁출혈, 난소 종, 자욕발기, 전립선염, 생식기 장애, 자궁내 출혈, 성, 질내 출혈 (20) 호흡기계, 흉부, 종격동 장애:일소호흡정지, 흡기, 현사, 현사, 만성 폐쇄성 폐질환, 인후 건조, 언어 장애, 모호성 호흡곤란, 비염, 개혈, 폐결핵, 호흡항진, 기관지 반사 증가, 흉부종양, 비강 건조, 비강 돌출, 폐쇄성 기도 이상, 인후두통증, 눈꺼막, 폐렴성 출기, 기침증, 흉부부종증, 폐담성 기침, 폐경전증, 폐색전증, 호흡기계 알칼리혈증, 호흡곤란 증후군, 호흡기계 부전, 호흡기계 불혈, 알러지성 비염, 비부, 비부종 충혈, 수면무호흡증, 재채기, 코골이, 비호흡증, 천명

(21) 피부 및 피부조직 장애:여드름, 탈모, 발한, 피부낭종, 피부염, 수포성 피부염, 접촉성 피부염, 피부건조, 반상출혈, 습진, 홍반, 각막비루증, 광상피부, 도한, 눈주위외 부종, 점상출혈, 광과민성 일광지중상, 간선, 자반증, 홍반성 습진, 반진구성 발적, 구진성 발적, 팔기[코(rosacea)], 지루, 지루성 피부염, 피부 작열감, 피부탈색, 피부박리, 피부부소과다, 피부 비대, 피부 자극, 피부 재, 체위 이상, 피부 궤양, 두드러기

(22) 혈관계 이상:동맥류, 혈관경증, 동맥경화증, 순환장애, 심부 혈관 혈전증, 색전증, 혈전, 안면홍조, 고혈압성 발작(hypertensive crisis), 림프소성 부종, 창백, 정맥염, 레이노병, 소근, 혈전성 정맥염, 혈전, 정맥류 5) 임상 활동 중 증상은 현상 이 약으로 치료받은 환자에서 자동차 운전을 포함한 일상적인 활동을 하는 중에 침도는 증상이 보고되었으 며, 이로 인하여 때때로 사고가 발생되기도 하였다, 6) 시판 후 사용경험

임상시험에서 보고된 이상반응과 함께, 파킨슨병 환자에서 이 약의 시판 후 사용에서 다음의 이상악물 반응이 확인되었다. 이들 반응은 불확실한 크기의 집단에서 자발적으로 보고되었기 때문에 빈도를 산정하거나 악물 노출과의 인과관계 추정기 항상 가능하지는 않다. 제품설명서에서 이들 반응을 포함하기 위한 결정은 전형적으로 다음의 하나 또는 그 이상의 요인에 근거하여 정해진다. (1) 반응의 중대성, (2) 보고의 빈도, 또는 (3) 이 약과의 인과적인 관련성의 정도, 유사한 형태의 반응은 MedDRA 사전을 이용하여 표준 카테고리로 그룹화 하였다. ●감염 및 기생충 침입 : 폐렴 ●내분비계 이상 : 황이노 호르몬 분비 이상 ●정신 이상 : 폭식, 충동구매, 성욕과다증 및 병적인 도박과 같은 비정상적인 행동들 (충동조절장애와 감각 증의 증상을 나타내는데, 비정상적인 구, 혼돈, 성상, 환각, 식욕항진증, 불면, 성욕증, 편집증, 안정부절증) ●신경계 이상 : 기억상실, 머리가 아픈 느낌 증상(anecolicis), 어지러움, 운동이상증, 두통, 운동과다 증, 졸음, 과자식과 수면 발생, 실신 ●노 이상 : 복시, 시야둔됨 및 시력감소를 포함한 시각장애 ●심장 이상 : 심방전 ●혈관 이상 : 저혈압 ●호흡기계, 흉부, 및 종격동 이상 : 호흡곤란, 목골절 ●위장관 이상 : 변비, 구역, 구토 ●피부 및 피부조직 이상 : 수포증, 발진, 그리고 다른 과민반응 ●전신이상 및 투여 부위 상태 : 피로, 말초부종 ●조식 : 식욕 감소를 포함한 체중 감소, 체중 증가, 사교(낙상을 포함함)

7) 국내 시판 후 조사결과 ① 특발성 파킨슨병의 치료:국내에서 재사사를 위하여 6년동안 1,449명을 대상으로 실시한 사용성적조 사 결과 인과관계에 상관없이 유해사례발현율은 6,42%(93/1,449명)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계 있는 것으로 조사된 것은 5,94%(86/1,449명)이다. 보고된 약물유해반응으로는 구역이 1,24%(18/1,449명)로 가장 많았고 그 다음은 현기증 1,04%(15/1,449 명), 환각 1,04%(15/1,449명), 착란 1,04%(16/1,449명), 불면 0,41%(6/1,449명), 변비 0,41%(6/1,449명), 경련 0,41%(6/1,449명)의 순으로 나타났다. 이 중 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 예상하지 못한 유해사례로 장폐색증이 1례 보고되었다. ② 하지발만증후군 환자의 치료:국내에서 재사사를 위하여 4년 동안 651명을 대상으로 실시한 사용성적 조 사 결과 인과관계에 상관없이 유해사례발현율은 1,54%(10/651명, 12건)로 보고되었고, 이 중 이 약 과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발현율은 1,38%(9/651명, 11건)이다. 보고된 약물유해반응으로 는 소화불량 1,0,46%(3/651명, 3건)로 가장 많았고 그 다음은 구역이 0,31%(2/651명, 2건), 상복부불쾌감, 위식도역류, 구토, 부종, 무력증 및 환각이 각각 0,15%(1/651명, 1건)의 순으로 나타났다. 종대한 유해사례는 보고되지 않았다. 하지발만증후군 환자에서 시판 전 임상시험에 서 나타나지 않았던 예상하지 못한 유해사례로 무력증이 1명에서 1건 보고되었다.

5. 일반적 주의

1) 이 약은 레보도파에 의해 나타나는 도파민성 이상반응을 더욱 상승시킬 수 있으며 운동이상증을 일으키거나 이미 존재하는 운동이상증을 악화시킬 수 있으므로 레보도파를 강령하여 이러한 이상반응을 줄일 수 있다. 2) 근육긴장이상 파킨슨병 환자에서 머리가 앞으로 기우는 증상(anecolicus), 돌출굴림증(camplocornia) 또는 흉곽 경직(p eurothorax) 또는 Pisa syndrome)과 같은 축성 근육긴장이성증(axial dystonia)이 이 약의 투여를 개시하거나 용량을 점진적으로 증가한 후에 종종 보고되었다. 근육긴장이상이 파킨슨병의 증상일 수 도 있 으 나, 이 약을 사용함에 있어서는 이 약이 이상기 개시된 사례로 보고되었다. 따라서 근육긴장이상이 발생 하면, 도파민 관련 약물 용법을 검토하고, 용량조절을 고려하여야 한다. 3) 도파민성 약물요법을 과다하게 증가한 경우 신경이완제 약성 증후군(NMS)을 암시하는 징후가 보고된 바 있다. (용법, 용량 참조) 4) 이 약을 투여받은 인행된 파킨스 환자(49세 남성에서 횡문근병성이 나타났으나, 약물 중단 후 증상이 소 실되었다.

5) 파킨스 질환으로 이 약을 포함하여 도파민 효능제를 특히 고용량으로 투여받은 환자에서 병적인 도박증 의 소견 발현, 성욕증가 및 성욕과다증 그리고 중독구매가 나타났다는 보고가 있었으나, 이는 일반적으로 치료중단 또는 복용감소와 함께 회복되었다. 6) 2년 동안 실시한 발발성 시험에서 알파노 캣트의 막에 병리학적 변화(광수용체 세포의 병성 및 감소)가 관찰되었으나, 알파노 시양은, 현재된 캣트, 황송이, 미니 태지를 사용한 시험에서는 관찰되지 않았다. 시험에서는 이러한 증상의 잠재적인 유익성이 확립되지 않았으나, 척추동물에 보편적으로 존재하는 기전 의 파괴(예: 디스크와 관련되어 있을 수 있으므로 간과할 수 는 없다. 7) 정신장애가 있는 환자는 치료 유익성이 그 위험을 상회할 경우에만 도파민 효능제를 투여 받아야 한다. 도파민 길항 작용이 예상될 수 있는 경우 이 약과 항정신병 약물을 병용투여하지 않는다. 8) 정기적인 안과학적 모니터링이 권장된다. 혹은 시력 이상이 나타난 경우 권장된다. 9) 도파민성 약물로 치료받은 하지 발만 증후군 환자에서서 증상의 확대가 나타날 수 있다는 보고가 있다. 증상의 확대는 저녁에(심지어 오후에) 보다 일찍 증상이 발현되거나, 증상이 심화되거나, 다른 사지부위도 증상이 확대되는 것으로 나타났다. 증상의 확대는 특히 26주 이상의 위약 대조 임상 시험에서 관찰되었다. 증상의 확대 대 시간에 대한 Kaplan-Meier 분석은 프라미페셀 군 (N=152)과 위약 군 (N=149) 간의 유의한 차이를 나타내지 않았다. 10) 환자나 보호자는 도파민 효능제의 투여로 인해 병적인 도박증상, 성욕과다증, 중독구매 및 대식증과 같 은 비정상적인 행동들(충동조절장애와 감각증의 증상을 나타내는데)이 일어날 수 있다는 사실을 알고 있 어야 한다. 이러한 경우 감량이나 점차적으로 약량의 투여를 중단하는 것이 고려되어야 한다. 11) 여러 역학 시험결과 일반인 보다 파킨스질환을 가진 환자에서서 흑색증의 발현 위험이 더 높은 것으로 (2에서 최고 6배까지) 나타났다. 이러한 위험의 증가가 파킨스질환 때문인지 또는 파킨스질환을 치료하 는 데 사용한 약물과 같은 다른 요인 때문인지는 명확하지 않다. 이러한 이유 때문에 환자화 의사는 프라미페셀 또는 다른 도파민 약물을 사용할 때 흑색증에 대해 모니터링을 하는 것이 권장된다. 12) 임상시험 및 시판 후 조사 결과 프라미페셀을 투여 받은 환자에서 심부전이 보고되었고, 약물역학연구 결 과 프라미페셀 비투여군과 비교 시 프라미페셀 투여군에서 인과관계는 명확하지 않지만 심부전의 발 생위험을 높이는 것으로 조사되었다.

6. 상호작용

이 약은 혈당장애 결함없이 매우 낮고(<20%) 대사가 거의 일어나지 않아서 다른 약물이 혈당결함을 하 는 데 영향을 거의 미치지 않을 뿐더러 대사에 의해 제거되는 경우가 거의 없다. 시메티딘과 같이 양이온 계열 약물의 능동적인 세뇌된 분비를 억제하는 약물 또는 약물 자체가 능동적인 세뇌된 분비 체계에 의해 배설되는 약물은 이 약과의 상호작용의 결과로 어느 한 약물 또는 두 약물 모두 의 신장 청소율이 감소될 수 있다. 어떤 종류의 약물(아만타딘 포함)과의 병용투여시에는 운동장애, 흥분, 환각과 같은 도파민 과잉 자극의 증후를 주의깊게 관찰하고, 이러한 경우에는 용량 감소가 필요하다. 2) 신장으로 배설되는 약물을 중에서, 양이온 수송 체계에 의해 배설 되는 약물(시메티딘, 라니티딘, 덤티아 정, 트라양테딘, 베라파밀, 퀴티딘, 카피로)와 병용투여시 프라미페셀의 근육청소율이 약 20% 감소되며, 음 이온 수송체계에 의해 분비되는 약물(세파트로소린, 페니실린, 인도메타신, 인도메타신, 히드로클로로티아지드, 크롤로프티리드)은 프라미페셀의 경우 청소율이 거의 영향을 미치지 않았다. 3) 시메티딘과 병용투여시 프라미페셀의 AUC/7,50% 증가되고 반감기가 40% 증가되었다. 시메티딘과 같이 이 약 의 혈장 농도를 증가시키는 약물과 병용투여하면 삼기작용이 일어날 수 있으므로 환자에게 주의를 주어야 한다. 4) 다른 진정제나 안교증을 이 약과 병용투여하면 삼기작용이 일어날 가능성이 있으므로 주의해야 하며, 이 러한 사실을 환자에게 알려야 한다. 5) 이 약은 도파민 효능제이므로 신경이완제(페노치카인, 부티르페논, 치옥산틴) 또는 메토클로프라마이드와 같은 도파민 길항제와의 병용투여는 이 약의 효능을 감소시킬 수 있다. 6) 카비도파/레보도파와 병용투여시 프라미페셀의 약물동태에 영향을 미치지 않았다. 프라미페셀은 카비도 파/레보도파의 흡수(AUC) 또는 배설을 변화시키지 않았으나, 레보도파의 Cmax를 40% 증가시키고 Tmax를 2,5~0,5시간 감소시켰다. 7) 이 약을 증량하는 동안에는 레보도파의 용량을 감소시키고 다른 항파킨스 약물의 용량은 일정하게 유지 시키는 것이 권장된다. 8) 세레클린(salegeline)과 병용투여시 프라미페셀의 약물동태에 영향을 미치지 않았다. 9) 프로베나지드와 병용투여시 프라미페셀의 약물동태에 영향을 미치지 않았다. 10) 생체내 시험 및 시험관 실험에 의하면, 프라미페셀은 시토크롬 P450 효소에 의해 대사되지 않으므로 시 토크롬 P450 억제제는 프라미페셀의 배설에 영향을 미치지 않는다. 프라미페셀은 CYP효소인 CYP1A2, CYP2C3, CYP2C19, CYP2E1, CYP3A4를 억제하지 않는다. 30μM의 K_i로 CYP2D6가 억제되었으므로 임상적으로 적용되는 최대용량(1,5mg tid) 투여 후 유 나타나는 혈장농도는 CYP2D6효소를 억제하지 않는다. 11) 이 약과 항생제인 약물을 병용투여하지 않는다. (5, 알반직 주의 함 참조) 12) 항콜린제 약물은 이만타딘과의 상호작용은 조사되지 않았다. 항콜린제 약물은 주로 간대사에 의해 배 설되므로 이 약과 약물동태학상 상호작용이 나타날 가능성은 다소 희박하다. 이만타딘은 신장으로 배설 되는 시스템을 통해 상호작용이 나타날 가능성이 없다.

7. 임부에 대한 주의

1) 임부에 대한 임상시험은 실시된 바 없으며 안전성이 확립되어 있지 않으므로, 치료상의 유익성이 위험성 을 상회한다고 판단되는 경우에만 신중히 투여해야 한다.

2) 이 약은 캣트나 토끼에서 기형을 유발하지는 않으나 캣트의 경우 모체독성 용량에서 태아독성이 나타났다. 3) 암컷 캣트와 임신기간 동안 프라미페셀을 투여한 결과 2,5mg/kg/day 용량(mg/m²로 계산시 최대 임상 용량의 5,4배)에서 착상시 억제되었다. 임신한 캣트 의 기간형성기(임신 7~10일)에 프라미페셀 1,5mg/kg (54배)를 투여한 결과 모든 태아의 흡수가 관찰되었다. 이 용량을 투여받은 캣트의 혈장 AUC는 1,5mg/13회 를 투여받은 사람의 AUC보다 4,3배 높다. 캣트의 착상 및 초기임신 유지에 프로락틴이 필요하므로 토끼 및 사람에는 필요하지 않은 이러한 현상은 프라미페셀의 프로락틴 억제 작용에 의한 것으로 생각 된다. 이 시험에서 임신의 장애 및 초기 태아 소실이 관찰되어 프라미페셀의 초기형성 가능성은 적절히 평가되지 못하였다. 임신한 토끼의 기간형성기에 10mg/kg/day까지의 용량을 투여하였으나 태자-배자 발달에 대한 이상반응의 증가는 없었다(1,5mg 133회를 투여받은 사람의 혈장 AUC에 대하여 7배), 임신 후반 및 수유기 동안 0,5mg/kg/day 또는 그 이상(mg/m²로 계산시 최대임상 용량과 거의 동등)을 투여 받은 캣트의 새끼에서 출산 후 성장이 저해되었다. 4) 임부에 대해 프라미페셀을 연구한 임상시험은 없다. 동물생식시험이 항상 사람에 대한 반응을 예측하지 는 않으므로, 임신 중 프라미페셀은 태아에 대한 잠재적인 위험보다 유익성이 큰 경우에만 사용되어야 한다.

5) 사람 생식능의 영향에 대한 시험은 수행되지 않았다. 동물 실험에서 프라미페셀은 도파민 효능제에서 예 상되는 것과 같이 발정 주기에 영향을 미치고 안컷 수태능을 감소시켰다. 그러나 수컷 수태능에 대한 작-간접적인 유해 영향은 나타나지 않았다. 6) 캣트에서 음경도피분리 및 절개구 (preputial separation and vaginal opening) 등의 성적 성숙 지연이 관찰되었으나 사람에서의 관련성은 알려지지 않았다.

8. 수유부에 대한 주의

1) 동물시험(캣트)에서 이 약이 유유 증으로 이행했다는 보고가 있으나, 사람의 모유로 이행 여부는 알려지 지 않았다. 캣트에서 약물의 농도는 혈장보다 모유에서 더 높게 나타났다. 이 약은 사람과 캣트에서 프로 락틴의 분비를 억제하므로 수유 억제가 예상된다. 2) 많은 약물이 모유 증으로 이행할 뿐만 아니라 이행할 경우 영아에서 심각한 이상반응의 발생이 우려되므 로, 수유부에 대한 약물 투여의 중요성을 고려하여 수유를 중단하거나 약물 투여를 중단해야 한다.

9. 소아에 대한 주의

소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

10. 고령자에 대한 주의

연령 증가에 따른 신기능의 저하로 65세 이하에 비하여 65세 이상 환자에서 프라미페셀의 신장 청소율이 약 30% 감소되었다. 따라서 소실 반감기는 8,5시간에서 12시간으로 증가되었다. 임상시험에서 환자의 38,7%가 65세 이상이었다. 젊은 환자와 고령자에 나타나는 안전성 및 유효성의 차이는 없었으나 이 약 사 용과 관련된 환자의 위험은 고령자에서 증가되었다. 하지발만증후군 환자를 대상으로 한 임상시험에서 22%의 환자가 65세 이상이었다. 고령자와 젊은 환자 간에 유효성 또는 안전성에 명백한 차이는 없었다.

11. 과량투여시의 처리

1) 이 약의 과량 과량투여에 관한 임상 경험은 없었다. 10년 동안의 정신분열증 병력이 있는 환자 1명이 2일 동안 이 약 1mg/day를 복용하였다. 이는 1일 권장량의 2~3배이다. 중량과 관련된 이상반응은 보고되지 않았다. 혈압은 계속 안정되었으나 맥박은 100~120회/분으로 증가하였다. 이 환자는 유효성 부족으로 2 주만에 임상시험에서 탈락하였다. 과량투여시 구역, 구토, 운동과잉증, 환각, 흥분 및 저혈압 등을 포함하 여 도파민 길항제의 약물동태학적인 특성과 연관된 이상반응이 일어날 수 있다. 2) 도파민 효능제 과량투여시의 해독제는 알려지지 바 없다. 중추신경계의 흥분이 관찰되는 경우 페노치카인 또는 다른 부티르페논 신경이완제를 사용할 수 있으나, 과량투여에 대한 이들 약물의 효과는 측정된 바 없다. 과량투여인 경우 일반적 보조요법과 함께 위세척, 정맥수액 투여 및 심전도 모니터링 이 필요할 수도 있다. 혈액투석은 도움이 되지 않는 것으로 나타났다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것

PX01001-2018-1

※ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마시기 바랍니다.
※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
※ PTP포장의 약제는 PTP윤박을 삼킬 경우 운반의 예리한 부분이 식도 점막을 손상시킬 수 있으므로, 약제사 용시 반드시 PTP윤박을 잘 분리한 후 복용하시기 바랍니다.
※ 제품 취급시 포장재(용기, 케이스)에 의해 상처를 입을 수 있으니 주의 하시기 바랍니다.

* 이 첨부문서 작성(개정)년월 이후 변경된 내용은 다음에서 확인하실 수 있습니다.
◆ 소비자 상담전화 : 080-520-3131
◆ 부작용보고 및 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)
◆ 홈페이지 : www.sami-pharm.com 또는 온라인 의약도서관(http://drug.mfds.go.kr)
◆별첨·별매 되었거나 사용기한이 경과한 제품을 구입하셨을 경우에는 구입처를 통하여 직접 교환하여 드립니다.↓

첨부문서 작성(개정)년월 : 2018년 5월

【포장단위】 100정(10정/PTP×10)

【저장방법】 기밀용기, 15~30℃에서 차광보관

【사용기간】 제조일로부터 36개월

제조업체 및 판매자
삼일제약(주)
경기도 안산시 단원구 신단로 216,
반월공단단지 비 11-6

제조사 (주)한독
충청북도 음성군 대소면 대풍산단로 78

518885