

\* 의약품을 사용하기 전 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.

전문의약품

SD08001-2023-1

## 산도스® 에스시탈로프람 정 5mg, 10mg, 15mg, 20mg (에스시탈로프람옥살산염)

### [원료약품의 분류] 1정 중

#### - 산도스에스시탈로프람정 5mg

·유효성분 : 에스시탈로프람옥살산염(USP) ..... 6.39mg(에스시탈로프람으로서 5.00mg)

·첨가제(동물유래) : 유단수화물(소의 우유)

·첨가제 : 마크로글6000, 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 콜로이드성이산화규소, 크로스카멜로우스나트륨, 탤크, 히프로멜로우스

#### - 산도스에스시탈로프람정 10mg

·유효성분 : 에스시탈로프람옥살산염(USP) ..... 12.77mg(에스시탈로프람으로서 10.00mg)

·첨가제(동물유래) : 유단수화물(소의 우유)

·첨가제 : 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 콜로이드성이산화규소, 크로스카멜로우스나트륨, 탤크, 폴리에틸렌글리콜6000, 히프로멜로우스

#### - 산도스에스시탈로프람정 15mg

·유효성분 : 에스시탈로프람옥살산염(USP) ..... 19.16mg(에스시탈로프람으로서 15.00mg)

·첨가제(동물유래) : 유단수화물(소의 우유)

·첨가제 : 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 콜로이드성이산화규소, 크로스카멜로우스나트륨, 탤크, 폴리에틸렌글리콜6000, 히프로멜로우스

#### - 산도스에스시탈로프람정 20mg

·유효성분 : 에스시탈로프람옥살산염(USP) ..... 25.54mg(에스시탈로프람으로서 20.00mg)

·첨가제(동물유래) : 유단수화물(소의 우유)

·첨가제 : 마크로글6000, 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 콜로이드성이산화규소, 크로스카멜로우스나트륨, 탤크, 히프로멜로우스

### [성상]

- 산도스에스시탈로프람정 5mg : 흰색의 원형 필름코팅정제

- 산도스에스시탈로프람정 10mg : 흰색의 타원형 필름코팅정제

- 산도스에스시탈로프람정 15mg : 흰색의 타원형 필름코팅정제

- 산도스에스시탈로프람정 20mg : 흰색의 원형 필름코팅정제

[효능·효과] 주요우울장애, 광장공포증을 수반하거나 수반하지 않는 공황장애, 사회불안장애(사회공포증), 범블안장애, 강박장애의 치료

### [용법·용량]

1일 20mg을 초과하는 용량에 대해서는 안전성이 확립되어 있지 않다. 이 약은 1일 1회 이상이나 저녁에 식사와 관계없이 투여한다.

#### 1) 성인

(1) 주요우울장애 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여한다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있다. 이 약의 용량을 20mg으로 증량하고자 할 경우, 최초 1주 이상의 간격을 두고 증량하여 한다. 일반적으로 항우울제의 효과 발현에는 2~4주가 필요하다. 증상이 소멸된 후에도 치료 효과를 확인하기 위하여 최소 6개월의 약물치료가 필요하다.

(2) 광장공포증을 수반하거나 수반하지 않는 공황장애 : 초기용량으로 1일 5mg를 1주간 투여한 후 1일 10mg으로 증량하는 것이 권장된다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있다.

최대 효과는 약 3개월 후에 나타난다. 광장공포증의 치료로서 이 약의 10주 이상의 장기간 투여시의 안전성 및 유효성에 대해서는 체계적으로 연구되지 않았다. 의사는 각각의 환자들을 주의적으로 재평가하여 지속적인 치료의 필요성을 결정해야 한다.

(3) 사회불안장애 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여한다. 일반적으로 증상의 개선을 위해서 2~4주가 필요하다. 그 이후에 환자의 반응에 따라 1일 5mg으로 감량하거나 1일 최대 20mg으로 증량할 수 있다. 사회불안장애는 만성적 경고를 나타내는 질환으로 치료 효과를 확실히 하기 위해 12개월 동안 치료를 지속하는 것이 권장된다. 환자를 보이는 환자들에 대한 장기치료는 6개월을 연구되었으며 재발을 예방하기 위하여 개개의 환자별로 고려한다. 장기치료의 유용성에 대하여 정기적으로 재평가하여야 한다. 사회불안장애는 특정 장애에 대한 질 규정된 진단 용어이며, 괴한 수준을 드는 활동하지 않아야 한다. 악물치료는 사회불안장애가 유의하게 직업 및 사회 활동을 방해하는 경우에 한해 실시한다. 악물치료와 인지행동요법의 비교는 평가되지 않았다. 악물치료는 전문적인 전략의 일부분이다.

(4) 범블안장애 : 초기용량으로 1일 1회 10mg을 투여한다. 환자의 반응에 따라 최소 1주간 투여 후 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있다.

12주 공개투여에 반응한 환자에 대해 최소 6개월간 1일 20mg을 투여한 장기 투여 시험이 실시되었다. 의사은 각각의 환자에 있어서 이 약의 장기치료의 유용성에 대하여 정기적으로 재평가하여야 한다.

(5) 강박증 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여한다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg으로 증량할 수 있다. 16주 공개투여에 반응한 환자들에 대해 최소 24주간 1일 10mg 또는 20mg을 투여한 장기 투여 시험이 실시되었다. 강박증에서는 만성질환으로 증상의 회복을 확인할 수 있도록 충분한 기간 동안 투여해야 하며, 이 약을 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성과 투여용량을 정기적으로 재평가한다.

2) 신체에 환자 : 경기장이나 충동과의 신경에 환자에게 허용되는 경우, 단기증상 발현 가능성을 피하기 위해 최소 1~2주에 걸쳐 점차적으로 강감해야 한다.

3) 간접적 험자 : 초회용량으로 1일 1회 10mg을 처음 2주간 투여하는 것이 권장된다. 환자의 반응에 따라 1일 10mg까지 증량할 수 있다.

4) 투여 중단 : 이 약의 투여를 중단하는 경우, 단기증상 발현 가능성을 피하기 위해 최소 1~2주에 걸쳐 점차적으로 강감해야 한다.

5) 정신질환 치료를 하기 위한 MAO저해제 전환 관련 : 정신질환 치료를 위한 MAO저해제 투약은 중단하고 동 제제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 한다. 반대로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 시작하면서 동시에 다른 MAO저해제 투여를 시작하는 경우, 장기적으로 재평가해야 한다.

6) 리네졸리드 또는 메칠렌블루 또는 다른 MAO저해제 : 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제를 투여받는 환자는 세로토닌 증후군 위험성 증가 때문에 동 제제를 투여를 시작해서는 안된다. 일원을 포함한 다른 중재처진술들, 더 길은 정신질환적 상태 치료를 필요로 하는 환자의 경우는 투여를 고려해야 한다. 이미 동 제제를 투여받는 환자에게 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제를 길급히 투여할 필요가 있을 수 있으며, 리네졸리드나 정액주사용 메칠렌블루 제제에 대한 대처제들이 있고 특정증상에서 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제 치료의 유익성이 세로토닌 증후군 위험성을 상향한다고 판단되는 경우 동 제제를 즉시 중단하고 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 먼저 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 한다. 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동 제제 치료를 다시 시작할 수 있다.

비정백투여(경구경제 또는 국소주사)로 메칠렌블루 제제 투여 또는 동 제제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 임상학적 사례에서 세로토닌 증후군에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성은 인지해야 한다.

### [사용상의 주의사항]

#### 1. 경고

[자살성향 및 항우울제 주요우울증이나 다른 정신과적 질환을 가진 소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에 대한 단기간의 연구에서 항우울제가 위약에 비해 자살 충동과 행동(자살 성향)의 위험도를 증가시킨다는 보고가 있다. 소아, 청소년 또는 젊은 성인에게 이 약이나 다른 항우울제 투여를 고려하는 의사들은 의사에게 환자의 우울증과 다른 정신과적 질환 자체가 자살 성향 증가와 관련이 있다. 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험이 감소하였으나, 우울증 및 다른 정신과적 질환 자체가 자살 성향 증가와 관련이 있다. 항우울제는 우울증으로부터 치료를 시작한 모든 연령의 환자는 적절히 모니터링 되어야 하며 질환의 악화, 자살 성향 또는 적개심, 공격성, 분노 등 다른 비정상적인 행동의 변화를 주는지 주의 깊게 관찰되어야 한다. 환자의 가족이나 보호자 또한 환자를 주의 깊게 관찰하고 필요한 경우 의사와 연락하도록 지도한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.]

#### 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

1) 이 약의 유효성분인 에스시탈로프람, 라세미체인 시탈로프람 또는 이 약의 다른 성분에過민성 있는 환자

2) MAO저해제를 투여하고 있는 환자

정신질환 치료를 위해 이 약과 MAO저해제를 병용투여하거나 이 약 투여 중단 후 14일 이내에 MAO저해제를 투여하는 것은 세로토닌 증후군 위험성을 증가시키기 때문에 금기이다. 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여 중단 후 14일 이내에 이 약을 투여하는 것 또한 금기이다. (용법·용량 및 4. 일반적주의 항 참조)

리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제와 같은 MAO저해제를 투여받는 환자에게 이 약 투여를 시작하는 것 또한 세로토닌 증후군 위험성을 상향한다고 판단되는 경우 동 제제를 즉시 중단하고 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 정액주사용 메칠렌블루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동 제제 치료를 다시 시작할 수 있다.

비정백투여(경구경제 또는 국소주사)로 메칠렌블루 제제 투여 또는 동 제제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 임상학적 사례에서 세로토닌 증후군에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성은 인지해야 한다.

#### 3. 다음 환자에는 신중하게 투여할 것

1) 폐쇄우기증내장 환자 또는 녹내장 병력이 있는 환자 : 이 약을 포함한 선택적 세로토닌 재흡수 저해제(SSRIs)가 동공 크기에 영향을 미쳐 산등을 유발할 수 있다. 이러한 산등 효과는 앙기증을 줄여 흡기 통증 증상이 있는 환자들에게 앙구증을 상승시키고 폐쇄우기증내장을 유발할 가능성이 있다. 따라서 폐쇄우기증내장 환자는 녹내장 병력이 있는 환자는 이 약을 주의하여 사용하여야 한다.

#### 4. 이성분을

이상반응은 이 약 투여 시작 후 처음 1~2주에 가장 빈번하게 발생하였으며, 대체로 투여를 시작하면 강도와 횟수가 감소하였다.

1) SSRIs 계 약물에서 알려져 있고, 이 약의 위약 대조 일상 시험도 시판 후 자발 보고에서 나타난 이상반응을 아래 표에 기록한 바와 빠로 정리하였다.

발생빈도는 임상시험에서 알아낸 결과이며, 위약 보정된 (placebo-corrected) 값은 아니다. 발생빈도는 다음과 같이 정의된다. 매우 흔함(> 1/10), 흔함(> 1/100에서 < 1/10), 흔하지 않음(> 1/1000에서 < 1/100), 드물(> 1/10000에서 < 1/1000), 매우 드물(> 1/100000). 또는 알려지지 않음(주어진 자료에서 특정 불가능)

기관계 분류	빈도	이상반응
심신	흔하지 않음	빈맥
심신	드물	서맥
심신	알려지지 않음	신전도QT연장, 다형성심실
심신	알려지지 않음	빈맥(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥
심신	흔함	임상증상
심신	흔함	기립성저혈압
심신	흔함	부비동염, 허품
심신	흔하지 않음	증진증
심신	매우 흔함	구역
심신	흔함	설사, 변비, 구토, 구갈
심신	흔하지 않음	위장내 출혈 (직장출혈 포함)
간장	알려지지 않음	간염, 간기능검사 이상
간장	흔함	발한증가
간장	흔하지 않음	두드러기, 탈모, 발진, 가려움
간장	알려지지 않음	번성출혈, 혈관부종
간장	흔함	관절통, 근육통
간장	알려지지 않음	알려지지 않음
간장	흔함	황문근증
간장	흔하지 않음	여성 : 자궁출혈, 월경과다
간장	알려지지 않음	여성 : 우증노설
간장	알려지지 않음	남성 : 자속발기증
간장	흔함	피로, 발열
간장	흔하지 않음	부종

1) 저설관념과 자살행동은 이 약의 투여 도중 또는 투여 중단 직후에 보고되었다.

2) 이를 이상반응은 SSRIs 계 약물에서 보고되었었다.

3) 이를 이상반응은 SSRIs 계 약물에서 보고되었었다.

4) 이를 이상반응은 SSRIs 계 약물에서 보고되었었다.

5) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

6) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

7) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

8) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

9) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

10) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

11) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

12) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

13) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

14) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

15) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

16) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

17) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

18) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

19) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

20) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

21) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

22) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

23) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

24) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

25) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

26) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

27) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

28) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

29) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

30) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

31) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

32) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

33) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

34) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

35) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

36) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

37) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

38) 저설관계 : 저설, 천식, 저설증상

(3) 주요우울증, 강박장애 또는 다른 정신과적 질환을 가진 소아 및 청소년을 대상으로 한 위약 대조 임상시험의 통합 분석은 4,400명 이상 환자에게 서 9개 항우울제에 관한 총 24건의 단기간 임상시험을 포함하였다. 주요우울증 및 다른 정신과적 질환을 가진 성인을 대상으로 한 위약 대조 임상시험 통합분석은 77,000명 이상 환자에서의 11개 항우울제에 관한 총 29건의 단기간(총임상기간: 2개월의 저속 기간) 임상시험을 포함하였다. 약물간의 자살성향의 위험도에 있어서는 상당한 차이가 있었으나, 연구된 대부분의 모든 약물들에 절은 성인에서는 자살성향 증가 경향이 있었다. 다른 적용증들간에 자살성향의 위험도에 있어서 차이가 있었으며, 주요우울증에서 가장 발생률이 높았다. 그러나, 위험도의 차이(항우울제 vs 위약)는 유령증에 대해서는 상당으로 인정하였다. 이러한 위험도의 차이(치료받은 환자 1,000명 당 자살성향 발생 수)에 있어서 항우울제-위약간의 차이를 아래 표 1에 나타내었다.

표 1.

	연령대	치료받은 환자 1,000명 당 자살성향 발생수에 있어서 항우울제-위약간의 차이
항우울제 관련 증가	<18	14배 많음
	18~24	50배 많음
	25~64	10배 적음
	≥65	60배 적음

- (4) 어떠한 소아 임상시험에서도 자살은 발생하지 않았다. 성인에서의 임상시험에서는 자살이 발생하였으나, 그 수는 자살에 대한 약물의 영향에 대해 어떤 결론을 내릴 만큼 충분하지 않았다. 자살성향의 위험이 약물의 장기간, 여러 대 이상 사용에까지 확장될 수 있는 지에 대해서는 알려져 있지 않다. 그러나, 우울증을 가진 성인을 대상으로 한 위약 대조의 자살성향 임상시험으로부터 항우울제의 사용이 우울증의 재발을 자연스럽게 줄이는 충분한 근거가 있다.
- (5) 성인이나 수십 대 이상의 경우 투여 환자에서도 자살성향의 증가가 있는지 알 수 없으나, 항우울제를 사용 중인 환자는 투여 초기 수개월 동안 또는 용량 변경(증량 혹은 감량)을 할 때 자살 성향, 자살, 적개심 등의 증상 및/또는 의학을 주의깊게 모니터링 하여야 한다.
- (6) 항우울제 사용 환자에서 불안, 초조, 공황장애, 불면, 홍분, 적대감, 공격성, 충동성, 정작불증, 경조증, 조증이 나타날 수 있는데, 이러한 증상과 역할성은 확실하지 않으나 자살성향 범주인 전구증상일 수 있으므로 주의해야 한다. 그리고 가족 및 보호자에게 이러한 증상이나 자살성향, 임상 적 악화에 대해 매일 모니터링하여 증상 발현시 즉시 의사에게 알리도록 지도한다.
- (7) 우울증의 계절적인 악화, 자살성향의 발현 또는 자살성향의 전구증상일 가능성이 있는 증상(증후이나 갑작스러운 증상, 원래의 환자에게 나타난 것이 아닌 증상이 나타나면 이 악의 투여증상을 고려해야 한다).

(8) 다른 정신질환을 가진 환자를 치료할 때에도 주요 우울증 환자를 치료할 때와 동일한 예방조치를 취해야 한다.

(9) 자살 관련 사건의 가능성에 있어서 투여 개시 전에 자살 관리와 유의하게 나눠낸 환자들은 자살 충동 또는 자살 시도의 위험성이 더 크므로 투여기간 동안 주의 깊게 모니터링 하여야 한다.

(10) 정작불증/신경운동불만 : SSRIs/SNRIs의 투여는 불쾌감과 불안감을 동반하고 가만히 앉거나 서있을 수 없어 가끔씩 움직여야 하는 증상을 특징으로 하는 정작불증의 범주와 연관이 있으며, 이는 투여 첫 주수 이내에 나타난다. 이러한 증상이 나타나는 환자에게 용량을 늘리는 것은 해로울 수 있다.

7) 저나트륨혈증 : SSRIs의 사용시 대개 황이뇨로문 분비 이상 증후군(SIADH)으로 인한 저나트륨혈증이 드물게 보고되었으며, 일반적으로 약물 투여 증후群으로 회복되었다. 노인, 간경변증 환자는 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

8) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피дин, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

9) 전기 경련 요법 (Electroconvulsive Therapy) : SSRIs와 전기 경련 오법의 병행 치료에 대한 사용 경험이 제한적이기 때문에 주의해야 한다.

10) 심장 관상혈관질환 : 임상 경험이 충분하지 않기 때문에 관상혈관질환이 있는 환자의 경우 주의하도록 한다.

11) 세로토닌 증후군 : 동 제제에 포함한 세로토닌-노르에피네프린제제(SSRIs) 및 세로토닌-트레트제제수억제제(SSRIs)는 단독으로 투여했을 뿐만 아니라 특히 다른 세로토닌 작동성 약물들(단계별 약물수미트립탄 등), 삼계계 항우울제, 아편계(렌타닐 등), 리튬, 트리마돌, 트립토판, 부스파리온, 세인트존스워트(St. John's Wort) 포함 및 세로토닌 대사를 저해하는 약물들(특히 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다.

12) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피дин, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

13) QT 간격 연장 : 이 악은 용량 의존적으로 QT 간격 연장을 유발하는 것으로 나타난다. 시판 후에 주로 여성, 저칼륨혈증, 기존에 QT 간격 연장이 있거나 심장질환이 있는 환자에서 QT 간격 연장 및 다형성심실빈번증(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥이 보고되었다. 종종한 사막 환자 또는 최근 금성 심근경색증이나 비관련성(uncompensated) 심부전이 있는 환자에서는 주의해야 한다. 저칼륨혈증 및 저마그네슘혈증과 같은 전해질 불균형은 약의 부정맥에 있어 이 악의 투여 전에 조절되어야 한다. 만약 환자는 심장질환 관련 치료를 받고 있다면 이 악 투여 장기(주 15%에서 투여 중단시 이상반응이 발생하였다. 금년 증상의 위험성은 투여 기간과 용량 그리고 용량 감소의 속도를 포함한 몇 가지 요인에 의한다. 어지럼증, 감기상(식기자극, 전기 충격, 감각 저감, 수면장애, 불면증 등과 같은 금년증상을 경험할 위험성이 있으므로 저방사선과 상당 양이 환자에게 일정으로 투여되는 때 잠재적으로 생명을 위협하는 세로토닌증후군 발전이 보고되었다. 세로토닌 증후군 증상은 정신 상태변화에, 조현, 환각, 성당, 혼수, 자율신경증상(예: 빙백, 불안정한 혈압, 어지럼, 밝한 고열, 신경근증상, 멜림, 경족, 간대성 근육挛縮, 반사형진, 조화운동장애, 발작 및/또는 위장관계 증상에, 구역, 구토, 설사를 포함할 수 있다. 환자들은 세로토닌증후군의 응급상황에 대하여 모니터링 받아야 한다. 정기적인 치료를 위해 동 제제 및 MAO저해제를 병용투여하는 것은 긍정이다. 또한 리아졸리드 또는 정맥주사용 메트라벨루를 투여받는 환자들에게 동 제제 투여를 시도해서는 안된다. 투여경로정보가 제공된 메트라벨루 제제의 모든 시판후 보고는 용량범위가 1mg/kg~8mg/kg간 경맥투여를 포함한다. 동 제제는 MAO저해제 투여 시각 전에 중단해야 한다. (용법·용량 항 및 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 항 참조.) 예를 들어 트립탄 계열 약물(수마트립탄 등), 삼계계 항우울제, 아편계(렌타닐 등), 리튬, 트리마돌, 부스파리온, 세인트존스워트(St. John's Wort)와 같은 다른 세로토닌 작동성 약물들과 동 제제를 병용투여하는 것이 일상적으로 유의성이 있다면 환자들은 특히 치료개시 중 및 용량을 증가할 때, 잠재적으로 증상이 발생하여 인식해야 한다.

14) QT 간격 연장 : 이 악은 용법·용량 항, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 항 및 4. 일반적주의 항을 참조한다.

15) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

16) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

17) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

18) 전기 경련 요법 (Electroconvulsive Therapy) : SSRIs와 전기 경련 오법의 병행 치료에 대한 사용 경험이 제한적이기 때문에 주의해야 한다.

19) 심장 관상혈관질환 : 임상 경험이 충분하지 않기 때문에 관상혈관질환이 있는 환자의 경우 주의하도록 한다.

20) 세로토닌 증후군 : 동 제제에 포함한 세로토닌-노르에피네프린제제(SSRIs) 및 세로토닌-트레트제제수억제제(SSRIs)는 단독으로 투여했을 뿐만 아니라 특히 다른 세로토닌 작동성 약물들(단계별 약물수미트립탄 등), 삼계계 항우울제, 아편계(렌타닐 등), 리튬, 트리마돌, 트립토판, 부스파리온, 세인트존스워트(St. John's Wort) 포함 및 세로토닌 대사를 저해하는 약물들(특히 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다.

21) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

22) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

23) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

24) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

25) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

26) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

27) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

28) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

29) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

30) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

31) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

32) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

33) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

34) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

35) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

36) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

37) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

38) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

39) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있다(7. 임부 및 수유부에 대한 투여 항(점조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물(예: 비정형적 항정산방약, 페노타이잔계, 대부분의 혈액형 항우울제, 아데날살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리디풀)을 투여 중인 환자나 출혈 경향이 일찍진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 한다).

40) QT 간격 연장 : QT 간격 연장을 유발하는 다른 약물과 이 악의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 악의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약(예: 페노타이잔 유도제, 피모자이드, 할로페리돌), 삼계계 항우울제, 특정 항생제(예: 스파클로사신, 목시클로사신, 에리스로마이신 V, 페니실린, 항말라리아 치료제(특히 할로판트린), 특정 항히스타민제(아스테리드, 미플라스틴)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 악을 병용투여하지 않는다.

41) 저나트륨혈증 : 저나트륨혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용하여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 한다.

42) 출혈 : SSRIs에 의해 반상출혈, 자발성과 같은 피부 출혈 이상이 보