

SD15001-2023-1
알코올과 줄피뎀타르트라산염과의 정신운동 실행에 대한 상가적인 효과는 입증되었다. 알코올과의 병용에 의해 이 약의 진정작용이 증가할 수 있으므로 병용하지 않는다. 이것은 운전 및 기기조작 능력에 영향을 미친다.

남성 자원자에서의 안정상태에서 줄피뎀타르트라산염 10mg과 플루옥세린 200mg과의 단회-용량 상호작용 시험은 임상적으로 유의한 악동학적 또는 악력학적 상호작용을 인증하지 못하였다. 안정 상태에서 줄피뎀타르트라산염과 플루옥세린의 반복 용량에 대하여 강간한 여성에서 평가되었을 때 줄피뎀의 반감기가 유의하게 17% 증가하였다. 정신운동 실행에 대한 상가적인 효과의 증가는 없었다.

셀프릴 50mg 투여(17일 연속 1일 용량, 강간한 여성 지원자에게 오전 7시 투여)와 함께 줄피뎀타르트라산염 10mg을 5일 연속 저녁에 투여한 후 줄피뎀의 Cmax는 유의하게 높았으며(43%) T_{max}는 유의하게 감소하였다(53%), 셀프릴 및 N-desmethylsertraline의 악동학적 용량은 감소하였다.

다른 중추신경계 활성 약물과 병용한 이 약의 전반적 평가는 제한적이었기 때문에 이 약과 사용되는 중추신경계 활성 약물의 액리를 주의깊게 고려하여야 한다. 중추신경계 억제 효과가 있는 다음 약물은 이 약의 중추신경계 억제 효과를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다. 항정신경약, 수면제, 항콜린진장제, 마취성 진통제, 항우울약, 항간질약, 마취제 및 진정작용이 있는 항히스타민제. 이 약과 이러한 약물의 병용투여는 손상된 운전력을 포함하여 출음, 정신운동 부진을 증가시킬 수 있다.

마약성 진통제와 이 약의 병용투여는 상가적인 중추신경계 억제 효과로 인해 진정, 호흡 억제, 혼수상태 및 사망의 위험성을 증가시킨다. 이 약과 아편양제제의 병용투여 시 투여용량 및 투여간격을 세밀한 하도록 한다.

2) 시약크롬 P450을 통하여 약물 대사에 영향을 주는 약물

시약크롬 P450을 약제하는 약물들과 병용 시, 줄피뎀과 같은 수면제들의 작용이 증가할 수 있다.

10명의 건강한 지원자에서 이트리코나졸(200mg 1일 1회 4일 투여) 마지막 투여 후 5시간째에 줄피뎀타르트라산염의 속방성제제 10mg의 단회 투여 후 이 두 약물 사이의 무작위, 이중맹검, 교차 상호작용시험에서 줄피뎀의 AUC(0-∞) ≈ 34% 증가하였다. 주관적인 출음, 자세 등으로, 또는 정신운동 실행에 대한 줄피뎀의 유의한 악동학적 상호작용은 없다.

리파피신 및 세인트존스워트(St John's Wort)와 같은 CYP3A4 저해제인 케토나졸(200mg 1일 2회)과 병용투여 시, 이 약의 평균 Cmax 및 단독투여 시 보다 각각 33.7%, 30.0% 감소하였다. 세인트존스워트와 병용투여 시 이 약의 혈중 농도가 감소할 수 있으므로, 병용투여는 권고되지 않는다.

8명의 건강한 여성 지원자에서 리파피신(600mg, 5일 연속 투여)의 마지막 투여 후 17시간째에 줄피뎀타르트라산염의 속방성제제 20mg의 단회 투여 후 이 두 약물 사이의 무작위, 위약대조, 교차 상호작용시험에 줄피뎀의 악동학적 효과에의 유의한 감소와 함께 AUC(-73%), Cmax(-58%), T_{1/2}(+36%)의 유의한 감소를 나타내었다.

CYP3A4 저해제인 케토나졸(200mg 1일 2회)과 병용투여 시 경우, 이 약의 악동학적 효과가 감소할 수 있다. 세인트존스워트와 병용투여 시 이 약의 혈중 농도가 감소하였다.

이 약은 세인트존스워트와 병용투여 시, 이 약의 평균 Cmax 및 단독투여 시 보다 각각 33.7%, 30.0% 감소하였다. 세인트존스워트와 병용투여 시 이 약의 혈중 농도가 감소할 수 있으므로, 병용투여는 권고되지 않는다.

3) 기타 약물

줄피뎀타르트라산염과 케미티딘 및 줄피뎀타르트라산염과 라니티딘의 병용 연구에서 줄피뎀의 악동학 또는 악력학에 대한 약물들의 효과는 없었다.

줄피뎀은 디옥신의 동력학에 영향을 미치지 않았으며 정상인에서 외파린과 투여 시 서로트Robin 시간에 영향을 주지 않았다.

줄피뎀의 진정/수면 효과는 플루마제닐에 의해 전환되었다; 그러나, 줄피뎀의 안동학에의 유의한 변화는 없었다.

4) 약물/실험실적 검사와의 상호작용

줄피뎀은 일반적으로 실시되는 임상 실험실 검사를 방해하지 않는 것으로 알려져 있다. 또한 임상자료에서 줄피뎀은 벤조디아제핀류, 아편제제, 바르비트르산염류, 코카인, 칸나비노이드, 항히스타민과 교차 반응하지 않음을 보여주고 있다.

7. 일부 및 수유부에 대한 투여

1) 비록 물질실험에서 어떠한 최적형성 또는 태아 독성 효과도 관찰되지 않았으나 임부에 대한 안전성이 확립된 것은 아니다. 다른 약물들과 마찬가지로 이 약은 임신 초 3개월간은 투여를 피하도록 해야 한다.

2) 가임여성이 임신을 하고자 하거나 임신이 의심되는 경우, 이 약을 사용 중단을 위해 의사와 상의해야 한다.

3) 이 약은 배설을 통과한다.

코르티코스테로이드로부터 수집된 많은 양의 자료에서 임신 초기(first trimester)동안 벤조디아제핀계 약물 또는 악력학에 대한 약물들의 효과는 없었다.

줄피뎀은 디옥신의 동력학에 영향을 미치지 않았으며 정상인에서 외파린과 투여 시 서로트Robin 시간에 영향을 주지 않았다.

줄피뎀의 진정/수면 효과는 플루마제닐에 의해 전환되었다; 그러나, 줄피뎀의 안동학에의 유의한 변화는 없었다.

5) 수유부에게서 이 약의 영향이 모유에서 발견되었다. 그러므로 수유부에게는 이 약을 사용하지 않도록 한다.

8. 소아에 대한 투여

18세 미만의 소아 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다. 주의력결핍과다증장애(ADHD)와 관련된 불면증 소아환자(6~17세)를 대상으로 실시한 8주간의 임상시험에서, 위약군에 비해 이 약 투여군에서 가장 향상해 나온 이상반응은 현기증(23.5% vs. 1.5%), 두통(12.5% vs. 9.2%)과 함께(7.4% vs. 0%)를 포함한 정신 신경계 이상반응이었다.

9. 고령자에 대한 투여

60세 이상의 노인에 대하여 이 약의 임상시험이 실시되었다(미국 : 154 명, 미국 외 국가 : 897명). 미국에서 10mg 이하의 용량으로 이 약 또는 위약을 투여한 시험에서 발현율이 위약군에 비해 2배 이상이고, 3% 이상인 이상반응은 현기증(3%), 출음(5%), 설사(3%)였다. 미국 외 국가에서 실시한 임상에서 총 1959명의 환자를 대상으로 실시한 임상시험에서 총 30명(1.5%)의 환자에서 '쓰러짐(摔倒)'이 보고되었고, 이중 28명(93%)이 70세 이상의 노인 환자였다. 쓰러짐을 경험한 28명의 노인환자 중 23명(82%)은 이 약을 10mg 이상으로 투여받은 환자였다. 미국 외 국가에서 실시된 임상에서 총 1959명의 환자를 대상으로 실시한 임상시험에서 24명(1.2%)의 환자에서 '흔들'이 보고되었고, 이중 18명(75%)이 70세 이상의 노인 환자였다. 흔동을 경험한 18명의 노인환자 중 14명(78%)은 이 약을 10mg 이상으로 투여받은 환자였다.

10. 과광투여

1) 징후 및 증상
줄피뎀타르트라산염의 속방성제제를 단독으로 과광 투여된 시판 후 보고에서 의사의 손상이 출음에서 혼수의 범위에 있었다. 각각의 심혈관계 및 호흡기계 약화가 1례 있었다.

2) 권리 처치법
다양한 중추신경계 억제제(알코올 포함)를 이 약과 함께 과광투여 시 치명적인 결과를 포함한 보다 심각한 증상이 나타날 수 있다.

3) 이 약은 배설을 통과한다.

코르티코스테로이드로부터 수집된 많은 양의 자료에서 임신 초기(first trimester)동안 벤조디아제핀계 약물 또는 이 약에 노출에 따른 기형 발생의 증가는 입증되지 않았다. 그러나 환자-대조군 역학연구에서 벤조디아제핀계 약물 노출에 따른 손상과 구개발생의 증가가 관찰되었다.

임신 중(Second trimester) 및/또는 말기(third trimester) 동안 벤조디아제핀계 약물 또는 이 약을 투여한 후 태아 움직임 감소 및 태아 심박수 변동성이 보고되었다.

임신 초기동안이나 출산 동안에 이 약 투여는, 이 약의 위약학적 작용으로, 저체온증, 평균기장저하, 절별이 못하는 수유장을 주로 하는 우유저자(母乳低下的)증상이나 출생아에 대한 영향이 나타날 수 있다. 임신 초기기에 이 약을 다음 중추신경계 억제제와 함께 투여한 사례에서 출생아 혼수 저하가 보고되었고, 이 약 단독으로 투여한 사례에서도 보고되었다.

벤조디아제핀계 약물 및 벤조디아제핀 유사 작용 약물을 임신 후반기 동안에 만성으로 복용한 일부로부터 태어난 신생아의 경우, 신체적 외형성을 나타낼 수도 있으며, 출생 후에 금단 증상을 일으킬 수 있는 위험성도 있다. 출생 후에 병용투여로 혼수 저하가 보고되었고, 이 약 단독으로 투여한 사례에서도 진정제는 이 약의 과광 투여 후 충분히 여야 한다.

4) 수유부에게서 이 약의 영향이 모유에서 발견되었다. 그러므로 수유부에게는 이 약을 사용하지 않도록 한다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 의약품을 원래 용기에서 내려다 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

12. 전문가를 위한 추가 정보

1) 약리작용
줄피뎀타르트라산염의 활성성분인 줄피뎀은, 벤조디아제핀, 바르비트르 및 일려진 최면효과를 가진 다른 약물들과는 관련 없는 화학구조를 가진 수면제이다. 줄피뎀은 GABA-A 수용체 복합체와 반응하여 벤조디아제핀류의 악력학적 특성을 중 일부로 공유한다. 하지만 비선택적으로 모든 BZ 수용체들에 결합하는 벤조디아제핀류와는 다르게, 줄피뎀은 *in vitro* 상에서 α1 /α5에 결합하는 결합률을 가지고 있다. 줄피뎀은 BZ 수용체에 대한 결합률은 줄피뎀의 안동학에의 보다 심각한 증상이 나타날 수 있다.

2) 약동학적 정도
이 약의 악동학적 특성을 통해 알코올 특징은 건강한 피험자에게서의 빠른 위장관 흡수 및 짧은 소식 반감기(T1/2)이다.

45명의 건강한 피험자 대상으로 이 약 5mg 및 10mg를 투여한 시판 후 보고에서 의사의 손상이 출음에서 혼수의 범위에 있었다. 각각의 심혈관계 및 호흡기계 약화가 1례 있었다.

다양한 중추신경계 억제제(알코올 포함)를 이 약과 함께 과광투여 시 치명적인 결과를 포함한 보다 심각한 증상이 나타날 수 있다.

3) 권리 처치법
일반적인 안전하고 보조적 대책이 적절한 경우에 즉각적인 위세척과 함께 사용되어야 한다. 만약 위를 비우는 것이 아무런 이유가 없는 경우, 악용단으로 흡수를 감소시키도록 한다. 정맥 용액이 필요하다면 투여되어야 한다. 투여량은 투여되는 약물과 과광투여의 모든 경우에서 호흡, 막막, 혈압, 기타 적절한 징후를 모니터링하고 보조적인 대책을 취하여야 한다. 저혈압 및 중추신경계 억제제를 모니터링하고 적절한 의료 처치를 한다. 흉부는 발생하더라도 진정제는 이 약의 과광 투여 후 충분히 여야 한다.

이 약은 투여하지 않는다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 의약품을 원래 용기에서 내려다 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

14. 전문가를 위한 추가 정보

1) 약리작용
줄피뎀타르트라산염의 활성성분인 줄피뎀은, 벤조디아제핀, 바르비트르 및 일려진 최면효과를 가진 다른 약물들과는 관련 없는 화학구조를 가진 수면제이다. 줄피뎀은 GABA-A 수용체 복합체와 반응하여 벤조디아제핀류의 악력학적 특성을 중 일부로 공유한다. 하지만 비선택적으로 모든 BZ 수용체들에 결합하는 벤조디아제핀류와는 다르게, 줄피뎀은 *in vitro* 상에서 α1 /α5에 결합하는 결합률을 가지고 있다. 줄피뎀은 BZ 수용체에 대한 결합률은 줄피뎀의 안동학에의 보다 심각한 증상이 나타날 수 있다.

2) 약동학적 정도
이 약의 악동학적 특성을 통해 알코올 특징은 건강한 피험자에게서의 빠른 위장관 흡수 및 짧은 소식 반감기(T1/2)이다.

45명의 건강한 피험자 대상으로 이 약 5mg 및 10mg를 투여한 시판 후 보고에서 의사의 손상이 출음에서 혼수의 범위에 있었다. 각각의 심혈관계 및 호흡기계 약화가 1례 있었다.

다양한 중추신경계 억제제(알코올 포함)를 이 약과 함께 과광투여 시 치명적인 결과를 포함한 보다 심각한 증상이 나타날 수 있다.

3) 권리 처치법
일반적인 안전하고 보조적 대책이 적절한 경우에 즉각적인 위세척과 함께 사용되어야 한다. 만약 위를 비우는 것이 아무런 이유가 없는 경우, 악용단으로 흡수를 감소시키도록 한다. 정맥 용액이 필요하다면 투여되어야 한다. 투여량은 투여되는 약물과 과광투여의 모든 경우에서 호흡, 막막, 혈압, 기타 적절한 징후를 모니터링하고 보조적인 대책을 취하여야 한다. 저혈압 및 중추신경계 억제제를 모니터링하고 적절한 의료 처치를 한다. 흉부는 발생하더라도 진정제는 이 약의 과광 투여 후 충분히 여야 한다.

이 약은 투여하지 않는다.

15. 첨부문서 작성(개정)일 이후 변경된 내용은 다음에서 확인하실 수 있습니다.

• 소비자상당전화: 080-520-3131

• 홈페이지: www.samil-pharm.com 또는 의약품통합정보시스템(<https://nedrug.mfds.go.kr>)

• 의약품 부작용 신고 및 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223, 14-3330)

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

[포장단위] 100정(10정/PTP×10)

[사용기간] 제조일로부터 36개월

*어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

*사용기한이 경과한 제품은 사용하지 마시기 바랍니다.

*제품 취급 시 포자재(용기, 케이스)에 의해 상처를 입힐 수 있으니 주의 하시기 바랍니다.

*이 첨부문서 작성(개정)일 이후 변경된 내용은 다음에서 확인하실 수 있습니다.

*소비자상당전화: 080-520-3131

*홈페이지: [www.samil-pharm.com 또는 의약품통합정보시스템\(<https://nedrug.mfds.go.kr>\)](https://nedrug.mfds.go.kr)

*의약품 부작용 신고 및 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223, 14-3330)

[변질·변폐 되었거나 사용기한이 경과한 제품을 구입하셨을 경우에는 구입처를 통하여 직접 교환하여 드립니다.]

첨부문서 작성(개정)일: 2023년 07월 24일

제조의뢰자: Hexal AG
Industriestraße 25, 83607 Holzkirchen, Germany

제조자: Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany

수입·판매원: 삼일제약(주)
서울특별시 서초구 흐령로 155 (방배동)

<p