

다른 제제)을 병용투여했을 때 잠재적으로 생명을 위협하는 세로토닌증후군 발진이 보고되었다.
세로토닌 증상은 정신상태변화(예, 초조, 환각, 성망, 호수), 자율신경불안증(예, 빼막, 불안정한 혈압, 어지럼, 발한, 흉조, 고열), 신경근증상(예, 멀림, 경련, 간대성 경련, 반사적 조희음증장애), 발작 및/또는 위장관계 증상(예, 구역, 구토, 설사)를 포함할 수 있다. 환자들은 세로토닌증후군에 대하여 모니터링해야 한다.

정신질환 치료를 위해 동 제제와 MAO저해제제를 병용투여하는 것은 금기이다. 또한 리네풀리드 또는 정맥주사용 메칠렐블루 제제와 같은 MAO저해제제에 투여받은 환자에게 동 제제 투여를 시도하는 것은 안된다. 투여경로정보가 제공된 메칠렐블루 저제의 모든 시판후 보고는 용량범위가 1mg/kg~8mg/kg인 정맥주사용 제제를 다른 투여경로(경피 또는 국소 주사와 같은) 또는 저용량으로 투여된 경우는 포함하고 있지 않다. 동 제제를 투여받은 환자가 리네풀리드 또는 정맥주사용 메칠렐블루 저제와 같은 MAO저해제제 투여 시기가 필요한 상황일 수 있다. 동 제제를 투여하는 것이 일상적으로 유익성이 있다면 환자들은, 특히 치료개시 중 및 용량을 증가할 때, 잠재적으로 세로토닌 작동성 약물들과 동 제제를 병용투여하는 것이 유익성이 있다면 환자들은, 특히 치료개시 중 및 용량을 증가할 때, 잠재적으로

증가된 세로토닌 증후군 위험성에 대하여 인식해야 한다.

12. 균형 증상

감각스러운 투여증단으로 어지러움, 수면장애, 불안 등과 같은 금단증상을 경험할 위험이 있으므로 처방의사와 상당 없이 환자나 보호자가 일상적으로 이 약의 투여를 중단하는 것은 안된다. 이 약의 투여를 중단하는 경우에는 수주나 수개월에 걸쳐 점진적으로 용량을 감량할 것이 권장된다. 투여 중단, 특히 감각스러운 투여 증단으로 인한 금단증상은 빈번하다. 일상시행에서 이 약을 투여한 환자의 약 25% 그리고 위약을 투여한 환자의 약 15%에서 투여 중단에 이상반응이 발생하였다.

금단 증상의 위험성은 투여 기간과 용량 그리고 용량 감소의 속도를 포함한 몇 가지 요인에 의한다. 어지러움, 감각이상(지각이상, 전기 충격 감각 포함), 수면장애(불면증과 경련증), 초조 또는 불안, 구역 그리고 구토, 멀림, 혼돈, 발한, 두통, 설사, 두근거림, 감정불안, 과민성, 시작장애에 가장 흔히 보고된 이상반응이다. 대부분 이러한 증상은 경증 내지 중증증인지만 일부 환자에서는 그 정도를 심할 수 있다. 이러한 이상반응들은 대개 투여 중단 후 초기 면밀이나내에 발생하지만, 부주의하게 1회 복용을 놓친 환자들에서 이와 같은 증상이 매우 드물게 보고되었다. 일반적으로 이러한 증상은 자기 한정적이며 대개 2주내에 소실되지만 일부 환자에서는 연장될 수 있다(2~3개월 이상).

13. QT 간격 연장

이 약은 용량 의존적으로 QT 간격 연장을 유발하는 것으로 나타났다. 시판 후에 주로 여성, 저칼륨혈증, 기존에 QT 간격 연장이 있거나 심장질환에 있는 환자에서 QT 간격 연장 및 대형성심근비판(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥이 보고되었다. 중대한 서맥 환자 또는 최근 급성 심근 경색증이나 비대상성(uncompensated) 심부전이 있었던 환자에서는 주의해야 한다. 저칼륨혈증 및 저마그네슘혈증과 같은 전해질 불균형은 약성 부정맥의 위험을 증가시키므로 이 약의 투여 전에 조절되어야 한다. 만약 환자는 심장질환 관련 치료를 받고 있다면 이 약 투여 시작 전에 ECG 검토를 고려해야 한다. 만약 이 약을 투여하는 동안 심장 부정맥 발생 징후가 있으면, 치료를 중단하고 ECG를 실시해야 한다.

5. 상호작용

1) 약물동력학적 상호작용

(1) 복용금기:
① MAO저해제 : 용량·용량 험, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 험 및 4. 일반적주의 험을 참조한다.
② 피모아이드
11일간 리세미체인 시랄로프람 40mg/day를 투여한 환자에서 단회 용량 피모아이드 2mg를 병용투여 시 혈액기간동안 일관되지는 않았지만 피모아이드의 AUC와 C_{max}가 증가하였다. 피모아이드 시랄로프람의 병용투여는 QTc 간격을 약 10msec 증가시켰다. 저용량의 피모아이드에서 나타난 상호작용으로 인하여 이 약과 피모아이드는 병용투여에서는 안된다.

③ QT 간격 연장

QT 간격을 연장하는 다른 약물과 이 약의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 약의 부가적인 작용을 배제할 수 없다. 따라서, Class IA 및 III의 항정지약, 항정신병약(예, 페노치아진, 우주체, 피모아이드, 헬로페리돌), 감각에 환우율제, 특정 항생제(예: 스플로스파신, 모시플로스파신, 에리스로미신 IV, 펜타미딘, 항말리리아 치료제(특히, 할로만트린)), 특정 항히스타민제(아스테마졸, 미콜라신)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 약을 병용투여하지 않는다.

(2) 주의해야 하는 병용투여

① 세로토닌 성 약물 : 용법·용량 험, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 험 및 4. 일반적주의 험을 참조한다.
② 각질발작 역치(seizure threshold)를 낮춘 약물 : SSRIs는 발작 역치를 낮출 수 있다. 발작의 역치를 낮출 가능성이 있는 다른 약물(항우울제(심신계), SSRIs), 신경이완제(페노치아진, 부티로페논, 치오잔틴(thioxanthene)), 메프로카민, 부프로피온, 트리마돌)과 병용투여하는 경우 주의해야 한다.

③ 리튬, 트립로포트 : 리튬 또는 트립로포트와 병용 투여하는 경우 SSRIs의 효과가 증가되었다는 보고가 있으므로 이들 약물과 SSRIs를 병용투여할 경우 주의해야 한다.

④ St. John's Wort (성요한의 풀) : St. John's Wort(Hypericum perforatum: 고추나물)를 함유한 생약제제를 병용 투여하는 경우 이상반응의 발생이 증가할 수 있다.

⑤ 출혈 : 이 약과 경쟁하여 항응고제를 병용투여 하는 경우, 항응고 효과를 수 있다. 경구용 항응고제를 투여중인 환자의 경우 이 약의 투여 시점 또는 투여 중단시 항응고 효과를 주의해서 모니터링해야 한다. 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs)와 병용 투여하는 경우 출혈 경향을 증가시킬 수 있다.

⑥ 알코올 : 이 약과 알코올은 어떠한 약물동태학 또는 약물동력학적 상호작용이 예상되지는 않는다. 그러나 다른 정신작용성 약물들과 마찬가지로 이 약은 알코올과는 병용하지 않는 것이 좋다.

2) 약물동력학적 상호작용

(1) 다른 약물이 이 약의 약물동태학에 미치는 영향
이 약은 주로 CYP2C19에 의해 대사된다. CYP3A4 및 CYP2D6 또한 이 약의 대사에 관여할 수 있으나 매우 미약하다. 이 약의 주요 대사체인 S-DCT(demethylated escitalopram)의 일부분은 CYP2D6에 의해 다시 대사되는 것으로 보인다.

이 약과 오메프로呱(CYP2C19 저해제)의 병용투여에 의해 이 약의 혈중 농도가 증등도(약 50%) 증가하였고, 이 약과 시메티딘(증등도의 전반적인 효소 억제제)의 병용투여에 의해 이 약의 혈중 농도가 증등도(약 70%) 증가하였다. 시메티딘과 이 약을 병용투여시 주의해야 하며, 용량 조절이 필요할 수 있다.

CYP2C19 저해제(예: 플루옥세틴, 플루복사민, 암소프라조, 티클로피드) 또는 시메티딘을 병용 투여하는 경우, 이 약의 최고용량 투여시 주의해야 하며, 일상적 판단에 근거하여 이 약의 용량을 감량할 필요가 있다.

(2) 이 약이 다른 약물의 약물동태학에 미치는 영향

이 약은 다른 약물의 약물동태학에 미치는 영향
이 약은 CYP2D6 저해제이다. 이 약과 CYP2D6 호소에 의해 주로 대사되는 약물을 병용 투여하는 경우 주의해야 한다. 특히 플레카이니드(flecainide), 프로파페론(propafenone), 메트프로롤(metoprolol) 심부전에 사용시)과 같은 치료 지수(therapeutic index)가 좁은 약물 또는 데시프라민(desipramine), 클로미프라민(clomipramine) 및 노르트립립린(norptyline)과 같은 항우울제와 리스피리돈, 치오리다진(chloridazine) 및 할로페리돌과 같은 항정신병약을 등 주로 CYP2D6에 의해 대사되는 중추신경계 작용 약물의 경우 이 약과 병용투여시 주의해야 한다. 용량 조정이 필요할 수 있다.

CYP2D6의 기질인 데시프라민(desipramine) 또는 메트프로롤(metoprolol)과 병용투여하는 경우, 이 두 약물의 혈중 농도가 2배로 증가하였다.

생체외(in vitro) 시험에서 이 약은 CYP2C19에 대해 약한 저해작용을 유발할 수 있는 것으로 나타났으므로 CYP2C19에 의해 대사되는 약물과 병용투여하는 경우 주의한다.

6. 일부 및 수유부에 대한 투여

1) 임부

이 약을 임부에게 사용한 임상자료는 없다.
햇빛을 대상으로 한 생식독성시험에서 배-태자 독성(태아 체중 감소 및 경미한 꿀화 지연)이 나타났으나 기형 발생 증가는 관찰되지 않았다. 사망에 대한 위험성은 알려져 있지 않다. 따라서 임부의 경우 이 약이 명백히 필요하며 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.

임신 32주에 SSRIs의 투여는 신생아의 정신행동장애를 포함해서 신생아에게 영향을 미칠 수 있다. 임신후기, 특히 임신 32주까지 이 약을 투여한 일부의 신생아는 관찰이 필요하다. 만약 이 약을 출산까지 또는 출산 바로 전까지 투여한 경우, 신생아에서 금단 효과가 나타날 수 있다. 임신 초기까지 SSRIs/SNRIs를 투여한 일부의 신생아에서 다음과 같은 증상이 나타날 수 있다: 호흡곤란, 청색증, 무호흡, 밀착, 체온 불안정, 수유곤란, 구토, 저혈당증, 근육긴장증, 근육긴장저하, 과다반사, 진전, 초조, 과민성, 기면증, 지속적인 울음, 졸립, 수면곤란. 이러한 증상은 세로토닌 작용 또는 금단 증후군에 의한 것일 수 있다. 대부분의 경우 이는 출산 직후 또는 24시간 내에 나타난다.

연예조차에서 임신 중에, 특히 임신 후기에 임신부에게 SSRIs를 투여는 신생아폐동맥고혈압증증(PPHN)의 위험성을 증가시키는 것으로 나타났다. 관찰된 위험성은 일부 1,000명 당 약 5건이었다. 일반적으로 신생아폐동맥고혈압증증은 일부 1,000명당 1~2건의 비율로 발생한다.

2) 수유부

이 약은 모유로의 이동성이 예상된다. 따라서 수유부에게는 이 약을 투여하지 않거나 이 약을 투여하는 경우에는 수유를 중단해야 한다.

3) 수태동

동물 시험에서 시랄로프람이 정자의 질에 영향을 미칠 수 있는 것으로 나타났다. 일부 SSRIs와 연관된 사람 대상 사례 보고에서 정자의 질에 대한 영향은 가역적인 것으로 나타났다. 사람의 가임 능력에 미치는 영향은 아직 관찰되지 않았다.

7. 소아에 대한 투여 (18세)

소아 및 청소년에 대한 안전성 및 유효성이 확립되지 않았으므로 이 약을 투여하지 않는 것이 바람직하다.(경고항 참조)

8. 고령자에 대한 투여 (> 65세)

최초용량은 경량화의 절반으로 감량하는 것이 좋으며 더 낮은 최대 용량을 고려해야 한다.

9. 운전 및 기계 조작능에 대한 영향

이 약은 지속능력 또는 장신운동 수행에 영향을 미치지 않는 것으로 나타났으나 어떤 장신활성 약물의 경우 판단 또는 기능을 손상시킬 수도 있다. 환자는 이 약이 운전 및 기계 조작능에 미칠 수 있는 잠재적인 위험성에 대하여 주의하도록 한다.

10. 과량투여시의 처치

1) 독성

이 약의 과량 투여에 대한 임상자료는 제한적이며 다른 약물과 과량 병용된 경우가 많았다. 대부분의 경우 경도의 증상이 나타나거나 증상이 없는 것으로 보고되었다. 이 약 단독으로 과량 복용한 경미한 경미한 꿀화 지연이 나타났으나 기형 발생 증가는 관찰되지 않았다. 일부의 경우는 드물게 보고되었다. 대부분의 경우는 병용약물의 과량투여를 수반하였다. 이 약 단독으로 400~800mg의 용량을 과량 복용시 어떠한 심한 증상이 나타나지는 않았다.

2) 중성

이 약의 과량 투여시에 나타나는 증상은 주로 중추신경계(어지러움, 멀림, 초조부터 드물게는 세로토닌 증후군, 경련, 호수까지 나타나), 위장관계(구역/구토), 심혈관계(저혈압, 빨백, QT 간격 연장, 부정맥) 및 전해질/체액 평형상태(저칼륨혈증, 저나트륨혈증)와 관련된 증상들을 포함한다.

3) 치료

이 약의 특별한 해독제는 없다. 기도를 확보하고 적절한 산소 공급과 호흡을 유지시킨다. 위세척과 약용단의 사용이 효과적일 수 있다. 이 약을 경구로 섭취하는 경우 가능한 신속하게 위세척을 실시해야 한다. 일반적으로 대증적 보조 요법과 함께 심장 및 혈관 경호를 모니터링한다.

울혈성 심부전/부정맥 환자 : QT 간격을 연장하는 약물을 병용하여 중인 환자 또는 대사가 변경된 환자(예: 간장에 환자)에서 과량 투여한 경우에는 ECG 모니터링이 권장된다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고와인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것.

12. 의약품동성시험정보(에스시팀정5밀리그램에 한함)

가. 시험약 에스시탈로프람옥살암정20밀리그램(주식회사제뉴원사이언스)과 대조약 렉사프로정20밀리그램(에스시탈로프람옥살암) [한국룬드벡(주)]을 2x2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 29명의 혈중 에스시탈로프람을 측정한 결과, 비교평가형목차(AUCt, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log0.8에서 log1.25 이내로서 생물학적으로 동등성을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0~120hr} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	렉사프로정20밀리그램 (에스시탈로프람옥살암) (한국룬드벡(주))	756.2 ± 291.6	26.18 ± 4.61	2.50 (1.50~6.00)	31.07 ± 9.61
시험약	에스시탈로프람옥살암정20밀리그램 (주식회사제뉴원사이언스)	761.4 ± 319.0	24.57 ± 6.67	2.50 (1.00~6.00)	31.16 ± 11.51
	90% 신뢰구간*	log 0.9594 ~ (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8779 ~ 0.9766	-	-

(AUCt, C_{max}, t_{1/2} : 평균값 ± 표준편차, T_{max} : 중앙값(범위), n = 29)

AUCt : 투약시간부터 최종혈중증도 정성시간 t_{1/2}까지의 혈중농도-시간곡선면적

C_{max} : 최고혈중농도

T_{max} : 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} : 말단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

나. 의약품동성시험기준 제7조제2항에 따라, 시험약 에스시탈로프람옥살암정5밀리그램(주식회사제뉴원사이언스)은 대조약 에스시탈로프람옥살암

염정20밀리그램(주식회사제뉴원사이언스)과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양상이 동등하였다. 이에 따라 해당자료로서 생물학적 동등성을 입증하였다.

13. 기타

1) CYP2C19 대사 저하 환자 (CYP2C19 poor metabolizers):

CYP2C19에 대하여 대사 저하자로 일어진 환자 (CYP2C19 poor metabolizer)의 경우 초회량으로 1일 5mg을 처음 2주간 투여하는 것이 권장된다. 환자의 반응에 따라 1일 10mg까지 증량할 수 있다.

2) 강장애 환자:

경미 또는 중등도의 강장애 환자 (Child-Pugh Criteria A and B)에서 이 약의 반감기가 약 2배 증가하였으며, 약물 노출은 정상 간격을 환자에 비해 약 60% 높았다.

3) 약물기전

에스시탈로프람은 일차결합부위(primary binding site)에 높은 친화력으로 결합하여 선택적으로 세로토닌 재흡수를 억제한다. 또한 세로토닌 수송체(serotonin transporter)의 일로스테릭 결합부위(allosteric site)에도 100배 낮은 친화력으로 결합한다. 세로토닌 수송체의 일로스테릭 조절(allosteric modulation)은 저칼鲳부위 5-HT_{1A}, 5-HT₂, DA D₁ 및 D₂, 수용체, α₁, α₂, β-아드레날린성 수용체, 히스티민 H₁, 무스카린 콜린성, 벤조디아제핀 및 막강성 수용체를 포함한 많은 수용체에 대해 친화력이 없거나 낮다.

따라서 5-HT의 재흡수 억제는 에스시탈로프람의 약리학적 및 일상적 효과를 설명하는 유일한 작용기전이다.

에스시탈로프람은 라세미체 시랄로프람의 S-O-이성질체(S-enantiomer)이며 치료 활성을 나타내는 이성질체(enantiomer)이다. 약리학적 연구에서 R-이성질체(R-enantiomer)는 불활성 물질이 아니라 S-이성질체(S-enantiomer)의 궁극적인 약리학적 특성인 세로토닌 증강 효과를 방해하는 것으로 나타났다.

4) 약물동력학적 작용

건강한 피험자를 대상으로 한 이종-눈가림, 위약-대조 ECG 시험에서 기준치 (baseline)로부터 QTc (Fridericia-correction) 변화는 10mg/일 용량에서 4.3 msec, 30 mg/일 용량에서 10.7 msec 이었다.

[저장방법] 차량기밀용기, 실온(1~30°C)보관