

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

산도스® 파록세틴 정

(무수염산파록세틴)

SD14001-2024-1

[원료약품의 분량] 1정 중
유효성분: 무수염산파록세틴(EP) 22.2mg

(파록세틴으로 20.0mg)

첨가제: 미경찰설률로스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 전분글리콜산나트륨, 코포비돈, 쿠로이드성이산화규소, 탤크, 히프로필로오스, D-망니톨

[성상] 환색의 절단선이 있고 PX20이 새겨진 원형정제

[효능·효과]

- 주요우울증
- 강박장애
- 공황장애
- 범정신장애(GAD)
- 외상후 스트레스장애(PTSD)
- 사회불안장애/사회공포증

[용법·용량]

● 약은 1일 1회 아침식사 중에 복용하는 것이 좋으며 씹지 말고 삼켜서 복용해야 한다. 일반적으로 증상이 소실될 수 있도록 충분한 기간 동안 치료하는 것이 권장된다. 투여시작 후 최초로 만족할 만한 반응이 나타난 후에는 투여를 지속적으로써 재발할 수 있다. 우울증 치료의 경우에는 증상 소실 이후 최소 4~6개월 동안 투여하여야 하며 강박장애와 공황장애의 경우에는 더 장기간 투여할 수 있다. 다른 정신치료약물과 마찬가지로 투여를 갑자기 중단하는 것은 안티드라이(상반응 침조)로 다른 항우울제로 치료시작 후 2~3주 동안 투여량을 검토하여 필요시 적절하게 조절하거나 이후에는 일상적으로 적절하다고 판단되는 만큼 조절해 주어야 한다.

이 약을 장기간 사용하는 경우 개별 환자에 대해 이 약의 장기사용에 대한 정기적 재평가를 하여야 한다.

[용량]

1) 성인:

(1) 주요우울증
경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 20mg이다. 환자에 따라 증상이 필요할 수도 있는데 이때에는 환자의 반응에 따라 단계적으로 10mg씩 증량하며 1일 최대용량은 50mg이다.

2) 강박장애

경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 40mg이다. 1일 20mg으로 치료를 시작하고 매주 10mg씩 증량할 수 있다. 1일 최대용량은 60mg이다.

3) 공황장애

경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 40mg이다. 1일 10mg으로 치료를 시작하고 환자의 반응에 따라 매주 10mg씩 증량할 수 있다. 환자에 따라서는 1일 투여량을 최대 60mg까지 증량하여야 한다. 일반적으로 경구투여상의 치료초기에는 증상이 악화될 가능성이 있으고 일어져서 있으므로 초기 용량을 저용량으로 할 것을 권장하고 있다.

4) 범정신장애(GAD)

경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 20mg이다. 이 용량에 반응을 보이지 않는 환자는 단계적으로 매주 10mg씩 증량하여 1일 투여량을 최대 50mg까지 증량할 수 있다.

5) 외상후 스트레스장애(PTSD)

경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 20mg이다. 이 용량에 반응을 보이지 않는 환자는 필요에 따라 10mg씩 증량하여 최대 50mg까지 증량할 수 있다. 외상후 스트레스장애에 대한 위약대조 시험에서 이 약의 효과는 12주 이상에서는 평가되지 않았다.

6) 사회불안장애/사회공포증

경구투여시 권장투여량은 파록세틴으로서 1일 20mg이다. 최소한 2주가 지나도 이 용량에 반응을 보이지 않는 환자는 1일 투여량을 최대 50mg까지 증량할 수 있다. 용량 증가는 환자의 반응에 따라 적어도 1주일의 간격으로 10mg씩 증량한다. 이 약은 12주간의 위약 대조 시험에서 사회불안장애/사회공포증에 대한 유효성이 입증되었으나 12주 이상 복용에 대한 자료는 전무하다.

7) 고령자:

고령자에서는 이 약의 혈중농도가 높게 나타날 수 있다. 초기권장량은 10mg/일이며, 환자의 반응에 따라 단계적으로 1일 10mg씩 증량하여 1일 최대용량은 40mg이다.

8) 소아·소녀에서는 유호성 및 안전성이 확립되어 있지 않으므로 이 약의 사용은 권장되지 않는다.

9) 신부전 및 간부전 환자:

증증 신부전 환자: 증증 신부전 환자(크레아티닌 청소율 30mL/min 미만이나 간부전 환자에서는 이 약의 혈증농도가 높게 나타날 수 있다. 경감량은 1일 20mg이다). 필요할 경우 증량용량은 최저용량으로 제한해야 한다.

10) 정신질환 환자:

정신질환 치료를 위한 MAO저해제 투약을 동제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 한다. 반면으로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 동제 치료를 시작하려면 동제 투약 중단 후 적어도 14일이 경과해야 한다.

11) 리네졸리드 또는 메칠판클루루:

리네졸리드 또는 경쟁적 세로토닌 메칠판클루루 제제를 투여받는 환자는 세로토닌 증후군 위험성 증가 때문에 동제 투여를 시작해서는 안된다. 입원을 포함한, 다른 중재적 치료들, 더 긴급한 정신질환적 상황 치료를 필요로 하는 환자에게는 투여를 고려해야 한다. 이에 동제를 투여받는 환자에게 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 긴급히 투여할 필요가 있을 수 있으므로, 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제에 대한 대안적 약물들이 있고 특별 환자에서 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여하는 환자에게는 이 약의 투여를 중단하는 경우 동제를 즉시 종하고 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 민족 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 한다. 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동제 치료를 다시 시작할 수 있다.

비정류투여·경구제 또는 국소주사로 메칠판클루루 제제 투여 또는 동제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 일상의 이러한 사용에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성을 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(자살성향)의 위험도를 증가시킨다는 보고가 있다. 소아, 청소년 또는 젊은 성인에게 이 약이나 다른 항우울제 투여를 고려중인 환자는 일상적인 필요성이 위험보단 높았거나 항상 신중하게 고려해야 한다. 단기간의 연구에서 25세 이하의 성인에서는 위약과 비교하였을 때 항우울제가 자살성향의 위험도를 증가시켰지만, 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험을 감소하였다. 우울증 및 다른 정신과적 질환 환자가 나이를 초과하는 경우 고려해야 한다.

3) 조증 또는 그 병력이 있는 환자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 헤르페스 침증 치료제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 민족 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 한다. 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동제 치료를 다시 시작할 수 있다.

4) 고령자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 고려해야 한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에過민반응을 투여한 환자

2) MAO 저해제 복용 환자

정신질환 치료를 위해 이 약과 MAO 저해제를 복용하는 환자는 세로토닌 증후군 위험성 증가 때문에 동제 투여를 시작해서는 안된다. 입원을 포함한, 다른 중재적 치료들, 더 긴급한 정신질환적 상황 치료를 필요로 하는 환자에게는 투여를 고려해야 한다.

이에 동제를 투여받는 환자에게 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 긴급히 투여할 필요가 있을 수 있으므로, 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제에 대한 대안적 약물들이 있고 특별 환자에서 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여하는 환자에게는 이 약의 투여를 중단하는 경우 동제를 즉시 종하고 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 민족 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 한다. 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동제 치료를 다시 시작할 수 있다.

비정류투여·경구제 또는 국소주사로 메칠판클루루 제제 투여 또는 동제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 일상의 이러한 사용에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성을 인지해야 한다.

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 신경성원제를 복용하고 있는 환자(신경이원체약증후군이 나타날 수 있다.)

2) 경기용 항응고제를 복용하고 있는 환자

3) 낙소증 환자

4) 심장질환자

5) QT 간격 연장의 병력이 있는 환자, 항부정제액 또는 QT 간격을 연장할 수 있는 기타 약물을 복용하는 환자 및 관련된 심장질환자 있는 환자(이 약과의 약과는 환경화되어 있다.)

6) 경기용 항기증 치료제를 투여하는 환자에게는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 헤르페스 침증 치료제를 투여할 때 우울증의 개선으로 기인할 수 있다. 경기용 항기증 치료제 투여는 환자에게는 이 약의 투여를 중단하는 경우 동제를 즉시 종하고 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여할 수 있다. 환자는 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 민족 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 한다. 리네졸리드 또는 맥맥주사용 메칠판클루루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동제 치료를 다시 시작할 수 있다.

7) 조증 또는 그 병력이 있는 환자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 고려해야 한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

8) 출혈의 경향이 있는 환자, 출혈성 질환의 병력이 있거나 소인을 가진 환자 및 출혈의 위험성을 높일 수 있는 약물에, 클로마핀과 같은 비정형 항생제, 항정기방역, 페오리아진, 대부분의 삼항계 항우울제, 아스피린, 비스테로이드 항염증제(NSAIDs), COX-2 억제제를 복용하는 환자

9) 협각·녹내증 환자(동공확대를 일으킬 수 있다.)

10) 중증 간장애 및 신장애 환자

11) 자살충동 또는 자살기도의 병력이 있거나, 자살충동이 있는 환자(자살염려, 자살기도가 나타날 수 있다.)

12) 뇌의 기질적장애 또는 정신질환의 요인이 있는 환자(정신증상을 악화시킬 수 있다.)

13) 충동성이 높은 병증장애 환자(정신증상을 악화시킬 수 있다.)

14) 고령자

4. 이상반응

1) 아래 기록된 이상반응을 주의로 하는 환자에게는 투여하지 말 것

2) 비정류투여·경구제 또는 국소주사로 메칠판클루루 제제 투여 또는 동제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 일상의 이러한 사용에 대한 세로토닌 증후군 증상을 인지해야 한다.

3) OT 간격을 연장할 수 있고 CYP2D6에 의해 대처되는 티오리다진 또는 피모지드와 같은 약물을 투여받는 환자에게 이 약을 투여하는 것은 금기이다. (6. 상호작용 항 참조)

4) 세로토닌 전제제·트립토핀·밀린坦·복용 환자

5) 항우울제 및 항정기방역을 복용하는 환자에게는 투여하지 말 것

6) 경기용 항기증 치료제를 투여하는 환자에게는 투여하지 말 것

7) 조증 또는 그 병력이 있는 환자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 고려해야 한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

8) 출혈의 경향이 있는 환자, 출혈성 질환의 병력이 있거나 소인을 가진 환자 및 출혈의 위험성을 높일 수 있는 약물에, 클로마핀과 같은 비정형 항생제, 항정기방역, 페오리아진, 대부분의 삼항계 항우울제, 아스피린, 비스테로이드 항염증제(NSAIDs), COX-2 억제제를 복용하는 환자

9) 협각·녹내증 환자(동공확대를 일으킬 수 있다.)

10) 중증 간장애 및 신장애 환자

11) 자살충동 또는 자살기도의 병력이 있거나, 자살충동이 있는 환자(자살염려, 자살기도가 나타날 수 있다.)

12) 뇌의 기질적장애 또는 정신질환의 요인이 있는 환자(정신증상을 악화시킬 수 있다.)

13) 충동성이 높은 병증장애 환자(정신증상을 악화시킬 수 있다.)

14) 고령자

15) 신경성원제를 복용하고 있는 환자에게는 투여하지 말 것

16) 경기용 항기증 치료제를 투여하는 환자에게는 투여하지 말 것

17) 조증 또는 그 병력이 있는 환자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 고려해야 한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

18) 출혈의 경향이 있는 환자, 출혈성 질환의 병력이 있거나 소인을 가진 환자 및 출혈의 위험성을 높일 수 있는 약물에, 클로마핀과 같은 비정형 항생제, 항정기방역, 페오리아진, 대부분의 삼항계 항우울제, 아스피린, 비스테로이드 항염증제(NSAIDs), COX-2 억제제를 복용하는 환자

19) 협각·녹내증 환자(동공확대를 일으킬 수 있다.)

20) 경기용 항기증 치료제를 투여하는 환자에게는 투여하지 말 것

21) 조증 또는 그 병력이 있는 환자는 경기용 1일 20mg이다. 필요할 경우 고려해야 한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

22) 출혈의 경향이 있는 환자, 출혈성 질환의 병력이 있거나 소인을 가진 환자 및 출혈

