

딜테란® 서방캡슐 90mg/180mg

(딜티아젠프아시디폴리머복합캡슐)

ARTDB006934P2

딜테란® 서방캡슐 90mg / 180mg

(딜티아젠프아시디폴리머복합캡슐)

DILTELAN®

전문의약품

분류번호 217



[원료약품 및 그 분량] 1캡슐 중

90mg

딜티아젠프아시디폴리머복합캡슐(별규)202.05mg
(딜티아젠프산염으로서 90mg)

180mg

딜티아젠프아시디폴리머복합캡슐(별규)404.10mg
(딜티아젠프산염으로서 180mg)
첨가제(타르색소): 황색5호, 황색 203호

[성상]

90mg: 상·하 흰색의 경질캡슐에 흰색 또는 회백색의 구형과립이 들어있는 서방성 캡슐
180mg: 상·하 미황색의 경질캡슐에 흰색 또는 회백색의 구형과립이 들어있는 서방성 캡슐

[효능·효과]

협심증, 본태성 고혈압(경증·중등도)

[용법·용량]

- 성인: 딜티아젠프산염으로서 1일 1회 180mg을 경구투여한다.
증상에 따라 1회 360mg까지 증량할 수 있다.
- 노인 및 간·신장에 환자: 초회량으로 1일 1회 90~120mg을 투여한다. 투여 중에 심박동수를 측정하여 50회 이하로 저하된 경우에는 증량하지 않는다.
연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 중증의 울혈성 심부전 환자(심부전 증상을 악화시킬 수 있다)
- 동기능부전증후군, 동방블록, 방실블록(2, 3도) 환자 (인공심실박동기를 착용중인 환자는 제외)
- 저혈압(수축기압 90mmHg 미만) 또는 속 환자
- 이 약에 과민증의 병력이 있는 환자
- X선 소견상 급성 심근경색 환자 및 폐울혈 환자
- 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인
- 이바브라딘을 병용투여하는 환자(5상호작용항 참조)

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 울혈성 심부전 환자(심부전 증상을 악화시킬 수 있다)
- 중증의 간·신부전 환자(약물대사, 배설이 지연되어 작용이 증강될 수 있다)
- 방실블록(1도) 환자
- 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

3. 이상반응

- 이 약의 1일 용량을 540mg까지 투여한 결과 가장 흔한 이상반응은 비염, 두통, 인후염, 변비, 기침증상, 인플루엔자 증상, 말초성 부종, 근통, 설사, 구토, 부비강염, 두통, 요통, 구역, 소화불량, 혈관확장, 사교에 의한 상해, 복통, 관절, 불면, 무호흡, 피진, 이명 등이었다.
- 순환기계: 방실블록(1도), 부정맥, 서맥, 기립성

저혈압, 빈맥, 안면창백·홍조, 동정지, 동방블록, 심계항진, 심전도이상, ST상승, 흉통, 부종, 울혈성 심부전, 드물게 완전방실블록, 현저한 서맥 등이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 황산아트로핀, 이소프로테레놀 등의 투여와 함께 필요에 따라 심장박동 등의 적절한 처치를 한다.

- 정신신경계: 권태감, 두중감, 중아리 경련, 무력감, 긴장항진, 감각이상, 어지러움, 혼몽, 두통이 나타날 수 있다.
- 소화기계: 구갈, 식욕부진, 치아이상, 트림, 위부불쾌감, 가슴쓰림이 나타날 수 있다.
- 피부: 발한, 피부비대, 피부점막만중후군(Stevens-Johnson 증후군), 중독성 표피괴사증(Lyell 증후군)이 나타날 수 있다.
- 호흡기계: 비출혈, 기관지염, 호흡장애가 나타날 수 있다.
- 비뇨생식기계: 방광염, 신결석, 발기부전, 무월경, 질염, 전립선 질환이 나타날 수 있다.
- 대사 및 영양장애: 통풍, 부종이 나타날 수 있다.
- 근골격계: 관절통, 점액낭염, 골격통이 나타날 수 있다.
- 혈액 및 림프계: 림프선종이 나타날 수 있다.
- 전신증상: 동통, 인과성이 결여된 반응, 경통, 목강직, 발열이 나타날 수 있다.
- 감각계: 약시, 귀아픔이 나타날 수 있다.
- 과민증: 때때로 발진, 가려움, 또한 드물게 광과민증, 다형성 홍반양 피진, 두드러기 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
- 간장: 드물게 황달, 간종대가 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다. 또한 때때로 ALT, AST의 상승이 나타날 수 있다.
- 기타: 여성형 유방, 파킨슨증후군, 혈소판감소, 백혈구감소가 나타날 수 있다. 또한 용용에 따라 드물게 치은비후가 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.

4. 일반적 주의

- 칼슘길항제의 투여를 갑자기 중지할 경우 증상이 악화될 수 있으므로 휴약을 요하는 경우에는 천천히 감량하면서 관찰을 충분히 한다.
- 심전도: 이 약은 동기능부전증후군 환자를 제외하고는 동방결절 회복시간을 크게 지연시키지 않으면서 방실결절 복귀기는 연장시킨다. 이 효과는 드물게 비정상적인 서맥(특히 동기능부전증후군 환자), 때때로 방실블록(2, 3도)을 유발할 수 있다.
- 울혈성 심부전: 이 약은 동물의 적출조직에서 음성 근변력 작용을 나타내었음에도 불구하고 정상적인 심실기능을 가진 인체의 혈액동력연구에서는 심기능의 감소나 수축력(dP/dt)에 대한 음성작용을 나타내지 않았다. 좌심실기능부전(박출계수 24±6%) 환자에 대한 경구투여의 급성연구는 수축기능의 특별한 감소없이 심실기능계수 증가를 보여주었다. 이미 심실기능 손상이 있었던 환자에서 울혈성 심부전증의 악화가 보고되었다. 심기능부전 환자에게 딜티아젠프와 β-단교제 병용투여하는 것은 제한되어 있으므로 병용투여시 주의한다.
- 저혈압: 이 약의 투여로 인한 혈압감소는 때때로

중후성 저혈압을 유발할 수 있다.

- 5) 이 약은 대부분이 간에서 대사되고 신장과 담즙을 통해 배설되므로 지속적으로 다른 약물과 병용투여하는 경우에는 규칙적인 관찰이 필요하다. 특히 간·신기능부전 환자에 투여하는 경우에는 주의한다. 아급성·만성 독성시험(개, 랫트)에서 고용량 투여시 간손상이 나타났다.
- 6) 이 약은 지속성 방출형 매트릭스로 이미 협착이 있는 환자에서 이 약 투여에 의한 폐색증상이 보고된 바는 없으나 중증의 위장관 협착이 있는 환자에 투여하는 경우에는 주의한다.
- 7) 혈압강화 효과에 의해 현기증 등이 나타날 수 있으므로 높은 곳에서의 작업, 자동차 운전 등 위험을 동반하는 기계조작시에는 주의해야 한다.

5. 상호작용

- 1) 다른 항부정맥약(인산디소피라미드)과 테르페나딘의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으켰다는 보고가 있으므로 이 약과 테르페나딘을 병용투여하지 않는다. 또한, 이 약과 아스테미졸의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다.
- 2) 단트롤렌(주입액): 심실세동이 나타날 수 있으므로 병용투여하지 않는다.
- 3) 혈압강화제, 질산염제제: 혈압강화 효과를 증강시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 4) β-차단제, 라우올피아제제, 부정맥용제(아미오다론 등): 서맥이 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 5) 디기탈리스 제제(디곡신, 메칠디곡신): 디기탈리스제제의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 6) 아프린딘: 두 약물의 혈중농도를 서로 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 7) 시클로스포린: 시클로스포린의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 8) 리팜피신: 이 약의 작용을 저하시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 9) 미다졸람, 페니토인: 미다졸람, 페니토인의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 10) 시메티딘: 이 약의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 11) 테오필린: 테오필린의 대사, 배설이 지연될 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 12) 마취제: 심자극생성 억제작용, 심전도 억제작용이 증강될 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 13) 디히드로피리딘계 칼슘차단제(니페디핀 등): 디히드로피리딘계 칼슘차단제의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 14) 카르바마제핀: 카르바마제핀의 혈중농도를 상승시켜 중독증상(졸음, 구역, 구토, 어지러움 등)이 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 15) 타크롤리무스: 타크롤리무스의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 16) 트리아졸람: 트리아졸람의 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 17) 이바브라딘: 심박수를 감소시킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 동물시험(마우스, 랫트, 토끼)에서 골격, 심장, 망막 및 허에 기형을 나타내는 경향을 보였으며 또한 출생자에서 있어서 체중감소 및 생존수의 감소, 분만지연, 사산수의 증가도 보고되어 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 않는다.
- 2) 이 약의 모유중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유중에는 투여를 피하고 부득이한 경우에는 수유를 중단한다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.

8. 과량투여시의 처치

과량투여시에는 초기 처치로 토근을 투여하여 구토를 유발시키나 약물의 흡수를 감소시키기 위해 활성탄을 투여한다. 위세척과 함께 다음과 같은 방법들도 고려할 수 있다.

- 1) 서맥: 아트로핀(0.6~1.0mg)을 투여한다. 만약 미주신경이 차단되는 반응이 없으면 이소프로테레놀을 주의깊게 투여한다.
- 2) 고도의 방실블록: 위의 서맥과 같은 방법으로 치료한다. 고도의 방실블록이 고정적인 경우에는 심박동(pacing)과 함께 치료해야 한다.
- 3) 심부전: 근변력성 약물(도파민 또는 도부타민)과 이노제를 병용한다. 강심제, 혈압상승제, 수액 등의 투여와 보조순환을 적용할 수 있다.
- 4) 저혈압: 혈관수축제(도파민 또는 수석산노르에피네프린)를 투여한다. 강심제, 혈압상승제, 수액 등의 투여와 보조순환을 적용할 수 있다. 실제 치료와 용량은 담당의사의 판단, 경험 및 임상적인 상태의 정도에 따라 결정한다. 이 약은 광범위한 대사로 인해 상용량 투여 후에 10 배 이상의 혈중농도 변화가 관찰되므로 과량투여 진단시 신중을 기한다. 활성탄의 혈액 환류는 약물배설을 촉진시키기 위한 보조치료요법으로 사용되고 있다.
- 5) 이 약을 경구로 10.8g까지 과량 투여한 경우에 활성탄을 이용한 적절한 처치로 성공적으로 치료한 예가 보고되어 있다.

9. 적용상의 주의

이 약 투여시에는 캡슐을 개봉하거나 씹지 않도록 주의한다.

【포장단위】

30캡슐, 150캡슐, 300캡슐

【저장방법 및 사용기간】

- 밀폐용기, 실온(1~30°C)보관
- 사용기간: 제조일로부터 36개월(3년)

※ 주의

- 1. 의약품을 어린이 손에 닿지 않게 보관하십시오.
- 2. 정해진 용법·용량을 준수하여 사용하십시오.
- 3. 의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 첨부문서를 주의 깊게 읽으시고, 의약품과 함께 보관하십시오.
- 4. 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣어 보관하십시오.
- 5. 사용기한이 지난 의약품은 사용하지 마십시오.

【취급상의 주의사항】

- 1. 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
- 2. 의약품정보는 식품의약품안전처 온라인의약품서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하세요.

제조원

알보젠코리아주식회사

충청남도 공주시 정안면 정안농공단지길 55-8
소비자상담
전화: 080-729-5800

작성년월일: 2016년01월30일

이 첨부문서는 작성일(2016년01월30일)이후 변경된 내용은 미지드럭(<http://ezdrug.mfds.go.kr>) → [정보마당] - [의약품정보]란에서 확인할 수 있습니다.