

# 레카딤 정 10 mg (레르카니디핀염산염)

## RECADIP

전문약품
분류번호 214



### [원료약품 및 그 분량] 1정 중

- 유효성분: 레르카니디핀염산염(별규) ..... 10.0mg
- 동물유래성분: 유당수화물(소·우유)
- 첨가제: 이경정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 크로스카멜로오스나트륨, 탈크, 포비돈K30, 폴리소르베이트80, 폴리메틸렌글리콜6000, 황색산화철, 히프르멜로오스2910

### [성상]

황색의 원형 필름코팅정제

### [효능·효과]

경증~중등도 본태고혈압

### [용법·용량]

- 성인  
레르카니디핀염산염으로서 1일 1회 5~10mg을 최소 식사 15분전에 경구투여한다. 환자의 증상에 따라 20mg까지 증량할 수 있다.  
용량 조절은 최대 혈압강하 효과가 명확히 나타나는데 2주가 걸리므로 점차적으로 한다. 이 약으로 혈압이 조절되지 않는 환자에게는 베타차단제 (아테놀롤 등), 이뇨제(히드로클로로티아지드 등), ACE억제제(캅토프릴, 에날라프릴 등)와 병용치료 할 수 있다.  
용량·반응 곡선이 급경사이며, 20~30 mg 용량에서 점점에 도달하므로, 그 이상의 용량투여 시 효과가 더 증강되지 않고, 오히려 이상반응이 증가 된다.
- 고령자: 약동학 자료와 임상경험에서 1일 용량의 조절이 필요하지 않은 것으로 나타났으나, 고령자에게 치료를 시작할 경우 주의가 필요하다.
- 간·신장에 환자: 경증~중등도의 간·신장에 환자는 시작과정에서 특별한 주의가 필요하다. 비록 이러한 환자들의 상용량 패턴은 일정하지만 1일 20 mg으로 증량할 경우 주의가 요구된다. 간장애 환자에서, 혈압강하 효과가 증가될 수 있으므로 용량조절이 고려되어야 한다. 중증 간·신장애 환자에게는 이 약을 투여하지 않는다.

### [사용상의 주의사항]

#### 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 다른 디히드로피리딘계 약물 또는 이 약 및 이 약의 다른 구성분에 과민반응 병력이 있는 환자
- 2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
- 3) 자심실 우출로 폐색중 환자
- 4) 지르미지 않은 율혈성분자 환자
- 5) 불안정형 협심증 환자
- 6) 중증 간장애 신장애 환자(크레아티닌청소율 <10 mL/min)
- 7) 급성 심근경색(1개월 이내) 환자
- 8) 투석중인 환자
- 9) 18세 미만의 소아 및 청소년
- 10) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성 (galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는, 포도당-갈락토오스 흡수장애 (glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

#### 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 동기능부전증후군 환자(pacemaker에 이상이 있는 경우)
- 2) 좌심실 기능장애 환자(비대심근병증, 동맥협착증)
- 3) 허혈성 심질환 환자
- 4) 경증~중등도 신장애-간장애 환자(1일 20 mg으로 증량 투여 시 주의요함.)

- 5) 협심증 병력이 있는 환자(협심증 병력이 있는 환자에서 매우 드물게 흉통, 협심증의 중증도와 빈도, 지속시간이 증가될 수 있다는 보고가 있다.)
- 6) 알코올 섭취 환자(혈압강하제의 혈관확장 기능 증가시킬 가능성이 있다.)
- 7) 고령자

### 3. 이상반응

- 1) 순환기계: 때때로 흉조(안면홍조 포함), 말초부종, 심계항진, 빈맥 등이 나타날 수 있다. 드물게 저혈압, 흉통, 협심증이 나타날 수 있다.
- 2) 정신신경계: 때때로 두통, 어지럼, 무력증, 피로, 드물게 졸음, 신경쇠약 등이 나타날 수 있다.
- 3) 소화기계: 때때로 소화불량, 구역, 구토, 복부 통증, 설사 등의 증상이 나타날 수 있다.  
간상: 간 아미노전달효소의 혈청 수치에 있어서 독립적이고 가역적인 증가 보고가 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지해야 한다.
- 5) 신장: 때때로 다뇨, 드물게 빈뇨 등의 증상이 나타날 수 있다.
- 6) 구강: 드물게 연용에 의해 치은비후가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.
- 7) 피부: 때때로 발진 등이 나타날 수 있다.
- 8) 골격근: 때때로 근육통 등이 나타날 수 있다.
- 9) 국내 시판후 조사결과: 국내에서 재심사를 위하여 이 약을 1회 이상 투여 받은 환자 4,884명과 6개월 이상 투여 받은 환자 203명을 대상으로 시판 후 조사를 실시하였다. 그 결과 이상반응 발현중태율은 인과관계와 상관없이 각각 3.2%(154례/4,816례), 3.9%(8례/203례)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 각각 2.8%(134례/4,816례), 2.5%(5례/203례)이다. 1회 이상 투여 받은 환자에서 나타난 이상반응은 안면홍조가 0.9%(44례/4,816례)로 가장 많았고, 그 다음은 두통 0.6%(27례/4,816례), 심계항진 0.4%(19례/4,816례), 어지럼 0.3%(13례/4,816례), 말초부종, 흉통, 소화불량, 빈맥이 각 7례, 상복부통증, 구역이 각 4례씩 나타났으며, 0.1% 미만에서 무력증, 몸떨림, 불면증, 간기능장애, 다뇨, 발진, 구강건조, 구토, 순진제, 기침, 피부, 복부팽만감, 설사, 발기부전, 저혈압, 부종맥, 식은땀, 피부 따끔거림, 조기수축, 혀의 경직, 심실조기박동(VPB) 증가가 나타났다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 몸떨림, 불면증, 구강건조, 손저림, 기침, 복부팽만감, 발기부전, 부종맥, 식은땀, 피부따끔거림, 조기수축, 혀의 경직, 심실조기박동 증가가 보고되었다. 6개월 이상 장기 투여한 환자의 경우 나타난 이상반응의 종류는 거의 유사하였으며, 그 밖에 호흡근관, 위장장애 1건이 보고되었다.

### 4. 일반적 주의

- 1) 칼슘채널차단제를 급하게 투여중지 할 때 증상이 악화된 증례가 보고되어 있으므로 휴약을 할 경우에는 서서히 감량하고 관찰을 충분히 해야 한다.
- 2) 어지럼, 무력증, 피로, 드물게 졸음으로 인하여 운전 또는 기계 사용능력을 손상시킬 수 있으므로 주의를 요한다.

### 5. 상호작용

- 1) 이 약은 CYP3A4에 의해 대사가 일어나는 것으로 알려져 있으므로, CYP3A4의 억제제 및 유도제를 병용 투여하는 것은 레르카니디핀의 대사 및 소실에 영향을 미칠 수 있다.  
(1) CYP3A4 억제제(케토코나졸, 이트라코나졸, 리토나비르,

에리트로미신, 트롤레안도미신, 단트롤렌)와의 병용투여를 피해야 한다.

- (2) 시클로스포린과 병용 투약하는 경우 시클로스포린과 이 약의 혈장농도가 증가하므로, 시클로스포린과의 병용 투여를 피해야 한다.
- (3) CYP3A4 유도제(페니토인, 카르바마제핀 등 항경련약, 리튬피산)와의 병용투여는 이 약의 혈당강화 효과를 감소시킬 가능성이 있으므로 혈당을 평상시보다 좀 더 자주 확인하여야 한다.
- (4) 기타 CYP3A4의 기질과의 병용투여시 주의를 요한다: 테르클라민, 아스테미졸과 아미오다론, 퀴니딘과 같은 Class III 항부정맥 약물, 디아제팜, 미다졸람 등의 벤조디아제핀계 약물
- 2) 간에서 분해되는 베타다단테(프로피라노놀, 메도프로콜) 등과의 병용은 가능하다. 용량조절이 필요하다.
- 3) 디곡신과 이 약 20mg과의 병용투여시 약동학적 상호작용의 증거는 없다. 디곡신과 병용 투여하는 경우 디곡신의 혈장농도가 상승될 수 있다. 디곡신 병용투여 환자는 디곡신 독성 증상을 임상적으로 자세히 검사해야 한다.
- 4) 시메티딘 1일 800mg의 병용 투여는 이 약의 혈장 농도에서 유의한 변화를 초래하지 않지만, 더 높은 용량에서는 이 약의 혈당강화 효과가 증가하므로 주의를 요한다.
- 5) 디히드로피리딘계 약물은 자몽(grapefruit)주스와 함께 투여하는 경우에 이 약의 혈중농도가 상승할 수 있으므로 함께 복용하지 않는다.
- 6) 알코올은 혈관확장성 혈당강화제의 효과를 증가시키기 때문에 피해야 한다.
- 7) 65±7세의 자원을 대상으로 한 CYP3A4, CYP2D6의 억제제, 플루옥세틴과의 상호작용 시험에서 임상적으로 관련 있는 약동학적 변화는 없었다.
- 8) 이 약과 심바스타틴을 반복하여 병용 투여했을 때 임상적으로 관련 있는 변화는 없었다. 이 약을 오전에 투여하고 심바스타틴을 오후에 투여 할 경우 심바스타틴 혈장 대사물질의 AUC 증가에 대한 상호작용을 피할 수 있다. 긴장된 자원자에게 이 약과 와르파린을 병용 투여했을 때 와르파린의 약동학적 특성이 변하지 않았다.

#### 6. 임부 및 수유부에 대한 투여

레르카니디핀은 랫드와 토끼에서 기형발생 효과를 나타내지 않았고, 랫드에 대한 수태능 시험에서 고용량(12 mg/kg)을 투여할 때 태자사망율이 증가하였으며, 랫드에 대한 기형발생 시험에서는 고용량(22 mg/kg)투여에 의해 태자체중감소, 내장이상(신우 및 노관 확장) 및 골화지연에 따른 설골의 불완전한 골화증가를 나타냈다. 토끼에 대한 기형발생 시험에서도 고용량(250 mg/kg)에서 태자체중감소를 나타냈다. 또한 랫드에 대한 주산 수유시험에서는 고용량(12 mg/kg)투여에 의해 태자체중감소, 착상후 사망한 태자수 증가, 사산자수의 증가 및 수유기간중 산생자의 사망률 증가를 나타냈다. 그럼에도 불구하고, 레르카니디핀은 임신과 수유시 임상 검정이 확인되지 않았고, 다른 디히드로피리딘계 약물의 동물에서의 기형발생 유발, 레르카니디핀의 높은 지방친화성에 의한 모유로의 분포 등을 고려할 때, 유효한 피임을 하지 않을 경우, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부에게 투여하지 않았다.

#### 7. 소아에 대한 투여

18세 미만의 소아 및 청소년에 대한 임상 경험이 없으므로 이 약은 소아 및 청소년에게 투여하지 않았다.

#### 8. 고령자에 대한 투여

약동학 자료와 임상경험에서 1일 용량의 증감이 필요하지 않았으나 고령자에서의 초기투여는 특별한 주의를 요한다.

#### 9. 과량투여시의 처치

- 1) 시판 후 과용량 보고가 2건 있었으나(각각 150 mg, 280 mg을 자살 의도로 복용), 첫번째 환자는 졸음의 증세가 나타났고 위세척을 시행했다. 두번째 환자는 중증 심근허혈과 경증 신부전을 동반한 심장소크가 나타났고 고용량의 카데콜아민, 푸로세미드, 디기탈리스, 비경구 혈당증량제를 처방하였다. 두 경우 모두 후유증 없이 회복되었다. 다른 디히드로피리딘계 약물과 같이, 과용량은 과도한 말초 혈관 확장으로 현저한 저혈압과 반사성 빈맥의 초래에 예상된다. 중증 저혈압, 서맥과 무의식 경우, 정맥주사용 아트로핀이 이상반응의 치료에 유용할 것으로 보인다.
- 2) 이 약은 장시간 작용 약물이므로 과용량을 복용한 환자는 심혈관 상태를 최소 24시간 검사하는 것은 필수적이다. 과용량 복용시 혈액투석의 유효성에 관한 정보는 없다. 다만, 이 약의 높은 지방친화성으로 인하여 과용량이 투여되었을 경우 혈액투석이 유효하지 않을 수도 있다.

#### 10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

#### [포장단위]

30정, 100정

#### [저장방법 및 사용기간]

• 기밀용기, 실온(1~30 ℃)보관 • 제조일로부터 36개월

#### \* 주의

1. 의약품은 어린이 손에 닿지 않게 보관하십시오.
2. 정해진 용법·용량을 준수하여 사용하십시오.
3. 의약품 사용하기 전에 사용자에게는 첨부문서를 주의 깊게 읽으시고, 의약품과 함께 보관하십시오.
4. 의약품은 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, 변태 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
2. 의약품 정보는 식품의약품안전처 온라인약도서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하세요.

#### 제조의뢰자

알보젠코리아주식회사 경기도 화성시 향남읍 제약공단2길 36  
소비자 상담전화 02-2047-7700

\* 부작용 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)

#### 제조사

Sun Pharmaceutical Industries Ltd., Survey No. 214, Plot No. 20,  
G.I.A. Phase - II, Piparia, Silvassa- 396 230, U.T. of Dadra & Nagar  
Haveli, India

작성년월일: 2018년 02월 19일

이 첨부문서는 작성일(2018년 02월 19일)이후 변경된 내용은 이지드럭(<http://ezdrug.mfds.go.kr>)-[정보마당]-[의약품 정보]란에서 확인할 수 있습니다.