

# 레비로틴<sup>®</sup>

정 250mg / 500mg / 1000mg

레비티라세탐

전문의약품  
분류번호13

## ■ 원료약품 및 그 분량 : 약 1정 중

레비로틴정250mg	
유효성분 : 레비티라세탐(USP) .....	250mg
첨가제(타르색소) : 청색호 알루미늄레이크	
기타 첨가제 : 포비돈, 탈크, 푸마르산스테아릴나트륨, 오파드라이[[피라판색(85F20694)	
레비로틴정500mg	
유효성분 : 레비티라세탐(USP) .....	500mg
첨가제 : 포비돈, 탈크, 푸마르산스테아릴나트륨, 오파드라이[[노란색(85F42086)	
레비로틴정1000mg	
유효성분 : 레비티라세탐(USP) .....	1000mg
기타 첨가제 : 포비돈, 탈크, 푸마르산스테아릴나트륨, 오파드라이 흰색(85F18422)	

## ■ 성상

레비로틴정250mg : 파란색의 타원형 필름코팅정제  
레비로틴정500mg : 노란색의 타원형 필름코팅정제  
레비로틴정1000mg : 흰색의 타원형 필름코팅정제

## ■ 효능·효과

1. 단독요법  
초음 간질로 진단된 2차성 전신발작을 동반하거나 동반하지 않는 부분발작의 치료(16세 이상)
2. 부가요법  
- 기존 1차 간질치료제 투여로 적절하게 조절이 되지 않는 2차성 전신발작을 동반하거나 동반하지 않는 부분 발작의 치료(4세 이상)  
- 소아 간대성 근경련(근육경련) 간질(Juvenile Myoclonic Epilepsy)환자의 근간대성 발작의 치료(12세 이상)  
- 특발성(원인 불명)의 전신성 간질(diplopathic Generalized Epilepsy)환자의 1차성 전신 강직-간대 발작의 치료(12세 이상)

## ■ 용법·용량

필름코팅정제와 액제는 경구투여 하며 식사와 관계없이 투여할 수 있고, 충분한 양의 물과 함께 복용한다.  
1일 용량은 1일 2회 균등한 용량으로 나누어 투여한다.  
레비티라세탐 치료는 정맥 또는 경구 투여로 시작할 수 있다. 경구에서 정맥 또는 그 반대로 투여경로를 바꾸는 경우, 용량적정 없이 바로 투여할 수 있으며, 1일 총 투여량 및 투여횟수는 동일하게 유지하여야 한다.

## 단독요법

성인 및 16세 이상의 청소년  
초회량처를 복용(사용량)은 1일 2회, 1회 250mg으로 시작하여, 2주 후 1일 2회, 1회 500mg으로 증량(양을 늘림) 투여하도록 한다. 임상적 반응에 따라, 2주마다 1일 500mg(1회 250mg, 1일 2회)씩 증량(양을 늘림)할 수 있으며, 최대 투여량은 1일 3000mg(1일 2회, 1회 1500mg)이다.

## 부가요법

1. 부분발작  
성인(18세 이상) 및 체중이 50kg이상의 청소년(12~17세)  
이 약은 1일 2회, 1회 500mg으로 투여를 시작한다. 임상적 반응과 내약성에 대한 내성에 따라, 2주 내지 4주마다 1일 1000mg(1회 500mg, 1일 2회)씩 증량(양을 늘림) 혹은 감량할 수 있으며, 최대 권장용량은 1일 3000mg이다.  
4세~11세의 소아 및 체중이 50kg 미만인 12~17세의 청소년  
초회량처를 복용(사용량)은 1일 2회, 1회 10mg/kg으로 시작한다.  
임상적 반응과 내약성에 대한 내성에 따라 1일 60mg/kg(1회 30mg/kg, 1일 2회)까지 증량(양을 늘림)할 수 있으며 용량변경은 2주마다 1일 20mg/kg(1회 10mg/kg, 1일 2회) 초과하여 증량(양을 늘림) 혹은 감량해서는 안된다. 유효한 최저 용량을 복용한다. 체중이 50kg 이상의 소아의 용량은 성인 용량과 같다.

소아와 청소년을 위한 권장용량은 아래 표와 같다.

체중	1일 용량		
	20mg/kg/일 (1일 2회)	40mg/kg/일 (1일 2회)	60mg/kg/일 (1일 2회)
15~20kg <sup>1)</sup>	300mg~400mg/일 [1회 150~200mg씩 1일 2회]	600mg~800mg/일 [1회 300~400mg씩 1일 2회]	900mg~1,200mg/일 [1회 450~600mg씩 1일 2회]
20.1~40kg	500mg/일 [1회 250mg, 1일 2회]	1,000mg/일 [1회 500mg, 1일 2회]	1,500mg/일 [1회 750mg, 1일 2회]
40.1~50kg <sup>2)</sup>	1,000mg/일 [1회 500mg, 1일 2회]	2,000mg/일 [1회 1,000mg, 1일 2회]	3,000mg/일 [1회 1,500mg, 1일 2회]

<sup>1)</sup> 체중이 20kg 이하인 소아의 경우, 100mg/mL 경구용 액제로 치료를 시작하는 것이 권장된다.

<sup>2)</sup> 체중이 50kg 이상인 소아와 청소년의 용법·용량은 성인과 동일하다.

2. 소아 환자에서의 근간대성 발작(12세 이상)  
이 약은 1일 2회, 1회 500mg으로 투여를 시작한다. 용량은 2주마다 1일 1,000mg씩 증량(양을 늘림)하여 권장 1일 용량인 3,000mg까지 증량(양을 늘림)한다. 1일 3,000mg 미만의 용량에서 유효성은 연구되지 않았다.
3. 1차성 전신 강직-간대 발작(12세 이상)  
성인(18세 이상) 및 체중이 50kg이상의 청소년(12~17세)  
이 약은 1일 1,000mg(1일 2회, 1회 500mg)으로 투여를 시작한다. 용량은 2주마다 1일 1,000mg(1회 500mg, 1일 2회)씩 증량(양을 늘림)하여 권장 1일 용량인 3,000mg(1회 1,500mg, 1일 2회)까지 증량(양을 늘림)한다. 1일 3,000mg 미만의 용량에서 유효성은 적절한 연구되지 않았다.  
체중이 50kg 미만인 12~17세의 청소년  
이 약은 1일 20mg/kg(1회 10mg/kg, 1일 2회)으로 투여를 시작한다. 용량은 2주마다 1일 20mg/kg(1회 10mg/kg, 1일 2회)씩 증량(양을 늘림)하여 권장 1일 용량인 60mg/kg(1회 30mg/kg, 1일 2회)까지 증량(양을 늘림)한다. 1일 60mg/kg 미만의 용량에서 유효성은 적절한 연구되지 않았다.
4. 신장애(신장장애) 환자  
레비티라세탐 청소율이 신기능과 관련되어 있으므로 환자의 신기능에 따라 개별적으로 투여한다. 성인에서의 용량조정은 아래 표를 참조한다.  
표를 이용하여 위해서 환자의 크레아티닌 청소율(C<sub>cr</sub>, mL/min)이 필요하며, 성인에서는 아래 공식을 이용하여 혈청크레아티닌(mg/dl) 수치로부터 얻을 수 있다.

$$C_{cr}(mL/min) = \frac{[140 - 나이(연령)] \times 체중(kg)}{72 \times \text{혈청크레아티닌}(mg/dl)} \quad (\times 0.85 : \text{여성의 경우})$$

이후, C<sub>cr</sub>는 체표면적(BSA)에 따라 아래와 같이 조정한다.

$$C_{cr}(mL/min/1.73m^2) = \frac{C_{cr}(mL/min)}{\text{체표면적}(BSA, m^2)} \times 1.73$$

신장애(신장장애)를 가진 성인 환자의 용량 조정법

군	크레아티닌 청소율 (mL/min/1.73m <sup>2</sup> )	1회 용량	용법
정상	≥ 80	500~1,500mg	1일 2회(12시간간격)
경중(경중성)	50~79	500~1,000mg	1일 2회(12시간간격)
중등증	30~49	250~750mg	1일 2회(12시간간격)
중증(심한 증상)	< 30	250~500mg	1일 2회(12시간간격)
말기신질환투석환자 <sup>1)</sup>	-	500~1,000mg	1일 1회 <sup>2)</sup>

<sup>1)</sup> 투여 첫날에는 초기부하용량 750mg의 투여가 권장된다.

<sup>2)</sup> 투석 후, 250~500mg의 추가용량 투여가 권장된다.

영(젓먹이), 소아 및 청소년은 아래 공식을 사용한다.

$$C_{cr}(mL/min/1.73m^2) = \frac{7(cm) \times ks}{\text{혈청크레아티닌}(mg/dl)}$$

ks = 0.45 (1세미만 영아(젓먹이)); ks = 0.55 (13세미만 소아 및 청소년 여성)  
ks = 0.7 (청소년 남성)

신장애(신장장애)를 가진 소아 및 50kg미만의 청소년 환자의 용량 조정법

군	크레아티닌 청소율 (mL/min/1.73m <sup>2</sup> )	1회 용량 및 용법
정상	≥ 80	10~30mg/kg (0.10~0.30mL/kg) 1일 2회
경중(경중성)	50~79	10~20mg/kg (0.10~0.20mL/kg) 1일 2회
중등증	30~49	5~15mg/kg (0.05~0.15mL/kg) 1일 2회
중증(심한 증상)	< 30	5~10mg/kg (0.05~0.10mL/kg) 1일 2회
말기신질환투석환자	-	10~20mg/kg (0.10~0.20mL/kg) 1일 1회 <sup>1)2)</sup>

<sup>1)</sup> 투여 첫날에는 15mg/kg(0.15mL/kg)의 부하용량 투여가 권장된다.

<sup>2)</sup> 투석 후, 5~10mg/kg(0.05~0.10mL/kg)의 추가용량 투여가 권장된다.

## 5. 간장애 환자

경중(경중성)에서 중등증의 간장애 환자에게는 용량조정이 필요치 않다. 중증(심한 증상)의 간장애 환자에게는, 크레아티닌 청소율은 신부전을 과소평가할 수 있다. 따라서 크레아티닌 청소율이 60mL/min/1.73m<sup>2</sup> 미만일 경우 1일 유지량을 50% 감량하는 것이 좋다.

## 6. 소아

경구용 제제는 안전성과 유효성 자료의 부족분으로 1개월 미만의 영아(젓먹이)에게 권장되지 않는다.  
4세 이하의 소아에서의 정제 투여는 적용되지 않으며 1개월 이상의 영(젓먹이)에서는 액제를 투여하여야 한다. 주사제는 16세 미만의 소아에 대해 안전성·유효성이 확립되지 않았으므로 투여가 권장되지 않는다.

## 7. 노인(65세 이상)

신기능이 약화된 노인 환자에서 용량조정이 권장된다.

## ■ 사용상의 주의사항

### 1. 경고

- 1) 자살충동과 자살행동  
항간질약을 복용한 환자에서 자살충동 또는 자살행동을 보이는 위험성이 증가되므로 항간질약을 치료받은 환자는 자살충동 또는 자살행동, 우울증의 발현(드러냄) 또는 악화 및 기분과 행동의 비정상적 변화에 대하여 모니터링하여야 한다. 항간질약을 처방받은 간질과 다른 많은 질병은 그 자체가 이환 및 사망, 치료기간 동안의 자살충동과 자살행동의 위험성증가와 관련된다. 따라서 처방자는 항간질약 처방 시 환자의 치료기간 동안 자살충동 또는 자살행동과 치료될 질병과의 연관성 유무 및 이 약의 유효성을 함께 고려한다.

### 2) 신장애(신장장애) 이상반응

부분발작  
성인 - 이 약은 1) 졸음, 피로, 2) 협조운동장애, 3) 행동이상 등의 중추신경계 이상반응을 발생시킨다. 졸음, 무력증, 협조운동장애는 이 약 투여 후 첫 4주 이내에 가장 빈번히 발생하였다.  
소아 - 레비티라세탐을 투여한 소아환자에서, 이 약은 졸음, 피로, 행동이상을 나타내었다.

1차성 전신 강직-간대 발작

이 약은 1차성 전신 강직-간대발작이 있는 6세 이상의 환자에서 행동학적 장애와 관련이 있었다.

### 3) 투약 중단

이 약을 포함한 간질치료제는 발작 빈도가 증가되는 잠재성을 최소화하기 위해 점진적으로 중단해야 한다. 이 약 투약을 중단하는 경우, 성인 및 체중이 50kg이상의 청소년은 500mg을 1일 2회, 2~4주마다 단계적으로 줄여나간다. 소아의 경우, 용량 감소는 매 2주마다 1일 2회 10mg/kg을 초과해서는 안된다.

### 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

1) 이 약의 구성분이나 다른 필름코팅제 또는 다른 구강정제에 과민 반응이 있는 환자

### 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 레비티라세탐을 투여받은 환자에서 자살, 자살 시도 및 자살 상상이 보고되었다. 우울 및/또는 자살 상상의 증상이 있는 경우 처방자에게 즉시 보고하도록 환자에게 권고해야 한다.
- 2) 신장애(신장장애) 환자에서 이 약을 투여하는 경우 용량 조정이 필요할 수 있다. 중증(심한 증상)의 간장애 환자에서는 용량 선택에 신기능 검사 권장된다(용법·용량 참조).
- 3) 할구수감소증(우극구감소증, 무극구감소증, 백혈구감소증, 혈소판감소증, 범혈구감소증)이 레비티라세탐 투여와 관련되어 있다고 알려져 있으며 일반적으로 투여개시시에 나타난다. 중대한 무력증, 발열, 재발성 감염 또는 응고장애를 경험한 환자의 경우 전혈구수 검사가 권고된다(이상반응 4) 사후 후속점 이상반응 참조)

### 4. 이상반응

- 1) 항간질약을 치료받은 환자는 자살충동 또는 자살행동, 우울증의 발현(드러냄) 또는 악화 및 기분과 행동의 비정상적 변화를 보인다. 11종의 다른 항간질약을 사용하여 1993년의 위약-대조 임상 시험(단독요법과 부가요법)을 분석한 결과 항간질약의 복용은 위약속임약 투여환자와 비교시 약 2배의 자살충동 또는 자살행동의 위험을 보였다. 12주의 치료기간 동안 자살충동 또는 자살충동 발생률은 27,868명의 항간질약 치료환자에서 0.43%였으며 16,029명의 위약속임약 투여 환자에서는 0.24%였다. 이는 치료받은 530명 환자 중 한명은 자살 충동 또는 자살 행동을 보인 것을 의미한다. 동 약물 치료 환자에서 42건의 자살이 있었고 위약속임약 치료 환자에서의 자살은 없었다. 그러나, 자살 예수가 너무 작아 이 약과 자살의 연관성을 결론지을 수는 없다. 항간질약 복용에 의한 자살충동 또는 자살행동의 위험증가는 약물치료를 시작 초기 1주에 관찰되었고 치료 기간 동안 지속되었다. 대부분의 임상시험은 24주 이상을 초과할 수 없었으며 24주를 초과한 자살충동 또는 자살행동의 위험은 평가할 수 없었다. 자살충동 또는 자살행동 위험은 분석된 11종의 항간질약에서 일관적으로 나타났다. 다양한 작용기전과 사용범위를 가진 항간질약에서의 위험성 증가는 어떤 효능으로든 사용된 모든 항간질약에 대해서도 위험성이 있음을 나타낸다. 그 위험성은 분석된 임상시험에서 연령(나이)50~100세에 따라 차이가 나지는 않았다.

### 2) 신장애(신장장애) 이상반응

#### (1) 부분발작

- 성인  
졸음, 피로 : 위약대조시험에서 이 약을 투여한 성인 환자는 14.8%, 위약투여환자는 8.4%에서 졸음이 보고되었다. 3000mg/day까지 용량(양을 늘림)하지 않다. 용량을 적정하지 않은 임상시험에서 이 약 4,000mg/day를 투여 받은 환자의 45%가 졸음을 나타내었으며, 0.3%가 중등으로 심각한 이상반응을 나타내었다. 졸음 때문에 약물투여를 중단한 환자는 3%였으며, 투여용량을 감소한 환자는 1.4%였다. (위약군 각각 0.7%, 0.9%)

레비티라세탐 투여환자 중 0.3%는 졸음 때문에 입원했다. 국내에서 실시된 조절불가능한 부분발작 발현(드러냄) 간질환자를 대상으로 이 약을 투여한 비대조 3상 임상시험(n=100) 결과, 졸음의 발생빈도는 36.0%(36/100)로 동일한 대조군으로 진행된 위약의 비대조 임상시험(n=154)에서 보고된 발현률(16.8%)보다 유의하게 높았다. 또한 레비티라세탐 투여군의 14.7%, 위약군의 9%에서 무력증이 보고되었으며, 각각 0.8%, 0.5%가 무력증을 시합을 중단했으며, 용량을 감소한 환자는 각각 0.5%와 0.2%였다.  
협조운동장애 : 이 약 투여환자의 총 3.4%가 운동실조증, 비정상적 보행, 협조운동실조 등의 협조운동 장애를 경험했다(위약군 1.6%). 위약대조시험에서 레비티라세탐 투여환자의 총 0.4%가 운동실조증 때문에 약물투여를 중단했다(위약군 0%). 레비티라세탐 투여군은 0.7%, 위약군은 0.2%에서 협조 운동장애 때문에 용량을 감소했다. 이 약 투여환자 중 1명(5)은 운동실조증 이외에도 입원했다.

행동이상 : 위약대조시험에서 정신병적 증상을 경험한 환자는 레비티라세탐 투여군 0.7%, 위약군 0.2%였으며, 레비티라세탐 투여환자 중 2명(0.3%)이 입원했다. 약물투여를 중지했다. 정신병과 관련된 2개 이상반응은 약물 투여 후 첫 주 내에 발생하였고, 약물 중단 후 1~2주내에 사라졌다. 환자와 관련된 2개 다른 이상반응은 1~5개월 후에 발생했고, 약물투여를 유지하는 동안 2~7일 내에 해결되었다. 정신병적 우울증을 경험한 환자 1명은 1개월 내에 발생하였고, 약물 투여하는 동안 45일 내에 해결되었다. 레비티라세탐 투여환자의 총 13.3%가 기침, 초조, 분노, 불안, 감정둔마, 이인증, 우울, 감정적 불안정성, 자각심, 과민성 등 행동학적 증상을 경험했다(위약군 6.2%). 이들 환자 중 1/20이상이 첫 4주 이내에 이와 같은 이상반응을 보고했다. 레비티라세탐 투여환자 중 1.7%가 약물투여를 중지했다, 0.8%가 용량을 감소했다(위약군 각각 0.2%, 0.5%). 레비티라세탐 투여환자 중 총 0.8%가 심각한 행동적 이상 반응을 나타내어 입원하였다(위약군 0.2%). 레비티라세탐 투여환자 중 4명(0.5%)이 자살을 시도했다(위약군 0%). 이 환자들 중 1명이 자살하였고 나머지 3명의 환자는 이상반응 때문에 약물을 중단하거나 용량을 감소하지 않았다. 이 이상반응은 환자 4주에서 6개월 동안 치료받은 후에 발생하였다.

#### - 소아

졸음, 피로 : 소아를 대상으로 한 이중 맹검, 위약대조시험에서 이 약을 투여한 소아 환자는 22.8%, 위약 투여환자는 11.3%에서 졸음이 보고되었다. 본 임상시험의 설계로는 용량-반응 효과를 정확하게 평가할 수 없었다. 졸음으로 인해 치료를 중단한 예는 없었으나 이 약 투여 소아환자의 약 30% 및 위약속임약 투여환자 31%에서 졸음으로 인해 용량이 감소되었다.  
무력증 : 이 약 투여한 소아환자 8.9%에서, 위약투여 환자 3.1%에서 무력증이 보고되었다. 무력증으로 치료를 중단한 환자는 없었으나 이 약 투여 소아 환자의 3.0% 및 위약속임약 투여환자 0%에서 무력증으로 인해 용량이 감소되었다.

행동이상 : 레비티라세탐 투여환자의 총 37.6%가 초조, 불안, 감정둔마, 이인증, 우울, 감정적 불안정성, 자각심, 운동과다증, 신경과민, 신경증, 인격장애 등 행동 증상을 경험했다(위약군 18.6%). 레비티라세탐 투여환자 중 1명이 자살관행을 경험했다.

	이 약 투여군	위약투여군
적개심	11.9%	6.2%
신경과민	9.9%	2.1%
우울	3.0%	1.0%

정신적 및 비정신적 이상변응으로 인해 이 약 투여한자 중 총 3.0%, 위약투여한자 4.1%가 치료를 중단했다. 이 약 투여한자 10.9%, 위약투여한자 6.2%가 중단 또는 용량감소와 관련된 행동 증상을 경험했다.

- (2) 1차성 전신 강직-간대 발작  
1차성 전신 강직-간대발작이 있는 발병성원인 불명의 전신 간질환자를 대상으로 한 이중맹검, 대조시험에서 흥분성(irritability)이 가장 흔하게 보고된 정신적 이상변응이었으며 위약속인약을 투여한 환자 2.4%와 비교하여 이 약을 투여 한 환자에서는 6.3%로 발생하였다. 또한 비정신병적 행동장애(비정신적 행동, 흥분, 공격성, 행동 장애 및 흥분성으로 보고됨)가 위약속인약을 투여한 환자에서는 3.6%로 보고되었으나 이 약을 투여한 환자에서는 11.4%로 나타났다. 이 약을 투여하고 비정신병적 행동장애를 나타내지 않았던 환자에서 이 약을 투여한 후 비정신병적 기분을 악화한, 무감동, 우울, 기분 변화, 기분 변동, 거부증, 자살 관념, 슬픈 감정으로 보고됨) 위약속인약 투여군에서는 8.3%로 보고되었지만 이 약 투여군에서는 12.7%로 나타났다. 이러한 이상변응은 인하여 이 약의 투약을 중단하거나 강령한 환자는 없었다. 이 약을 투여한 환자 명에서 자살 관념이 나타났다. 환자 명에서 이 약의 용량을 줄이는 것이 필요할 정도의 임상적 행동이 나타났다.
- 비정신병적 행동장애가 수반되는 다양한 형태의 일차성 전신 간질 환자를 대상으로 한 장기간, 공개시험에서 192명 중 2명의 환자에게 정신병과 유사한 행동이 나타났다. 그 중 한 환례에서 환청과 자살 생각이 특이한 행동장애가 나타나 이 약의 투약을 중지하였다. 다른 환례에서는 기저질환인 정신분열병이 악화되었고 이로 인하여 약물투여를 중단하지는 않았다.

- 3) 임상시험에서 보고된 유해사례  
레비티라세탐은 3,000명 이상의 폐합자 및 환자에서 투여되었다. 1,023명의 간질환자가 대조 임상연구에 참여하였다.
- 경구제로 성인 부분발작환자를 대상으로 실시된 임상시험으로부터 얻은 통합 안전성 자료에 의하면, 이 약을 투여한 46,4%의 환자가 42.2%에서 이상변응을 경험하였다. 중대한 이상변응은 이 약을 투여한 2.4%(위약군 2.0%)에서 나타났으며 가장 빈번하게 보고된 이상변응은 졸음, 무력증, 어지러움이었다. 통합 안전성 분석에서, 명백한 용량-반응관계는 없었다. 그러나 이상변응과 관련된 중추신경계의 발현(드러냄) 및 중증도는 시간이 지남에 따라 감소하였다.
  - 이 약의 단독요법시 환자의 48.8%가 적어도 한가지의 약효과와 관련된 이상변응을 경험하였다. 가장 빈번하게 보고된 이상변응은 피로와 졸음이었다.
  - 부분발작을 가진 소아(1~16세)에서 실시된 임상자료에 의하면, 이 약을 투여한 55.4%의 환자에서 이상변응을 경험하였다.(위약군 40.2%) 이 중 중대한 이상변응은 0.0%였으며(위약군 1.0%). 소아 모집단에서 가장 흔하게 보고된 이상변응은 졸음, 적개성, 신경과민, 간성적 불안정성, 초조, 식욕부진, 무기력, 두통이었다. 성인보다 소아에서 더욱 빈번하게 발생한 행동장애 및 간성적 불안정성 이상변응을 제외하고 소아 환자에서의 안전성 결과는 성인에서의 안전성 결과와 일치하였다(38.6% vs 18.6%). 그러나, 상대적 위험은 성인과 비교할 때 유사하였다.
  - 부분발작을 가진 소아(1개월~4세)에서 실시된 임상자료에 따르면 이 약을 투여한 환자의 21.7%, 위약속인약을 투여한 환자 7.1%에서 이상변응을 경험하였다. 이 중 중대한 이상변응은 없었다. 장기주석시험(N0148) 동안 1개월~4세 소아에서 가장 빈번한 이상변응은 신경과민(7.9%), 경련(7.2%), 졸음(6.6%), 정신운동 과잉(3.3%), 수면 장애(3.3%), 공격성(3.3%)이었다. 17개월~4세의 소아 환자에서의 안전성 결과는 4-16세 과잉행동의 안전성 프로파일과 일치하였다.
  - 간대상 경련(근육경련) 발작을 가진 성인과 청소년(12~65세)에서 실시된 임상시험에서, 이 약을 투여한 33.3%에서 이상변응을 경험하였으며(위약군 30.0%) 이들은 약효과와 관련된 이상변응으로 판단되었다. 가장 빈번하게 보고된 이상변응은 두통과 졸음이었다. 간대상 경련(근육경련) 발작을 가진 환자에서 이상변응 발생 예는 성인 부분발작환자에서의 이상변응 발생 예보다 낮았다.(33.3% vs 46.4%)
  - 1차성 전신 강직-간대 발작을 가진 특발성원인 불명의 전신 간질 환자(4~65세)를 대상으로 실시된 연구에서 레비티라세탐 투여군 환자의 39.2%와 위약속인약 대조군 환자의 29.8%가 치료와 관련한 것으로 판단되는 이상변응을 경험하였다. 가장 빈번하게 보고된 이상변응은 피로였다.
  - 성인과 소아에서 실시된 임상시험에서 보고된 이상변응의 빈도는 아래와 같다. (매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100), (1/10), 흔하지 않게(≥1/1,000, (1/100), 드물게(≥1/10,000, (1/1,000), 매우 드물게(1/10,000, 개별 보고 포함).

발현부위	빈도	이상변응
전신 및 투여부위 상태	매우 흔하게	무력증, 피로
	매우 흔하게	졸음
신경계 장애	흔하게	기억상실, 조화운동불능/운동실조, 경련, 어지러움, 두통, 운동과다증, 떨림, 균형 장애, 주의력 장애, 기억 손상
정신계 장애	흔하게	초조, 우울, 감정적 불안정성/기분의 요동, 적개성/공격성, 불면, 신경과민/과민성, 인격장애, 비정신적 사고
위장관 장애	흔하게	복통, 설사, 소화불량, 구역, 구토
대사 및 영양 장애	흔하게	식욕부진, 체중 증가, 토피라메이트와 병용(일게 복용하는 경우 식욕부진의 위험이 높음)
귀 및 미로 장애	흔하게	현훈(어지러움)
시각장애	흔하게	복시, 흐린 시력
근골격 및 결합조직 장애	흔하게	근육통
상해, 중독 및 시술후 합병증	흔하게	상해
감염	흔하게	감염, 비인두염
호흡기계 장애	흔하게	기침
피부 및 피하(피부밑) 조직 장애	흔하게	발진, 습진, 가려움증
혈액 및 림프계 장애	흔하게	혈소판감소증

- 4) 시판 후 수집된 이상변응  
시판 후 경험에서 신경계 및 정신과 질환 유해사례가 가장 빈번하게 보고되었다. 위의 임상시험에서 보고된 이상변응 이외에 추가로 시판 후 경험을 통해 보고된 이상변응은 아래와 같다.

발현부위	이상변응
신경계 장애	무도무영양운동증, 운동이상증, 감각이상, 기면(졸음), 뇌병증
정신계 장애	자살, 자살기도, 자살관념, 정신증 장애, 이상행동, 환각, 착란 상태, 공황발작, 불면, 분노
위장관 장애	헤지염
간·담도계 장애	간부전, 간염, 간기능검사 이상
대사 및 영양 장애	체중 감소, 저나트륨혈증(Hyponatremia)
피부 및 피하(피부밑) 조직 장애	독성피부괴사(TEEN), 스티븐슨증 증후군(SJS), 다형홍반, 발모(몇몇 경우, 이 약 중단 후 회복됨)
근골격계 및 결합조직 장애	근육 약화, 횡문근용해* 및 혈중 CPK(Creatinine phosphokinase) 증가*
혈액 및 림프계 장애	법혈구감소증(몇몇 경우에서 골수(백혈구) 억제를 동반함)이 확인됨), 후과립구증, 백혈구감소증, 호중구감소증
면역기계 장애	호산구 증가증과 전신증상을 동반한 약물용량 (DRESS, Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms)
신장 및 요로 장애	급성 신장 손상

- \*비-일련의 환자와 비교 시 일련의 환자에서 유병률이 더 높음
- 5) 레비티라세탐 정제 및 액제의 국내 시판 후 조사 결과  
국내에서 재조사된 약 6년 동안 4,896명의 환자를 대상으로 실시한 사용성적조사결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 7.76%(380명/4896명, 438건)이었고, 주된 유해사례는 졸음 2.23%(109명/4896명, 110건), 경련 1.27%(59명/4896명, 52건), 어지러움 1.04%(51명/4896명, 52건), 두통 0.39%(29명/4896명, 30건)이었다. 발현된 유해사례의 대부분이 경증(경증상) 및 중증(중)이었다.
- 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해변응 발현율은 7.25%(355명/4896명, 406건)이었으며, 주된 약물유해변응은 졸음 2.23%(109명/4896명, 110건), 경련 1.06%(52명/4896명, 52건), 어지러움 0.98%(48명/4896명, 49건), 두통과 과민성이 각각 0.49%(24명/4896명, 25건)이었다.
  - 중대한 유해사례에는 자살기도와 패혈증이 각각 1건씩 보고되었으며, 그 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 유해사례로는 자살기도가 1건 보고되었다.
  - 예상하지 못한 유해사례의 발현율은 0.39%(19명/4896명, 20건)로 변비, 두근거림, 실어증, 운동장애, 충동 행동, 정신운동지연, 부종, 인슐린, 복부팽만, 위장관계 장애, 침과다분비, 두드러기, 패혈증, 근골격계 경직, 목통증, 빈뇨증, 호흡곤란이 보고되었다.

5. 일반적주의  
1) 환자 및 보호자에게 항간질약이 우울증의 징후 및 증상의 발현(드러냄) 또는 악화, 비정신적 기분과 행동의 변화, 자살충동 및 자살행동 또는 자해충동의 위험을 증가시킬 수 있음을 알려 환자에게 이러한 증상은 행동이 발현(드러냄)될 경우 즉시 의료전문자에게 보고할 수 있도록 하였다.
- 2) 현재까지 나와 있는 임상자료에 의하면, 소아에 대해 성장 및 사춘기에 대한 영향은 없었다. 그러나, 장기 투여 시, 학습능력, 자능, 성장, 기분변화, 사춘기, 가임 능력에 대한 영향은 알려지지 않았다.
6. 상호작용  
대시적 상호작용에 대한 생체의 자료에서 이 약은 약동학적 상호작용이 일어나지 않았다. 치료용량 범위내에 최대

- 혈중농도 이상에서 이 약과 주 대체제는 CYP450 isoform, epoxide hydrolase, UDP-glucuronidation 효소에 대하여 억제뿐만 아니라 고친화성 기질에도 작용하지 않는다. 또한 이 약은 생체의 발포산의 glucuronidation에 영향을 주지 않았다. 이 약은 혈장단백질에 결합하지 않고, 복강내 순환하므로 (단백결합률 (10%), 단백질결합부위에 결합하는 다른 약물과 임상적으로 유의한 상호작용을 일으킬 것 같지 않다.
- 다른 간질치료제: 이 약과 기존의 간질치료제(페니토인, 카바마제핀, 발프로산, 페노바르비탈, 라모트리진, 가바펜틴, 프리미돈의)와 상호작용은 위약대조임상시험에서 이 약과 이들 간질치료제의 혈중농도를 측정할 결과 이 약은 기존 간질치료제의 혈중농도에 영향을 미치지 않았고, 간질치료제도 이 약의 약학에 영향을 주지 않았다.
  - 경구용피임약: 이 약(1일 2회, 1회 500mg)은 경구용피임약(0.03mg 에티나에스트라디올과 0.15mg 레보노르게스텔의)의 약동학, 황체형성호르몬의 약동학, 프로그스테론 농도에 영향을 주지 않았고 피임의 효력도 유지되었다. 경구용피임약의 병용(함께 복용)은 이 약의 약동학에도 영향을 미치지 않았다.
  - 디곡신: 이 약(1일 2회, 1회 100mg)은 1일 0.25mg의 디곡신의 약동학 및 약력학(EGG)에 영향을 미치지 않았으며, 디곡신의 병용(함께 복용)은 이 약의 약동학에도 영향을 미치지 않았다.
  - 외마린: 이 약(1일 2회, 1회 100mg)은 R- 및 S-외마린의 약동학에 영향을 미치지 않았으며, 프루로핀 시간에도 영향을 주지 않았다. 외마린의 병용(함께 복용)은 이 약의 약동학에도 영향을 미치지 않았다.
  - 프로베나이드: 신제노겐(신경노출) 분비 억제제인 프로베나이드를 1일 4회, 1회 500mg 투여했을 때 이 약의 약동학을 변화시키지 않았다. 대사제인 ucb L057의 C5smaks는 프로베나이드 존재시 2배가 되었고, 노폐물 미반응체로 배출된 약물의 비율은 같았다. ucb L057의 신장클리어율은 60% 감소하였는데 ucb L057의 강장제인 프로베나이드(노폐물)와 관련 있는 것 같다. 프로베나이드에 대한 이 약의 영향은 연구되지 않았다.
  - 메트르세아미드: 레비티라세탐과 메트르세아미드의 병용투여는 메트르세아미드의 청소율을 감소시키지 않음. 메트르세아미드 농도를 상대적으로 동등 수준으로 증가/유지시킨다고 매우 드물게 보고 되었다. 두 약물을 병용하는 환자의 경우 레비티라세탐의 클리어런스를 22%가량 증가시키는 것으로 나타났다.
  - 소아에 대한 약동학적 연구  
성인에서 실시된 약동학적 연구와 일치하며, 60mg/kg/day까지 투여한 소아 환자에서, 임상적으로 유의하게 약동학적 특성에 대한 명백한 증가는 없었다. 4-17세의 간질을 가진 소아 및 청소년에서 약동학적 상호작용을 후향적으로 평가한 결과, 레비티라세탐을 부기요법으로 투여시, 병용(함께 복용) 투여된 카바마제핀과 발프로산에 대한 항장성태의 혈청농도에 영향을 미치지 않음을 확인하였다. 그러나 자요에 의하면, 효소를 유도하는 간질치료제는 소아에서 레비티라세탐의 클리어런스를 22%가량 증가시키는 것으로 나타났다. 용량 조절을 필요로 하지 않는다.
  - 기타  
이 약물의 흡수에 대한 재산화에 영향을 미친 자료는 없으며, 음식물에 의해 흡수 정도에 영향을 받지 않는다. 흡수율은 약간 감소한다. 알코올과의 상호작용에 대한 자료는 없다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여  
1) 임부  
역전향적 임신 관련 등록 연구의 시판 후 자료에서 임신 첫 3개월 동안 이 약을 단독요법으로 투여한 1,000 명 이상의 여성에 대한 결과가 제시되었다. 전반적으로 이 자료는 중대한 선천성 기형에 대한 위험성에 대한 실제적인 증거를 제시하지는 않았으며, 후기임상(기형유발성) 위험을 완전히 배제할 수 없다. 여러 간질 치료제의 병용요법은 단일요법보다 선천성 기형 위험성이 높게 나타나므로, 단일요법을 고려해야 한다. 또한, 임신시 발생 가능성이 낮다. 임상적으로 필요한 경우가 아니면, 임신 중에도 이 약을 사용해서는 안 된다. 다른 간질치료제와 마찬가지로, 임신 중의 생리적 변화는 레비티라세탐 농도에 영향을 미칠 수 있다. 임신 중 감소된 레비티라세탐 농도에 대한 보고는 없다. 농도의 감소는 최대 3개월 동안 더 뚜렷하게 나타났다. (임신 전 농도의 60%)  
한편, 복용중인 간질치료제를 중단하는 경우, 질환의 악화를 유발할 수 있으며, 이로 인한 임부 및 태아에게 해를 끼칠 수 있다.
- 2) 수유부  
이 약은 모유를 통해 배설되며 수유 중에 우유에 중대한 이상변응에 대한 잠재적 때문에 모유 수유는 권장되지 않는다. 따라서 수유부에 있어 이 약의 중요성을 고려하여 수유를 중단할지, 이 약 투여를 중단할지 여부를 결정해야 한다.

8. 소아에 대한 투여  
경구용 정제는 1개월 미만 영아(적어도)에 대한 안전성과 유효성이 확인되어 있지 않다. 4세 이하의 소아에서의 정제 투여는 적용되지 않으며 1개월 이상의 영아(적어도)에서는 액제를 투여하여야 한다. 주사제는 16세 미만의 소아에 대한 안전성/유효성이 확인되지 않았다.
9. 노인에 대한 투여  
임상시험에 참여한 65세 이상 환자는 347명이다. 고령자(노인)와 젊은이들 사이에서 안전성은 전체적으로 차이가 없었다. 고령자(노인)들에 대한 이 약의 효과는 충분히 평가되지 않았다. 16세의 고령자(노인)에 10일 동안 1일 2회 1회 및 빈회 경우투여 했을 때 연령(나이)과 관련한 약동학적 차이를 보이지 않았다. 이 약은 신장(콩팥)을 통해 배출되는 것으로 알려졌고, 이 약에 대한 이상변응의 위험은 신장에(신장장애 환자에서 더 높을 수 있다. 고령자(노인)는 신기능이 감소되었기 때문에 신장장애 용량을 선택해야 한다.
10. 운전 또는 기계조작 능력에 대한 영향  
운전이나 기계조작 능력에 미치는 영향에 대한 임상 시험은 실시되지 않았다. 개개인의 민감도가 차이가 있을 수 있으므로, 어떤 환자의 경우 졸음이나 다른 중추신경관련 증상을 경험할 수도 있는데, 특히, 이 약물의 치료 초기 또는 어떤 용량을 줄일지 결정할 경우 나타날 수 있다. 그러므로 운전 또는 기계 조작 등의 작업을 하는 경우는 주의가 필요하다. 급증, 운전이나 기계조작 또는 다른 위험한 작업을 피하도록 권장된다.

11. 과다투여의 증상과 처리  
1) 인체에 대한 과다 투여 시 징후, 증상 및 실험실적 결과: 레비티라세탐 과다복용에서 졸음, 초조, 공격성, 의식장애, 호흡저하와 흡수\*가 관찰되었다.  
2) 과다투여에 대한 처리: 급성 과다 투여 후 4시간 이내 위세척을 통해 흡수되지 않은 약물을 제거해야 한다. 레비티라세탐에 대한 특별한 해독제는 없다. 과다 투여의 처리는 대중적(중증)에 대응하여도 할 혈액투석을 포함하는 것이 좋다. 투사기 추출 효율은 레비티라세탐에 대해 60%이고 일차 대사산물에 대해 74%이다.
12. 기타  
1) 동물시험에서, 이 약은 인체 치료용량과 유사하거나 그 이상의 용량에서 독성이 발생했다. 임신과 수유중인 암컷에 대한 투여는 350mg/kg/day 이상에서 경미한(가벼운) 태아골격이상과 출생 전-후에서 신생아의 성장이 저해되었고, 1800mg/kg/day에서는 신생아 사망률이 증가하였고, 신생아의 행동이상이 관찰되었으나 모독독성은 없었다. 기간 신생기간 동안 임신 토끼에 대한 약물 투여는 600mg/kg/day 이상에서 배태자 사망률 및 경미한(가벼운) 태아 골격이상의 발현률이 증가되었고, 1800mg/kg/day에서는 태아 체중을 감소시켰고 태아기형 발현률을 증가시켰다. 200mg/kg/day는 발육에 영향을 주지 않았다. 모자독성은 1800mg/kg/day 용량에서 관찰되었다. 기간발생 기간동안 임신한 캣에게 약물을 투여했을 때, 3600mg/kg/day에서 태아체중이 감소했고 태아 골격 변이의 발현(드러냄)은 증가했다. 발육에 영향을 주지 않는 용량은 1200mg/kg/day였다. 본 실험에서 모자독성에 대한 증거는 없었다. 세 번째 임신과 수유 기간동안 캣에게 약물을 투여할 때, 1800mg/kg/day 용량(모자독성)에 대한 maternal effect에 임상변응을 야기시키지 않았다.  
2) 캣들은 대상으로 음식물 속에 레비티라세탐 50, 300, 1800mg/kg/day를 함유 104주 동안 투여했다. 최고용량은 2mg/ml\* 기준으로 사람의 권장치대용량(MRD) 3000mg의 6배에 해당한다. 따라서 전신적인 노출(NC)도 사람보다 약 6배에 달한다. 캣트 실험결과 발암성의 증거는 없었다. 마우스에서 음식물과 함께 레비티라세탐 60, 240, 960mg/kg/day를 80주 동안 투여했다(최고용량은 mg/ml\* 또는 노출을 기준으로 MRD의 2배에 해당한다). 비록 발암성의 증거는 없었지만, 적정용량에 대해 연구되지 않았기 때문에 발암성 변응의 가능성에 대해 충분히 평가되지 않았다.
- 3) 중구 헬스 ovari/HGPRT locus assay의 Ames test나 생체외 포유동물 세포에서 이 약은 돌연변이를 유발시키지 않았다. 또한 중국 흑색 세포의 세포분열 중기 염색체의 생체외 분석과 생체내 마우스 소핵시험에서 염색체 이상을 유발하지 않았다. 이 약의 가분해산물 및 주 대체제(ucb L057)는 Ames test나 생체외 마우스 림프종 시험에서 돌연변이를 유발시키지 않았다.
- 4) 수컷과 암컷의 수태 및 생식력은 캣트에 1800mg/kg/day 용량까지 투여했을 때 어떠한 이상변응도 관찰되지 않았다.(mg/ml\* 또는 노출을 기준으로 MRD의 6배에 해당한다.)

13. 적용상의 주의  
1) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 시고환원이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 주의한다.  
2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- **자전방법**: 기밀용기, 실온(1~30°C)보관 (사용기간: 제조일로부터 36개월)  
 ■ **포장단위**: 250mg: 60정(10정/PTPX6)  
 500mg: 60정(10정/PTPX6), 120정/병  
 1000mg: 60정(10정/PTPX6)  
 ■ **참문서서 최종 개정일**: 2018년 02월 09일
- ※ 본 약품은 우수의약품 제조관리기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변태 또는 소량의 약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.  
 ※ 부작용 보고 및 피해구제 신청: 한국약물관리안전관리원(6044-6223)

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오  
 ※ 사용전제 참문서를 꼭 읽으십시오  
 ※ 기타 문의사항은 이 약의 상의약사가 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.  
 ※ 참문서서 최종 개정일 이후의 변경사항은 http://www.nicepharma.com에서 확인하실 수 있습니다.