

과민성방광증상 치료제

솔리스탑 5mg 정 10mg

솔리페나신숙신산염

전문의약품
분류번호 259

- 5) 중등도의 간장애환자(Child-Pugh 등급B) : 1일 최대용량 5mg을 초과해서는 안된다.
- 6) 강력한 CYP3A4 저해제(예 : 케토코나졸)를 병용투여중인 환자
- 7) 열공허너니아(틈새탈장, hiatus hernia) 환자, 위식도역류 환자 및 식도염을 일으키거나 악화 시킬 수 있는 비스포스포네이트와 같은 약을 현재 투여중인 환자
- 8) 자율신경병증 환자

3. 이상반응

- 1) 외국임상시험에서 보고된 이상반응 무작위, 위약대조 시험을 통해 1,811명의 환자에 대한 이 약의 안전성을 평가하였다. 항무스카린 제제의 예상되는 이상반응은 구강건조, 변비, 시야흐림(초점이상), 요저류, 앙구건조이다. 이 약을 투여받은 환자들에서 보고된 가장 흔한 이상반응은 구강건조와 변비였으며 이 가지 이상반응의 발생율은 5mg 투여군에 비해 10mg 투여군에서 더 높았다. 4건의 12주 이상행き 임상시험에서 3건의 위장관련 중대한 이상반응이 있었으며, 모두 이 약 10mg을 투여받은 환자에서 나타난다(대변막힐 1건, 결장폐쇄 1건, 장폐쇄 1건). 이 중맹검시험이에서 중대한 이상반응의 전체비율은 2%였다. 이 약 5mg을 투여받은 환자에서 혈관신경성부종 1건이 보고되었다. 이 약을 12개월 동안 투여받은 환자에 대한 이상반응의 발생율과 증증도는 이 약을 12주 동안 투여받은 환자와 비교하여 유사하였다. 이상반응으로 인해 이 약을 중단하게 된 가장 흔한 원인은 구강건조로 15%였다. 12주, 무작위 위약대조 임상시험에서 이 약 5mg 또는 10mg을 1회 투여받은 환자에서 인과관계와 상관없이 위약군에 비해 발생률이 더 높고 1% 이상 발생한 이상반응은 [표 2]와 같다.

[표 1] 외국임상시험에서 위약보다 높은 1% 이상 발생한 이상반응

이상반응, (%)	위약 (1,216명)	솔리페나신숙신산염 5mg (578명)	솔리페나신숙신산염 10mg (1,233명)
이상반응이 발생한 환자 수	634 명	265 명	773 명

위장관계

구강건조	4.2	10.9	27.6
변비	2.9	5.4	13.4
오심	2.0	1.7	3.3
소화불량	1.0	1.4	3.9
상복부통	1.0	1.9	1.2
구토 NOS	0.9	0.2	1.1

감염

요로감염 NOS	2.8	2.8	4.8
인플루엔자	1.3	2.2	0.9
인두염 NOS	1.0	0.3	1.1

정신신경계

어지러움	1.8	1.9	1.8
우울증 NOS	0.8	1.2	0.8

시계이상

시야흐림	1.8	3.8	4.8
안구건조 NOS	0.6	0.3	1.6

신장 및 비뇨기계

요저류	0.6	0	1.4
-----	-----	---	-----

전신 및 투여부위

하지부종	0.7	0.3	1.1
피로	1.1	1.0	2.1

호흡기계

기침	0.2	0.2	1.1
----	-----	-----	-----

심혈관계

고혈압	0.6	1.4	0.5
-----	-----	-----	-----

* NOS : not otherwise specified(따로 분류되지 않는)

2) 국내 임상시험에서 보고된 이상반응

국내에서 실시된 무작위배정, 이중맹검, 터터로딘 대조, 임상시험을 통해 354명의 환자에 대한 안전성을 평가하였다. 이 약을 투여받은 환자들에서 보고된 가장 흔한 이상반응은 구강건조, 시야흐림, 변비였다. 인과관계와 상관없이 2% 이상 발생한 이상반응은 [표 2]와 같다.

[표 2] 국내임상시험에서 2%이상 발생한 이상반응

이상반응, (%)	터터로딘 (118명)	솔리페나신숙신산염 5mg (118명)	솔리페나신숙신산염 10mg (118명)
이상반응이 발생한 환자 수	59 명	49 명	72 명
위장관계			
구강건조	18.6	7.6	19.5
변비	2.5	6.8	14.4
소화불량	1.7	2.5	3.4
상복부통	0.9	1.7	3.4
시계이상			
시야흐림	10.2	13.6	17.0
안구건조 NOS	2.5	0.0	0.9
신장 및 비뇨기계			
배뇨곤란	5.1	0.9	5.1
요속감소	2.5	2.5	2.5
방광수축(방광이 묵직한 느낌, vesical tenesmus)	2.5	0.9	0.9
감염			
방광염	1.7	2.5	1.7
코인두염	2.5	0.9	0.9

* NOS : not otherwise specified(따로 분류되지 않는)

3) 외국에서의 시판 후 경험

다음의 이상반응은 전세계에서 시판 후 지방적으로 보고되었기 때문에 이들 이상반응의 빈도를 평가할 자료는 없다.

- ① 위장관계 : 구토, 위식도역류질환, 장폐색
- ② 전신 및 투여부위 : 밀초부종
- ③ 정신신경계 : 두통, 환각, 어지러움, 출립, 설명
- ④ 신장 및 비뇨기계 : 요저류, 신장애
- ⑤ 피부 및 피하조직 : 가려움, 발진, 두드러기, 혈관부종, 다행홍반, 박탈성 피부염
- ⑥ 신체계 : 신방세동, 심계형진, 빙백, 다형심실성분비맥(토르사데 드 포인트), 신전도상 QT 연장
- ⑦ 간장 : 간기능 검사(AST, ALT, GGT) 이상
- ⑧ 대사 및 영양 : 식욕감퇴, 고칼륨혈증
- ⑨ 호흡기계 : 평상시애
- ⑩ 면역계 : 아나필락시스 반응
- ⑪ 눈 : 녹내장
- ⑫ 근골격계 및 결합조직 : 근위약

4) 국내 시판 후 조사

① 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 8,616명을 대상으로 실시한 시판 후 사용성적조사결과 유해사례의 발생율은 인과관계와 상관없이 12.62%(1,087/8,616명)[1,245 건]로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발생율은 11.46%(987/8,616명)[1,192건]로 보고되었다.

증대한 유해사례의 발생율은 인과관계와 상관없이 0.27%(23/8,616명)[24건]로 터터로딘 8건, 혈중크로레이티딘 1건이 증상 1건, 전공성설이지정체양, 배뇨불동, 급성신부전, 방광경부폐색, 신기능장애학회, 폐렴, 진립셀증이미원증후군, 낮은암증, 담관암, 자궁암, 심경증, 심박출량감소, 연조직염이 각 1건 순으로 보고되었으며, 이 중 이 약과 인과 관계를 배제할 수 없는 약물유해반응발생율은 0.1%(8,616명[9건]로 터터로딘 7건, 배뇨불동, 급성신부전 각 1건)이 보고되었다.

예상하지 못한 유해사례는 0.77%(66/8,616명)[70건]로 혈중크로레이티딘 증상 5건, 빙백증상 각 4건, 배뇨장애, 전립샘티이왕증증 각 3건, 설사, 길박뇨, 신경인상방광, 피부저림, 전신부종, 남성화음부증, 불면증 각 2건, 천공성설이지정체양, 핫버너부증, 급성신부전 애뇨증, 요령감소, 요로결석, 요금증, 감기이상, 보행곤란, 사지떨림, 기관지강, 기증통증, 눈주위부종, 부종, 양성전립선비대증, 남성생식기기력증, 별기부종, 비

정상오르가즘, 역행성사정, 혈장액, 폐렴, 각회증, 탈모, 기억있는느낌, 불안, 성욕감소, 난소암증, 담관암, 자궁암, 등통증, 질출혈, 심부경색증, 심박출량감소, 심신 청력장애, 연조직염 각 1건 순으로 보고되었으며, 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 악물유해반응률은 0.35% (30/8,616명) 32건으로 얼굴부종 4건, 린노, 노폐증에 각 3건, 긴박증, 신경인성방광, 부피저림 각 2건, 설사, 혈액부종, 금성신부전, 아뇨증, 요람감소, 감각이상, 전신부종, 기침기장, 눈주위부종, 부종, 남성회음부종증, 양성전립선비대증, 남성생식기기려증증, 발기부전, 불자증 각 1건이 보고되었다.

(2) 이 약에 대한 국내 재심사 우례사례와 자발적 부작용 보고자료를 국내 시판 허가된 모든 악약품을 대상으로 보고된 우례사례에 비해 이 약에서 통계적으로 유의하게 많이 보고된 우례사례 중 새로 확인된 것들은 다음과 같다. 다만, 이 결과가 해당성분과 다음의 우례사례간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

대사 및 영양질환 : 갈증
생식기기 : 발기부전

4. 일반적 주의

- QT연장 증후군 고칼륨혈증 등의 위험요인이 동반된 환자에게서 QT 연장 및 다형심실성 빈맥(토르시데 드 포인트)가 관찰되었다.
- 이 약을 투여 받은 일부 환자에서 기도폐색이 동반된 혈관부종이 보고되었다. 이 약의 투여 중 혈관부종이 발생할 경우 이 약의 투여를 중단하고 적절한 치료 및 처치를 취해야 한다.
- 이 약을 투여 받은 몇몇 환자에게서 아나필락시스 반응이 보고되었다. 아나필락시스 반응 이내난 환자의 경우 이 약의 투여를 중단하고 적절한 치료 및/또는 처치를 취해야 한다.
- 이 약을 투여 받은 일부 원인(예: 심부전, 신질환)에 대해서도 평가되어야 한다. 요로감염이 있을 경우에는 적절한 항균치료를 실시해야 한다.
- 신경인성 베노군 과활동성 환자에서의 안전성 및 유효성은 확립된 바 없다.
- 이 약의 최대효과는 4주 후에 나타난다.
- 다른 항콜린성 악물들처럼 이 약에 의해 시야흐름, 즐림, 피로가 드물게 나타날 수 있으므로 운전 및 기계조작능력에 부정적 영향을 미칠 수 있다.

5. 상호작용

1) 악리학적 상호작용

- 항콜린성 악물과 병용 투여할 경우 이 약의 치료 효과를 증대시키거나 반감기까지 않은 효과나 나타날 수 있다. 이 약의 치료를 중단한 후 다른 항콜린성 악물을 치료를 할 경우 이 약(주일 정도의 흡수가 필요하다) 퀄린 수용체 효능억제를 병용 투여할 경우 이 약의 치료효과가 감소될 수 있다.
- 이 약은 메토클로프라미드, 시사프라이드와 같은 위장관 운동성을 증가시키는 악물의 효과를 감소시킬 수 있다.
- 2) 악물동력학적 상호작용

시험관내(in vitro) 실험 결과, 이 약은 치료 농도에서 사람 간 마이크로솜에서 추출된 CYP1A1/2, 2C9, 2C19, 2D6, 3A4를 저해하지 않았다. 따라서, 이 약은 이러한 CYP 효소에 의해 대사되는 악물의 청소율(clearance)을 변화시키지 않을 것 같다.

3) 이 약의 악물동력학에 대한 다른 악물들의 영향

- 이 약은 CYP3A4에 의해 대사된다. 강력한 CYP3A4 저해제인 케토코나졸 200mg/day을 병용 투여할 경우 이 약의 AUC는 2배 증가되었고, 케토코나졸 400mg/day를 투여한 경우에는 이 약의 AUC가 3배 증가되었다. 따라서, 케토코나졸 또는 다른 강력한 CYP3A4 저해제에 : 리토니아리, 네팔니-비아, 이트리코나졸)을 이 약과 병용 투여하는 경우에는 이 약의 1일 최대용량을 5mg으로 제한해야 한다.
- 증증의 신장애 환자 또는 중등도 간장애 환자에게는 이 약을 강력한 CYP3A4 저해제와 병용투여하지 말아야 한다.
- 친화성이 더 높은 CYP3A4 기질이 이 약에 미치는 영향과 효소유도가 이 약과 그 대사체의 악물동력학에 미치는 영향에 대한 시험은 수행되지 않았다. 그러나, 이 약은 CYP3A4에 의해 대사가 이루어지기 때문에, 친화성이 더 높은 CYP3A4 기질에 : 베리파밀, 딜티아젠) 및 CYP3A4 유도제(예: 리팜피신, 페니토인, 카르바미제핀)와 악물동력학적 상호작용이 일어날 가능성이 있다.
- 4) 다른 악물들의 악물동력학에 대한 이 약의 영향

- 경구파임암 : 이 약은 복합 경구파임암(에지닐에스트라디올/로보놀게스트렐)과 악물동력학적 상호작용을 나타내지 않았다.
- 외파리린 : 이 약은 R-외파리린 또는 S-외파리린의 악물동력학에 변화를 주지 않았다. 또한 외파리린에 의한 프로트롬빈 시간(prothrombin time)에 대해서도 이 약은 영향을 미치지 않았다.
- 다곡신 : 이 약은 건강한 피험자를 대상으로 한 디곡신의 악물동력학에 대해 영향을 미치지 않았다.

6. 일부에 대한 투여

임부 치료에 대한 임상 경험은 없다. 동물실험 결과 생식능력, 배자/태자 생성, 분만에 직접적인 영향은 없었다. 그러나 임신한 여성에 대한 위험성은 알려져지 않았으므로 임부에게 이 약을 투여할 경우 주의가 요구된다.

7. 수유부에 대한 투여

모유수유의 이행에 대한 자료는 없다. 마우스에서 이 약과 그 대사체는 유즙으로 분비되었고 농도 의존적으로 신생아의 사망률을 일으켰다. 따라서 수유중 이 약의 사용은 피해야 한다.

8. 소아에 대한 투여

소아에서의 안전성과 유효성은 확립된 바 없다. 따라서 이 약을 소아 환자에게 투여하지 말아야 한다.

9. 과량 투여시의 치료

- 건강한 자원인에게 투여된 이 약의 최대용량은 회 응량으로서 100mg이었다. 이 응량에서는 가장 흔한 이상반응은 두통(경증), 구강증(중등도), 어지러움(중등도), 즐음(경증), 시야흐름(중등도)이었다.
- 환자에게 시고로 투여된 이 약의 최대용량은 5시간 동안 280mg이었다. 의식수준의 변화는 있었으나 입원을 필요로 하지는 않았다.
- 이 약의 과량 투여시에는 활성탄으로 치료해야 한다. 위세척을 실시할 수 있으나 구토를 유도하는 약이다.
- 다른 항콜린성 악물들처럼 과량투여시 관련 증상을 다음과 같이 치료한다.
 - 증증의 중증성 항콜린 효과에 : 환각, 과도한 흥분)가 현저할 경우에는 피조스티그민 또는 카비콜로 치료한다.
 - 경련 및 과도한 흥분이 일어나는 경우에는 벤조디아제핀계 악물로 치료한다.
 - 호흡부전증의 경우에는 인공호흡을 실시한다.
 - 빈맥은 베타-자단자로 치료한다.
 - 요자루는 카테터삽입법으로 치료한다.
 - 동공산대는 필로카르핀 점안액으로 치료하고 환자를 암실에 있게 한다.

10. 의약품동성시험 정보^{주1}

- 가. 시험약 솔리페니신숙신산염정10밀리그램(위더스제약주)과 대조약 베시케어정10밀리그램(솔리페니신숙신산염)(한국아이스텔리스제약주)을 2x2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구 투여하여 39명의 혈중 솔리페니신을 측정한 결과, 비교평가항목(AUCt, C_{max})을 로그변환하여 통계처리 하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로써 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-168hr} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약 베시케어정10밀리그램 (한국아이스텔리스제약주)	737.1±236.3	14.11±3.73	5.00 (3.00~8.00)	49.85±14.03
시험약 솔리페니신숙신산염정 10밀리그램(위더스제약주)	652.4±214.7	12.23±2.61	5.00 (3.00~8.00)	48.60±12.26
90% 신뢰구간 [*] (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8600 ~ 0.9363	log 0.8396 ~ 0.9190	—	—

(AUC_t, C_{max}, t_{1/2} ; 평균값±표준편차, T_{max} : 중앙값(범위), n = 39)

AUC_t : 투약시간부터 최종혈증농도 정량시간 까지의 혈증농도-시간곡선면적

C_{max} : 최고혈증농도

T_{max} : 최고혈증농도 도달시간

t_{1/2} : 막단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

나. 의약품동성시험기준 제7조제7항에 따라 시험약 솔리페니신숙신산염정10밀리그램(위더스제약주)은 대조약 솔리페니신숙신산염정10밀리그램(위더스제약주)과의 비교용출시험 자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양상이 동등하였다. 이에 따라 해당 자료로서 생물학적 동등성을 입증하였다.

주1. 이 약은 위더스제약주 솔리페니신숙신산염정10밀리그램 및 솔리페니신숙신산염정10밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전공정을 위더스제약주에 위탁 제조하였다.

11. 기타

- 이 약은 다음 시험에서 유전독성을 나타내지 않았다.

: *Salmonella typhimurium* 또는 *Escherichia coli*를 이용한 돌연변이시험, 사람 말초혈액 림프구세포에서 염색체이상시험 등 체외시험 및 체내시험

- 이 약을 수컷과 암컷 마우스에게 200mg/kg/day(최대임상권장용량[MRHD]의 5배 및 9배에 해당하는 용량)까지 104주간 투여한 경우 및 수컷과 암컷 랙드에게 각각 20, 15mg/kg/day(MRHD의 1배 미만에 해당하는 용량)까지 104주간 투여한 경우, 종양의 증가는 나타나지 않았다.

- 이 약은 수컷과 암컷 마우스에게 250mg/kg/day(MRHD의 13배 미만에 해당하는 용량), 수컷 랙드에게 50mg/kg/day(MRHD의 1배 미만에 해당하는 용량), 암컷 랙드에게 100mg/kg/day(MRHD의 1.7배에 해당하는 용량)을 투여한 경우 생식능, 수태능, 초기배발 생애 영향을 미치지 않았다.

■ 저증방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관(사용기간 : 제조일로부터 36개월)

■ 포장단위 : 100정(10정/PTP×10)

■ 제조자 : 위더스제약(주) 경기도 안성시 미양면 제2공단2길 103

■ 제조의뢰자 : 고려제약(주)

■ 첨부문서 최종개정일 : 2017년 7월 19일

※ 본 의약품은 우수의약품 제조관리기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

17-8-17

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 사용시에 철부모사를 꼭 있으십시오.

※ 기타 문의사항은 의·약사와 상의하거나 당시의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.

※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.