

라질렌정 0.5mg/1mg

라사길린메실산염

전문의약품
분류번호 119

■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1정 중

라질렌정 0.5mg
유효성분 : 라사길린메실산염(별구) 0.78mg(라사길린으로서 0.5mg)
기타 첨가제 : D-만니톨, 옥수수전분, 전호화전분, 스테아르산, 탈크, 글로이드성산화규소
라질렌정 1mg
유효성분 : 라사길린메실산염(별구) 1.56mg(라사길린으로서 1mg)
기타 첨가제 : D-만니톨, 옥수수전분, 전호화전분, 스테아르산, 탈크, 글로이드성산화규소

■ 성상

라질렌정 0.5mg
흰색 면의 위쪽에 "RST", 아래쪽에 "0.5"가 각인된 흰색 또는 거의 흰색의 모서리가 있는 평평한 원형 정제
라질렌정 1mg
흰색 면의 위쪽에 "RST", 아래쪽에 "1"이 다른 면에는 분할선을 가진 흰색 또는 거의 흰색의 모서리가 있는 평평한 원형 정제

■ 용법 · 용량

특발성 파킨슨병의 치료
1) 초기 단독요법 또는 도파민 효능제의 보조요법
2) 운동 장애 증상(end of dose fluctuations)이 있는 환자에서 레보도파의 보조요법

■ 용법 · 용량

이 약은 성인에게 단독요법 또는 보조요법으로 1일 1회 경구 투여한다.
1) 단독요법 또는 도파민 효능제의 보조요법 : 1일 1회 1mg을 경구 투여한다.
2) 레보도파의 보조요법 : 레보도파를 복용 중인 환자에서서 권장되는 초기 용량은 1회 1회 0.5mg이다. 내약성이 양호하며 충분한 임상적 반응을 보이지 않을 경우 1일 1회 1mg으로 조정할 수 있다.
이 약은 식사와 관계없이 복용할 수 있다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것
1) 이 약의 주성분 또는 이 약의 다른 성분에 과민성이 있는 환자
2) 다른 MAO(모노아민산화효소) 억제제와 함께 복용 가능한 천연 의약품(예 : St. John's Wort) 포함을 투여 중이거나 투여 중단 후 2주 이내의 환자 (4. 상호작용 항 참조)
3) 페티딘을 투여 중이거나 투여 중단 후 2주 이내의 환자 (4. 상호작용 항 참조)
4) 트라마돌을 투여 중인 환자 (4. 상호작용 항 참조)
5) 메트르메프롤람을 투여 중인 환자 (4. 상호작용 항 참조)
6) 중증증 및 중증의 간장애 환자 (3. 일반적 주의 항 참조)
2. 이상반응
임상시험에서 총 1,361명의 환자가 단독요법 또는 레보도파에 보조요법으로서 라사길린을 투여받았다.
1) 단독요법 : 임상시험 I
위약-대조 시험에서 라사길린 1mg/일을 투여한 환자군에서 더 높은 비율로 나타난 이상반응을 아래 표에 정리하였다. (라사길린군 149명, 위약군 151명)
괄호 안에는 라사길린 vs. 위약의 이상반응 발생률(총 환자 수에 대한 %)을 각각 기재하였다.
이상반응은 발생 빈도에 따라 다음 기준에 따라 분류되었다 : 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).

감염(infections and infestations) 흔하게 : 독감* (4.7% vs. 0.7%)
양성·악성 신생물 및 기타(낭종 및 용종) 흔하게 : 피부암(skin carcinoma) (1.3% vs. 0.7%)
혈액 및 림프계 이상 흔하게 : 백혈구 감소증 (1.3% vs. 0%)
면역계 이상 흔하게 : 알레르기 (1.3% vs. 0.7%)
대사 및 영양 이상 흔하지 않게 : 식욕감소 (0.7% vs. 0%)
정신계 이상 흔하게 : 우울* (5.4% vs. 2%), 환각 (1.3% vs. 0.7%)
신경계 이상 매우 흔하게 : 두통* (14.1% vs. 11.9%) 흔하지 않게 : 뇌혈관사고(Cerebrovascular accident) (0.7% vs. 0%)
눈 이상 흔하게 : 결막염* (2.7% vs. 0.7%)
귀 및 미로계 이상 흔하게 : 어지러움 (2.7% vs. 1.3%)
심장 이상 흔하게 : 협심증 (1.3% vs. 0%) 흔하지 않게 : 심근경색증 (0.7% vs. 0%)
호흡기계, 흉부 및 종격동 이상 흔하게 : 비염* (3.4% vs. 0.7%)
위장관 이상 흔하게 : 고장(tialuence) (1.3% vs. 0%)
피부, 피하조직 이상 흔하게 : 피부염* (2.0% vs. 0%) 흔하지 않게 : 수포성발진(vesiculobullous rash) (0.7% vs. 0%)
근골격계, 결합조직 이상 흔하게 : 근골격통* (6.7% vs. 2.6%), 경부통* (2.7% vs. 0%), 관절염 (1.3% vs. 0.7%)
신장, 요로계 이상 흔하게 : 요염* (1.3% vs. 0.7%)
전신 및 투여부위 이상 흔하게 : 발열 (2.7% vs. 1.3%), 권태* (2% vs. 0%)

* 위약과 비교해 2% 이상 차이나는 이상반응

2) 보조요법

(1) 임상시험 II

라사길린을 투여한 환자군 162명 중 약 8%가 위약 투여군 164명 중 약 4%가 이상반응으로 인해 시험을 중단하였다. 1명보다 많은 환자가 시험을 중단하게 된 이상반응은 구역과 어지러움이었다.
가장 빈번하게 나타난 라사길린 군에서 위약군보다 발생 빈도가 3% 이상 높았던 이상반응은 말초부종, 넘어짐, 관절통, 기침, 불면증 등이었다. 레보도파를 사용하지 않는 라사길린 보조요법 시험군에서 2% 이상이며 위약군보다 높은 빈도로 발생했던 이상반응을 아래 표에 나타내었다.

	라사길린1mg (162명 중 %)	위약 (164명 중 %)
어지러움	7	6
말초부종	7	4
두통	6	4
구역	6	4
넘어짐	6	1
관절통	5	2
요통	4	3
기침	4	1
불면증	4	1
상기도감염	4	2
기립성저혈압	3	1

(2) 임상시험 III

위약-대조 시험에서 라사길린 1mg/일 또는 라사길린 0.5mg/일을 투여한 환자군에서 2% 이상이며 위약군보다 높은 빈도로 발생한 이상반응을 아래 표에 정리하였다. (라사길린 1mg/일군 149명, 라사길린 0.5mg/일군 164명, 위약군 159명) 괄호 안에는 라사길린 1mg/일군, 라사길린 0.5mg/일군 및 위약군의 이상반응 발생률(총 환자 수에 대한 %)을 각각 기재하였다.
이상반응은 발생 빈도에 따라 다음 기준에 따라 분류되었다 : 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).

위장관 이상 매우 흔하게 : 구역* (12%, 10%, 8%) 흔하게 : 변비* (9%, 4%, 5%), 구토* (7%, 4%, 1%), 입마름* (6%, 2%, 3%), 설사* (5%, 7%, 4%), 복통* (5%, 2%, 1%), 소화불량 (5%, 4%, 4%)
전신 및 투여부위 이상 흔하게 : 탈진 (2%, 1%, 1%)
감염(infections and infestations) 흔하게 : 감염 (3%, 2%, 2%), 잇몸염 (2%, 1%, 1%)
손상, 종독 및 합병증 매우 흔하게 : 사고성손상* (12%, 8%, 5%), 넘어짐(fall)* (11%, 12%, 8%)
신체검사(Investigations) 흔하게 : 제동감소* (9%, 2%, 3%)
근골격계, 결합조직 이상 흔하게 : 관절통* (8%, 6%, 4%), 경부통* (3%, 1%, 1%), 건조염* (3%, 1%, 0%)
신경계 이상 매우 흔하게 : 운동이상증* (18%, 18%, 10%), 두통 (11%, 8%, 10%) 흔하게 : 졸림* (6%, 4%, 4%), 감각이상* (5%, 2%, 3%), 운동실조* (3%, 6%, 1%), 근육긴장이상* (3%, 2%, 1%), 근육력증 (2%, 2%, 1%)
정신계 이상 흔하게 : 식욕부진* (5%, 2%, 1%), 환각* (4%, 5%, 3%), 비정상적인 꿈* (4%, 1%, 1%)
호흡기계, 흉부 및 종격동 이상 흔하게 : 호흡장애* (3%, 5%, 2%)
피부, 피하조직 이상 흔하게 : 발진* (6%, 3%, 3%), 피부과다증* (3%, 2%, 1%)
혈관계 이상 흔하게 : 기립성저혈압* (9%, 6% 3%), 출혈만* (5%, 2%, 3%), 출혈 (2%, 1%, 1%)

* 라사길린 0.5mg/일군 또는 1mg/일군에서 위약과 비교해 2% 이상 차이나는 이상반응

(3) 임상시험 III 및 IV

추가적으로 2건의 위약-대조 임상시험을 통합하고 라사길린 1mg/일군(380명)과 위약군(388명)을 비교한 결과, 다음 이상사례들이 추가로 보고되었다 : 흑색종 (0.5% vs 0.3%), 식욕감소 (2.4% vs 0.8%), 직만 (0.8% vs 0.5%), 수근관 증후군(Carpal tunnel syndrome) (1.3% vs 0%), 균형장애 (1.6% vs 0.3%), 뇌혈관사고 (0.5% vs 0.3%), 협심증 (0.5% vs 0%). 괄호 안에는 라사길린 1mg 및 위약군의 이상반응 발생률(총 환자 수에 대한 %)을 각각 기재하였다.

(3) 시판 후 이상반응

(1) 환각 및 착란은 파킨슨병과 관련이 있는 증상이다. 시판 후 경험에서 이 약을 복용한 파킨슨병 환자에서도 이러한 증상이 나타났다.
(2) 시판 후 조사 기간 동안, 이 약을 복용한 환자에서 혈압상승 사례가 보고되었다. (타리피린 풍부하게 함유된 음식을 알 수 없는 양 섭취한 것과 관련된 고혈압 위기 발생의 드문 경우 포함)
(3) 도파민 효능제 및 다른 도파민성 치료제를 복용하는 환자에서 병적 도박, 성욕 증가, 성욕과다증, 강박적 소비 또는 구매, 폭식, 강박적 성성이 나타날 수 있다. 이 약의 시판 후 보고에서 강박 행동, 강박적 사고, 충동적 행동을 포함한 충동조절장애와 유사한 양상이 보고되었다. (3. 일반적 주의 항 참조)
(4) 이 약을 레보도파와 함께 사용한 몇몇 사례에서 자혈암 사례가 보고되었다. (3. 일반적 주의 항 참조)
(5) 도파민 효능제 및 다른 도파민성 치료제를 복용하는 환자에서 시판 후 보고에서 과다한 졸음(과다수면, 졸음, 기면, 진전, 수면발작 및 갑작스런 수면)이 나타날 수 있다. 이 약을 도파민성 치료제와 함께 사용할 때 일상적인 활동 도중 수면에 빠지는 사례들이 보고되었다. 이 중 다수의 환자들에서는 이 약과 도파민성 치료제를 함께 복용하면서 졸음을 경험했음이 보고되었으나, 일부 환자들은 과다한 졸림과 같은 경고성 사례장황이 없었으며 해당 사례를 겪기 직전까지도 본인들은 주의력을 잃지 않고 있다고 인지와 있었다. 이러한 사례들 중 일부는 치료 시작으로부터 1년 이상이 경과한 후에 발생하였다. (3. 일반적 주의 항 참조)
(6) 페티딘과 병용시, 급성신부전을 동반한 약성고열증이 국내 시판 후 조사에서 보고되었다.

(4) 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재사용을 위하여 6년 동안 672명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과 관계와 상관없이 38.84%(261/672명, 438건)으로 보고되었다.
이 중 인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 및 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응을 발현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

발현빈도	기관계	인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 3.67% (26/672명, 30건)	인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응 1.34% (9/672명, 10건)
흔하지 않게 (0.1% 이상 ~1% 미만)	근육-골격계 장애	척추골절, 김비배골절, 간손상, 골반골절, 관절염, 다리골절, 사지마비, 허리통증	척추골절, 골반골절
	기타 용어	무릎관절염, 주간면발출증	-
	대사 및 영양 질환	저혈당증, 체중감소	체중감소
	비뇨기계 질환	급성신부전, 배뇨곤란	-
	일반적 시험관 질환	기립성저혈압	기립성저혈압
	진단적 질환	양성고열증, 전신쇠약, 폐결핵	-
흔하지 않게 (0.1% 미만)	정신질환	환각	환각
	중추 및 말초신경계 장애	빈호수, 보행장애, 안구운동불안, 어지러움, 얼굴마비, 척추관협착, 파킨슨증악화	빈호수, 보행장애, 안구운동불안, 어지러움, 파킨슨증악화
	혈관질환	경막하출혈	-
	호흡기계 질환	폐렴	-

또한, 인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례와 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물 이상 반응을 발현빈도에 따라 다음의 표에 나열하였다.

발현빈도	기관계	인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례 20.68% (139/672명, 173건)	인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응 11.66% (75/672명, 90건)
흔하지 않게 (0.1% 이상 ~1% 미만)	간 및 담도계 질환	SGPT 증가, 예스지티리드 증가	-
	근육-골격계 장애	근육통, 갈비뼈골절, 골다공증, 상지골절, 척추골절, 건선성, 골반 골절, 다리골절, 팔다리사약	근육통, 갈비뼈골절, 척추골절, 골반골절, 팔다리사약
	기타 용어	뇌진탕, 무릎관절염, 상체 불균형의 결과상, 뒷자궁상, 척추 측만증, 주간면발출증, 피부뾰루기	상체불균형의 결과상, 척추측만증
	대사 및 영양 질환	갈증, 저혈당증, 저혈부민혈증, 전해질이상	갈증
	비뇨기계 질환	배뇨곤란, 혈뇨, 금상신부전, 빈뇨, 소변관류성, 이뇨제, 요실금	혈뇨, 빈뇨
	생식기능 장애(여성)	질염	-
	시간장애	안구충혈, 복시, 비문증, 시간장애	안구충혈, 복시, 시간장애
	신생물	피부비대	-
	심장 비동맥 장애	두근거림, 부정맥	두근거림
	위장관계 장애	위장불편, 가스역류, 과다침분비, 과민성대장증후군, 균열여, 배변 횡수증, 상세불명의 위장질환, 환 식도염, 위산과다, 위식도역류, 위저지, 위장염, 정음동맥에, 치주염, 헬리코박테리아균 감염	가스쓰림, 위장불편, 가스역류, 과다침분비, 배변횡수증, 상세불명의 위장질환, 위산과다, 위식도역류, 위저지, 정음동맥에, 치주염
	전혈구장애	빈혈	-
	전신성 질환	다리통증, 기승통증, 실신, 눈주위 부종, 얼굴홍조, 온감 통증, 폐색전	피로, 다리통증, 기승통증, 실신, 눈주위부종, 얼굴홍조, 통증
	정신질환	망상, 수면장애, 공격성, 기억력상실증, 기억장애, 무기력, 집고대, 정신성적장애	수면장애, 공격성, 기억장애, 무기력, 집고대
	중추 및 말초신경계 장애	피부저림, 보행장애, 진전, 동결 현상, 사지떨림, 근대성근경련, 다리경련, 다변증, 떨림, 말더듬증, 반흔수, 발성장애, 성대비, 안구 운동발작, 언어장애, 척추관협착, 파킨슨증악화	악화된 진전, 피부저림, 보행장애, 진전, 사지떨림, 근대성근경련, 다변증, 떨림, 반흔수, 안구운동 발작, 언어장애, 파킨슨증악화
	투여부위 장애	국소염증	-
피부와 부속기관 장애	가려움증, 두드러기, 눈꺼풀피부 질환, 종기(생식기 제외), 탈모	가려움증, 두드러기, 종기(생식기 제외), 탈모	
혈관질환	경막하출혈	-	
혈소판, 출혈, 응고장애	타박상	-	
호흡기계 질환	가래양성, 가래증가, 감기, 기관지염, 폐렴	-	
흔하게 (1% 이상~ 10% 미만)	위장관계 장애	기승쓰림	-
	전신성 질환	전신사약, 피로	전신사약
	중추 및 말초신경계 장애	악화된 진전	-

3. 일반적 주의

- 1) 이 약의 MAO-B 억제에 대한 선택성은 용량이 권장 용량을 초과해서 증가할 때, 용량 의존적으로 감소한다.
- 2) 흡색증: 임상 개발 프로그램 동안 흡색증 사례가 발생하여 이 약의 투여와 연관성이 있는지 여부를 검토하였다. 연구조사 결과, 파킨슨병 자체가 흡색증을 비롯한 피부 발성 위험의 증가와 관련 있는 것으로 추정되었다. 흡색증에 대한 정기적인 모니터링이 권장되며, 의식상료용 피부 병변 발생 시 반드시 전문의에게 상담해야 한다.
- 3) 운동이상증: 이 약은 레보도파의 병용요법으로 투여하는 경우, 운동이상증을 유발하거나 도파민성 부작용을 증가시키고, 기존의 운동이상증을 악화시킬 수 있다. 이러한 부작용은 레보도파 용량을 감소하면 개선될 수 있다.
- 4) 저혈압: 이 약을 레보도파와 함께 사용한 몇몇 환자에서 저혈압 사례가 보고되었으며, 파킨슨병 환자는 기저 보행장애가 있으므로 특히 저혈압의 이상반응이 발생하는 경우 특히 위험할 수 있다.
- 5) 중독조절장애: 도파민 효능제 및 도파민성 치료를 받은 환자에서 중독조절장애가 나타날 수 있으므로, 이 약을 투여하는 환자는 중독조절장애의 발달과 관련하여 정기적으로 모니터링 받아야 한다. 환자 및 보호자는 이 약을 복용하였을 때 감각행위, 감각과도, 병적 도박, 성욕 증가, 성욕과도, 중독성 행동, 감각적 소비 또는 구매를 포함한 중독조절장애의 행동 증상이 나타날 수 있음을 인지하여야 한다.
- 6) 간장애 환자: 경증 간장애 환자에서 이 약의 AUC 및 C_{max}는 각각 80%, 38% 증가하고, 중증 간장애 환자에서 AUC 및 C_{max}는 각각 56%, 83% 증가했다. 따라서, 경증 간장애 환자에게 이 약의 투여를 시작할 때는 주의해야 하며, 중증 및 중증 간장애 환자에게 이 약을 투여해서는 안 된다. 경증에서 중증으로 간장애가 진행 되는 경우 이 약의 투여를 중단해야 한다.
- 7) 신장애 환자: 경증(C_{Cr} 50~80mL/min) 및 중증(C_{Cr} 30~49mL/min) 신장애 환자에서 이 약의 약동학적 특성은 건강한 피험자와 유사했다. 이들 환자에서 용량조절은 요구되지 않는다. 이 약은 중증 신장애 환자에게 평가되지 않았다.
- 8) 이 약은 운전 및 기계 조작 능력에 영향을 미칠 수 있다. 환자는 이 약이 운전 및 기계 조작에 부정적인 영향을 끼치지 않는다는 것이 확인될 때까지, 자동차를 포함한 위험한 기기를 다룰 때 주의해야 한다. 이 약을 복용 하면서 졸음이 갑작스런 수면을 경험했다거나, 복용 전에 그러한 증상이 있는 환자는 운전, 기계 조작, 또는 높은 지점에서 활동 등 주의력이 저하될 경우 본인이나 타인에게 부상 또는 사망을 초래할 위험이 있는 활동을 피해야 한다. 이 약을 진정제, 즉, 다른 중추신경억제제(벤조디아제핀, 항정신병, 항우울제 계열 약물 등) 또는 이 약의 혈중농도를 상승시키는 약물(시프로플록사신 등)과 함께 복용하는 경우 추가적인 작용이 나타날 수 있으므로 주의해야 한다.
- 9) 낮 시간 동안의 과도한 졸음 및 갑작스런 수면: 이 약은 낮 시간 동안의 졸림과 졸음을 유발할 수 있으며 때때로, 특히 다른 도파민성 치료제와 함께 복용하였을 경우 일상적인 활동 도중 수면에 빠질 수 있다. 환자는 이러한 사항과 함께, 이 약을 복용하는 동안 운전이나 기계 조작을 하는 경우 주의하도록 설명받아야 한다. 또한 졸음이나 갑작스런 수면을 경험했던 환자는 운전이나 기계 조작을 피해야 한다.

4. 상호작용

- 1) 고클린 위기를 유발할 수 있는 비선택적 MAO 억제제의 위약 증가 때문에 다른 MAO 억제제(차려) 없이 복용 가능한 천연 약품(예, St. John's Wort) 포함과 병용 투여해서는 안 된다.
- 2) 페티딘과 MAO 억제제(다른 선택적 MAO-B 억제제 포함)를 병용 투여한 경우 중대한 이상반응(때때로 치명적인 경우 포함)이 보고되었다.
- 3) 트라마돌을 MAO 억제제와 병용 투여시 중추 흥분이나 나타내면서 실사, 빈맥, 발한, 진전, 착란, 실신이 혼수상태 등의 세로토닌 증후군을 야기할 수 있다.
- 4) 덤스트로메트르핀을 MAO 억제제와 병용 투여시 오히려 흥분, 정신불안 등이 나타났다는 보고가 있다.
- 5) 임상시험에서 이 약과 교감신경통증제를 병용 투여하는 것은 허용되지 않았다. 교감신경통증제와 비선택적 MAO 억제제를 병용 투여한 후, 중증의 고클린 반응이 나타났다. 권장용량의 선택적 MAO-B 억제제와 교감 신경통증제(에피네프린)를 병용 투여한 환자에서 고클린 위기가 1건 보고되었다. 이 약과 교감신경통증제(테트라 하이드롤로피딘)가 함유된 점안액을 병용 투여한 환자에서 혈압 상승이 보고되었다. 이 약과 비강, 경구 및 인후용 충혈제거제나 감기약과 같은 교감신경통증제의 병용 투여는 권장되지 않는다.
- 6) MAO 억제제를 SSRI(선택적 세로토닌 재흡수 억제제), SNRI(세로토닌·노르아드레날린 재흡수 억제제), 삼환제 또는 사환제 항우울제와 병용하는 경우 중대한 이상반응이 발생하는 것으로 알려져 있다. 시판 후 조사에서, 이 약과 항우울제를 병용한 환자에서 쇼크, 착란, 경직, 발열 및 근대성근경련을 나타내는 세로토닌 증후군이 발생하였다. 이 약의 임상 시험에서 플루세틴이나 플루복사민을 병용 투여하는 것은 허용되지 않았으나, 다음과 같은 항우울제를 병용 투여하는 것은 허용되었다: 이미트립탈린 ≤ 50mg/일, 트라자도프 ≤ 100mg/일, 시탈로프람 ≤ 20mg/일, 설파랄린 ≤ 100mg/일, 파록세틴 ≤ 30mg/일, 임상시험 중 15명의 환자가 이 약과 삼환제 약물을, 14명의 환자가 SSRI/SNRI를 약물을 병용 투여하였으며 이 중 세로토닌 증후군이 발생한

- 사례는 없었다. 그러나 이들 약물을 병용 투여 시 이상반응의 가능성을 배제할 수 없으므로 이 약과 항우울제의 병용투여는 피해야 하며, 이 약의 투여를 중지한 후 최소 14일이 경과한 후에 항우울제의 투여를 시작한다. 플루 옥세틴 등 반감기가 긴 항우울제는 투여를 중지한 후 최소 5주가 경과한 후에 이 약의 투여를 시작해야 한다. 7) 보조요법으로 레보도파를 만성적으로 투여하는 파킨슨병 환자에서, 레보도파 투여는 라사길린 클리어런스에 임상적으로 유의한 영향을 주지 않는 것으로 나타났다.
- 8) In vitro 대사 시험에서 cytochrome P450 1A2(CYP1A2)가 이 약의 대사에 관여하는 주 효소임을 확인했다. 이 약과 시프로플록사신(CYP1A2의 저해제)을 병용 투여 시 이 약의 혈중농도-시간곡선하면적(AUC)이 83% 증가 하였다. 이 약과 테오필린(CYP1A2의 기질의 병용투여는 서로의 약동학에 영향을 주지 않았다. 따라서 강력한 CYP1A2 저해제는 이 약의 혈중 농도를 변경할 수 있으므로 주의해서 투여해야 한다.
 - 9) 용연 환자는 대사 효소 CYP1A2 유도로 인해 이 약의 혈중 농도가 감소할 위험이 있다.
 - 10) In vitro 시험에서 라사길린 1μg/mL(1mg 라사길린 반복 투여 후 파킨슨병 환자에서 평균 최고혈중농도(C_{max})는 약 5.9~8.5ng/mL였고, 1μg/mL은 이 값의 160배에 해당한다.)은 cytochrome P450의 동종효소들(CYP1A2, CYP2A6, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4, CYP3A4)을 저해하지 않았다. 이 결과는 라사길린의 치료농도(therapeutic concentration)에서 라사길린이 이러한 효소의 기질을 임상적으로 유익하게 저해할 가능성이 있음을 나타낸다.
 - 11) 라사길린과 엔타카폰의 병용 투여 시 라사길린의 경우 클리어런스가 28% 증가하였다.
 - 12) 티라민/라사길린 상호작용: 식사 후 혈압을 집에서 모니터링한 결과(타리민 제한 없이 6개월간 레보도파에 대한 보조요법으로 라사길린 0.5 또는 1mg/일 또는 위약을 투여한 464명의 환자를 포함한 5개의 티라민 챌린지 시험 결과)환자 및 파킨슨병 환자 대상의 티라민 제한 없이 진행된 임상시험에서 티라민/라사길린 상호작용에 대한 보고가 없었다. 따라서 이 약을 권장용량으로 투여하는 동안, 티라민 식이제한은 일반적으로 요구되지 않는다. 그러나 매우 과량(약 500mg)의 티라민을 함유한 음식들은 티라민에 대한 감수성을 증가시켜 권장용량에서도 고클린 반응을 일으킬 수 있다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임부 이 약을 임부에 사용된 임상자료는 없다. 동물시험에서는 수태, 배태자발성, 출산 또는 출생 후 발생에 대해 직접 또는 간접적으로 해로운 영향을 미치지 않았다. 이 약을 임부에 투여할 때는 주의해야 한다.
- 2) 수유부 이 약은 프로락틴 분비를 저해하여 수유를 방해할 수 있다는 시험결과가 있다. 이 약이 사람에게서 우유로 이행 되는지는 알려지지 않았다. 이 약을 수유부에 투여할 때는 주의해야 한다.

6. 소아에 대한 투여

18세 이하의 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.

7. 고령자에 대한 투여

65세 이상 고령자에 대한 용량조절은 요구되지 않는다.

8. 고클린 투여 시의 처치

- 1) 증상 이 약을 3mg~100mg 고클린 투여한 후 보고된 증상은 경증중, 고클린 위기 및 세로토닌 증후군이었다. 고클린투여에 의한 증상은 MAO-A 및 MAO-B 모두를 유익하게 억제하는 것과 관련이 있다. 단회 투여 시험에서 고클린 저해제는 20mg/일로 이 약을 투여하고, 10일 반복 투여 시험에서는 10mg/일로 투여하였다. 이상반응은 경하거나 중등도 이었고 이 약 투여와는 관련이 없었다. 만성적으로 레보도파 치료 중인 환자에게 라사길린 10mg/일을 투여한 용량증가시험(dose escalation study)에서 심할수록 부작용(고혈압 및 체위성 저혈압 포함)이 보고되었고, 투여 중단 시 해결되었다. 이 증상들은 비선택적 MAO 억제제에서 관찰된 것과 유사할 수 있다.
- 2) 처치 이 약의 특별한 해독제는 없다. 고클린 투여한 경우, 환자를 관찰하고 적절한 대증적 보조 요법(symptomatic and supportive therapy)을 시행해야 한다.

9. 보편 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 1~25°C에 보관한다.
- 3) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

10. 약효평등성시험 정보

가. 시험약 라질렌정(라사길린메실산염[고려제약주])과 대조약 아질렌정(라사길린메실산염[한국론드베즈주])을 2x2 교차시험으로 각 13명 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 48명의 혈중 라사길린을 측정한다. 비교평가항목(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8 이하 log 1.2 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-24hr}} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	4,483±1,105	7,851±3,104	0.50 (0.25~1.17)	0.58±0.20
시험약	4,525±1,514	7,678±3,323	0.50 (0.17~1.17)	0.58±0.21
90% 신뢰구간* (기준: log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9437 ~1.0345	log 0.8489 ~1.0759	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2}: 평균값±표준편차, T_{max}: 중앙값(범위), n=48)
AUC: 투약시간당 최고혈중농도 정량시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적
C_{max}: 최고혈중농도
T_{max}: 최고혈중농도 도달시간
t_{1/2}: 말단 소실 반감기
*비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

나. 약효평등성시험기준 제2호에 따라, 시험약 라질렌정(0.5mg/일)과 대조약 라사길린메실산염(고려제약주)과 비교용량시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용량양성이 동등하였다. 이에 따라 해당 자료로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

■ 제조방법: 기밀용기, 1~25°C보관 (사용기간: 제조일로부터 36개월)

■ 포장단위: 30정/상자(10정/PTPX3)

■ 첨부문서 최종개정일: 2020년 06월 28일

- * 본 약품명은 우수의약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 위한 제품명이다. 만약 구입시 사용 기간이 경과되었거나 변질, 변태 또는 오손된 약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.
- * 부작용 보고 및 피해구제 신청: 한국약품안전관리원(1644-6223)

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.
※ 기타 문의사항은 의 약사와 상담하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.
※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.