

# 콜린데사르탄정 16mg

칸데사르탄실렉세틸

### ■ 원료약품 및 그 분량 : 약 1정 중

유효성분 : 칸데사르탄실렉세틸(USP) ..... 16mg

첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소의 우유), 스테아르산마그네슘(소의 기름)

기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 폴리코트아이알, 히드록시프로필셀룰로오스, 크로스보버든, 적색산화철

### ■ 색상 : 분홍색의 원형 정제

### ■ 효능·효과

1. 본태고혈압

2. 심부전 : 좌심실수축기능이 손상된(NYHA class II-IV, 좌심실박출률 40%이하) 심부전 환자 중 다음에 해당하는 경우

1) ACE억제제에 대한 추가요법이 필요한 경우

2) ACE억제제에 내약성(약)에 대한 내성이 좋지 않은 경우

### ■ 용법·용량

이 약은 식사와 관계없이 매일 일정한 시간에 복용하도록 한다.

1. 본태 고혈압

1) 성인 : 초회용량(처음 투여할) 및 유지용량으로 1일 1회 칸데사르탄실렉세틸로서 8~16mg 경구투여가 권장된다. 1일 1회 16mg으로 4주간 치료 후에도 혈압이 충분히 조절되지 않는 경우, 최대 1일 1회 32mg까지 증량(양을 늘림)할 수 있다. 이 용량으로도 혈압이 조절되지 않는 경우, 다른 치료법을 고려하여야 한다. 치료개시 4주 이내에 최고효과가 발현된다.

2) 고령자(노인) : 초기용량을 조절할 필요가 없다.

3) 혈관 내 유효혈액량 감소(Intravascular volume depletion) 환자 : 유효 혈액량 감소와 같이 저혈압의 위험성이 높은 환자에 대하여 세심하게 주의하면서 초기용량으로 4mg을 투여한다.

4) 신장에(신장장애) 환자 : 혈액투석환자를 포함한 신장에(신장장애) 환자의 초기용량은 4mg으로, 환자의 반응에 따라 용량을 조절한다. 중증(심한 증상) 또는 말기 신장에(신장장애) 환자(크레아티닌 청소율 < 15mL/min)에 대한 사용경험이 제한적이다.

5) 간장애 환자 : 경증(경증상) 및 중등도 간장애 환자의 초기용량은 1일 1회 2mg으로, 환자의 반응에 따라 용량을 조절한다. 중증(심한 증상)의 간장애 환자에 대한 사용경험이 없다.

6) 소아 : 만 18세 이하의 청소년 및 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확인되어 있지 않다.

2. 심부전

1) 성인 : 초기용량은 1일 1회 4mg이 권장된다. 적어도 2주 이상의 간격을 두고 용량을 2배씩 증량을 늘리며, 환자의 내약성(약)에 대한 내성을 고려하여 최대 1일 1회 32mg까지 증량(양을 늘림)할 수 있다.

2) 고령자(노인), 혈관내 유효혈액량 감소환자, 신장에(신장장애) 환자, 경증(경증상)~중등도의 간장애 환자 : 초기용량을 조절할 필요가 없다.

3) 소아 : 만 18세 이하의 청소년 및 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확인되어 있지 않다.

### ■ 사용상의 주의사항

1. 경고

임부에게 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 직접 작용하는 약물들의 투여 시, 태아 및 신생아에게 손상 및 사망까지 일어날 수 있으며, 이러한 사례는 ACE억제제를 복용한 환자에서도 세계적으로 수십 례가 보고된 바 있다. 따라서 만일 임신으로 확인된 경우 즉시 이 약의 투여를 중단해야 한다. (임부 및 수유부에 대한 투여항 참조)

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
  - 2) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
  - 3) 중증(심한 증상) 간장애 환자 및/또는 담즙정체 환자
  - 4) 유전성 혈관부종 환자(기타, ACE억제제 혹은 안지오텐신 II 수용체 길항제(ACE) 치료시 혈관부종의 병력이 있는 환자
  - 5) 원발고알도스테론증 환자(이 약물에 잘 반응하지 않는다)
  - 6) 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 고령자(노인)
  - 2) 고혈압혈증 환자 혹은 혈청 칼륨치가 높아지기 쉬운 환자
  - 3) 경증(경증상)에서 중등도 간장애 환자에 : 간경변 환자
  - 4) 대동맥관 및 승모판 협착증 환자 혹은 폐쇄비대근병 환자
  - 5) 허혈 심장병, 허혈 심장혈관 질환, 뇌혈관 장애 환자(과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌졸중 부전으로 인한 뇌졸중을 일으킬 수 있다.)
  - 6) 양측성 혹은 편측성 신동맥 협착증 환자(신혈류량의 감소나 사구체 여과율의 저하에 의해 급속히 신기능을 악화시킬 우려가 있다.)
  - 7) 혈관 내 유효혈액량 감소환자
  - 8) 신장에(신장장애) 환자(과도한 압박에 의해 신장(콩팥) 기능이 악화될 우려가 있다.)
  - 9) 최근 신장(콩팥) 이식을 받은 환자(사용 경험 없다.)
  - 10) 18세 미만 소아 및 청소년
4. 이상반응
- 1) 본태고혈압
- 일반적으로 이상반응은 경미하고 일시적이었으며, 발현율은 용량, 연령(나이), 성별과 무관하였다. 이상반응으로 인해 치료를 중단하는 사례는 이 약과 위약(속임약)군에서 유사하였다.
- (1) 임상시험 결과, 칸데사르탄실렉세틸군에서 적어도 1%이상 발생하였고 위약(속임약)군에 비해 높은 비율로 발생한 이상반응은 다음과 같다.
- ① 정신신경계 : 어지럼
  - ② 근골격계 : 요통
  - ③ 호흡기계 : 호흡기감염(상기도 감염, 인두염, 비염)
- (2) 임상시험 결과, 1%이상의 비율로 발생하였지만 이 약에 비하여 위약(속임약) 투여군에서 같거나 더 높은 비율로 발생한 이상반응은 다음과 같다. : 피로, 말초부종, 흉통, 두통, 기관지염, 기침, 부비강염, 구역, 복통, 설사, 구토, 관절통, 단백뇨(단백질이 섞인 오줌)
- (3) 임상시험 결과, 이 약의 이과관계에 상관없이 0.5% 이상의 발생률로 보고된 중요한 이상반응은 다음과 같다.
- ① 전신 : 무력증, 발열
  - ② 중추 및 말초신경계 : 지각이상, 어지럼
  - ③ 소화기계 : 소화불량, 위장염
  - ④ 심혈관계 : 빈맥, 심계항진(두근거림)
  - ⑤ 대사 및 영양 : 크레아티닌(나아제)(CK) 증가, 고혈당, 고중성지방혈증, 고요산혈증
  - ⑥ 근골격계 : 근육통
  - ⑦ 혈소판 및 출혈 : 비출혈(코피)
  - ⑧ 정신신경계 : 불안, 우울증, 졸음증
  - ⑧ 호흡기계 : 호흡곤란
  - ⑨ 피부 및 부속기관 : 발진, 발한증가
  - ⑩ 비뇨기계 : 혈뇨
- 2) 심부전
- 심부전 환자에서의 이상반응 발현양상은 약리작용 및 환자의 건강상태와 일치하였다. 이 약 32mg(n=3803)군과 위약(속임약)(n=3796)군을 비교한 CHARM 임상시험에서 이 약 연구군의 21.0%, 위약(속임약)군의 16.1%가 이상반응으로 인하여 투여를 중단하였다. 자취(≥1/100, 1/10)나 타인 이상반응은 저혈압, 고칼륨혈증, 신기능 손상, 크레아티닌, 요소, 칼륨의 증가였다. 용량의 증가였다. 용량과 그 이후 정거점으로 혈청칼륨과 크레아티닌 수치를 모니터링 하는 것이 권장된다.
- 3) 일반적으로 이 약은 일상적인 실험실적 인자들에 임상적으로 유의미한 영향을 미치지 않았다. 다른 레닌-안지오텐신-알도스테론계 억제제와 마찬가지로 헤모글로빈과 헤마토크리트가 약간 감소하였다. 크레아티닌, 요소, 칼륨의 증가와 나트륨의 감소가 관찰되었다. 이상반응으로 ALT의 상승이 이 약 투여군에서 위약(속임약)군에 비해 약간 높은 빈도로 보고되었다(1.3% vs 0.5%). 이 약을 투여받은 환자에서 실험실적 인자들의 일상적인 모니터링은 필요하지 않으나, 신기능 손상(자취)에서는 혈청칼륨과 크레아티닌 수치를 정기적으로 모니터링 하는 것이 권장된다.
- 4) 시판 후 조사에서 매우 드물게(1/10,000) 빈도를 알 수 없게 나타난 이상반응은 다음과 같다.
- (1) 혈액 및 림프계 : 백혈구감소증, 호중구감소증이 나타날 수 있다. 또한 무과립구증이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (2) 대사 및 영양이상 : 고칼륨혈증, 저나트륨혈증, 저혈당(당뇨병 치료 중인 환자에서 나타나기 쉽다.)이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 무력감, 공복감, 식욕, 손 떨림, 집중력 저하, 경련, 의식 장애 등이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (3) 신경계 : 어지럼, 두통이 나타날 수 있다.
  - (4) 소화기계 : 구역, 설사가 나타날 수 있다.
  - (5) 간담도 : 간 효소치 증가, 간염이 나타날 수 있다. 또한 AST, ALT, γ-GTP 상승 등의 간기능 장애, 황달이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (6) 피부 및 피하조직 : 발진, 두드러기, 가려움증이 나타날 수 있다. 또한 혈관부종(얼굴, 구순, 혀, 인·후두 등의 종창)이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (7) 근육통, 무력감, 크레아티닌(나아제)(CK) 상승, 혈중 및 요중 미오글로빈 상승을 특징으로 하는 횡문근융해가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (8) 근골격계 : 관절통, 근육통, 요통이 나타날 수 있다.
  - (9) 신장(콩팥) 및 비뇨기계 : 신기능손상, 급성 신부전이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
  - (10) 발열, 해소, 호흡곤란, 흉부부종 이상 등을 동반하는 간질성 폐렴이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하고 부신(콩팥위쪽) 피질 호르몬제의 투여 등 적절한 처치를 한다.
  - (11) 쇼크, 실신, 의식 소실(사라짐)(만성 심부전의 경우, 실신, 의식 소실(사라짐)은 0.1~5%) : 쇼크, 혈압 강하에 따른 실신, 의식 소실(사라짐)이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 차가운 느낌, 구토, 의식 소실(사라짐) 등이 나타날 경우에는 즉시 적절한 처치를 한다. 특히 혈액 투석, 엄격한 염분 제한, 이뇨제 투여 중 또는 심부전 환자에서는 소량부터 투여를 시작하고 증량(양을 늘림)하는 경우 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 서서히 해야한다.

5) 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 15,585명을 대상으로 실시한 시험 후 조사결과 이상반응의 발현종류율은 인과관계와 상관없이 1.06%(166명/15,585명)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 0.82%(128명/15,585명)이다. 인과관계와 상관없이 어지럼이 0.30%(47명)로 가장 많았고, 그 다음은 두통 0.22%(35명), 기침 0.17%(26명)의 순으로 나타났다. 이중 시험 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응은 다음과 같다.

- (1) 중추 및 말초신경계 : 마비(2명), 긴장형진(1명)
- (2) 전신 : 실신(1명), 얼굴홍조(1명), 체중증가(1명), 얼굴부종(1명)
- (3) 위장관계 : 구갈(2명)
- (4) 정신신경계 : 수면장애(2명), 성욕감소(1명), 건망증(1명), 식욕부진(2명), 식욕증진(1명)
- (5) 감각기관 : 이명(1명), 미각도착(1명)
- (6) 생식기계 : 발기부전(1명)

**5. 일반적 주의**

- 1) 양측성 또는 편측성 신동맥 협착증 환자의 경우, 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 작용하는 다른 제제(예 : ACE억제제와 마찬가지로 혈중요소와 혈청크레아티닌 농도를 증가시킬 수 있으므로 주의하도록 한다. 유사한 효과가 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)에서도 나타날 수 있다.
- 2) 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 작용하는 다른 제제와 마찬가지로 심부전 환자 및 혈관 내 유출액량 감소 환자에 : 고공량의 이노제를 투여 받는 경우에서, 이 약에 의한 증상적 저혈압이 나타날 수 있으므로, 이 약의 치료를 시작할 전 이러한 증상을 해결하거나, 초저용량을 4mg으로 감량한다.
- 3) 이 약을 투여 받는 심부전 환자, 신장(콩팥)에 혹은 당뇨병 환자에서 고칼륨혈증이 나타날 수 있다. 치료하는 동안 정기적으로 혈청 칼륨을 모니터링하는 것이 권장되며, 특히 ACE억제제, 스피로노락톤과 같은 칼륨저류성 이노제와 병용(함께 복용)할 경우 주의 깊게 모니터링 해야 한다. 또한 고칼륨혈증 환자에서 증상을 악화시킬 수 있으므로 주의한다.
- 4) 이 약에 민감한 환자에서 신기능변화가 나타날 수 있다. 이 약을 신장애(신장장애) 환자에 투여시 혈청칼륨 및 크레아티닌 수치를 정기적으로 모니터링해야 한다. 중증심한 증상 또는 말기 신장애(신장장애) 환자(크레아티닌 청소율 : 15ml/min)에 대한 임상경험은 제한적이다.
- 5) 심부전 환자 중 75세 이상의 고령자(노인)나 신기능 손상자에 대한 주기적인 신기능 평가가 이루어져야 하며 증량(양)을 늘림시 혈청칼륨과 크레아티닌 수치를 모니터링 하는 것이 권장된다. 심부전 환자에 대상으로 한 임상시험에 혈청 크레아티닌이 265mol/L(3mg/dL) 초과하는 환자는 포함되지 않았다.
- 6) 최근에 신장(콩팥) 이상한 환자에 대한 투여경험이 없다.
- 7) 혈관의 긴장도와 신장(콩팥)기능이 주로 레닌-안지오텐신-알도스테론계의 활성화로 주로 의존하는 환자에 : 옹혈 심부전이나 신동맥경색을 포함한 신질환을 앓고 있는 환자에서 이 시스템에 영향을 미치는 다른 약물로의 치료는 급성 저혈압, 고칼륨혈증, 뇨량감소증, 또는 드물게 급성 심부전과 관련되어 있다. 유사한 효과가 안지오텐신 II 수용체 길항제(예제)에서 나타날 가능성을 배제할 수는 없다. 다른 혈압 강하제와 마찬가지로 하혈 심질환이나 하혈 위험과관련을 갖고 있는 환자에서 과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌졸중을 일으킬 수 있다.
- 8) 심부전환자에서 이 약을 ACE억제제와 병용(함께 복용)할 때, 이상반응의 위험, 특히 신기능 손상과 고칼륨혈증이 증가할 수 있다.
- 9) 안지오텐신 II 수용체 길항제(예제)를 투여 받고 있는 환자의 경우, 레닌-안지오텐신-알도스테론계 저해로 인하여 마취 및 수술시 저혈압이 발생할 수 있다. 매우 드물게 중증심한 증상의 저혈압이 유발되어 유역 또는 혈관수축제의 정맥투여가 필요할 수 있다. 수술 전 2시간은 투여하지 않는 것이 바람직하다.
- 10) 혈액투석하는 동안 혈장 용량 감소 및 레닌-안지오텐신-알도스테론계의 활성화로 인하여 혈압이 AT1수용체 길항제(예제)에 민감해질 수 있으므로 혈액투석 환자에 이 약을 투여하는 경우 혈압을 주의 깊게 모니터링하면서 용량을 적정해야 한다.
- 11) 히드로콜로로타이드와 같은 이노제와의 병용(함께 복용)은 혈압강하작용을 상승시키며, 심부전에서는 베타차단제, 비칼륨보전이노제, 디기탈리스 또는 이러한 제제들의 혼합제 등 다른 심부전 치료 약물과 병용(함께 복용)할 수 있다.
- 12) 고혈압 환자의 경우 이 약의 투여에 의해 드물게 급격한 혈압 강하, 소크, 실신, 일과성(한번) 나타났고 없어지는 의식소실(사라짐)이나 신기능 저하를 일으킬 수 있으므로 특히 다음 환자에게 투여하는 경우에는 소량부터 개시하고 증량(양)을 늘림하는 경우에는 혈압, 신장(콩팥)기능 및 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 서서히 한다.
  - (1) 혈액 투석중인 환자 (2) 엄격한 염분 제한 중인 환자 (3) 이노제 투여중인 환자
  - (4) 저나트륨혈증 환자 (5) 신장애(신장장애) 환자 (6) 심부전 환자
- 13) 심부전 환자에서 이 약의 투여에 의해 급격한 혈압 강하, 신장(콩팥)기능 저하 혹은 빈혈을 일으킬 수 있으므로 특히 다음 환자에게 투여하는 경우에는 혈압, 신장(콩팥)기능, 빈혈지(피해모로빈 등) 및 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 투여를 시작하고 신중하게 증량(양)을 늘림한다.
  - (1) 혈액 투석중인 환자 (2) 엄격한 염분 제한 중인 환자 (3) 이노제 투여중인 환자(특히 최근 이노제 투여를 시작한 환자)
  - (4) 저나트륨혈증 환자 (5) 신장애(신장장애) 환자 (6) 저혈압 환자
  - (7) NYHA class II 등의 비교적 심각도 높은 만성 심부전 환자
- 14) 고혈압 환자 중 혈관내 유출액량 감소 환자에(예, 고공량의 이노제 투여 환자 등)에서 중추성 근육긴장장애가 나타날 수 있다.
- 15) 운전이나 기계를 작동중, 고혈압 치료 중에는 혈압 강하에 의해 일시적인 어지럼이나 권태감이 발생할 수 있음을 고려해야 한다. 따라서 자동차 운전이나 기계 조작 시 주의한다.

**6. 상호작용**

- 1) 임상적 유의성은 약물상호작용은 보고된 바 없다. 임상 약동학 연구에서 조사된 물질들은 히드로콜로로타이드, 와로파린, 디곡신, 경구용 임신약, 에티날에스트라디올(레보노르게스트렐), 글리베클라이드, 니페디핀 등이다.
- 2) 이 약은 간대사(CYP2C9)에 의해 소량만이 제거된다. 상호작용에 대한 연구에 의하면 CYP2C9와 CYP3A4에 대한 영향은 없었으며, 다른 CYP-450 동종효소에 대한 영향은 알려진 바 없다.
- 3) 이 약의 혈압강하효과는 다른 혈압강하제에 의해 상승될 수도 있다.
- 4) ACE억제제와 리튬을 병용(함께 복용)했을 때, 혈청 리튬농도 및 독성이 가역적으로 증가되었다. 유사한 효과가 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)에서 나타날 수 있으므로 혈청 리튬수치를 주의 깊게 모니터링 하는 것이 권장된다.
- 5) 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)가 비스테로이드소염진통제에, 선택적인 COX-2억제제, 아세트살리실산(S) 3g/day), 비선택적 비스테로이드소염진통제와 병용(함께 복용) 시 혈압강하효과가 감소할 수 있다. ACE억제제와 같이, 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)와 비스테로이드소염진통제의 병용(함께 복용)은 신기능을 악화, 급성 심부전을 유발시킬 수 있고, 혈청 칼륨을 증가시킬 수 있다. 병용(함께 복용) 시 주의해야 하며, 특히 고령자(노인) 혹은 유효혈액량 감소환자(이노제 치료 중인 환자)를 포함한 주의한다. 병용(함께 복용)이노제 시작 후에도 환자에게 적절한 수분이 공급되어야 하며, 신기능을 주기적으로 모니터링 해야한다.
- 6) 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 다른 제제의 사용(경험)에 근거해 볼 때 이 약과 칼륨보전(이노제)스피로노락톤, 트리아미텐 등), 칼륨보전제, 칼륨을 함유하는 염보중제 또는 칼륨수치를 감소시킬 수 있는 다른 제제(예 : 헤파린)와 병용(함께 복용)투여할 경우 혈청칼륨농도가 증가할 수 있으므로 주의하도록 한다.
- 7) 이 약의 생체이용률은 음식물에 의해 영향을 받지 않는다.
- 8) ACE억제제 효과가 불충분한 환자에게 이 약의 유효성은 안전성, 그리고 ACE억제제와 병용(함께 복용)투여시 이 약의 유효성 및 안전성은 확립되지 않았다. 심부전 환자에에서 ACE억제제와 병용(함께 복용)시 신기능장애와 고칼륨혈증과 같은 이상반응의 위험이 증가한다. 따라서 병용(함께 복용)시 주의해야 한다.
- 9) 이 약과 아세노코우마를 혹은 펜로코우마의 상호작용은 연구된 바가 없으므로, 위와 같은 항응고제와 이 약은 병용(함께 복용) 시 주의해야 한다.
- 10) ACE억제제, 칼륨보전(이노제, 그리고 이 약의 병용(함께 복용)은 권장되지 않는다.

**7. 임부 및 수유부에 대한 투여**

- 1) 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)의 작용기전 때문에 태아에 대한 위험을 무시할 수 없다. 임신 2~3기 사이에 ACE억제제(레닌-안지오텐신-알도스테론계에 작용하는 특정 약물군)에 노출된 임부에서 태아 및 신생아의 저혈압, 고칼륨혈증, 신생아 두개골(머리뼈) 발육부진, 오장소그리고(혹은) 무뇨증, 가역적 또는 비가역적인 신부전, 자궁내 성장 저해 및 사망을 포함하여 태아 및 신생아 손상과 연관성이 있었다. 태아 신기능 감소 때문인 것으로 추측된 양수과소증(물)이 보고되었고, 양수과소증은 태아 사지구축, 두개안면 기형 및 폐발육 부진과 연관성이 있었다. 후향적 자료에 의하면, 임신 17세 ACE억제제를 사용하는 것은 출생결함의 잠재적 위험과 연관 있었다. 또한 이 약에 의한 것인지는 명확하지 않지만 미소, 자궁내 발육지연, 동맥관 협착증이 나타났다. 이 약이다. 다른 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 직접 작용하는 약물처럼 이 약도 임신 중 또는 임신을 계획하고 있는 여성에서 사용해서는 안되며, 투약 중 임신이 확인되면 즉시 투약을 중지한다. 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 작용하는 약물을 임신할 가능성이 있는 여성에게 처방하는 경우, 의사는 임신 중 이 약의 잠재적 위험에 대하여 알려 주어야 한다. 만약 임신 27 이후로 임부가 안지오텐신 II수용체 길항제(예제)에 노출되었을 경우, 태아의 신장(콩팥)기능과 두개골(머리뼈) 초음파 검사가 권장된다. 또한, 자궁 내에서 이 약에 노출된 경험이 있는 신생아의 경우 충분한 배뇨, 고칼륨혈증, 혈압을 면밀히 조사해야 한다.
- 2) 이 약이 모유 중에 이행되는 지의 여부는 밝혀지지 않았으나 젖에 대한 실험에서 유중 중에 이 약의 분비가 확인되었으므로 수유부가 이 약을 사용하는 것은 바람직하지 않다. 수유중인 여성에게 이 약의 투여를 피하고, 부득이 투여하는 경우에는 수유를 중단해야 한다.

**8. 소아에 대한 투여**

만 18세 이하의 청소년 및 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않다.

**9. 고령자(노인)에 대한 투여**

일반적으로 고령자(노인)에게 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다(노년경색 등이 일어날 우려가 있다) 따라서 고령자(노인)에게 투여시 신중히 투여한다.

**10. 과량투여시의 처치**

인위적으로 과량투여했을 때, 과량투여시의 주된 증상은 증상적인 저혈압, 어지럼, 빈맥이다. 칸데사르탄실트렐 672mg까지 과량 투여한 사례에서 회복이 되었다. 과량투여에 의하여 저혈압이 발생하는 경우 활력징후를 모니터링하면서 다음과 같은 대증요법(증상별)로 치료하는 방법으로 치료한다. 환자를 빈혈이 뒤로 누이고 다리는 위로 하도록 하고 혈액액 교정을 해야 한다. 이것으로 충분하지 않으면 교감신경흥분제를 투여한다. 이 약은 혈액투석에 의해 제거되지 않는다.

**11. 보관 및 취급상의 주의사항**

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

- **저장방법** : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관 (사용기간 : 제조일로부터 36개월)
- **포장단위** : 30정/병, 100정/병
- **첨부문서(최종개정일)** : 2019년 8월 31일

※ 본 약품명은 우수약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다.  
 만약 구입시 사용기간이 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 상의하거나  
 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.  
 ※ 첨부서류 최종 개정일 이후의 변경사항은  
<http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.



**고려제약주식회사**  
 경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10