



전문의약품 수입의약품

분류번호 : 117

렉사프로® 정 5mg, 10mg, 15mg, 20mg

에스시탈로프람옥살산염

렉사프로®는 덴마크 H. Lundbeck A/S사가 개발한 항우울제로 유효성분인 에스시탈로프람(Escitalopram)은 순수 S-이성질체이며, serotonin transporter에 대한 고유한 작용기전으로 신경세포에서 serotonin (5-HT)의 재흡수를 강력하고 선택적으로 억제하여 serotonin의 효력을 증가시킵니다. 에스시탈로프람은 이러한 선택적 세로토닌 효과 증강 효과 (enhanced serotonergic output)에 의해 주요우울장애, 공황장애, 사회불안장애 및 범불안장애에 대하여 치료 효과를 나타냅니다.

원료약품 및 그 분량

렉사프로®정 5mg: 이 약 1정(92.25mg) 중
 - 유효성분: 에스시탈로프람옥살산염(별규) 6.39mg(에스시탈로프람으로서 5mg)
 - 첨가제: 스테아르산마그네슘, 오파드라이흰색(OY-S-28849), 크로스카멜로오스나트륨, 탈코, 프로솔브SMCCRM1158
 렉사프로®정 10mg: 이 약 1정(128.1mg) 중
 - 유효성분: 에스시탈로프람옥살산염(별규) 12.77mg(에스시탈로프람으로서 10mg)
 - 첨가제: 스테아르산마그네슘, 오파드라이흰색(OY-S-28849), 크로스카멜로오스나트륨, 탈코, 프로솔브SMCCRM1158
 렉사프로®정 15mg: 이 약 1정(191.25mg) 중
 - 유효성분: 에스시탈로프람옥살산염(별규) 19.16mg(에스시탈로프람으로서 15mg)
 - 첨가제: 스테아르산마그네슘, 오파드라이흰색(OY-S-28849), 크로스카멜로오스나트륨, 탈코, 프로솔브SMCCRM1158
 렉사프로®정 20mg: 이 약 1정(255mg) 중
 - 유효성분: 에스시탈로프람옥살산염(별규) 25.54mg(에스시탈로프람으로서 20mg)
 - 첨가제: 스테아르산마그네슘, 오파드라이흰색(OY-S-28849), 크로스카멜로오스나트륨, 탈코, 프로솔브SMCCRM1158

성상

렉사프로®정 5mg : 한쪽 면에 EK가 새겨진 흰색의 원형 필름코팅정제
 렉사프로®정 10mg : 한쪽 면에 분할선과 E, L이 새겨진 흰색의 장방형 필름코팅정제
 렉사프로®정 15mg : 한쪽 면에 분할선과 E, M이 새겨진 흰색의 타원형 필름코팅정제
 렉사프로®정 20mg : 한쪽 면에 분할선과 E, N이 새겨진 흰색의 타원형 필름코팅정제

효능·효과

주요우울장애, 광장공포증을 수반하거나 수반하지 않는 공황장애, 사회불안장애(사회공포증), 범불안장애, 강박장애의 치료

용법·용량

1일 20mg을 초과하는 용량에 대해서는 안전성이 확립되어 있지 않습니다.

이 약은 1일 1회 아침이나 저녁에 식사와 관계없이 투여합니다.

1) 성인

(1) 주요우울장애 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여합니다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있습니다. 이 약의 용량을 20mg으로 증량하고자 할 경우, 최소 1주 이상의 간격을 두고 증량하여야 합니다.
 일반적으로 항우울제의 효과 발현에는 2-4주가 필요합니다. 증상이 소멸된 후에도 치료 효과를 확실 히 하기 위하여 최소 6개월의 약물치료가 필요합니다.

(2) 광장공포증을 수반하거나 수반하지 않는 공황장애 : 초기용량으로 1일 5mg을 1주간 투여한 후 1일 10mg으로 증량하는 것이 권장됩니다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있습니다.
 최대 효과는 약 3개월 후에 나타납니다. 공황장애의 치료에서 이 약의 10주 이상의 장기간 투여시의 안전성 및 유효성에 대해서는 체계적으로 연구되지 않았습니다. 의사는 각각의 환자들을 주기적으로 재평가하여 지속적인 치료의 필요성을 결정해야 합니다.

(3) 사회불안장애 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여합니다. 일반적으로 증상의 개선을 위해서 2-4주가 필요합니다. 그 이후에 환자의 반응에 따라 1일 5mg으로 감량하거나 1일 최대 20mg으로 증량할 수 있습니다.
 사회불안장애는 만성적 경과를 나타내는 질환으로 치료 효과를 확실히 하기 위해 12주 동안 치료를 지속하는 것이 권장됩니다. 반응을 보이는 환자들에 대한 장기치로는 6개월간 연구되었으며 재발을 예방하기 위하여 개개의 환자별로 고려합니다. 장기치료를의 유효성에 대하여 정기적으로 재평가하여야 합니다.

사회불안장애는 특정 장애에 대한 잘 규정된 진단 용어이며, 과도한 수줍음과는 혼동하지 않아야 합니다. 약물치료는 사회불안장애가 유리하게 직업 및 사회 활동을 방해하는 경우에 한해 실시합니다. 약물치료와 인지행동요법의 비교는 평가되지 않았습니다. 약물치료는 전체적인 치료 전략의 한 부분입니다.
 (4) 범불안장애 : 초기용량으로 1일 1회 10mg을 투여합니다. 환자의 반응에 따라 최소 1주간 투여 후 1일 최대 20mg까지 증량할 수 있습니다.
 12주 공개투여에 반응한 환자에 대해 최소 6개월간 1일 20mg을 투여한 장기 투여 시험이 실시되었습니다. 의사는 각각의 환자에 있어서 이 약의 장기치료를의 유효성에 대하여 정기적으로 재평가하여야 합니다.

(5) 강박장애 : 상용량으로 1일 1회 10mg을 투여합니다. 환자의 반응에 따라 1일 최대 20mg으로 증량할 수 있습니다.

16주 공개투여에 반응한 환자들에 대해 최소 24주간 1일 10mg 또는 20mg을 투여한 장기 투여 시험이 실시되었습니다. 강박장애는 만성질환이므로 증상의 회복을 확신할 수 있도록 충분한 기간 동안 투여해야 하며, 이 약을 장기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유효성과 투여용량을 정기적으로 재평가합니다.

2) 신장애 환자

경미하거나 중등도의 신장애 환자의 경우 용량 조정이 필요하지 않습니다. 중증의 신장애 환자 (Cl_{CR} < 30ml/min)의 경우 주의해야 합니다.

3) 간장애 환자

초회량으로 1일 5mg을 처음 2주간 투여하는 것이 권장됩니다. 환자의 반응에 따라 1일 10mg까지 증량할 수 있습니다.

4) 투여 중단

이 약의 투여를 중단하는 경우, 급단증상 발생 가능성을 피하기 위해 최소 1-2주에 걸쳐 점차적으로 감량해야 합니다.

5) 정신질환 치료를 하기 위한 MAO저해제 전환 관련

정신질환 치료를 위한 MAO저해제 투약을 중단하고 동 제제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 합니다. 반대로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 시작하려면 동 제제 투약 중단 후 적어도 14일이 경과해야 합니다.

6) 리네졸리드 또는 메칠렌블루와 같은 다른 MAO저해제

리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여받는 환자는 세로토닌 증후군 위험성 증가 때문에 동 제제 투여를 시작해서는 안됩니다. 입원을 포함한, 다른 중재적시술들, 더 긴급한 정신질환적 상태 치료를 필요로 하는 환자의 경우는 투여를 고려해야 합니다.

이미 동 제제를 투여받는 환자에게 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 긴급히 투여할 필요가 있을 수 있으며, 리네졸리드나 정맥주사용 메칠렌블루 제제에 대한 대체약물이 없고 특정한 약에서 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제 치료의 유효성이 세로토닌 증후군 위험성을 상회한다고 판단되는 경우 동 제제를 즉시 중단하고 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 수 있습니다. 환자는 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여한 지 2주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 먼저 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 합니다. 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동 제제 치료를 다시 시작할 수 있습니다.

비정맥투여(경구정제 또는 국소주사)로 메칠렌블루 제제 투여 또는 동 제제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않습니다. 그럼에도 불구하고 임상상의 이러한 사용에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성을 인지해야 합니다.

사용상의 주의사항

1. 경고

자살성향 및 항우울제 주요우울증이나 다른 정신과적 질환을 가진 소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에 대한 단기간의 연구에서 항우울제가 위약에 비해 자살 충동과 행동(자살 성향)의 위험도를 증가시킨다는 보고가 있습니다. 소아, 청소년 또는 젊은 성인에게 이 약이나 다른 항우울제 투여를 고려중인 의사는 임상적 인 필요성이 위험성보다 높는지 항상 신중하게 고려해야만 합니다. 단기간의 연구에서 25세 이상의 성인에서는 위약과 비교하였을 때 항우울제가 자살 성향의 위험도를 증가시키지 않았고, 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 우울증 및 다른 정신과적 질환 자체가 자살 위험 증가와 관련이 있습니다. 항우울제로 치료를 시작한 모든 연령의 환자는 적절히 모니터링 되어야 하며 질환의 악화, 자살 성향 또는 적개성, 공격성, 분노 등 다른 비정상적인 행동의 변화가 있는지 주의 깊게 관찰되어야 합니다. 환자의 가족이나 보호자 또한 환자를 주의 깊게 관찰하고 필요한 경우 의사와 연락하도록 지도합니다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았습니다.

2. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.

1) 이 약의 주성분인 에스시탈로프람, 라세미메틴 시탈로프람 또는 이 약의 다른 성분에 과민성이 있는 환자
 2) MAO저해제를 투여하고 있는 환자

정신질환 치료를 위해 이 약과 MAO 저해제를 병용투여하거나 이 약 투여 중단 후 14일 이내에 MAO 저해제를 투여하는 것은 세로토닌 증후군 위험성을 증가시키기 때문에 금기입니다. 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여 중단 후 14일 이내에 이 약을 투여하는 것 또한 금기입니다. (용법·용량 항 5. 일반적주의 항 참조)

3. 피모자이드를 투여하고 있는 환자

리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제와 같은 MAO저해제를 투여받는 환자에게 이 약 투여를 시작하는 것 또한 세로토닌 증후군 위험성 증가 때문에 금기입니다.(용법·용량 항 및 5. 일반적주의 항 참조)

4) 선천성 QT 연장 증후군 또는 QT 간격 연장이 있는 것으로 알려진 환자

5) QT 간격 연장을 유발하는 약물을 복용중인 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 폐색우각늑내장 환자 또는 늑내장 병력이 있는 환자: 이 약을 포함한 선택적 세로토닌 재흡수 저해제(SSRIs)가 동공 크기에 영향을 미쳐 산동을 유발할 수 있습니다. 이러한 산동 효과는 안구를 좁혀 특히

질병 소인이 있는 환자들에게 안구내압을 상승시키고 폐색우각늑내장을 유발할 가능성이 있습니다. 따라서 폐색우각늑내장 환자 또는 늑내장 병력이 있는 환자는 이 약을 주의하여 사용하여야 합니다.

4. 이상반응

이상반응은 이 약 투여 시작 후 처음 1-2주에 가장 빈번하게 발생하였으며, 대체로 투여를 지속하면 강도와 횟수가 감소하였습니다.

1) SSRIs계 약물에서 알려지고, 이 약의 위약-대조 임상 시험 또는 시판 후 자발 보고에서 나타난 이상반응을 아래 표에 기관계와 빈도 별로 정리하였습니다.

발생빈도는 임상시험에서 얻어진 결과이며, 위약-보정된 (placebo-corrected) 값은 아닙니다. 발생빈도는 다음과 같이 정의됩니다 : 매우 흔함≥ 1/10, 흔함≥ 1/100 에서 (1/10), 흔하지 않음≥ 1/1000 에서 ≤ 1/100, 드물(≥ 1/10000 에서 ≤ 1/1000), 매우 드물(≤ 1/10000), 또는 알려지지 않음(주어진 자료에서 측정 불가능)

기관계 분류	빈도	이상반응
혈액 및 림프계장애	알려지지 않음	저혈소판증
면역체계 장애	드물	아나필락시스반응
내분비계 장애	알려지지 않음	부적절한 항이노호르몬(ADH) 분비
대사 및 영양장애	흔함	식욕감소, 식욕증가, 체중증가
	흔하지 않음	체중감소
	알려지지 않음	저나트륨혈증, 식욕부진 ¹⁾
정신계장애	흔함	불안, 안절부절, 비정상공, 여성과 남성: 식욕감소, 여성: 성불감증
	흔하지 않음	이질미, 초조, 신경과민, 공황발작, 혼돈상태
	드물	공격, 이인증, 환각
신경계장애	알려지지 않음	조증, 자살관념, 자살행동 ²⁾
	흔함	불면증, 졸림, 어지러움, 지각이상, 떨림
	흔하지 않음	미각장애, 수면장애, 실신
	드물	세로토닌 증후군
	알려지지 않음	운동이상증, 운동장애, 경련, 정신운동불안/정좌불능증 ²⁾
	흔하지 않음	산통, 시각장애
귀 및 미로계 장애	흔하지 않음	이명
	흔하지 않음	빈맥
	드물	서맥
	알려지지 않음	심전도QT연장, 다형성심실빈맥(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥
혈관계 장애	알려지지 않음	기립성저혈압
호흡기계, 흉곽, 충격동 장애	흔함	부비동염, 하품
	흔하지 않음	코피
	매우 흔함	구역
위장관 장애	흔함	설사, 변비, 구토, 구갈
	흔하지 않음	위장관내 출혈(직장출혈 포함)
	알려지지 않음	간염, 간기능검사 이상
간담도계 장애	흔함	발한증가
	흔하지 않음	두드러기, 탈모, 발진, 가려움
	알려지지 않음	반사출혈, 혈관부종
	흔함	관절통, 근육통
결합조직장애	알려지지 않음	황문근용해
신장, 요로계 장애	알려지지 않음	요저류
	흔함	남성: 사정장애, 발기불능
	흔하지 않음	여성: 자궁출혈, 월경과다
	알려지지 않음	유즙누설, 여성: 산후 출혈 ³⁾ , 남성: 지속발기증
전신장애 및 투여부위 상태	흔함	피로, 발열
	흔하지 않음	부종

¹⁾ 자살관념과 자살행동은 이 약의 투여 도중 또는 투여 중단 직후에 보고되었습니다.

²⁾ 이들 이상반응은 SSRIs계 약물에서 보고되었습니다.

³⁾ 이들 이상반응은 SSR/SNRIs계 약물에서 보고되었습니다.

2) 다음은 SSRIs계 약물에서 나타나는 이상반응입니다: 소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에서의 자살 성향의 증가

3) 시판 후에 주로 여성, 저칼륨혈증, 기증에 QT 간격 연장이 있거나 심장질환이 있는 환자에서 QT 간격 연장 및 다형성심실빈맥(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥이 보고되었습니다.

4) 주로 50세 이상의 환자를 대상으로 한 역학조사에서 SSRIs 및 TCAs를 복용 중인 환자의 경우 골절 위험이 증가하는 것으로 나타났습니다.

5) 국내에서 4년 동안 실시한 시판 후 사용성적조사결과 이상반응의 발현종류들은 인과관계와 상관 없이 4.39%(60례/1,368례)로 보고되었습니다. '구역'과 '두통'이 0.37%(5/1,368명, 5건)로 가장 많았고, '변비'와 '어지러움'이 0.29%(4/1,368명, 4건), '구강건조증', '복통', '불면증', '체중증가'가 0.22%(3/1,368명, 3건), '발열', '구토', '소화불량', '장염', '감각이상', '기침', '성기능이상', '두근거림'이 0.15%(2/1,368명, 2건), 그 외 '설사', '마비', '추체외로장애', '편두통', '성욕감소', '식욕부진', '환각', '천식', '호흡곤란', '골절', '관절통', '고혈압'이 각각 0.07%(1/1,368명, 1건)으로 보고되었습니다. 그 중 약물유해반응 발현율은 0.80%(11/1,368명, 12건)로 구역이 0.22%(3/1,368명, 3건), '복통', '졸림', '성기능이상'이 각각 0.15%(2/1,368명, 2건), 그 외 '어지러움', '성욕감소', '체중증가'가 각각 0.07%(1/1,368명, 1건)로 보고되었습니다.

보고된 이상반응을 기관별로 분류하면 다음과 같습니다.

① 위장관계 : 구역, 변비, 구강건조증, 복통, 구토, 소화불량, 장염, 설사

② 중추 및 말초신경계 : 두통, 어지러움, 감각이상, 마비, 추체외로장애, 편두통

③ 정신신경계 : 졸림, 불면증, 공격적 반응, 성욕 감소, 식욕부진, 환각

④ 호흡기계 : 기침, 천식, 호흡곤란

⑤ 대사 및 영양이상 : 체중증가

⑥ 전신이상 : 가슴 통증, 발열

⑦ 근골격계 : 골절, 관절통

⑧ 생식기계 (남성) : 성기능 이상

⑨ 심혈관계 : 두근거림, 고혈압

6) 국내에서 시판 후 사용성적조사와 별도로 보고된 이상반응이 80명의 환자에서 88건이 있었으며, 구역 15건, 두통 14건, 어지러움 9건, 졸음 8건, 위장장애 6건, 속쓰림 5건, 진정 4건, 구갈, 성욕감소, 식욕감소 각각 3건, 구강건조, 소화불량, 발한, 빈뇨, 성기능이상, 진전, 체중증가 각각 2건 및 복 부불쾌감, 발한, 불면증, 환시 각각 1건이 보고되었습니다. 이 중 두통, 빈뇨는 예상하지 못한 이상반응이었습니다.

5. 일반적 주의

다음의 주의사항은 모든 SSRIs계(Selective Serotonin Re-uptake Inhibitors: 선택적 세로토닌 재흡수 억제제) 항우울제에 적용됩니다.

1) 역행성 불안
 공황장애 환자 중 일부에서 항우울제 투여 시작 초기에 불안 증상의 증가가 경험될 수 있습니다. 이러한 역행성 반응은 일반적으로 치료 시작 후 처음 2주 이내에 사라집니다. 불안 발생 가능성을 줄이기 위해 더 낮은 최초 투여용량으로 치료를 시작하는 것이 권장됩니다.

2) 뇌전증발작
 뇌전증발작이 처음으로 나타난 환자 또는 발작 횟수가 증가한 경우(기준에 뇌전증으로 진단된 환자에서)에는 이 약의 투여를 중단해야 합니다. SSRIs는 불안정형 뇌전증 환자에는 투여를 피하고 조절 가능한 뇌전증 환자의 경우에는 투여 후 면밀하게 관찰해야 합니다.

3) 조증
 SSRIs는 조증/경조증의 경향이 있는 환자에게는 주의하여 사용해야 합니다. 조증 상태로 활성화된 환자의 경우에는 SSRIs의 투여를 중단해야 합니다.

대조 임상시험에서 증명되지는 않았으나 양극성 장애를 가진 환자에서 우울증 삽화 기간에 항우울제를 사용 시 조증 또는 조울증 삽화를 촉진할 가능성이 있습니다. 따라서 항우울제 투여 전 자살, 양극성 장애 또는 우울증의 가족력을 포함한 자세한 정신과적 병력에 대해 확인하여 양극성 장애의 가능성이 있는지 선별하여야 합니다.

4) 당뇨병
 당뇨병 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 혈당 조절을 변경할 수 있습니다. 인슐린 및 경구용 혈당강하제의 용량을 조정해야 할 필요가 있을 수 있습니다.

5) 자살
 (1) 주요우울증을 가진 환자(성인, 소아)는 항우울제를 복용중이다라도, 질환의 뚜렷한 호전이 있을 때까지 우울증상의 악화, 자살 충동과 행동(자살성향), 비정상적인 행동 변화의 발현을 경험할 수 있습니다.

(2) 자살은 우울증 및 어떤 다른 정신과적 질환의 알려진 위험요소이며, 이러한 질환들은 그 자체가 자살의 가장 강력한 예측인자입니다. 그러나, 항우울제가 치료 초기 단계 동안 어떠한 환자들에 있어서는 우울증상의 악화 및 자살성향의 발현을 유도할 수도 있다는 우려가 장기간 지속되어 왔습니다. 항우울제(SSRI 및 기타)의 위약 대조, 단기간 임상시험의 통합 분석은 이러한 약물들이 주요 우울증 및 다른 정신과적 질환을 가진 소아, 청소년 및 젊은 성인(18-24세)에서 자살 생각 및 행동(자살 성향)의 위험도를 증가시킨다는 것을 나타내었습니다. 단기간의 연구에서는 25세 이상의 성인에서 위약과 비교하였을 때 항우울제가 자살 성향 위험 증가를 나타내지 않았으나, 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험이 감소하였습니다.

(3) 주요우울증, 강박장애 또는 다른 정신과적 질환을 가진 소아 및 청소년을 대상으로 한 위약 대조 임상시험의 통합 분석은 4,400명 이상 환자에서의 9개 항우울제에 관한 총 24건의 단기간 임상시



험을 포함하였습니다. 주요우울증 및 다른 정신과적 질환을 가진 성인을 대상으로 한 위약 대조 임상 시험 통합분석은 77,000명 이상 환자에서의 11개 항우울제에 관한 총 295건의 단기간(중양값: 2개 월의 지속 기간) 임상시험을 포함하였습니다. 약물간에 자살성향의 위험도에 있어서는 상당한 차이가 없었으나, 연구된 대부분의 모든 약물에서 젊은 성인에서의 자살성향 증가 경향이 있었습니다. 다른 적응증들간에 자살성향의 절대적 위험도에 있어서 차이가 있었으며, 주요우울증에서 가장 발생수가 높았습니다. 그러나, 위험도의 차이(항우울제 vs 위약)는 연령층 내에서, 그리고 적응증 간에 상대적으로 안정하였습니다. 이러한 위험도의 차이(치료받은 환자 1,000명 당 자살성향 발생수에 있어서 항우울제-위약간의 차이)를 아래 표 1.에 나타내었습니다.

표 1.

연령대	치료받은 환자 1,000명 당 자살성향 발생수에 있어서 항우울제-위약간의 차이
	항우울제 관련 증가
(18	14에 많음
18-24	5에 많음
	항우울제 관련 감소
25-64	1에 적음
≥65	6에 적음

(4) 어떠한 소아 임상시험에서도 자살은 발생하지 않았습니다. 성인에서의 임상시험에서는 자살이 발생하였으나, 그 수는 자살에 대한 약물의 영향에 대해 어떤 결론을 내릴 만큼 충분하지 않았습니다. 자살성향의 위험이 약물의 장기간격, 여러달 이상 사용에까지 확장될 수 있는 지에 대해서는 알려지지 않았습니다. 그러나, 우울증을 가진 성인을 대상으로 한 위약 대조의 지속적인 임상시험으로부터 항우울제의 사용이 우울증의 재발을 지연시킬 수 있다는 충분한 근거가 있습니다.

(5) 성인이나 수개월 이상의 장기 투여 환자에서도 자살성향의 증가가 있는지 알 수 없으나, 항우울제를 사용 중인 환자는 투여 초기 수개월 동안 또는 용량 변경 (증량 혹은 감량)을 할 때 자살 성향, 자해, 적개심 등의 발현 및/또는 악화를 주의깊게 모니터링 하여야 합니다.

(6) 항우울제 사용 환자에서 불안, 초조, 공황장애, 불면, 흥분, 적대감, 공격성, 충동성, 정좌불능증, 경조증, 조증이 나타날 수 있는데, 이러한 증상과 연관성은 확실하지 않으나 자살성향 발현의 전구증상일 수 있으므로 주의합니다. 그리고 가족 및 보호자에게 이러한 증상이나 자살성향, 임상적 악화에 대해 매일 모니터링하여 증상 발현시 즉시 의사에게 알리도록 지도합니다.

(7) 우울증상의 계속적인 악화, 자살성향의 발현 또는 자살성향의 전구증상일 가능성이 있는 증상/증후군이나 갑작스러운 증상, 원래의 환자에게 나타난 것이 아닌 증상이 나타나면 이 약의 투여중단을 고려해야 합니다.

(8) 다른 정신질환을 가진 환자를 치료할 때에도 주요 우울증 환자를 치료할 때와 동일한 예방조치를 취해야 합니다.

(9) 자살 관련 사건의 기원력이 있거나 투여 개시 전에 자살 관념이 유의하게 나타났던 환자들은 자살 충동 또는 자살 시도의 위험성이 더 크므로 투여기간 동안 주의 깊게 모니터링 하여야 합니다.

6) 정좌불능증/정신운동불안
SSRIs/SNRIs의 투여는 불쾌감과 불안감을 동반하고 가만히 있거나 서있을 수 없어 가끔씩 움직여야 하는 증상을 특징으로 하는 정좌불능증의 발현과 연관이 있으며, 이는 투여 첫 수주 이내에 나타납니다. 이러한 증상이 나타나는 환자에게 용량을 늘리는 것은 해로울 수 있습니다.

7) 지나트름혈증
SSRIs의 사용시 대개 항이노호르몬 분비 이상 증후군 (SIADH)으로 인한 지나트름혈증이 드물게 보고되었으며, 일반적으로 약물 투여 중단으로 회복되었습니다. 노인, 간경변증 환자 또는 지나트름혈증을 유발할 수 있는 약물을 병용투여 중인 환자 등과 같은 고위험군 환자의 경우 주의해야 합니다.

8) 출혈
SSRIs에 의해 반상출혈, 자반병과 같은 피부 출혈 이상이 보고되었습니다. SSRIs 또는 SNRIs는 산후 출혈 위험을 증가시킬 수 있습니다.(7, 일부 및 수유부에 대한 투여 항 참조). 특히 경구용 항응고제나 혈소판 기능에 영향을 미치는 것으로 알려진 약물 (예 비경형적 항정신병약물, 페노티아진계, 대부분의 삼환계 항우울제, 아세트살리실산, 비스테로이드계 소염제(NSAIDs), 티클로피딘, 디피리다몰)를 투여 중인 환자나 출혈 경향이 알려진 환자에게 SSRIs를 투여하는 경우 주의해야 합니다.

9) 전기 경련 요법 (Electroconvulsive Therapy)
SSRIs와 전기 경련 요법의 병행 치료에 대한 사용 경험이 제한적이기 때문에 주의해야 합니다.

10) 심장 관상혈관질환
임상 경험이 충분하지 않기 때문에 관상혈관질환이 있는 환자의 경우 주의하도록 합니다.

11) 세로토닌 증후군
동 제제를 포함한 세로토닌-노르에피네프린재흡수억제제(SNRIs) 및 세로토닌선택적재흡수억제제(SSRIs)를 단독으로 투여했을 뿐만 아니라 특히 다른 세로토닌 작용성 약물들(트립탄계열 약물(수마트립탄 등), 삼환계 항우울제, 아편계(펜타닐 등), 리튬, 트라마돌, 트립토판, 부사피론, 세인트조스워드(St. John's Wort) 포함) 및 세로토닌대사를 저해하는 약물들(특히 돌 다 정신질환 치료를 위한 MAO저해제 및 리네졸리드 및 정맥주사용 메칠렌블루 제제와 같은 다른 제제)을 병용투여했을 때 잠재적으로 생명을 위협하는 세로토닌증후군 발진이 보고되었습니다.

세로토닌 증후군 증상은 정신상태변화(예, 초조, 환각, 섬망, 혼수), 자율신경불안증(예, 빈맥, 불안정한 혈압, 어지럼, 발한, 홍조, 고열), 신경근증상(예, 떨림, 경직, 간대성 근경련, 반사항진, 초항응동성), 발작 및/또는 위장관계 증상(예, 구역, 구토, 설사)을 포함할 수 있습니다. 환자들은 세로토닌증후군의 응급상황에 대하여 모니터링받아야 합니다.

정신질환 치료를 위해 동 제제와 MAO저해제를 병용투여하는 것은 금기입니다. 또한 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제와 같은 MAO저해제를 투여받는 환자에게 동 제제 투여를 시작해서는 안됩니다. 투여경로정보가 제공된 메칠렌블루 제제의 모든 시판용 보고는 용량범위가 1mg/kg~8mg/kg인 정맥투여를 포함합니다. 보고 중에 메칠렌블루 제제를 다른 투여경로(정제 또는 국소 주사)와 같은 또는 저용량으로 투여된 경우는 포함하고 있지 않습니다. 동 제제를 투여받는 환자가 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제와 같은 MAO저해제 치료 시작이 필요한 상황 일 수 있습니다. 동 제제는 MAO저해제 투여 시작 전에 중단해야 합니다. (용량/용량 항 및 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 항 참조)

예를 들어 트립탄 계열 약물(수마트립탄 등), 삼환계 항우울제, 아편계(펜타닐 등), 리튬, 트라마돌, 부사피론, 트립토판 및 세인트조스워드(St. John's Wort)와 같은 다른 세로토닌 작용성 약물들과 동 제제를 병용투여하는 것이 임상적으로 유의성이 있다면 환자들은, 특히 치료개시 중 및 용량을 증가할 때, 잠재적으로 증가된 세로토닌 증후군 위험성에 대하여 인식해야 합니다.

동 제제 및 세로토닌작용성약물들을 병용투여했을 때 위에서 언급한 이상반응이 발생한다면 즉시 투여를 중단하고 보조적인 대응요법을 시작해야 합니다.

12) 급단 증상
갑작스러운 투여중단으로 어지러움, 수면장애, 불안 등과 같은 급단증상을 경험할 위험이 있으므로 처방의사와 상담 없이 환자나 보호자가 일방적으로 이 약의 투여를 중단해서는 안됩니다. 이 약의 투여를 중단하는 경우에는 수주나 수개월에 걸쳐 점진적으로 용량을 감량할 것이 권장됩니다.

투여 중단, 특히 갑작스러운 투여 중단으로 인한 급단증상은 빈번합니다. 임상시험에서 이 약을 투여한 환자의 약 25% 그리고 위약을 투여한 환자의 약 15%에서 투여 중단시 이상반응이 발생하였습니다. 급단 증상의 위험성은 투여 기간과 용량 그리고 용량 감소의 속도를 포함한 몇 가지 요인에 의합니다. 어지러움, 감각이상 (지각이상, 전기 충격 감각 포함), 수면장애 (불면증과 역설한 불면), 초조 또는 불안, 구역 그리고/또는 구토, 떨림, 혼돈, 발한, 두통, 설사, 두근거림, 감점불안, 과민성, 시각장애가 가장 흔히 보고된 이상반응이었습니다. 대부분 이러한 증상은 경증 내지 중증중이지만 일부 환자에게는 그 정도가 심할 수 있습니다.

이러한 이상반응들은 대개 투여 중단 후 초기 며칠 이내에 발생하지만, 부주의하게 1회 복용을 놓친 환자들에서 이와 같은 증상이 매우 드물게 보고되었습니다. 일반적으로 이러한 증상은 자기 한정적이며 대개 2주내에 소실되지만 일부 환자에서는 연장될 수 있습니다 (2~3개월 이상).

13) QT 간격 연장
이 약은 용량 의존적으로 QT 간격 연장을 유발하는 것으로 나타났습니다. 시판 후에 주요로서 저 칼륨혈증, 기온에 QT 간격 연장이 있거나 심장질환이 있는 환자에서 QT 간격 연장 및 다형성심실빈맥(Torsade de Pointes)을 포함한 심실성 부정맥이 보고되었습니다. 중대한 사백 환자 또는 최근 급성 심근경색증이나 비대성상(uncompensated) 심부전이 있었던 환자에서는 주의해야 합니다. 저 칼륨혈증 및 저마그네슘혈증과 같은 전해질 불균형은 악성 부정맥의 위험을 증가시키므로 이 약의 투여 전에 조절되어야 합니다. 만약 환자가 심장질환 관련 치료를 받고 있다면 이 약 투여 시작 전에 ECG 검토를 고려해야 합니다. 만약 이 약을 투여하는 동안 심장 부정맥 발생 징후가 있으면, 치료를 중단하고 ECG를 실시해야 합니다.

14) 생기능 장애
선택적 세로토닌 재흡수 저해제(SSRIs) 및 세로토닌-노르에피네프린 재흡수 저해제(SNRIs)는 생기능 장애 증상을 일으킬 수 있습니다. 선택적 세로토닌 재흡수 저해제(SSRIs) 및 세로토닌-노르에피네프린 재흡수 저해제(SNRIs)를 중단한 이후에도 증상이 계속되는 지속성 생기능 장애가 보고된 바 있습니다.

6. 상호작용

1) 약물동력학적 상호작용

(1) 병용금기

① MAO 저해제 : 용법/용량 항, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 항 및 5. 일반적주의 항을 참조합니다.

② 피모자이드
11일간 리세미펜인 시탈로프람 40mg/day를 투여한 환자에서 단회 용량 피모자이드 2mg를 병용투여 시 시험기간동안 일관되지는 않았지만 피모자이드의 AUC와 Cmax가 증가하였습니다. 피모자이드와 시탈로프람의 병용투여는 QTc 간격을 약 10msec 증가시켰습니다. 저용량의 피모자이드에서 나타난 상호작용으로 인하여 이 약과 피모자이드는 병용투여해서는 안됩니다.

③ QT 간격 연장
QT 간격을 연장하는 다른 약물과 이 약의 병용투여에 대한 약물동태학적 및 약물동력학적 연구는 실시되지 않았지만, 이 약의 부가적인 작용을 배제할 수 없습니다. 따라서, Class IA 및 III의 항부정맥약, 항정신병약 (예: 페노치아진 유도체, 피모자이드, 할로페리돌), 삼환계 항우울제, 특정 항생제 (예: 스파플록사신, 목시플록사신, 에리스로마이신 IV, 펜타미딘, 항알라리아 치료제 (특히, 할로판트린), 특정 항히스타민제 (아스테미졸, 미졸라스타인)와 같이 QT 간격을 연장하는 약물과 이 약을 병용 투여하지 않습니다.

(2) 주의해야 하는 병용투여
① 세로토닌성 약물 : 용법/용량 항, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 항 및 5. 일반적주의 항을 참조합니다.

② 뇌전증발작 역치(seizure threshold)를 낮추는 약물: SSRIs는 발작 역치를 낮출 수 있습니다. 발작의 역치를 낮출 가능성이 있는 다른 약물(항우울제(삼환계, SSRIs), 신경이완제(페노치아진, 부티로페논, 치오잔틴(thioxanthenes)), 메프로렌, 부프로피온, 트라마돌)과 병용투여하는 경우 주의해야 합니다.

③ 리튬, 트립토판 : 리튬 또는 트립토판과 병용 투여하는 경우 SSRIs의 효과가 증가되었다는 보고가 있으므로 이들 약물과 SSRIs를 병용투여할 경우 주의해야 합니다.

④ St. John's Wort (성요한의 풀) : SSRIs와 St. John's Wort(Hypericum perforatum: 고추나물)를 함유한 생약제제를 병용 투여하는 경우, 이상반응의 발생이 증가할 수 있습니다.

⑤ 출혈 : 이 약과 경구용 항응고제를 병용투여 하는 경우, 항응고 효과가 영향받을 수 있습니다. 경구용 항응고제를 투여중인 환자의 경우 이 약의 투여 시작 또는 투여 중단시 항응고 효과를 주의해서 모니터링해야 합니다. 비스테로이드성 소염진통제 (NSAIDs)와 병용 투여하는 경우 출혈 경향을 증가시킬 수 있습니다.

⑥ 알코올 : 이 약과 알코올은 어떠한 약물동태학적 또는 약물동역학적 상호작용이 예상되지는 않습니다. 그러나 다른 정신작용성 약물들과 마찬가지로 이 약은 알코올과는 병용하지 않는 것이 좋습니다.

2) 약물동태학적 상호작용

(1) 다른 약물이 이 약의 약물동태학에 미치는 영향
이 약은 주로 CYP2C19에 의해 대사됩니다. CYP3A4 및 CYP2D6 또한 이 약의 대사에 관여할 수 있으나 매우 미약합니다. 이 약의 주요 대사체인 S-DCT(demethylated escitalopram)의 일부분은 CYP2D6에 의해 다시 대사되는 것으로 보입니다.

이 약과 오메프라졸(CYP2C19 저해제)의 병용투여에 의해 이 약의 혈중 농도가 중등도(약 50%) 증가하였고, 이 약과 시메티딘 (중등도의 전반적인 효소 억제제)의 병용투여에 의해 이 약의 혈중 농도가 중등도(약 70%) 증가하였습니다. 시메티딘과 이 약을 병용투여시 주의해야 하며, 용량 조절이 필요할 수 있습니다.

CYP2C19 저해제에 플루옥세틴, 플루복사민, 란소프라졸, 티클로피딘) 또는 시메티딘을 병용 투여하는 경우, 이 약의 최고용량 투여시 주의해야 하며, 임상적 판단에 근거하여 이 약의 용량을 감량할 필요가 있습니다.

(2) 이 약이 다른 약물의 약물동태학에 미치는 영향
이 약은 CYP2D6의 저해제입니다. 이 약과 CYP2D6 효소에 의해 주로 대사되는 약물을 병용 투여하는 경우 주의해야 합니다. 특히 플레카이니드(flecainide), 프로파펜논(propafenone), 메토프롤(metoprolol)(심부전에 사용시)과 같은 치료 지수(Therapeutic index)가 좁은 약물 또는 데시프라민(desipramine), 클로미프라민(clomipramine) 및 노르트립틸린(nortryptiline)과 같은 항우울제와 리스페리돈, 치오리다진(thioridazine) 및 할로페리돌과 같은 항정신병약물 등 주로 CYP2D6에 의해 대사되는 중추신경계 작용 약물의 경우 이 약과 병용투여시 주의합니다. 용량 조정이 필요할 수 있습니다.

CYP2D6의 기질인 데시프라민(desipramine) 또는 메토프롤(metoprolol)과 병용투여하는 경우, 이 두 약물의 혈중 농도가 2배로 증가하였습니다.

생체외 (in vitro) 시험에서 이 약은 CYP2C19에 대해 약한 저해작용을 유발할 수 있는 것으로 나타났으므로 CYP2C19에 의해 대사되는 약물과 병용투여하는 경우 주의합니다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 임부

이 약을 임부에 사용된 임상자료는 없습니다.

캣트를 대상으로 한 생식독성시험에서 배·태자 독성 (태아 체중 감소 및 경미한 골화 지연)이 나타났으나 기형 발생 증가는 관찰되지 않았습니다. 사람에게 대한 위험성은 알려져 있지 않습니다. 따라서 임부의 경우 이 약이 명백히 필요하며 치료상의 유의성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다.

임신 3기에 SSRIs의 투여는 신생아의 정신행동장애를 포함해서 신생아에게 영향을 미칠 수 있습니다. 임신후기, 특히 임신 3기까지 이 약을 투여한 임부의 신생아는 관찰이 필요합니다. 만약 이 약을 임신중까지 또는 출산 바로 전까지 투여한 경우, 신생아에서 급단 효과가 나타날 수 있습니다. 임신후기까지 SSRI/SNRI를 투여한 임부의 신생아에서 다음과 같은 증상이 나타날 수 있습니다: 호흡곤란, 청색증, 무호흡, 발작, 체온 불안정, 수유곤란, 구토, 저혈당증, 근육긴장형진, 근육긴장저하, 과민반사, 작진, 초조, 과민성, 기면증, 지속적인 울음, 졸림, 수면곤란. 이러한 증상은 세로토닌성 작응 또는 급단 증후군에 의한 것일 수 있습니다. 대부분의 경우 이는 출산 직후 또는 24시간 내에 나타납니다.

역학조사에서 임신 중에, 특히 임신 후기에 임신부에게 SSRIs의 투여는 신생아폐독맥고혈압순증(PPHN)의 위험성을 증가시키는 것으로 나타났습니다. 관찰된 위험성은 임부 1,000명 당 약 5건이었습니다. 일반적으로 신생아폐독맥고혈압순증은 임부 1,000명당 1~2건의 비율로 발생합니다. 관찰연구 데이터에서 출산 전 한달 이내에 SSRI 또는SNRI 노출에 따른 산후 출혈의 위험성 증가(2배 미만)가 보고되었습니다.

2) 수유부

이 약은 모유로의 이행이 예상됩니다. 따라서 수유부에게는 이 약을 투여하지 않거나 이 약을 투여하는 경우에는 수유를 중단해야 합니다.

3) 수대생

동물 시험에서 시탈로프람이 정자의 질에 영향을 미칠 수 있는 것으로 나타났습니다. 일부 SSRIs와 연관된 사람 대상 사례 보고에서 정자의 질에 대한 영향은 가역적인 것으로 나타났습니다. 사람의 가인 능력에 미치는 영향은 아직 관찰되지 않았습니다.

8. 소아에 대한 투여 (< 18세)

소아 및 청소년에 대한 안전성 및 유효성이 확립되지 않았으므로 이 약을 투여하지 않는 것이 바람직합니다.(경고항 참조)

9. 고령자에 대한 투여 (> 65세)

초기용량은 권장량의 절반으로 감량하는 것이 좋으며 더 낮은 최대 용량을 고려해야 합니다.

10. 운전 및 기계 조작능에 대한 영향

이 약은 지적능력 또는 정신운동 수행에 영향을 미치지 않는 것으로 나타났으나 어떤 정신활성 약물 의 경우 판단 또는 기능을 손상시킬 수도 있습니다. 환자는 이 약이 운전 및 기계 조작능에 미칠 수 있는 잠재적인 위험성에 대하여 주의하도록 합니다.

11. 과량투여시의 처치

1) 독성

이 약의 과량 투여에 대한 임상자료는 제한적이며 다른 약물과 과량 병용된 경우가 많았습니다. 대부분의 경우 경도의 증상이 나타나거나 증상이 없는 것으로 보고되었습니다. 이 약 단독으로 과량 복용한 치명적인 경우는 드물게 보고되었습니다. 대부분의 경우는 병용약물의 과량투여를 수반하였습니다. 이 약 단독으로 400~800mg의 용량을 과량 복용시 어떠한 심한 증상이 나타나지는 않았 습니다.

2) 증상

이 약의 과량 투여시에 나타나는 증상은 주로 중추신경계(어지러움, 떨림, 초조부터 드물게는 세로토닌 증후군, 경련, 혼수까지 나타남), 위장관계(구역/구토), 심혈관계(저혈압, 빈맥, QT 간격 연장, 부정맥) 및 전해질/체액 평형상태(저칼륨혈증, 지나트름혈증)와 관련된 증상들을 포함합니다.

3) 처치

이 약의 특별한 해독제는 없습니다. 기도를 확보하고 적절한 산소 공급과 호흡을 유지시킵니다. 위세척과 약용탄의 사용이 효과적일 수 있습니다. 이 약을 경구로 섭취한 경우 가능한 신속하게 위세척을 실시해야 합니다. 일반적인 대증적 보조 요법과 함께 심장 및 혈력 징후를 모니터링합니다. 울혈성 심부전/부정맥 환자, QT 간격을 연장하는 약물을 병용투여 중인 환자 또는 대사가 변경된 환자(예 : 간장애 환자)에서 과량 투여한 경우에는 ECG 모니터링이 권장됩니다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의하십시오.

13. 기타

1) CYP2C19 대사 저하 환자 (CYP2C19 poor metabolizers) : CYP2C19에 대하여 대사 저하자로 알려진 환자 (CYP2C19 poor metabolizer)의 경우 초회량으로 1일 5mg를 처음 2주간 투여하는 것이 권장됩니다. 환자의 반응에 따라 1일 10mg까지 증량할 수 있습니다.

2) 간장애 환자 : 경미 또는 중등도의 간장애 환자 (Child-Pugh Criteria A and B)에서 이 약의 반감기가 약 2배 증가하였으며, 약물 노출은 정상 간기능 환자에 비해 약 60% 높았습니다.

3) 작용기전

에스시탈로프람은 일차결합부위(primary binding site)에 높은 친화력으로 결합하여 선택적으로 세로토닌 재흡수를 억제합니다. 또한 세로토닌 수송체(serotonin transporter)의 알로스테릭 결합부위(allosteric site)에도 1000배 낮은 친화력으로 결합합니다. 세로토닌 수송체의 알로스테릭 조절(allosteric modulation)은 일차결합부위와 이 약의 결합을 강화시켜 더욱 완전한 세로토닌 재흡수 억제 효과를 나타냅니다.

에스시탈로프람은 5-HT_{1A}, 5-HT₂, DA D₁ 및 D₂ 수용체, α ₁- , α ₂- , β -아드레날린성 수용체, 히스타민 H₁, 무스카린 콜린성, 벤조디아제핀 및 마약성 수용체를 포함한 많은 수용체에 대해 친화력이 없거나 낮습니다.

따라서 5-HT_{1A}의 재흡수 억제는 에스시탈로프람의 약리학적 및 임상적 효과를 설명하는 유일한 작용 기전입니다.

에스시탈로프람은 라세미체 시탈로프람의 S-이성질체(S-enantiomer)이며 치료 활성을 나타내는 이성질체(enantiomer)입니다. 약리학적 연구에서 R-이성질체(R-enantiomer)는 불활성 물질이 아니라 S-이성질체(S-enantiomer)의 공격적인 약리학적 특성인 세로토닌 중강 효과를 방해하는 것으로 나타났습니다.

4) 약물동력학적 작용

건강한 피험자를 대상으로 한 이중-눈가림, 위약-대조 ECG 시험에서 기준치 (baseline)로부터 QTc (Fridericia-correction) 변화는 10mg/일 용량에서 4.3msec, 30mg/일 용량에서 10.7msec 이었습니다.

저장방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

사용기한 : 제조일로부터 36개월(제품 포장에 있는 사용기한 (Exp. date)참조)
사용기한은 00(일)-00(월)-0000(년)의 형식으로 표시됩니다.

포장단위 : 렉사프로[®]정 5mg, 10mg, 20mg; 28정/상자(14정/PTP × 2), 100정/병
렉사프로[®]정 15mg; 28정/상자(14정/PTP × 2)

※ 사용기한이 지나거나 변질, 변태, 오염되었거나 손상된 의약품은 약국개설자 및 의약품 판매업자에 한하여 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

제품 문의처 : 한국론드벡(주) 고객상담전화 (02)431-6600

수입 판매자 : **한국론드벡(주)**

서울시 송파구 올림픽로35길 137
한국광고문화회관 19층

제 조 자 : **H. Lundbeck A/S**
Ottiliavej 9, 2500 Valby, Denmark

설명서 최종개정일자 : 2022. 04. 06

※ 이 첨부문서 최종개정일자 이후 변경된 내용은 당사 홈페이지(www.lundbeck.com/kr)를 통해 확인하실 수 있습니다.

※ 의약품 부작용 발생 시 한국약품안전관리원에 피해구제를 신청할 수 있습니다 (1644-6223).

※ 사용기한이 지난 의약품을 사용하지 않도록 합니다.

※ 첨부문서를 읽고 보관하도록 합니다.