



베타미가® 서방정 25 mg 50 mg

(미라베그론)

원료약품의 분량

	베타미가 서방정 25mg	베타미가 서방정 50mg
유효성분	이 약 1정(257.5mg) 중 미라베그론(별규) 25mg	이 약 1정(257.5mg) 중 미라베그론(별규) 50mg
첨가제	폴리에틸렌옥사이드 폴리에틸렌글리콜 히드록시프로필셀룰로오스 부틸히드록시톨루엔 스테아르산마그네슘 오파드라이주황색(03F43159)	폴리에틸렌옥사이드 폴리에틸렌글리콜 히드록시프로필셀룰로오스 부틸히드록시톨루엔 스테아르산마그네슘 오파드라이노란색(03F42192)

성상

베타미가 서방정 25mg - 갈색의 타원형 필름코팅서방정제
 베타미가 서방정 50mg - 노란색의 타원형 필름코팅서방정제

효능·효과

성인 : 과민성 방광 환자에서 발생할 수 있는 절박뇨, 빈뇨 및/또는 절박요실금 증상의 치료

용법·용량

성인 (노인 환자 포함) 에서는 권장용량으로서 1회 50mg을 1일 1회 경구투여한다. 이 약은 음식과 함께 또는 음식과 상관없이 투여할 수 있으며, 물과 함께 삼켜야 하며 씹거나 부수어서는 안 된다.

다음은 신장애 및 간장애 환자에 대한 강력한 CYP3A 저해제 유무 하에서의 일일권장용량표이다 ('사용상의 주의사항 5)상호작용' 참조)

구분	중증도	강력한 CYP3A 저해제 ⁽³⁾	
		저해제 무	저해제 유
신장애 ⁽¹⁾	경증	50 mg	25 mg
	중등도	50 mg	25 mg
	중증	25mg	권장되지 않는다
간장애 ⁽²⁾	경증	50 mg	25 mg
	중등도	25mg	권장되지 않는다

- (1) 경증: GFR 60~89 mL/min/1.73m²;
 중등도: GFR 30~59 mL/min/1.73m²;
 중증: GFR 15~29 mL/min/1.73m².
 (2) 경증: Child-Pugh Class A; 중등도: Child-Pugh Class B.
 (3) 강력한 CYP3A 저해제는 '5)상호작용' 참조

사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 이 약의 주성분 또는 다른 성분에 과민증이 있는 환자
- 중증의 조절되지 않는 고혈압 환자 (수축기 혈압 ≥ 180mmHg 및/또는 이완기 혈압 ≥ 110mmHg)
- 심각한 심장질환 환자 (혈압 상승 등의 사례가 보고되었기 때문에 증상이 악화될 수 있다.)

2. 다음의 환자에는 신중히 투여 할 것

- 선천성 또는 후천성 QT 연장 환자 ('4. 일반적 주의' 참조)
 이 약은 치료용량 하에서, 임상시험 결과 QT 연장과 임상적 관련성이 없는 것으로 밝혀졌다. 하지만 임상시험에 QT 연장 병력이 있거나 QT 연장 가능한 약물을 복용중인 환자가 포함되지 않았으므로, 이러한 환자들에 대한 이 약의 효과는 알려진 바가 없고, 따라서 이 약을 투여 시 주의를 기울여야 한다.
- 이 약은 아래 환자에게 대해서는 연구되지 않았으므로 투여가 권장되지 않는다.
 - 말기 신장 질환 환자 (GFR < 15mL/min/1.73m² 또는 혈액투석을 요하는 환자)
 - 중증의 간장애 환자 (Child-Pugh class C)
- 이 약은 효소저해제와 상호작용이 있으므로 아래 환자군에서는 투여가 권장되지 않는다.
 - 강력한 CYP3A4 저해제를 병용투여중인 중증의 신장애 환자 (GFR 15~29mL/min/1.73m²)
 - 강력한 CYP3A4 저해제를 병용투여중인 중등도의 간장애 환자 (Child-Pugh class B)
- 방광출구폐쇄 환자 및 과민성방광 치료를 위해 항무스카린 제제를 복용중인 환자 ('4. 일반적주의' 참조)

3. 이상반응

- 외국임상시험에서 보고된 이상반응
 8433명의 과민성방광 환자들이 임상시험에서 이 약을 투여받았다. 이 중 5648명은 2/3상 임상시험에서 적어도 1회 이 약을 복용했고, 622명의 환자들은 적어도 1년(365일) 이상 이 약을 복용했다. 3개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 시험들에서 환자 중 88%가 이 약 투여를 완료했고, 환자 중 4%는 유해사례 때문에 중단했다. 대부분의 이상반응들은 그 중증도가 경증에서 중등도였다.
 3 개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 시험 도중 이 약 50mg을 투여 받은 환자들에서 보고된 가장 흔한 이상반응은 빈맥(1.2%)과 요로감염(2.9%)이었다. 빈맥은 이 약 50mg 투여 환자 중 0.1%에서 투여중단을 유발했다. 요로감염은 이 약 50mg 투여 환자들에서 투여중단을 유발하지 않았다. 중대한 이상반응은 심방세동(0.2%)을 포함한다.
 1년 (장기) 활성대조약(무스카린 길항제) 대조 시험에서 관찰된 이상반응들은 3개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 시험에서 관찰된 것들과 유형 및 중증도에서 유사했다. 아래 표는 3 개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 임상시험들에서 관찰된 이상반응들을 제시한다.

[표1] 3개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 시험들에서 관찰된 이상반응

	흔하게 (≥1/100 이고<1/10)	흔하지 않게 (≥1/1,000 이고<1/100)	드물게 (≥1/10,000이고<1/1,000)
감염	요로감염	질 감염	
안과계			안검 부종
심장계	빈맥	두근거림 심방세동 혈압상승	
소화기계		소화불량 위염	입술 부종
피부 및 피하조직계		두드러기 발진 반점발진 구진발진 가려움	백혈구과과성혈관염 자반
근골격계		관절부종	
비뇨 생식기계		외음질가려움 방광염	
대사 및 영양계		γ -GTP 증가 SGOT 증가 SGPT 증가	

2) 아시아 임상시험에서 보고된 이상반응

1103명 아시아인의 과민성방광 환자들이 임상시험에서 이 약을 투여 받았다. 12주 3상 다기관 무작위 이중 눈가림, 위약 및 활성대조약, 평행군 시험 도중 이 약50mg을 투여 받은 아시아 환자들에서 보고된 가장 흔한 치료와 관련된 이상반응 (빈도 ≥ 2.0%)은 구강건조(4.1%)이었다.
 이 약 50mg 환자군의 구강건조의 발생빈도는 위약 환자군(4.4%)과 비슷하였다. 하지만 활성대조약 투여 환자군(8.1%) 과 비교 시에는 이 약 50mg 환자군의 구강건조의 발생빈도가 보다 낮았고, 이는 항무스카린제제의 약리학적 효과와 일치한다.
 아래 표는 12주 3상 다기관 무작위 이중 눈가림, 위약 및 활성약 대조, 평행군 시험에서 관찰된 가장 흔한 치료와 관련된 이상반응 (빈도 ≥ 2.0%)을 제시한다.

[표2] 12주 3상 다기관 무작위 이중 눈가림, 위약 및 활성약 대조, 평행군 시험에서 관찰된 가장 흔한 치료와 관련된 이상반응 (빈도 ≥ 2.0%)

	위약 (n=366)	이 약 50mg (n=366)	활성대조약 (톨테로딘) (n=371)
전체	63 (17.2%)	58 (15.8%)	79 (21.3%)
소화기계 구강건조	30 (8.2%) 16 (4.4%)	33 (9.0%) 15 (4.1%)	49 (13.2%) 30 (8.1%)

3) 외국 시판후 경험에서 보고된 이상반응

다음의 이상반응은 전세계에서 시판 후 자발적으로 보고되었기 때문에 이들 이상반응의 빈도와 이 약과의 인과관계는 확실하게 밝혀지지 않았다.
 · 신장 및 비뇨기계 : 요저류
 · 소화기계 : 오심, 변비, 설사
 · 피부 및 피하조직계 : 혈관부종
 · 정신계 : 불면증, 착란상태
 · 신경계 : 어지러움, 두통

4. 일반적 주의

- 이 약 50mg 또는 100mg 용량에서 성별에 따라 또는 전체 그룹으로 평가했을 때 심박동수에 대해 개별적으로 보정된 QT 간격(QTcI 간격)에 영향이 없었다. 하지만 QT 연장의 알려진 병력이 있는 환자들 또는 QT 간격을 연장시키는 것으로 알려진 의약품을 복용하고 있는 환자들에게는 주의하여 처방하여야 한다.
 Thorough QT(TQT) 시험(평균 연령 33세의 건강한 남성 지원자 164명 및 건강한 여성 지원자 153명)에서 이 약 50mg(치료용량), 100mg, 200mg(치료상회용량)을 1일 1회 반복투여시 QTcI 간격에 미치는 영향을 평가했다. 목시플록사신 400mg이 활성대조약으로 사용되었다.
 이 약 50mg 및 100mg 용량을 투여받은 남성과 여성 모두에서 어떤 시점에서도 단축 95% 신뢰구간의 상한이 10 msec을 넘지 않았다. 이 약 50mg 용량을 투여 받은 여성들에서 복용 5시간 후 QTcI 간격에 대한 위약과의 평균 차이는 3.67msec(단축95% CI 상한 5.72msec)이었다. 남성들에서 그 차이는 2.89msec(단축 95% CI 상한4.90msec)이었다. 200mg 용량에서는 남성에서는 어떤 시점에서도 QTcI 간격이 10msec을 넘지 않은 반면 여성에서는 단축 95% 신뢰구간의 상한이 0.5~6시간 사이에 10 msec을 초과하였고, 평균 영향이 10.42msec이었던 5시간째에 위약으로부터의 최대 차이를 나타냈다(단축 95% CI 상한 13.44msec). QTcF 와 QTcIf의 결과는 QTcI와 일치했다.
 이 TQT 시험에서 50mg 부터 200mg 용량 범위에서 ECG의 심박동수를 용량 의존적으로 증가시켰다. 건강한 피험자에서 위약과의 최대 평균 차이는 이 약 50mg에서 6.7 bpm 부터 200mg에서 17.3 bpm 까지의 범위를 나타냈다.
- 이 약은 혈압을 상승시킬 수 있다. 이 약을 복용중인 환자 (특히 고혈압 환자)는 기저 혈압 및 주기적 혈압을 측정해야 한다.
- 3 개의 12주 3상 이중 눈가림, 위약 대조 시험들을 통틀어 이 약 50mg 1일 1회를 투여 받은 과민성방광 환자들(평균연령 59세)에서, 맥박수 약 1bpm 및 수축기 혈압/이완기혈압(SBP/DBP) 약 1mmHg 이하의 위약과의 평균 차이에서의 증가가 관찰되었다. 맥박수 및 혈압의 변화는 투여 중단 시 회복된다.
- 이 약은 2기 고혈압 환자들(수축압 ≥ 160mmHg 또는 이완압 ≥ 100mmHg)에 대해서는 연구된 자료가 제한적이다.

- 5) 이 약을 투여받은 환자들에 대한 시판 후 경험에 의하면 방광출구폐쇄 환자 및 과민성방광 치료를 위해 항무스카린 제제를 복용중인 환자들에서 요저류가 보고되었다. 방광출구폐쇄 환자에 대한 통제된 안전성 평가 임상시험에서 이 약을 투여받은 환자의 요저류 증가가 입증되지는 않았지만, 임상적으로 유의한 방광출구폐쇄 환자에게 이 약을 투여 시 주의를 기울여야 한다. 또한 과민성방광 치료를 위해 항무스카린 제제를 복용중인 환자에게 이 약을 투여 시에도 주의를 기울여야 한다.
- 6) 이 약은 운전 또는 기계작동 능력에 대한 영향이 없거나 무시해도 될 수준이다.

5. 상호작용

- 1) 시험관내(in vitro) 시험 결과, 이 약은 CYP3A4, CYP2D6, 부티릴콜린에스테라제, 우리딘 이인산-글루쿠로노실전이효소(UGT), 유출 수송체 P-당단백(P-gp) 및 유입 유기성 양이온 수송체(OCT) OCT1, OCT2, 및 OCT3의 기질이다.
- 2) 생체내(in vivo) 시험 결과, 이 약과 CYP 동중효소 또는 수송체 중 하나를 저해하거나 유도하거나 그것의 기질인 타 약물들과의 임상적으로 관련있는 약물 상호작용은, CYP2D6 기질의 대사에 대한 이 약의 저해효과를 제외하고는 예상되지 않는다.
- 3) CYP2D6의 유전적 다형성은 이 약의 평균 혈장 노출에 최소의 영향을 미친다. 따라서 CYP2D6 저해제와 함께 투여하거나 CYP2D6 대사가 저하된 환자들에게 투여할 때 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다.
- 4) 건강한 지원자에서, 이 약의 노출(AUC)은 CYP3A 및 P-gp의 강력한 저해제인 케토코나졸의 존재 하에서 1.8배 증가한다. 이 약이 CYP3A 또는 P-gp의 저해제와 병용투여 될 시에는 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다. 그러나, 이트라코나졸, 케토코나졸, 리토나비어, 클래리트로마이신과 같은 강력한 CYP3A 저해제를 병용투여 중인 경우 또는 중등도의 신장애(GFR 30~89mL/min/1.73m²) 또는 경증의 간장애(Child-Pugh Class A) 환자들에서의 권장용량은 식사와 무관하게 1일 1회 25mg이다. 이 약은 강력한 CYP3A 저해제를 병용투여 중인 중증의 신장애 (GFR 15~29mL/min/1.73m²) 또는 중등도의 간장애(Child-Pugh Class B) 환자들에서는 투여가 권장되지 않는다.
- 5) CYP3A4 및 P-gp를 유도하는 기질은 이 약의 혈장 농도를 감소시킨다. 그러나 리팜피신 또는 타 CYP3A4 및 P-gp 유도제가 치료용량 하에서 투여 될 시에는 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다.
- 6) 건강한 지원자에서, CYP2D6에 대한 이 약의 저해력은 중등도이다. 치오리다진, 1C형 항부정맥약물 (예: 플레카이미드, 프로파페논), 삼환계항우울제 (예: 이미프라민)와 같은 좁은 치료영역을 갖고있으며 CYP2D6에 의해 유의적으로 대사되는 약물들과 병용 투여하는 경우 주의를 기울여야 한다. 또한 개별적으로 용량이 적정되는 CYP2D6기질과 병용투여 될 시에도 주의를 기울여야 한다.
- 7) 이 약은 P-gp의 약한 저해제이다. 이 약과 디곡신의 병용요법을 시작하는 환자들은 처음에는 최저용량의 디곡신을 처방해야 하고, 혈청 디곡신 농도를 모니터링하여 원하는 임상효과를 얻기 위한 디곡신 용량의 적정에 사용해야 한다. 이 약을 다비가트란과 같은 민감한 P-gp의 기질과 병용투여 할 시에는 이 약의 P-gp에 대한 저해력을 고려해야 한다.
- 8) 이 약이 솔리페나신, 탐스로신, 와파린, 메토프로민 또는 에티닐에스트라디올과 레보노르게스트렐을 함유하는 복합 경구형 피임제의 치료용량 하에서 병용투여 될 시에는 임상적으로 관련있는 약물 상호작용이 관찰되지 않았다. 따라서 용량 조절은 필요하지 않다.
- 9) 약물 상호작용으로 인한 이 약의 노출의 증가는 맥박수의 증가와 관련 될 수 있다.

6. 임부, 수유부, 소아에 대한 투여

- 1) **임부**
임부에게 이 약을 사용한 자료는 제한적이다. 동물시험에서는 생식 독성이 나타났다 (9. 기타 2)항 참고). 따라서 이 약은 임신 중 또는 피임을 하지 않는 잠재적 임신가능한 여성에게는 투여가 권장되지 않는다
- 2) **수유부에 대한 투여**
이 약은 사람 모유에 분비되는지 알려지지 않았다. 이 약은 젖에서 유즙으로 분비되는 것으로 보고되었으므로 수유부에는 투여하지 않는다.
- 3) **소아에 대한 투여**
19세 미만의 소아에서 이 약의 안전성 및 유효성은 아직 확립되지 않았다.

7. 과량투여시의 처치

이 약은 건강한 지원자들에게 400mg 단회 투여 시 두근거림 (피험자 6명 중 1명) 과 100bpm(분당심박동수)이 넘는 맥박수 증가(피험자 6명 중 3명)가 보고되었다. 이 약을 건강한 지원자에게 300mg까지 매일 10일 동안 반복 투여 시 맥박수와 수축기 혈압이 상승되었다. 과량투여에 대한 처치는 대증적이고 보조적이어야 한다. 과량투여가 발생한 경우 맥박수, 혈압, 그리고 ECG 모니터링이 권장된다.

8. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는곳에 보관하도록 주의한다.
- 2) 사고 원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 다른 용기에 바꾸어 넣지 않도록 주의한다.

9. 기타

- 1) 비임상 시험에서 독성 표적 장기를 확인했는데, 임상적 관찰과 일치한다. 간 효소에서의 일시적 상승과 간세포 변화(괴사 및 글리코겐입자의 감소)가 랫트에서 관찰되었다. 심박동수의 증가가 랫트, 토끼, 개, 그리고 원숭이에서 관찰되었다. In vivo에서 유전독성 및 발암성 시험들은 유전독성 또는 발암성 잠재성이 없음을 보였다.
- 2) 수태능에 대한 효과는 아-치사량(사람 동등 용량은 MHRD(사람 최대권장용량) 보다 19배 높다)에서 보여지지 않았다. 토끼 태아 발달시험에서의 주요 관찰은 MHRD 관찰시 보다 36배 높은 전신노출 에서 심장 기형(대동맥확장, 심장비대증)을 포함한다. 추가적으로 토끼에서 MHRD 관찰 시 보다 14배 높은 전신노출에서 폐 기형(폐 부폐엽 부재)과 착상 후 유산이 관찰되었고, MHRD 관찰 시 보다 22배 높은 전신노출에서는 골화에 대한 가역적인 효과(물결갈비, 지연골화, 골화된 흉골주 장골, 중족골 수의 감소)가 보고되었다. 관찰된 배 태자 독성은 모체독성과 관련된 용량에서 나타났다. 토끼에서 관찰된 심장기형은 베타 1 아드레날린수용체의 활성화를 통해 매개되는 것으로 보인다.
- 3) 방사능-표지된 이 약으로 수행된 약물동태시험에서 모하함물 및/또는 그 대사체들이 투여 4시간 후 혈장농도보다 1.7배 높은 농도로 랫트의 유즙으로 분비되었다.

포장단위
<p>베타미가® 서방정 25mg : 10정(10정/PTP)/박스, 90정(10정/PTP 9)/박스 베타미가® 서방정 50mg : 10정(10정/PTP)/박스, 90정(10정/PTP 9)/박스</p>
저장방법
<p>기밀용기, 실온 (1~30 °C) 보관</p>
사용기간
<p>제조일로부터 36개월</p>

- ◆ 용법, 용량 등 제품에 관련된 문익는 당사 고객센터전화로 연락 주십시오.
- ◆ 약국 등의 개설자에 한하여 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패, 오염 또는 손상된 의약품은 당사에서 교환하여 드립니다.
- ◆ 이 첨부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 당사 홈페이지 (www.astellas.com/kr)에서 확인하실 수 있습니다.
- ◆ 의약품 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원 (1644-6223)

작성일 : 2020년 6월 1일

제품관련 문익는 한국아스텔라스제약(주) 고객센터전화로 연락 주십시오
 수신자부담전화 : 080-920-5388

제 조 자 : **Avara Pharmaceutical Technologies, Inc.**
 3300 Marshall Avenue Norman, OK 73072, USA

Astellas Pharma Europe B.V.
 Hogemaat 2 7942 JG Meppel, The Netherlands

수 입 자 : **한국아스텔라스제약(주)**
 서울시 강남구 테헤란로 521 파르나스타워 7층