

원료약품의 분량		
이약1앰플(1mL)중		
주성분	타크로리무스 수화물(타크로리무스로서 5mg) (별규)	5.1mg
용해보조제	폴리옥시에틸렌경화피마자유 60	
용제	무수에탄올	
성상		
점조성이 있는 무색 투명한 액이 들어있는 앰플제		
효능·효과		
1. 신장이식 : 동종의 신장이식 환자에 대한 거부반응 방지 2. 간장이식 : 동종의 간이식 환자에 대한 거부반응 방지 3. 골수이식 : - 조직이식 거부반응 방지 - 이식편대숙주병 (graft versus-host disease, GVHD) 방지		
용법·용량		

- 신장이식**
타크로리무스로서 1회 체중 kg당 0.10mg을 생리식염주사액 또는 포도당주사액으로 희석하여 24시간에 걸쳐 점적 정맥주사한다. 경구투여가 가능하게 되면 가능한 빨리 경구 투여로 전환한다.
- 간장이식**
타크로리무스로서 1회 체중 kg당 0.05mg을 생리식염주사액 또는 포도당주사액으로 희석하여 4~12시간에 걸쳐 1일 2회 점적 정맥주사한다. 경구투여가 가능하게 되면 가능한 빨리 경구투여로 전환한다.

- 골수이식**
 - 골수이식후에 따르는 조직이식 거부반응과 이식편대숙주병(graft versus-host disease) : 이식 1일전부터 타크로리무스로서 1회 체중 kg당 0.03mg을 생리식염주사액 또는 포도당 주사액으로 희석하여 24시간에 걸쳐 점적 정맥주사한다. 경구투여가 가능하게 되면 가능한 빨리 경구 투여로 전환한다.
 - 이식편대숙주병 : 발현후에 투여를 개시하는 경우에는, 타크로리무스로서 1회 체중 kg당 0.10mg을 생리식염주사액 또는 포도당 주사액으로 희석하여 24시간에 걸쳐 점적 정맥주사한다. 경구투여가 가능하게 되면 가능한 빨리 경구 투여로 전환한다.

이 약은 환자에 따라 개인차가 있으므로, 혈중농도가 높은 경우의 이상반응, 혈중농도가 낮은 경우의 거부반응 및 이식편대숙주반응 발현을 방지하기 위하여, 환자의 상황에 따라서 혈중농도를 측정하고, 최저혈중약물농도를 참고로 하여 투여량을 조절한다. 특히 이식 직후 혹은 투여 개시 직후는 자주 혈중농도 측정을 한다.

사용상의 주의사항	
1. 경고	1) 면역억제제의 사용으로 인한 감염에 대한 감수성의 증가와 림프종의 발생 가능성이 있으므로 이 약은 면역억제제의 치료에 대한 경험과 이식 환자의 치료 경험이 있는 의사만이 사용해야 한다. 또한 이 약을 투여 받고 있는 환자는 적절한 실험실과 기타 의료시설 및 의료진을 갖춘 상태에서 관찰되어야 하며 유지요법을 행하는 의사와 환자의 follow-up에 대한 모든 정보를 받아야 한다. 2) 이 약은 특히 고통량을 사용하였을 때 신경독성 및 신장독성을 유발한다. 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면 신장독성은 신장이식환자의 약 52%에서 보고되었으며, 이 약을 투여 받은 간장이식 환자에서 각각 40%(미국)과 36%(유럽)에서 나타났다. 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면 이 약을 투여 받은 신장이식 환자의 59%에서 신장독성이 나타났다(이상반응항 참고). 신장독성은 이식 후 초기에 보다 명백히 나타났는데, 크레아티닌의 증가와 요박출량의 감소가 특징적인 증상이다. 신장앰플 가진 환자는 특히 주의깊게 관찰해야 하며 이 약의 투여 용량도 감소되어야 한다. 용량 감소 후에도 계속적으로 크레아티닌이 상승되는 환자는 다른 면역억제제로 바꾸어 치료해야 한다. 타크로리무스와 다른 신장독성이 있는 약물과 병용할 경우에는 특별한 주의가 필요하다. 특별히, 과도한 신장독성을 방지하기 위해 시클로스포린과 동시에 복용해서는 안된다. 이 약 또는 시클로스포린은 서로 전환될 경우에 각각의 약물의 최종 투여로부터 24시간이상 경과 후에 투여를 시작해야 한다. 만약 이 약이나 시클로스포린의 농도가 높은 상태라면, 약물의 투여는 더욱 지연될 것이다. 3) 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면 경증~중증의 고칼륨혈증이 이 약을 투여받은 신장이식 환자에서 31% 보고되었으며, 간장이식 환자에서 각각 45%(미국)과 13%(유럽)으로 나타났다. 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면 신장이식 환자에서 8%로 나타났으며, 치료가 필요할 수 있다(이상반응항 참고). 따라서 혈중 칼륨 농도를 자주 측정해야 하며 이 약 투여시 칼륨유지성 이노약의 병용은 하지 않아야 한다 (상호작용항 참고). 4) 이 약 고통량을 사용하였을 때, 예를 들면 진전, 두통, 운동기능 및 정신상태의 변화 및 감각이상과 같은 신경독성이 2개의 무작위시험에서 약 55%의 간장이식 환자에게 나타났다(이상반응항 참고). 진전과 두통은 고통량의 타크로리무스 복용과 관련이 있으며 용량 감소에 의해 소실된다. 이 약을 투여 받은 말단과 소아에게서 경련이 나타났다(이상반응항 참고). 혼수와 정신착란 또한 고통도의 타크로리무스에서 발견되었다. 타크로리무스로 치료받은 환자에게서 후부가역뇌중추군(PRES)이 보고되었다. PRES의 징후는 두통, 정신상태 변화, 발작, 시각장애와 고혈압을 포함하며, 반사신학적인 방법으로 진단할 수 있다. 만일 PRES가 의심이 된다면가 또는 진단된 경우에는 혈압을 잘 관리해야 하고 면역억제제를 즉시 감량할 필요가 있다. 이 중추군은 면역억제제의 감량 또는 중단에 의해서 증상이 회복되는 특징이 있다. 5) 다른 면역억제제를 복용한 환자와 마찬가지로, 이 약을 투여 받은 환지도 림프종과 기타 다른 악성 종양, 특히 피부에서 암의 발생 가능성이 증가 되었다. 이러한 위험성은 이 약 자체가 가진 위험성이라기 보다는 이 약의 강도와 지속시간에 기인한 것이다. Epstein-Barr Virus(EBV)와 관련된 림프세포종식성 질환(LPD)이 보고되었다. 이 질환의 위험성은 면역억제제 복용시 EBV 감염에 걸릴 위험성이 더 많은 소아나 장기간의 면역억제 치료 후 이 약으로 전환된 환자에서게 더 크다. 면역계의 과다억제로 말미암은 감염에 대한 감수성의 증가 위험성 때문에 이 약은 다른 면역억제제와의 병용시에는 주의하여 사용하도록 한다. 6) 면역이 억제된 환자는 잠복성 바이러스 감염을 포함한 기회 감염의 위험이 높다. 이 약을 투여받은 환자에게서 BK바이러스와 관련된 신종과 JC바이러스와 관련된 PML(진행성 다초점 백질 뇌병증, Progressive Multifocal Leukoencephalopathy)가 관찰되었다. 이러한 감염은 심각하고 치명적인 결과를 가져올 수 있다. 7) 이식후 당뇨병 임상시험에서 신장이식 또는 간장이식 후 이 약을 투여받은 환자에서še인슐린의존성 이식후 당뇨병(Post-Transplant Diabetes Mellitus, PTDM)의 발병이 보고되었다. 이식 전 당뇨병의 병력이 없으면서 신장이식후 타크로리무스의 일반형 제제(프로그램 캡슐)을 치료받은 환자의 20%에서 인슐린 의존성 PTDM이 보고되었다. 이식 1년째에 인슐린 의존성은 이러한 PTDM 환자의 15%에서 가역적이었으며 2년째에는 50%의 환자에서 가역적이었다. 육인과 하스패나게 신장이식 환자들에서 PTDM이 진행될 위험성이 높았다. 미국 및 유럽의 무작위 시험에서 타크로리무스의 일반형 제제(프로그램 캡슐)로 치료받은 간이식 환자 각각의 18%와 11%에서 인슐린 의존성 PTDM이 보고되었으며, 이식후 1년째에 이러한 미국 및 유럽 환자들 각각의 45%와 31%에서 가역적이었다. 고혈당은 미국과 유럽의 무작위 시험에서 간장이식 수여자 각각의 47%와 33%에서 타크로리무스의 일반형 제제(프로그램 캡슐)의 사용과 연관이 있었으며, 치료가 필요할 수 있다. 8) 순수적혈구무형성증(PRCA)이 이 약을 투여받은 환자에서서 보고되었으며 보고된 모든 환자는 Parvovirus B19 감염이나 기저질환 또는 PRCA와 관련된 것으로 알려진 병용약물 투여 등의 PRCA에 대한 위험요소를 가지고 있었음이 보고되었다. 9) 상호작용의 가능성을 가지고 있는 성분 ("6. 상호작용"항 참조) - 특히 강력한 CYP3A4 저해제 (클리프레미르, 보세프레비르, 리토나비르, 케토코나졸, 부리코나졸, 지에트라코놀, 클레리스로이신 등) 또는 CYP3A4의 유도제(리튬핀, 리파루틴 등) - 이 병용되는 경우, 용량을 적절히 조절하여 이 약의 노출 정도를 유지할 수 있도록 이 약의 혈중 농도를 모니터링하여야 한다. 10) 이 약을 투여 받은 소수의 환자에서 아나필락시스가 나타났다. 이러한 반응의 정확한 원인은 알려지지 않았으나 피마자유를 함유한 제제는 소수의 환자에서서 아나필락시스 반응을 일으키는 것으로 알려져 있다. 아나필락시스에 대한 강력한 위험성 때문에 이 약은 이 약 캡슐을 투여할 수 없는 환자에게만 사용해야 한다. 11) 이 약을 투여 받은 환자들은 투여 직후 최소한 30분 이상 계속적으로 관찰되어야 하며 그 후에도 빈번한 관찰이 요구된다. 아나필락시스의 증상이나 징후가 발견되면 즉시 투여를 중지하고 에피네프린을 함유한 수용액(1:1000)이나 산소공급을 실시한다. 12) 앰플 주사제는 용기 차단식 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단하여 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의한다. 13) 이 약을 투여 받은 환자에서 위장관천공이 보고되었으나 모든 경우 이식 수술의 합병증이거나 감염, 게실 또는 악성 신 생물에 동반되는 증상으로 판단되었다. 위장관천공은 생명을 위협하거나 위중한 상황으로 진행될 수 있는 의학적으로 중요한 증상이므로 위장관천공이 발생한 것으로 의심되는 증상 발현 즉시 수술을 포함한 적절한 처치가 고려되어야 한다. 14) 타크로리무스는 QT 간격을 연장시키거나 Torsade de Pointes를 유발할 수 있다. QT 연장의 위험이 있는 환자들은 주의하여 복용하여야 한다. (심전성 혹은 후천성 QT연장, QT 간격을 연장시키거나 타크로리무스 노출을 증가시키는 것으로 알려진 약물과 병용투여 등)

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 또는 마이크로이드 화합물에 과민반을 환자
- 2) 폴리옥시에틸렌경화피마자유에 대한 과민성을 나타내는 환자(폴리옥시에틸렌경화피마자유 함유제제에 한함.)
- 3) 시클로스포린 투여중인 환자(경고 및 상호작용 참고)
- 4) 칼륨유지성이노약 투여중인 환자(경고 및 상호작용 참고)
- 5) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 본인 또는 양친, 형제가 기관지천식, 발진, 두드러기 등의 알레르기를 일으키기 쉬운 체질을 가진 환자
- 2) 약물 과민반응의 병력 환자
- 3) 간장에 환자(약물대사능이 저하하여 이 약의 혈중농도가 상승할 가능성이 있다.)
- 4) 신장에 환자(신장애가 악화될 수 있다.)
- 5) 고령자
- 6) 감염증 환자(감염증이 악화될 수 있다.)

4. 이상반응

- 1) 중대한 이상반응
 - (1) 소크, 참가물인 폴리옥시에틸렌경화피마자유에 대한 소크 발현이 드물게 보고되어 있으므로 충분히 관찰하여 혈압 강하, 흉부 불쾌감, 호흡곤란 등이 나타났을 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (2) 순환기계 : 심근장애(ST-T변화, 심기능 저하, 심내강 확대, 심실벽의 비후 등), 때때로 심부전, 심실 및 상심실성 부정맥, 심근경색, 협심증, 심막액저류, 빈도불명으로 QT

- 간격 연장 및 Torsade de pointes가 나타날 수 있으므로 이 약을 투여 할 때에는 심전도, 심음료, 흉부X선 검사 및 기타 다른 검사를 통하여 환자의 상태를 신중히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는감람, 투약 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 신장 : 때때로 급성신부전과 드물게 신증후군이 나타날 수 있으므로 임상검사(크레아티닌, BUN, 크레아티닌창소율 등)를 자주 행하고 혹은 그 외 다른 방법을 사용하여 환자를 충분히 관찰하고, 이상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 혈전성미소혈관장애 : 때때로 용혈성노독증중추군, 혈전성혈소판감소성자반병 등의 혈전성미소혈관장애가 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사를 하거나 혹은 적절한 다른 방법을 사용하여 환자를 충분히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 혈액계 : 때때로 발혈구감소증, 혈소판감소성자반병이 나타날 수 있으며 순수적혈구무형성증 (PRCA), 무과립구증 및 용혈성빈혈 (각각, 빈도불명)이 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사와 혹은 적절한 다른 방법을 이용하여 충분히 관찰하고 이상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 경련 : 때때로 경련이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 장폐색증 : 때때로 장폐색증이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 감염증 : 세균성, 바이러스성 또는 진균, 원충성 감염증(15%이상)이 나타날 수 있으며 뿐만 아니라 예전에 존재한 감염증도 악화될 수 있다. 전신적, 국소적 감염 모두 발생할 수 있다. 시클로스포린 약물군에 비하여 이 약 약물군이 CMV감염증이 발생할 가능성이 적고 이러한 증상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지, 항생물질 투여 등 적절한 처치를 한다.
- 림프종 등의 악성종양 : Epstein-Barr 바이러스와 관련된 림프종식성 질환 또는 림프종(5% 미만)(초기 증상 : 발열, 림프절종대 등)이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타난 경우에는 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다. 특히 2세 미만의 수유태, 유아태 또는 항립프구항체의 병용례에서 발현의 가능성이 높다. 또한 과도한 면역억제로 인하여 악성종양의 발현 가능성이 높아지므로 충분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감람, 휴약 등의 적절한 처치를 한다.
- 중추신경제 : 때때로 정신경련, 의식장애, 착란, 언어장애 및 시각장애(피질맹을 포함), 반신불수 등이 외국에서 보고 된 적이 있다. 이러한 이상반응이 나타난 경우에는 신경학적 검사, CT, MRI를 이용하여 관찰하고 감람, 투여 중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 뇌혈관계 : 때때로 뇌경색, 뇌출혈과 같은 뇌혈관장애 등이 일어날 수 있다. 이러한 증상이 나타난 경우에는 감람, 투여중지 등의 적절한 처치를 한다.
- 대사 : 때때로 당뇨병 및 당뇨병의 악화, 고혈당(15% 이상)이 발생할 수 있으므로 충분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감람, 휴약 등의 적절한 처치를 한다.
- 해장 : 때때로 해장증이 발생할 수 있으므로 정기적으로 검사를 실시하는 등 충분히 관찰하여 이상이 확인된 경우에는 감람, 휴약 등의 적절한 처치를 한다.
- 피부 : 피부점막안종추군(스티븐스-존슨증후군)이 발생할 수 있으므로 이와 같은 증상이 발생한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 호흡기계 : 때때로 호흡곤란, 급성호흡곤란증후군이 발생할 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인된 경우에는 감람, 휴약 등의 적절한 처치를 한다.

2) 기타의 이상반응

다음 이상반응이 나타나는 경우 증상에 따라 감람, 휴약 등의 적절한 처치를 한다.

- (1) 신장 : 신장애(BUN상승, 크레아티닌 상승, 크레아티닌 클리어런스 저하, 단백뇨), 때때로 요관감소, 혈뇨, 다뇨, 드물게 빈뇨, 잔뇨감
- (2) 대사이상 : 고혈당(다수의 환자에서 발진, 몇몇은 인슐린치료가 필요하였음), 노당, 고칼륨혈증 혹은 고노산혈증, 저마그네슘혈증, 때때로 산증, 고콜레스테롤혈증, 고인산혈증, 저인산혈증, 고트리글리세라이드혈증, 고염소혈증, 고알칼혈증, 저칼슘혈증, 저나트륨혈증, 저칼륨혈증, 당뇨병
- (3) 순환기계 : 혈압 상승, 때때로 부종, 빈맥, 두근거림, 심전도 이상, 혈압저하 (각각 5~15% 미만), 드물게 서맥
- (4) 정신신경제 : 운동실조, 환각, 진전, 때때로 두통, 감각이상, 불안, 섬망, 불면, 저림, 드물게 눈떨림, 사지경직, 마비, 졸음, 의식혼탁, 부위 감각상실, 헛소리, 우울증, 흥분, 빈도불명의 위장관천공
- (5) 순화기계 : 가슴통증, 때때로 장관운동장애, 식욕부진, 설사, 복통, 위 궤양, 십이지장궤양, 대장염, 구갈, 구토, 드물게 하혈, 빈도불명의 위장관 천공
- (6) 해장 : 때때로 아말라시 상승
- (7) 간장 : 간기능이상(AST상승, ALT상승, AL-P상승, LDH상승, Y-G상승), 드물게 황달
- (8) 혈액계 : 때때로 빈혈, 혈소판 수의 증가 또는 감소, 백혈구감소증, 백혈구중대증, 드물게 림프구감소증
- (9) 피부 : 때때로 가려움, 탈모, 흉반, 발진
- (10) 기타 : 통증, 발작, 안구통증, 딸과다, 구갈(각각 빈도불명), 세뇨관괴사, 비후성심근장애(특히 소아), 여성형유방, 혈관확장, 안신염의 혈중농도 감소, 때때로 종막삼출, 복수, 전식, 발열, 체중감소, 화끈거림, 전신전열감, 절경과다 드물게 근육통, 관절통, 미각이상, 재생불량성 빈혈, 비경색, 대장염, 독성표피괴사용해(리델증후군), 녹내장, 케톤증, 안구건조증, 조증, 수막염, 거비증, 혈전성정맥염, 혈전증, 혈관염, 인후이물감 등이 보고되었다.
- 미국, 영국의 임상시험에서 나타난 이상반응

(간장이식)

가장 빈번히 나타나는 이상반응은 진전, 두통, 설사, 고혈압, 구역 그리고 신장기능 장애이다. 이러한 이상반응들은 타크로리무스의 경구 혹은 정맥로 투여에 의해 나타나고 용량이 감소하면 반응도 줄어든다. 설사는 때때로 구역이나 구토와 같은 위장관 이상반응과 관련이 있다. 타크로리무스의 일반형 제제(프로그램 캡슐)를 투약받은 환자에서 고칼륨혈증과 저마그네슘혈증이 나타났다. 고혈당증이 많은 환자에서 보고되었다. 몇 명의 환자의 경우에는 인슐린 치료가 요구될 수 있다 (경고항 참조).

이상반응 발현율은 간장이식 환자를 대상으로 2개의 무작위 비교 시험에서 조사되었는데, 514명은 타크로리무스와 스테로이드를 투여 받았고 515명은 시클로스포린-based regimen을 투여 받았다. 1년 이상의 이상반응이 보고된 환자는 타크로리무스군에서 99.8%였고, 시클로스포린군에서 99.6%였다. 12개월 동안 미국과 유럽에서 임상을 실시하였으며 두 연구는 서로 다른 환자 구성을 가지고 있고 서로 다른 강도의 면역억제제로 투여 받았다. 타크로리무스에서 15% 이상 보고된 이상반응은 <표1>과 같다.

	미국 STUDY		유럽 STUDY	
	타크로리무스 (N=250)	시클로스포린 (N=250)	타크로리무스 (N=264)	시클로스포린 (N=264)
신경제				
두통 ("경고" 참고)	64	60	37	26
진전 ("경고" 참고)	56	46	48	32
불면증	64	68	32	23
감각이상	40	30	17	17
순화기계				
설사	72	47	37	27
구역	46	37	32	27
변비	24	27	23	21
최전두형위(LFT) 비정상	36	30	6	5
식욕부진	34	24	7	5
구토	27	15	14	11
심혈관계				
고혈압 ("일반적주의" 참고)	47	56	38	43
비뇨기계				
신장기능 이상 ("경고" 참고)	40	27	36	23
크레아티닌 증가 ("경고" 참고)	39	25	24	19
혈액요소질소(BUN) 증가 ("일반적주의" 참고)	30	22	12	9
요로감염	16	18	21	19
빈뇨	18	15	19	12
대사와 영양				
고칼륨혈증 ("경고" 참고)	45	26	13	9
저칼륨혈증	29	34	13	16
고혈당 ("일반적주의" 참고)	47	38	33	22
저마그네슘혈증	48	45	16	9
혈액과 림프계				
빈혈	47	38	5	1
백혈구증가증	32	26	8	8
혈소판감소증	24	20	14	19
기타				
복통	59	54	29	22
통증	63	57	24	22
발열	48	56	19	22
무력증	52	48	11	7
요통	30	29	17	17
복수	27	22	7	8
사지부종	26	26	12	14
호흡기계				
흉막삼출	30	32	36	35
무기폐	28	30	5	4
호흡곤란	29	23	5	4
피부 및 사지				
가려움	36	20	15	7
발진	24	19	10	4

(신장이식)

미국에서 실시된 임상시험에서 보고된 주요 이상반응은 감염, 진전, 고혈압, 신기능감소, 변비, 설사, 두통, 복부통증, 불면증이다. 타크로리무스 투약환자에서 15% 이상에서 보고된 이상반응은 다음과 같다.

	이상반응		타크로리무스 (N=205)		시클로스포린 (N=207)	
신경제						
진전 ("경고"참고)			54		34	
두통 ("경고"참고)			44		38	
불면증			32		30	
감각이상			23		16	
어지러움			19		16	
순화기계						
설사			44		41	
구역			38		36	
변비			35		43	
구토			29		23	
소화불량			28		20	
심혈관계						
고혈압("일반적주의"참고)			50		52	
흉통			19		13	
비뇨기계						
크레아티닌 증가("경고"참고)			45		42	
비뇨기 감염			34		35	

152490
PROGRAF
INF AMP 5/1
KR-KR South Korea
296 x 610 mm
LFT_216 FD
16.06.17/09:13
60094
Eq. to: N/A


black

이상반응	타크로리무스 (N=205)	시클로스포린 (N=207)
대사와 영양		
저인산혈증	49	53
저마그네슘혈증	34	17
고지혈증	31	38
고칼륨혈증 ("경고"참고)	31	32
당뇨 ("일반적주의" 참고)	24	19
저칼륨혈증	22	25
고혈당 ("일반적주의"참고)	22	16
부종	18	19
혈액과 림프계		
빈혈	30	24
백혈구감소증	15	17
기타		
감염	45	49
사지부종	36	48
무력증	34	30
복통	33	31
통증	32	30
발열	29	29
오통	24	20
호흡기계		
호흡곤란	22	18
기침 증가	18	15
근골격계		
관절통	25	24
피부 및 사지		
발진	17	12
가려움	15	17

제3상 임상시험에서 타크로리무스를 투여받은 신장이식, 간장이식 환자들에서 발생한 발현률 3% 이상 15% 미만의 이상반응들은 다음과 같다.

- [illegible]

5. 일반적 주의

- 1) 이 약은 첨가물로서 폴리옥시알킬렌피리디늄염을 함유하는 비이온성 계면활제이고 소금 등의 중화제나 완충제를 첨가하고 고분자화된 것으로서 약액 사용시에는 소량 주입 후 환자의 체액을 잘 관찰하여 이상이나 나타난 경우에는 신속히 투여를 중지하고 적절한 처치를 하여 응급실로 옮겨야 나타나는 부작용의 위험성은 이 약의 점적주사 속도를 느리게 하고 나열한 사항에 따라 주의해서 사용해야 할 가능성이 있다.
- 2) 약 치료상 고려할 점이 없다. 이러한 환자에서 소금의 기계 관류와도 유사한 증상을 호소하는 경우도 흔했다. 항진정작용과 복통이 보고되다. 알칼리-중독 또는 여타의 약물을 사용해도 무방하다. 이 약은 고혈압증세를 일으키기 때문에 칼륨결핍을 일으키는 요인에 피해야 한다. 칼슘결핍약이 이 약에 기인한 저칼슘 혈치에 유용하나 이 약의 대사에 영향을 미치지 못함. 칼슘결핍약이 필요하다고(산호작용항 검침).
- 3) 미국과 유럽에서 실시한 무작위 시험에 의하면, 고혈당증이 이 약을 투여받은 환자(비환전자에서 각각 47%와 29%)보다 나타났는데 이것은 치료가 필요하지 않다(이상반응항 참조).
- 4) 신장에 대한 간섭을 가진 환자 : 신장애를 가진 환자에서는 용량의 감소가 필요하다. 간질 및 후두근 간질을 가진 환자는 테크놀라움의 높은 혈중 농도에 의한 신장기능이 나타나지 않는다. 이러한 환자에서 소금의 기계 관류와도 유사한 증상을 호소하는 경우도 흔했다. 몇몇 연구에 의하면 여타의 환자에서는 용량의 감소가 필요하다. 심하게 손상된 갑상선 병자의 예외라면, 중등도 갑부전 환자(Pugh 10이상)는 이 약의 낮은 도량에 도달할 수 있다. 혈액 내 독소에 대해 일반변환 토마티팅이 보일다.
- 5) 노년 환자에 의한 이상반응의 발현 및 반응 속도에서 투여의 기구부분에서의 발현 등을 방지하기 위하여 테크놀라움의 최저혈중농도(trough level)를 자주 측정하여 투여량을 조절한다. 또한 테크놀라움의 분해는 흡수 작용(약 20%)을 자주 측정으로, 흡수에 의한 손실의 양은 약 60% 정도 생체 및 조직 상에서 모두 같은 작용 작용을 보인다.
- 6) 신장기능의 발현 및 반응은 임상실험(스캐폴딩), BUN, 크레아티닌 클리어런스 등)를 자주 측정하여 신장기능을 충분히 관찰한다. 특히 투여 초기, 그 후에 발생할 수 있는 약에 기인한 신장기능의 약화는 합병증을 일으킬 수 있으므로 이상이 나타난 경우에는 간격, 약학 물의 적절한 처치를 하여야 한다.
- 7) 고령, 요양병과 같은 제정기준 장애의 발현 또는 투여로 노인성 임신경색(혈관질환, 혈당, 아미노산, 요양 등)을 자주하는 등 환자의 상태를 충분히 관찰하여야 한다. 특히 투여 초기에는 그 발현에 주의하고 이상이 나타날 때에는 간격, 약학 물의 적절한 처치를 한다.
- 8) 이 약의 투여에 따른 부신피질호르몬계 유망성의 강함이 다른 부신피질호르몬계의 이상반응에 발현에 대해서도 계속해서 충분히 관찰한다.
- 9) 이 약의 질을 물론 한국에서도 판매되고 있는 것을 함유하는 다른 의약품에도 고지혈증이 나타나는 경우가 있다.
- 10) 음식, 약물, 지용성(이 약의 혈중 농도가 상승하여 신장애 등의 이상반응이 발생할 가능성이 있으므로 주의한다.)
- 11) 효과, 효능에 관련한 사용상의 주의 : 글루코시데의 사용에 적용하여 HLA 적합 돌출군 표현형에 관련하여서는 이 약을 1차 선택적으로 하지 않는다.
- 12) 용법·용량에 관련한 사용상의 주의
 (1) 글루코시이드 혈중 농도가 높은 경우에는 이식편대숙종병이 발견되고 있으므로 이식편대숙종병의 발현하기 쉬운 시기에 혈중 농도를 가능한 10~20 ng/mL로 낮춘다.
 (2) 혈중 농도가 지속되는 경우에 신장애가 발생되고 있으므로, 혈중 농도를 가능한 20 ng/mL 이하로 유지한다. 코메타이트에 투여하는 25%이하인 경우에는 이 약의 25% 이하의 용량을 줄이고 투여를 중단하거나 적절한 처치를 고려한다.
 (3) 다 른 면역억제제의 병용으로 관련 면역억제 기능성이 있으므로 주의해야 한다. 특히 이식에서 3 또는 4가지 면역억제제를 사용하는 다중요법요법에서는 신장애의 경우에는, 이식편자의 상태와 다 른 병용 면역억제제의 종류 및 용량 등에 따라 이 약의 추가 용량이 조정되어야 한다.
 (4) 간장애 또는 신장애가 있는 환자에서는 이상반응의 발현을 방지하기 위하여 상대적으로 혈중 농도를 측정하여 투여량을 조절하는 것이 바람직하다.
- (5) 이 약은 비스테로이드성 소염제 및/또는 스테로이드성 소염제와의 병용투여가 가능하나, 병용투여에서 신장애 발생률 증가에 대한 연구가 충분하 이루어지지 않았고, 각 약물 간의 상호 작용에 관한 연구가 불충분하여 신장애 발생률 증가에 대한 연구를 통해 한 해가 이루어지는 투여량 설정 시 고려한다.
- 13) 이식편대숙종(GVHD)이 발생하면, 투여한 혈청 처리를 중지한다. 신장, 소화기관을 보존한다. 환자의 증상, 인체 복용을 계속 관찰하지만 여부부 약물 결정사항에 따라 만약 복용소포인이 적절하지 않다고 생각될 경우에는 즉시 이 약을 중단하고 의료로 대체하여야 한다.
- 14) 간장애의 발현 또는 약화에 충분한 주의해야 한다.
- 15) 과도한 면역억제로 감기에 대한 감수 신경, 림프조직 등의 악성종양 발생의 가능성이 있으므로 충분한 주의해야 한다.
- 16) 이 약을 투여하는 동안, 신장기능, 심장기능, 혈중농도, 신장장애(심근경색, 백내장, 포도막염) 등이 나타날 수 있으므로, (이상반응항 참조). 투여시에는 신장기능, 심박, 흉부X선 검사를 실시하는 등 환자의 상태를 잘 관찰하여야 한다.
- 17) 이 약은 시각 장애나 신경학적 장애를 일으킬 수 있다. 이 약이 운전 능력과 기계 조작에 미치는 영향에 관한 연구는 이루어지지 않았다.

6. 상호작용

- 1) 병용 금지
 - (1) 이 약과 시클로스포린은 CYP3A4로 대사되므로 병용시 심각한 상호작용을 일으킬 수 있으므로 병용 금지의 대상이 지해한다. 임상시험 초기에 타크로리무스와 시클로스포린을 병용하였던 결과 상호작용/상가적인 신장독성 나타났다. 시클로스포린에서 이 약으로 전환하였을 경우에도 시클로스포린의 혈중 농도부터 24시간 이상 경과 후에 이 약을 투여해야 한다. 시클로스포린의 농도가 상승하면 경구 투여는 더욱 지극히 주의한다.
 - (2) 칼륨결핍증이나 과다한 수 소 나트륨으로 칼륨배설에 기능저하(시클로포린, 트리아미노리프)의 결과 또는 칼륨의 과잉섭취는 하지 않는다. 또한 혈중 칼륨의 농도를 자주 측정하는 것이 좋다(타크로리무스가 나타날 수 있다).
 - (3) 보네탌(Bonfentanil): 이 약과 보네탌은 약물대사효소 CYP3A4에서 대사가되기 때문에 보네탌은 보네탌의 혈중농도가 상승할 가능성이 있다. 또한 보네탌은 CYP3A4에서 대사로된 또한 CYP3A4유도작용도 가지고 있기 때문에 혈중농도가 이 약의 혈중농도가 변질될 가능성이 있다.
 - (4) 생백선: 유사작용에 의한 면역억제하에서 생백선을 집중하여 발병하였다는 보고가 있다. 생백선증상은 홍역, 융창, 발진, 홍반, 경구 수포, BCG, 화상, Ty 21a typhoid가 포함되는 홍역과 유사한 특징적인 발진의 가능성이 있으므로 병용 금지한다. 또한 비화상 생백선 독감 HA 백신의 경우도 백신의 효과가 감소될 수 있으므로 주의해야 한다.
- 2) 병용 주의
 - (1) 이 약과 다른 약물과의 상호작용은 아직 연구되지 않았다. 신기능 장애의 상승효과에 신장적인 효과 때문에, 이 약과 다른 약물을 병용 투여할 경우에는 주의해야 한다. 이러한 약물로는 아미노글리코사이드계항생제, 알코올제제, 마르페티드 B, 코르티코스테로이드, 사이클로스포린, 글리세롤아세트(트리아미노리프), 마르페티드 등이 있다.
 - 플루마라틴, 설라메타아졸(트리아미노리프)의 혈중 농도가 상승하여 신장에 등의 이상작용을 나타낼 수 있다.
 - (2) 신장독성: 이 약과 다른 약물과 병용시 주의를 요한다. 이 약을 간신히 복용하거나 시클로포린과 같은 강력한 신장독성을 가진 약물과 병용시에는 신장독성이 증가 될 수 있다.
 - (3) 이 약은 혈장 단백결합과 결합이 강하게 결합한다. 따라서 혈장단백결합의 친화력을 가진 약물(항응고제, 경구용당뇨병치료제, 비스테로이드소염진통제)과 상호작용 할 가능성이 있으므로 투여시 주의해야 한다.

- (5) 세컨트스트리트: 간작물(유채식료)CYP3A4가 유도되어 약의 대사가 촉진되어 약의 혈중농도가 저하할 가능성이 있으므로 약을 투여하는데는 세컨트스트리트 함유 식품 등 약물을 동시에 섭취하지 않도록 주의해야 한다.
- (6) 간질제작용을 가진 약물(면역억제제): 신기능을 둔 중, 항류마티스제(DMARD): 메토트렉세이트(등): 둘 다 면역억제작용을 가지므로 과도한 면역 억제가 일어날 수 있다(임상적 주의할 점).
- (7) 예틀레레는 같은 혈중농도가 성상할 수 있으므로 정기적인 혈중농도검사의 모니터링과 같은 조치를 취해야 한다.
- 3) 타크로리무스의 혈중농도를 변화시키는 약물질
타크로리무스가 대부분 간의 CYP3A4 효소계에서 대사되기 때문에 이러한 효소를 억제하는 물질은 혈중농도를 증가시킬 수 있다. 혈중농도가 증가하면, 이러한 약을 병용하여 사용하는 경우, 혈중농도 감소 뿐만 아니라 QT 연장을 야기할 수 있다. 신기능이 감소한 노인이나 이심반동 환자 또한 혈중농도가 상승할 수 있다. 이러한 약물들이 병용시에는 혈중농도의 모니터링과 적절한 용량의 조절이 반드시 필요하다. 또한 이 효율제의 반응을 유도하는 약물질은 타크로리무스의 대사를 증가시켜서 혈중농도를 감소시킬 수 있다.
- 4) 타크로리무스의 혈중농도를 증가시키는 약물은 몇몇 약에만
(1) 칼슘길항제: 니카르디핀, 페라피린, 딜티아제, 니페디핀, 발비나딘 등
(2) 항진제: 클로르미페린, 이트라코나졸, 케토코나졸, 보리코나졸, 플루코나졸 등
(3) 항생제: 조사이미신, 클라트리마이신, 테로리도마이신, 에리트로마이신 등
(4) 위장관 운동증 촉진제: 갈레라피리드, 메토클로라마이드 등
(5) 아미도론
(6) HIV 프로테아제 저해제: 리노비타르, 사쿠나비르, 네피나비르 등
(7) HCV 프로테아제 저해제: 엘라피라비르, 보세프로비르 등
(8) 오피오이드
(9) 기타: 브로모리핀, 시메티딘, 시클로소스틴, 다나콜, 에티베나스트라디올, 메절리나이드나솔, 클로말페나솔, 네바조솔, 수산하이드리네-알부민, 오메프라졸, 란소프라졸, 탄백놀(해마소 억제제) 등
5) 타크로리무스의 혈중농도를 감소시키는 약물들
(1) 항진제: 카비타리페린, 페노바티비르, 페토비르 등
(2) 항진제: 리라메프, 리파민, 리파민, 카프로핀 등
(3) 생장제제: St. John's Wort
(4) 기타: 시롤리무스
6) 기타 대사시 영향을 줄 수 있는 약물질: 바비트레티드, 코르티코스테로이드, 코르티손, 에프루메탈, 에티비나스트라디올, 게소토르, 이소니아지드, 타목시펜, 테르비탈로르마이드신, 염산하이드리네-알부민(알)과 반대로 이 약들 다 같은 약물의 대사를 저해한다.: 시클로소스틴, 코르티손, 테스토스테론, 페노바티비르, 만티지르, 스타토린 등. 기타의 피인자 복용 시 특별한 주의가 필요하다.)

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 랫트와 토끼의 생체에서 관찰 실험에서, 태미에 대한 이상작용은 주로 어미에게 독성을 나타내는 반면 배아에는 관련 없었다. 토끼의 기관 발달 시기에는 주로 음양근육 0.32와 1.0 mg/kg의 타크로리무스를 투여하면 유산이 증가할 뿐 아니라 이미에게도 독성이 나타났다. 이러한 용량은 0.33 ~ 제표면적에 근거한 추천용량 (0.3 mg/kg) 및 1.0 ~ 제표면적에 근거한 시험용량 (0.3 mg/kg)과 같았다. 단일 투여와 반복 투여 기간형성에서 태아 발달에는 증가되었다. 타크로리무스는 태아의 기관 발달 시기에 인간 중량당 0.3 mg/kg를 투여하면 태아에게 독성이 나타났고 높은 재해수 용량의 용량이 되고 실험에서는 태아 유산의 감소, 생체의 체중 및 생장 감소가 나타났다. 랫트의 기관형성이 끝난 임신기 및 수유기 동안에 타크로리무스를 경구 용량으로 1.0과 3.2 mg/kg를 투여하면 (0.5 ~ 제표면적에 근거한 추천용량과 1.5 ~ 제표면적에 근거한 추천용량과 동일) 태아의 체중감소가 나타났다. 그러나 알약과 수유에서 생식 독성의 감소에 대한 증거는 발견되지 않았다.
- 2) 사람에게 대한 자료에서 타크로리무스는 태아를 통과할 수 있어 중 태로리무스 사용시 조기분만, 신생아 기형률 및 신생아 사망에 이 유발할 수 있다. 그러나 신생아 기형률에 대한 자료는 보고되었지만 0으로 알람 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는다.
- 3) 이 약이 경우로 피임약의 태아를 변형시킬 수 있으므로 다른避孕 방법을 이용한다.
- 4) 임신 초기 3주는 모유로 분비되므로 수유중인 여성들은 수유를 중단한다.

8. 소아에 대한 투여

- 곧수이식, 신이식에서 12세 미만의 소아(저체중출산아, 신생아, 영·유아)에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다.).

9. 고령자에 대한 투여

고령자는 일반적으로 생리기능(신기능, 간기능, 면역기능 등)이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하면서 신중하게 투여한다.

10. 임상검사치에의 영향

- 혈중도파 측정 : 접촉한 판막 위구리 배면에 있어 막의 혈중도파 측정기 한치의 지오도 도음에 따라 그 값을 발견한다. 정확한 판막 위구리 일지하는 않았으나, 이러한 혈중도파의 측정은 거부할수록 독성에 대한 임상적 평가, 혈중도파 측정, 혈중도파에 도출을 한다. 테크놀로지의 혈중도파 측정기 위에서 다양한 분석법이 사용된다. 혈중도파 분석기의 혈중도파와 점막의 분석에 의해 혈중도파 혈중도파에 대한 비파괴 화학적 분석법에 대한 자세한 지식을 바래 뒤에서 행해진다.
- 미국의 임상심리학자 요먼 지조는 채택된 ELISA법에 의해 측정한 테크놀로지의 혈중도파는 1시간후 장에서 일정한 지조에 의해 분석이 실행된다. 그러니 기간 후에, 이식술 후 2주후부터 이식술 일정한 지조 후 두 주간의 측정 결과 실행되는는 9.8 ~ 9.9 간다.

11. 과량투여시의 처치

- [illegible]

12. 적용상의 주의

- 1) 초저산 : 이 약은 알칼리성으로 분해되기 쉬우므로 투여 후 즉시 용해시 강알칼리성 용액을 나타내는 용액(이소염물, 간질로염)과 배합하지 않아야 한다.
- 2) 용액 절단시 유리병이나 혼합되어 있으므로 의도하지 않게 절단하기 위해 개봉 전 알코올 변형으로 염분을 뒤집을 것을 권장한다.
- 3) 안정성 : 이 약 수액은 저장온도인 25℃ 이하에서 보관하고 일단 개봉 후에는 개봉한 이후에는 내용물을 즉시 사용하지 한다. 해설 및 대응은 생리식염 주사액 5% 또는 5% 포도당 주사액 5%를 사용하여 한다. 병정온도인 0~10℃에서 30일 이상 보관 가능하고 용액 60이 이 온도에서 용해 후 사용 가능. 용액의 유효 용량, 품질관리, 품질보증, 품질보증 37에 보아야 하며, 24시간이 지나면 이 용액은 사용 불가. 희석된 용액도 안정성을 감소시키고 탈산성된 용액의 경우 수 수 있으므로 PVC 용액 사용에는 인원이 이 것을 두어야 할 위험 수를 두며, 주사기 나리나 어떠한 장치에도 PVC를 함유하고 있는 것은 사용하지 않는다. 병정온도에서는 투여 전에 미립자와 변색 여부를 눈으로 검사해야 한다. 투명하고 무색의 용액만 사용 가능.
- 4) 선택적주입펌프 : 선택적 주입의 주의사항 : 이 약을 투여를 위해서는 주사기/펌프(syringe pump) 또는 흐름 조절주입펌프(flow-controlled infusion pump)를 사용 권장한다. 직접적선택주입펌프(drip-controlled infusion pump) 사용 시 주입되는 볼륨이 설정된 보다 낮은 것으로 보였었다. 따라서 정확한 투여를 위해서는 유속이 적절히 수정되어야 한다(이 약의 참조치인 폴리머질량분리강화비수60이) 표면활성제에 의해 점적 실린더의 비율 증가가 감소될 수 있음을 고려한다.

13. 기타

- 1) **원자를 위한 정보**
 - (1) 이 약을 투여 하는 동안에 원자종을 적절한 임상감사를 반복적으로 실시하여야 한다. 환자에서 발견한 용량 가이드라인 및 임상시 발달할 수 있는 위험성과 이에 대한 위험성의 증가에 대한 충분한 정보에 입각하여 판단.
 - (2) 이 약이 당뇨병을 유발할 수 있으므로 당뇨, 다갈,口渴감 이 발생할 경우 의사에 게 알라야 하는 점에 유의한다.
 - (3) 다른 면역억제제와 마찬가지로, 약성 효과 변화와 잠재적인 위험성이 있으며 햇빛이나 자외선에 노출될 때에는 보호복과 자외선차단제를 사용하도록 한다.
- 2) **발달성, 임신성, 생식성에**
 - (1) 장기이식후 면역억제제의 합병증으로 중앙방광염 이 증가한다. 가장 흔한 형태는 호치킨방광염과 comparable 이다. 다른 면역억제제로 치료할 때와 마찬가지로 이 약을 투여하면 전립선도 정상인보다 건강한 사람들에 비해 적절도 발광염 이 발생할 가능성이 있다. Epstein-Barr Virus와 관련한 림프종도 만성 질환도 발광염 이 면역억제제와 호르몬성나 중간에 의해 증상이 소실된다는 보고되어 있다.
 - (2) 빅테리우스속 (대장균), 때로는 오피튜스속(chinese hamster lung-derived cell) in vitro 배양 시험, in vivo CHO-K1 GPAT 비열성 시험, in vitro 배양 시험, 임상 발달성 시험의 일부에 대해서도 시험되어 있으나 중독증상 유발을 발견하지 않았다.
 - (3) 테라코루마스는 생식기능에 대한 시험에 노출에 영향을 미치지 않았다.
 - (4) 알칸 수컷 랫드와 마우스에서 발달성 연구가 진행되었다. 8주 마우스수컷과 14주 랫드 실험에서 마우스 테라코루마스의 용량과 중앙방광염의 관계는 없음 이 확인되었다. 마우스와 랫드 실험에서 사용된 최고용량은 체표면적에 근거한 권장 임상용량인 0.1-0.2 mg/kg/day의 0.8-2.5배(마우스), 3.5-7.1배(랫드)였다.
 - (5) 알칸과 수컷 랫드 실험에서는 생식작용이 발견되지 않았다. 테라코루마스를 경구 용량으로 1.0 mg/kg (0.5배 체표면적에 근거한 추천용량)을 수컷과 암컷 랫드에게 계속 투여하고 종이에 투여하였을 뿐만 아니라 미배아 인자 임신기와 수유기에 투여한 결과에도 사육제 간의 생식능력의 차이가 나타났다. 임신적 독성학(분만)에 대한 자료와 태아 사육제에 대한 효과는 항상적인 약성 효과는 논문의 근거를 보지 않았고, 임신과 태아 발달에 대한 연구는 계속 진행 중이다. 3 mg/kg의 15배 독성에 근거하여 추천용량을 투여하였을 때 테라코루마스는 모체와 인자 부위에게도 독성을 나타내었고 발광기, 분만, 태아 발광작용에 등의 이상반응을 포함한 생식독성을 나타내었다.
- 3) **랫드에 5 mg/kg을 2주간 경구투여한 약시실험에서** 내당능의 저하 및 혈장 인슐린 함량의 저하가 나타났다.

포장단위	
10앰플(1mL/앰플) / Box	
저장방법	
차광 밀봉용기, 실온보관	
사용기간	
제조일로부터 24개월	
◆ 유포, 유포망 등 제품에 관련된 문의는 당사 고객상담전화로 연락 주십시오. ◆ 약국 등의 개설지에 한하여 사용기한이 경과되어있거나, 변질, 변색, 오염 또는 손상된 의약품은 당사에서 교환하여 드립니다. ◆ 이 참루문서 작성일자 이후 변경된 내용은 당사 홈페이지(www.astellas.com/kr)에서 확인하실 수 있습니다.	
작성일 : 2017년 11월 1일	

제조사: **Astellas Ireland Co., Ltd.**
Killorglin, Co. Kerry, Ireland
수입자: **한국아스텔라스제약(주)**
서울시 강남구 학동로 401 금하빌딩 6층