

※ 의약품용 사용하시기 전에 주의깊게 읽도록 하고 설명서는 의약품과 함께 보관하여 주십시오.
 ※ 의약품용 처방된 증상 · 환자 이외에는 사용하지 말고, 어린이 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

피타바스 정 4mg

피타바스 타틴 칼슘

전문의약품

원료약품 및 그 분량 1정 중
 유효성분 : 피타바스 타틴 칼슘 (JP) 4.0mg
 동물유래성분 : 유당수화물(소, 우유)
 기타첨가제 : 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 저지환도히드로록 시 프로필셀룰로오스, 탄산마그네슘, 락트, 포비돈, 폴리에틸렌 글리콜 6000, 히포프로멜로오스

성 상 : 흰색이 추가된 흰색의 원형 필름코팅정
효능 · 효과 :

원발성 고콜레스테롤혈증(이형지방 가족형 및 비가족형, Fredrickson type Ia) 및 혼합형 이상지질혈증 환자(Fredrickson type IIb)의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, apo-B 단백질 및 트리글리세라이드치를 감소시키고 HDL-콜레스테롤을 증가시키는 식이요법의 보조제

용법 · 용량 :
 이 약을 투여 전 및 투여 중인 환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하 식을 해야 한다. 성인의 경우 통상 초회용량으로 피타바스 타틴 칼슘으로서 1 회 1~2 밀리그램을 1 일 1 회 저녁 식사 후에 복용한다. LDL-콜레스테롤치의 저하효과가 충분하지 않은 경우 1 일 최대 4 밀리그램까지 증량할 수 있다. LDL-콜레스테롤치, 치료목표 및 환자의 반응에 따라 4 주 또는 그 이상의 간격을 두고 용량을 적절히 조정하며 이 약의 치료효과는 지속적인 투여로 유지된다.

사용상의 주의사항

1. 다음환자에는 투여하지 말 것

1) 이 약의 구성성분에 과민증의 병력이 있는 환자 2) 활동성 간질환 환자 또는 원인이 밝혀지지 않은 아마노전이효소수치의 지속적 상승이 있는 환자 3) 중증의 간장애 또는 담도폐쇄가 있는 환자 및 담즙울체 환자 4) 사이클로스포린을 투여중인 환자 5) 근육병증 환자 6) 임부 또는 임신의 가능성이 있는 부인 및 수유부 7) 소아(사용경험이 없다.) 8) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해소 결핍증(app lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

2. 다음 환자에는 신중하게 투여할 것

1) 신기능에 관한 임상검사치에 이상이 확인된 환자의 경우 피브레이트계 약물에, 겐피브로질, 베사피라레이트 등), 니코틴산등과 병용투여시 혈문 곤충해충 및 이에 수반되는 급격한 신기능 약화가 나타날 수 있으므로 주의 하고 특히 피브레이트계 약물과의 병용투여는 피하는 것이 바람직하다. 2) 간장애 또는 그 병력이 있는 환자 3) 이 약은 주로 간에서 대사되어 적용하므로 간장애를 악화시킬 수 있다. 4) 알코올 과다섭취 환자 4) 신장애 또는 그 병력이 있는 환자 5) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로, 신장애 환자에서 혈문곤충해충의 발현이 높게 나타날 수 있으며, 혈문곤충해충으로 인하여 급격한 신기능약화가 나타날 수 있다. 6) 피브레이트계 약물에, 겐피브로질, 베사피라레이트 등) 및 니코틴산등을 투여중인 환자 (혈문곤충해충이 나타나기 쉽다.) 6) 갑상선기능저하증 환자, 유전적 근육 질환 또는 그 가족력이 있는 환자, 약물에 의한 근장애 병력이 있는 환자 7) 고콜레스테롤

3. 이상반응

임상시험에서, 886례 중 197례(22.2%)에서 이상반응이 나타났다. 자타 각증상 이상반응은 50례(5.6%)이며 주된 증상은 복통, 발진, 권태감, 마비, 기어움증 등이었다. 임상검사치와 관련된 이상반응은 167례(18.8%)이며 주요한 것은 γ -GT 상승, 혈청 크레아티닌포스파키제(CPK) 수치상승, 혈청 ALT(GPT) 상승, 혈청 AST(GOT) 상승 등이었다(일본승인시). 일 본의 사용성적조사에 의해 안전성 보고 대상 20,002례 중 1,210례(6.0%)에서 이상반응이 인정되었다. 국내 임상시험 수행결과 총 단백질(Total protein) 상승 1례가 추가로 보고되었다. 1) 혈문곤충해충(빈도불명) : 근육통, 무력감, CPK 수치상승, 혈 중 및 뇨 중 미오글로빈 상승을 특징으로 하는 혈문곤충해충이 나타나고, 이에 수반되는 급성 신부전증 등의 중증의 신장애가 나타날 수 있는 바

이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하여야 한다. 이 약을 포함하여 스타틴 계열 약물 사용에 따라 나타나는 혈문곤충해충으로 인한 사망 사례가 드물게 보고되었다. 2) 근육병증(Myopathy, 빈도불명) : 근육병증이 나타날 수 있으므로 광범위한 근육통, 근육압통 및 현저한 CPK 수치상승이 나타나는 경우에는 투여를 중지하여야 한다. 3) 간기능장애, 황달(0.1%미만) AST(GOT), ALT(GPT)의 현저한 상승등을 수반하는 간기능장애, 황달이 일어날 수 있으므로 정기적인 간기능 검사 등의 관찰을 충분히 행하고 이상이 확인될 경우에는 이 약의 투여를 중지하고 적절한 조치를 취해야 한다. 4) 혈소판 감소빈도불명, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 혈액검사 등의 관찰을 충분히 행하고 이상이 확인될 경우에는 투여를 중지하고 적절한 조치를 취해야 한다. 5) 과민증 : 드물게 두드러기가 나타나고, 때때로 발진, 기어움증 등의 증상이 일어날 수 있고 두드러기 혈관부종이 일어날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하여야 한다. 6) 간경 : 드물게 빌리루빈 상승, 콜린에스테라제 상승이 일어나고, 때때로 AST(GOT)상승, ALT(GPT)상승, γ -GT 상승, ALP 상승, LDH 상승이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하여야 한다. 7) 장상신경계 : 드물게 경직감, 졸음, 불면이 나타나며, 때때로 동통 · 두통감, 경직감, 마비, 어지러움이 나타날 수 있다. 8) 소화기계 : 드물게 구갈, 소화불량, 복통, 복부팽만감, 변비, 구내염, 구두, 식욕부진, 설염이 나타나고, 때때로 구역, 위불쾌감, 설사나 나타날 수 있다. 9) 혈액계 : 드물게 혈소판감소, 과립구감소, 백혈구감소, 호산구증가, 백혈구 증가, 글로불린 상승, 콤스 시험(Coombs test) 양성화가 나타나며, 때때로 빈혈이 일어날 수 있다. 10) 신장 : 드물게 빈뇨, BUN 상승, 혈청크레아티닌상승이 나타날 수 있다. 11) 내분비계 : 드물게 알도스테론 저하, 알도스테론 상승, 부신피질자극호르몬(ACTH) 상승, 코르티솔(Cortisol) 상승이 나타나며 때때로 테스토스테론 저하가 일어날 수 있다. 12) 근육 : 드물게 근경련이 나타나며 때때로 CPK 상승, 근육통, 탈력감이 나타날 수 있다. 13) 기타 : 드물게 두근거림, 피로감, 피부부종, 화끈거림, 관절통, 부종, 시야흐림, 광시증(blash vision), 난청, 노점열, 노산치 상승, 혈청 칼륨 및 인의 상승, 미지양성이 나타나며, 때때로 빈태감, 항핵항체의 양성화가 나타날 수 있다.

· 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.
 - 신장장상계 : 수면장애(불면 및 악몽 포함), 기역상실, 우울
 - 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적인 사례
 - 비노생식기계 : 성적 기능이상
 - 내분비계 : 당뇨병, 빈도는 위험인자 존재여부에 따라 다르다. (공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI 30kg/m2, 중성지방수치 상승, 고혈압)
 - 근골격계 및 결합조직 장애 : 면역매개성 과사성 근육병증
 · 국내 시판 후 조사결과
 국내에서 재심사를 위해 6년 동안 5,659명의 환자를 대상으로 실시한 사용성적조사결과 유해사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 4.14% (234명/5,659명, 315건)로 보고되었다.
 ① 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발현율은 2.19% (124명/5,659명, 171건)로, ALT 증가 0.76%/43명/5,659명, 43건), 저색소성 빈혈 0.44%/25명/5,659명, 25건), AST 증가 0.42%/24명/5,659명, 24건), CPK 증가 0.16%/9명/5,659명, 9건), 근육통 0.12% (7명/5,659명, 7건)순으로 보고되었다. 그 밖에 보고된 약물유해 반응을 신제가면별로 구분하면 다음과 같다.
 - 전신: 얼굴부종, 부종, 팔부종, 과민성
 - 신경계: 두통, 어지러움, 피부저림
 - 정신계: 불면, 수면장애, 식욕상실
 - 순환계: 혈안상승, 가슴불편감
 - 근골격계: 복통
 - 위장관계: 구역, 소화불량, 구갈, 변비, 구역

- 간담도계: γ -GT 증가
 - 대사 및 영양: LDH 증가, ALP 증가
 - 피부 및 부속기관: 기어움증, 두드러기
 - 혈액: 혈소판감소증
 - 요계: 혈청크레아티닌증가, BUN 증가
 ② 예상하지 못한 유해사례의 발현율은 0.74%/42명/5,659명, 46건) 로 이었고, 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응은 혈안상승 0.07%/4명/5,659명, 4건), 피부부진 및 기슴불편감 각각 0.02%/1명/5,659명, 1건)이었다.
 ③ 신장애 환자에서 유해사례 발현율이 14.01%/44명/314명, 62건) 으로 통계적으로 유의한 차이를 나타내었다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응은 10.83% (34명/314명, 45건)이었고 전체수신발현이 6.37%/20명/314명, 20건)로 높게 관찰되었다.
 ④ 시판 후 조사 기간동안 보고된 자발보고에서 혈문곤충해충이 1명에서 보고되었다.
4. 일반적 주의

1) 이 약은 고콜레스테롤혈증이 중증인 고지혈증에 유효하므로 투여전에 충분한 검사를 실시하여 고콜레스테롤혈증임을 확인한 후에 투여를 고려한다. 2) 투여전에 미리 식이요법을 실시하고 운동요법이 나고혈압 · 흡연 등 허혈성 심질환의 위험인자에 대한 경감도도 고려한다. 3) 투여중에 혈중지질치를 정기적으로 검사하고, 치료에 대한 반응이 인정되지 않는 경우에는 투여를 중지하여야 한다. 4) 간장애가 있는 환자에게 투여할 경우에는 개시투여량을 1일 1mg으로 하고 최대 투여량은 1일 2mg으로 한다. 5) 이 약은 투여량의 증가에 따라 혈문곤충해충과 관련된 유해반응이 발생할 수 있으므로 4mg까지 증량할 경우 OK상승, 미오글로빈뇨, 근육병증 및 탈력감 등과 같은 혈문곤충해충 증후군상에 주의하여야 한다. 6) 아마노-전이효소수치가 상승할 수 있으므로 투여전 및 투여중 간기능 검사를 실시하여야 한다. 간기능검사는 투여제 약물부터 12주 이내에서 1회 이상, 그 이후에는 정기적(3개월에 1회) 등으로 실시한다. 혈청 아마노-전이효소수치가 상승하는 환자 에 대해서는 특히 주의하고 간기능검사를 신속하게 자주 실시한다. 7) 골격근 : 다른 HMG-CoA 환원효소저해제의 투여가 드물게 근육 유발과 관련이 있다는 보고가 있으므로 근육의 임상적 증후나 CPK치 상승이 있는 경우에는 투여를 중지하는 것이 바람직하다. 8) 이 약은 Fredrickson type I, II, III, V형에 대하여 연구된 바 없다. 9) 기능적 LDL 수용체 결핍인 동형 가족형 고콜레스테롤혈증에 대하여 연구된 바 없다. 10) 간질성 폐질환 : 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있다. 발현되는 양상으로는 호흡곤란, 비생상성 기침 및 일반적인 건강상의 약화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있다. 환자가 간질성 폐질환의 발현이 의심될 경우에는 스타틴 약물 사용을 중단하여야 한다. 11) 당뇨병 : 향후 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 과혈당증을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었다. 그러나 스타틴 제제의 혈관성 위험성 감소 효과는 이러한 위험성을 상회하므로 스타틴 치료 중단 사유가 될 수 없다. 위험성이 있는 환자(공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI 30kg/m2, 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료처에 따라 임상적 및 실험적 수치 모니터링을 실시해야 한다. 12) 면역매개성 과사성 근육병증 : 스타틴 사용과 관련된 자가면역 근육병증인 면역매개성 과사성 근육병증이 보고되었다. 면역매개성 과사성 근육병증은 근육인 약화 및 혈중 CPK의 증가가 나타나며 스타틴 투여 중지 이후에도 그 증상이 지속된다. 또한 근육 생에서 유의한 감염을 동반하지 않는 과사성 근육병증을 보이며 면역억제제 투여 시 증상이 개선된다.

5. 상호작용

이 약은 CYP450에 의해 거의 대사되지 않는다.(CYP2C9에 의해 약간 대사된다.)
 1) 사이클로스포린에 의해 이 약의 혈중 농도가 상승(Cmax 6.6배, AUC 4.6배)하여 급격한 신기능약화를 수반하는 혈문곤충해충 등의 중대한 이상반응이 발현하기 쉬우므로 사이클로스포린과 병용투여해서는 안된다. 간기능에 관한 임상검사치에 이상이 있는 환자에서는 피브레이트계 약물에, 베사피라레이트 등)과 병용투여시 급격한 신기능약화를 수반하는

혈문곤충해충이 나타나기 쉬우므로 병용투여는 피하는 것이 바람직하다. 치료상 부득이하다고 판단하여 병용투여하였을 경우 자각증상(근육통, 무력감)의 발현, CPK 수치 상승, 혈 중 및 뇨 중 미오글로빈 상승 및 혈청 크레아티닌 상승 등의 신기능의 약화를 나타내는 경우에는 즉시 투여를 중지하여야 한다. 3) 피브레이트계 약물에, 겐피브로질, 베사피라레이트 등)과 병용투여시 신장애 유무에 관계없이 급격한 신기능약화를 수반하는 혈문곤충해충이 보고되고 있으므로 병용투여시 주의하여야 하며, 자각 증상(근육통, 무력감)의 발현, CPK 수치 상승, 혈 중 및 뇨 중 미오글로빈 상승 및 혈청 크레아티닌 상승 등의 신기능의 약화를 나타내는 경우에는 즉시 투여를 중지하여야 한다. 4) 니코틴산과 병용시 신장애가 있는 경우 급격한 신기능 약화를 수반하는 혈문곤충해충이 나타나기 쉬우므로 병용투여시 주의하여야 하며 자각증상(근육통, 무력감)의 발현, CPK 수치 상승, 혈 중 및 뇨 중 미오글로빈상승 및 혈청 크레아티닌 상승 등의 신기능의 약화를 나타내는 경우에는 즉각 투여를 중지하여야 한다. 5) 콜레스타틴과 병용에 의해 이 약의 흡수가 저해되어 혈중 농도가 저하할 가능성이 있기 때문에 콜레스타틴의 투여 후 충분한 간격을 두고 이 약을 투여하는 것이 바람직하다. 6) 피타바스 타틴과 푸시딘산의 상호작용 연구는 수행된 바 없다. 다른 스타틴계열 약물과 마찬가지로, 시판 후 사용경험에서 스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 혈문곤충해충을 포함하여 근육 관련 이상반응이 보고된 바 있다. 따라서 피타바스 타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않는다. 기능하다면 피타바스 타틴의 투여를 일시적으로 중단하는 것이 권장되고, 투여가 불가피하다면 면밀한 모니터링을 해야 한다.

6. 고령자에의 투여

일반적으로 고령자에게는 생리기능이 저하되어 있기 때문에, 이상반응이 나타나는 경우에는 경감하는 등 주의하여야 한다. (혈문곤충해충이 나타나기 쉽다는 보고가 없다.)

7. 임신부, 수유부 등의 투여

1) 이 약과 같은 HMG-CoA 환원효소저해제는 태아발육에 필수적인 콜레스테롤의 생합성을 감소시켜 태아에게 심각한 영향을 미칠 수 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 않는다. 또한 이 약 투여중 임신이 되었을 경우에는 즉시 투여를 중지하고 태아에 대한 총체적 위험을 고려한다. 2) 수유중의 부인에는 투여하지 않는다.

8. 소아 등에서의 투여

소아 등에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않다.(사용경험이 없다)

9. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다. 2) 의약품용 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 보관한다. 3) 기타의 주의
 개의 경우 투여시 3mg/kg/일 이상을 3개월, 1mg/kg/일 이상을 12개월에서 백내장의 발현이 나타났다. 또한, 다른 동물(랫트, 원숭이)에서는 나타나지 않았다.

포장단위 : 30 정 (10정/PTP3), 100정/병
저장방법 : 차광기밀용기, 실온(1~30℃) 보관

※ 본 제품은 엄격한 품질관리를 펼친 제품입니다. 만약 구입 시 사용기한 (유효기간) 경과되었거나 변질 · 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입한 약국을 통하여 교환하여 드립니다.
 이 청부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 www.chodang.com 또는 전화: 02-2206-3800에서 확인 할 수 있음.
 ※ 내용의 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 식품의약품 안전처로 연락하 시고 부작용에 대해 구제 신청은 한국약물 안전관리원에서 할 수 있음.
 ※ 부작용보고 : 한국약물안전관리센터(644-6223)
 ※ 의약품 용어 설명 및 정보는 "의약품 통합 정보시스템(nedrug.mids.go.kr)" 의약품 정보 참조

문서작성년월일 : 2011.06.11
 최종개정년월일 : 2021.06.29

제조판매자
조당약품공업(주)
 경기도 안산시 단원구 발원로 381