

비리어드정

(테노포비르 디소프록실 푸마르산염)

원료약품 및 분량

이 약 1 정 중

테노포비르 디소프록실 푸마르산염..... 300 mg

(테노포비르 디소프록실로서..... 245 mg)

첨가제(타르색소) : 청색 2 호

성 상

연한 청색의 아몬드 모양의 필름코팅정

효능·효과

1. HIV-1 감염

성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제와 병용투여한다.

이 약은 테노포비르디소프록실푸마르산염 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다.

2. 만성 B 형간염

성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다.

(만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)

용법·용량

1. 성인 및 12 세 이상의 소아(35kg 이상)

HIV-1 또는 만성 B 형간염 치료를 위해 1 일 1 회 1 정(300mg) 복용한다. 음식물의 섭취와 상관없이 복용할 수 있다.

만성 B 형간염의 치료에서의 최적의 치료기간은 알려지지 않았다.

35kg 미만의 소아 만성 B 형간염 환자에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

2. 신장애환자

이 약을 중등도-중증의 신장애 환자에게 투약할 경우 약물 노출이 유의하게 증가했다. 따라서 기저 크레아티닌 청소율이 <50mL/min 인 환자의 경우 표 1 을 참고하여 이 약의 복용 간격을 조절해야 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침은 혈액 투석이 필요한 말기 신장병 환자를 포함하여 여러 가지 수준의 신장애가 있고 HIV 나 HBV 에 감염되지 않은 환자의 1 회 복용량 약동학 데이터의 모델을 기반으로 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침의 안전성 및 유효성은 중등도 또는 중증의 신장애 환자에 대해 임상적으로 평가되지 않았기 때문에 이러한 환자의 경우 신장기능 및 치료에 대한 임상적 반응을 면밀히 모니터링해야 한다(경고 3 참조).

경증 신장애 환자의 경우 복용 간격을 조절할 필요가 없고(크레아티닌 청소율 50-80 mL/min) 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링한다 (경고 3 참조).

표 1 크레아티닌 청소율에 따른 복용 간격 조절

	크레아티닌 청소율(mL/min) ^a			혈액 투석 환자
	≥50	30-49	10-29	
권장되는 300mg 복용 간격	24 시간 마다	48 시간 마다	72-96 시간 마다	7 일마다 또는 투석 약 12 시간 후 ^b

a. 이상(제지방) 체중을 이용하여 계산한다.

b. 일반적으로 1 주일에 약 4 시간 동안의 3 회 혈액 투석으로 가정하여 일주일에 한 번 투여한다. 이 약은 투석이 끝난 후 투약해야 한다.

테노포비르의 약동학은 크레아티닌 청소율이 10mL/min 미만으로 혈액투석을 하지 않는 환자에서 평가된 바가 없으므로 이 환자에 대한 투여지침은 없다.

신장애가 있는 소아 환자에 대한 용량 권장을 위한 데이터는 없다.

사용상의 주의사항

1. 경고

- 1) 유산증/지방증을 동반한 중증의 간비대증

이 약의 구성성분인 테노포비르를 포함한 뉴클레오사이드 유사체를 기타 항레트로바이러스 치료제와 병용요법으로 사용한 경우에 치명적인 사례를 포함한 유산증 및 지방증을 동반한 중증의 간비대증이 보고되었다. 이들 사례 대부분은 여성에게서 나타났다. 비만 및 장기간의 뉴클레오사이드 노출이 위험요소일 수 있다. 간질환에 대해 알려진 위험요소가 있는 환자에게 뉴클레오사이드 유사체를 투여할 경우 각별한 주의해야 하며, 알려진 위험요소가 없었던 환자에서도 사례가 보고된 적이 있다. 유산증 또는 뚜렷한 간독성(눈에 띄는 아미노기전이효소의 상승이 없이 나타나는 간비대 및 지방증 포함)을 의심할 만한 임상적 또는 실험실적 이상이 나타난 환자에 대해서는 이 약의 투여를 중단해야 한다.

2) 치료 중단 후 간염 악화

이 약을 포함한 항 HBV 치료의 중단은 간염의 중증 급성 악화와 관련이 있을 수 있다. 이 약의 투약을 중단한 HBV 감염 환자는 수개월 이상 임상적 또는 실험실적 추적검사를 통해 면밀히 모니터링되어야 한다. 적합할 경우 B 형 간염치료를 다시 시작할 수 있다.

3) 신장장애 발생 또는 악화

테노포비르는 원칙적으로 신장에서 배설된다. 이 약을 복용한 환자에서 급성 신부전증 및 판코니 증후군(중증의 저인산혈증을 동반한 신세뇨관 손상)을 포함한 신장장애가 보고되었다.

치료를 시작하기 전 및 이약의 치료를 받는 동안 임상적으로 적절하게 모든 환자의 크레아티닌 청소율을 계산하는 것이 권장된다. 과거 아데포비어 제제를 복용하던 중 신장장애를 겪었던 환자를 비롯한 신장장애의 위험이 있는 환자의 경우에는 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링해야 한다.

크레아티닌 청소율이 50 mL/min 미만인 모든 환자에서는 테노포비르의 복용 간격을 조절하고 신장 기능을 정기적으로 모니터링하는 것이 좋다. 이 복용 지침을 사용하여 투약한 신장장애 환자에 대한 안전성 및 유효성에 대한 데이터가 없으므로, 신장 독성의 잠재적 위험 대비 이 약 치료의 잠재적 이득을 평가해야 한다.

신독성이 있는 약물을 함께 투여하거나 최근에 투여한 경우에는 이 약을 투여하지 않는다.

4) 다른 약과의 병용투여

이 약은 테노포비르 디소프록실 푸마르산염이 포함된 복합제 (테노포비르/엠트리시타빈의 복합제 또는 테노포비르/엠트리시타빈/에파비렌즈의 복합제 또는 테노포비르/엠트리시타빈/엘비테그라비르/코비시스타트)) 또는 아데포비어와 병용투여하지 않는다.

5) HIV-1 과 HBV 에 동시에 감염된 환자

HIV-1 내성 발생의 위험 때문에 이 약은 HIV-1 와 HBV 에 동시 감염된 환자에게 적절한 항레트로바이러스 병용요법의 일환으로만 사용해야 한다.

이 약의 치료를 시작하기 전 모든 HBV 감염환자에게 HIV-1 항체 검사를 권해야 한다. 또한 모든 HIV-1 감염환자가 이 약의 치료를 시작하기 전에 만성 B 형간염 검사를 받는 것이 권장된다.

6) 골밀도 감소

골절의 병력을 가지고 있거나 골감소증의 위험이 있는 환자에서는 골밀도(BMD) 모니터링을 실시해야 한다. 비록 칼슘 및 비타민 D 보조제의 효과는 연구되지 않았지만 이러한 보조제는 모든 환자에게 도움이 될 수 있다. 골 이상이 의심되는 경우 진찰을 받아야 한다.

시험 903 에서 144 주간 테노포비르 치료를 받은 HIV 감염 환자에게서 초기보다 BMD 가 감소되는 현상이 요추 및 골골에서 나타났다. 144 주차 환자의 요추 BMD 평균감소율은 '스타부딘+라미부딘+에파비렌즈(-1.0%±4.6) 투여군'보다 '테노포비르+라미부딘+에파비렌즈(-2.2%±3.9) 투여군'이 더 컸다. 골골에서 BMD 의 변화는 두 치료 그룹에서 비슷하게 나타났다('테노포비르 그룹에서 -2.8%±3.5' vs. '스타부딘 그룹에서 -2.4%±4.5'). 두 그룹에서 BMD 감소는 대부분 초기 24-48 주 사이에 일어났으며 이러한 감소는 144 주까지 유지되었다. 척추에서 BMD 가 5% 이상 감소한 환자 또는 골골에서 BMD 가 7% 이상 감소한 환자는 테노포비르 그룹에서 28%, 스타부딘 그룹에서 21%였다. 임상적으로 관련된 골절(손가락 및 발가락 제외)이 테노포비르 그룹에서는 4 명, 스타부딘 그룹에서는 6 명에서 보고되었다. 또한 스타부딘 그룹에 비해 테노포비르 그룹에서, 빠른 골 교체를 암시하는 골 대사의 생화학 표지(혈청 골 특이성 알칼리 포스파타아제(bone specific alkaline phosphatase), 혈청 오스테오칼신, 혈청 C-텔로펩타이드 및 뇨중 N-텔로펩타이드)가 유의하게 증가했다. 혈청 부갑상선 호르몬 농도 및 1,25 비타민 D 농도 역시 테노포비르 그룹에서 더 높았다. 골 특이성 알칼리 포스파타아제를 제외하고 이러한 변화는 정상 범위 안에 들었다.

테노포비르의 사용과 관련하여, 골절을 유발할 수 있고 근위 신장 세뇨관증과 관련된 골연화증 사례가 보고되었다.

12 세 이상 18 세 미만의 소아 HIV 환자에 대한 임상시험(시험 321, N=87)에서, 48 주 후 BMD 증가율은 위약 치료 그룹에 비해 테노포비르 치료 그룹이 낮았다. 48 주 후 척추 BMD 가 유의한(4% 초과) 감소를 보인 환자는 테노포비르 치료 그룹에서 6 명, 위약 치료 그룹에서 1 명이였다. 96 주 간 테노포비르 치료를 받은 28 명의 환자에서

BMD Z-score 의 기저치 대비 변화량은 척추 -0.341, 전신 -0.458 이었다. 뼈의 성장(신장)에는 영향이 없는 것으로 나타났다. 골 교체에 대한 표지는 성인에서와 마찬가지로 테노포비르 치료를 받은 소아 환자에서 증가하는 것으로 나타났다.

12 세 이상 18 세 미만 소아 HBV 환자에 대한 임상시험(시험 115, N=106)에서 72 주간의 테노포비르 및 위약 치료 후 두 군 모두 청소년기에 예상되는 대로 척추 BMD 는 증가하였다. 72 주 후 척추 및 전신 BMD 의 기저치 대비 증가율은 테노포비르 치료 환자(각 +5% 및 +3%)가 위약 치료 환자(각 +8% 및 +5%)에 비해 낮았다. 72 주 후 척추 BMD 가 유의한(4% 초과) 감소를 보인 환자는 테노포비르 그룹에서 3 명, 위약 그룹에서 2 명이였다. 기저치 평균 BMD Z-score 는 테노포비르 배정 환자의 경우 척추 -0.43, 전신 -0.20, 위약 배정 환자의 경우 척추 -0.28, 전신 -0.26 이었고, 72 주 간 치료 후 BMD Z-score 의 평균 변화량은 테노포비르 치료 환자의 경우 척추 -0.05, 전신 -0.15, 위약 치료 환자의 경우 척추 +0.07, 전신 +0.06 이었다. HIV 감염 소아에서 나타난 것과 같이 뼈의 성장(신장)은 영향을 받지 않는 것으로 나타났다.

테노포비르와 연관된 BMD 및 생화학적 표지의 변화가 장기적인 골 건강 및 향후 골절 위험에 미치는 영향은 알려지지 않았다.

7) 지방 재분포

중심 비만증, 뒷목 지방 확장(버팔로 혹), 말초 소모증, 안면 소모증, 유방 확장 및 쿠싱양을 포함한 HIV 감염 환자의 체지방 재분포/축적이 항레트로바이러스 병용 치료를 받는 환자에게서 관찰되었다. 이러한 현상의 기전 및 장기적 결과는 현재 알려지지 않았다. 인과 관계 또한 입증되지 않았다.

8) 면역 재구성 증후군

이 약을 포함하여 항레트로바이러스 병용 치료를 받는 환자에게서 면역 재구성 증후군이 보고되었다. 항레트로바이러스 병용 치료 초기 단계에서 면역계가 반응하는 환자는 무증상 또는 잔류성 기회감염(조류형 결핵균 감염, 거대세포바이러스, 주폐포자충 폐렴, 또는 결핵 등)에 대한 염증으로 발전할 수 있으며, 추가적인 평가 및 치료가 필요할 수 있다.

또한 면역 재구성이 진행되는 동안 자가면역질환(그레이브스병, 다발성근염, 길랑바레증후군 등)이 보고되었다. 그러나, 발병 시기는 다양하며, 치료 시작 후 몇 달 뒤에 발생할 수도 있다.

9) 초기 바이러스학적 부전

HIV 감염 환자의 임상 시험에서 세 가지 뉴클레오사이드 역전사효소 억제제(NRTI)만 포함되어 있는 특정 요법이 일반적으로 두 가지 NRTI 와 비뉴클레오사이드

역전사효소 억제제 또는 HIV-1 단백질 분해효소 억제제가 포함된 삼중 약물 요법보다 효과가 없다는 것이 증명되었다. 특히, 초기 바이러스학적 부전 및 높은 저항성 치환율이 보고되었다. 따라서 삼중 뉴클레오사이드 요법을 수행할 경우 주의해야 한다. 삼중 뉴클레오사이드 요법을 사용하여 치료를 받는 환자는 주의 깊게 모니터링하여야 하며 치료 방법의 수정을 고려해야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약 또는 이 약에 함유된 다른 성분에 과민증이 있는 환자
- 2) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안된다.

3. 이상반응

1) 임상 시험에서의 이상반응

임상 시험은 광범위하고 다양한 조건에서 시행되므로, 약물의 임상 시험에서 관찰되는 이상반응 비율을 다른 약물의 임상 시험에서 관찰되는 이상반응 비율과 직접적으로 비교할 수 없으며, 실제로 관찰되는 비율에 반영되지 않을 수도 있다.

성인 HIV-1 감염 환자에 대한 임상 시험

12,000 명 이상의 환자가 테노포비르 단독 또는 기타 항레트로바이러스 의약품과 병용하여 임상시험과 확대임상시험(expanded access studies)에서 최소 28 일부터 215 주까지 치료를 받았다. 총 1,544 명의 환자가 임상시험에서 1 일 1 회 테노포비르 300mg 을 투약 받았으며 11,000 명 이상의 환자가 확대임상시험에서 이 약을 투약 받았다.

세 가지 대규모 대조 임상 시험에서 발진, 설사, 두통, 통증, 우울증, 무력증 및 구역질이 가장 흔한 이상반응(발병률 10% 이상, 등급 2-4)으로 확인되었다.

가. 치료 경험이 없는 HIV 감염 환자

시험 903 - 치료 관련 이상반응 : 144 주 동안 테노포비르(N=299) 또는 스타부딘(N=301)을 라미부딘 및 에파비렌즈와 병용하여 치료받은 600 명의 치료 경험이

없는 환자에게서 나타난 가장 흔한 이상반응은 경증-중등도의 위장장애 및 현기증이였다.

경증의 이상반응(등급 1)은 두 치료제에서 비슷하게 발생했으며 현기증, 설사 및 구역질 등이 이에 해당한다. 선택 치료 시 치료 관련 중등도 이상반응부터 중증 이상반응이 표 2에 요약되어 있다.

표 2 시험 903(0-144 주)에서 5% 이상 발생 보고된 치료 관련 이상반응^a (등급 2-4)

	테노포비르 + 라미부딘+에파비렌즈	스타부딘 + 라미부딘+에파비렌즈
	N=299	N=301
전신		
두통	14%	17%
통증	13%	12%
발열	8%	7%
복통	7%	12%
요통	9%	8%
무력증	6%	7%
소화계		
설사	11%	13%
구역질	8%	9%
소화불량	4%	5%
구토	5%	9%
대사 장애		
지방이영양증 ^b	1%	8%
근골격		
관절통	5%	7%
근육통	3%	5%
신경계		
우울증	11%	10%
불면증	5%	8%

현기증	3%	6%
말초 신경병증 ^c	1%	5%
불안증	6%	6%
호흡계		
폐렴	5%	5%
피부 및 사지		
발진반응 ^d	18%	12%

- a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.
- b. 지방이영양증은 프로토콜에서 정의된 증후군이 아니라 시험자가 기술한 다양한 이상반응을 의미한다.
- c. 말초 신경병증은 말초 신경염 및 신경병증을 포함한다.
- d. 발진 반응에는 발진, 가려움증, 반구진발진, 두드러기, 수포성 발진 및 농포성발진 등이 있다.

시험 934 - 치료와 관련된 이상반응 : 항레트로바이러스 치료 경험이 없는 511 명의 환자가 에파비렌즈와 테노포비르 + 엠트리시타빈의 병용요법(N=257) 또는 에파비렌즈와 지도부딘/라미부딘 복합제의 병용요법(N=254)으로 치료받았다. 이 시험에서 관찰된 이상반응은 치료 경험이 있거나 치료 경험이 없는 환자를 대상으로 한 이전 시험과 일반적으로 일치했다(표 3).

표 3 시험 934(0-144 주)에서 5% 이상 발생이 보고된 치료 관련 이상반응^a (등급 2-4)

	테노포비르 + 엠트리시타빈 + 에파비렌즈 ^b	지도부딘/라미부딘 + 에파비렌즈
	N=257	N=254
위장 장애		
설사	9%	5%
구역질	9%	7%
구토	2%	5%
일반 장애 및 투약 부위 병태		
피로	9%	8%

감염 및 전염		
부비동염	8%	4%
상기도 감염	8%	5%
코인두염	5%	3%
신경계 장애		
두통	6%	5%
어지러움	8%	7%
정신 장애		
우울증	9%	7%
불면증	5%	7%
피부 및 피하 조직 장애		
발진반응 ^c	7%	9%

a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.

b. 96 주-144 주의 시험에서 환자는 에파비렌즈 + 테노포비르 + 엠트리시타빈 대신 에파비렌즈 + 테노포비르/엠트리시타빈 복합제를 투여받았다.

c. 발진 반응에는 발진, 박탈성 발진, 전신성 발진, 반점성 발진, 반구진성 발진, 소양증 발진 및 수포성 발진이 포함된다.

나. 치료 경험이 있는 HIV 감염 환자

치료와 관련된 이상반응 : 치료 경험 있는 환자에게서 나타난 이상반응은 구역, 구토 및 복부팽만과 같은 경증-중등도의 위장 이상반응 등 치료 경험이 없는 환자에서 나타난 이상반응과 일반적으로 일치했다. 1% 미만의 환자가 위장관계 이상반응으로 임상 시험을 중단했다.(시험 907).

시험 907 의 처음 48 주 동안에 발생한 중등도부터 중증의 치료와 관련된 이상반응에 대한 요약 내용은 표 4 에 나와 있다.

표 4 시험 907(0-48 주)에서 3% 이상 발생이 보고된 치료 관련 이상반응^a
(등급 2-4)

	테노포비르 (N=368)	위약 (N=182)	테노포비르 (N=368)	테노포비르 (위약에서 테노포비르로 교체) (N=170)
--	------------------	---------------	------------------	--------------------------------------

	(0-24 주)	(0-24 주)	(0-48 주)	(24-48 주)
전신				
무력증	7%	6%	11%	1%
통증	7%	7%	12%	4%
두통	5%	5%	8%	2%
복통	4%	3%	7%	6%
요통	3%	3%	4%	2%
홍통	3%	1%	3%	2%
발열	2%	2%	4%	2%
소화계				
설사	11%	10%	16%	11%
구역	8%	5%	11%	7%
구토	4%	1%	7%	5%
식욕부진	3%	2%	4%	1%
소화불량	3%	2%	4%	2%
복부팽만	3%	1%	4%	1%
호흡계				
폐렴	2%	0%	3%	2%
신경계				
우울증	4%	3%	8%	4%
불면증	3%	2%	4%	4%
말초신경병증 ^b	3%	3%	5%	2%
어지러움	1%	3%	3%	1%
피부 및 사지				
발진반응 ^c	5%	4%	7%	1%
발한	3%	2%	3%	1%
근골격				
근육통	3%	3%	4%	1%
신진 대사				

체중 감소	2%	1%	4%	2%
-------	----	----	----	----

- a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.
- b. 말초 신경병증은 말초 신경염 및 신경병증을 포함한다.
- c. 발진 반응에는 발진, 가려움증, 반구진발진, 두드러기, 수포성발진 및 농포성발진 등이 있다.

나. 12 세 이상 소아 HIV-1 감염 환자에 대한 임상시험

87 명의 HIV-1 감염 소아 환자에 대해 다른 항레트로바이러스제와 병용하여 48 주간 테노포비르(N=45) 또는 위약(N=42) 치료를 진행한 무작위 배정 임상시험(시험 321) 결과를 근거로 이상반응 평가가 이루어졌다. 테노포비르 치료를 받은 소아 환자에서의 이상반응은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다. 12 세 이상 소아 환자에서 뼈에 대한 영향은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다.

성인 만성 B 형 간염 환자에 대한 임상 시험

가. 만성 B 형 간염 및 대상성 간 질환을 앓고 있는 성인 환자에 대한 임상 시험

치료와 관련된 이상반응: 만성 B 형간염 환자에 대한 대조 임상시험(0102 및 0103)에서 48 주간의 이중 맹검 기간 동안 이약 치료를 받은 대상자가 더 많이 구역을 경험했다(이 약 9% vs 아데포비어 디피복실 제제 2%). 이 약으로 치료를 받은 환자 중 5% 이상이 보고한 기타 치료 관련 이상반응으로는 복통, 설사, 두통, 현기증, 피로, 코인두염, 요통, 피부 발진이 포함된다. 이 시험에서 최대 240 주 동안 이 약으로 지속적인 치료를 받은 환자에서 내약성 프로파일(이상반응의 특성 또는 심각도)에서의 유의한 변화는 관찰되지 않았다.

나. 만성 B 형 간염 및 비대상성 간 질환을 앓고 있는 성인 대상자에 대한 임상 시험

소규모의 무작위 이중 맹검, 활성 대조 시험(0108)에서 CHB 와 비대상성 간 질환을 앓고 있는 환자를 최대 48 주 동안 이 약 또는 기타 항바이러스 약물로 치료했다. 이 약 치료를 받은 45 명의 환자가 가장 자주 보고했던 치료 관련 이상반응은 복통(22%), 오심(20%), 불면증(18%), 가려움증(16%), 구토(13%), 현기증(13%), 발열(11%)이었다. 45 명 환자 중 2 명(4%)은 48 주간의 시험 기간 중 간 질환이 진행됨에 따라 사망했다. 45 명의 환자 중 3 명(7%)은 이상반응으로 인해 치료를

중단했다. 45 명의 환자 중 4 명(9%)은 혈청 크레아틴이 0.5 mg/dL 증가되었다(또한 1 명은 48 주 동안 혈청 인산이 2mg/dL 미만으로 되었다). 이러한 환자 중 3 명(초기에 Child-Pugh 지수가 10 이상이고, MELD 지수가 14 이상이었음)은 신장 손상이 악화되었다. 이 약과 비대상성 간 질환이 모두 신장 기능에 영향을 줄 수 있으므로, 이 모집단에서 이 약이 신장 손상에 미친 영향이 어느 정도인지 알아내기는 어렵다.

45 명의 대상자 중 한 명은 48 주의 시험기간 중 치료 시 간염 발적을 겪었다.

다. 12 세 이상 소아 만성 B 형간염 환자에 대한 임상시험

106 명의 만성 B 형간염 소아(12 세 이상 18 세 미만) 환자를 대상으로 72 주간 테노포비르(N=52) 또는 위약(N=54) 치료를 진행한 무작위배정 임상시험(시험 GS-US-174-0115)에서 이상반응 평가가 이루어졌다. 테노포비르 치료를 받은 소아 환자에서의 이상반응은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다. 골밀도 평균 증가율은 테노포비르 치료군이 위약 치료군에 비해 낮았다.

2) **시판 후 조사**

테노포비르가 승인된 후 사용하는 동안 다음과 같은 이상반응이 확인되었다. 시판 후 이상반응은 불명확한 규모의 모집단에서 자발적으로 보고되기 때문에 항상 확실하게 발생율을 예측하거나 약물 투여에 대한 인과 관계를 입증하지 않는다.

- 면역계 장애
알레르기 반응(혈관부종 포함)
- 대사 및 영양 장애
유산증, 저칼륨증, 저인산혈증
- 호흡계, 흉부 및 종격 장애
호흡곤란
- 위장 장애
췌장염, 아밀라아제 증가, 복통
- 간담낭 장애
간지방증, 간염, 간 효소 증가(가장 일반적으로 AST 및 ALT 감마 GT)
- 피부 및 피하 조직 장애
발진
- 근골격계 및 결합 조직 장애

횡문근 용해증, 골연화증(골통으로 나타나며, 골절을 유발할 수 있음), 근육 약화, 근질환

- 신장 및 비뇨기 장애

급성 신부전, 신부전, 급성 세뇨관 괴사, 판코니 증후군, 근위 세뇨관증, 간질성 신염(급성인 경우 포함), 신장성 요붕증, 신부전, 크레아티닌 증가, 단백뇨, 다뇨증

- 일반 장애 및 투약 부위 병태

무력증

상기 나열된 이상반응에서 횡문근 용해증, 골연화증, 저칼륨증, 근육 약화, 근질환, 저인산혈증은 근위 신장 세뇨관증의 결과로 발생할 수 있다.

4. 일반적 주의

만성 B 형 간염의 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우 다음과 같은 사항을 고려해야 한다.

- 1) 성인 만성 B 형 간염 적응증은 뉴클레오사이드 치료 경험이 없는 환자와 라미부딘 치료경험이 있는 환자로부터 얻은 데이터를 바탕으로 한다. 대상환자는 대상성 간질환을 앓고 있는 HBeAg+ 및 HBeAg-인 만성 B 형간염 성인환자였다.
- 2) 이 약은 만성 B 형 간염과 비대상성 간질환을 앓고 있는 제한된 수의 환자에서 평가되었다.
- 3) 시험 개시 시 라미부딘 또는 아데포비어 관련 치환이 된 환자의 수가 적어 해당 환자에 있어서 만성 B 형 간염 치료에 대한 결론을 내릴 수는 없었다.

5. 상호작용(테노포비르와 임상적으로 관련된 약물 상호작용)

- 1) 디다노신

테노포비르와 디다노신의 병용투여시 주의해야 하며, 이러한 병용요법으로 치료받는 환자는 디다노신 관련 이상반응을 면밀하게 모니터해야 한다. 디다노신 관련 이상반응이 발생한 환자는 디다노신 투약을 중단해야 한다.

테노포비르와 병용투여시 디다노신의 Cmax 및 AUC 가 크게 증가했다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 디다노신 농도가 증가되면 채식염 및 신경병증을 포함한 디다노신 관련 이상반응의 발생 확률이 높아진다. 매일 디다노신 400mg 과 함께 테노포비르 디소프록실 푸마르산염 (테노포비르 DF)를 복용한 환자에게서 CD4+ 세포 수가 억제되는 것이 관찰되었다.

체중이 60kg 를 초과하는 환자에 테노포비르와 병용투여시 디다노신 용량은 1 일 1 회 250mg 으로 줄여야 한다. 체중이 60kg 미만인 환자에 이 약과 병용 시에는

디다노신 용량을 1 일 1 회 200mg 으로 줄여야 한다. 병용투여시 테노포비르 및 디다노신 장용코팅정은 공복 또는 가벼운 식사(400kcal, 지방 20% 미만)와 함께 복용할 수 있다.

2) 아타자나비어

아타자나비어는 테노포비르 농도를 높이는 것으로 나타났다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 아타자나비어와 이 약의 병용투여시, 테노포비르 관련된 이상반응을 모니터해야 한다. 테노포비르 관련 이상반응이 발생한 환자는 테노포비르 투약을 중단해야 한다.

이 약은 아타자나비어의 AUC 및 Cmin 을 감소시킨다. 테노포비르와 병용투여 시 아타자나비어 300mg 은 리토나비어 100mg 과 함께 투여할 것을 권장한다. 리토나비어 없이 아타자나비어를 테노포비르와 함께 투약하지 않는다.

3) 로피나비어/리토나비어

로피나비어/리토나비어는 테노포비르 농도를 높이는 것으로 나타났다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 로피나비어/리토나비어와 이 약의 병용투여 시, 테노포비르 관련된 이상반응을 모니터해야 한다. 테노포비르 관련 이상반응이 발생한 환자는 테노포비르 투약을 중단해야 한다.

4) 신장 기능에 영향을 주는 약물

테노포비르는 원칙적으로 신장에서 배설되기 때문에 신장기능을 감소시키거나 능동적 세뇨관 분비에 대해 경쟁하는 약물과 이 약을 함께 투약하면 테노포비르의 혈청 농도를 증가시키거나 신장에서 제거되는 다른 약물의 농도를 높일 수 있다. 반드시 이에 한정되지는 않지만 몇 가지 예로는 시도포비어, 아시클로비어, 간시크로비어, 발라사이클로비어 및 발간시클로비어 등이 있다. 신기능을 약화시키는 약물도 테노포비르의 혈청 농도를 높일 수 있다.

6. 임부, 수유부에 대한 투여

1) 임부

생식 시험은 체표면적 비교를 기초로 사람에게 복용량의 최대 14 배에서 19 배까지의 복용량으로 랫트 및 토끼에게 실시했으며, 테노포비르로 인한 생식 능력 장애나 태아 손상에 대한 증거는 나타나지 않았다. 그러나 임신 여성에 대한 충분하고 잘 통제된 조사는 없다. 동물 생식 능력 시험을 통해 항상 사람에서의 반응을 예측할 수 있는 것은 아니기 때문에 이 약은 임신 중에 확실히 필요한 경우에만 사용해야 한다.

2) 수유부

HIV-1 감염된 산모는 유아에게 HIV-1 가 전염되는 것을 방지하기 위해 모유를 수유하지 않을 것을 권장한다. 랫트 시험에서 테노포비르가 유즙에 분비됨이 확인되었다. 산후 1 주일 된 5 명의 HIV-1 감염 산모로부터 얻는 유즙 샘플에서 테노포비르가 사람의 유즙으로 분비되는 것이 관찰되었다. 이러한 노출이 모유 수유를 받는 유아에 미치는 영향은 알려지지 않았다. 수유중인 유아에게 HIV-1 전이 및 중증의 이상반응이 생길 수 있으므로 이 약을 투약 받고 있는 산모는 수유하지 않도록 지도해야 한다.

7. 소아에 대한 투여

12 세 미만의 환자에 대한 안전성과 유효성에 대해서는 입증되지 않았다.

8. 고령자에 대한 투여

테노포비르의 임상 시험에서는 젊은 대상자와 다르게 반응하는지 판단할 수 있을 만큼 충분한 수의 65 세 이상 대상자를 조사하지 못했다. 일반적으로 노인 환자에 대한 복용량 선택은 주의해야 하며 간, 신장 및 심장 기능 저하, 동반질환 또는 기타 약물 치료의 빈도가 더 많아진다는 것을 유념해야 한다.

9. 신장질환자에 대한 투여

크레아티닌 청소율이 50 mL/min 미만이거나 투석이 필요한 말기 신질환 환자의 경우 테노포비르의 복용 간격을 조정하는 것이 좋다.

10. 임상검사치에의 영향

시험 903 : 공복상태 중 콜레스테롤 및 트리글리세리드 증가가 테노포비르 그룹(19% 및 1%)에 비해 스타부딘 그룹(40% 및 9%)에서 더 흔하게 발생한 점을 제외하고, 이 시험에서 두 그룹에서 관찰된 실험실적 결과 이상은 비슷한 빈도로 발생했다. 등급 3 과 4 실험실적 결과 요약 내용은 표 5 에 나와 있다.

표 5 시험 903(0-144 주)에서 1% 이상 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르 +라미부딘 +에파비렌즈 N=299	스타부딘 +라미부딘+에파비렌즈 N=301
등급 3 이상인 모든 실험실적 이상반응	36%	42%

공복 상태 콜레스테롤 (240mg/DL 초과)	19%	40%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과)(F: 845U/L 초과)	12%	12%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	9%	8%
AST (M: 180U/L 초과)(F: 170U/L 초과)	5%	7%
ALT (M: 215U/L 초과)(F: 170U/L 초과)	4%	5%
혈뇨 (100 RBC/HPF 초과)	7%	7%
중성구 (750/mm ³ 미만)	3%	1%
공복 상태 트리글리세리드 (750mg/dL 초과)	1%	9%

시험 934: 이 시험에서 관찰된 실험실적 이상은 일반적으로 이전 시험에서 나타난 것과 일치했다(표 6).

표 6. 시험 934(0-144 주)에서 1% 이상 발생이 보고된 유의한 실험실적 이상반응

	테노포비르 ^a + 엠트리시타빈 + 에파비렌즈 ^a	지도부딘/라미부딘 + 에파비렌즈
	N=257	N=254
등급 3 이상 실험실적 이상반응	30%	26%
공복 상태 콜레스테롤 (240 mg/dL 초과)	22%	24%
크레아틴 활성효소 (M: 990 U/L 초과)(F: 845 U/L 초과)	9%	7%
혈청 아밀라아제	8%	4%

(175 U/L 초과)		
알칼리 포스파타제 (550 U/L 초과)	1%	0%
AST (M: 180 U/L 초과)(F: 170 U/L 초과)	3%	3%
ALT (M: 215 U/L 초과)(F: 170 U/L 초과)	2%	3%
헤모글로빈 (8.0 mg/dL 미만)	0%	4%
고혈당증 (250 mg/dL 초과)	2%	1%
혈뇨 (75 RBC/HPF 초과)	3%	2%
당뇨 (3+ 이상)	<1%	1%
중성구 (750/mm ³ 미만)	3%	5%
공복 상태 트리글리세리드 (750 mg/dL 초과)	4%	2%

a. 96 주-144 주의 시험에서 환자는 에파비렌즈+ 테노포비르 + 엠트리시타빈 대신 에파비렌즈 + 테노포비르/엠트리시타빈 복합제 치료를 받았다.

시험 907: 이 시험에서 관찰된 실험실적 이상반응은 테노포비르 및 위약 치료 그룹에서 비슷한 빈도로 발생했다. 등급 3 과 4 실험실적 이상반응의 요약 내용은 표 7 에 나와 있다.

표 7 시험 907(0-48 주)에서 1% 이상 발생이 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르 (N=368) (0-24 주)	위약 (N=182) (0-24 주)	테노포비르 (N=368) (0-48 주)	테노포비르(위약에서 테노포비르로 교체) (N=170) (24-48 주)
임의의 등급 3 이상	25%	38%	35%	34%

실험실적 결과의 이상				
트리글리세리드 (750mg/dL 초과)	8%	13%	11%	9%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과) (F: 845U/L 초과)	7%	14%	12%	12%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	6%	7%	7%	6%
당뇨 (3+ 이상)	3%	3%	3%	2%
AST (M: 180U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	3%	3%	4%	5%
ALT (M: 215U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	2%	2%	4%	5%
혈청당 (250U/L 초과)	2%	4%	3%	3%
중성구 (750/mm ³ 미만)	1%	1%	2%	1%

시험 102, 103: 48 주간의 등급 3 과 4 실험실적 이상반응의 요약 내용은 표 8 에 나와 있다. 등급 3 과 4 실험실적 이상반응은 최대 144 주 동안 테노포비르로 지속적인 치료를 받은 환자에게서 나타난 이상반응과 유사했다.

표 8. 시험 102 와 103 에서 테노포비르 치료 그룹에서 1% 이상 발생이 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르 (N=426)	아데포비어 (N=215)
임의의 등급 3 이상 실험실적 결과의 이상	19%	13%

크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과)(F: 845U/L 초과)	2%	3%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	4%	1%
당뇨 (3+ 이상)	3%	<1%
AST (M: 180U/L 초과)(F: 170U/L 초과)	4%	4%
ALT (M: 215U/L 초과)(F: 170U/L 초과)	10%	6%

치료 중 ALT 발적(관련 증상이 있거나 없으며, 혈청 ALT 가 기준치의 2 배 초과이고 정상 상한치의 10 배 초과인 것으로 정의됨)의 전반적인 발생율은 이 약(2.6%)과 아데포비어(2%)간에 유사했다. ALT 발적은 일반적으로 치료 후 첫 4-8 주 내에 나타났으며, HBV DNA 수준의 감소와 함께 발생했다. 대상부전의 징후를 보인 대상자는 없었다. 일반적으로 ALT 발적은 시험약을 변경하지 않아도 4-8 주 이내에 해결된다.

11. 과량투여시의 처치

치료 용량 300mg 보다 고용량 복용에 대한 임상 경험은 제한적이다. 시험 901 에서, 테노포비르 디소프록실 푸마르산염 600mg 을 28 일 동안 8 명의 환자에게 경구 투여했을때 중증의 이상반응은 보고되지 않았다. 복용량을 늘린 것에 대한 영향은 알려지지 않았다.

과량투여 발생시 독성 증상과 관련하여 환자를 모니터링해야 하고 필요한 경우 표준 보조 치료법을 실시한다.

테노포비르는 혈액 투석을 통해 효율적으로 제거된다(약 54%의 추출 계수). 1 회 300mg 의 테노포비르 디소프록실 푸마르산염 복용 후 4 시간 동안 혈액 투석을 실시한 경우, 투여된 테노포비르 복용량의 약 10%를 제거했다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것

- 2) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고발생이나 의약품 품질저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다

저장방법

기밀용기, 실온(1-30°C) 보관

작성일자 : 2014. 03. 28

※ 최신의 허가사항 및 기타 자세한 의약품 정보는 식품의약품안전처 의약품 사이트 이지드럭(<http://ezdrug.mfds.go.kr>)의 『의약품 정보』를 참조하실 수 있습니다.