

| | | | |
|-----------|------------------------------|--------|--------|
| 디자인 앤드 | 품목명 | 품목번호 | 버전 |
| | 현대테노레틱 정 설명서 | 700328 | 220304 |
| 규격 | 가로160mm 세로:210mm | | |
| 인쇄 규격 | | | |
| 글자포인트 7pt | 전문의약품, 원료약품 및 그 분량, 주소, 제품명 | | |
| 글자포인트 7pt | 성상, 효능·효과, 용법·용량, 주의사항, 저장방법 | | |
| 색상 | DIC215, DIC582(백) | | |
| 지중 / 코팅 | 70g 모조지 또는 상용하는 지중 | | |
| 후가공 | 없음 | | |
| 비고 | | | |



- 이 약을 사용하시기 전에 사용설명서를 자세히 읽어주십시오.
- 본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시한번 읽어주십시오.
- 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.

[원료약품 및 그 분량] 1정 중
■ 유효성분 : 아테놀룰(BP) 50mg
클로르탈리돈(USP) 12.5mg
■ 동물유래성분 : 젤라틴(소의 가죽), 스테아로산마그네슘(소의 우지)
■ 기타 첨가제 : 라우릴황산나트륨, 오파드라이흰색(Y-1-7000), 옥수수분전, 탄산마그네슘(중질탄산마그네슘)

[성상] 거의 백색에 가까운 양면이 복록한 원형 제제정

[효능·효과] 고혈압

[용법·용량]

성인 1일 1회 1정을 경구투여한다.

신장애 환자의 경우 용량을 줄이거나 투여간격을 늘린다.

| 크레이티닌 청소율(mL/분/1.73m ²) | 아테놀룰 용량 |
|-------------------------------------|----------|
| 15~35 | 1일 50mg |
| <15 | 격일로 50mg |

연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 이 약의 구성성분 또는 살모이미드계 약물에 과민증 환자
- 서맥, 방식률불(2, 3도) 환자
- 심인성 속 환자
- 저혈압 환자
- 대사성 산증 환자
- 증증의 말초동맥순환장애 환자
- 동기능부전증후군 환자
- 크롬칠크세포증이나 조절이 어려운 심부전 환자
- 무뇨환자
- 임부 또는 수유부

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

(아테놀룰)

- 심부전 환자 : 명백한 심부전 환자의 경우에는 투여하지 않는 것이 바람직하나 심부전증상이 잘 조절되어온 경우에는 신중히 투여한다. 이때 심장 예비력이 불량한 환자에는 주의한다.
- 폐쇄성 기도질환 환자 : 때때로 천식 환자에서 기도저항 증가가 나타날 수 있으나 이러한 기관지 경련은 대개 살부타몰이나 이소프로테레놀과 같은 기관지확장제의 상용량으로 회복된다. 천식이나 천명의 병력이 있는 환자는 이 약을 복용하기 전에 의사와 상담해야 한다.

(클로르탈리돈)

- 증증의 간·신장애 환자
- 전해질평형실조 환자

3. 이상반응

환자의 상태가 악화되거나 다음과 같은 이상반응이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.

- 생화학적 측면 : 고노산혈증, 저칼륨혈증, 유당불내, 저나트륨혈증
- 순환기계 : 서맥, 심부전의 악화, 기립성 저혈압(실신)을 일으킬 수 있음, 오한
- 과민증 : 급격한 방식분리, 간헐성 파행, 레이노현상
- 종주신경계 : 혼란, 어지러움, 두통, 경장변화, 악몽, 정신병, 환각, 수면장애
- 소화기계 : 구강, 구역, 위장장애, 드물게 트랜스아미나제 수치의 상승이나 탐식, 내내 담즙 출체를 포함한 간독성이 드물게 보고되었음, 훼장염
- 혈액 : 백혈구감소, 저백증, 혈소판 감소
- 호흡기계 : 기관지경련(기관지 천식 또는 천식발작)의 병력이 있는 환자
- 눈 : 시각장애
- 피부 : 탈모, 안구건조, 건선성 피부 증상, 건선의 악화, 피부발진
- 생식기계 : 별기부전
- 기타 : 피로, 항핵형체(ANA)의 증가, 맥관부종과 두드러기를 포함한 과민증상

4. 일반적 주의

(아테놀룰)

- 드물게 느린 심박동에 기인한 증상이 나타날 경우에는 투여량을 감소시킬 수 있다.
- 수용체와 관련된 관동맥 혈관수축으로 인한 이형 협심증 환자는 협심증 발작의 횟수나 지속시간이 증가될 수 있으므로 주의한다.
- 유도기에서의 부작용 때문에 방식불률(1도) 환자에는 주의한다.
- 저혈당증에 의한 뇌마를 완화시킬 수 있다.
- 갑상선기능증진증의 증상을 은폐시킬 수 있다.
- 약물학적인 작용으로서 심부이 감소될 수 있다. 드물게 심부울이 감소될 정도로 증상이 개선되면 용량을 감소할 수 있다.
- 허혈성 심질환 환자에 대한 투여를 금지기 중지해서는 안된다.
- 다양한 알레르겐에 대하여 아나필락시스반응을 보이는 병력이 가진 환자에게 투여할 경우에는 더욱 심한 반응이 나타날 수 있다. 이러한 환자는 알레르기 작용을 치료하기 위하여 투여하는 아드레날린의 일반적인 용량에 반응을 나타내지 않을 수 있다.
- 증증의 말초동맥순환장애 환자에게 금기이지만 증증 이하의 말초동맥순환장애 역시 완화시킬 수 있다.
- 맥관부종과 두드러기를 포함한 과민증을 일으킬 수 있다.

(클로르탈리돈)

- 이 약에 의해서 저칼륨혈증이 발생할 수 있으나 대부분의 환자에서 일상적 중요성은 거의 없다. 심부전 때문에 디기탈리스제를 투여중이거나 비정상적인 저칼륨시이를 하는 환자, 위장관 질환이 있는 노인 환자는 칼륨농도 측정이 필요하다. 저칼륨혈증은 디기탈리스를 투여받는 환자에게 부정맥을 일으킬 수 있다.
- 이 약은 혈청 요산의 미량 증가와 관련이 있으며 고노산혈증을 일으킬 수 있다. 요산 상승이 지속되는 경우 요산 배설제와 병용하여 고노산혈증을 치료할 수 있다.
- 이 약은 내대력을 저하시킬 수 있는 클로르탈리돈을 함유하므로 당뇨의 소인이 있는 환자에게 투여시 주의해야하며, 장기치료시 정기적으로 당뇨검사를 한다.

(일반사항)

이 약의 복용이 환자의 운전이나 기계 조작 능력에 있어 장애를 유발하지는 않지만 때때로 현기증이나 피로가 나타날 수 있다는 점을 고려해야 한다.

시용설명서
전문의약품
KGMP

5. 상호작용

- 디소피라미드와 같은 Class I 부정맥용제와 β -차단제를 병용투여시에는 주의한다.
- 대부분의 환자에서 수술전 β -차단제의 투여증기가 필수적인 것은 아니나 에테르, 시클로프로판, 트리클로로에틸렌과 같은 마취제를 사용할 경우에는 주의한다. (β -차단제와 마취제의 병용투여는 반사성 빙백 악화를 일으키고 저혈압 위험을 증가시킬 수 있으므로 가능한 한 음성변력작용이 적은 마취제를 사용하여 심근 억제를 일으키는 마취제의 사용은 반드시 피해야 한다.)
- 이뇨제는 리튬의 신장에서의 재흡수를 촉진하여 독성을 증가시킬 수 있다.
- 베리파밀, 딜티아제과 같은 음성변력작용을 갖는 칼슘갈형제와 β -차단제를 병용하는 것은 심실기능이상, 동방 또는 방식전도이상 환자에서 특히 이러한 효과를 과도하게 나타낼 수 있다. 이러한 작용은 심한 저혈압, 서맥, 심부전을 일으킬 수 있다. β -차단제나 칼슘갈형제를 중단하기 48시간 전에는 상대약을 정맥 투여하지 않는다.

5) 다피디핀과 같은 디하이드로피리딘계 약물과의 병용은 저혈압의 위험성을 증가시키고 잠재적 심장애 환자에게 심부전을 일으킬 수 있다.

- 클로니딘과 병용투여시 클로니딘의 투여증기 후 나타날 수 있는 반사성 고혈압을 악화시킬 수 있다. 두 약물의 병용투여시에는 β -차단제를 먼저 투여하지하고 7일후에 클로니딘을 중지한다. 클로니딘은 β -차단제로 바꿀 경우에는 클로니딘의 투여를 중지하고 7일 정도 휴약한 후 β -차단제를 투여한다.

7) 디기탈리스제제는 β -차단제와 병용하면 방식전도시간을 연장시킬 수 있다.

- 8) 아드레날린과 같은 교감신경 호농약과의 병용은 β -차단제의 작용을 상쇄시킬 수 있다.

9) 이부프로펜, 인도메타신 등과 병용투여시 β -차단제의 혈압강하작용을 감소시킬 수 있다.

- 10) 인솔린, 경구용 혈당강하제와 병용은 이 약의 혈당강하작용을 증대시킬 수 있다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 임신중에 이 약을 투여할 경우에는 태아에게 위험을 일으킬 수 있으므로 임부에는 이 약을 투여하지 않는다.
- 모유중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유중에는 투여를 피하고 부득이 한 경우에는 수유를 중단한다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다는 경향이 있다.

- 이 약에 의해서 저칼륨혈증이 발생할 수 있으나 대부분의 환자에서 일상적 중요성은 거의 없다. 심부전 때문에 디기탈리스제를 투여중이거나 비정상적인 저칼륨시이를 하는 환자, 위장관 질환이 있는 노인 환자는 칼륨농도 측정이 필요하다. 저칼륨혈증은 디기탈리스를 투여받는 환자에게 부정맥을 일으킬 수 있다.
- 이 약은 혈청 요산의 미량 증가와 관련이 있으며 고노산혈증을 일으킬 수 있다. 요산 상승이 지속되는 경우 요산 배설제와 병용하여 고노산혈증을 치료할 수 있다.
- 이 약은 내대력을 저하시킬 수 있는 클로르탈리돈을 함유하므로 당뇨의 소인이 있는 환자에게 투여시 주의해야하며, 장기치료시 정기적으로 당뇨검사를 한다.

제조자 : 현대약품주식회사
충청남도 천안시 동남구 통세면 진다리길 55

8. 과량투여시의 처치

과량투여시 서맥, 저혈압, 급성 심부전, 기관지경련 등이 나타날 수 있다. 일반적인 처치는 면밀한 관찰, 입원병동에서의 치료, 위세척제의 사용, 약용탄이이나 원하제의 사용, 저혈압이나 속을 치료하기 위한 혈장이나 혈장대용제의 사용, 혈액투여이나 수혈을 이용할 수 있다. 과도한 서맥 발생시 아트로핀 1~2mg을 정맥투여하면(필요시 심박조율기를 함께 사용함) 회복된다. 필요하면 연속해서 글루카곤 10mg을 정맥주사한다. 경우에 따라 이 방법을 반복할 수 있으며 반응에 따라 시간당 글루카곤 1~10mg을 정맥주입한다. 글루카곤에 대해 반응을 보이지 않거나 글루카곤을 쓸 수 없는 경우 도부타민을 체중 kg당 2.5~10μg/분의 속도로 점적 투여 주시한다. 도부타민은 근수축작용이 있으므로 저혈압이나 급성 심부전에도 사용할 수 있다. 그러나 과다한 양을 투여했을 경우에는 β -차단제의 심장효과를 반전시키기에 부적당하므로 환자의 상태에 따라 기대 효과를 얻고자 하면 도부타민의 용량을 증가시킨다. 기관지경련은 기관지확장제로 호전될 수 있다. 과도한 이뇨는 정상적인 체액 및 전해질평형을 유지하여 회복시킨다.

9. 보관 및 취급상의 주의사항

- 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 의약품을 원래 용기에 넣어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

[포장단위]

30정/병, 100정/병

[저장방법]

차광기밀용기, 실온(1~30°C)보관

* 직사광선을 피하여 보관하십시오.

* 이 약은 물과 함께 복용하십시오.

* 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하여 주십시오.

* 이 약을 투여함으로써 알레르기증상(발진, 발적, 가려움)이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 의사 또는 의사와 상의 하십시오.

* 오용을 막고, 품질을 보호, 유지하기 위해서 다른 용기에 넣어 사용하지 마십시오.

* 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견된 경우에는 구입한 약국을 통하여 교환하여 드립니다.

* 이 제품의 내용에 대한 문의는 구입처나 사용설명서에 표시된 제품문의처로 문의하십시오.

* 이 사용설명서 개정연월일(2022년 02월 24일) 이후 변경된 내용은 현대약품(주) 홈페이지(<http://www.hyundaiapharm.co.kr>)나 제품문의처(☎1666-9979)에서 확인할 수 있습니다.

* 의약품 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(☎14-3330, 1644-6223)

♣ 제품문의처 : ☎ 1666-9979
시용설명서 개정연월일: 2022. 02. 24

