

## 접지 후 모습



## 매뉴얼팩(가로 4단, 세로 10단)

접지 규격 : 35mm X 35mm

인장공간 규격 : 20mm X 20mm

봉합쪽 방향 : 오른쪽

폴림 : 두출

재질 : 캠퍼스지 50g

디 자 인 에 드	품 목 명	품 목 번 호	버전
	몬카리진정 설명서		230900
규 격	가로 138mm 세로 350mm		
인 쇄 규 격			
글자포인트 7pt	전문약학용, 제품명		
글자포인트 6pt	주소, 성상, 효능·효과, 용법·용량, 주의사항, 저장방법, 원료약품 및 그 분량		
색 상	DIC582(흑)		
지 종 / 코 팅			
후 가 공			
비 고	한화제약 상글리멘플러스트정과 동일		



	<b>한화약품</b> 은 제약업계 최초 OCM 인증 기업으로서 소비자 중심 경영을 실천한다.	<b>몬카리진<sup>®</sup></b> (몬테루카스트나트륨, 레보세티리진염산염)	<table border="1"> <tbody><tr> <td><b>사용설명서</b></td> </tr> <tr> <td><b>전문약약품</b></td> </tr> <tr> <td><b>KGMP</b></td> </tr> </tbody></table>	<b>사용설명서</b>	<b>전문약약품</b>	<b>KGMP</b>
<b>사용설명서</b>						
<b>전문약약품</b>						
<b>KGMP</b>						
<ul style="list-style-type: none"><li>이 약을 사용하시기 전에 사용설명서를 자세히 읽어 주십시오.</li> <li>본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시 한번 읽어 주십시오.</li> <li>사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.</li></ul> <p><b>【원료약품 및 그 분량】1정 중</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>유효성분<span> </span>: 몬테루카스트나트륨(염류) ..... 10.4mg (몬테루카스트로서 10mg 레보세티리진염산염(염류) ..... 5.0mg</li> <li>■ 첨가제(동물유래성분): 유당수화물(소의 우유)</li> <li>■ 기타 첨·제<span> </span>: 미결정셀룰로오스, 스테아르산그나소, 오파드라이옥시콜라이트 (321A190016), 콜로이드성(산)착유, 크로스카멜로스나트륨, 크로스카보덴, 탭, 덩크놀드르산염11(1017)</li></ul> <p><b>【성상】</b> 백(자색)의 원형 필름코팅정</p> <p><b>【효능·효과】</b> 천식과 만성 알레르기 비염을 동반한 환자에서 알레르기 비염 증상 완화</p> <p><b>【용법·용량】</b> 이 약은 몬테루카스트의 투여가 필요한 천식환자로서 알레르기 비염을 동반한 환자에 투여한다. 성인 및 15세 이상의 청소년<span> </span>: 1일 1회 1회 1정을 자-전에 경구투여한다. 몬테루카스트와 레보세티리진을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약과 함께 주정성 함유이 포함된 복합제제로 전환할 수 있다.</p> <p><b>【사용상의 주의사항】</b></p> <p>1. <b>고혈</b></p> <p>1) 신경정신계 이상사례</p> <p>몬테루카스트를 투여한 환자에서 중대한 신경정신계 이상사례가 사만 후 조사에서 보고되었다. 보고된 사례는 매우 다양하며, 초조, 공격적 행동, 불안, 우울, 자살 위험성, 주의력결핍, 말단족증, 수면 장애 및 환기, 불면, 기억장애, 강박증, 장선운동과대항체과민성 불안정, 전진 포한, 동요형, 자살 충동 및 행동(자살 포함), 틱 등이 포함된다. 몬테루카스트와 연관된 신경정신계 이상사례에 관한 기전은 현재 잘 알려져 있지 않다. 이 약을 처방 시 의사는 이 약의 유익성 및 위해성에 대하여 환자 및 보호자와 논의하고, 이 약을 복용 시 새로운 신경정신계 증상 또는 행동의 변화에 대해 주의할 기 줄어도록 환자 및 보호자에게 설명한다. 행동의 변화가 관찰되거나 새로운 신경정신계 증상 또는 자살생각 또는 자살 행동이 발생하는 경우 이 약의 복용을 중단하고 의사에게 즉시 알리도록 하여야 한다. 대부분이 이 약의 복용을 중단 후 증상이 개선되었으나, 일부에서 이 약의 복용을 중단한 후에도 증상이 지속되었다. 증상이 개선될 때까지 지속적으로 모니터링하고 대응요법을 제공하여야 한다.</p>						

· 이 약을 사용하시기 전에 사용설명서를 자세히 읽어 주십시오.

· 본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시 한번 읽어 주십시오.

· 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.

■ **원료약품 및 그 분량** 1정 중

■ 유효성분 : 몬테루카스트나트륨(염류) .....

레보세티리진염산염(염류) .....

■ 첨가제(동물유래성분): 유당수화물(소의 우유)

■ 기타 첨·제 : 미결정셀룰로오스, 스테아르산그나소, 오파드라이옥시콜라이트 (321A190016), 콜로이드성(산)착유, 크로스카멜로스나트륨, 크로스카보덴, 탭, 덩크놀드르산염11(1017)

**【성상】** 백(자색)의 원형 필름코팅정

**【효능·효과】** 천식과 만성 알레르기 비염을 동반한 환자에서 알레르기 비염 증상 완화

**【용법·용량】**

이 약은 몬테루카스트의 투여가 필요한 천식환자로서 알레르기 비염을 동반한 환자에 투여한다. 성인 및 15세 이상의 청소년 : 1일 1회 1회 1정을 자-전에 경구투여한다.

몬테루카스트와 레보세티리진을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약과 함께 주정성 함유이 포함된 복합제제로 전환할 수 있다.

**【사용상의 주의사항】**

1. **고혈**

1) 신경정신계 이상사례

몬테루카스트를 투여한 환자에서 중대한 신경정신계 이상사례가 사만 후 조사에서 보고되었다. 보고된 사례는 매우 다양하며, 초조, 공격적 행동, 불안, 우울, 자살 위험성, 주의력결핍, 말단족증, 수면 장애 및 환기, 불면, 기억장애, 강박증, 장선운동과대항체과민성 불안정, 전진 포한, 동요형, 자살 충동 및 행동(자살 포함), 틱 등이 포함된다. 몬테루카스트와 연관된 신경정신계 이상사례에 관한 기전은 현재 잘 알려져 있지 않다. 이 약을 처방 시 의사는 이 약의 유익성 및 위해성에 대하여 환자 및 보호자와 논의하고, 이 약을 복용 시 새로운 신경정신계 증상 또는 행동의 변화에 대해 주의할 기 줄어도록 환자 및 보호자에게 설명한다. 행동의 변화가 관찰되거나 새로운 신경정신계 증상 또는 자살생각 또는 자살 행동이 발생하는 경우 이 약의 복용을 중단하고 의사에게 즉시 알리도록 하여야 한다. 대부분이 이 약의 복용을 중단 후 증상이 개선되었으나, 일부에서 이 약의 복용을 중단한 후에도 증상이 지속되었다. 증상이 개선될 때까지 지속적으로 모니터링하고 대응요법을 제공하여야 한다.

2. **다음 환자에게 투여하지 말 것**

1) 이 약 이 약의 구성성분 및 히드록시진 또는 피페라진유도체에 과민반응 환자

2) 신부전 환자(Cl<sub>cr</sub> (10mL/min), 혈액투석을 받고 있는 환자

3) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 부인, 수유부

4) 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 안 된다.

3. **다음 환자에게는 신중히 투여할 것**

1) 신장장애(레보세티리진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다)

2) 간장애(레보세티리진레보세티리진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다)

3) 고령자(레보세티리진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다)

4. **이상반응**

1) 15세 이상의 청소년 및 성인 만성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자

이 약에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 만성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자 224명을 대상으로 한 몬테루카스트 대조 임상시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 이 약 투여군에서 흔하게 보고된 이상반응은 상기도감염(3.5%), 비만두염(2.6%), 위장장애(1.7%), 편두통(1.7%)이었다. 이 약과 관련된 이상약해반응은 구할 1건, 삼킴장애 이염 1건 이었으며, 모두 경증으로 나타났다. 다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 224명(몬테루카스트 투여군 110명, 이 약 대조군 114명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거나, 몬테루카스트 투여군보다 높은 비율로 발생한 이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군(n=110) (%)	이 약 투여군(n=114) (%)	전체 투여군(n=224) (%)
위장관 질환			
소화불량	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
위염	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
위장장애	0(0%)	21(17.9%)	20(8.9%)
위-식도 역류 질환	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
과민성 대장 증후군	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
대장염증	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
알레르기 장애와 투여유형 상태			
안면부종	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
부종	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
구갈	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
각막			
각막염	0(0%)	3(2.6%)	3(1.3%)
안두염	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)
부비강염	0(0%)	10(8.8%)	10(4.5%)

2) 15세 이상의 청소년 및 성인 만성 알레르기 비염 환자

이 약에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 만성 알레르기 비염환자 283명을 대상으로 한 몬테루카스트 및 레보세티리진 병용투여군과 개개 성분 단독투여군을 비교하는 임상시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 병용투여군에서 흔하게 보고된 이상반응은 상기도감염(2.2%), 두통(2.2%), 혈관염(2.2%), 비만두염(2.2%), 두드러기(2.2%), 심상성기외수축(1.1%), 안검경련(1.1%), 구순염(1.1%), 설사(1.1%), 구강건조(1.1%), 할레(1.1%), 비만두염(1.1%), 편두통(1.1%), ALT 상승(1.1%), AST 상승(1.1%), 천식(1.1%), 구강염류 통증(1.1%), 피 부병변(1.1%)이었다. 이 약과 관련된 이상약해반응은 구강건조 1건, AST(Asparte aminotransferase) 상승 1건, ALT(Asparte aminotransferase) 상승 1건, 비만조 2건이 있었으며, 모두 경증으로 나타났다. 다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 283명(몬테루카스트 투여군 98명, 레보세티리진 투여군 94명, 병용투여군 91명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거나, 개개 성분 단독투여군보다 높은 비율로 발생한 이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군(n=98) (%)	레보세티리진 투여군(n=94) (%)	병용투여군 (n=91) (%)	전체 투여군 (n=283) (%)
심상성기외수축	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
눈 질환				
안검경련	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
위장관 질환				
구순염	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
설사	11(1.2%)	0(0%)	11(1.2%)	20(7.1%)
구강건조	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
할레	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
각막				
각막염	11(1.2%)	11(1.2%)	3(1.0%)	3(1.0%)
안두염	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	11(3.9%)
상기도감염	22(2.4%)	5(5.3%)	22(2.0%)	9(3.1%)
설사				

신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군(n=98) (%)	레보세티리진 투여군(n=94) (%)	병용투여군 (n=91) (%)	전체 투여군 (n=283) (%)
ALT 상승	11(1.2%)	11(1.0%)	11(1.2%)	31(10.9%)
AST 상승	0(0%)	11(1.0%)	11(1.2%)	20(7.1%)
신경계 질환				
두통	0(0%)	2(2.1%)	2(2.2%)	4(1.4%)
졸음	22(2.4%)	3(3.1%)	0(0%)	3(1.7%)
생식기계 및 유방 질환				
혈관근단	22(2.4%)	0(0%)	2(2.2%)	4(1.4%)
호흡기계 질환				
천식	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	10(3.5%)
비만조	0(0%)	0(0%)	2(2.2%)	2(0.7%)
구강염류 통증	11(1.2%)	0(0%)	11(1.2%)	2(0.7%)
피부 및 피하조직 질환				
피부병변	0(0%)	0(0%)	11(1.2%)	10(3.5%)
두드러기	3(3.0%)	0(0%)	2(2.2%)	5(1.7%)

3) 이 약의 주성분인 레보세티리진 및 몬테루카스트와 관련하여 각각 수렴된 이상반응은 다음과 같다.

○ **레보세티리진**

1) **안 운동 발작**이 나타날 수 있다.

5. **일반적주의**

○ **몬테루카스트**

(1) 몬테루카스트는 천식약제(asthma)등 급성 천식 발작에 이 내지는 기근지 경련의 치료제가 아니다.

(2) 환자들에게는 적절한 음극 약물을 소지하도록 한다. 몬테루카스트는 천식의 급성 악화 시에도 계속해서 사용할 수 있다.

(3) 의사의 감독하에 흡입용 코르티코스테로이드 제제의 투여량을 점차적으로 줄여나갈 수 있으나, 갑작스럽게 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 몬테루카스트로 교체하여서는 안된다.

(4) 운동에 의해 유발된 기근지 경련의 치료를 위해 몬테루카스트를 단독으로 사용하는 안된다. 운동 이후에 천식이 악화된 환자는 약복 복용으로는 흡입용 β<sub>2</sub>-agonist 사용량을 계속하여 사용해야 하며, 흡입용 흡입용 β<sub>2</sub>-agonist를 흡입용으로 사용할 수 있다.

(5) 아스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자는 몬테루카스트를 복용하는 동안 아스피린 혹은 비스테로이드성 소염제를 복용해서는 안된다. 비록, 몬테루카스트가 아스피린에 대한 과민 반응 병용을 가진 환자의 천식에 대해 치료의 기능을 개선시키지는데 효과적이기는 하나, 몬테루카스트가 아스피린 과민성 천식 환자에서 아스피린보다 비스테로이드성 소염제에 의해 유발된 기근지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 바 없다.

(6) **호산구 증가**

몬테루카스트를 복용한 천식 환자 중 드물게 천식호산구증가증이 나타날 수 있으며 Churg-Straus 증후군과 동일한 임상증상의 혈관염을 나타낸다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 천식호산구증가증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구증가증, 혈관염증성 발진, 폐동맥의 악화, 심정맥염 및/또는 신경병증이 발생하는 지 신중히 관찰하여야 한다. 몬테루카스트와 이러한 증상의 인과관계는 확립되지 않았다.

○ **레보세티리진**

(1) 레보세티리진은 복용 후 졸림, 피로, 무력증이 나타날 수 있으므로 운전이나 기계조작같이 기민함을 요구하는 작업을 행할 경우 주의할 기울여야 한다.

(2) 기민함을 감소시키거나 중추신경계 작용을 추가로 떨어뜨릴 수 있으므로 레보세티리진과 알코올, 항우울제와 같이 복용하는 것은 피해야 한다.

(3) 레보세티리진은 요자루의 위험을 증가시킬 수 있으므로 요자루의 선행요인에: 척수장애, 전립선 비대이 있는 환자에게 투여할 경우 주의해야 한다.

6. **상호작용**

1) 이 약의 주성분인 몬테루카스트와 레보세티리진 병용 투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용은 나타나지 않았다.

2) 다른 약물들과 몬테루카스트/레보세티리진 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았다. 각각의 단일제의 허가사항을 참고하였을 때, 약물상호작용에 대한 정보는 아래와 같다.

○ **몬테루카스트**

(1) 몬테루카스트와 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 사용되는데 다른 약물을 함께 투약하였을 때 이상반응이 증가되지는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 몬테루카스트 사용량은 다음 약물들의 약동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다 :

테오필린, 프레드니손, 프레드니솔론, 경구용 피마유노르에스테르(1 mg 에타글레스테르)를 35 ug, 테르페나딘, 디곡신, 오피오핀

(2) 추가적인 약물상호작용 연구를 실시하지는 않았지만, 임상시험에서 몬테루카스트를 흔히 처방되는 다양한 약물과 병용투여하였을 때 임상적으로 의미 있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시험시에 함께 처방되었던 약물로는 감작성 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드성 소염제, 벤조디아제핀, 충혈제거제 등이 있다.

(3) 간 대사를 유도하는 페니바르비탈은 10mg 용량의 몬테루카스트를 1회 투여후 측정된 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시켰다. 몬테루카스트의 투여용량 조절은 필요하지 않으나, 몬테루카스트와 함께 페니바르비탈, 리튬염 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP-4C5 효소 유도제를 병용투여할 때에는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.

(4) in vitro 시험에서 몬테루카스트가 CYP2C8의 저해제인 것으로 나타났다. 몬테루카스트와 로시글루타진(CYP2C8로 주로 대사되는 대표적인 약물)의 상호작용 임상시험에서 몬테루카스트는 n vwo에서는 CYP2C8을 저해하지 않는 것이 입증되었다.

따라서 몬테루카스트는 CYP2C8에 의해 주로 대사되는 약물에, 피클리타셀, 로시글루타진, 레파글리리드와 대사를 저해시키지 않을 것으로 생각된다.

(5) in vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4의 기질임이 확인되었다. 몬테루카스트와 퀴비브로실(CYP2C8와 CYP2C9의 저해제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 임상 시험을 통해 퀴비브로실은 몬테루카스트의 전신 노출을 4배 증가시키는 것으로 나타났다. 그리고 강력한 CYP3A4 저해제인 이트라코나졸을 퀴비브로실 및 몬테루카스트와 병용투여했을 때에는 몬테루카스트의 전신 노출이 2배 이상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 상인에게 하기된 용량인 10mg보다 고용량으로 투여된 안전성 임상시험 결과에: 성인에 대하여 200mg/1

일 22주, 900mg/1일까지 총량에 약 1주 동안 임상적으로 중요한 약물 이상반응이 관찰되지 않았다. 몬테루카스트의 전신 노출에 대한 퀴비브로실의 영향은 임상적으로 의미 있는 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 그러나, 퀴비브로실은 병용투여 시 몬테루카스트의 투여용량 조절은 필요하지 않다. in vivo 결과에 근거하였을 때, 몬테루카스트는 트라메토프릴과 같은 다른 일일성 CYP2C8저해제와 임상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내지 않을 것으로 생각된다. 뿐만 아니라, 몬테루카스트와 이트라코나졸만큼 함께 투여했을 때도, 몬테루카스트의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다.

○ **레보세티리진**

(1) 다른 항히스타민제의 마찬가지로 과량의 알코올과 병용투여 하지 않는다.

(2) 라세티메콜(항이상진정제) 세티리진의 경우에는 알코올의 영향을 증가시키지 않을 것으로 보여진다(0.5 g/L 혈액 수준). 레보세티리진과 알코올 또는 기타 CNS 약제를 병용투여하는 경우 경증의 심박수 증가로 감소될 수 있고 수형 장애를 야기할 수 있다.

(3) 레보세티리진과의 동물 실험결과 기형발생이 보고된 바 없으나, 아직 충분한 연구가 없으므로 이 약을 임부에는 투여하지 않는다.

(4) 리토나비어는 세티리진의 반감기 증가(53%) 및 클리어런스 감소(29%)와 함께 혈장 AUC를 42%까지 증가시켰다. 리토나비어의 약물동태는 세티리진과의 병용투여로 인해 약간 변형(11% 감소)되었다.

(5) 음식과 같이 복용시 흡수 속도는 떨어지지만 흡수되는 총량은 감소하지 않는다.

7. **임부 및 수유부 기임여성에 대한 투여**

(1) 몬테루카스트는 젖먹이에게 400 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC)의 10배 노출에 해당까지 경구투여할 때, 토끼에게 300 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC)의 110배 노출에 해당까지 경구투여 할 때, 기형발생을 관찰할 수 없었다. 몬테루카스트는 젖트 및 토끼에서 경구투여후 태반을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임부를 대상으로 한 조 시험 결과는 없으며 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 항상 일치하지는 않는다.

또한 레보세티리진의 동물 실험결과 기형발생이 보고된 바 없으나, 아직 충분한 연구가 없으므로 이 약을 임부에는 투여하지 않는다.

(2) 이 약은 임신시 필요한 경우에만 임신 중에 사용해야한다. 전향적 및 후향적인 코호트 연구로부터 얻은 데이터는 몬테루카스트를 사용하는 임부에서의 주요 선천적인 결손에 대한 영향 관련 위험성을 확립하지 못했다. 이러한 연구들은 작은 표본 크기 경우에 따라서 후향적으로 수집된 자료와 동일하지 않은 대조군 사용 등 방법론적인 제한점이 있다.

(3) 레보세티리진은 수태후에 미치는 영향에 관한 동물시험은 실시되지 않았다.

(4) 젖먹이 몬테루카스트는 유모유에 이행되는 것으로 관찰되었다. 몬테루카스트가 사람의 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않으나, 다른 약이 모유중으로 이행되므로 이 약을 수유부에게 투여하지 않는다.

8. **소아에 대한 투여**

이 약은 15세 미만의 소아에서 안전성·유효성이 확립되어 있지 않다.

9. **고령자에 대한 투여**

아래에 명시된 정보는 몬테루카스트와 레보세티리진 개개의 성분만 대한 연구에서 나타난 결과를 근거로 한 것이다.

○ **몬테루카스트**

몬테루카스트의 전체 임상시험 대상자를 65세 이상의 노인인은 3.5%였으며 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 고령자군과 젊은 환자군에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 임상적 차이도 보고되지 않았다. 그러나 고령자에서 몬테루카스트에 대한 반응성이 증가될 가능성은 배제할 수 없다.

○ **레보세티리진**

레보세티리진은 주로 신장을 통해 배설되므로 일반적으로 신기능이 저하되어 있는 고령자에서는 혈중 농도 보다 상대적으로 지속될 수 있으므로 적용량으로 신중히 투여를 시작하고 이상이 인정될 경우에는 감량하거나 휴약하고 적절한 처치를 한다.

10. **임상시험에서의 영향**

레보세티리진은 알레르겐 피내투여를 억제하도록 알레르기 피내투여경사를 실시하기 3~5일 전에는 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직하다.

11. **과량투여시의 처치**

아래에 명시된 정보는 몬테루카스트와 레보세티리진 개개의 성분만 대한 연구에서 나타난 결과를 근거로 한 것이다.

○ **몬테루카스트**

(1) 몬테루카스트를 미사용시 5,000 mg/kg 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC)의 33배 노출에 해당까지 1회 경구투여할 때, 랫드에게 5,000mg/kg 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC)의 230배 노출에 해당까지 1회 경구투여할 때, 치사된 동물은 없었다.

(2) 몬테루카스트를 과량투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 처치법은 없다. 장기 천식연구에서 환자들에게 22주 동안 몬테루카스트를 1일 200 mg 용량까지 투여했을 때, 단기 연구에서 환자들에게 1주 동안 몬테루카스트를 1일 900 mg 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관찰되지 않았다. 과량투여시에는 일반적으로 대증치료를 통한 흡수되지 않은 약물을 위장관제거를위해 제거하고 임상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 보조적인 치료를 실시할 하는 것이 합리적이다.

(3) 사만후 초음파 임상 시험에서 성인 및 소아 몬테루카스트 1,000 mg까지 과량 투여한 것이 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상시험 결과가 성인 및 소아환자의 안전성 정보와 차