



코솝® 점안액 COSOPT® ophthalmic solution

전문의약품

Santer

■ 원료약풀 및 그 분류

■ 진료처별 복제 분양

이하 성분 : 도르졸라미드염산염(EP)	22,26mg	(도르졸라미드로서 20.00mg)
유효성분 : 티몰을말레신염(EP)	6,83mg	(티몰로서 5.00mg)
보존제 : 벤잘코늄염화물액(50%)(EP)	0.15mg	(벤잘코늄염화물로서 0.075mg)
첨가제 : 시트르산나트륨, 히드록시에틸셀룰로오스, 수신하나트륨, 만니톨, 주사용수		

■ 성상 : 흰색의 반투명한 플라스틱 용기에 들어있는 무색 내지 거의 무색의 약간 점조성 있는 점안제

■ **효능·효과** : 개방각 높내장 환자 또는 베티치단제에 불충분하게 반응하는 고안압 환자의 증가된 안압 감소

■ 예표 · 윤리

성인: 1일 1~2회 10분, 어린이: 1일 2회 5~10분

정인: 1회 1명꼴, 1월 2회 질환이 있는 걸막당에 점안한다. 다른 점안세를 사용하는 경우, 각 점안세를 최소 10분 이상 약 2분가량 비르과을 마개나눈을 가고 이으면 이 약이 저시 흐수가 줄어들어 특여부위에서의 국소적 흐과를 높일 수 있다.

나운 척 하면서 는 쓰고 싶어 꾸미기에는 저지 달지 이로도 주제이다. 나운은 대체로 저지 이로는 겨우 가여이 이아이에 이아미에 가여워 이아는 사요한 겟에는 는에 시기하니 이아주 미가 새기게 나시려는 익은 수 있다.

사용 전 원하시는 문을 짓고 만악의 끝이 눈에 박입 떨시 많도록 주의하나, 사용법을 따르지 않을 경우 감염의 위험이 있으며 감염된 만악을 사용할 경우에는 눈에 침착한 이상증세가 생기거나 시력을 잃을 수 있다.

■ 사용상의 주의사항

- 호흡기계: 수포음, 기관지 폐색 - 비뇨기계: 배뇨장애 - 생식기계 및 유방질환: 폐로니병
- 2) 국내 시판 후 조사결과
 국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 824명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 이상반응의 발현증례율은 인과관계와 상관없이 11.3% (93례/824례)로 보고되었고, 이 중 이 악과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 11.2% (92례/824례)이다.
 인구적열감이 8.4% (69례/824례)로 가장 많았고, 그 다음은 결막충혈 1.7% (14례/824례), 가려움 1.2% (10례/824례), 지통 0.7% (6례/824례), 시야흐림, 안검부종, 이물감, 미각이상 0.2% (2례/824례), 흉통, 결막부종, 알레르기성 인감염, 두통 0.1% (1례/824례)의 순으로 나타났다. 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응은 보고되지 않았다.
5. 일반적 주의
 1) 임상시험에서, 주로 결막염, 안감반응과 같은 국소 인구 이상반응이 도르졸라미드염산염 점안액 장기투여시 보고되었다. 이러한 반응 중 일부는 알레르기 반응 형태의 임상양상 및 경과를 보였으나 치료의 중단과 함께 사라졌다. 유사한 반응이 이 악에서도 보고되었다. 이러한 반응이 관찰되며, 이 악의 투여를 중단하고 재투약 전에 신중히 평가되어야 한다.
 베타치단제를 복용하는 동안, 아토피 병력 또는 여러 알레르기 항원에 대해 증상이나 팔락시 반응을 보인 병력이 있는 환자는 알레르기 항원의 우발적, 진단적 또는 치료적 반복 감작에 대해 더욱 민감한 반응을 보일 수 있다. 이러한 환자는 아나필락시 반응을 치료하기 위해 사용하는 에피네프린의 사용에는 반응을 보이지 않는 경우도 있다.
 2) 베타치단제는 근무력증상(복시, 눈꺼풀처짐, 전신쇠약 등)의 증상을 더욱 악화시킬 수 있다. 티몰론은 드물게 중증 근무력증 또는 근무력 증상을 자닌 환자에게 근육쇠약을 증가시킨 것이 보고되었다.
 3) 시야흐림과 같은 이상반응은 일부 환자의 운전 또는 기계조작능력에 영향을 끼칠 수 있다.
 4) 급성 폐쇄각 누내장 환자의 치료에는 안압강하제 이외에도 추가적인 치료가 필요하다. 이 악은 급성 폐쇄각 누내장 환자에 대해 연구된 바 없다.
 5) 다른 누내장 치료제의 경우처럼 티몰론알레르신염 점안제를 장기 점안시 몇몇 환자에서는 반응도 감소된다고 보고된 바 있다. 그러나, 최소 3년간 164명의 환자를 추적조사한 임상시험결과에 의하면, 초기 인정화 후 평균 안입에 있어서 유의한 변화는 관찰되지 않았다.
 6) 경구용 베타치단제와 이 악을 병용투여하는 환자는 인입 상승 또는 전신에 대한 베타치단의 상가작용이 나타날 수 있으므로 주의하여 투여한다. 일반적으로 두 가지 국소 베타치단제를 병용투여하지 않는다.
 7) 베타치단제는 아드레날린과 같은 전신 베타 효능제의 효과를 억제할 수 있다. 수술 전 환자가 이 악을 투여받고 있는 경우, 마취과 의사은 이에 대해 알려주어야 한다.
 8) 냉수억제요법시 (예, 티몰론, 아세ти졸아미드) 어과절차 후 막막박 박리가 보고되었다.
6. 상호작용
 이 악과 특정 약물과의 상호작용에 대한 연구는 이루어지지 않았다.
 임상시험에서, 이 악을 다음의 전신투여약들과 병용투여 하였으나 유해 상호작용의 증거는 없었다: ACE억제제, 칼슘채널차단제, 이뇨제, 아스피린을 포함하는 비스테로이드소염진통제, 에스트로겐, 인슐린, 티록신과 같은 호르몬제
 1) 탄산탈수효소억제제: 경구 또는 외용 탄산탈수효소억제제와 이 악을 병용투여 하는 경우, 탄산탈수효소 억제의 전신 효과가 신가적으로 일어날 수 있다. 따라서 병용투여는 추천되지 않는다.
 2) 산-염기 장애: 도르졸라미드염산염 점안제의 임상에서 산-염기 및 전해질 장애가 보고되지는 않았지만, 산-염기장애에 경구용 탄산탈수효소억제제 사용시 보고되었고 몇몇 예에서 상호작용(예, 고용량 살리실산 치료와 관련된 독성)의 결과를 낸았다. 그러므로, 이 악을 투여받고 있는 환자들은 위와 같은 상호작용에 대한 가능성을 고려해야 한다.
 3) 베타치단제: 경구용 베타치단제와 이 악을 병용투여 하는 환자의 전신과 안암에서 베타치단의 상가작용과 같은 상호작용에 대한 가능성을 고려해야 한다.
 4) 클로리딘: 경구용 베타치단제는 클로리딘의 사용을 증거했을 때 나타나는 반동 고혈압을 악화시킬 수 있다. 티몰론알레르신염 점안제는 반동 고혈압을 악화시킨다는 보고가 없었다.
 5) 칼슘채널차단제: 이 악과 같은 베타치단제와 칼슘채널차단제의 병용투여시 방울간도 경애, 좌심실부전, 저혈압의 우려가 있으므로 주의를 기울여야 한다. 심장기능이 손실된 환자에서는 병용투여를 피해야 한다.
 6) 카페아민 고갈제: 레세르핀과 같은 카페아민 고갈제를 복용하는 환자에 베타치단제를 투여할 때는 상가작용 및 저혈압, 서맥 등이 나타나서 어지럼, 실신, 체위성 저혈압을 일으킬 수 있으므로 면밀히 관찰해야 한다.
 7) 디기탈리스, 칼슘채널차단제, 다른 부정맥용제: 디기탈리스, 칼슘채널차단제, 다른 부정맥용제와 베타치단제를 병용투여하면 방실 전도시간이 연장되는 상가작용과 나타난다.
 8) CYP2D6 억제제: CYP2D6 억제제(예, 쿼니딘, SSR)와 티몰론알레르신염을 병용투여하였을 때, 침자적인 전신 베타치단제작용(예, 심박증 감소, 우울)이 보고되었다. 이것은 CYP2D6 억제제가 CYP450 효소의 CYP2D6에 의해 티몰론알레르신염이 대사되는 것을 저해하기 때문일 것이다.
 9) 에피네프린, 디피네프린염산염: 이 악의 단독 사용으로는 둔공 크기에 거의 또는 전혀 영향을 끼치지 않지만, 티몰론알레르신염 점안제와의 병용투여의 결과로 신증증이 때때로 보고되었다.
 10) 경구용 칼슘채널차단제, 카페아민 고갈제 또는 베타치단제, 아미오디론을 포함한 부정맥용제, 디기탈리스, 부교감신경분지, 미약, MAO억제제: 티몰론알레르신염 점안제와 병용투여시 저혈압 및 서맥을 은폐할 위험성이 있다.
7. 임부 및 수유부에 대한 투여
 1) 임부에 대한 적절하고 잘 통제된 시험은 수행되지 않았다. 이 악은 임신 중에 사용하지 않는다.
 도르졸라미드
 ① 별도 독성 실험을 위해 2.5 mg/kg/일 (사람 권장 점안용량의 31배) 이상의 용량으로 도르졸라미드염산염을 토끼에게 투여하였을 때, 척추기형이 관찰되었다. 이러한 기형은 대사 신증을 일으키는 용량에서 아미와 타자의 체중감소와 함께 일어났다. 1.0 mg/kg/일의 용량에서는 (사람 권장 점안용량의 13배에 해당하는 용량) 아무런 치료 관련된 변화가 없었다.
 티몰론
 ① 역사적 연구에서 이 악의 기형에 대한 영향은 밝혀져 있지 않지만, 베타치단제를 경구 투여할 경우 자궁 내 발육지연의 위험성이 있다. 또한, 베타치단제를 출산할 때까지 투여하였을 때 산생아에서 서백, 저혈압, 호흡곤란, 저혈당과 같은 베타치단의 증상이 관찰되었다. 만약 이 악을 출산할 때까지 투여받은 경우, 각 태아난 신생아는 주의깊게 모니터링 되어야 한다.
 ② 미우스, 랫트, 토키를 대상으로 최대 50 mg/kg/일 (최대 사람 권장 점안용량을 전선! 노출시의 7,000배)까지 경구 투여한 최기형성 연구에서는 태자기형의 증가가 없음을 증명하였다. 비록 이 용량에서 랫트 토키의 골화가 자연도는 것이 관찰되었으나 출산 후 밸류에 어떠한 유해한 효과도 나타나지 않았다.
 ③ 1,000 mg/kg/일 (최대 사람 권장 점안용량을 전선! 노출시의 142,000배)의 용량은 미우스에서 모체 독성이 나타났고 유산이 증가했다.
 ④ 토키에서 최대 사람 권장 점안용량을 전선! 노출시의 14,000배에 해당하는 용량을 투여한 경우, 명확한 모체독성 없이 유산이 증가했다.
 2) 도르졸라미드는 모유증으로 이행되는 여부는 알려져 있지 않다. 도르졸라미드를 투여받고 있던 수유랫에서 자녀의 체중증가 감소가 관찰되었다. 티몰론은 모유증으로 이행된다. 수유중인 영아에 대한 이 악의 심각한 유해사례의 잠재성 때문에, 수유부에게 이 악의 중요성을 고려하여 수유를 중단할지 이 악의 투여를 중단할지를 결정해야 한다.
8. 소아에 대한 투여
 소아에 대한 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.
 9. 고령자에 대한 투여
 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 주의한다.
 10. 임상검사시의 영향
 임상검사에서 이 악은 임상적으로 의미 있는 전해질 장애를 나타내지 않았다.
11. 과광투여시의 처리
 우연히 혹은 의도적으로 이 악을 사람에게 과광투여 하였던 자들은 없다.
 티몰론알레르신염 점안액을 우연히 과광투여 하였을 때, 어지럼, 두통, 호흡곤란, 서맥, 가관지경련, 심장정지 등과 같이 전신적 베타치단제에서 나타난 것과 유사한 전신작용이 나타났다는 보고가 있었다.
 도르졸라미드 고광투여시 나타날 것으로 예상되는 가장 흔한 경후 및 증상은 전해질 장애, 산혈증성 상태 발현 및 중증신경계에 대한 영향이다. 경구로 섭취시 즐음이 보고되었으며 국소 투여시 구역, 어지럼, 두통, 피로, 비장상적인 꿈, 연하곤란이 보고되었다.
 치료는 대증적이고 보조적어야 한다. 혈청전해질치(특히 칼륨)와 혈중 pH치를 점검해야 한다. 신부전환자에 대한 시험에서 티몰론이 빠르게 투석되지 않는다는 것을 보여주었다.
12. 적용상의 주의
 1) 콘택트렌즈의 사용
 이 악에는 연성 콘택트렌즈에 침착될 수 있는 벤질코늄염화물이 보존제로서 함유되어 있으므로 렌즈를 착용하고 있는 동안에는 이 악을 투여하지 말아야 한다. 이 악의 점안 전에 렌즈를 제거하여야 하며 점안 후 15분 이내에는 다시 착용하지 않는다.
 2) 다른 점안제를 병용하는 경우는 최소한 10분 이상의 간격을 두고 투여해야 한다.
 3) 국소 점안제의 다회투여-용량 용기의 사용으로 인한 박테리아성 각막염이 보고되었다. 이 용기는 대부분 각막질환이나 눈 상피 표면의 파열을 수반하는 환자들로부터 우연히 오염된다.
 4) 오염된 안액을 사용함으로서 눈에 심각한 손상 및 그로 인한 시력 감소가 나타날 수 있으므로 눈과 그 주변에 용기의 끝 부분이 닿지 않도록 주의한다.
 5) 인과 수술이나 병발성 눈 상태(예, 경련 또는 감염)가 발생하면 즉시 환자 사용하고 있는 디파이로프라지아민 용기의 계속 사용여부에 대해 의사와 상의할 것을 환자에게 알려주어야 한다.
 6) 점안 시에 원칙적으로 환자는 반듯하게 누워서 눈꺼풀을 열어 결막주머니 내에 점안한 후, 1~5분간 눈을 감고 눈을 주마니를 입번시킨 후에 눈을 뜨게 한다.
 7) 이 악으로 눈 까지 증상이 나타나 눈물이 많이 흐를 경우에는 악역이 눈물에 쟁겨 흘러가기 때문에 효과를 얻을 수 없는 경우도 있다.
13. 보관 및 취급상의 주의사항
 1) 직사광선을 피해 용기를 외부포장에 넣어 보관한다.
 2) 첫 개봉 후 28일은 초과하는 경우 사용하지 않는다.

■ 저장방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)에서 차광보관

■ 포장단위 : 5mL/병

■ 사용기한 : 본 제품의 사용기한은 직접용기 혹은 외부포장에 기재되어 있습니다.

※ 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환해 드립니다.

※ 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하십시오.

※ 이 첨부문서 작성일자 이후 개정된 내용은 홈페이지(www.santen.co.kr)나 전화로 문의하시면 확인할 수 있습니다.

※ 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원 (1644-6223)

제조의뢰자

SANTEN Oy

Nittityhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland

제조원

SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.

Noto Plant : 2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan

수입판매원

한국산텐제약(주)

서울 강남구 테헤란로 203, 15층 (역삼동, 에스아이타워) (TEL : 1522-1430)

※ 첨부문서 작성일 : 2019년 12월 1일