

## 사용상의주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응의 병력이 있는 환자
- 2) 녹내장 환자 및 시각 폐쇄로 녹내장의 위험이 있는 환자(안압이 상승하여 녹내장이 악화될 수 있다)
- 3) 전립샘비대 등 하부요로 폐색성 질환 환자
- 4) 신생아 및 조산아
- 5) 바이러스(특히 간염, 포진, 수두) 감염, 유효한 항균제가 없는 감염증 또는 전신 진균증 환자(면역기능억제 작용에 의해 감염증이 악화될 수 있다)
- 6) 생백신 투여 환자
- 7) 치료에 의해 조절되지 않는 조현병

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 투여하지 않는 것을 원칙으로 하지만 다음 환자에는 특히 필요한 경우에 한하여 신중히 투여한다.
  - (1) 결핵성 질환, 단순포진성 각막염 환자(면역기능억제작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)
  - (2) 고혈압, 전해질 이상 환자(전해질대사작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)
  - (3) 혈전증 환자(혈액응고촉진작용에 의해 혈전증이 악화될 수 있다)
  - (4) 후낭하 백내장 환자(후낭하 백내장이 악화될 수 있다)
  - (5) 최근 장문합술을 받은 환자(창상 치유가 지연될 수 있다)
  - (6) 급성 심근경색의 병력이 있는 환자(심파열을 일으켰다는 보고가 있다)
  - (7) 소화성 궤양 환자(위산분비 항진, 육아조직증식억제작용에 의해 궤양이 악화될 수 있다)
  - (8) 조현병 환자(대뇌절연계의 신경전달물질에 영향을 주어 증상이 악화될 수 있다)
  - (9) 중증 골다공증 환자(골형성억제작용 등에 의해 골다공증이 악화될 수 있다)
- 2) 감염증이 있는 환자(면역기능억제작용에 의해 감염증이 악화될 수 있다)

- 3) 당뇨병 환자(당신생 촉진작용에 의해 혈당치가 상승하여 당뇨병이 악화될 수 있다)
- 4) 신부전 환자(약물의 배설이 지연됨에 따라 체내에 축적되어 이상반응이 야기될 수 있다)
- 5) 갑상샘기능저하증 환자(코르티코이드의 혈중 반감기가 증가되었다는 보고가 있다)
- 6) 간경변 환자(대사호소의 활성저하 등에 의해 이상반응이 야기될 수 있다)
- 7) 지방간 환자(지방분해 · 재분포 작용에 의해 간에 지방침착이 증가되어 지방간이 악화될 수 있다)
- 8) 지방색전증 환자(코르티코이드 과량투여에 의해 지방색전증이 유발된다는 보고가 있으며, 지방색전증이 악화될 수 있다)
- 9) 중증 근무력증 환자(단백이화작용에 의해 사용초기 일시적으로 증상이 악화될 수 있다)
- 10) 기립저혈압 환자
- 11) 만성 변비 환자(마비성 장폐색증의 위험이 있다)
- 12) 6세미만의 소아 및 고령자
- 13) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부
- 14) 폐쇄각녹내장 위험이 있는 환자

### 3. 이상반응

- 1) 과민반응 : 발진, 광선 과민증 등이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.
- 2) 체액 및 전해질 : 부종, 저칼륨성 알칼리혈증, 때때로 혈압상승 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다.
- 3) 순환기계 : 저혈압, 심계항진, 빈맥, 기외수축이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다.
- 4) 정신신경계 : 때때로 정신장애가 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다. 진정, 신경과민, 초조감, 다행감, 복시, 두통, 어지럼, 이명, 정서불안, 감정이상, 히스테리, 신경염, 때때로 불면, 출음, 두중감, 피로 등이 나타날 수 있다.
- 5) 소화기계 : 때때로 소화성 궤양, 소아의 경우 급성 췌장염이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다. 구갈, 가슴쓰림, 위통, 구역, 구토, 식욕증가, 설사 등이 나타날 수 있다.

6) 비뇨기계 : 빈뇨, 배뇨곤란, 요폐, 스테로이드 신증 등이 나타날 수 있다.

7) 혈액계 : 백혈구 증가, 재생 불량성 빈혈, 용혈성 빈혈, 드물게 혈전증, 무과립구증, 혈소판 감소 등이 나타날 수 있다.

8) 피부 : 부종, 여드름, 색소침착, 피하출혈, 자반, 선조(線條), 다모, 탈모, 가려움, 발한이상, 주사(rosacea), 안면홍조, 피부위축, 지방조직염 등이 나타날 수 있다.

9) 내분비계 : 속발성 부신피질기능부전(투여를 중지한다), 월경이상, 다뇨, 급성 부신피질 부전증, 당뇨, 드물게 소아의 경우 성장억제가 나타날 수 있다.

10) 근골격계 : 골다공증, 근병증, 근약화, 근위축, 척추압박골절, 대퇴골 및 상완골 말단의 무균성 괴사, 근육통, 관절통이 나타날 수 있다.

11) 지질 및 단백질 대사 : 월상안, 음성질소평형, 지방간 등이 나타날 수 있다.

12) 눈 : 드물게 후낭하 백내장, 녹내장, 안구돌출이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다. 빈도불명의 시야흐림이 나타날 수 있다.

13) 호흡기계 : 기도 분비물의 점성화, 비폐 등이 나타날 수 있다

14) 기타 : 유발감염증(투여를 중지한다.), 권태, 발열, 정자 수 및 운동변화, 피로감, 가슴통증, 드물게 체중증가가 나타날 수 있다.

15) 외국에서 이 약의 사용 성적조사 등의 이상반응 발현 빈도가 명확이 조사되지 않았으며 중요한 이상반응(빈도불명)은 다음과 같다.

(1) 감염증유발, 감염증의 악화 : 감염증유발, 감염증의 악화가 나타날 수 있다. B형간염바이러스의 증식에 의한 간염이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 적절한 처치를 한다.

(2) 속발성부신피질기능부전, 당뇨병, 급성부신부전 : 속발성부신피질기능부전, 당뇨병 또는 급성 부신부전이 나타날 수 있으므로 검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.

(3) 소화성궤양, 췌장염 : 췌장염 또는 위궤양 등의 소화성궤양이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.

(4) 정신변조, 우울상태, 경련, 착란 : 우울상태, 경련, 착란 또는 정신변조가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.

(5) 골다공증, 근병증 : 대퇴골 및 상완골 등의 골두무균성괴사 : 대퇴골 및 상완골 등의 골두무균성 괴사 또는 골다공증, 근병증이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.

(6) 녹내장, 후낭하백내장 : 연용에 의해 안압 항진, 녹내장, 후낭하백내장을 초래할 수 있으므로 정기적으로 검사하는 것이 바람직하다.

(7) 혈전증 : 혈전증이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.

(8) 재생불량성빈혈, 무과립구증 : 클로르페니라민 제제에서 재생불량성빈혈, 무과립구증이 나타날 수 있으므로 혈액 검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 투여를 중지한다.

(9) 유아·소아의 발육억제

#### 4. 일반적 주의

- 1) 이 약 투여중의 환자는 졸음이 올 수 있으므로 자동차 운전 등 위험한 기계조작에 종사하지 않도록 한다.
- 2) 장기투여시 속발성 부신피질부전이 발생할 수 있으며, 투여 중지후 수개월까지 계속될 수 있다. 장기투여 후 코르티코이드를 갑자기 중지하면 급성 부신부전, 가끔 발열, 두통, 식욕부진, 무력감, 근육통, 관절통, 쇼크 증상 등이 나타날 수 있으므로 점진적으로 감량하는 등 특히 주의하며, 금단증상이 나타난 경우에는 즉시 재 투여 또는 증량한다. 장기투여 중 외상, 수술, 감염 등의 스트레스 발생시 일시적으로 투여량을 증가해야 하며, 장기투여 후 투여 중지 상태인 경우에는 일시적으로 재투여해야 한다.
- 3) 면역억제제를 투여중인 환자(소아)는 건강한 사람(소아)보다 감염되기 쉽다. 예를 들어 수두나 흥역은 면역억제제인 코르티코이드를 투여한 환자에서 더 심각하거나 심지어 치명적인 결과를 일으킬 수 있다. 이러한 질환을 앓아 본적이 없는 성인 및 소아의 경우 이러한 것에 노출되지 않도록 특히 주의한다. 만일 수두에 노출되면 3 ~ 10일 이내 수두대상포진 면역글로불린(VZIG), 흥역에 노출되면 면역글로불린(IG) 같은 예방처치가 필요하다. 수두가 발생되면 항바이러스약물 사용이 고려된다.
- 4) 급성 두드러기 치료의 경우 투여 기간이 10일을 초과하지 않도록 한다.
- 5) 코르티코이드 요법을 받는 환자는 생백신을 투여 받으면 안되며, 신경학적 합병증의 가능성과 항체반응의 결핍으로 인하여 특히 고용량으로 코르티코이드를 투여중인 환자는 기타의 예방접종도 하지 않아야 한다.
- 6) 이 약을 투여할 때 특히 적응증을 고려하여 다른 치료법으로 충분히 치료효과를 기대할 수 있으면 이 약을 사용하지 않는 것을 원칙으로 하고 국소요법으로도 충분한 경우에는 국소요법을 실시한다.

- 7) 장기치료시 위험도를 고려한 후 치료를 시작해야 하며, 이상반응은 투여량, 투여기간과 상관성을 나타내므로 최소 유효량을 되도록 단기간 투여한다.
- 8) 활동성 결핵환자에 이 약의 투여는 전격성, 파종성 결핵에 한정되며 적절한 항결핵요법제와 병용 투여한다.
- 9) 잠복성 결핵 환자 또는 투베르클린 반응 양성 환자에게 코르티코이드를 투여할 경우 결핵이 재활성화될 수 있으므로 세밀한 관찰이 필요하며 장기연용할 경우에는 예방적 화학요법을 받아야 한다.
- 10) 특히 이 약 투여 중에 수두 또는 홍역에 감염되면, 치명적인 경과에 이를 수 있으므로 다음 주의가 필요하다.
- (1) 이 약 투여전에 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종의 유무를 확인한다.
- (2) 수두 또는 홍역의 병력이 없는 환자에 대해서는 수두 또는 홍역에의 감염을 최대한 방지하여 충분한 배려와 관찰을 한다. 감염이 의심스러운 경우와 감염된 경우에는 즉시 진찰을 받아 지도하고, 적절한 처치를 하다.
- (3) 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종을 받은 적이 있는 환자에서도 이 약 투여중에 수두 또는 홍역이 나타날 가능성이 있으므로 유의한다.
- 11) 전신 및 국소 코르티코이드 사용 시 시각장애가 보고될 수 있다. 만약, 환자에서 시야흐림 또는 기타 시각장애와 같은 증상이 나타나면, 전신 및 국소 코르티코이드 사용 후에 보고되었던 백내장, 녹내장 또는 중심성 장액막락망막병증 (central serous chorioretinopathy (CSCR))과 같은 드문 질환을 포함하여 시각장애를 일으킬 수 있는 원인을 확인하기 위하여 안과전문의에게 진료받을 것을 고려해야 한다.
- 12) 치명적일 수 있는 크롬 친화 세포종 발작이 전신 코르티코스테로이드의 투여 후 보고되었다. 크롬 친화 세포종 발작이 의심되거나 확인된 환자는 코르티코스테로이드에 대한 적절한 위해성/유익성을 평가한 후에 만 투여해야 한다.
- 13) 코르티코이드는 잠재적 아메바증을 활성화시킬 수 있으므로 열대지방을 다녀왔거나 원인불명의 설사 증세를 보이는 환자들에서 코르티코이드 요법을 계획하기 전에 잠재적 또는 활동적 아메바증을 치료하도록 한다.
- 14) 코르티코이드를 투여받은 환자에서 카포시 육종이 보고된 바 있다. 코르티코이드 투여를 중단하면 증상이 완화될 수 있다.

## 5. 상호작용

- 1) 다형성 심실빈맥을 일으킬 수 있는 약(아스테미졸, 베프리딜, 에리트로마이신 IV, 할로판트린, 펜타미딘, 스파르플록사신, 빈카민, 셀토프리드)과 병용투여하지 않는다.
- 2) 알코올과 병용투여시 항히스타민의 효과를 증강할 수 있으며 주의력 저하로 운전 및 기계조작에 위험한 상황이 초래될 수 있으므로 병용투여하지 않는다.
- 3) 다형성 심실빈맥을 일으킬 수 있는 항부정맥약(아미오다론, 디소피라미드, 퀴니딘, 소탈올)과 병용 투여시 서맥, QT 간격 연장, 저칼륨혈증 등이 부정맥을 일으키는 원인이 되므로 신중히 투여한다. 심실 빈맥이나 타나면 항부정맥약 투여를 중지한다.
- 4) 비스테로이드소염진통제(NSAID)와 병용투여시 위장관 궤양의 위험을 증가시킬 수 있으며, 아스피린과 병용 투여시 아스피린의 신청소율을 증가시켜 살리실산염의 혈중농도를 감소시키거나 이 약을 중단했을 때 살리실산염의 독성을 증가시킬 수 있으므로 용량에 주의한다. 특히, 저프로트롬бин혈증 환자에서 이 약과 아스피린을 병용투여시 주의한다.
- 5) 항응고제, 혈당강하제, 소마트로핀의 경우 코르티코이드와 병용투여에 의해 그 작용이 약화될 수 있으므로 용량조절이 필요하다.
- 6) 이뇨제(칼륨보존성 이뇨제 제외), 암포테리신B, 카르베노졸론, 완하제와 병용투여에 의해 저칼륨혈증이 나타날 수 있으므로, 자주 혈중 칼륨농도를 검사하고 병용투여시 용량에 주의한다.
- 7) 디기탈리스 배당체와 병용투여시 부정맥, 저칼륨혈증과 관련된 독성이 증가할 수 있으므로 혈중칼륨농도를 검사하고 경우에 따라서는 심전도 검사를 실시한다.
- 8) 바르비탈계 약물(페노바르비탈), 페니토인, 리팜피신, 카르바마제핀, 프리미돈, 아미노글루테치미드, 리파부틴과 병용투여에 의해 이 약의 작용이 감소될 수 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.
- 9) 이소니아지드와 병용투여시 이소니아지드의 혈중농도를 감소하므로 용량조절이 필요하다.
- 10) 제산제는 당질코르티코이드의 위장관 흡수를 방해하므로 투여 간격을 2시간이상으로 한다.
- 11) 혈압강하제와 병용투여시 혈압강하효과를 감소시킬 수 있다(나트륨 증가로 수분 저류 위험이 있다).
- 12) 알파인터페론과 병용투여시 인터페론의 활동을 억제할 위험이 있다.
- 13) 중추신경억제제, MAO 저해제 등 항콜린작용유발제와의 병용투여에 의해 서로의 작용이 증강될 수 있으므로 감량하는 등 신중히 투여한다.
- 14) 드록시도파와 노르에피네프린과 병용투여시 혈압상승이 나타날 수 있다.

15) 사이클로스포린과 병용투여시 사이클로스포린의 혈중농도를 상승시켜 경련이 발생했다는 보고가 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.

16) 비탈분극성 근이완제(브롬화판크로니움 등)와 병용에 의해 근이완 작용이 감소 또는 증가될 수 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.

17) 클로로퀸, 히드록시클로로퀸과의 병용에 의해 근병증, 심근증 발생위험이 증가할 수 있다.

18) 강력한 CYP3A4 저해제(예:이트라코나졸, 클래리트로마이신, 리토나비르, 코비시스타트를 함유한 약물 등)와 병용투여시 코르티코스테로이드의 노출 증가로 인한 전신 코르티코스테로이드의 부작용 발생 위험성이 증가할 수 있다.

## 6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 동물실험에서 기형발생 작용이 보고되어 있으며 태아의 성장지체, 언청이의 위험성 등이 증가, 태아의 뇌 성장 및 발달에도 영향을 끼칠 수 있으며 임신 중에 코르티코이드를 투여한 모체에서 태어난 신생아의 경우 부신부전증을 일으킬 수 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.

2) 이 약의 성분은 모유중으로 이행될 수 있으므로 이 약 투여중에는 수유를 중단한다.

## 7. 소아에 대한 투여

1) 소아 및 청소년기에서 용량 관련 성장지체가 비가역적으로 나타날 수 있으므로 소아에 코르티코이드를 투여할 경우에는 최소용량을 투여해야 하며 발육성장에 관해 주의 깊게 관찰한다.

2) 장기투여한 경우 두개내압 항진증상이 나타날 수 있다.

## 8. 고령자에 대한 투여

고령자에게 장기 투여한 경우 감염증의 유발, 당뇨병, 골다공증, 고혈압, 후낭하 백내장, 녹내장 등 이상반응이 발현되기 쉬우므로 특히 신중히 투여한다.

## 9. 저장상의 주의사항

차광, 실온에 보관한다.

## 10. 기타

면역억제가 억제될 가능성이 있는 환자에 투여할 경우에는 다음 사항을 환자에게 알린다.

- 1) 수두, 홍역 등에 감염될 위험성이 있다.
- 2) 감염될 경우에는 의료기관에 진찰을 받는다.