

다자인랜드	품목명	품목번호	버전
	다모다트연질캡슐 20vcl 함유문서	LT1109-03	200801
규격	가로:200mm 세로:300mm		
인쇄규격			
글자포인트 7pt	전문의약품, 원료약품 및 그 분량, 제형명		
글자포인트 6.5pt	주소, 성, 성, 효능·효과, 용법·용량, 주의사항, 저장방법		
색상	DIC190, DIC582(백)		
지중 / 코팅	70g 모조지 또는 상응하는 지중		
후가공	없음		
비고			

	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	
	

사용설명서



현대약품의 제1원료 제조소
CCM 인증 기업으로서
소비자 중심 경영을 실천한다.

- 이 약을 사용하기가 전에 사용설명서를 자세히 읽어 주십시오.
- 본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시 한번 읽어 주십시오.
- 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.

【원료약품 및 그 분량】1캡슐 중

- 유효성분 : 두타스테리드(DSP) 0.5mg
- 기타 첨가제 : 농글리세린, 부틸히드록시톨루엔, 소듐스카켈린, 폴리옥사이24, 폴리아옥살40경화도피마이드, 프로판릴글리콜로부노라우레이트, D-스orbitol액

【성상】
무색 투명한 내용물이 들어있는 미황색의 투명한 타원형 연질캡슐

【효능·효과】

안정 전립선 비대증의 치료;
안정 전립선 비대증 증상의 개선
급성 요추기 위형성 감소
안정 전립선 비대증과 관련된 수술 필요성 감소
성인 남성만(만40~50세의 남성형 탈모androgenetic alopecia)의 치료

【용법·용량】

이 약의 권장용량은 1일 1회 1캡슐(0.5mg)이다.
캡슐 내용물은 내용시 구멍 안쪽방향의 지극히 조밀할 수 있으므로 이 약을 씹거나 쪼개지 않고 통째로 삼켜 복용해야 한다.
이 약은 식사와 관계없이 복용할 수 있다.
식후에 복용해도 되고, 아침에 복용해도 되고, 저녁에 복용해도 무방하다.
주요한 해로 없고, 누출되는 캡슐용의 영향을 피해야 한다.
만약 캡슐이 새어 이 약이 접촉한 경우에는 접촉부위를 즉시 물과 비누로 세척해야 한다.

【사용상의 주의사항】

- 경고
1) 여성에게 노출시 남자 태아에 미치는 위험성
이 약은 피부를 통해서 흡수된다. 따라서 이 약의 흡수 가능성과 남자 태아에게 미치는 태자 위험의 위험 가능성 때문에 임신하거나 임신 가능성이 있는 여성이 이 약을 취급하는 안 된다. 또 임신은 이 약을 취급할 때다 주의해야 하고, 누출되는 캡슐용의 영향을 피해야 한다. 만약 캡슐이 새어 이 약이 접촉한 경우에는 접촉부위를 즉시 물과 비누로 세척해야 한다.
2) 소아
이 약은 피부를 통해 흡수하므로, 소아는 누출되는 캡슐과의 접촉을 피해야 한다. 만약 임신이 새어 이 약과 접촉한 경우에는 접촉부위를 즉시 물과 비누로 세척해야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 여성
- 18세 미만의 소아
- 이 약이나 이 약의 다른 성분 또는 다른 5α-reductase 억제제에 과민증이 있는 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 임상용을 계획하고 있는 성상, 기능상 이 약을 남용성 발암자료에 사용 시 생식능에 영향을 줄 수 있으므로 의사의 판단에 신중히 투여
2) 요전선암이 크게 증가 중요 감소가 나타나는 환자
이러한 환자에서 경우에는 5α-reductase 억제제 투여가 바람직하지 않을 수 있고 재발을 주의해야 모니터링해야 한다.
3) 간질 환자
이 약은 간질에 간질에 미치는 영향은 연구된 바 없다. 이 약은 광범위하게 대체되고 반감기가 약 3~5주정도, 간 기능 이상으로 인하여 환자에게 이 약을 주의하여 투여해야 한다.
4) 강력한 CYP3A4 억제제에 병용투여
이 약이 광범위하게 대체됨으로 불구하고, 대사와 관련하여 약물상호작용에 관한 시험을 실시하지 않았으므로 강력한 CYP3A4 억제제인 영향을 시험하지 않았다. 약물 상호작용의 가능성 때문에 강력한 CYP3A4 효소 억제제에, 리토나비르 같은 환약제로 투여하는 환자에게 이 약을 투여할 때는 주의하여야 한다.

4. 이상작용

- 대부분의 이상작용은 경증 또는 중증중이었고, 일반적으로 이 약 투여군과 위약 투여군 모두에서 투여하는 동안에 회복되 었고, 두 투여군에서 시험을 중단하면 가장 빈번한 이상작용은 생식기와의 관련 있었다.
2) 임상시험에서 나타난 이상작용
① 안정전립선 비대증 임상시험에서 두타스테리드 단독 투여시 나타난 이상작용
항암제 유래제로 3상 임상시험에서 4,300명 이상의 안정전립선 비대증 남성 참가자를 위약 또는 이 약 0.5mg를 투여 치료조로 임명하였는데, 2,200명에서 이 약을 투여하였는데 (중성 1,728명 | 1,510명) 2,221이 이 약을 투여했다. 이 약은 위약과 비교하여 47~94세에서 66%였고, 백인(이 약을 남겼다. 2에 걸쳐 투약 기간 동안, 378명(이 시험군의 9%) 이 이상작용으로 인하여 시험에서 탈락하였는데, 대부분이 생식기와의 관련 있었다. 시험장에서 기밀할 가능성이 있는 이상작용으로 연구자가 판단하여 시험을 중단한 경우는 이 약 투여 피험자의 4%, 위약 투여 피험자의 3%에서 나타 났고, 이러한 값이 연구자가 이 약과 관련 있는 것으로 판단되 이상작용(약1%상의 별도로 발생한 이상작용들이 3개 의 3상 유래제로 임상시험에서 이 약 투여군에 위약과 비교하여 더 자주 보고되었다.
1% 이상의 빈도로 발생한 이 약과 관련 있는 이상작용

이상작용	투여 1년 동안 나타난 빈도		투여 2년 동안 나타난 빈도	
	위약(n=2156)	이 약(n=2167)	위약(n=1736)	이 약(n=1744)
발기부전*	3%	6%	1%	2%
성욕 감소*	2%	4%	< 1%	< 1%
사정 장애**	1%	2%	< 1%	< 1%
여성성 유발**	< 1%	1%	< 1%	1%

* 이러한 결과는 이상작용으로 두타스테리드 투여와 관련이 있다(단독 투여 및 탈로스타트과의 병용투여를 포함, 이 이상 작용률들은 투여 중단 후에도 지속될 수 있다. 이에 대한 두타스테리드의 역할은 알려져 있지 않다.
** 이상 작용률과 연령 비례 포함

- 2년 동안의 임상시험에서 이상작용은 프로파일링의 변화는 없었다.
② 남용성 발암 임상시험에서 두타스테리드 단독 투여시 나타난 이상작용
2상의 6개월 유래제로 3상 임상시험 및 1년의 2상 임상시험에서 이 약의 남용성 발암 치료에 대해 연구되었다. 이들 임 상시험에서 연구자가 이 약과 관련 있는 것으로 판단된 이상작용은2% 이상의 빈도 이하와 같으며, 이 약에서 위약과 비교하여 더 자주 보고되었다.

이상작용	유래제로 2상 임상시험에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도		유래제로 3상 임상시험에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도	
	위약(n=634)	두타스테리드(n=688)	위약(n=181)	두타스테리드(n=184)
부종	2(0.3%)	4(0.6%)	2(1.1%)	2(1.1%)
위장장애 포함 설사 및 통풍	0	2(0.3%)	0	2(1.1%)
이상작용	위약 대조 3상 임상시험 1에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도		위약 대조 3상 임상시험 2에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도	
발기부전*	6(3%)	10(5%)	6(3%)	10(5%)
성욕감소	2(1%)	4(2%)	2(1%)	4(2%)
이상작용	유래제로 2상 임상시험 1에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도		유래제로 2상 임상시험 2에서 투여 6개월 동안 나타난 이상작용의 빈도	
성기농장증	2(3%)	3(4%)	2(3%)	3(4%)

③ 안정전립선 비대증 임상시험에서 두타스테리드 단독 투여시 나타난 병용투여시 나타난 이상작용
두타스테리드 0.5mg 및 탈로스타트 0.4mg를 1일 1회, 단독 또는 병용투여시를 비교하기 위한 4년 2군의 CombAT(Combination of Avodart and Tamsulosin)시험에서 연구자가 두타스테리드와 관련 있는 것으로 판단한 이

이상작용	투여 1년 동안 나타난 빈도		투여 2년 동안 나타난 빈도	
	위약(n=1610)	(n=1428)	(n=1283)	(n=1200)
병용투여**	(n=1610)	(n=1428)	(n=1283)	(n=1200)
두타스테리드**	(n=1623)	(n=1464)	(n=1325)	(n=1200)
탈로스타트**	(n=1611)	(n=1468)	(n=1281)	(n=1112)

** 병용투여

④ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑤ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑥ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑦ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑧ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑨ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑩ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑪ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑫ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑬ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑭ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑮ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑯ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑰ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑱ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑲ 위약 대조 병용투여** 병용투여

⑳ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉑ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉒ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉓ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉔ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉕ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉖ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉗ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉘ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉙ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉚ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉛ 위약 대조 병용투여** 병용투여

㉜ 위약 대조 병용투여** 병용투여

생반응률(1% 이상의 누적 빈도로 발생한 이상반응들이 아래와 같이 보고되었다.

이상반응	투여 1년 동안 나타난 빈도		투여 2년 동안 나타난 빈도		
	위약(n=1610)	(n=1428)	(n=1283)	(n=1200)	
병용투여**	(n=1610)	(n=1428)	(n=1283)	(n=1200)	
두타스테리드**	(n=1623)	(n=1464)	(n=1325)	(n=1200)	
탈로스타트**	(n=1611)	(n=1468)	(n=1281)	(n=1112)	
발기부전**	병용투여**	6%	2%	1%	1%
성욕 감소**	두타스테리드**	5%	2%	1%	1%
사정 장애**	탈로스타트**	3%	1%	< 1%	< 1%
여성성 유발**	성욕 감소**	5%	1%	1%	0%
	병용투여**	4%	1%	1%	0%
	두타스테리드**	2%	1%	1%	0%
	탈로스타트**	2%	1%	1%	1%
사정 장애**	성욕 감소**	5%	1%	1%	0%
성욕 감소**	병용투여**	6%	2%	1%	1%
사정 장애**	두타스테리드**	5%	2%	1%	1%
여성성 유발**	탈로스타트**	3%	1%	< 1%	< 1%
	성욕 감소**	5%	1%	1%	0%
	병용투여**	4%	1%	1%	0%
	두타스테리드**	2%	1%	1%	0%
	탈로스타트**	2%	1%	1%	1%
사정 장애**	성욕 감소**	5%	1%	1%	0%
성욕 감소**	병용투여**	6%	2%	1%	1%
사정 장애**	두타스테리드**	5%	2%	1%	1%
여성성 유발**	탈로스타트**	3%	1%	< 1%	