

변경 전	변경 후	주된 변경내용
버전	5	6 판매자, 부작용 피해구제, 통합정보시스템 수정

인쇄 정보	
바코드	N/A
글자 포인트	문안 6포인트 이상
특이사항	N/A

전문의약품

분류번호 : 214

## 노바스크® 티정 (telmisartan + amlodipine besylate)

40/5mg, 40/10mg, 80/5mg

## NORVASC® T Tablets 40/5mg, 40/10mg, 80/5mg (telmisartan + amlodipine besylate)

## [원료약품의 분량]

- 40/5mg : 1 약 (정)340.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 40/10mg : 1 약 (정)440.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 13.870mg(일로디핀으로서 10mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 80/5mg : 1 약 (정)630.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 80.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨

2) 일반적 특성  
일반적 시험에서 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 2. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 높았던 이상반응

	텔미사르탄 투여군 (n=1,455)	위약군 (n=380)
상기도 감염	7 %	6 %
요통	3 %	1 %
부비동통	3 %	2 %
설사	3 %	2 %
인후염	1 %	0 %

또한 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응은 위약군과 유사한 빈도로 발생한 이상 반응은 인플루엔자 양증, 소화불량, 근육통, 요로감염, 복통, 두통, 아지리움, 통증, 피로, 기침, 고열암, 통증, 구역 및 밀초부종증이다.

3) 고형제 티정의 주의사항

- 아인오텐신 : 텔미사르탄으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에게 투여한다.
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 40/5mg : 1 약 (정)340.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 80/5mg : 1 약 (정)630.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 80.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨

4) 일반적 특성  
일반적 시험에서 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 2. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 높았던 이상반응

	텔미사르탄 투여군 (n=1,455)	위약군 (n=380)
상기도 감염	7 %	6 %
요통	3 %	1 %
부비동통	3 %	2 %
설사	3 %	2 %
인후염	1 %	0 %

또한 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응은 위약군과 유사한 빈도로 발생한 이상 반응은 인플루엔자 양증, 소화불량, 근육통, 요로감염, 복통, 두통, 아지리움, 통증, 피로, 기침, 고열암, 통증, 구역 및 밀초부종증이다.

5) 심장경색의 위험 또는 혈관경색증의 증상

- 아인오텐신 : 텔미사르탄으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에게 투여한다.
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 40/5mg : 1 약 (정)340.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 80/5mg : 1 약 (정)630.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 80.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨

6) 일반적 특성  
일반적 시험에서 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 2. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 높았던 이상반응

	텔미사르탄 투여군 (n=1,455)	위약군 (n=380)
상기도 감염	7 %	6 %
요통	3 %	1 %
부비동통	3 %	2 %
설사	3 %	2 %
인후염	1 %	0 %

또한 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응은 위약군과 유사한 빈도로 발생한 이상 반응은 인플루엔자 양증, 소화불량, 근육통, 요로감염, 복통, 두통, 아지리움, 통증, 피로, 기침, 고열암, 통증, 구역 및 밀초부종증이다.

7) 고형제 티정의 주의사항

- 아인오텐신 : 텔미사르탄으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에게 투여한다.
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 40/5mg : 1 약 (정)340.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 80/5mg : 1 약 (정)630.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 80.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨

8) 일반적 특성  
일반적 시험에서 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 2. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 높았던 이상반응

	텔미사르탄 투여군 (n=1,455)	위약군 (n=380)
상기도 감염	7 %	6 %
요통	3 %	1 %
부비동통	3 %	2 %
설사	3 %	2 %
인후염	1 %	0 %

또한 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응은 위약군과 유사한 빈도로 발생한 이상 반응은 인플루엔자 양증, 소화불량, 근육통, 요로감염, 복통, 두통, 아지리움, 통증, 피로, 기침, 고열암, 통증, 구역 및 밀초부종증이다.

9) 고형제 티정의 주의사항

- 아인오텐신 : 텔미사르탄으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에게 투여한다.
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 40/5mg : 1 약 (정)340.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 40.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨
- 80/5mg : 1 약 (정)630.00mg 중
  - 유호성분 : 텔미사르탄(PE) 80.0mg · 유호성분 : 일로디핀비실산염(EP) 6.936mg(일로디핀으로서 5mg)
  - 첨가제(보조유래성분) : 스테아르산마그네슘(도지, 우지) · 첨가제(티타늄색소) : 청색색
  - 기타 첨가제 : 경질무수규산, 규화미결정셀룰로오스, 글리코린, 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스, 수산화나트륨, 에프렐트®Type C, 크로스카르보네오스나트륨, 크로스포비돈, 포비돈, D-만니톨

10) 일반적 특성  
일반적 시험에서 텔미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 2. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 높았던 이상반응

	텔미사르탄 투여군 (n=1,455)	위약군 (n=380)
</tbl