

캄지오스® (마바кам텐)

환자 가이드

식약처 승인일 : 20250922
국내 승인 번호 : 3500-KR-2500122



서론

본 환자 가이드를 귀하에게 제공하는 이유는 캄지오스를 처방받았기 때문입니다.
캄지오는 증상성 폐색성 비대성 심근병증 (hypertrophic cardiomyopathy)(HCM)
라고도 알려짐)이 있는 성인을 치료하는 데에 사용되는 심장약입니다.

캄지오스® (마비캄텐)
환자 카드

이 지침에는 환자 카드가 포함되어 있습니다. **환자 카드는 항상 소지하시기 바랍니다.** 귀하가 캄지오스를 복용하고 있다는 것을 모든 보건전문의료인에게 알리기 바랍니다.
환자 카드는 캄지오스의 주요 위해성에 관한 정보와 처방의의 연락처를 포함하고 있습니다.

캄지오스 국내 제품설명서는 캄지오스에 대해 더 많은 정보를 제공하므로 반드시 읽으시기 바랍니다. 추가 질문이 있다면, 담당 처방의나 의사 혹은 약사에게 문의하십시오.



증상성 폐색성 비대성 심근병증이란 무엇인가요?

증상성 폐색성 비대성 심근병증(HCM)은 심장 근육벽이 두꺼워지고 뻣뻣해져 심장에 혈액이 채워지는 것을 더 어렵게 만듭니다. 일부 증상성 폐색성 비대성 심근병증 환자의 경우, 심장 근육이 두꺼워져 혈액이 심장에서 나머지 신체 부위로 이동하는 것을 막거나 이러한 혈액 이동을 감소시킵니다.



캄지오스는 어떻게 작용하나요?

캄지오스는 심장의 과도한 수축과 체내 혈류 막힘을 감소시킵니다.

심초음파 검사란 무엇이며 이 검사는 왜 중요한가요?

정기적인 심초음파(echo라고도 알려짐)는 의사가 귀하의 심장에 캄지오스가 어떤 영향을 미치는지 평가하는데 도움이 될 것입니다. 심초음파는 심장 사진을 촬영하기 위해 초음파를 이용하는 검사입니다. 이러한 검사들을 통해 의사가 귀하의 심장이 치료에 어떤 반응을 보이는지, 최적의 용량을 복용하고 있는지 확인할 수 있습니다. 심초음파 결과를 바탕으로, 담당 의사가 귀하의 캄지오스 용량을 증량, 감량 또는 유지하거나, 귀하의 치료를 중단할 수 있습니다. 귀하의 첫 심초음파는 캄지오스 복용 후 4주, 8주, 12주 후에 실시될 것입니다. 추적관찰 심초음파는 캄지오스 첫 복용 후 4주, 8주, 12주 후에 실시되며, 그 이후에는 개별화된 유지 용량에 도달할 때까지 적어도 12주마다 실시될 것입니다. 이후 평가는 적어도 6개월마다 이루어져야 합니다.

캄지오스 용량이 변경되거나 복용 중인 다른 약의 용량이 변경될 경우, 담당 의사의 지시에 따라 심초음파 검사를 받아야 합니다. 유지 용량에 도달하면 적어도 6개월마다 심초음파 검사를 실시하면 됩니다.



담당 처방의의 지시대로 심초음파 검사 일정을 잡고 검사에 참여하는 것이 중요합니다.

심초음파 검사 날짜와 시간을 기억할 수 있도록 전화나 달력에 메모해 두시기 바랍니다.



중요한 안전성 정보

캄지オス 치료와 연관된 주요 위험성은 세 가지입니다.

- 심장이 몸에 충분한 혈액을 공급할 수 없는 상태인 수축성 기능 장애로 인한 심부전
- 특정 약물과 허브 보충제와의 상호작용으로 인한 심부전
- 배태자 독성(뱃속 아기에 대한 독성)

캄지オス와 관련된 다른 가능한 부작용은 캄지オス 국내 제품설명서에 서술되어 있습니다.

캄지オス와 심부전

수축성 기능 장애로 인한 심부전은 중대하면서도 때로는 치명적인 질환입니다.

귀하가 숨참, 가슴 통증, 피로, 심장이 뛸(두근거림) 또는 다리 부종을 포함하는 새로운 또는 악화되는 심부전 증상을 경험하면 **즉시** 처방의나 의사에게 알리거나 다른 치료를 받으십시오.

캄지オス 치료 전과 치료 중에 경험한 새로운 또는 기존의 중대한 의학적 질환을 처방의나 의사에게 알리십시오. 감염 또는 심방세동(불규칙하고 빠른 심장 박동)과 같은 특정 질환은 귀하의 캄지オス 치료에 영향을 줄 수 있습니다.



중요한 안전성 정보(앞장에 이어서)

캄지오스와 약물 상호작용

이용 가능한 일반의약품을 포함하는 일부 약물과 일부 허브 보충제는 귀하의 체내 캄지오스 레벨에 영향을 미칠 수 있으며, 심장수축성 기능장애로 인한 심부전 위험을 증가시킬 수 있습니다. 귀하가 매일 복용하지 않는다고 해도 복용하는 모든 처방약, 일반의약품 및 허브 보충제에 대해 담당 처방의나 의사 혹은 약사에게 알려주십시오. 담당 처방의나 의사 혹은 약사에게 말하지 않고 약물이나 허브 보충제 복용을 시작하거나, 복용을 중단하거나, 이의 용량을 변경하지 마십시오.

귀하의 체내에 캄지오스가 얼마나 있는지에 영향을 미칠 수 있는 약물과 제품의 일부 예시가 표1에 제시되어 있습니다. 이러한 예시는 안내용이며, 해당 범주에 해당될 수 있는 모든 가능한 의약품에 대한 전체 목록으로 간주되지 않습니다.

표 1: 캄지오스에 영향을 줄 수 있는 약물 및 제품 예시

약물/제품	치료 대상 질환
오메프라졸, 에스오메프라졸, 시메티딘	위궤양 및 위산 역류
클래리스로마이신, 리팜피신	세균 감염
베라파밀, 딜티아젬	심장 질환
플루코나졸, 이트라코나졸, 케토코나졸, 포사코나졸, 보리코나졸	진균 감염
플루옥세틴	우울증
리토나비르, 코비시스타트	인체 면역결핍 바이러스
자동 주스	



중요한 안전성 정보(앞장에 이어서)

캄지오스와 배태자 독성(뱃속 아기에 대한 독성)

캄지오스는 뱃속 아기에 유해할 수 있기 때문에 귀하가 임신 중이거나, 가임 여성이며 매우 효과적인 피임법을 사용하지 않고 있다면, 캄지오스를 복용해서는 안 됩니다.

귀하가 임신이 가능한 경우, 캄지오스를 복용하기 전에 임신 검사에서 음성이 확인되어야 합니다. 치료 기간 동안 그리고 캄지오스 마지막 복용 후 최소 4개월 동안 매우 효과적인 피임법을 사용해야 합니다. 캄지오스는 호르몬 피임 효과를 감소시킬 수 있습니다.

귀하에게 가장 적합한 피임법에 대해서는 귀하의 의사와 상의해야 합니다.

귀하가 임신을 고려 중이라면 담당 의사에게 알리기 바랍니다. 캄지오스를 복용하는 중에 임신이 의심되거나 임신한 경우, 담당 처방의나 의사에게 즉시 알리기 바랍니다. 담당 처방의나 의사가 치료 옵션에 대해 귀하와 상의할 것입니다.



언제 치료를 받아야 하나요?

본 환자 가이드에서 논의되지 않았더라도, 캄지오스를 복용하는 동안 부작용이 발생하면 귀하를 만나는 보건전문의료인에게 알리십시오. 발생 가능한 부작용과 보고 방법에 관한 상세내용은 캄지오스 국내 제품설명서에도 제공됩니다. 식품의약품안전처에 부작용을 보고하시면 이 의약품에 관한 추가적인 안전성 정보 수집에 도움이 됩니다.

귀하가 숨참, 가슴 통증, 피로, 심장이 뛸(두근거림) 또는 다리 부종을 포함하는 새로운 또는 악화되는 심부전 증상을 경험하면 즉시 처방의나 의사에게 알리거나 다른 치료를 받으십시오.



추가 정보

캄지오스에 관한 질문이나 우려가 있을 경우, 처방의, 의사, 약사 또는 다른 보건전문의료인과 이러한 내용을 상의하십시오.

추가 정보를 원하시면 (유)한국비엠에스제약으로 연락하십시오.

전화번호: 02-3404-1488

이메일: medinfo.Korea@bms.com

캄지오스® (마바кам텐)

환자 카드



메모



본 가이드의 내용은 아래 URL이나 QR코드를 통해서도 확인하실 수 있습니다.
www.camzyos-safety.co.kr



Bristol Myers Squibb™

©2025 MyoKardia, Inc., a Bristol Myers Squibb company

CAMZYOS® is a trademark of MyoKardia, Inc.

식약처 승인일 : 20250922

국내 승인 번호 : 3500-KR-2500122