

Review Article / **총설**

알레르기성 비염에 대한 한약 및 양약 국소비강외용제의 효과 비교 : 체계적 문헌 고찰

조효림¹ · 오세희² · 김선혜¹ · 성원석³ · 홍승욱⁴ · 김은정⁵
동국대학교 분당한방병원 침구과 (¹수련의, ³전임의, ⁵교수)
동국대학교 일산한방병원 한방안이비인후피부과 (²수련의, ⁴교수)

Comparison of the Effects of Topical Nasal Application on Allergic Rhinitis between Korean and Western Medicine : A Systematic Review of Randomized Controlled Trials

Hyo-Rim Jo¹ · Se-Hee Oh² · Seon-Hye Kim¹ · Won-Suk Sung³ · Seung-Ug Hong⁴ · Eun-Jung Kim⁵

^{1,3,5}Dep. of Acupuncture & Moxibustion Medicine, Dongguk University Bundang Oriental Hospital
^{2,4}Dep. of Ophthalmology, Otolaryngology and Dermatology of Korean Medicine,
Dongguk University Ilsan Oriental Hospital

Abstract

Objectives : The purpose of this study is to evaluate the effectiveness and safety of topical nasal application of Herbal medicine compared with Western medicine in the treatment of Allergic Rhinitis(AR).

Methods : Electronic databases including Cochrane library, PubMed, EMBASE, CNKI, KMBASE, KISS, NDSL, OASIS, KISS and KJTK(Korean Traditional Knowledge Portal) were searched by the keywords such as 'allergic rhinitis', 'nasal sprays', 'herbal medicine', 'plant extracts', and 'external application'. The quality of each RCTs was assessed by Cochrane Collaboration of 'Risk of bias(RoB) Tool'.

Results : 19 RCTs were finally selected from 1419 references screened. 19 RCTs were compared with the effects of topical nasal application of Herbal medicine and Western medicine. Based on the symptom scores from 13 RCTs, topical nasal application of herbal medicine generally has a better effect on relief of AR. The two treatments have similar effects on improving the level of specific factors like IgE, IgG, IL-13, uLTD₄ in blood and urine. 8 RCTs showed adverse effects(AEs) in both groups and severe AEs were not reported.

Conclusions : This study shows that topical nasal application of herbal medicine can improve symptoms and related factors of allergic rhinitis. Well-designed RCT studies with low risk of bias should be conducted to confirm these findings.

Key words : Allergic Rhinitis; Herbal Medicine; Nasal Application; Randomized Controlled Trial (RCT)

I. 서 론

알레르기성 비염은 특징적인 알레르기 항원에 대한 IgE매개 면역반응으로 염증이 발생하며, 주 증상은 수양성 비루, 코막힘, 재채기 및 가려움증으로, 이러한 증상 중 하나 또는 여러 가지의 증상이 복합된 질환이다¹⁾. 선진국과 마찬가지로 알레르기성 비염은 우리나라의 알레르기 질환 중에서 가장 높은 비율을 차지하고 있고²⁻⁴⁾, 유병률 또한 매년 증가하고 있으며, 알레르기성 비염으로 인한 증상은 삶의 질을 저해하며, 국내뿐 아니라 전 세계적으로 사회적, 경제적 부담을 주고 있다^{5,6)}.

서양의학에서는 알레르기성 비염의 치료로 회피요법, 약물치료 등을 사용하고 있는데, 이 중 회피요법은 가장 안전한 치료법이지만 만족할 만한 치료결과를 얻기는 역부족이며, 약물 치료 또한 두통, 어지럼증, 진전, 불면증 등의 원치 않는 부작용을 일으킬 수 있다. 알레르기비염의 진단과 치료 가이드라인에 따르면, 면역치료법의 사용에 대한 권고가 증가하고 있으나⁷⁾, 이 또한 부작용과 위험이 있어 사용에 주의가 필요하다.

최근 서양의학의 치료에 잘 반응하지 않는 알레르기성 비염의 경우 한의학 치료가 증가하는 것이 추세이며, 국내외로 알레르기성 비염에 대한 한약과 침구 치료, 추나 치료⁸⁻¹³⁾에 관한 연구는 다수 진행되어 많은 논문들이 보고되어 있고, 한약비강외용제를 주요 중재로 한 문헌 고찰¹⁴⁾ 등도 보고되고 있다. 그러나 위약, 기존 약물 치료, 무처치, 다른 한약 처방 등을 비교 중재로 하여 국소 양약 및 한약비강외용제 효과 비교에 대한 문헌 고찰은 찾기 힘들다. 그러나 양약 및 한약 국소비강외용제의 치료 효과 비교 및 차후 국소 한약비강외용제 개발을 위해 현재까지의 연구 근황을 파악하고자 본 연구에서 양약과 한약비강분무제와 점비액 등을 중심으

로 알레르기성 비염에 관한 무작위배정 비교임상시험연구(Randomized controlled trial)들을 조사, 분석하여 그 효과를 비교하였다.

II. 연구 방법

1. 문헌 검색 전략

2019년 7월 1일까지 국내외에 발표된 논문들을 대상으로 Pubmed, Cochrane library, EMBASE, CNKI, KMBASE, RISS, NDSL, KISS, 한국전통저널, 전통의학정보포털(OASIS)을 기반으로 검색하였다. 국외 논문검색어는 (External application OR (nose or intranasal or nasal) OR Nasal Sprays) AND ((Plant Extracts OR (Herbal Medicine or herbal)) AND (allergic rhinitis OR (rhiniti* or rhinopath or rhinosinusit or rhinoconjunctivitis or ozena* or hayfever or hay next fever)))로 하였고, CNKI에서는 ‘过敏性鼻炎’, ‘变应性鼻炎’, ‘鼻鼾’, ‘变态性鼻炎’, ‘中药’, ‘草药’, ‘中医药’, ‘外用’, ‘外用制剂’, ‘中药制剂’, ‘外用液’, ‘喷剂’, ‘雾化吸入’, ‘滴鼻’을 조합하여 추가로 검색하였다. 국내 논문검색어는 상기 검색어와 ‘알레르기성 비염’, ‘비강 분무’, ‘분무’, ‘외용제’, ‘분무 치료’을 조합하여 사용하였다.

2. 포함 기준

피험자의 성별과 연령, 인종, 유병 기간, 증세의 정도에는 제한을 두지 않고, 알레르기성 비염을 진단받은 환자를 대상으로 수행한 연구로서 다음의 기준에 부합되는 연구를 시행하였다.

- 1) 무작위배정 비교임상시험연구 (Randomized controlled trial)
- 2) 국소 한약비강외용제, 즉 한약비강분무제, 한약분무 치료 또는 한약점비액이 시험군 중재인 경우
- 3) 국소 양약비강외용제가 대조군 중재인 경우
한편 연구대상 피험자에 비용중, 천식, 비중격 만곡,

Corresponding author : Eun-Jung Kim, Department of Acupuncture & Moxibustion Medicine, Dongguk University Bundang Oriental Hospital 268, Buljeong-ro, Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, 463-865, Republic of Korea
(Tel : 031-710-3751, E-mail : hanijjung@naver.com)

•Received 2019/10/4 •Revised 2019/10/17 •Accepted 2019/10/24

화농성 비염, 급성 비염 등 기타 비질환이 동반된 경우; 비 혹은 부비동 수술을 시행한 경우; 연구에 사용된 약물에 대한 알레르기가 있는 경우; 최소 1주일 전 연구 결과에 영향을 미칠 수 있는 약물 복용; 최근 호르몬 치료나 면역 치료가 시행된 경우; 정신 질환; 심혈관계, 뇌혈관계, 간장, 신장, 혈액학적 질환이 있는 경우 등이 포함된 연구는 제외하였다.

3. 연구 선택

두 명의 연구자(JHR, OSH)가 독립적으로 검색한 주제, 초록을 통해 본 연구와 상관없는 논문을 배제하였고, 나머지 연구의 전문을 확인하여 본 연구 주제와의 적합성을 검토하였다.

발간된 국가 및 사용된 언어와 상관없이 포함기준에 맞는 연구들을 선택하였으며, 연구 디자인은 무작위배정 비교임상시험연구(RCT)만을 포함하였다. 관찰연구, 동물 실험, 고찰 연구들은 제외하였다. 연구의 증재는 시험군은 국소 한약비강외용제를 적용하고, 대조군은 국소 양약비강외용제를 적용한 연구만을 포함하여 국소 한약외용제와 국소양약외용제의 효과를 비교해보고자 하였다. 위약, 무 처치, 다른 한약 처방 혹은 한의학적 증재법을 비교증재로 이용하거나 치료 효과에 영향을 줄 수 있는 기존의 약물 치료 및 한약 치료, 침구치료가 적용된 경우는 제외하였다.

4. 자료 추출 및 분석

최종 선정된 연구에서 발행연도, 연구 대상자 연령, 표본크기, 연구 대상자 기준, 증재법, 비교증재법, 증재 기간, 평가지표 및 결과, 안전성을 추출하였다. 안전성의 경우, 군에 상관없이 보고된 이상사례를 모두 검토하였다. 본 연구의 결과는 연구 간의 이질성이 높아 통계적인 합성을 할 수 없다고 판단하여 정성적 합성법(Qualitative Synthesis)을 통해 기술적으로 제시하였으며 메타분석(Meta analysis)은 시행하지 않았다.

5. 연구의 질 평가

선정된 연구를 대상으로 두 명의 저자가 Cochrane Collaboration의 'Risk of bias(RoB) Tool'을 이용하여 독립적으로 질 평가를 시행하였다. RoB Tool은 선택 비뚤림, 실행 비뚤림, 결과 확인 비뚤림, 탈락 비뚤림, 보고 비뚤림의 5가지 비뚤림에 대하여 무작위 배정 순서 생성, 배정순서 은폐, 연구 참여자, 연구자에 대한 눈가림, 결과평가에 대한 눈가림, 불충분한 결과자료, 선택적 보고, 다른 잠재적 비뚤림 위험의 일곱 가지 영역으로 구분하여 평가한다. 평가는 각 문항에 대하여 '낮음(Low risk)', '높음(High risk)', '불확실(Unclear)'로 구분된다¹⁵⁾. 두 연구자의 의견이 일치하지 않는 경우 상호 토론을 통한 합의를 바탕으로 최종 평가를 수행하였다.

III. 결 과

1. 연구의 선정

최초 검색 결과 Pubmed 872, EMBASE 453, Cochrane 72, CNKI 112, KMBASE 22, KISS 18, NDSL 1, OASIS 1, RISS 51, 한국전통저지식포탈 1편으로 총 1603편의 논문이 검색되었다. 이 외에도 hand searching과 검색한 논문의 참고문헌을 바탕으로 9개의 논문이 추가되어 총 1612편의 논문이 검색되었고, 이 중 중복된 논문 193편을 제외하였다. 제목과 초록을 살펴본 후 69개가 선택되었으며 제외기준에 따라 논문을 제외한 후 최종적으로 19개의 논문이 선정되었다(Fig. 1). 포함된 논문 19편 중 한 편의 논문¹⁹⁾을 제외한 나머지 논문은 모두 중국에서 출판되었다.

2. 연구 대상자의 특성

연구 대상자 수는 최소 30명에서 최대 400명으로 다양하였다. 한 연구 당 포함된 환자 수는 평균 약 115명이었다. 이 중 전체 연령을 대상으로 한 연구가 11편

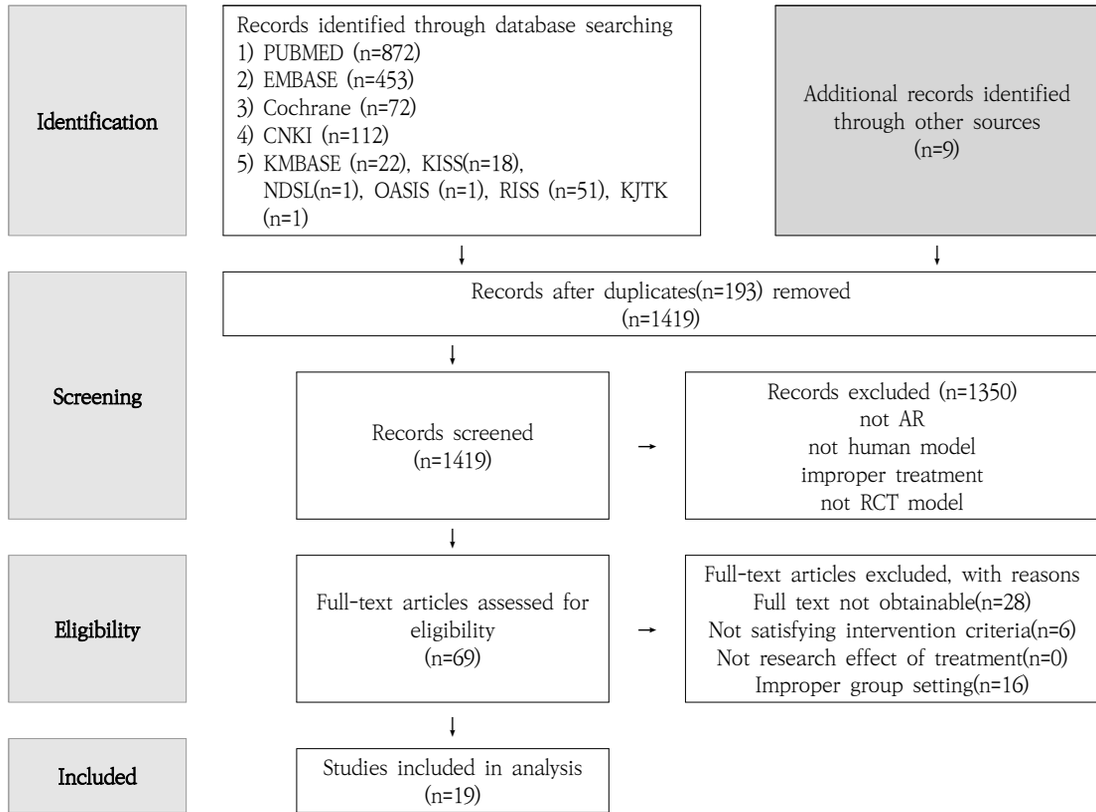


Fig. 1. Flow Chart of Searching and Article Selection

16-26), 소아청소년을 대상으로 한 연구가 7편²⁸⁻³⁴⁾이었으며, 대상자 연령이 언급되지 않은 논문이 1편²⁷⁾이었다.

알레르기성 비염 진단 기준이 정확히 명시된 제시된 것은 총 19편 중 10편이었다. 중의학적 변증을 시행한 연구는 총 6편이었으며, 이 중 2편^{18,27)}은 氣虛血瘀로 변증한 대상자를 대상으로만 시행하였고, 진단 기준에 중의학적 변증을 더한 연구는 2편^{28,29)}, 정확한 변증 기준은 기술되지 않았으나 변증에 따라 중재를 달리 적용한 연구가 2편^{25,32)}이었다.

해당 연구 대상자에 대한 포함기준 및 배제 기준이 모두 명확히 제시된 것은 11편이었다.

3. 중재의 특성

주요 중재는 한약점비액을 이용한 연구가 9편, 한약

비강분무제가 7편, 초음파분무제가 3편이었다. 중재기간은 3주가 9편으로 가장 많았고, 4주가 6편으로 그 다음으로 많았다. 이 외에 5일, 1주, 2주, 15일이 각 1편씩이었다. 중재의 1일 적용 횟수는 일 2회 적용하는 연구가 9편으로 가장 많았고, 일 1회, 일 3회, 일 4-5회가 각 2편의 연구가 있었다. 이 외 4편의 연구에서는 시험군과 대조군에서 1일 적용 횟수가 달랐다(Table 1).

시험군의 중재에 사용된 약물 구성은 Table 2에서 정리하였다. 단일 약재로 구성된 것은 1편이었고, 복합 약재로 구성된 것은 16편이었으며, 2편에서는 약재 구성이 언급되지 않았다. 사용 약재들의 빈도를 분석하였을 때, 蒼耳子(*Xanthii Fructus*)가 10회로 가장 많았으며, 辛夷(*Magnoliae Flos*) 9회, 白芷(*Angelicae Dahuricae Radix*) 7회, 薄荷(*Menthae Herba*) 6회

Table 1. The Characteristics of the Included Studies

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Vanzifekha S ¹⁶⁾ (2016)	N = 26, male/female : 15/11, Age range : 23-68 (mean 41.00)	1) Inclusion criteria i) Patients with presence of chronic rhinosinusitis symptoms for at least 12 weeks ii) Positive CT result indicating the opacity and swelling of the sinus iii) Patients 18 to 75 years of both genders iv) No treatment with systemic or nasal antibiotics or corticosteroids within 4 weeks before visit v) No treatment with oral corticosteroids within the 30 days before visit vi) No treatment with topical corticosteroids within 15 days before visit	P.anisum-based herbal medicine(Sinupium) 2 drops in each nostril, 2/d (morning, evening), after normal saline irrigation	4 weeks
	N = 22, male/female : 14/8, Age range : 18-66 (mean 37.63)	2) Exclusion criteria i) Nasal and sinus surgery within the last 5 years ii) Moderate to severe asthma and mild asthma that is exacerbated within 30 days before trial iii) Known hypersensitivity to the medication or excipients iv) Acute seasonal allergy v) The signs and symptoms of bacterial sinusitis (fever≥38.5) vi) Other diseases, which in the opinion of the investigator disqualifies the patient for trial enrolment vii) During pregnancy and breastfeeding viii) Any side effect during treatment	Fluticasone nasal spray 2 puffs (total 200µg) in each nostril, 2/d(morning, evening), after normal saline irrigation	
Chen XX ¹⁷⁾ (2011)	N = 57, male/female : 36/21, Age range : 18-53 (mean 27.43)	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of PAR - 3 or more symptoms of rhinitis (itching, sneezing, runny nose, and nasal congestion) for at least 30 minutes per day - Physical exam signs : pallor of the nasal mucosa, swollen turbinate - Positive nasal smear of eosinophil, during allergic attack - A positive serum allergens test ii) Patients 16 to 65 year of both genders	QJNSA 2-3 puffs (0.3ml per puff) in each nostril, 2/d	2 courses (7days per course)
	N = 46, male/female : 30/16, Age range : 17-61 (mean 30.78)	2) Exclusion criteria i) Acute seasonal allergy, vasomotor rhinitis, sinusitis, nasal polyp ii) During pregnancy and breastfeeding iii) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal, hematological and psychiatric diseases iv) Patients refuse treatment methods of this study	Beconase nasal spray 2-3 puffs (50µg per puff) in each nostril, 2/d	

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Wang SJ ⁽¹⁸⁾ (2015)	N = 25, male/female : 5/20, Age range : mean 33.76	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of AR ii) With diagnosis of deficiency of Qi and blood stasis, according to TCM iii) Patients 8 to 60 years of both genders iv) No other treatment within 1 week of screening 2) Exclusion criteria i) Requiring chronic use of aspirin, glucocorticoid, or corticosteroid; Usage of them within 3 months of screening ii) During pregnancy and breastfeeding iii) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal and other diseases iv) Current history of asthma or other atopic disease v) Any clinically significant nasal disease of structural abnormalities(including nasal polyps, septal deviation), chronic sinusitis vi) Severe disease like malignant tumor vii) Receiving immunotherapy (desensitization therapy); Usage of antihistamine within 3 days of screening viii) Participating in other drug clinical trials	Likemin nasal spray, 2 puffs in each nostril, 2/d	3 weeks of treatment, 4 weeks of follow-up (total 7 weeks)
	N = 27, male/female : 5/22, Age range : mean 38.55		Mometasone furoate nasal spray, 2 puffs in each nostril, 1/d	
Yu MZ ⁽⁹⁾ (2014)	N = 50, male/female : 61/39, Age range : 18-50	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of SAR or PAR that occurs at the same time every year ii) 3 symptoms : swollen turbinate, clear rhinorrhea, sneezing iii) At least a 2-year history of AR iv) Positive nasal smear of eosinophil, during allergic attack 2) Exclusion criteria : Not mentioned	Fufanggancasuan nasal drops, 1-2 drops in each nostril, 3/d	3 weeks
	N = 50, male/female : 61/39, Age range : 18-50		Beclomethasone nasal spray, 1-2puffs in each nostril, 2/d	
Ye SZ ⁽²⁰⁾ (2011)	N = 212, male/female : 110/102, Age range : 2-73	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of AR - ≥ 1 year history of AR complained nasal itching, sneezing, nasal obstruction and runny nose - Symptoms of rhinitis for at least 30 minutes per day; at least 6 months per year - Positive skin prick test to a specific allergen - Serum IgE>0.09mg/L 2) Exclusion criteria : Not mentioned	Ultrasonic nebulization of Cangxinye, 10min, 1/d	7days per course \rightarrow total 3 courses
	N = 188, male/female : 97/91, Age range : 2-73		Ultrasonic nebulization of NS 20ml + Gentamycin sulfate 80,000u + Dexamethasone 2mg nebulization, 10min, 1/d, 7days per course \rightarrow total 3 courses	

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Qi XY ⁽²¹⁾ (2014)	N = 38, male/female : 26/12, Age range : mean 31.23	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of AR ii) Patients 18 to 60 years of both genders 2) Exclusion criteria i) Usage of other steroids/antihistamine within 1 month of screening ii) During pregnancy and breastfeeding iii) Allergic asthma iv) Upper respiratory tract infection v) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal, hematological and other diseases	Xinyi nasal drops, 3 drops in each nostril, 3/d	3 weeks
	N = 38, male/female : 24/14, Age range : mean 29.28		Azelastine hydrochloride nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d	
Wang DH ⁽²²⁾ (2000)	N = 40, male/female : 26/14, Age range : 14-80 (mean 48.00)	Not mentioned	10% Tuimindibye 0.1ml nasal drop, 3/d	15 days
	N = 30, male/female : 21/9, Age range : 18-75 (mean 44.00)		1% ephedrine + NS + dexamethasone 0.1ml nasal drop, 3/d	
Zhao Y ⁽²³⁾ (2003)	N = 80, male/female : 56/24, Age range : 15-45 (mean 31.80)	1) Inclusion criteria i) Patients who meet allergic rhinitis diagnosis criteria 2) Exclusion criteria i) Undiagnosed patients ii) Patients who suffer from too many diseases or who have certain other diseases. iii) Patients under 15 or over 45 years iv) During pregnancy and breastfeeding v) Patients who are allergic to this medication vi) Those who may not be able to determine the effectiveness of treatment after taking medicine or may have incomplete clinical data that may affect treatment efficacy or safety judgements.	Biyangqing nasal drop, 4-6/d, 1/w	3 weeks
	N = 42, male/female : 16/26, Age range : 14-45 (mean 31.90)		Ephedrine Hydrochloride and Nitrofurazone nasal drop, 4-6/d, 1/w	
Huang ZY ⁽²⁴⁾ (2006)	N = 71, male/female : 36/35, Age range : mean 49.32	Not mentioned	Biminshuiidiye 10ml, 2 drops in each nostril, 3/d	3 weeks
	N = 65, male/female : 32/33, Age range : mean 48.25		1% Furosemide 10ml+Dexamethasone 5mg, 2 drops in each nostril, 3/d	

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Wu XL ⁽²⁷⁾ (2016)	N = 22	<p>v) Patients with nasal diseases such as significant septal curvature, nasal polyps or chronic sinusitis</p> <p>vi) Patients with severe illness such as malignant tumor</p> <p>vii) Patients with skin disease or mental illness</p> <p>viii) Patients who are receiving certain immunotherapy or taking antihistamines within 3 days</p> <p>ix) Patients participating in other drug clinical trials</p>	Mometasone Furoate nasal spray, 2 puffs in each nostril, 2/d (morning, night)	21 days
Weng KH ⁽²⁸⁾ (2016)	<p>N = 20, male/female : 11/9, Age range : 3-13 (mean 8.40)</p> <p>N = 20, male/female : 15/5, Age range : 3-12 (mean 7.00)</p>	<p>1) Inclusion criteria</p> <p>i) Patients had received a diagnosis of PAR</p> <p>ii) Patients 2 to 14 year</p> <p>iii) Patients who are suffering allergic attack at first visit</p> <p>iv) Without any treatment (like oral glucosteroids)</p> <p>2) Exclusion criteria</p> <p>i) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal, hematological and psychiatric diseases</p> <p>ii) During the asthmatic attack</p> <p>iii) Usage of other oral/nasal antihistamine within 1 week of screening or nasal spray/drop steroids within 1 week of screening</p> <p>iv) Usage of systemic steroids within 4 weeks of screening</p> <p>v) Ongoing use of macrolides antibiotics and(or) antifungal drugs</p>	<p>XingBiWenMinNingJiaoJi nasal spray 1 puffs in each nostril, 2/d</p> <p>Budesonide nasal spray, 2/d (total 256µg per day)</p>	4 weeks
Li XW ⁽²⁹⁾ (2016)	<p>N = 20, male/female : 14/6, Age range : mean 7.00</p> <p>N = 20, male/female : 15/5, Age range : mean 7.60</p>	<p>1) Inclusion criteria</p> <p>i) Patients had received a diagnosis of PAR</p> <p>ii) Patients 3 to 14 year</p> <p>iii) Patients who are suffering allergic attack at first visit</p> <p>2) Exclusion criteria</p> <p>i) Usage of other treatment that could affect the deposition of the study medications</p> <p>ii) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal, hematological and psychiatric diseases</p> <p>iii) During the asthma attack</p> <p>iv) Any clinically significant nasal disease of structural abnormalities(including nasal polyps, septal deviation, adenoidal hypertrophy), chronic rhinitis(including acute/chronic sinusitis, atrophic rhinitis)</p> <p>v) Known hypersensitivity to the medication or excipients</p>	<p>Xingbiwenmin nasal spray, 1 puffs in each nostril, 2/d(morning, evening)</p> <p>Budesonide nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d(morning, evening)</p>	4 weeks

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Zeng MY ⁽³⁰⁾ (2012)	N = 100, male/female : 53/47, Age range : 2-14	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of AR - ≥ 1 year history of AR complained nasal itching, sneezing, nasal obstruction and runny nose - Symptoms of rhinitis for at least 30 minutes per day; at least 6 months per year - Positive skin prick test to a specific allergen - Personal or first-degree relative history of allergic diseases - Serum IgE>0.09mg/L 2) Exclusion criteria : Not mentioned	Ultrasonic nebulization of LXFMB, 10mins, 1/d, 7 days per course → total 3 courses	7 days per course → total 3 courses
	N = 100, male/female : 52/48, Age range : 2-14		Ultrasonic nebulization of Gentamicin 80,000U + Dexamethasone(DXM) 2mg, 10mins, 1/d, 7 days per course → total 3 courses	
Luo HY ⁽³¹⁾ (2007)	N = 15, male/female : 9/6, Age range : mean 7.85	1) Inclusion criteria i) Patients had received a diagnosis of AR ii) Patients 3 to 14 years of both genders iii) Patients who are suffering allergic attack at first visit 2) Exclusion criteria i) Usage of other treatment that could affect the deposition of the study medications ii) Serious histories of cardiovascular, cerebrovascular, hepatic, renal, hematological, psychiatric and other diseases	Xingbingingjiaoji nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d	4 weeks
	N = 15, male/female : 9/6, Age range : mean 7.32		Budesonide nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d (total 256µg)	
Liu CZ ⁽³²⁾ (2004)	N = 140, male/female : 63/77, Age range : 5-16 (mean 12.00)	Not mentioned	Inhalation total 12ml with atomizer, 15min, 2/d • Wind-cold pattern : No.7 6ml+No.1 6ml • Gallbladder heat pattern : No.7 6ml+No.2 6ml • Wind-heat pattern : No.7 6ml+No.6 6ml	1 week
	N = 60, male/female : 26/34, Age range : 6-16 (mean 12.00)		Dexamethasone 5mg, Chymotrypsin 5mg, Gentamicin 40,000u, and NS 5ml inhalation, 15min, 2/d	
Wang TT ⁽³³⁾ (2013)	N = 25, male/female : 15/10, Age range : mean 4.4	1) Inclusion criteria i) Patients who meet the criteria for AR diagnosis in Western medicine and TCM ii) Patients 2 to 6 years iii) Patients who are suffering allergic attack at first visit	Zhongyaodibye nasal drop, 1-2 drops in each nostril, 2/d (morning, night)	4 weeks

Study ID	Participants	Inclusion/Exclusion criteria	Intervention	Treatment period
Wang TT ³³⁾ (2013)	N = 25, male/female : 11/14, Age range : mean 5.2	2) Exclusion criteria i) Those who do not meet the diagnostic criteria and inclusion criteria ii) Those who received treatment that could affect the effectiveness indicator of the study	Sodium cromoglicate nasal drop, 1-2 drops in each nostril, 2/d (morning, night)	4 weeks
Zheng J ³⁴⁾ (2010)	N = 50, male/female : 31/19, Age range : mean 7.68 N = 50, male/female : 29/21, Age range : mean 7.33	1) Inclusion criteria i) Patients who meet the criteria for AR diagnosis in Western medicine and TCM ii) Patients 3 to 14 years iii) Patients who are suffering allergic attack at first visit 2) Exclusion criteria i) Those who do not meet the diagnostic criteria and inclusion criteria ii) Those who received treatment that could affect the effectiveness indicator of the study iii) Poor compliance with diagnosis, treatment and follow-up	Zhongyaoxingbinjingjiaodiji nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d Budesonide nasal spray, 1 puff in each nostril, 2/d((total 256 µg per day)	4 weeks

Table 2. Intervention and Ingredients of the Included Studies

Study ID	Intervention	Ingredients
Vanzifekkah S ¹⁶⁾ (2016)	<i>Sinupium nasal drop</i>	<i>Pimpinella anisum seeds</i>
Chen XX ¹⁷⁾ (2011)	Qumin Tongbi Nasal Spraying Agent (QTNSA)	Astragali Radix 30 g, Magnoliae Flos 10 g, Psoraleae Semen 10g, Rubiaakane Nakai 10g, Bupleuri Radix 10g, Forsythiae Fructus 10g, Mume Fructus 10g, Asia Radix 5g
Wang SL ¹⁸⁾ (2015)	Chinese medicine nasal spray of Likemin	Not mentioned
Yu MZ ¹⁹⁾ (2014)	Fufangancaosuan nasal drops	Not mentioned
Ye SZ ²⁰⁾ (2011)	Ultrasonic nebulization of Chanxinye	Xanthii Fructus, Magnoliae Flos, Angelicae Dahuricae Radix, Menthae Herba, Scutellariae Radix, Astragali Radix, Cnidii Rhizoma, Fritillariae Cirrhosae Bulbus, Glycyrrhizae Radix, Chrysanthemia Flos, Glycine Semen Preparatum
Qi XY ²¹⁾ (2014)	Xinyi nasal drops	Xanthii Fructus, Magnoliae Flos, Centipeda minima, Moutan Cortex Radicis, Ginseng Radix, Scutellariae Radix
Wang DH ²²⁾ (2000)	10% Tuimindibiye nasal drop	<i>Asiasari Radix et Rhizoma 15g, Atractylodis Rhizoma Alba 10g, Xanthii Fructus 15g, Wolfiporia extensa 12g, Polyporus 10g, Spirodela Herba 12g</i>
Zhao Y ²³⁾ (2003)	Biyanqing nasal drop	<i>Astragali Radix, Asiasari Radix et Rhizoma, Hydrocotyle sibthorpioides Lam, Magnoliae Flos, Xanthii Fructus</i>
Huang ZY ²⁴⁾ (2006)	Biminshuidibiye nasal drop	<i>Magnoliae Flos, Angelicae Dahuricae Radix, Stemonae Radix, Arctii Semen, Tribuli Fructus, Houttuyniae Herba, Kochiae Fructus, Hydrocotyle sibthorpioides Lam, Schizonepetae Spica, Menthae Herba</i>
Huang RQ ²⁵⁾ (2007)	TCM fumigation according to TCM patterns	Wind-cold pattern : <i>Menthae Herba, Saposhnikoviae Radix, Angelicae Dahuricae Radix 10g, Hydrocotyle sibthorpioides Lam 10g</i> Wind-heat pattern : <i>Menthae Herba, Angelicae Dahuricae Radix 10g, Saposhnikoviae Radix 10g, Lonicerae Flos 10g</i> Lung-heat pattern : <i>Scutellariae Radix, Arctii Semen 10g, Menthae Herba 10g, Platycodonis Radix 10g, Houttuyniae Herba 10g</i>
Zhao Y ²⁶⁾ (2008)	Biyanqing nasal drop	<i>Astragali Radix, Asiasari Radix et Rhizoma, Hydrocotyle sibthorpioides Lam, Magnoliae Flos, Xanthii Fructus</i>
Wu XL ²⁷⁾ (2016)	Keminmiaodanbipenwuji nasal drop	<i>Astragali Radix, Atractylodis Rhizoma Alba, Saposhnikoviae Radix, Moutan Cortex Radicis</i>
Weng KH ²⁸⁾ (2016)	XingBiWenMinNingJiaoJi nasal spray	Vincetoxicum paniculatum, Borneolum Syntheticum, Bezoar Bovis
Li XW ²⁹⁾ (2016)	Xingbiwenmin nasal spray	Vincetoxicum paniculatum, Borneolum Syntheticum, Bezoar Bovis
Zeng MY ³⁰⁾ (2012)	Ultrasonic nebulization of LXFMB	Xanthii Fructus 10g, Magnoliae Flos 5g, Angelicae Dahuricae Radix 10g, Scutellaria Baicalensis 10g, Astragalus membranaceus 20g, Mentha Piperascens 5g, Cnidii Rhizoma 5g, Fritillariae Rhizoma 10g, Glycyrrhizae Radix 5g, Chrysanthemum morifolium 10g, Glycine max 10g
Luo HY ³¹⁾ (2007)	Xingbinginjiaoji nasal spray	Borneolum Syntheticum, Calculus Bovis Artificatus, Xanthii Fructus, Vincetoxicum paniculatum
Liu CZ ³²⁾ (2004)	TCM inhalation according to TCM patterns	No.1 : <i>Pinelliae Tuber, Asteris Radix et Rhizoma, Angelicae Decursivae Radix, Salviae Miltiorrhizae Radix</i> No.2 : <i>Trichosanthes kirilowii Maxim, Scutellariae Radix, Fritillariae Thunbergii Bulbus, Armeniacae Semen, Angelicae Gigantis Radix</i> No.6 : <i>Lonicerae Flos, Forsythiae Fructus, Mori Folium, Chrysanthemi Flos, Hydrocotyle sibthorpioides Lam.</i> No.7 : <i>Xanthii Fructus, Magnoliae Flos, Angelicae Dahuricae Radix, Menthae Herba, Houttuyniae Herba</i>
Wang TT ³³⁾ (2013)	Zhongyaodibiye nasal drop	<i>Magnoliae Flos, Moutan Cortex Radicis, Paeoniae Radix, Cnidii Rhizoma, Angelicae Dahuricae Radix, Agastachis Herba, Xanthii Fructus</i>
Zheng J ³⁴⁾ (2010)	Zhongyaoxingbinginjiao diji nasal spray	<i>Borneolum Syntheticum, Bezoar Bovis, Vincetoxicum paniculatum, Xanthii Fructus</i>

Table 3. Outcome Measurements, Outcomes, and AEs of the Included Studies (T=Treatment, C=Control)

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Vanzifekkah S ⁽¹⁶⁾ (2016)	22-item Sino-Nasal Outcome Test(SNOT-22), CT scans based on Lund-Mackay scoring(LMs)	<p>1) SNOT-22 : improved after treatment in both groups, significantly better results in the study group (p=0.012)</p> <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 20.80±16.24 vs 10.36±10.30 • Subscale <p>Rhinological factors(blow nose, sneezing, runny nose, postnasal discharge, and thick nasal discharge) : 7.26±4.38 vs 4.09±3.22 (p=0.007)</p> <p>Ear and facial symptoms : 2.61±3.25 vs 1.09±2.13 (p=0.066)</p> <p>Sleep function : 2.19±2.49 vs 1.72±2.64 (p=0.534)</p> <p>Psychological issue : -0.07±5.92 vs -3.18±4.14 (p=0.534)</p> <p>2) CT scan based on LMs : improved after treatment in both groups (p<0.05), no significant difference between the two groups after treatment (p=0.067)</p> <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 2.22±2.94 vs 0.76±1.39 	TYC	<p>1) Study group increased discharge (n=7) nausea (n=3) headache (n=1)</p> <p>2) Control group nasal dryness (n=3) bloody discharge (n=1) hoarseness (n=1)</p>
Chen XX ⁽¹⁷⁾ (2011)	Symptoms and signs score, Effective rate, IL-4, IL-8, IgE, Nasal airway resistance (NAR)	<p>1) Effective rate : no statistical significance between the treatment group and the control group (markedly effective rate 61.40% vs 63.04%, total effective rate 87.72% vs 89.13%)</p> <p>2) Symptoms and signs integrals : improved after treatment in both groups (p<0.01), no difference between the two groups after treatment (p>0.05)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nasal congestion : 2.45±0.76 → 1.06±0.48 vs 2.24±0.83 → 1.21±0.54 • Sneezing : 2.16±0.88 → 1.13±0.81 vs 2.27±0.91 → 1.05±0.96 • Runny nose : 1.82±0.65 → 0.79±0.46 vs 1.90±0.72 → 0.84±0.53 • Itching : 1.74±0.80 → 0.52±0.37 vs 1.68±0.69 → 0.65±0.48 • Sign of nasal cavity : 2.12±0.91 → 1.26±0.60 vs 1.93±0.96 → 1.47±0.72 <p>3) Serum levels of IL-4, IL-8, IgE, and NAR : significantly decreased after treatment in the two groups, showing statistical difference(p<0.01), no statistical difference between the two groups. (p>0.05)</p> <ul style="list-style-type: none"> • IL-4 : 91.4±3.3 → 49.9±3.2 vs 92.2±1.3 → 46.6±4.5 • IL-8 : 245.55±25.23 → 159.39±54.381 vs 259.17±26.91 → 168.67±68.09 • IgE : 1437.62±284.16 → 1175.58±159.0 vs 1458.74±256.87 → 1218.05±164.27 • NAR : 0.598±0.123 → 0.365±0.083 vs 0.549±0.119 → 0.389±0.081 	T=C	Not mentioned
Wang SJ ⁽¹⁸⁾ (2015)	Urine leukotriene D4(uLTD4) concentration, Symptoms and signs score, Effective rate	<p>1) uLTD4 : Before treatment, after 3 weeks of treatment, and 4 weeks of follow-up, no statistically significant difference in both groups (p>0.05)</p> <p>2) Primary symptoms (such as sneezing, nasal itching, stuffy nose, watery secretions, and turbinate swelling) : improved after treatment in both groups.</p> <ul style="list-style-type: none"> • After 3 weeks of treatment, no significant difference between the two groups. (p<0.05) 	T<C	<p>1) Treatment group irritation of the throat (n=1)</p> <p>2) Control group : none</p>

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Wang SL ⁽⁸⁾ (2015)	Urine leukotriene D4(ul/ID4) concentration, Symptoms and signs score, Effective rate	<ul style="list-style-type: none"> • After 4 weeks of follow-up, compared to 3 weeks, watery secretions of treatment group, sneezing, nasal itching of control group increased (p=0.005, 0.002, 0.000(0.05) and turbinate swelling of treatment group decreased (p=0.000), the difference is statistically significant 3) Secondary symptoms (such as shortness of breath, sweating, purple tongue, Thin and choppy pulse(Xi Se Mai)) <ul style="list-style-type: none"> • After 3 weeks of treatment, significantly improved in both groups, except sweating, purple tongue of study group and shortness of breath of control group; no significant difference between the two groups • After 4 weeks of follow-up, no statistically significance between the two groups 4) Total effective rate : After 3 weeks of treatment, significantly better results in the control group than in the study group (p=0.003); After 4 weeks of follow-up, no statistical significance between the study group and the control group (p=0.610) <ul style="list-style-type: none"> • after 3 weeks of treatment : 80.0% vs 92.5% (p=0.003) • after 4 weeks of follow-up : 88% vs 85% (p=0.610) 	T/C	1) Treatment group irritation of the throat (n=1) 2) Control group : none
Yu MZ19) (2014)	Symptoms and signs score, Effective rate	<ol style="list-style-type: none"> 1) Total effective rate : no statistical significance between the study group and the control group <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group (90.00% vs 88.00%) 2) Both treatments can effectively relief symptoms, such as sneezing, runny nose, stuffy nose, nasal itching, significantly improved better results in study groups (all P<0.05) 	T/C	Not mentioned
Ye SZ20) (2011)	Effective rate	<ol style="list-style-type: none"> 1) Effective rate : significantly higher in the study group than in the control group (p<0.01) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 98% vs 76% 	T/C	Not mentioned
Qi XY21) (2014)	Expression levels of CD3+ and EOS, Symptoms score, Effective rate	<ol style="list-style-type: none"> 1) Expression levels of CD3+ and EOS : significantly decreased after treatment in both groups <ul style="list-style-type: none"> • CD3+ : significantly lower in the study group than in the control group (p<0.05) <ul style="list-style-type: none"> - study group : 4.19±2.23 → 2.53±1.81 - control group : 5.98±1.71 → 3.20±1.01 • EOS : no statistical significance between the study group and the control group (p>0.05) <ul style="list-style-type: none"> - study group : 5.93±1.65 → 3.14±1.23 - control group : 5.55±1.86 → 3.52±1.16 2) Symptom scores : significantly improved symptoms, such as sneezing, runny nose, congestion, nasal itching in both groups (p<0.05). Xinyi nasal drops reduced congestion significantly more than control group(p<0.05) <ul style="list-style-type: none"> • sneezing : 1.18±0.83 → 0.45±0.55 vs 1.24±0.85 → 0.89±0.61 • runny nose : 1.39±1.05 → 0.74±0.72 vs 1.03±0.68 → 0.63±0.63 	T=C	1) Study group nasal burning sensation(n=2), increased discharge (n=1) 2) Control group : Not mentioned

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Qi XY21 (2014)	Expression levels of CD34+ and EOS, Symptoms score, Effective rate	<ul style="list-style-type: none"> • congestion : $1.27 \pm 0.81 \rightarrow 0.16 \pm 0.43$ vs $1.11 \pm 0.86 \rightarrow 0.79 \pm 0.66$ • nasal itching : $0.97 \pm 0.64 \rightarrow 0.55 \pm 0.5$ vs $1.05 \pm 0.87 \rightarrow 0.61 \pm 0.59$ 3) Total effective rate : no significance difference between the study group and the control group ($p > 0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 81.58% vs 76.32% 	T=C	1) Study group nasal burning sensation($n=2$), increased discharge ($n=1$) 2) Control group : Not mentioned
Wang DH22 (2000)	Effective rate	1) Markedly effective rate : significantly higher in the study group than in the control group <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 65% vs 40% ($p < 0.05$) 2) Total effective rate : significantly higher in the study group than in the control group <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 85% vs 63.33% ($p < 0.01$) 1) Effective rate : significantly better results in the study group, except effective rate ($p < 0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • complete cure rate : 20/80 vs 1/42 • markedly effective rate : 34/80 vs 6/42 • effective rate : 20/80 vs 20/42 2) Symptoms and signs score : significantly improved in study group after treatment (including sneezing, runny nose, nasal congestion, turbinate swelling) ($p < 0.01$)	T>C	1) Study group Nasal pain ($n=1$) 2) Control group Headache ($n=3$)
Zhao Y23 (2003)	Symptoms and signs score, Effective rate	1) Symptoms and signs scores : significantly better result in treatment group than in the control group after treatment ($p < 0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • $11.03 \pm 1.30 \rightarrow 5.02 \pm 1.75$ vs $11.94 \pm 1.36 \rightarrow 7.24 \pm 1.80$ 2) Positive response of nasal provocation test : significant decreased in both groups after treatment ($p < 0.01$), significantly better results in the study group ($p < 0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 67 → 8 vs 62 → 19 3) Effective rate : significantly higher in the study group than in the control group ($p < 0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 92% vs 72% 	T>C	No adverse effects
Huang ZY24 (2006)	Symptoms and signs score, Positive response of nasal provocation test, Effective rate	1) Effective rate : significantly better results in the study group than the control group ($p < 0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 89.41% vs 70.00% 	T>C	Not mentioned
Huang RQ25 (2007)	Effective rate	1) Effective rate : significantly better results in the study group, except effective rate ($p < 0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • complete cure rate : 26.7% vs 2.9% • markedly effective rate : 36.7% vs 14.3% • effective rate : 28.7% vs 47.6% 	T>C	No adverse effects
Zhao Y26 (2008)	Symptoms and signs score, Effective rate, Positive response of Skin prick test(SPT) and Nasal smear	1) Effective rate : significantly better results in the study group, except effective rate ($p < 0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • complete cure rate : 26.7% vs 2.9% • markedly effective rate : 36.7% vs 14.3% • effective rate : 28.7% vs 47.6% 	T>C	No adverse effects

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Zhao Y26 (2008)	Symptoms and signs score, Effective rate, Positive response of Skin prick test(SPT) and Nasal smear	<p>2) Symptoms and signs score : After treatment, significantly improved in both group. Bypassing nasal drop reduced sneezing and runny nose significantly more than control group (p<0.01)</p> <p>3) Positive response of SPT & nasal smear : significantly decreased in study group after treatment (p<0.01)</p> <ul style="list-style-type: none"> • positive skin prick test : 140 → 33 vs 100 → 100 • positive nasal smear : 150 → 27 vs 105 → 105 	T/C	No adverse effects
Wu XL27 (2016)	Symptoms and signs score, Effective rate, Serum ECP levels	<p>1) Symptoms and signs score</p> <ul style="list-style-type: none"> • No significant improvement in both groups after 7 days of treatment (p>0.05) • After 14 days of treatment, nasal itching of control group significantly improved <ul style="list-style-type: none"> - Nasal itching : 1.40±0.940 vs 0.80±0.768 (p=0.045) • After 21 days of treatment, primary symptoms and signs (such as nasal congestion, nasal itching, watery rhinitis and turbinate swelling) significantly improved in the control group (p=0.025, 0.023, 0.027, 0.016<0.05) <ul style="list-style-type: none"> - Nasal congestion : 2.10±0.641 → 1.50±0.889 vs 2.10±0.641 → 0.85±0.813 - Nasal itching : 2.20±0.696 → 1.10±0.788 vs 2.15±0.933 → 0.55±0.686 - Watery rhinitis : 1.80±0.696 → 1.20±0.768 vs 1.95±0.887 → 0.65±0.745 - Turbinate swelling : 2.20±0.616 → 1.50±0.688 vs 1.95±0.934 → 0.95±0.605 • No statistical significance in secondary symptoms <p>2) Total symptoms and signs score</p> <ul style="list-style-type: none"> • Before & After 7 days of treatment, no significant difference in both groups • After 14 & 21 days of treatment, significantly improved in the control group (p=0.045, 0.001) <ul style="list-style-type: none"> - After 14 days : 12.80±3.172 → 9.50±3.236 vs 13.16±2.434 → 7.35±3.313 - After 21 days : 12.80±3.172 → 8.25±2.731 vs 13.16±2.434 → 5.20±2.419 <p>3) Effective rate : significantly higher in the control group than in the study group</p> <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 80.95% vs 95.45% (p=0.034) <p>4) Serum ECP : significantly decreased after treatment in both group: No significant difference between the two groups</p> <ul style="list-style-type: none"> • 17.61±16.398 → 15.18±13.608 vs 17.01±14.254 → 16.38±14.254 	T/C	No adverse effects
Weng KH28 (2016)	Serum TSLP, IL-13, IgE, Total symptom score(TSS), Visual analog scale(VAS)	<p>1) Serum levels of TSLP, IL-13, and IgE : significantly decreased after treatment in both group(p<0.01), no significant difference between the two groups after treatment (p=0.725, 0.783, 0.856 >0.05)</p> <ul style="list-style-type: none"> • TSLP : 151.13±12.83 → 143.43±8.28 vs 159.65±24.42 → 141.35±24.94 • IL-13 : 177.00±112.25 → 114.63±67.93 vs 210.31±69.84 → 119.80±50.72 • IgE : 319.83±129.26 → 189.66±89.79 vs 281.69±111.68 → 184.86±79.77 	T/C	Not mentioned

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Weng KH28) (2016)	for general symptom, Allergic rhinitis Quality of Life Questionnaire(AR QIQ)	2) TSS, ARQIQ : improved after treatment in both groups ($p<0.01$), no significant difference between the two groups after treatment <ul style="list-style-type: none"> • TSS : $16.50\pm3.687 \rightarrow 10.23\pm3.463$ vs $18.60\pm3.76 \rightarrow 8.30\pm4.12$ • ARQIQ : $2 \rightarrow 1$ vs $3\rightarrow1$ 3) VAS : improved after treatment in both groups, significantly better results in the control group ($7.55\pm1.05 \rightarrow 2.74\pm0.68$ vs $8.14\pm0.85 \rightarrow 2.09\pm0.50$, $p<0.01$)	T<C	Not mentioned
Li XW29) (2016)	Serum levels of FcεRI, IL-4, IgE, Total Symptom Score(TSS), Visual Analog Scale(VAS), Allergic rhinitis Quality of Life Questionnaire(AR QIQ)	1) Serum levels of FcεRI, IL-4 and IgE : significantly decreased after treatment in both group, no significant difference between the two groups after treatment ($p>0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • FcεRI : $681.239\pm77.205 \rightarrow 463.239\pm69.244$ vs $693.966\pm82.413 \rightarrow 410.129\pm60.841$ • IL-4 : $163.793\pm21.822 \rightarrow 106.807\pm16.124$ vs $173.092\pm19.847 \rightarrow 106.051\pm19.528$ • IgE : $319.828\pm27.559 \rightarrow 189.661\pm19.143$ vs $281.693\pm24.972 \rightarrow 184.862\pm17.837$ 2) TSS : improved after treatment in both groups, no significant difference between the two groups after treatment ($p>0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • TSS : $16.50\pm0.786 \rightarrow 10.23\pm0.738$ vs $18.60\pm0.841 \rightarrow 8.30\pm0.921$ 3) VAS : improved after treatment in both groups, significantly better results in the control group ($p=0.001$) <ul style="list-style-type: none"> • VAS : $7.545\pm0.224 \rightarrow 2.741\pm0.146$ vs $8.135\pm0.191 \rightarrow 2.085\pm0.111$ 4) ARQIQ : no significant difference in the group ($p=0.265$)	T<C	Not mentioned
Zeng MY30) (2012)	Effective rate	1) Total effective rate : significantly higher in the study group than in the control group($p<0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 98% vs 76% 	T>C	Not mentioned
Luo HY31) (2007)	Urine leukotriene E(LTE _a), Symptoms and signs score, Effective rate	1) Urine LTE _a : significantly reduced after treatment in both groups ($p<0.01$), no significant difference between the study group and the control group ($p>0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group : $130.81\pm64.77 \rightarrow 83.58\pm28.54$ • control group : $132.51\pm64.60 \rightarrow 75.75\pm27.12$ 2) Score of symptoms and signs : After 2 weeks treatment, there were no significance difference between the two groups ($p>0.05$); After 4 weeks treatment, the score of study group was obviously higher than control group ($p<0.05$) 3) Effective rate : significantly higher than in the study group than in the control group ($p<0.05$) <ul style="list-style-type: none"> • study group vs control group : 93.33% vs 73.33% 	T>C	Not mentioned
Liu CZ32) (2004)	IgE, IgG, IgA, Eosinophil, Effective rate	1) IgE and eosinophil : After treatment, significantly improved in the study group: significant difference in study group compared with control group ($p<0.01$) <ul style="list-style-type: none"> • IgE : $699.33\pm104.27 \rightarrow 592.10\pm93.86$ vs $728.25\pm114.09 \rightarrow 643.53\pm99.58$ • Eosinophil levels : $4.17\pm1.25 \rightarrow 1.35\pm0.69$ vs $4.31\pm1.40 \rightarrow 3.05\pm1.08$ 	T>C	Unknown group cough (n=unknown)

Study ID	Outcome measures	Outcomes	Author's conclusion indicating effectiveness?	Adverse effects
Liu CZ32 (2004)	IgE, IgG, IgA, Eosinophil, Effective rate	2) IgG : significantly increased in both groups after treatment($p<0.05$) • $1008.93 \pm 168.18 \rightarrow 1291.78 \pm 183.54$ vs $1081.53 \pm 171.39 \rightarrow 1379.62 \pm 185.72$ 3) IgA : No significant difference in the study group and control group 4) Effective rate : significantly better results in the study group ($p<0.01$) • study group vs control group : 97.86% vs 73.33%	T>C	Unknown group cough (n=unknown)
Wang TT33 (2013)	Effective rate	1) Markedly effective rate : significantly higher in the study group than in the control group ($p<0.05$) • study group vs control group : 48% vs 28% 2) Effective rate : no statistical significance between the two groups • study group vs control group : 88.00% vs 80.00%	T=C	Not mentioned
Zheng J34 (2010)	Urine Leukotriene E4(LTE4), Effective rate	1) Urine LTE4 : After 4 weeks of treatment, significantly decreased in both group($p<0.01$), no significant difference between the study and control groups • $131.23 \pm 63.65 \rightarrow 83.58 \pm 28.54$ vs $132.42 \pm 64.13 \rightarrow 75.75 \pm 27.12$ 2) Effective rate : After 2 weeks of treatment, no significant difference between the both groups($p>0.05$). After 4 weeks of treatment, significantly higher in the study group than in the control group($p<0.05$) • after 2 weeks of treatment : 96% vs 100% • after 4 weeks of treatment : 96% vs 70%	T>C	Not mentioned

순으로 많았다. 비교 증재에 사용된 약물은 단일 약물이 12편, 복합 약물치료가 7편이 있었으며, Budesonide nasal spray가 4회로 가장 많았고, Mometasone furoate nasal spray가 2회로 그 다음으로 많았다.

4. 평가 척도의 특성(Table 3)

전체 연구에서 치료 효율만을 평가지표로 삼은 연구는 5편이었고, 나머지 연구에서는 모두 두 개 이상의 평가지표를 설정하였다. Primary outcome measurement로는 증상 점수, 일반 증상에 대한 VAS 점수, 삶의 질, 치료 효율 등이 활용되었다. Secondary outcome measurement로는 Lund-Mackay scoring(LMs)를 기반으로 한 CT 스캔 점수, 비강기도 저항을 채택한 연구가 각각 1편^{16,17)}씩이었으며, 비유발 검사(Nasal provocation test)와 피부단자시험(Skin prick test) 및 비도말검사(Nasal smear) 상 양성의 유무를 관찰한 연구가 2편^{24,26)}이었다. 또한 혈액 및 소변 검사 상 특정 인자 수치를 비교하였다^{7,18,21,27-29,31,32,34)}. 특정 인자로는 IgE, IgG, IgA, IL-13, IL-14, TSLP, uLTD₄, uLTE₄ 등이 있었다.

5. 포함된 연구의 질 평가

19개의 연구의 전반적인 질은 낮은 편이었다. 모든

연구가 무작위 배정을 시행하였으나, 무작위 배정순서 생성에서 '낮음'으로 평가한 난수표를 이용한 논문 4편^{28,29,33,34)}과 컴퓨터를 이용한 블록무작위배정을 시행한 1편¹⁶⁾의 논문을 제외하고는 무작위 배정순서 방법에 대한 구체적인 언급이 없었다. 배정순서 으페는 대상자를 참여시키고 분류한 연구자와 치료를 시행한 연구자를 달리하여 연구를 시행한 1편¹⁶⁾의 논문에서만 '낮음'이라 평가하였으며, 나머지 연구는 '불확실'로 평가하였다. 연구 참여자, 연구자에 대한 눈가림에서는 단일 맹검으로 설계하여 환자에게 시험군과 대조군의 약물을 눈가림하지 않은 1편¹⁶⁾의 논문은 '높음'으로 평가하였으며, 이외에는 구체적인 언급이 없어 '불확실'로 평가하였다. 결과평가에 대한 눈가림에서 '낮음'으로 평가한 1편¹⁶⁾의 연구는 치료자와 다른 평가자들이 CT scan과 증상 및 삶의 질 설문지를 통해 결과를 평가하였으며, 나머지 연구는 해당 결과를 다루지 않아 '불확실'이라 평가하였다. 불충분한 결과자료에서는 중도탈락(Withdrawal)이 없다고 언급한 4편^{21,27,29,32)}의 연구는 '낮음'으로 평가하였다. Wang 등²²⁾의 연구에서 부작용이 발생한 경우 몇 일간 치료를 중단한 후 다시 치료를 재개하여 모두 결과에 포함하였으며, Weng²⁸⁾의 연구에서 중도탈락율이 5% 미만이며, 중도탈락 사유가 경과관찰 탈락으로 두 편 모두 '낮음'으로 평가하였다. 시험군 증재의 부작용으로 중도탈락자가 발생한 2편^{16,18)}

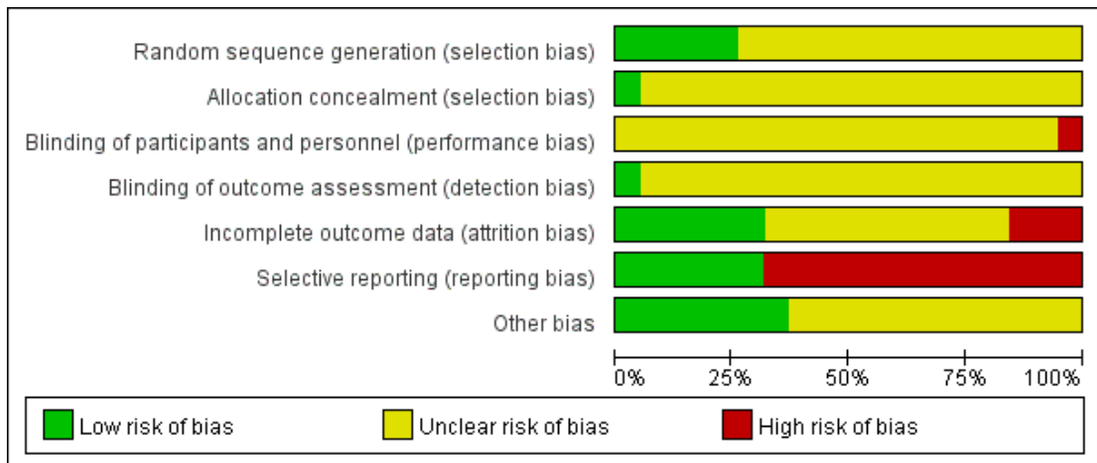


Fig. 2. Risk of Bias Graph

	Random sequence generation (selection bias)	Allocation concealment (selection bias)	Blinding of participants and personnel (performance bias)	Blinding of outcome assessment (detection bias)	Incomplete outcome data (attrition bias)	Selective reporting (reporting bias)	Other bias
Chen XX et al, 2011	?	?	?	?	+	+	+
Huang RQ et al, 2007	?	?	?	?	?	+	?
Huang ZY, 2006	?	?	?	?	?	+	?
Liu CZ et al, 2004	?	?	?	?	+	+	?
Li XW, 2016	+	?	?	?	+	+	+
Lou HY, 2007	?	?	?	?	?	+	?
Qi XY, 2014	?	?	?	?	+	+	+
Vazifehkakh S et al, 2016	+	+	+	+	+	+	+
Wang DH et al, 2000	?	?	?	?	+	+	?
Wang SL, 2015	?	?	?	?	+	+	+
Wang TT, 2013	+	?	?	?	?	+	?
Weng KH, 2016	+	?	?	?	+	+	+
Wu XL, 2016	?	?	?	?	+	+	+
Ye SZ et al, 2011	?	?	?	?	?	+	?
Yu MZ et al, 2014	?	?	?	?	?	+	?
Zeng MY et al, 2012	?	?	?	?	?	+	?
Zhao Y et al, 2003	?	?	?	?	?	+	?
Zhao Y et al, 2008	?	?	?	?	?	+	?
Zheng J et al, 2010	+	?	?	?	?	+	?

Fig. 3. Risk of Bias Summary

의 연구와 5% 이상의 탈락율과 탈락이유를 명시하지 않은 Chen 등¹⁷⁾의 연구는 ‘높음’으로 평가하였다. 선택적 보고를 평가하기 위해 포함된 연구의 프로토콜 연구를 시행하였는지 조사하였지만 대부분의 연구가 프로토

콜이 없거나 주요 비염 증상 개별 점수와 같은 결과를 평가하는 주요 평가지표들의 언급된 정보가 불충분한 경우 ‘높음’으로 평가하였다. 그 외 비뚤림은 잠재적 비뚤림 위험이 적은 연구는 ‘낮음’, 그 정도를 평가할 근거가 명확치 않은 연구들은 ‘불확실’로 평가하였다(Fig 2, 3).

6. 국소 한약비강외용제와 국소 양약비강외용제의 효과 비교

포함된 연구 중 증상 점수를 평가한 연구에서 대체적으로 국소 한약비강외용제가 양약비강외용제에 비해 증상 호전에 있어 더 나은 효과가 확인되었다. Chen 등¹⁷⁾의 연구에서 두 군 모두 치료 전과 비교하여 비염의 4대 증상(재채기, 코막힘, 수양성 비루, 비강 소양감) 및 비강 징후들이 유의하게 개선되었으나 두 군 간의 유의한 차이가 보이지 않았다. Wang¹⁸⁾의 연구에서는 증상을 주 증상과 부 증상으로 나누어 평가하였으며, 주 증상에는 재채기, 비강 소양감, 코막힘, 수양성 비루, 비종창이 포함되며, 부증상은 ‘氣虛血瘀’에 해당하는 증상 즉, 短氣, 自汗, 舌紫暗, 脈細澀을 평가하였다. 주 증상 점수는 3주간의 치료 후에 두 군간의 유의한 차이가 없었으나, 이후 4주간의 향후 관찰 후 한약비강외용제를 사용한 군에서 수양성 비루 증상은 증가하고, 비종창 증상의 유의하게 완화되었으며, 양약비강외용제는 재채기와 비소양감 증상이 유의하게 증가하였다. Wu²⁷⁾의 연구에서도 Wang¹⁸⁾의 연구와 같이 주 증상과 부 증상으로 나누어 평가하였으며, 주 증상은 총 3주간의 치료 중 2주차에 양약비강외용제의 비소양감 완화가 유의하게 나타났으며, 치료 3주 후 코막힘, 비소양감, 수양성 비루 및 비종창의 네 가지의 증상 모두 대조군에서 유의하게 낮게 보고되었다. 반면 부 증상, 즉 ‘氣虛血瘀’ 변증 증상에서는 두 군 간의 유의한 차이가 없었다. 두 연구^{28,29)}에서 Total symptom score(TSS)을 통해 비염 증상 점수를 평가하였고, 신체 전반적인 증상에 대해서는 VAS로, 삶의 질은 Allergic rhinitis Quality of the Life Questionnaire (ARQLQ)를 이용하여 평

가하였다. 그 결과 TSS와 ARQLQ 점수는 양 군에서 모두 치료 전에 비해 치료 후 유의하게 호전되었으나 두 군간의 차이는 없었으며, VAS는 양약비강외용제가 유의하게 더 효과가 있었다.

Vanzifekkah 등¹⁶⁾과 Chen 등¹⁷⁾은 한약비강외용제와 양약비강외용제의 효과 비교를 위해 각각 Lund-Mackay scoring(LMs)를 기반으로 한 CT 스캔 점수와 비강저항속도(Nasal airway resistance; NAR)를 평가 지표로 이용하였으며, 치료 전에 비해 두 군에서 모두 유의하게 호전되나 두 군 사이의 차이는 없었다. 검사상 양성의 유무를 통해 두 군 간의 효과를 평가하기도 하였다. Huang²⁴⁾은 비유발검사(Nasal provocation test) 상 유무의 대상자 수를 관찰하였으며, 그 결과 한약비강외용제가 양약비강외용제에 비해 유의하게 낮게 나왔다고 보고하였다. 또한 Zhao 등²⁶⁾의 연구에서 피부단자검사(Skin prick test; SPT)와 비도말검사(Nasal smear)를 시행하였을 때, 치료 후 시험군에서 대조군에 비해 유의하게 감소하였다.

혈액 및 소변 검사 상 특정 인자 수치를 비교한 9개의 연구 대부분에서 두 군 모두 연구 전과 비교하여 수치의 유의한 변화가 있었으나 2편^{21,32)}을 제외하고 한약비강외용제와 양약비강외용제의 수치 변화 사이의 유의한 통계학적 차이는 없었다. Qi²¹⁾의 연구에서 CD34+의 발현 수준은 양약비강외용제에 비해 유의하게 감소하였으나 혈중 호산구 수치(EOS)는 유의한 차이가 없었다. Liu 등³²⁾의 연구에서 혈청 내 IgE와 EOS는 국소 한약비강외용제군이 유의하게 증가하였으나, IgG와 IgA는 두 군간의 유의한 차이가 관찰되지 않았다.

AEs를 언급한 연구 8편 중 3편^{23,26,27)}은 양 군에서 특별한 이상사례가 없었으며, 나머지 연구에서도 모두 경도의 이상사례를 보고하였다. Qi²¹⁾의 연구에서는 한약비강외용제를 적용한 시험군에서의 비강작열감 2례, 비분비물 증가 1례만 언급되었으며 대조군에서의 구체적인 언급이 없었다. Vanzifekkah 등¹⁶⁾은 시험군에서 비분비물 증가 7례, 오심 3례, 두통 1례, 대조군에서 비강건조감 3례, 비출혈 1례, 쉼 목소리 1례를 보고하였

다. Wang¹⁸⁾은 시험군에서 인후부 불편감 1례, 대조군에서는 이상사례가 없다고 보고하였다. Wang 등²²⁾은 시험군에서 비통 1례가 있었으나 치료 중단 2일 후 소실되어 연구에 재참여하였으며, 대조군에서 두통 3례가 있었으며 4일 후에 소실되었다. Liu 등³²⁾은 전체 대상자 중 기침의 이상사례가 발생하였다고 보고하였으나 구체적인 수는 언급되지 않았다.

IV. 고 찰

알레르기성 비염은 대표적인 제 I 형 알레르기 질환으로 비점막 염증세포에 대한 IgE 매개반응으로 발생하며 주 증상은 수양성 비루, 코막힘, 재채기 및 가려움증으로, 이러한 증상 중 하나 또는 여러 가지의 증상으로 규정되는 복합적인 질환이다¹⁾. 알레르기성 비염을 일으키는 주요 원인으로는 꽃가루, 곰팡이, 집먼지 진드기, 애완동물, 해충 등이 있다³⁵⁾. 선진국과 마찬가지로 알레르기성 비염은 우리나라의 알레르기 질환 중에서 가장 높은 비율을 차지하는 질환이며²⁻⁴⁾. 2011년에 시행된 국민건강영양조사 보고서에서 알레르기성 비염의 유병률은 19세 이상 성인에서 13.6%, 6세 이상 소아에서 27.2%로³⁶⁾, 성인뿐만 아니라 청소년 및 소아에서도 높은 유병률로 발생한다고 발표했다. 알레르기성 비염은 신체적, 사회적, 정신적인 삶의 질도 감소시키고, 호흡곤란을 동반한 수면장애를 유발시키며, 소아의 경우 항히스타민제의 사용이 학교생활에도 영향을 끼칠 수 있다. 또한, 알레르기 비염이 기관지천식, 상기도합병증, 분비성 중이염으로 악화될 가능성도 있으며, 소아의 성장에 부정적 영향을 끼치며, 가정의 경제적 부담도 증가시킨다³⁷⁾.

알레르기성 비염의 약물 치료에는 corticosteroid 분무제, 항히스타민제, cromolyn sodium, 항콜린제, 류코트리엔 수용체 길항제 등이 있으며 이에 반응하지 않을 경우 면역요법이 고려된다^{38,39)}. 그러나 기존의 약물 치료는 두통, 어지럼증, 진전, 불면증 등의 부작용이 있으며 면역요법은 중등도의 환자에게 사용하는 치료법

으로 증상 및 삶의 질 개선에 효과적이지만 고비용이라는 단점이 있다³⁹⁾. 이러한 이유로 알레르기성 비염의 치료로 한의학적 치료가 중국, 대만에서는 활발히 이용되고 있으며^{40,41)} 치료의 편리성 측면에서 한약비강분무제, 한약점비액에 대한 개발도 이루어지고 있다^{17,42-46)}.

이에 본 연구에서는 양방 및 한방 국소비강외용제의 치료 효과 비교 및 차후 국소 한약비강외용제 개발을 위해 현재까지의 연구 근황을 파악하고자 본 연구에서 양약과 한약 비강분무제와 점비액 등을 중심으로 알레르기성 비염에 관한 무작위배정 비교임상시험연구(Randomized controlled trial)들을 조사, 분석하였다.

본 연구는 19편의 알레르기성 비염에 대한 국소 한약비강외용제와 양약비강외용제를 비교한 RCT를 바탕으로 체계적 문헌고찰을 시행하였으며, 증상 호전에 있어 한약비강외용제가 양약비강외용제와 동일한 효과 혹은 유의미하게 우수한 효과를 보이고 있으며 혈액 및 소변 검사 상 수치 개선에 있어서는 두 치료가 비슷한 효과를 보이고 있음을 확인하였다.

안전성 면에서 살펴보면 각 연구에서 보고된 AEs를 바탕으로 고려할 때 국소 한약비강외용제를 적용하고 난 후 중등도 이상의 이상반응이 발생하지 않아 안전성을 확인할 수 있었다. 하지만 본 연구에 포함된 연구들은 최대 4주간의 치료 중 AEs를 관찰하였으므로 장기간 이용에 대한 안전성의 근거는 부족하였다.

사용된 국소 한약비강외용제의 제형을 살펴보면 한약점비액이 가장 많았고, 한약비강분무제, 초음파분무제 순이었으며, 특히 소아를 대상으로 한 연구²⁸⁻³⁴⁾ 7편 중 5편이 분무형태를 이용하였다. 사용된 약재 구성이 언급된 17편의 연구에서 蒼耳子(*Xanthii Fructus*)가 10회로 가장 많이 사용되었다. 蒼耳子은 compound 48/80을 통해 전신성 아나필락시스, 복강 비만세포의 히스타민 분비 그리고 IgE를 이용한 수동피부아나필락시스반응(Passive cutaneous anaphylaxis; PCA) 등을 억제한다고 알려져 있으며⁴⁷⁾, Kuo 등⁴⁸⁾은 인간 사구체간질세포를 이용한 실험에서 세포의 증식을 억제하고 IL-1

β 및 TNF- α 의 생성도 감소시킨다고 보고하였다. 뒤이어 辛夷(*Magnoliae Flos*), 白芷(*Angelicae Dahuricae Radix*), 薄荷(*Menthae Herba*) 순으로 많았다. 辛夷는 항염증 효과가 있으며⁴⁹⁾, Kim 등⁵⁰⁾의 연구에서는 compound 48/80으로 유도된 모델에서 이 개부중반응과 anti-dinitrophenyl IgE로 유도된 수동 피부아나필락시스 반응을 억제하며, 복강 비만세포의 히스타민 분비도 억제한다고 보고하였다. 白芷는 알레르기와 천식에 이용되는 기존 약물인 Montelukast보다 총 염증세포수를 유의하게 감소시키고, 기관지폐포액의 IL-4 및 IL-5의 생산을 현저하게 억제하여 항천식 효과가 있으며⁵¹⁾, 薄荷는 *S. aureus*, *Shigella dysenteriae*, *E. coli* 등의 성장을 억제하고⁵²⁾, 아세틸콜린으로 유도한 혈관수축을 이완시킨다⁵³⁾.

현재 알레르기비염의 증상을 개선하는데 가장 효과적인 약제로 국소용 스테로이드를 선택하고 있으며, 중증-중증 알레르기비염 치료의 1차 선택 약제로 인정되고 있다⁵⁴⁾. 비강 내 스테로이드 사용은 코점막과 상피세포 내 호산구, 호염기구, 비만세포 수를 감소시키고 전달물질(mediator) 방출을 차단하며, 호중구의 주화성(chemotaxis)을 억제하여 염증을 경감시켜 비염의 모든 증상을 완화시킨다. 하지만 장시간 사용 시 비중격에 약물 축적되어 궤양이 생기거나 비중격 천공의 발생 등의 위험이 증가하는 것으로 알려져 있다⁵⁴⁾. 또한 통년성 알레르기비염이 있는 소아 환자에게 비강 내 beclomethasone을 사용하였을 때, 성장 속도가 감소하였다⁵⁵⁾는 연구 논문이 발표되기도 하였으며, 최근 개발된 약제(mometasone, fluticasone, ciclesonide) 등은 1년간 사용한 경우, 통계적으로 유의한 성장 저하 및 시상하부-뇌하수체축의 이상은 보고된 바가 없으나, 1년 이상 사용 시 전신적 부작용 여부에 대한 근거는 부족한 실정이다⁵⁶⁻⁵⁹⁾. 또한 고령에서 비강 내 스테로이드제 사용과 백내장 발생 사이의 관련성도 보고된 바가 있다⁶⁰⁾. 본 연구를 통해 알레르기성 비염에 활용되는 국소 한약비강외용제들을 확인할 수 있었으며, 기존 치료와의 비교 및 AEs가 보고된 바를 보았을 때 알레르기

성 비염의 치료에 있어 하나의 유효하면서도 안전성을 갖춘 선택지로서 적용을 검토할 가치가 있을 것으로 생각된다.

본 연구의 한계점은 포함된 19편의 연구 간의 이질성이 높아 메타분석을 수행하지 못하였다는 점에 있다. 19편의 연구 중 평가대상이 되는 주요 중재인 국소한약 외용제의 종류가 醒鼻凝膠滴鼻劑(China, People's Hospital Affiliated to Fujian University of Traditional Chinese Medicine, No. Z20110006)을 활용한 3편의 연구^{28,29,31)}와 鼻炎清滴鼻液(黃芪, 細辛, 鵝不食草, 辛夷, 蒼耳子로 구성)를 활용한 2편의 연구^{23,26)}를 제외하고는 각기 다른 중재를 이용한 점은 각 중재에 해당하는 약물의 효과와 안전성의 근거가 충분하지 못하다. 또한 증상의 변화를 평가하기 위한 평가 지표가 TNSS와 같은 동일한 설문지 등을 이용하지 않았으며, 일부 연구에서는 점수 평가 기준을 언급하지 않았다. 본 연구에 포함된 연구들의 다수가 비뚤림이 모호하거나 높은 연구가 많으며, 대다수가 중국에서 출판되었다는 점은 향후 진행될 알레르기성 비염에 대한 국소 한약비강외용제의 활용에 대한 연구 설계에 참고되어야 한다.

향후 진행되는 연구에서 비뚤림을 줄이기 위해서는 이중눈가림, 위약대조로 연구를 설계하여야 하며⁶¹⁾, 활성약과 위약의 외관 차이를 고려한 적절한 위약이 필요할 것으로 생각된다. 또한 유효성 평가를 위해 이중 눈가림 시험기간은 계절 알레르기비염과 연중 알레르기비염 각각 적어도 2주와 4주가 이루어져야 하며⁶¹⁾, 증상 평가를 위한 설문지는 유효율보다는 대표적인 TNSS 등을 이용하는 것을 고려해야 하며, 약물에 따라 코에 나타나는 증상 이외에 다른 증상(non-nasal symptom: 눈 주위 가려움, 눈물, 눈의 충혈, 입천장가려움)에 대한 점수도 고려해야 할 것이다. 뿐만 아니라 계절 알레르기 비염을 대상으로 하는 경우, 시험기간 동안 연구 대상자들의 알레르기 유발 물질 노출 기록도 필요할 것으로 생각된다. 이와 같은 점들을 보완하여 양질의 무작위배정 비교임상시험연구가 시행되어야 하며, 이를

통해 알레르기성 비염에 대한 국소 한약비강외용제의 유효성과 안전성의 근거를 가져야할 것이다.

V. 결 론

본 연구는 알레르기성 비염에 대한 국소 한약비강외용제와 국소 양약비강외용제를 비교한 RCT들을 검색하여 정리, 분석하였으며, 이를 통해 국소 한약비강외용제가 기존 비강 외용제만큼 증상 및 알레르기와 관련된 인자들 개선에 유효성을 갖춘 치료로 활용될 수 있음을 확인하였다. 단, 본 연구는 신뢰도 높은 연구가 부족하며 향후 비뚤림 위험이 낮은 후속 임상 연구의 시행이 이루어져야 할 것이다.

Acknowledgments

This research was supported by the Convergence of Conventional Medicine and Traditional Korean Medicine R&D program funded by the Ministry of Health & Welfare (Korea) through the Korean Health Industry Development Institute(KHIDI). [grant number HI16C0766]

ORCID

Hyo-Rim Jo (<https://orcid.org/0000-0002-8378-3957>)

Se-Hee Oh (<https://orcid.org/0000-0003-2656-1896>)

Seon-Hye Kim (<https://orcid.org/0000-0002-8564-7457>)

Won-Suk Sung (<https://orcid.org/0000-0003-0585-9693>)

Seung-Ug Hong
(<https://orcid.org/0000-0002-6228-3312>)

Eun-Jung Kim
(<https://orcid.org/0000-0002-4547-9305>)

References

1. David PS, Allergic rhinitis: definition, epidemiology, pathophysiology, detection, and diagnosis. *J Allergy and Clinical Immunology*. 2001;108(S1):S2-8.
2. Okubo K, Kurono Y, Fujieda S, Ogino S, Uchio E, Odajima H, et al. Japanese guideline for allergic rhinitis. *Allergol Int*. 2011;60(2):171-89.
3. Seong HU, Cho SD, Park SY, Yang JM, Lim DH, Kim JH, et al. Nationwide survey on the prevalence of allergic diseases according to region and age. *Pediatr Allergy Respir Dis*. 2012;22(3):224-31.
4. Hwang CY, Chen YJ, Lin MW, Chen TJ, Chu SY, Chen CC, et al. Prevalence of atopic dermatitis, allergic rhinitis and asthma in Taiwan: a national study 2000 to 2007. *Acta Derm Venereol*. 2010;90(6):589-94.
5. Schatz M. A survey of the burden of allergic rhinitis in the USA. *Allergy*. 2007;62(S85):9-16.
6. Ozdoganoglu T, Songu M, Inancli HM. Quality of life in allergic rhinitis. *Ther Adv Respir Dis*. 2012;6(1):25-39.
7. Seidman MD, Gurgel RK, Lin SY, et al. Clinical Practice Guidelines: Allergic Rhinitis. *Otolaryngol Head Neck Surg*. 2015;152(24):1-43.
8. Yen HR, Liang KL, Huang TP, Fan JY, Chang TT, Sun MF. Characteristics of traditional Chinese medicine use for children with allergic rhinitis: a nationwide population-based study. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*. 2015;79(4):591-7.
9. Koo JS, Baek JH. A clinical study on the effect of Tongkyu-tang distillate on pediatric allergic rhinitis. *J of Pediatr of Korean Med*. 2003;17(2):103-14.
10. Kim KL, Park DI, Kam CW, Lee SY, Park SH, Lee YJ et al. The Clinical Study of the Kamibojungikgi-tang with Intradermal Acupuncture Treatment on the Allergic Rhinitis in 10-11 Years Old Children. *Korean J Acupunct*. 2011;28(3):221-31.
11. Feng S, Han M, Fan Y, Yang G, Liao Z, Liao W et al. Acupuncture for the treatment of allergic rhinitis: a systematic review and meta-analysis. *Am J Rhinol Allergy*. 2015;29(1):57-62.
12. Choi WG, Yeom SC, Lee GM. Literal Study of Acupuncture and Moxibustion Treatment about Allergic Rhinitis. *Korean J Oriental Physiology & Pathology*. 2006;20(4):807-13.
13. Park SY, Park IH, Lee SH, Hwang MS, Hwang EH, Shin BC. Chuna Manual Therapy for Pediatric Allergic Rhinitis : A Systematic Review and meta-analysis. *The Journal of Korea CHUNA Manual Medicine for Spine & Nerves*. 2019;14(1):25-37.
14. Bang MR, Kim JH, Min SY. A Literature Study of Topical Application of Chinese Herbal Medicine for Allergic Rhinitis. *J Pediatr Korean Med*. 2016;30(3):52-60.
15. Kim SY, Park JE, Seo HJ, Lee YJ, Jang BH, Son HJ et al. NECA's guidance for

- undertaking systematic reviews and meta-analyses for intervention. 1st ed. National Evidence-based Healthcare Collaborating Agency. 2011:64-85.
16. Vazifehkah S, Shams-Ardekani MR, Kamalinejad M, Saderhossein SM, Hosseini H, Shams SM et al. Evaluation of a novel natural drop for treatment of chronic rhinosinusitis without nasal polyps: a single blind randomized trial. *International Forum of Allergy and Rhinology*. 2016;6(9):1-7.
 17. Chen XX, Fu JX, Huang J. Clinical study of curing patients with perennial allergic rhinitis by qumin tongbi nasal spraying agent. *Zhongguo Zhong Xi Yi Jie He Za Zhi*. 2011;31(5):643-6.
 18. Wang SL. Therapeutic effect and the effect uLTD4 of Likemin nasal spray on allergic rhinitis (Qi deficiency and blood stasis pattern). *Chengdu University of Traditional Chinese Medicine*. 2015.
 19. Yu MZ, Shao Y. Clinical observation of compound Glycyrrhizin nasal drop of allergic rhinitis. *Weisheng Zhiye Jiaoyu*. 2014;32(16):139.
 20. Ye SZ, Zeng MY, Han ZH. Clinical Study of curing patients with allergic rhinitis by the ultrasonic nebulization of Canzinye in Traditional chinese medicine. *The journal of SNAKE*. 2011;23(4):364-5.
 21. Qi XY. Effects of compound Xinyi nasal drops on CD34+ cells and eosinophils in the peripheral blood of allergic rhinitis: Anhui University of Chinese Medicine. 2014.
 22. Wang DH, Tang HQ, Ling YX, Fu X, Han HY, Li YZ. Short-term efficacy of Tuimindibiye nasal drops in the treatment of allergic rhinitis. *Journal of Hunan College of TCM*. 2000;20(1):43-5.
 23. Zhao Y, Wei M, Wang FQ, Hu Y. Analysis of 156 Cases of Allergic Rhinitis Treated by Biyanqing Nasal Drops. *Journal of Practical Traditional Chinese Internal Medicine*. 2003;17(6):505.
 24. Huang ZY. Treatment of 71 cases of Allergic Rhinitis with Biminsuidibiye. *Guangxi Traditional Chinese Medicine*. 2006;29(2): 21-2.
 25. Huang RQ, Zhi D, Zhang QR. Chinese medicine Aroma therapy for Allergic Rhinitis : A Report of 85 Cases. *JETCM* 2008;17(4):554.
 26. Zhao Y, Liu MA, Liu ZX, Lin HY, Yang Y. Clinical Study on Treatment of Allergic Rhinitis with Biyanqing Nasal Drops. *Journal of New Chinese Medicine*. 2008;40(2):60-1.
 27. Wu XL. The Curative Effect observation and influence study on serum ECP of KeMinQiDan nasal spray in treating Qi deficiency and blood stasis type of syndrome Perennial Allergic Rhinitis. *Chengdu University of Traditional Chinese Medicine*. 2016.
 28. Weng KH. The Clinical Study on TSLP, IL-13, IgE in Children Allergic Rhinitis by Chinese Traditional Medicine XingBi-NingJiaoJi. *Fujian University of Traditional Chinese Medicine*. 2016.
 29. Li XW. The Clinical Study on FcεRI and IL-4 of Children Allergic Rhinitis by Treatment of gel Xingbiwenmin. *Fujian University of Traditional Chinese Medicine*.

- 2016.
30. Zeng MY, Ye SZ, Han ZH. Children's allergic rhinitis treated with ultrasonic nebulization of traditional Chinese medicine LXFMB. *China Medicine and Pharmacy*. 2012;2(14):75-6.
 31. Luo HY. Clinical Observation of the Effect of Chinese Traditional Medicine XingBin-NingJiaoJi in Treating Children Allergic Rhinitis. *Fujian University of Traditional Chinese Medicine*. 2007.
 32. Liu CZ, Zhou LH. Ultrasonic nebulization inhalation of traditional Chinese medicine for treatment of 140 children with allergic rhinitis. *Zhejiang JTCWM* 2004;14(7): 439-40.
 33. Wang TT. Chinese medicine nasal drops for children with allergic rhinitis. *Jilin Journal of Traditional Chinese Medicine*. 2013; 33(9):917-8.
 34. Zheng J, Luo H, Ai S, Chu K, Huang X. Clinical Observation on 50 Cases of Allergic Rhinitis Treated by Traditional Chinese Medicine XingBiNingJiaoJi. *Fujian Journal of TCM*, 2010;41(1):3-4.
 35. Lisa MW, Alkis T. Allergic rhinitis. *N Engl J Med*. 2015;372(5):456-63.
 36. Korea Centers for Disease Control and Prevention. *Korea Health Statistics 2011: Korea National Health and Nutrition Examination Survey (KNHANES V-2)* [Internet]. Cheongwon (KR) : Korea Centers for Disease Control and Prevention, c2013. Available from : <http://knhanes.cdc.go.kr/>
 37. Linneberg A, Dam Petersen K, Hahn-Pedersen J, Hammerby E, Serup-Hansen N, Boxall N. Burden of allergic respiratory disease: a systematic review. *Clinical & Molecular Allergy*. 2016;4(1):1-2.
 38. Pawankar R, Bunnag C, Khaltaev N, Bousquet J. Allergic rhinitis and its impact on asthma in Asia pacific and the ARIA update 2008. *World Allergy Organ J*. 2012;5(S3):S212-7.
 39. Denis K, Stephanie S. Treatment of allergic rhinitis. *Am Fam Physician*. 2010;12(81): 1440-6.
 40. Huang TP, Liu PH, Lien AS, Yang SL, Chang HH, Yen HR. A nationwide population-based study of traditional Chinese medicine usage in children in Taiwan. *Complement Ther Med*. 2014;22(3):500-10.
 41. Li XM. Complementary and alternative medicine in pediatric allergic disorders. *Curr Opin Allergy Clin Immunol*. 2009; 9(2):161-7.
 42. Wu M, Zhang JY, Zhang X. Clinical observation of Flos Magnoliae Volatile oil nano-liposome nasal drops in treating pediatric allergic rhinitis. *Zhongguo Zhong Xi Yi Jie He Za Zhi*. 2009;29(8):740-2.
 43. Chui SH, Shek SL, Fong MY, Szeto YT, Chan K. A panel study to evaluate quality of life assessments in patients suffering from allergic rhinitis after treatment with a Chinese herbal nasal drop. *Phytother Res*. 2010;24(4):609-13.
 44. Yuan HX. Clinical research of Xinxiang Penbi Nanoemulsion in the treatment of pediatric allergic rhinitis. *Nanjing University of Chinese medicine*. 2015.
 45. Xiong Y. Clinical research of Qu Min nasal

- spray in the treatment of allergic rhinitis. *J Practic Tradit Chin Med.* 2015;31(04):330-1.
46. Zhang HL, Wang Q, Zhang HM. Bibliometric analysis on randomized controlled research literatures about treating allergic rhinitis with external therapy of traditional Chinese medicine. *China J Tradit Chin Med Pharm.* 2015;30(9):3247-9.
47. Hong SH, Jeong HJ, Kim HM. Inhibitory effects of *Xanthii fructus* extract on mast cell-mediated allergic reaction in murine model. *J Ethnopharmacol.* 2003;88(2-3):229-34.
48. Kuo YC, Sun CM, Tsai WJ, Ou JC, Chen WP, Lin CY. Chinese herbs as modulators of human mesangial cell proliferation: preliminary studies. *J Lab Clin Med.* 1988;132(1):76-85.
49. Kimura M, Suzuki J, Yamada I, Yoshizaki M, Kikuchi T, Kadota S et al. Anti-inflammatory effect of neolignans newly isolated from the crude drug "Shin-i"(flos *Magnoliae*). *Planta Med.* 1985;51(4):291-3.
50. Kim HM, Yi JM, Lim KS. *Magnoliae flos* inhibits mast cell-dependent immediate-type allergic reactions. *Pharmacol Res.* 1999;39(2):107-11.
51. Kim JH, Kim HS, Seo CS, Shin HK, Lee NH, Lee MY et al, A composition comprising the *Angelica dahurica* Bentham et Hooker extract there of having anti-asthmatic effect.(Pat. KR101165718B1). Retrieved from : <https://patents.google.com/patent/KR101165718B1/en>
52. Imai H, Osawa K, Yasuda H, Hamashima H, Arai T, Sasatsu M. Inhibition by the essential oils of peppermint and spearmint of the growth of pathogenic bacteria. *Microbios.* 2001;106(S1):31-9.
53. Runnie I, Salleh MN, Mohamed S, Head RJ, Abeyearredna MY. Vasorelaxation induced by common edible tropical plant extracts in isolated rat aorta and mesenteric vascular bed. *J Ethnopharmacol.* 2004;92(2-3):311-6.
54. Weiner JM, Abramson MJ, Puy RM. Intranasal corticosteroids versus oral H1 receptor antagonists in allergic rhinitis: systemic review of randomized controlled trials. *BMJ* 1998;317(7173):1624-9.
55. Skoner DP, Rachelefsky GS, Meltzer EO, Chervinsky P, Morris RM, Seltzer JM, et al. Detection of growth suppression in children during treatment with intranasal beclomethasone dipropionate. *Pediatrics.* 2000;105(2):E23.
56. Schenkel EJ, Skoner DP, Bronsky EA, Miller SD, Pearlman DS, Rooklin A, et al. Absence of growth retardation in children with perennial allergic rhinitis after one year of treatment with mometasone furoate aqueous nasal spray. *Pediatrics.* 2000;105(2):E22.
57. Allen DB, Meltzer EO, Lemanske RF Jr, Philpot EE, Faris MA, Kral KM, et al. No growth suppression in children treated with the maximum recommended dose of fluticasone propionate aqueous nasal spray for one year. *Allergy Asthma Proc.* 2002;23(6):407-13.
58. Agertoft L, Pedersen S. Short-term lower-leg growth rate and urine cortisol excretion in children treated with ciclesonide. *J Allergy Clin Immunol.* 2005;115(5):940-5.

59. Mener DJ, Shargorodsky J, Varadhan R, Lin SY. Topical intranasal corticosteroids and growth velocity in children: a meta-analysis. *Int Forum Allergy Rhinol.* 2015;5(2):95-103.
60. Fraunfelder FT, Meyer SM. Posterior subcapsular cataracts associated with nasal or inhalation corticosteroids. *Am J Ophthalmol.* 1990;109(4):489-90.
61. Oncology and Antimicrobial Products Division, Drug Evaluation Department. Guidelines of Clinical Trial for Allergic Rhinitis. National Institute of Food and Drug Safety Evaluation. 2015.