

# 생물학적동등성시험 심사결과 공개양식

2015 년 10 월 20일

담당자	연구관	과 장
이윳모	강신국	박상애

① 신청자	콜마파마 (주)
② 접수번호	20140184085 (2014.10.28.), 20150142268 (2015.9.21.), 20150142321 (2015.8.17)
③ 제품명	크로바틴정5,10,20mg(로수바스타틴칼슘)
④ 원료약품 분량	1정(149.8 mg) 중 로수바스타틴칼슘(별규) 5.2 mg (로수바스타틴으로서 5mg), 1정(155 mg) 중 로수바스타틴칼슘(별규) 10.4 mg (로수바스타틴으로서 10mg), 1정(310.0 mg) 중 로수바스타틴칼슘(별규) 20.8 mg (로수바스타틴으로서 20mg)
⑤ 효능·효과	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 원발성 고콜레스테롤혈증(type IIa), 복합형 고지혈증(type IIb) : 식이 및 운동으로 조절이 안 될 경우 식이요법의 보조제</li> <li>2. 동형접합 가족성 고콜레스테롤혈증에 식이요법이나 다른 지질저하요법(예:LDL 분리반출법)의 보조제</li> <li>3. 고콜레스테롤혈증 환자에서 총콜레스테롤과 LDL-콜레스테롤을 목표수준으로 낮추어 죽상동맥경화증의 진행을 지연</li> <li>4. 원발성 이상베타리포프로테인혈증(type III) 환자의 식이요법 보조제</li> <li>5. 심혈관 질환에 대한 위험성 감소 : 관상동맥 심질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 만 50세 이상의 남성 및 만 60세 이상의 여성으로 고감도 C-반응단백(high sensitive C-reactive protein, hsCRP)이 2mg/L 이상이며, 적어도 하나 이상의 추가적인 심혈관질환 위험인자(예 : 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치, 흡연 또는 조기 관상동맥 심질환의 가족력 등)를 가진 환자의             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 뇌졸중에 대한 위험성 감소</li> <li>- 심근경색에 대한 위험성 감소</li> <li>- 동맥 혈관재형성술에 대한 위험성 감소</li> </ul> </li> </ol>
⑥ 용법·용량	1. 원발성 고콜레스테롤혈증(type IIa), 복합형 고지혈증(type IIb) 원발성 이상베타리포프로테인혈증(type III) 및 동형접합

	<p><b>가족성 고콜레스테롤혈증</b></p> <p>이 약을 투여전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 이를 치료기간동안 지속하여야 한다. 식사와 상관없이 하루 중 아무때나 이 약을 투약할 수 있다. 초회용량은 1일 1회 5밀리그램이며, 더 많은 LDL-콜레스테롤치감소가 필요한 경우 유지용량으로 조절하여 투여할 수 있다. 유지 용량은 1일 1회 10밀리그램으로 대부분의 환자는 이 용량에서 조절된다. 유지용량은 4주 또는 그 이상의 간격을 두고 LDL-콜레스테롤 수치, 치료 목표 및 환자의 반응에 따라 적절히 조절하여야 하며, 1일 최대 20밀리그램까지 증량할 수 있다.</p> <p><b>2. 노인</b> : 용량조절이 필요하지 않다.</p> <p><b>3. 신부전환자</b> : 경증 및 중등도 신부전 환자의 경우 용량을 조절할 필요가 없다. 중증의 신부전 환자에게는 투여하지 않는다. 중등도 신부전 환자에게 이 약 20mg 투여시 각별히 주의해야 한다.</p> <p><b>4. 간부전환자</b> : Child-Pugh 점수가 7이하인 경우에는 로수바스타틴의 전신 노출 증가가 나타나지 않았으나, Child-Pugh 점수가 8 또는 9인 환자에서는 증가하였다. 이러한 환자에서는 신기능 검사가 고려되어야 한다. Child-Pugh 점수가 9를 초과하는 환자에 대한 투여 경험은 없다. 활동성 간질환 환자에게는 이 약을 투여하지 않는다.</p> <p><b>5. 인종</b> : 아시아계 환자들에게 이 약의 전신노출이 증가하기 때문에, 권장 초기 용량은 5밀리그램이다. 40밀리그램 용량 투여는 금기이다.</p> <p><b>6. 근병증에 걸리기 쉬운 환자</b> : 근병증에 걸리기 쉬운 환자들의 권장 초기 용량은 5밀리그램이다. 이러한 환자들 중 몇몇에게 이 약 40밀리그램 용량 투여는 금기이다.</p>
⑦ 저장방법 및 사용(유효)기간	기밀용기, 실온(1-30℃)보관, 제조일로부터 24개월
⑧ 관련조항	<ul style="list-style-type: none"> <li>· 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시 제2015-12호, 2015.3.20.)</li> <li>· 의약품동등성시험기준(식약처고시 제2014-188호, 2014.11.24.)</li> <li>· 생물학적동등성시험 관리기준(식약처고시 제2014-49호, 2014.2.12.)</li> </ul>
⑩ 제출자료	생물학적동등성시험결과보고서

	(대조약: 한국아스트라제네카(주) 크레스토정 10 밀리그램 (로수바스타틴칼슘), 신약) 비교용출시험결과보고서 (대조약 : 콜마과마(주) 크로바틴정 10 밀리그램)
⑪ 검토결과	적합
<p>※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가 신청 -로수바스타틴칼슘: 1989년 1월 1일 이후 허가된 신약, 약품동등성 확보 필요 대상 의약품 지정 [별표 1] 상용의약품 224번</p> <p>※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서</p>	

## <붙임 1> 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

### <제출자료 목록>

#### ○ 관련규정

- 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시 제2016-58호, 2016.6.30.)
- 의약품동등성시험기준 (식약처고시 제2014-188호, 2014.11.24.)
  - 제17조제2항 및 제7조제2항
- 생물학적동등성시험 관리기준(식약처고시 제2014-49호, 2014.2.12.)

#### ○ 제출자료 목록

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료 - 생물학적동등성시험 결과보고서
2. 비교용출시험에 관한 자료 - 비교용출시험 결과보고서

### <생물학적동등성시험 검토 요약>

#### ○ 심사자의 종합적 검토의견

- 신청품목 콜마파마(주) 크로바틴정 10 밀리그램은 의약품의 품목허가·신고·심사규정 제25조제2항제 3호 가목 및 나목에 해당하는 품목으로서 공고대조약인 한국아스트라제네카(주) 크레스토정 10 밀리그램과 생물학적 동등성을 입증하였으며, 크로바틴정 20 밀리그램 및 5 밀리그램은 의약품동등성시험기준 제7조 제2항에 따라 이미 생동성을 인정받은 동일 제조업자의 저함량 제제인 크레스토정 10 밀리그램과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 검토결과 적합함.

#### 1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

- 시험약 크로바틴정 10 mg (콜마파마(주))과 대조약 크레스토정 10 mg (한국아스트라제네카(주))을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인 29명에게 공복 시 단회 경구 투여하여 혈중 로수바스타틴을 측정된 결과, 비교평가항목치(AUC<sub>t</sub>, C<sub>max</sub>)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였음.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC <sub>t</sub> ng · hr/mL	C <sub>max</sub> ng/mL	T <sub>max</sub>	t <sub>1/2</sub>
대조약	한국아스트라제네카(주) 크레스토정 10 mg	120.73±64.31	12.42±8.25	3.90±1.11	9.94±1.83
시험약	콜마파마(주) 크로바틴정 10 mg	128.98±63.40	13.13±7.45	3.72±1.31	10.18±1.97
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)		1.01≤δ≤1.14	0.99≤δ≤1.19	-	-

AUC<sub>t</sub> : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C<sub>max</sub> : 최고혈중농도

T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간

t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반감기

\* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

## 2. 비교용출시험에 관한 자료

### 1) 유효성분의 선형소실약물동태 입증자료

- 로수바스타틴 5~20 mg은 선형소실이 있음을 성분별 생물학적동등성시험 권고사항에서 공개 상태임.

### 2) 비교용출시험자료

- 시험약 크로바틴정 20 mg 및 5 mg (콜마파마(주))은 대조약 크로바틴정 10 mg(콜마파마(주))과의 기준 및 시험방법에 따른 비교용출시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양상이 동등함. 이에 따라 해당 자료로서 생물학적동등성을 입증하였음.