

의약품 품목허가 보고서

접수일자	2024.05.15., 2024.05.16.	접수번호	20240098522, 20240098526, 20240098527, 20240098528
신청구분	자료제출의약품		
신청인(회사명)	(주)종근당		
제품명	엠시폴민서방정5/50/750밀리그램(엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민) 엠시폴민서방정12.5/50/750밀리그램(엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민) 엠시폴민서방정10/100/1000밀리그램(엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민) 엠시폴민서방정25/100/1000밀리그램(엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민)		
주성분명 (원료의약품등록번호)	엠파글리플로진L-프롤린() 시타글립틴인산염수화물() 메트포르민염산염() (업체 요청으로 등록번호 비공개)		
제조/수입 품목	<input checked="" type="checkbox"/> 제조 <input type="checkbox"/> 수입	전문/일반	<input checked="" type="checkbox"/> 전문 <input type="checkbox"/> 일반
제형/함량	서방성필름코팅정 엠파글리플로진5mg, 시타글립틴50mg, 메트포르민750mg 엠파글리플로진12.5mg, 시타글립틴50mg, 메트포르민750mg 엠파글리플로진10mg, 시타글립틴100mg, 메트포르민1000mg 엠파글리플로진25mg, 시타글립틴100mg, 메트포르민1000mg		
최종 허가 사항	허가일자	2025.04.16.	
	효능·효과	불임 참조	
	용법·용량	불임 참조	
	사용상의 주의사항	불임 참조	
	저장방법 및 사용기간	불임 참조	
	제조원	불임 참조	
	허가조건	불임 참조	
국외 허가현황	불임 참조		
허가부서	의약품허가총괄과	허가담당자	이은희 주무관, 전보명 사무관, 김영주 과장
심사부서	약효동등성과	심사담당자	(안유) 한희선 심사원, 윤한나 심사원, 이주현 심사원, 박인혜 심사원, 이은선 주무관, 안충열 연구관, 홍정희 과장

	첨단약품품질심사과 의약품안전평가과 의약품허가총괄과		(기시) 임대곤 심사원, 최정운 연구관, 고용석 과장 (RMP) 정희금 심사원, 김지애 사무관, 최희정 과장 (특허관계) 김해진 심사원, 이겨래 사무관, 김영주 과장
GMP* 평가부서	해당없음	GMP 담당자	해당없음

* 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

1. 허가·심사 개요 (「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제1항 관련)

1.1 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과 <붙임 1 참조>

1.2 최종 허가사항

○ 효능·효과

이 약은 엠파글리플로진과 시타글립틴 및 메트포르민의 병용투여가 적합한 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법의 보조제로 투여한다.

○ 용법·용량

항당뇨요법에 있어서 이 약의 권장용량은 각 성분의 1일 최대 권장 용량인 엠파글리플로진으로서 25 mg, 시타글립틴으로서 100 mg이며, 서방성 메트포르민염산염은 2000 mg을 넘지 않는 범위에서 각 환자의 현재 치료요법, 유효성, 내약성을 고려하여 결정한다.

이 약은 메트포르민으로 인한 위장관계 이상반응을 줄이기 위해서 식사와 함께 1일 1회 저녁시간에 복용하며, 단계적으로 용량을 조절한다.

이 약 25/100/1000 mg, 10/100/1000 mg 서방정을 복용하는 환자는 1일 1회, 1회 1정을 복용한다.

이 약 12.5/50/750 mg, 5/50/750 mg 서방정을 복용하는 환자는 1일 1회, 1회 2정을 동시에 복용한다.

메트포르민과 시타글립틴으로 충분한 혈당조절을 할 수 없는 경우 이 약의 시작 용량으로 엠파글리플로진 10 mg, 시타글립틴 100 mg 및 복용 중이던 메트포르민염산염 용량 또는 이에 치료학적으로 근접한 적정 용량을 투여한다. 엠파글리플로진 10 mg에 내약성이 있으면서 추가적인 혈당 조절이 필요한 경우 엠파글리플로진 25 mg으로 증량할 수 있다.

엠파글리플로진, 시타글립틴과 메트포르민 병용요법에서 이 약으로 전환하여 투여하는 환자에서 이 약의 용량은 각 성분의 기존 투여량이다.

다른 혈당강하제를 복용하다 이 약으로 전환한 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 특별히 평가되지 않았다. 혈당 조절의 변화를 유발할 수 있기 때문에 제2형 당뇨병 환자의 치료에서는 어떠한 변화도 주의깊은 모니터링 하에서 이루어져야 한다.

서방성 특성을 유지하기 위해, 이 약은 쪼개거나 부수거나 갈거나 씹지 말고 삼켜야 한다. 이 약이 불완전하게 용해되어 대변으로 배설될 수 있다. 대변으로 배설된 물질에 약물의 주성분이 포함되어 있는지 여부에 대해서는 알려진 바 없다. 만약 환자가 이 약이 대변 중에서 발견되었다는 사실을 반복적으로 보고할 경우, 의료진은 혈당이 적절히 조절되고 있는지 평가하여야 한다(사용상의 주의사항, 5. 일반적 주의 항 참조).

특수집단

신장장애 환자

이 약의 유효성 및 안전성은 신기능에 따라 다르며 신기능에 따른 용량조절이 필요하므로, 이 약 투여 전 및 투여 후 주기적으로 신장기능의 평가가 권장된다.

경증의 신장장애 환자[크레아티닌 청소율(CrCl) \geq 60 mL/min 또는 추정 사구체 여과율(eGFR) \geq 60 mL/min/1.73 m²]에서는 용량조절이 필요하지 않다.

중등도 신장장애 환자[CKD stage 3A, 크레아티닌 청소율(CrCl) \geq 45 mL/min 및 <60mL/min 또는 추정 사구체 여과율(eGFR) \geq 45 mL/min/1.73m² 및 <60mL/min/1.73m²]에서 내약성이 우수하고 유산산증 위험을 증가시킬 만한 다른 증상을 동반하지 않은 경우 이 약의 구성 성분 중 메트포르민염산염의 용량조절에 의해 사용할 수 있다.

서방성 메트포르민염산염의 시작 용량은 1일 1회 500 mg 또는 750 mg 이므로, 이 약으로 투여를 시작해서는 안된다. 메트포르민염산염의 1일 최대 용량은 1000 mg 이다.

만약 크레아티닌 청소율(CrCl)이 45 mL/min 미만 또는 추정사구체여과율(eGFR) 45 mL/min/1.73m² 미만으로 감소되는 경우, 이 약의 투여는 즉각 중단되어야 한다.

○ 사용상의 주의사항

□ 사용상의 주의사항

1. 경고

1) 시타글립틴

(1) 과민반응

시판 후 시타글립틴을 투여한 환자에서 중증의 과민반응이 보고되었으며, 이 반응은 아나필락시스, 혈관부종 및 스티븐스-존슨증후군을 포함한 박리성 피부질환을 포함한다. 이것은 불특정 다수의 인구집단으로부터 자발적으로 보고되었기 때문에, 발생 빈도를 신뢰성 있게 예측하거나 약물 노출과의 인과관계를 확립하는 것은 일반적으로 가능하지 않다. 이 반응의 시작은 약물 치료 개시 후 첫 3개월 이내에 발생하였으며, 첫 용량 이후에 보고된 것도 있다. 만약 과민반응이 의심되는 경우, 시타글립틴을 중단하고 발생의 다른 잠재적인 이유를 평가하고 다른 당뇨 치료요법을 실시한다 (2. 다음 환자에는 투여하지 말 것 및 4. 이상반응, (2) 시타글립틴 2) 시판 후 이상반응 항 참조).

(2) 췌장염

시타글립틴을 투여한 환자에서 치명적/비치명적 출혈성 또는 괴사성 췌장염을 포함하는 급성 췌장염이 보고되었다 (4. 이상반응 참조). 시타글립틴 투여 시작 후 췌장염 증상이 나타나는지 주의깊게 관찰하여야 한다. 만약 췌장염이 의심될 경우 시타글립틴 및 다른 의심 가능성이 있는 약물의 투여를 중단해야 한다.

2) 메트포르민

(1) 드물게 심한 유산산증(Lactic acidosis)을 일으킬 수 있다. 유산산증으로 인한 사망사례가 보고된 바 있다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

1) 제1형 당뇨병 또는 유산산증, 혼수를 수반하거나 그렇지 않은 당뇨병 케톤산증을 포함하는 급성 또는 만성 대사성산증 환자 및 케톤산증의 병력이 있는 환자

2) 이 약이나 이 약의 성분에 대하여 과민성이 알려진 환자 (1. 경고 항 참조)

3) 중등도(stage3b) 이상의 신장애 또는 신부전 환자(크레아티닌 청소율<45ml/min 또는 사구체 여과율<45ml/min/1.73m²), 탈수, 심각한 감염, 심혈관계 허탈(쇼크), 급성 심근경색, 패혈증과 같은 신기능에 영향을 줄 수 있는 급성 상태

4) 급성 및 불안정형 심부전 환자

5) 방사선 요오드 조영물질을 정맥내 투여하는 검사(예 : 정맥요로조영술, 정맥담관조영술, 혈관조영술, 조영제를 사용한 컴퓨터단층촬영술 등)를 받는 환자(급성신부전을 일으킬 수 있고, 이 약을 투여 받는 환자에서는 유산산증과 관련이 있다. 따라서 이러한 검사가 계획된 환자 중 사구체여과율>60ml/min/1.73m²인 경우는 적어도 검사 시점 또는 사전에 이 약의 투여를 중단해야 하고, 48시간 이내에는 재투여가 불가능하다. 신기능 재평가 후 추가 손상 위험이 없을 것으로 판명된 이후에만 치료를 재개한다. 중등도 신장애 환자의 경우(사구체여과율 45~ 60ml/min/1.73m²), 이 약은 요오드화 조영제 투여 48시간 전 반드시 중단되어야 하며 48시간 이내에는 재투여가 불가능하다. 신기능 재평가 후 추가 손상 위험이 없을 것으로 판명된 이후에만 치료를 재개한다.)

6) 당뇨병성 전혼수

7) 중증 감염증 또는 중증의 외상성 전신장애 환자에서는 이 약의 치료는 일시적으로 중지되어야 하고 환자의 경구적 섭취가 회복되고 신기능이 정상으로 판명될 때 치료를 다시 시작해야 한다.

8) 수술 과정의 경우에(음식과 수액의 섭취에 제한이 없는 가벼운 수술은 제외) 이 약은 수술 48시간 전에 일시적으로 중지되어야 하고, 최소 48시간이 지난 후 신기능이 정상이라고 판명된 후에 치료를 다시 시작해야 한다.

9) 영양불량상태, 기아상태, 쇠약상태, 뇌하수체기능부전 또는 부신기능부전환자

10) 간기능 장애(손상된 간 기능은 유산산증의 몇몇 경우와 관련이 있기 때문에, 일반적으로 임상적 또는 실험실적으로 간 질환의 증거가 있는 환자에게는 이 약의 투여를 피해야 한다.), 호흡기 부전, 급성 심근경색, 쇼크와 같이 조직 저산소증을 유발할 수 있는 급성 또는 만성질환, 과도한 알코올 섭취자, 탈수증, 설사, 구토 등의 위장장애 환자

11) 태반 기능 부전, 자간전증 및 자궁 내 성장지연 위험이 있는 임신부 (7. 임부 및 수유부에 대한

투여항 참조)

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 신장애환자 :

신기능 모니터링

이 약의 성분인 엠파글리플로진의 유효성은 작용기전으로 인해 신기능에 의존적이다. 그러므로, 치료를 시작하기 전 그리고 그 이후로 주기적으로 혈중 크레아티닌 농도를 측정해야 한다.

· 정상 신기능 환자: 적어도 매년 측정

· 혈중 크레아티닌 농도가 상한치에 달하는 환자 및 고령자: 적어도 매년 2~4회 측정

크레아티닌 청소율<45ml/min 또는 추정 사구체 여과율(eGFR)이 45 ml/min/1.73m² 미만인 경우 이 약을 사용하지 않는다.

이 약의 성분 중 시타글립틴은 신장으로 배설된다. 정상 신기능을 가진 환자에서와 유사한 혈중농도에 도달하기 위해서 사구체여과율[eGFR] < 45 mL/min/1.73 m²을 가진 환자 및 혈액투석 또는 복막투석을 요하는 말기신장애(ESRD)환자에서는 저용량이 권장된다.

2) 다음의 환자 또는 상태 (유산산증과 저혈당의 가능성이 있다.)

① 불규칙한 식사섭취, 식사 섭취량의 부족

② 격렬한 근육운동

③ 상호작용이 있는 약물을 투여하는 환자

4. 이상반응

1) 엠파글리플로진/시타글립틴/메트포르민 병용요법

메트포르민 및 시타글립틴 병용 투여로 혈당 조절이 적절히 되지 않는 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진 10 mg, 25 mg 또는 그 위약을 1일 1회 병용 투여한 무작위배정, 이중눈가림, 다기관, 제3상 임상시험이다. (주시험 24주 이후 위약을 엠파글리플로진 10 mg으로 전환하여 추가 28주 투여)

24주간 치료기 시험기간 동안 엠파글리플로진 또는 위약을 투여한 환자 (총 171명, 이 중 엠파글리플로진 투여군 115명) 중 4.68% (8명/171명, 11건)에서 약물과의 관련성을 배제할 수 없다고 판단된 약물이상반응이 보고되었으며 중대한 이상반응은 2.92% (5명/171명, 6건)에서 보고되었다.

24주간의 임상시험에서 발생한 이상반응 중 발현빈도가 1% 이상 흔하게 보고된 이상반응은 표 1과 같다.

표 1. 메트포르민과 시타글립틴에 엠파글리플로진을 추가 병용투여한 임상시험에서 주시험 기간(24주) 동안 1% 이상 흔하게 보고된 이상반응 (연구자의 인과관계 평가와 무관)

기관계	이상반응	엠파글리플로진 10mg N=57 명 명(%)	엠파글리플로진 25mg N=58 명 명(%)	위약 N=56 명 명(%)
감염 및 기생충 감염	인플루엔자	1 (1.75)	-	1 (1.79)
	비인두염	-	-	2 (3.57)
	항문 농양	1 (1.75)	-	-
	천공된 충수염	-	1 (1.72)	-
	자궁 경부염	-	-	1 (1.79)
	코로나바이러스 감염	-	-	1 (1.79)
	중이염	-	-	1 (1.79)
	치주염	-	1 (1.72)	-
	치아 농양	-	1 (1.72)	-
	질 감염	-	1 (1.72)	-
각종 위장관 장애	소화 불량	2 (3.51)	-	-
	복통	-	-	1 (1.79)
	상복부 통증	1 (1.75)	-	-
	설사	-	-	1 (1.79)
	입 건조	-	1 (1.72)	-
	알코올성 위염	-	-	1 (1.79)
	미란성 위염	-	1 (1.72)	-
	토혈	-	-	1 (1.79)
	치핵	1 (1.75)	-	-
	구역	-	-	1 (1.79)
전신 장애 및 투여 부위 병태	홍통	-	3 (5.17)	-
	무력증	1 (1.75)	-	-

	피로	-	1 (1.72)	-
임상 검사	혈당 증가	-	-	2 (3.57)
	체중 감소	2 (3.51)	-	-
	혈중 크레아틴 인산 활성 효소 증가	-	-	1 (1.79)
각종 눈 장애	안검 경련	-	-	1 (1.79)
	당뇨성 망막 병증	-	-	1 (1.79)
	각막염	-	-	1 (1.79)
	유리체 출혈	-	-	1 (1.79)
양성, 악성 및 상세 불명의 신생물(낭종 및 종양 포함)	방광 이행 세포 암종	1 (1.75)	-	-
	전립선암	1 (1.75)	-	-
	신장 세포 암종	-	1 (1.72)	-
각종 심장 장애	우각 차단	1 (1.75)	-	-
	좌심실 비대증	-	-	1 (1.79)
대사 및 영양 장애	고혈당증	-	-	1 (1.79)
	저혈당증	-	1 (1.72)	-
생식계 및 유방 장애	외음질 소양증	2 (3.51)	-	-
피부 및 피하 조직 장애	식은땀	-	1 (1.72)	-
	피부염	1 (1.75)	-	-
귀 및 미로 장애	체위성 현훈	-	-	1 (1.79)
간담도 장애	담관 폐색	-	1 (1.72)	-
손상, 중독 및 시술 합병증	전안 골절	-	-	1 (1.79)
각종 신경계 장애	두통	-	-	1 (1.79)
각종 정신 장애	불면	-	1 (1.72)	-
신장 및 요로 장애	빈뇨	-	1 (1.72)	-
호흡기, 흉곽 및 종격 장애	수면 무호흡 증후군	-	1 (1.72)	-
외과적 및 내과적 시술	내부 고정 제거	-	1 (1.72)	-

메트포르민과 시타글립틴에 엠파글리플로진 10 또는 25 mg을 1일1회 28주간 추가 병용투여한 연장 시험기간 (연장기간 24주~52주, 위약군은 엠파글리플로진 10 mg으로 전환 투여) 동안 인과관계 평가와 관계없이 보고된 이상반응 중 발현빈도가 1% 이상인 이상반응은 다음 표 2와 같다.

표 2. 메트포르민과 시타글립틴에 엠파글리플로진을 추가 병용투여한 임상시험에서 연장기간(24주~52주) 동안 1% 이상 흔하게 보고된 이상반응 (연구자의 인과관계 평가와 무관)

기관계	이상반응	엠파글리플로진 10mg →10mg N=50 명(%)	엠파글리플로진 25mg →25mg N=54 명(%)	엠파글리플로진 위약 → 10mg N=53 명(%)
각종 위장관 장애	구토	1(2.00)	-	1(1.89)
	배변 습관 변화	-	-	1(1.89)
	결장염	1(2.00)	-	-
	충치	1(2.00)	-	-
	설사	-	-	1(1.89)
	장염	-	1(1.85)	-
감염 및 기생충 감염	구역	-	-	1(1.89)
	비인두염	1(2.00)	-	2(3.77)
	코로나바이러스 감염	-	1(1.85)	1(1.89)
	헬리코박터 감염	-	-	1(1.89)
각종 눈 장애	외이도염	-	1(1.85)	-
	백내장	1(2.00)	-	1(1.89)
	경계성 녹내장	-	-	1(1.89)
	내분비성 눈 병증	1(2.00)	-	-
근골격 및 결합 조직 장애	각막염	-	1(1.85)	-
	관절통	-	1(1.85)	-
	요추 척추관 협착	-	-	1(1.89)
호흡기, 흉곽 및 종격 장애	척추관 협착	-	-	1(1.89)
	기침	-	-	1(1.89)
	호산구성 기관지염	-	1(1.85)	-
손상, 중독 및 시술 합병증	구인두 통증	-	-	1(1.89)
	타박상	-	1(1.85)	-
대사 및 영양 장애	발 골절	-	-	1(1.89)
	고혈당증	-	-	2(3.77)
각종 신경계 장애	신경 뿌리 병증	1(2.00)	-	-
	시상 경색	-	-	1(1.89)
생식계 및 유방 장애	유방 종괴	1(2.00)	-	-

	생식기 소양증	-	-	1(1.89)
피부 및 피하 조직 장애	켈로이드 흉터	-	1(1.85)	-
	발진	1(2.00)	-	-
각종 혈관 장애	대동맥류	-	-	1(1.89)
	저혈압	-	1(1.85)	-
각종 심장 장애	심실 기외수축	-	-	1(1.89)
선천성, 가족성 및 유전성 장애	아가미 낭	-	1(1.85)	-
임상 검사	체중 감소	-	1(1.85)	-

2) 개개 주성분에 대한 추가 정보

본 항에 기재된 정보는 엠파글리플로진 및 시타글립틴, 메트포르민 개개의 성분에 대한 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

(1) 엠파글리플로진

가. 안전성 프로파일의 요약

제2형 당뇨병 환자 15,582명을 대상으로 엠파글리플로진의 안전성이 평가되었다. 엠파글리플로진을 단독요법 또는 메트포르민, 설포닐우레아, 피오글리타존, DPP-4 저해제 또는 인슐린과의 병용요법으로 엠파글리플로진을 투여한 환자는 10,004명이었다. EMPA-REG OUTCOME® 임상연구에 심혈관계 고위험군 환자 7,020명이 엠파글리플로진 10 mg/일(n=2,345명), 엠파글리플로진 25 mg/일(n=2,342) 또는 위약 (n=2,333)을 최대 4.5년동안 투여받았다. 이 연구에서 엠파글리플로진의 전반적인 안전성 프로파일은 이미 알려진 안전성 프로파일과 유사하였다.

18주 및 24주간 진행된 6개의 위약대조 임상시험에 참여한 3,534명의 환자 중 위약을 복용한 환자는 1,183명이고 엠파글리플로진 10 mg을 투여받은 환자는 1,185명, 엠파글리플로진 25 mg을 투여받은 환자는 1,166명이었다. 전반적인 이상반응 발생률은 엠파글리플로진군과 위약군이 유사하였다. 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 설포닐우레아 또는 인슐린과 병용했을 때 저혈당이였다. (다. 특정 이상반응에 대한 설명 항 참조).

- 만성 심부전

EMPEROR 심부전 연구에서 좌심실 수축기능이 저하된 만성 심부전 환자 3,726명 및 좌심실 수축기능이 보존된 만성 심부전환자 5,985명이 엠파글리플로진 10 mg 또는 위약을 투여 받았다. 약 절반의 환자들은 제2형 당뇨병을 가지고 있었다.

EMPEROR-Reduced 및 EMPEROR-Preserved 통합연구에서 가장 빈번하게 발생한 이상반응은 체액량 감소였다(엠파글리플로진 10 mg: 11.4%, 위약: 9.7%).

- 만성 신장병

EMPA-KIDNEY 연구는 엠파글리플로진 10 mg 또는 위약을 투여 받은 만성 신장병 환자 6,609명을 포함하였다. 약 44%의 환자들이 제2형 당뇨병을 가지고 있었다. EMPA-KIDNEY 연구에서 가장 빈번하게 발생한 이상사례는 통풍(엠파글리플로진 10 mg: 7.0%, 위약: 8.0%) 및 급성 신 손상(엠파글리플로진 10 mg: 2.8%, 위약: 3.5%)이었으며, 위약군에서 더 빈번하게 보고되었다.

엠파글리플로진의 전반적인 안전성 프로파일은 연구된 효능·효과 전반에 걸쳐 일관되게 나타났다.

나. 이상반응 목록

위약 대조 시험에서 엠파글리플로진을 투여한 환자에서 보고된 이상반응을 기관계(SOC) 및 MedDRA 용어로 분류하여 표 3에 나타내었다.

이상반응은 절대 빈도에 따라 나열하였으며, 빈도는 다음과 같이 정의되었다 : 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100 ~ <1/10), 흔하지 않게(≥1/1,000 ~ <1/100), 드물게(≥1/10,000 ~ <1/1,000), 매우 드물게(<1/10,000), 빈도 불명(이용 가능한 자료를 통해 평가할 수 없음).

표 3. 위약 대조 시험 및 시판 후 경험에서 보고된 이상반응

기관계	매우 흔하게	흔하게	흔하지 않게	드물게	매우 드물게
감염 및 기생충 감염		질모넨리아증, 외음부질염, 귀두염 및 기타 생식기 감염 ^a , 요로 감염 ^a (신우신염 및 요로성폐혈증 포함)		회음부 괴저(fournier's gangrene)	
대사 및 영양계	저혈당(설포닐우레아 또는 인슐린과 병용시) ^a			케톤산증	
소화기계		변비			
피부 및 피하조직계		가려움증(일반적인), 발진	두드러기, 혈관부종		
혈관계	체액량 감소 ^a				
신장 및 비뇨기계		배뇨 증가 ^a	배뇨 곤란		간질성 신세뇨관염
전신 및 투여 부위 이상		갈증			

진단검사		혈청 지질 증가	혈중 크레아티닌 증가 a, 사구체여과율 감소a, 헤마토크리트 증가		
------	--	----------	---	--	--

a 추가 정보는 아래 해당하는 단락 참고

다. 특정 이상반응에 대한 설명

① 저혈당

저혈당의 발생빈도는 각 임상시험에 사용된 기저 요법에 따라 좌우되었다. 엠파글리플로진을 단독요법 또는 추가 병용요법(메트포르민, 피오글리타존±메트포르민, 리나글립틴+메트포르민)으로 투여하였을 때 저혈당 발생 빈도는 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사하였다. 엠파글리플로진을 메트포르민+설폰닐우레아 또는 인슐린±메트포르민±설폰닐우레아와 병용하였을 때 위약군에 비해 엠파글리플로진군에서 저혈당의 발생 빈도가 높았다 (표 4 참조).

EMPEROR 심부전 연구에서 설폰닐우레아 또는 인슐린에 병용하였을 때 저혈당의 발생빈도는 유사하게 나타났다 (엠파글리플로진 10 mg : 6.5%, 위약 : 6.7%).

주요한 저혈당 (처치가 필요한 사건)

엠파글리플로진을 단독요법 또는 추가 병용요법(메트포르민±설폰닐우레아, 피오글리타존±메트포르민, 리나글립틴+메트포르민)으로 투여하였을 때 주요한 저혈당의 발생 빈도는 위약에 비해 엠파글리플로진에서 높지 않았다. 엠파글리플로진을 인슐린±메트포르민±설폰닐우레아와 병용하였을 때 위약군에 비해 엠파글리플로진군에서 주요한 저혈당의 발생 빈도가 높았다.

EMPEROR 심부전 연구에서 주요한 저혈당은 당뇨병환자에게 설폰닐우레아 또는 인슐린과 병용하였을 때 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사한 빈도로 나타났다(엠파글리플로진 10 mg : 2.2%, 위약 : 1.9%).

표 4. 각 임상시험 및 효능효과 별로 확인된 저혈당의 발생 빈도 (1245.19, 1245.20, 1245.23(met), 1245.23(met+SU), 1245.33.1245.49, 1275.9(lina+met), 1245.25 - TS1)

투여군	위약	엠파글리플로진 10 mg	엠파글리플로진 25 mg
단독투여 (1245.20) (24주)			
N	229	224	223
저혈당(%)	0.4%	0.4%	0.4%
주요한 저혈당(%)	0%	0%	0%
메트포르민 병용(1245.23 (met)) (24주)			
N	206	217	214
저혈당(%)	0.5%	1.8%	1.4%
주요한 저혈당(%)	0%	0%	0%
메트포르민 + 설폰닐우레아 병용 (1245.23 (met + SU)) (24주)			
N	225	224	217
저혈당(%)	8.4%	16.1%	11.5%
주요한 저혈당(%)	0%	0%	0%
피오글리타존 +/- 메트포르민 병용 (1245.19) (24주)			
N	165	165	168
저혈당(%)	1.8%	1.2%	2.4%
주요한 저혈당(%)	0%	0%	0%
기저 인슐린 (+/-메트포르민+/-설폰닐우레아) 병용(1245.33) (18 weeks2 / 78 weeks)			
N	170	169	155
저혈당(%)	20.6%/ 35.3%	19.5%/ 36.1%	28.4%/ 36.1%
주요한 저혈당(%)	0%/ 0%	0%/ 0%	1.3%/ 1.3%
MDI 인슐린 +/- 메트포르민 병용 (1245.49) (18주2 / 52주)			
N	188	186	189
저혈당(%)	37.2%/ 58.0%	39.8%/ 51.1%	41.3%/ 57.7%
주요한 저혈당(%)	0.5%/ 1.6%	0.5%/ 1.6%	0.5%/ 0.5%
메트포르민 + 리나글립틴 병용(1275.9) (24주)3			
N	110	112	110
저혈당(%)	0.9%	0.0%	2.7%
주요한 저혈당(%)	0%	0%	0.9%
EMPA-REG OUTCOME 임상연구 (1245.25)			
N	2333	2345	2342
저혈당(%)	27.9%	28%	27.6%
주요한 저혈당(%)	1.5%	1.4%	1.3%

확인된 저혈당 : 혈당 ≤ 70 mg/dL 또는 처치가 필요함

주요한 저혈당 : 처치가 필요한 저혈당

1 1회 이상 임상시험약을 투여받은 환자 수

2 인슐린 기저요법 용량은 초기 18주 동안 안정화되었다.

3 메트포르민 기저요법에 엠파글리플로진+리나글립틴 5 mg 고정용량 복합제가 투여되었다.

② 질모넨리아증, 외음부질염, 귀두염 및 기타 생식기 감염

질모넨리아증, 외음부질염, 귀두염 및 기타 생식기 감염은 위약과 비교하여 엠파글리플로진에서

빈번하게 보고되었다 (엠파글리플로진 10 mg 4.0%, 엠파글리플로진 25 mg 3.9%, 위약 1.0%). 여성에서는 위약에 비해 엠파글리플로진에서 빈번하게 보고된 반면, 남성에서는 그 차이가 크지 않았다. 생식기 감염은 경증 내지 중등도이었다.

EMPEROR 심부전 연구에서 이러한 감염들에 대한 발생빈도는 위약과 비교하여 엠파글리플로진으로 치료했을 때 당뇨병이 없는 환자(엠파글리플로진 10 mg : 1.7%, 위약 : 0.7%)에서보다 당뇨병이 있는 환자(엠파글리플로진 10mg : 2.3%, 위약 : 0.8%)에서 더 두드러지게 나타났다.

③ 배뇨 증가

배뇨 증가(빈뇨, 다뇨, 또는 야간뇨 포함)가 위약에 비해서 엠파글리플로진에서 빈번하게 보고되었다 (엠파글리플로진 10 mg 3.5%, 엠파글리플로진 25 mg 3.3%, 위약 1.4%). 배뇨 증가의 정도는 대부분 경증 내지 중등도이었다. 야간뇨의 빈도는 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사하였다 (< 1%).

EMPEROR 심부전 연구에서 배뇨 증가의 발생빈도는 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사하였다(엠파글리플로진 10 mg : 0.9%, 위약 : 0.5%).

④ 요로감염

요로감염의 발생빈도는 전반적으로 엠파글리플로진 25 mg군과 위약군에서 유사하였고, 엠파글리플로진 10 mg군에서 높았다 (엠파글리플로진 10 mg 8.8%, 엠파글리플로진 25 mg 7.0%, 위약 7.2%). 위약과 유사하게 엠파글리플로진에서도 만성 또는 재발성 요로감염의 과거 병력이 있는 환자에서 요로감염이 빈번하게 보고되었다. 요로 감염의 정도(경증, 중등도, 중증)는 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사하였다. 요로 감염은 여성에서는 위약군에 비해 엠파글리플로진군에서 빈번하게 보고되었다; 남성에서는 차이가 없었다.

⑤ 체액량 손실

체액량 손실(활동시)혈압감소, 수축기혈압감소, 탈수, 저혈압, 혈액량감소, 기립성저혈압, 또는 실신 포함)의 발생빈도는 전반적으로 엠파글리플로진군과 위약군에서 유사하였다 (엠파글리플로진 10 mg 0.6%, 엠파글리플로진 25 mg 0.4%, 위약 0.3%). 체액량 손실 이벤트의 빈도는 75세 이상의 환자에서 위약군에 비해 엠파글리플로진군에서 높았다 (엠파글리플로진 10 mg 2.3%, 엠파글리플로진 25 mg 4.3%, 위약 2.1%).

⑥ 혈중 크레아티닌 증가 및 사구체 여과율 감소

혈중 크레아티닌 증가 및 사구체 여과율 감소의 전반적인 발생빈도는 엠파글리플로진군 및 위약군에서 유사하였다 (혈중 크레아티닌 증가: 엠파글리플로진 10 mg 0.6%, 엠파글리플로진 25 mg 0.1%, 위약 0.5%; 사구체 여과율 감소: 엠파글리플로진 10 mg 0.1%, 엠파글리플로진 25 mg 0%, 위약 0.3%).

이러한 변화는 치료가 지속되는 동안 일시적이거나 엠파글리플로진 투여가 중단된 이후 대체로 가역적이었다.

라. 시판 후 조사

다음은 엠파글리플로진의 시판 후 추가로 확인된 약물이상반응이다. 이 약물이상반응은 불특성 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것으로서, 발생빈도를 신뢰성 있게 예측하는 것은 가능하지 않다.

- 케톤산증(당뇨성 케톤산증 포함)
- 요로성패혈증 및 신우신염
- 발진
- 두드러기
- 혈관부종
- 회음부 괴저

마. 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,231명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 13.93%(450/3,231명, 총 606건)로 보고되었다. 이 중 인과관계와 상관 없는 중대한 이상사례 및 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응은 발현 빈도에 따라 아래 표에 나열하였다.

발현 빈도	기관계 명	인과관계와 상관없는 중대한 이상사례 1.70%(55/3,231명, 67건)	인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응 0.15%(5/3,231명, 5건)
드물게 (0.01~0.1%미만)	각종 위장관 장애	설사, 오심, 위궤양, 결장염, 구토, 허혈성 결장염, 대장 출혈	
	감염 및 기생충 감염	연조직염, 충수 농양, 충수염, 수막염, 만성 중이염, 편도 주위 농양, 폐렴, 폐결핵, 급성 신우신염, 패혈증, 피하 농양, 난관-난소 농양, 전정 신경염	급성 신우신염

	각종 신경계 장애	두통, 뇌경색, 두개 내 동맥류	
	전신 장애 및 투여 부위 병태	발열, 혈관 스텐트 협착, 혈관 스텐트 혈전증	
	임상 검사	알라닌 아미노 전이 효소 증가, 아스파르트산 아미노산 전이 효소 증가	
	신장 및 요로 장애	요관 결석증, 급성 신 손상	요관 결석증
	생식계 및 유방 장애	자궁 경부 염증	자궁 경부 염증
	대사 및 영양 장애	고혈당증, 당뇨병, 저나트륨 혈증	고혈당증, 저나트륨 혈증
	피부 및 피하 조직 장애	당뇨성 발	
	근골격 및 결합 조직 장애	등허리 통증	
	각종 눈 장애	녹내장, 병적 근시, 망막 박리, 망막 정맥 폐색, 열공 망막 박리	
	손상, 중독 및 시술 합병증	사지 손상, 도로 교통사고, 비장 손상, 흉골 골절	
	각종 심장 장애	협심증, 프린츠메탈 협심증, 관상 동맥 질환	
	각종 혈관 장애	심부 정맥 혈전증	
	양성, 악성 및 상세 불명의 신생물 (낭종 및 용종 포함)	바터 팽대부의 양성 신생물, 양성 난소 종양, 방광암, 위암, 췌장 암종, 직장암, 갑상선암, 자궁 평활근종	
	간담도 장애	급성 담낭염, 자가 면역성 간염, 담석증	
흔하지 않게 (0.1~1% 미만)	각종 심장 장애	불안정 협심증	

또한, 인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례와 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물 이상반응은 발현 빈도에 따라 다음의 표에 나열하였다.

발현 빈도	기관계 명	인과관계와 상관없는 예상하지 못한 이상사례 11.54%(373/3,231명, 506건)	인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물 이상반응 3.28%(106/3,231명, 126건)
드물게 (0.01~0.1%미만)	각종 위장관 장애	상복부통증, 충치, 위 궤양, 미란성 위염, 복부 불편감, 결장염, 입 건조, 위 식도 역류 질환, 구토, 복부 팽창, 항문 출혈, 만성 위염, 허혈성 결장염, 장염, 고창, 위 용종, 치은 부종, 혈변 배설, 치핵, 대장 출혈, 췌장 낭종, 직장 통증, 치통	설사, 소화 불량, 복통, 오심, 위염, 위장관 장애, 충치, 복부 불편감, 입 건조, 복부 팽창
	감염 및 기생충 감염	상기도 감염, 기관지염, 연조직염, 만성 부비동염, 위장염, 헬리코박터 감염, 치주염, 충수 농양, 충수염, 만성 편도염, 결막염, 인플루엔자, 후두염, 수막염, 만성 중이염, 손발톱 주위염, 편도 주위 농양, 폐렴, 폐결핵, 폐혈증, 피하 농양, 완 백선, 치아 농양, 난관-난소 농양, 전정 신경염	비인두염, 상기도 감염, 치주염, 치아 농양
	각종 신경계 장애	체위성 어지러움, 감각 저하, 지각 이상, 기억 상실증, 경동맥 협착, 뇌경색, 당뇨 신경 병증, 얼굴 마비, 두 개 내 동맥류, 기억 이상, 신경통, 파킨슨증, 다발 신경 병증, 감각 장애, 졸림, CNS 기원 현훈	두통, 체위성 어지러움, 얼굴 마비, 졸림
	전신 장애 및 투여 부위 병태	피로, 말초 부종, 안면 부종, 말초 종창, 발열, 얼굴 종창, 오한, 이상한 느낌, 부종, 통증, 천자 부위 통증, 혈관 스텐트 협착, 혈관 스텐트 혈전증	홍통, 피로, 말초 종창, 얼굴 종창, 부종
	임상 검사	알라닌 아미노 전이 효소 증가, 아스파르트산 아미노 전이 효소 증가, 체중 증가, 심전도 이상, 헤모글로빈 감소, 헤모글로빈 증가, 헬리코박터 시험 양성, 소변 적혈구 양성	체중 증가, 심전도 이상, 헤모글로빈 감소
	신장 및 요로 장애	요관 결석증, 급성 신 손상, 만성 신장병, 혈뇨, 과다 긴장 방광, 신장 종괴, 소변 정체, 요로 통증, 소변 이상	요관 결석증, 혈뇨, 신장 종괴, 소변 정체, 소변 이상
	생식계 및 유방 장애	양성 전립선 과형성, 발기 기능 장애, 위축성 외음질염, 자궁 경부 이형성, 자궁 경부 염증, 음낭 통증, 성 기능 장애	양성 전립선 과형성, 발기 기능 장애, 위축성 외음질염, 자궁 경부 염증, 질 분비물

		집 분비물	
	대사 및 영양 장애	저혈당증, 식욕 감소, 비만, 다음증, 당뇨병, 고지혈증, 저나트륨 혈증, 비타민 D 결핍	저혈당증, 고혈당증, 식욕 감소, 다음증, 저나트륨 혈증
	피부 및 피하 조직 장애	진피 낭종, 지루성 피부염, 아토피 피부염, 당뇨병 발, 원형 습진, 딱피, 피지선 과형성	
	근골격 및 결합 조직 장애	요추 척추관 협착, 근육통, 사지 통증, 근골격성 흉부 통증, 관절통, 경추 협착, 섬유 근육통, 옆구리 통증, 골절 통증, 근육 쇠약, 근골격 통증, 골관절염, 골 다공증, 회전 근개 증후군	등허리 통증, 사지 통증, 근골격성 흉부 통증
	각종 눈 장애	난시, 백내장, 알레르기 결막염, 시야 흐림, 각막 미란, 녹내장, 황반 섬유화, 안 불편감, 안 충혈, 병적 근시, 망막 박리, 망막 결정체, 망막 정맥 폐색, 열공 망막 박리, 눈꺼풀의 종창, 시각 장애, 유리체 부유물, 유리체 출혈	
	호흡기, 흉곽 및 종격 장애	비출혈, 천식, 노작성 호흡 곤란, 습성 기침, 알레르기성 비염, 가래 잔류	기침, 비출혈, 알레르기성 비염
	손상, 중독 및 시술 합병증	사지 손상, 피부 열상, 타박상, 늑골 골절, 뇌진탕, 각막 찰과상, 낙상, 손 골절, 장경 인대 증후군, 개방형 안구 손상, 골반 골절, 도로 교통사고, 비장 손상, 흉골 골절	피부 열상, 늑골 골절, 장경 인대 증후군
	각종 심장 장애	협심증, 두근거림, 프린츠메탈 협심증, 관상 동맥 질환, 빈맥	
	각종 혈관 장애	동맥 경화증, 심부 정맥 혈전증, 당뇨병 혈관 장애, 말초 동맥 폐색성 질환	
	양성, 악성 및 상세 불명의 신생물 (낭종 및 용종 포함)	바티 팽대부의 양성 신생물, 양성 난소 종양, 방광암, 진주종, 위암, 평활근종, 췌장 암종, 직장암, 갑상선암, 자궁 평활근종	
	각종 정신 장애	불안, 우울증, 수면장애	불안
	간담도 장애	급성 담낭염, 자가 면역성간염, 담석증, 간염	
	귀 및 미로 장애	이통, 체위성 현훈, 현훈	이통, 체위성 현훈
	혈액 및 림프계 장애	빈혈, 림프절 병증	빈혈, 림프절 병증
	각종 내분비 장애	갑상선 저하증, 갑상선 종괴	
	각종 위장관 장애	변비, 설사, 소화 불량, 복통, 오심, 위염, 위장관 장애	변비
	감염 및 기생충 감염	비인두염, 대상 포진	
	각종 신경계 장애	어지러움, 두통	어지러움
	전신 장애 및 투여 부위 병태	흉부 불편감, 흉통, 무력증	
	임상 검사	체중 감소	체중 감소
	생식계 및 유방 장애	외음질 소양증, 생식기 소양증	외음질 소양증, 생식기 소양증
	대사 및 영양 장애	이상 지질 혈증, 고혈당증	
	근골격 및 결합 조직 장애	등허리 통증	
	각종 눈 장애	당뇨성 망막 병증, 눈 건조	
	호흡기, 흉곽 및 종격 장애	기침, 호흡 곤란	
	각종 심장 장애	불안정 협심증	
	각종 혈관 장애	고혈압	
	각종 정신 장애	불면	
흔하지 않게 (0.1~1% 미만)	각종 위장관 장애	변비, 설사, 소화 불량, 복통, 오심, 위염, 위장관 장애	변비
	감염 및 기생충 감염	비인두염, 대상 포진	
	각종 신경계 장애	어지러움, 두통	어지러움
	전신 장애 및 투여 부위 병태	흉부 불편감, 흉통, 무력증	
	임상 검사	체중 감소	체중 감소
	생식계 및 유방 장애	외음질 소양증, 생식기 소양증	외음질 소양증, 생식기 소양증
	대사 및 영양 장애	이상 지질 혈증, 고혈당증	
	근골격 및 결합 조직 장애	등허리 통증	
	각종 눈 장애	당뇨성 망막 병증, 눈 건조	
	호흡기, 흉곽 및 종격 장애	기침, 호흡 곤란	
	각종 심장 장애	불안정 협심증	
	각종 혈관 장애	고혈압	
	각종 정신 장애	불면	

(2)시타글립틴

가. 임상시험

임상시험은 광범위하고 다양한 조건 하에서 실시되므로 임상시험에서 관찰된 이상반응 발생률은 다른 약물의 임상시험에서의 비율과 직접적으로 비교될 수 없으며, 실제 사용환경 하에서 관찰된 비율을 반영할 수 없다.

시타글립틴의 임상시험에서 시타글립틴을 단독요법 또는 병용요법(메트포르민 또는 피오글리타존 또는 로시글리타존 및 메트포르민)으로 투여한 경우 이상반응 및 저혈당의 발생빈도는 위약에서 보고된 것과 전반적으로 유사하였다. 이상반응에 의해 치료를 중단한 경우도 위약군과 유사하였다. 글리메피리드 또는 글리메피리드 및 메트포르민 병용요법시 시타글립틴 투여군의 이상반응 발생빈도가 위약군보다 높았다 (표 5). 이는 시타글립틴 투여군에서 저혈당 발생빈도가 높았던 것에 일부 기인한다. 이상반응에 의한 치료중단은 위약군과 유사하였다.

18주 및 24주간 진행된 2건의 위약대조 단독요법 연구에 매일 시타글립틴 100 mg 및 200 mg,

위약을 투여한 군이 포함되었다. 5건의 위약대조 추가 병용요법 연구는 각각 메트포르민, 피오글리타존, 로시글리타존 및 메트포르민, 글리메피리드 (±메트포르민), 또는 인슐린 (±메트포르민) 의 안정된 용량에 시타글립틴 100 mg 또는 위약을 매일 병용투여하였다. 이 임상시험들에서 저혈당을 제외하고 인과관계 평가와 관계없이 시타글립틴 100 mg을 18주간 매일 복용한 환자 중 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 이상반응은 표 5와 같다. 저혈당의 발생빈도는 표 7과 같다.

표 5. 시타글립틴 단독요법 또는 병용요법(피오글리타존, 또는 로시글리타존 및 메트포르민, 또는 글리메피리드 (±메트포르민))과의 위약대조 임상시험: 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 저혈당을 제외한 이상반응†

이상반응	환자수 (%)	
단독요법 (18 또는 24주)	시타글립틴 100 mg (443명)	위약 (363명)
비인두염	23 (5.2)	12 (3.3)
피오글리타존과의 병용요법 (24주)	시타글립틴 100 mg + 피오글리타존 (175명)	위약 + 피오글리타존 (178명)
상기도감염	11 (6.3)	6 (3.4)
두통	9 (5.1)	7 (3.9)
로시글리타존 및 메트포르민과의 병용요법 (18주)	시타글립틴 100 mg + 로시글리타존 + 메트포르민 (181명)	위약 + 로시글리타존 + 메트포르민 (97명)
상기도감염	10 (5.5)	5 (5.2)
비인두염	11 (6.1)	4 (4.1)
글리메피리드 (±메트포르민)와의 병용요법 (24주)	시타글립틴 100 mg + 글리메피리드 (± 메트포르민) (222명)	위약 + 글리메피리드 (± 메트포르민) (219명)
비인두염	14 (6.3)	10 (4.6)
두통	13 (5.9)	5 (2.3)

† ITT (Intent-to treat) 피험자군

24주간 시타글립틴과 메트포르민을 추가 병용투여한 환자에서 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 이상반응은 없었다.

24주간 시타글립틴과 안정된 용량의 인슐린 (±메트포르민)을 추가 병용투여한 환자에서 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 저혈당을 제외한 이상반응은 없었다 (저혈당은 표 7 참조). 또 다른 24주간 인슐린 강화 기간 (±메트포르민) 동안 시타글립틴을 추가 병용투여한 환자에서 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 이상반응은 설사였다.(시타글립틴 5.2%; 위약 3.3%)

54주간 시타글립틴과 로시글리타존 및 메트포르민을 추가 병용투여한 환자에서 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 위약보다 빈번히 보고된 이상반응은: 상기도감염 (시타글립틴 15.5%, 위약 6.2%), 비인두염 (11.0%, 9.3%), 말초부종 (8.3%, 5.2%) 및 두통 (5.5%, 4.1%) 였다.

2개의 단독요법 임상시험, 메트포르민 추가 병용요법 임상시험 및 피오글리타존 추가 병용요법 임상시험의 종합분석 결과, 시타글립틴을 투여한 환자에서 특정 위장관 이상반응의 발생은 다음과 같다: 복통(시타글립틴 100 mg 2.3%, 위약 2.1%), 구역(시타글립틴 100 mg 1.4%, 위약 0.6%), 설사(시타글립틴 100 mg 3.0%, 위약 2.3%)

24주간 실시된 위약 대조 요인설계 임상시험(factorial trial)에서 시타글립틴과 메트포르민을 초기 병용투여 시 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되거나 위약보다 빈번히 보고된 이상반응은 표 6과 같다.

표 6. 시타글립틴과 메트포르민의 초기병용요법: 인과관계 평가와 관계없이 5% 이상의 빈도로 보고되고 시타글립틴 단독투여, 메트포르민 단독투여, 위약보다 빈번히 보고된 이상반응†

이상반응	환자수(%)			
	위약 (176명)	시타글립틴 100 mg 1일 1회 (179명)	메트포르민 500 또는 1000 mg 1일 2회(364명)	시타글립틴 50 mg 씩 1일 2회 + 메트포르민 500 또는 1000 mg씩 1일 2회(372명)
상기도감염	9 (5.1)	8 (4.5)	19 (5.2)	23 (6.2)
두통	5 (2.8)	2 (1.1)	14 (3.8)	22 (5.9)

† ITT (Intent to treat) 피험자군

‡ 메트포르민 저용량, 고용량을 투여한 환자의 통합자료

시타글립틴의 투여로 활력징후 또는 ECG(QTc 간격 포함)에서 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않았다.

퀘장염

시타글립틴 100 mg/일 군(N=5429) 또는 이에 상응하는 대조군(활성대조약 또는 위약)(N=4817)에

무작위 배정된 10,246명 환자에 대한 19개 이중맹검 임상시험의 결과를 취합 분석하였을 때, 각 군에서의 급성 췌장염의 발생률은 100 환자-년수(patient-years)당 0.1이었다 (시타글립틴 군에서는 4708 환자-년수 중 4명의 환자에서, 대조군에서는 3942 환자-년수 중 4명의 환자에서 보고됨). TECOS 심혈관계 안전성 임상시험에서, 급성 췌장염의 발생률은 시타글립틴 군에서 100 환자-년수(patient-years)당 0.11(23/7,332명, 25건), 위약 군에서 100 환자-년수(patient-years)당 0.06(12/7,339명, 17건)으로 보고되었다. (1. 경고, 2)췌장염 항, TECOS 심혈관계 안전성 임상시험 항 참조)

TECOS 심혈관계 안전성 임상시험 (TECOS: Trial Evaluating Cardiovascular Outcomes with Sitagliptin)

시타글립틴의 심혈관계 안전성 임상시험의 ITT(Intent-to-treat)군에 시타글립틴을 매일 100 mg (또는 기저상태에서 eGFR ≥ 30 및 < 50 mL/min/1.73m²인 경우 매일 50 mg)를 투여받은 환자 7,332명과 위약을 투여받은 환자 7,339명이 포함되었다. 이 임상시험에서 시타글립틴 또는 위약은 당화혈색소(HbA1c) 및 심혈관계(CV) 위험 인자와 관련된 각국의 일반적인 치료에 추가로 투여했다. 시타글립틴 투여 시 주요한 심혈관계 질환이나 심부전으로 인한 입원 위험을 높이지 않았다. 보고된 중대한 이상반응의 발생빈도는 시타글립틴은 투여군에서 12.7%, 위약 투여군에서 12.4%로 유사하였다.

중증의 저혈당의 발생빈도는 시타글립틴 투여군에서 2.2%(160명, 100 환자-년수(patient-years)당 0.78), 위약 투여군에서 1.9%(143명, 100 환자-년수(patient-years)당 0.70)로 보고되었다. 인슐린 및/또는 설폰닐우레아를 투여 받은 환자들 중, 중증의 저혈당 발생빈도는 시타글립틴 투여군에서 2.7%(138/5,021명), 위약 투여군에서 2.5%(125/4,931명)였고, 인슐린 및/또는 설폰닐우레아를 투여받지 않은 환자들 중, 중증의 저혈당 발생빈도는 시타글립틴 투여군에서 1.0%(22/2,311명), 위약 투여군에서 0.7%(18/2,408명)였다. 확진된 급성 췌장염의 발생빈도는 시타글립틴 투여군에서 0.3%, 위약 투여군에서 0.2%였다.

저혈당

모든 연구 (9개)에서 저혈당 이상반응은 모든 증상이 있었던 저혈당 보고에 근거하였다. 혈당측정이 꼭 수반되었던 것은 아니었으나 대부분의 저혈당 보고 (74%)는 혈당측정 시 70 mg/dL 이하였다. 시타글립틴을 설폰닐우레아 또는 인슐린과 병용투여했을 때 하나 이상의 저혈당 이상반응을 나타낸 환자의 비율은 위약군보다 높았다 (표 7 참조).

표 7. 시타글립틴을 글리메피리드 (±메트포르민) 또는 인슐린 (±메트포르민)과 추가 병용투여한 위약대조 임상시험: 인과관계 평가와 관계없이 보고된 저혈당의 발생률†

글리메피리드 또는 글리메피리드 및 메트포르민과의 병용요법 (24주)	시타글립틴 100 mg + 글리메피리드 (± 메트포르민) (222명)	위약 + 글리메피리드 (± 메트포르민) (219명)
총 발생수 (%)	27 (12.2)	4 (1.8)
비율(보고건/환자-년수)‡	0.59	0.24
중증의 저혈당 (%) [§]	0 (0.0)	0 (0.0)
안정된 용량의 인슐린 또는 안정된 용량의 인슐린 및 메트포르민과의 병용요법 (24주)	시타글립틴 100 mg + 안정된 용량의 인슐린 (± 메트포르민) (322명)	위약 + 안정된 용량의 인슐린 (± 메트포르민) (319명)
총 발생수 (%)	50 (15.5)	25 (7.8)
비율(보고건/환자-년수)‡	1.06	0.51
중증의 저혈당 (%) [§]	2 (0.6)	1 (0.3)
용량 조절 중인 인슐린 또는 용량 조절 중인 인슐린 및 메트포르민과의 병 용요법 (24주)	시타글립틴 100 mg + 용량 조절 중인 인슐린 (± 메트포르민) (329명)	위약 + 용량 조절 중인 인슐린 (± 메트포르민) (329명)
총 발생수 (%)	83 (25.2)	121 (36.8)
비율(보고건/환자-년수)‡	1.7	3.6
중증의 저혈당 (%) [§]	10 (3.0)	13 (4.0)

† 저혈당 이상반응은 모든 증상이 있었던 저혈당 보고에 근거하였으며 혈당 측정이 반드시 수반되는 것은 아니었다; ITT (Intent to treat) 군

‡ 총 발생수에 근거함(한 사람이 여러 건을 보고할 수도 있음)

§ 중증의 저혈당은 의학적 처치를 필요로 하거나 의식이 저하된 수준이거나 의식을 잃거나 발작하는 경우로 정의되었다.

2개의 단독요법 임상시험, 메트포르민 추가 병용요법 임상시험 및 피오글리타존 추가 병용요법 임상시험의 종합분석 결과, 시타글립틴 100 mg을 투여한 환자에서 이상반응으로서의 저혈당의 발생빈도는 위약의 경우와 유사했다 (시타글립틴 100 mg 1.2%, 위약 0.9%).

시타글립틴과 로시글리타존 및 메트포르민 추가 병용요법 임상시험에서 저혈당의 18주까지

발생빈도는 시타글립틴 투여군에서 2.2%, 위약 투여군에서 0.0%였다. 54주까지 발생빈도는 각각 3.9%와 1.0%였다.

24주간 실시된 위약 대조 요인설계 임상시험(factorial trial)에서 시타글립틴과 메트포르민을 초기병용투여시 저혈당의 발생빈도는 위약군에서 0.6%, 시타글립틴 단독투여군에서 0.6%, 메트포르민 단독투여군에서 0.8%, 시타글립틴과 메트포르민 병용투여군에서 1.6%였다.

실험실적 검사

시타글립틴 100 mg을 투여한 군에서 실험실적 이상반응의 발생률은 8.2%이고, 위약을 투여받은 군에서는 9.8%이었다. 임상시험에서 호중구의 증가에 기인한 백혈구치의 약간의 증가(위약 투여시와 약 200 cells/ μ L 차이; 평균기준치 약 6600 cells/ μ L)가 관찰되었다. 이런 차이는 많은 연구에서 나타났으나 모든 연구에서 나타난 것은 아니며, 임상검사치의 변화가 임상적으로 관련이 있는 것으로는 여겨지지 않는다.

12주간의 연구에서 91명의 만성 신장애환자와 37명의 중등도의 신장애환자가 시타글립틴 50 mg으로 무작위 배정되었고 같은 정도의 신장애를 가진 14명의 환자는 위약으로 배정되었다. 혈청 크레아티닌의 평균(표준오차) 증가는 시타글립틴 투여군에서 0.12 mg/dL(0.04), 위약투여군에서 0.07 mg/dL(0.07)이었다. 위약과 비교 시 혈청크레아티닌 증가의 임상적 유의성은 알려지지 않았다.

국내임상시험결과

다국가, 이중맹검, 무작위배정, 위약대조, 병행군 연구로 530명의 아시아인에서 실시된 가교임상시험에서 시타글립틴의 안전성과 유효성이 평가되었으며, 이 중 한국인은 95명이었다. 한국인에서의 시타글립틴의 안전성 프로파일은 위약과 전반적으로 유사하였으며, 이전의 임상시험에서 보고된 결과와 유의한 차이를 나타내지 않았다.

나. 시판 후 이상반응

다음은 시타글립틴의 시판 후 추가로 확인된 이상반응이다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 발생빈도를 신뢰성 있게 예측하거나 약물노출과의 인과관계를 확립하는 것은 일반적으로 가능하지 않다. 아나필락시스, 혈관부종, 발진, 두드러기, 피부혈관염 및 스티븐스-존슨 증후군을 포함한 박리성 피부질환을 포함하는 과민반응(1. 경고 항 참조), 간효소치 상승; 치명적/비치명적 출혈성 또는 괴사성 궤양을 포함하는 급성 궤양(1. 경고, 2) 궤양 항 참조); 급성신부전(때로 투석을 요함)을 포함한 신기능 악화; 상기도감염; 비인두염; 변비; 구토; 두통; 중증 및 장애를 동반하는 관절통(5. 일반적 주의, 3) 중증 및 장애를 동반하는 관절통 항 참조); 수포성 유사천포창(5. 일반적 주의, 4) 수포성 유사천포창 항 참조); 근육통; 사지통; 등통증; 간질성 폐질환; 소양증; 혈소판감소증이다. 시판 후 사용 중에 스타틴 계열 약물과 복용 시 횡문근융해증이 보고되었다. (국내 실마리정보 분석·평가 결과)

다. 국내 시판 후 조사결과

① 국내에서 재심사를 위하여 6년동안 3,453명을 대상으로 실시한 사용성적조사결과 유해사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 4.87%(168/3,453명)[232건]로 보고되었고, 이 중 시타글립틴과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응 발현율은 1.56%(54/3,453명) [64건]로 ‘저혈당’ 0.26%(9명/3,453명)[9건], ‘소화불량’, ‘어지러움’ 이 각 0.12% (4/3,453명)[4건], ‘ALT 증가’, ‘AST 증가’, ‘설사’, ‘구역’, ‘두통’ 이 각 0.09%(3/3,453명)[3건] 등으로 보고되었다.

중대한 유해사례는 인과관계와 상관없이 0.12% (4/3,453명)[5건]로 ‘폐렴’, ‘당뇨합병증’, ‘대사성산증’, ‘낙상’, ‘심장정지’ 가 각 0.03%(1/3,453명)[1건]로 나타났고, 이 중 중대한 약물유해반응은 ‘당뇨합병증’ 0.03% (1/3,453명)[1건]로 보고되었다.

예상하지 못한 유해사례는 인과관계와 상관없이 3.04%(105/3,453명)[137건]로 보고되었고, ‘소화불량’ 0.32%(11/3,453명)[12건], ‘어지러움’ 0.23%(8/3,453명)[8건], ‘혈중트리글리세라이드 증가’, ‘위염’ 이 각 0.17%(6/3,453명)[6건] 등이 보고되었고, 이 중 시타글립틴과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물 유해반응은 0.93%(32/3,453명) [35건]로 ‘소화불량’, ‘어지러움’ 이 각 0.12%(4/3,453명)[4건], ‘혈중트리글리세라이드 증가’, ‘저밀도지질단백증가’, ‘고혈당’ 이 각 0.06%(2/3,453명)[2건] 등의 순으로 보고되었다.

② 시타글립틴에 대한 국내 재심사 유해사례 및 자발적 부작용 보고자료를 국내 시판 허가된 모든 의약품을 대상으로 보고된 유해사례 보고자료와 재심사 종료시점에서 통합 평가한 결과, 다른 모든 의약품에서 보고된 의약품에 비해 시타글립틴에서 통계적으로 유의하게 많이 보고된 유해사례 중 새로 확인된 것들은 다음과 같다. 다만, 이 결과가 해당성분과 다음의 유해사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

- 위장관계 장애 : 소화불량, 위염
- 대사 및 영양 질환 : 체중감소
- 일반적 심혈관 질환 : 고혈압
- 대사 및 영양 질환 : 고나트륨혈증
- 정신질환 : 발기부전

(3) 메트포르민

시판 후 조사와 임상시험 결과에서 메트포르민염산염 서방형 정제를 투여받은 환자에서 보고된 부작용은 그 내용과 정도에 있어서 메트포르민염산염 즉시 방출형 정제를 투여받은 환자에서 보고된 부작용과 비슷했다.

다음과 같은 부작용이 메트포르민을 투여받을 때 나타날 수 있다.

빈도는 다음과 같이 정의된다. 매우 흔하게: >1/10 흔하게: >1/100, <1/10 흔하지 않게: >1/1,000, <1/100 드물게: >1/10,000, <1/1,000 매우 드물게: <1/10,000

(1) 대사와 영양 장애

흔하게 : 비타민 B12 결핍

매우 드물게 : 유산산증 (5. 일반적 주의 항 참조)

(2) 신경계 장애

흔하게 : 미각 손상

(3) 위장관 장애

매우 흔하게 : 오심, 구토, 설사, 복통 및 식욕부진과 같은 위장관 장애(5. 일반적 주의항 참조)

(4) 피부 및 피하조직 장애

매우 드물게 : 홍반, 가려움증, 두드러기, 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우 투여를 중단한다.

5 일반적 주의

당뇨병 환자들은 활력징후, 신체검사, 임상실험실적검사(혈액검사, 혈청생화학검사, 뇨검사), 안과검사 등을 정기적으로 검사하고, 면밀히 관찰해야 한다.

(1) 저혈당

가. 시타글립틴

저혈당을 일으키는 것으로 알려진 약과의 병용투여:

시타글립틴은 다른 혈당저하제와의 병용투여가 전형적으로 그렇듯이, 시타글립틴과 인슐린 또는 설포닐우레아를 병용 투여 시 저혈당이 관찰되었다 (4. 이상반응 항 참조). 설포닐우레아 또는 인슐린에 의한 저혈당의 위험을 감소시키기 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 감량을 고려할 수 있다

나. 메트포르민

저혈당은 일반적인 사용 환경 하에서 메트포르민염산염을 단독 투여한 환자에서는 나타나지 않으나, 열량 섭취가 불충분한 경우, 격렬한 운동이 열량 섭취로 보충되지 못한 경우나 다른 혈당강하제(설포닐우레아, 인슐린, 메글리타이드계 등) 또는 알코올을 병용 투여하는 경우에 발생한다. 특히 고령자, 쇠약하거나 영양 불균형인 환자, 부신이나 뇌하수체 부전 환자 또는 알코올 중독자인 경우 저혈당이 나타나기 쉽다. 저혈당은 고령자, β -아드레날린 차단 약물을 투여하는 사람에서는 식별하기 어려울 수 있다. 메트포르민염산염의 투여에 의해 저혈당 증상이 인정되는 경우에는 일반적으로 설탕(자당)을 투여하며, α -글루코시다제 저해제(아카보즈, 보글리보스)와의 병용에 의해 저혈당 증상이 인정되는 경우에는 포도당을 투여한다.

(2) 유산산증

유산산증은 드물기는 하나 심각하며, 치료기간 중 메트포르민염산염이 축적되어 나타나는 대사성 합병증이다. 발생한 경우에 있어서는 50%가 치명적이다. 유산산증은 급성신기능악화, 심폐질환 및 폐혈증 상태에서 빈번하게 발생한다. 유산산증은 조직의 유의한 관류저하와 저산소증이 있을 때, 당뇨병을 포함하는 병리생리학적 상태와 결부되어 나타날 수 있다. 유산산증은 혈중 젖산 농도 증가(5mmol/L 초과), 혈중 pH저하, 음이온 간의 차이가 늘어나는 전해질 불균형과 젖산/피루브산염의 비가 증가하는 것을 특징으로 한다. 메트포르민염산염이 유산산증의 원인이라고 여겨지는 경우, 메트포르민염산염의 혈중농도는 일반적으로 5 μ g/mL을 초과하는 것으로 나타난다.

메트포르민염산염을 투여 받은 환자에 있어서 유산산증의 발현에 대한 보고는 매우 적다(연간 환자 1,000명당 약 0.03건, 치명적인 경우는 연간 환자 1,000명당 약 0.015건). 보고된 경우는 주로 많은 내·외과적인 문제가 병합된 경우와 많은 약물의 복합투여 등의 상태에서, 내인적 신장질환과 신장 관류저하를 포함하는 신기능이 유의하게 저하된 당뇨병 환자에서 일차적으로 발생된 것이다. 유산산증의 위험은 신기능 저하의 정도와 환자의 나이에 따라 증가된다.

덧붙여 메트포르민염산염은 저산소증, 탈수, 폐혈증과 관계된 증상이 나타날 경우 즉각 투여를 중지해야 한다. 간기능이 손상된 경우 젖산 배설능력이 유의적으로 저하될 수 있으므로, 일반적으로 간질환의 임상적 또는 실험실적 소견이 있는 환자의 경우 메트포르민염산염을 투여하지 않는다. 알코올은 메트포르민염산염이 젖산대사에 영향을 미치게 할 가능성이 있으므로, 메트포르민염산염을 투여받는 동안 급·만성적인 알코올의 과량섭취는 피해야 한다.

유산산증의 시작은 때때로 구별이 어렵고 권태, 근육통, 호흡곤란, 무력증과 복부 통증과 같은 비특이적 증상들을 수반한다. 산증이 더 심해질 경우 체온저하, 저혈압과 저항성 서맥부정맥이 나타날 수

있다. 환자와 의사는 이러한 증상들의 중요성에 대해 알고 있어야 하며, 환자는 만약 이러한 증상이 나타나는 경우 의사에게 즉시 알려야 한다. 혈청 전해질, 케톤, 혈당, 혈중 pH(<7.35), 젖산농도와 메트포르민염산염의 혈중 농도도 유산산증을 확인하는데 유용할 수 있다. 또한, 유산산증의 의심이 큰 경우에는 젖산의 측정결과를 기대할 것 없이 필요한 처치를 한다. 특히, 투여 개시 초기 투여량을 증가한 경우에는 유산산증이 발생하기 쉬우므로 주의한다. 치료 초기에 환자가 메트포르민염산염의 특정 용량에서 안정화되면 흔히 위장관 증상이 나타날 수 있으나, 후기에 나타나는 위장관 증상은 유산산증이나 다른 심각한 질병 때문일 수 있다.

메트포르민염산염을 투여 받은 환자의 공복 시 정맥 혈장의 젖산 농도가 정상상한치 이상이지만 5mmol/L 이하인 경우, 유산산증이 임박했다는 것을 나타내지 않으며, 잘 조절되지 않은 당뇨병이나 비만, 지나친 육체활동 또는 검체를 다루는데 있어 기술적인 문제와 같은 다른 기전에 기인할 수 있다. 유산산증은 케톤산증(케톤노증과 케톤혈증)의 증거가 없는 대사성 산증이 나타나는 당뇨병환자에서 의심해야 한다.

유산산증은 입원치료를 요하는 내과적 응급상황이다. 메트포르민염산염을 투여한 환자에서 유산산증이 일어난 경우, 약물을 즉시 투여 중지하고 즉각 일반적인 보조요법을 실시해야 한다. 메트포르민염산염은 투석이 가능하기 때문에(양호한 혈액학적 조건에서 170mL/분에 이르는 청소율), 산증을 정상화하고 축적된 약물을 제거하기 위해 즉각적인 혈액 투석이 추천된다. 이러한 처치는 때때로 즉각적인 증상 호전과 회복을 가져온다.

(3) 중증 및 장애를 동반하는 관절통

DPP-4 저해제를 복용한 환자의 시판 후 조사에서 중증 및 장애를 동반하는 관절통이 보고되었다.

약물 투여 이후 증상의 발생시기는 1일 후부터 수년 후까지 다양하였다. 약물 투여 중지 시에 증상은 완화되었다. 일부 환자에서는 동일한 약 또는 다른 DPP-4 저해제를 다시 복용시에 증상의 재발이 나타났다. 중증 관절통의 원인으로 DPP-4 저해제를 고려하여 적절한 경우 투여를 중지한다.

(4) 수포성 유사천포창

DPP-4 저해제를 복용한 환자의 시판 후 조사에서 입원을 필요로 하는 수포성 유사천포창이 보고되었다. 환자들은 일반적으로 DPP-4 저해제 투여중지 및 국소 또는 전신 면역억제제 치료로 회복되었다. 환자들에게 시타글립틴을 복용하는 동안 수포 또는 짓무름이 발생하면 즉시 의사에게 보고하도록 알려야 한다. 만약, 수포성 유사천포창이 의심되는 경우, 시타글립틴을 중단하고 진단 및 적절한 치료를 위해 피부과 전문의에게 의뢰해야 한다.

(5) 케톤산증

시판 후 조사에서 엠파글리플로진을 포함한 SGLT2 저해제로 치료받은 당뇨병 환자에서 신속한 입원을 필요로 하는 중대한 생명을 위협하는 케톤산증 보고가 확인되었다. 엠파글리플로진으로 치료받은 환자에서 케톤산증과 관련하여 치명적 사례가 보고된 바 있다. 엠파글리플로진은 제1형 당뇨병 치료에 허가되지 않았다.

케톤산증은 당뇨병이 없는 환자에서 발생할 가능성이 낮지만, 이러한 환자에서도 사례가 보고되었다. 혈당수치가 250 mg/dL 보다 낮더라도 엠파글리플로진과 관련된 케톤산증은 발생할 수 있으므로, 엠파글리플로진으로 치료한 환자에서 중증의 대사성 산증에 일치하는 징후와 증상이 관찰되는 경우 혈당 수치와 관계없이 케톤산증 검사를 실시해야 한다. 만약 케톤산증이 의심되는 경우, 엠파글리플로진의 치료를 중단하고 환자의 상태를 평가하고, 즉각적인 조치를 시작해야 한다.

케톤산증의 치료는 인슐린, 체액, 그리고 탄수화물 보충을 필요로 할 수 있다.

케톤산증의 증상과 징후는 탈수 및 중증의 대사성 산증과 일치하고 오심, 구토, 식욕감소, 복통, 권태, 호흡곤란 등을 포함한다. 일부 보고에서 케톤산증을 일으키기 쉬운 요인으로 인슐린 용량 감소, 급성 열성질환, 질병 또는 수술로 인한 칼로리 섭취 제한, 인슐린 결핍을 일으키는 췌장장애(예: 제1형 당뇨병, 췌장염 또는 췌장 수술 병력), 그리고 알코올 남용이 확인되었다.

엠파글리플로진의 투여를 시작하기 전 인슐린 분비 감소, 칼로리 제한, 알코올 남용을 포함한 케톤산증을 일으키기 쉬운 요인이 있는지 고려해야 한다. 엠파글리플로진으로 치료받는 환자에서 케톤산증이 발생하는지 모니터링하고, 케톤산증을 일으키기 쉬운 임상적 상황(예: 급성 질환 또는 수술로 인한 장기적인 단식)이 발생할 경우 엠파글리플로진의 투여를 일시적으로 중단하는 것을 고려한다. 케톤산증을 일으키기 쉬운 임상적 상황에서는, 엠파글리플로진의 치료를 일시적으로 중단한 경우에도 케톤에 대한 모니터링을 고려한다.

(6) 간 손상

임상시험 중 엠파글리플로진에서 간손상이 보고되었다. 엠파글리플로진과 간손상 간의 인과관계는 확립되지 않았다.

간장애 환자에서 메트포르민의 사용은 유산산증의 몇몇 경우와 관련이 있기 때문에 메트포르민은 간장애 환자에서 금기이다.

(7) 고령 환자

노 중 포도당 배설에 대한 엠파글리플로진의 영향은 체내 수분 상태에 영향을 줄 수 있는 삼투압성 이뇨와 연관되어 있다. 75세 이상 환자는 체액량 손실의 위험이 더 높을 수 있다. 위약에 비해

엠파글리플로진을 투여받은 환자에서 체액량 손실과 관련된 이상반응이 높게 발생하였다(4. 이상반응
항 참고).

(8) 체액량 손실의 위험이 있는 환자

SGLT-2 저해제의 작용기전에 따라 포도당뇨에 동반되는 삼투압성 이뇨는 약간의 혈압강하를 유발할 수 있다. 따라서 알려진 심혈관계 질환자, 저혈압 기왕력이 있는 항고혈압 치료 중인 환자 또는 75세 이상의 환자와 같은 엠파글리플로진-유도 혈압강하의 위험이 있는 환자에게는 신중히 투여하여야 한다.

체액량 손실을 유발할 수 있는 상황(예를 들어, 위장관계 질병)에서 엠파글리플로진을 투여할 때에는 신체검사, 혈압측정, 헤마토크리트를 포함한 실험실적 검사 등을 통해 체액 상태 및 전해질을 주의깊게 관찰하는 것이 권장된다, 체액량 손실이 교정될 때까지 엠파글리플로진 투여를 일시적으로 중단하는 것이 고려되어야 한다.

(9) 요로성패혈증과 신우신염

엠파글리플로진 및 다른 SGLT2 저해제를 사용한 환자에서 요로성패혈증과 신우신염을 포함하는 중대한 요로 감염이 보고된 바 있다. SGLT2 저해제 요법은 요로 감염의 위험을 증가시킨다. 필요한 경우 환자의 요로 감염 징후와 증상을 평가하여 신속히 치료한다.

(10) 생식기 진균감염

엠파글리플로진은 생식기 진균감염의 위험을 증가시킨다. 생식기 진균감염 병력이 있는 환자들은 생식기 진균 감염이 더 발생하기 쉽다. 적절히 관찰하고 치료한다.

(11) 엠파글리플로진과 같은 SGLT2 저해제들은 배뇨기능에 영향을 줄 수 있는 방광 기저질환이 있는 환자들에 대하여 이론적으로 뇨량 증가로 인하여 질병의 상태를 악화시킬 수 있다. 그러므로 엠파글리플로진과 같은 SGLT2 저해제들을 이와 같은 환자들에게 처방할 경우 주의가 요구된다.

(12) 뇨 실험실적 평가

엠파글리플로진을 복용하는 환자들은 작용기전으로 인하여 뇨 중 포도당에 대한 검사에서 양성을 나타낼 것이다.

(13) 운전 또는 기계조작에 대한 영향

엠파글리플로진은 운전 또는 기계조작 능력에 대해 경미한 영향을 준다. 환자들은 특히 엠파글리플로진을 설포닐우레아 또는 인슐린과 병용할 때 운전 또는 기계를 조작시 저혈당을 피하기 위해 주의하여야 한다.

(14) 하지 절단

다른 SGLT2 저해제의 장기간 임상연구에서 하지 절단(주로 발가락) 사례의 증가가 관찰되었다. 이 사례가 계열 전체에 적용되는지는 확인되지 않았다. 모든 당뇨병 환자와 마찬가지로, 일상적인 예방적 발관리에 대하여 환자와 상담하는 것이 중요하다.

(15) 회음부 괴저(푸르니에 괴저)

SGLT2 저해제를 복용한 당뇨병 환자에서 드물기는 하나 신속한 수술적 중재를 필요로 하고, 생명을 위협하는 심각한 회음부 괴저가 보고되었다. 회음부 괴저는 남성과 여성 모두에서 보고되었으며 이로 인한 입원, 여러 차례의 수술 및 사망이 보고되었다.

엠파글리플로진을 투여받는 환자에서 발열 및 불편함과 함께 생식기 또는 회음부 주변의 통증, 짓무름, 홍반 또는 부종이 나타나는 경우 회음부 괴저 여부를 확인해야 한다. 회음부 괴저가 의심되는 경우, 즉시 광범위 항생제 치료를 시작하고 필요한 경우 외과적 절제술을 시행하여야 한다. 엠파글리플로진의 투여를 중단하고 혈당 수치를 면밀히 모니터링하면서 혈당조절을 위한 적절한 대체 치료를 시행하여야 한다.

(16) 신 기능에 대한 모니터링

메트포르민과 시타글립틴은 신장으로 대부분 배설되고, 메트포르민의 축적과 유산산증의 위험은 신기능의 장애 정도에 따라 증가된다. 엠파글리플로진의 혈당에 대한 유효성은 신기능에 따라 달라진다. 이 약은 치료 시작 전과 그 후 정기적으로 사구체 여과율을 평가해야 한다. 신기능이 정상인 환자는 적어도 1년에 1회는 신기능 검사를 확인하여야 한다. 정상치보다 낮은 크레아티닌 청소율의 환자 및 고령자는 적어도 1년에 2~4회는 신기능 검사를 확인하여야 한다. 크레아티닌 청소율 <45ml/min 또는 사구체여과율 <45ml/min/ 1.73m²인 경우, 이 약 투여를 중지한다.

탈수증상(심각하거나 지속적인 구토 또는 설사)이 있거나 신기 능에 영향을 주는 약물투여를 시작하는 경우 (고혈압 치료제 또는 이뇨제 및 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs) 와 같은) 등 급격한 신기능 손상을 초래할 수 있는 상황에서는 특별한 주의가 필요하다. 이러한 급성 상황에서는 즉시 그리고 일시적으로 이 약의 투여를 중단해야 한다.

(17) 저산소증 상태

어떤 원인에 의한 심혈관계 허탈(쇼크), 급성 울혈성심부전, 급성 심근경색과 저산소증으로 특징지을 수 있는 다른 조건은 유산산증과 연관되어 있으며 신전 질소혈증을 일으킬 수 있다. 이 약의 치료를 받는 환자에서 이러한 일이 일어난다면, 이 약의 투여를 즉시 중지해야 한다.

(18) 심기능

심부전 환자의 경우 저산소증 및 신기능 저하의 위험이 더 높다. 안정형 만성 심부전 환자의 경우, 메트포르민은 정기적인 심장 및 신장기능 모니터링을 통해 투여할 수 있다.

(19) 알코올 섭취

알코올은 젖산 대사에 대해 이 약이 미치는 영향을 증대시킨다고 알려져 있다. 따라서 이 약을 투여하는 동안 급성 또는 만성적인 알코올의 과량섭취는 피해야 한다.

(20) 비타민B12치

혈청 비타민 B12 수치를 매년 모니터링하는 것을 권고한다. 낮은 비타민 B12 수치의 위험은 메트포르민 용량, 치료 기간 증가 및/또는 비타민 B12 결핍을 유발하는 것으로 알려진 위험 인자가 있는 환자에서 증가한다.

(21) 조절되던 당뇨병환자의 변화

전에 이 약으로 제 2형 당뇨병이 잘 조절되었던 환자에서 실험실적 비정상 소견이나 임상적 질환 (특히, 모호하며 잘 정의되지 않는 질환)이 발생되면, 즉시 케톤산증이나 유산산증의 발현에 대해 평가해야 한다. 혈청 전해질, 케톤, 혈당에 대해 검사하고, 필요하다면, 혈중 pH, 젖산, 피루브산염과 메트포르민염산염의 농도에 대해서도 검사한다. 만약 어떠한 형태라도 산증이 나타났다면, 메트포르민염산염의 투여를 즉시 중지하고, 다른 적절하고 올바른 조치를 취한다.

(22) 특정 직업의 환자

드물게 심한 유산산증, 중증의 지연성 저혈당을 일으킬 수 있으므로 고소작업, 자동차 운전 등에 종사하고 있는 환자에 투여할 경우에는 주의한다. 또한, 유산산증 및 저혈당에 대한 주의에 대하여 환자 및 그 가족에게 충분하고 철저하게 주의시킨다.

(23) 이 약은 부수거나 씹어먹지 말고 전체를 삼켜야 하며, 정제의 껍질이 대변을 통해 나올 수 있으므로 환자들에게 이것이 정상임을 미리 알려야 한다.

6. 상호작용

이 약의 주성분인 엠파글리플로진, 시타글립틴과 메트포르민의 병용 투여 시 임상적으로 유의한 상호작용은 나타나지 않았다. 다른 약물들과 시타글립틴/엠파글리플로진/메트포르민 병용투여의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았으나, 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었다.

1) 엠파글리플로진

(1) 약력학적 상호작용

① 이노제 : 엠파글리플로진은 티아지드와 루프계 이노제의 이노 효과를 증가시킬 수 있으며, 탈수 및 저혈압의 위험을 증가시킬 수 있다.

② 인슐린 및 인슐린 분비 촉진제 : 인슐린 및 설포닐우레아와 같은 인슐린 분비 촉진제는 저혈당을 일으킬 수 있다. 따라서, 엠파글리플로진과 병용시 저혈당의 위험을 줄이기 위해, 인슐린 또는 인슐린 분비 촉진제의 용량을 줄여야 할 수 있다.

③ 1,5-AG(anhydroglucitol) 시험: SGLT2 저해제를 복용하는 환자의 혈당조절을 평가하는 데에 1,5-AG 측정은 신뢰할 만 하지 않기 때문에, 1,5-AG 시험으로 혈당을 모니터링하는 것은 권장되지 않는다. 혈당 조절을 모니터링시 다른 방법을 사용한다.

(2) 약동학적 상호작용

① 다른 약물의 엠파글리플로진에 대한 영향

생체외(in vitro) 자료는 인체 내 엠파글리플로진의 주요 대사 경로가 우리딘 5'-디포스포-글루쿠로노실트랜스퍼라제 UGT1A3, UGT1A8, 및 UGT1A9 및 UGT2B7에 의한 글루쿠론산화임을 시사한다. 엠파글리플로진은 인체 흡수 수송체 (human uptake transporters) OAT3, OATP1B1 및 OATP1B3의 기질이나, OAT1 및 OCT2의 기질로는 작용하지 않는다. 엠파글리플로진은 P-glycoprotein 및 BCRP (breast cancer resistance protein)의 기질이다.

엠파글리플로진과 프로베네시드(UGT 효소저해제, OAT3 저해제)와 함께 투여시 엠파글리플로진 혈장 농도(Cmax)와 농도-시간 면적(AUC)가 각각 26%, 53% 증가하였다. 이러한 변화는 임상적으로 의미있는 것으로 간주되지 않았다.

엠파글리플로진의 UGT 유도 영향은 연구되지 않았다. 유효성이 감소할 위험이 있으므로, 이미 알려진 UGT 효소의 유도제와의 병용은 피해야 한다.

겔피프로질(OAT3의 생체외(in vitro) 저해제, OATP1B1/1B3 약물 수송체 저해제)와 상호작용 연구에서 병용시 엠파글리플로진 Cmax와 AUC가 각각 15%, 59% 증가하였다. 이러한 변화는 임상적으로 의미있는 것으로 간주되지 않았다.

리팜피신과의 병용에 의한 OATP1B1/1B3 약물 수송체의 저해는 엠파글리플로진 Cmax와 AUC를 각각 75%, 35% 증가시켰다. 이러한 변화는 임상적으로 의미있는 것으로 간주되지 않았다.

엠파글리플로진 노출도는 P-gp 저해제인 베라파밀의 병용여부에 관계없이 유사하였는데, 이는 P-gp 저해가 엠파글리플로진에 대해 임상적으로 유의한 영향이 없음을 나타낸다.

상호작용 연구 결과 엠파글리플로진의 약동학은 건강한 피험자에서 메트포르민, 글리메피리드, 피오글리타존, 시타글립틴, 리나글립틴, 와파린, 베라파밀, 라미프릴, 심바스타틴에 의해 변하지 않았으며,

제2형 당뇨병 환자에서 토라세미드, 히드로클로르티아지드에 의해 변하지 않았다.

② 엠파글리플로진의 다른 약물에 대한 영향

엠파글리플로진은 신장의 리튬 배설을 증가시켜 혈액 리튬 농도가 감소할 수 있다. 혈청 리튬 농도는 엠파글리플로진의 투여 및 용량 변경 후에 더 자주 관찰되어야 한다. 혈청 리튬 농도의 관찰을 위해 리튬을 처방한 의사에게 환자 진료를 의뢰한다.

생체외(in vitro) 연구에서 엠파글리플로진은 CYP450 isoforms을 저해하거나 불활성화시키거나 유도하지 않는다. 엠파글리플로진은 UGT1A1, UGT1A3, UGT1A8, UGT1A9 또는 UGT2B7를 저해하지 않는다. 따라서, 엠파글리플로진과 이들 효소의 기질 약물을 동시 투여했을 때 주요 CYP450 및 UGT isoforms이 관련된 약물상호작용은 없을 것으로 예상된다.

엠파글리플로진은 치료 용량에서 P-gp를 저해하지 않는다. 생체외(in vitro) 시험 결과를 근거로, 엠파글리플로진은 P-gp 기질 약물과 상호작용하지 않을 것으로 예상된다. 엠파글리플로진과 P-gp 기질인 디곡신을 병용투여했을 때 디곡신의 AUC 및 Cmax가 각각 6%, 14% 증가하였다. 이러한 변화는 임상적으로 의미있는 것으로 간주되지 않았다.

생체외(in vitro)에서 엠파글리플로진은 임상적으로 유의한 혈장농도에서 OAT3, OATP1B1 및 OATP1B3와 같은 인체 흡수 수송체 (human uptake transporters)를 저해하지 않는다. 따라서 이들 흡수 수송체 기질과 약물 상호작용은 없을 것으로 예상된다.

건강한 피험자를 대상으로 실시된 상호작용 연구 결과 엠파글리플로진은 메트포르민, 글리메피리드, 피오글리타존, 시타글립틴, 리나글립틴, 와파린, 라미프릴, 디곡신, 이노제 및 경구용 피임제의 약동학에 임상적으로 유의한 영향을 나타내지 않았다.

2) 시타글립틴

약물상호작용 연구에서 시타글립틴은 다음 약물의 약동학에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다: 메트포르민, 로지글리타존, 글리벤클라미드, 심바스타틴, 와파린 및 경구피임제. 이 시험에 근거하여 CYP3A4, CYP2C8, CYP2C9 및 유기 양이온 수송체의 기질에 작용하지 않을 것으로 예상된다.

제2형 당뇨병환자에서 1일 2회 복용하는 메트포르민과 시타글립틴의 병용투여는 시타글립틴의 약동학을 유의하게 변화시키지 않는다.

사이클로스포린: 강력한 p-glycoprotein의 억제제인 사이클로스포린 600 mg과 병용하여 단회투여시 시타글립틴의 AUC(29%)와 Cmax(68%)가 증가되었으나, 시타글립틴의 약동학의 변화는 임상적으로 유의하지 않을 것으로 여겨진다. 사이클로스포린 또는 다른 p-glycoprotein 억제제와 병용투여시 유의한 상호작용은 없을 것으로 예상된다.

디곡신: 시타글립틴 100 mg과 10일간 병용투여시 디곡신의 혈장 AUC(11%)와 Cmax(18%)가 약간 증가하였다. 디곡신 투여시 적절한 모니터링을 하여야 하며 시타글립틴 및 디곡신의 용량조절은 필요치 않다.

3) 메트포르민

(1) 다음 약제와 병용에 의해 혈당강화 작용이 증강 또는 감약될 수 있으므로 병용하는 경우에는 혈당치 및 다른 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 투여한다.

- 혈당강화 작용을 증가시키는 약제

인슐린제제, 설폰아미드계 및 설폰우레아계 약제, 메글리티나이드계(레파글리니드 등), β -차단제(프로프라놀롤등), MAO 저해제, 알파-글리코시다제 저해제(알칼로포스), 단백동화스테로이드, 구아네티딘, 살리실산제(아스피린등),

- 혈당강화 작용을 감약시키는 약제

에피네프린, 교감신경약, 코르티코스테로이드, 갑상선호르몬, 난포호르몬, 에스트로겐, 경구용피임약, 치아질과 기타 이노제, 피라진아미드, 이소니아질, 니코틴산, 페노치아진계 약제, 페니토인, 칼슘채널길항제

(2) 알코올: 특히 다음과 같은 환경에서 급성 알코올 중독기에 유산산증의 위험성이 증가된다.

- 공복 또는 영양실조

- 간장애

음주 및 알코올이 포함되어 있는 약물의 복용을 피해야 한다.

(3) 요오드 표지 조영제 : 신부전은 요오드가 표지된 조영제를 정맥 투여하는 것과 연관되어 발생할 수 있으며 이로 인해 메트포르민 축적을 유발할 수 있으며 유산산증의 위험성에 환자를 노출시킬 가능성이 있다. 요오드 표지 조영제를 이용한 검사를 시작하기 전 또는 시작할 때 메트포르민의 투여를 중단해야 하며 최소 48시간 후에 그리고 신기능 재평가 후 추가 손상 위험이 없을 것으로 판명된 이후에만 치료를 다시 시작해야 한다. (2. 다음 환자에게는 투여하지 말 것. 참조)

(4) 글리부리드 : 제 2형 당뇨병인 환자에 대한 단회 투여 연구에서 메트포르민과 글리부리드의 병용투여는 메트포르민의 약물 동력학적 또는 약물 동태학적 특성에 변화를 일으키지 않았다. 글리부리드의 AUC와 Cmax가 감소하는 것이 관찰되었으나, 편차가 크다. 이 연구에서 단회 투여와 메트포르민의 혈중 농도와 약물 동태학적 효과간의 상관관계가 없는 것은 이런 상호 작용의 임상적 유의성이 불명확하다는 것을 나타낸다.

(5) 푸로세미드 : 건강한 사람에서 단회투여로 메트포르민과 푸로세미드의 약물상호작용에 대한 연구는, 병용 투여에 의해 각 물질의 약물동력학적 수치들이 영향을 받는다는 것을 나타냈다. 푸로세미드는 메트포르민의 신장 청소율의 유의적인 변화 없이 메트포르민의 혈장농도를 증가시키며, 혈중 Cmax를 22%, 혈중 AUC를 15% 상승시킨다. 메트포르민과 함께 투여했을 때, 단일 투여에 비해 푸로세미드의 Cmax와 AUC가 각각 31%와 12% 감소되었으며, 푸로세미드의 신장 청소율의 변화 없이 최종 반감기를 32% 감소시킨다. 만성적으로 메트포르민과 푸로세미드를 병용 투여 하였을 때 상호작용에 관한 유용한 정보는 없다.

(6) 니페디핀 : 정상인 건강한 지원자에서 단회 투여로 메트포르민과 니페디핀의 약물상호작용에 대한 연구는, 니페디핀과의 병용 투여가 혈장 내 메트포르민의 Cmax와 AUC를 각각 20%와 9% 증가시키며, 요중 배설을 증가시킨다. Tmax와 반감기는 영향이 없다. 니페디핀은 메트포르민의 흡수를 촉진시킨다. 메트포르민은 니페디핀에 영향을 크게 미치지 않는다.

(7) 신기능에 영향을 미칠 수 있거나 유의한 혈액학적 변화를 야기하거나 신세뇨관 분비로서 배설되는 양이온 약물과 같이 메트포르민에 영향을 미칠 수 있는 약물 : 메트포르민은 유기양이온수송체(Organic Cation transporter, OCT) OCT1, OCT2의 기질이다.

- OCT1 억제제(베라파밀 등)와 병용 시 메트포르민의 약효가 저하될 수 있음

- OCT1 유도제(리팜피신 등)와 병용 시 메트포르민의 위장관 흡수 및 약효가 증가될 수 있음

- OCT2 억제제(시메티딘, 돌루테그라비르, 라놀라진, 트리메토프림, 반데타닙, 이사부코나졸 등)와 병용 시 메트포르민의 신배설을 감소시킬 수 있어 메트포르민의 혈중 농도가 상승할 수 있음

- OCT2, OCT1 동시 억제제(크리조티닙, 올라파립)와 병용 시 메트포르민의 신배설 및 약효에 영향을 줄 수 있음

따라서 메트포르민과 이러한 약물을 병용 투여 할 경우 메트포르민의 혈중 농도가 상승할 수 있으므로, 이 점에 대하여 특히 신장에 환자의 경우 주의가 필요하다. OCT 억제제/유도제는 메트포르민의 약효를 변화시킬 수 있으므로 필요한 경우 메트포르민의 용량 조절을 고려할 수 있다.

또한, 선택적 COX-II(Cyclo-oxygenase) 억제제를 포함한 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs), 안지오텐신전환효소 억제제(ACE inhibitors), 안지오텐신 II 수용체 길항제(angiotensin II receptor antagonists), 이노제 (특히 루프 이노제) 등은 신기능에 불리한 영향을 줄 수 있어 유산산증의 위험을 증가시킬 수 있으므로, 메트포르민과 병용 투여 할 경우 신기능을 면밀하게 관찰해야 한다.

(8) 기타 : 건강한 지원자에 대한 단회 병용 투여 연구에서, 메트포르민과 프로프라놀롤, 메트포르민과 이부프로펜의 약물동력학적 성질은 서로 영향을 받지 않는다.

메트포르민이 혈장 단백질과 결합하는 것은 무시해도 좋을 정도이므로, 혈장 단백질과 광범위하게 결합하는 설포닐우레아와 비교할 때, 살리실산, 설폰아미드, 클로람페니콜과 프로베네시드와 같이 단백질과 다량 결합하는 약물과는 상호작용이 적다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

임부 및 수유부를 대상으로 이 약으로 한 적절한 임상시험 결과는 없으므로 임신 또는 수유 중 이 약의 사용은 권장되지 않는다.

개별 성분에 대한 정보는 다음과 같다.

1) 임부

(1) 엠파글리플로진

임부에서의 엠파글리플로진의 사용에 대한 자료는 제한적이다. 비임상시험에서 초기배 발생과 관련하여 직간접적으로 유해한 영향은 보이지 않았다. 그러나, 동물시험에서 출생 후 발달에 대한 유해한 영향을 나타내었다. 임부에서 엠파글리플로진을 투여하지 않는 것이 권장된다. 임신이 확인되면 엠파글리플로진의 투여를 중단해야 한다.

(2) 시타글립틴

임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없으므로 임부에서의 사용은 권장되지 않는다.

(3) 메트포르민

임신 전후기(periconceptual phase)와 임신 중 조절되지 않은 고혈당은 선천성 이상, 유산, 임신으로 인한 고혈압, 자간전증 및 주산기 사망률 증가의 위험과 관련이 있다. 임신 중 고혈당과 관련된 위험을 줄이기 위해 임신 기간 동안 혈당 수치를 가능한 한 정상에 가깝게 유지하는 것이 중요하다.

메트포르민은 태반을 통과하며 태반 통과 수준은 모체에서의 농도만큼 높을 수 있다.

임신전후기(periconceptual phase) 및 임신 중 메트포르민 사용에 대한 다양한 연구(임상연구, 레지스터 기반 코호트 연구, 메타 분석 등)로부터 확인된 데이터(1000건 이상의 노출 결과)에 따르면, 임신 전후기(periconceptual phase) 및/또는 임신 중 메트포르민 노출로 인한 선천성 이상 및/또는 태아/신생아 독성 위험 증가는 확인되지 않았다.

자궁 내 메트포르민에 노출된 출생아는 재태 연령에 비해 작을 수 있다. 출생아의 장기적 체중 결과에 및 대사합병증에 미치는 메트포르민의 영향에 대한 증거는 제한적이다. 최대 4세까지의 운동-사회성 발달에는 영향을 미치지 않는 것으로 보이나, 4세 이후에 대한 결과는 제한적이다.

임신 예정이거나 임신 중 혈당조절을 목적으로 임상적으로 필요한 경우 인슐린에 추가 또는 대안으로서 메트포르민의 사용을 고려할 수 있다.

그러나, 태반 기능 부전, 자간전증, 자궁 내 성장지연의 위험도가 있는 임부의 경우 메트포르민으로 치료를 시작하지 않는다. 출생 체중 감소를 방지하기 위해 태아 발달을 면밀히 모니터링 해야 하며, 만약 태아의 성장 지연이 확인되면 메트포르민의 투여를 중단한다.

2) 수유부

(1) 엠파글리플로진

엠파글리플로진이 사람 모유를 통해 분비되는지에 대한 자료는 없다. 동물시험에서 엠파글리플로진은 모유를 통해 분비되었다. 신생아/유아에 대한 위험성을 배제할 수 없다. 따라서 엠파글리플로진으로 치료하는 동안에는 수유를 중단한다.

(2) 시타글립틴

시타글립틴은 젖에서 유즙과 혈장에 4:1의 비율로 분비되는 것으로 보고되었으므로 수유부에는 투여하지 않는다.

(3) 메트포르민

메트포르민은 모유로 분비되며 메트포르민에 대한 신생아/유아에서의 이상반응은 보고되지 않았다. 그러나 보고된 연구결과가 제한적이므로, 메트포르민으로 치료 중 수유는 권장되지 않는다. 수유의 유의성, 수유부에 대한 약물의 중요성 및 유아에서의 이상반응의 잠재적 위험성을 고려하여, 수유를 중단할 것인지 약물 치료를 중단할 것인지 결정하여야 한다.

3) 생식능

엠파글리플로진의 인간의 생식능에 대한 영향은 연구된 바 없다. 동물시험에서 수태능과 관련해서 직간접적으로 유해한 영향은 보이지 않았다.

8. 소아에 대한 투여

이 약은 만 18세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않다.

9. 고령자에 대한 투여

메트포르민과 시타글립틴으로 혈당조절이 불충분한 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진을 추가 병용투여한 위약대조 임상 3상 시험에 참여한 환자(171명) 중 65세 이상 고령자는 67명(39.18%, 위약군 포함)이었다. 이 시험에서 전체 연령 환자군 대비 만 65세 이상의 고령자에서 유효성이 감소하는 경향을 보였다, 만 65세 이상의 고령자에서는 주기적인 혈당 모니터링이 필요할 수 있다. 고령자와 전체연령 환자군에서 안전성 측면의 유의한 차이는 없었다.

이 임상 시험에서 75세 이상 고령자에 대한 투여 경험은 제한적이다.

메트포르민과 시타글립틴은 신장으로 대부분 배설되고, 메트포르민의 축적과 유산산증의 위험은 신기능의 장애 정도에 따라 증가된다. 엠파글리플로진의 혈당에 대한 유효성은 신기능에 따라 달라진다.

고령자는 신장기능이 감소되기 쉬우므로, 신장 기능과 체액량 감소 위험을 고려하여 용량을 선정해야 하며, 치료 시작 전과 그 후 정기적으로 사구체 여과율을 평가해야 한다.

엠파글리플로진에서 연령에 따른 용량조절은 필요하지 않다. 75세 이상의 환자는 신장 기능과 체액량 감소 위험을 고려해야 한다(사용상의 주의사항, 5. 일반적 주의 항 참고).

메트포르민에서 고령자에 있어 노화는 신기능 저하와 관련이 있기 때문에 환자의 신기능에 근거하여 적절한 혈당 조절 효과를 얻는 최소용량을 설정해야 한다. 고령자는 정기적으로 신기능을 모니터링 해야 하고, 일반적으로 고령자에게는 메트포르민의 최대용량을 투여하지 않는다.

10. 과량투여시의 처치

이 약을 과량 투여한 경험은 없다. 이 약을 과량 투여하는 경우 개별 성분에 대한 정보를 참고할 수 있다.

1) 엠파글리플로진

(1) 증상: 대조임상시험에서 건강한 피험자에게 엠파글리플로진 800 mg까지 단회투여, 및 제2형 당뇨병 환자에게 100 mg까지 반복 투여하였을 때, 어떠한 독성도 나타나지 않았다. 엠파글리플로진은 노중 포도당 배출을 증가시켜 소변량을 증가시킨다. 소변량의 증가는 용량 의존적으로 않았으며, 임상적으로 유의하지 않다. 사람에서 800 mg을 초과하여 투여한 경험은 없다.

(2) 처치: 과량이 투여되었을 경우 환자의 임상 상태에 적절한 치료가 실시되어야 한다. 혈액 투석시 엠파글리플로진의 제거에 대하여 연구된 바 없다.

2) 시타글립틴

시타글립틴의 임상시험에서 건강한 성인을 대상으로 시타글립틴을 800 mg까지 단회투여 한 경험이 있다. 시타글립틴 800 mg을 투여한 한 연구에서 평균 QTc의 증가가 최대 8.0 msec까지 관찰되었으나 임상적으로 관련이 없는 것으로 여겨진다. 사람에서 800 mg을 초과하여 투여한 경험은 없다.

과량투여 시에는 일반적인 대증치료(예를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관계로부터 제거하고 심전도를 포함한 임상모니터링을 실시)를 하며, 환자의 상태에 따라 보조적인 치료를 실시한다.

시타글립틴은 투석으로 일부 제거될 수 있다. 임상시험에서 투여량의 약 13.5%가 3~4시간 이상의 혈액투석 시에 제거되었다. 장시간의 혈액투석이 임상적으로 적절하다면 고려되어야 한다. 시타글립틴이 복막투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다.

3) 메트포르민

메트포르민염산염을 85g까지 투여하여도, 이러한 상태에서 유산산증이 일어나더라도 저혈당이 유발되지는 않는다. 이 약은 양호한 혈액학적 조건에서 170mL/분에 이르는 청소율로 투석된다. 따라서 이 약의 과량투여가 의심되는 환자에서 축적된 약물을 제거하기 위해 혈액 투석은 유용할 수 있다.

11. 보관 및 취급상의 주의 사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

12. 전문가를 위한 정보

1) 약리작용

이 약은 제2형 당뇨병 환자의 혈당 조절 개선을 위해 엠파글리플로진 L-프롤린, 시타글립틴 및 메트포르민염산염을 복합한 고정용량복합제이다.

엠파글리플로진은 SGLT2(sodium glucose cotransporter2)를 선택적으로 저해하여 신장의 포도당 재흡수를 억제하고 포도당의 노폐설을 증가시켜 혈당 저하를 유도한다.

시타글립틴은 디펩티딜펩티다제-4 (DPP-4)를 선택적으로 저해하여 포도당 중재 인슐린 분비를 증대시킨다 (인크레틴 효과).

메트포르민은 비구아나이드 계열로 당뇨병에서 1차 치료제로 간에서 포도당신생합성 (gluconeogenesis)을 억제하는 기전을 통해 혈당을 낮추고, 간 혹은 지방세포의 인슐린 저항성을 낮추는 것으로 알려져 있다.

2) 약동학적 정보

이 약(엠파글리플로진 L-프롤린 31.38 mg(엠파글리플로진으로서 25 mg) /시타글립틴인산염수화물 128.50 mg(시타글립틴으로서 100 mg)/메트포르민염산염 1000 mg) 1정과 기허가의약품(엠파글리플로진 단일제, 시타글립틴인산염수화물 단일제, 메트포르민염산염(서방형) 단일제) 각 1정씩(총 3정)을 2x2 교차시험으로 건강한 성인에게 식후 단회 경구 투여하여, 30명의 혈중 시타글립틴과 엠파글리플로진, 메트포르민의 농도를 측정된 결과, 비교평가항목치(Cmax 및 AUClast)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 기하평균비율의 90% 신뢰구간이 80.00~125.00% 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

별도의 시험에서 이 약(엠파글리플로진 L-프롤린 15.69 mg(엠파글리플로진으로서 12.5 mg)/시타글립틴인산염수화물 64.25 mg(시타글립틴으로서 50 mg)/메트포르민염산염 750 mg) 2정과 기허가의약품(엠파글리플로진 단일제, 시타글립틴인산염수화물 단일제, 메트포르민염산염(서방형) 1000mg 단일제 및 500mg 단일제) 각 1정씩(총 4정)을 2x2 교차시험으로 건강한 성인에게 식후 단회 경구 투여하여, 28명의 혈중 시타글립틴과 엠파글리플로진, 메트포르민의 농도를 측정된 결과, 비교평가항목치(Cmax 및 AUClast)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 기하평균비율의 90% 신뢰구간이 80.00~125.00% 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

3) 임상시험 정보

메트포르민과 시타글립틴 병용요법에 대한 엠파글리플로진의 추가 병용

메트포르민염산염(≥ 1000 mg/일)과 시타글립틴(100 mg)으로 혈당조절이 적절히 되지 않는 제2형 당뇨병 환자(HbA1c 7~10%) 172 명(배정: 172명, 임상완료 162명)을 대상으로 엠파글리플로진 10 mg, 25 mg 또는 위약을 1일 1회 추가 병용투여한 24주(이후 52주까지 연장)간의 무작위배정, 위약대조, 이중 눈가림, 평행설계, 다기관 제3상 임상시험에서 엠파글리플로진 추가 병용의 유효성 및 안전성을 평가하였다.

일차 유효성 평가변수로서 시타글립틴 100 mg 단독 투여군 대비 시타글립틴 100 mg에 엠파글리플로진 10 mg 또는 25 mg 병용투여군의 베이스라인 대비 24주 시점의 HbA1c(%) 변화량을 평가하였다. 시험결과, 일차 유효성 평가 변수인 베이스라인 대비 24주 시점의 HbA1c 변화량(%)은 시험군에서 대조군 대비 우월함을 입증하였다(p-value<0.0001). (표 8). 24주 시점에서 관찰된 HbA1c 감소 효과는 연장연구에서 52주까지 지속되는 것이 관찰되었다.

표 8. 메트포르민과 시타글립틴으로 혈당 조절이 충분하지 않은 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진 10 mg, 25 mg 추가병용을 위약과 비교한 24주간 시험결과(FAS^a)

유효성 평가변수	시타글립틴 ¹ ±메트포르민 ²		
	엠파글리플로진10mg N= 57	엠파글리플로진25mg N= 58	위약 N= 56
HbA1c (%) 기저치(평균)	7.82	7.79	7.70
기저치 대비 24주 시점의 HbA1c 변화 ^a (%)	-0.93	-0.95	-0.19
위약 대비 차이 ^b (95% CI)	-0.74* (-1.04, -0.44)	-0.76* (-1.07, -0.46)	

1 시타글립틴 100mg/day, 2 메트포르민 ≥ 1000mg/day

a FAS; Full Analysis Set

b LS-Mean 차이

c 투여군 간 LS-Mean 차이

* p-value <0.0001

4) 독성시험 정보

랫드에 대해 엠파글리플로진 L-프롤린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민을 복합하여 경구투여한 13주 반복투여독성시험에서 각 단일 성분에서 알려지지 않은 새로운 독성학적 변화는 관찰되지 않았다.

개별 성분에 대한 독성시험 정보는 다음과 같다.

(1) 엠파글리플로진

비임상 자료는 안전성 약리, 유전독성, 수태능 및 초기배 발생의 전통적인 시험을 바탕으로 사람에게 특별한 위험이 없음을 보여준다.

설치류 및 개에서의 장기 독성 시험에서 엠파글리플로진 임상 용량의 10배 이상의 노출에서 독성 징후가 관찰되었다. 대부분의 독성은 체중 및 체지방감소, 사료섭취량 증가, 설사, 탈수, 혈청 포도당 감소 및 단백질 대사 및 포도당신합성의 증가를 반영하는 기타 혈청 파라미터의 증가, 다뇨와 포도당노와같은 소변 변화, 및 신장 및 일부 연부 및 혈관 조직에서의 무기질화와 같은 현미경학적 변화를 포함하는 노중 포도당 손실 및 전해질 불균형과 관련있는이차 약리와 일치하였다. 일부 종에서 관찰된, 과도한 약리작용이 신장에 미치는 영향에 대한 현미경학적 증거는 엠파글리플로진 25 mg의 임상 노출의약 4배 용량에서의 세뇨관 확장, 세뇨관 및 골반의 무기질화를 포함하였다.

엠파글리플로진은 유전 독성이 없다.

엠파글리플로진은 2년간의 발암성 시험에서 암컷 랫드에 최고 용량인 700 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 전신노출의 약 72배에 해당)까지 투여하였을 때 종양 발생을 증가시키지 않았다. 수컷 랫드에서 최고 용량에서 치료-관련된 장간막 림프절의 양성 혈관 증식 병변이 관찰되었으나, 300 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 노출의 약 26배에 해당)에서는 관찰되지 않았다. 고환 간질 세포 종양은 랫드에서 300 mg/kg/일 이상 용량에서높은 비율로 관찰되었으나, 100 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 전신노출의 약 18배에 해당)에서는 그러하지 않았다. 두 종양 모두 랫드에서는 흔하였으나, 사람과 관련이 있는 것으로 보이지 않는다.

엠파글리플로진은 암컷 마우스에 최고 용량인 1000 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 노출의 약 62배에 해당)까지 투여하였을 때 종양 발생을 증가시키지 않았다. 수컷 마우스에서는 1000 mg/kg/일 용량에서 신장 종양을 유도하였으나, 300 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 노출의 약 11배에 해당)에서는 그러하지 않았다. 이러한 종양의 발생기전은 사람에게 적용할 수 없는, 신장 병리학 및 대사 경로에 대한 수컷 마우스의 선천적인 소인에의존적이다. 수컷 마우스의 신장 종양은 사람과 관련이 없는 것으로 간주된다.

치료 용량 이후 인체 노출보다 충분히 과도한 노출에서 엠파글리플로진은 수태능 및 초기배 발생에 유해한 영향을 보이지 않았다. 기관형성기간 중 엠파글리플로진을 투여하였을 때 기형이 발생하지 않았다. 다만 모체 독성 용량에서 엠파글리플로진은 랫드에서 사지뼈 휘어짐을 유발하였고 토끼에서 배태자사망을 증가시켰다.

랫드에서의 출생 전·후 독성 시험에서 엠파글리플로진 최대 임상 노출의 약 4배에 해당하는 모체 노출에서 새끼의 체중 감소가 관찰되었다. 이러한 영향은 엠파글리플로진의 최대 임상 노출과 동일한 전신 노출에서는 보이지 않았다. 이 결과의 사람에의 관련성은 불분명하다.

랫드에서의 발육기 독성시험(juvenile toxicity)에서 출생 후 21일부터 90일까지 엠파글리플로진100 mg/kg/일 용량(엠파글리플로진 최대 임상 용량인 25 mg의 약 11배에 해당)을 투여한 랫드에서 유해하지 않으면서 최소 내지 경증의 세뇨관 및 골반 확장이 관찰되었다. 이러한 영향은 13주 동안의 약물을 투여하지 않은 회복 기간 후에 사라졌다.

(2) 시타글립틴

① 발암성, 변이원성, 수태능

암수 랫드를 대상으로 시타글립틴 50, 150, 500 mg/kg/day의 용량으로 2년간 발암성시험이 수행되었다. 암수 모두에서 복합 간 선종/암종(Combined liver adenoma/carcinoma) 발생이 증가했고, 암컷에서는 500 mg/kg에서 간암의 발생이 증가하였다. 이 용량은 AUC 비교를 근거로 할 때 인체최대권장용량(MRHD)인 100 mg/day의 거의 60배 정도의 노출량이다. 간의 종양은 150 mg/kg에서 관찰되지 않았고, 이 용량은 인체최대권장용량의 거의 20배에 해당하는 용량이다.

암수 마우스를 대상으로 시타글립틴 50, 125, 250, 500 mg/kg/day 용량으로 2년간 발암성시험을 수행하였다. 인체 최대권장용량의 거의 70배에 해당하는 500 mg/kg에서 어떤 장기에서도 종양의 발생이 증가하지 않았다. 시타글립틴은 박테리아를 이용한 복귀돌연변이(Ames)시험, CHO세포를 이용한 체외염색체이상시험 및 체외세포유전학분석, 랫드 간세포 체외염색체이상시험(in vitro alkaline elution assay) 및 마우스 조혈세포를 이용한 체내소핵시험과 같은 일련의 유전독성연구에서 변이원성 및 염색체이상유발이 나타나지 않았다.

랫드의 수태능 시험에서 125, 250, 1000 mg/kg의 용량으로 수컷에서 교배 전 4주간, 교배시 및 종결시점까지(약 총8주)투여하고, 암컷에서 교배 2주전부터 임신 7일까지 경구투여하였다. 125 mg/kg(인체 최대권장용량의 약 12배)에서 어떤 수태능이상도 관찰되지 않았다. 고용량(인체최대권장용량의 25배 및 100배)에서는 용량과 관계없는 재흡수의 증가가 암컷에서 관찰되었다.

② 생식독성

랫드와 토끼에서 실시한 생식독성시험에서 시타글립틴 125 mg/kg 용량(인체 최대권장용량의 12배 노출에 해당)까지 투여할 때, 수태능이나 태아에 손상은 없었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없으며 동물에서의 생식독성시험 결과로 항상 사람에서의 반응을 예측할 수 있는 것은 아니므로 임부에서의 사용은 권장되지 않는다.

시타글립틴을 임신한 암컷 랫드와 토끼에서 임신 6~20일(기관 형성기)에 투여 시 랫드에서 최고 250 mg/kg, 토끼에서 최고 125 mg/kg 또는 AUC 비교에 근거하여 인체 최대권장용량인 100 mg/day의 약 30배, 20배까지 투여할 때, 초기형성은 없었다. 랫드에서 1000 mg/kg/day(사람에서의 최대권장투여량인 100 mg/day의 약 100배 노출에 해당)을 경구투여 시 고용량일수록 새끼에서의 늑골 형성부전의 발생률이 증가했다.

임신 6일에서 수유 21일까지 1000 mg/kg/day 용량을 경구투여한 랫드의 새끼 암수 모두에서 체중이 감소하였다. 기능이나 행동에 이상은 관찰되지 않았다.

시타글립틴은 임신한 랫드에 투여 후 2시간에 약 45%, 24시간에 80%가 태반통과되었다. 토끼에서는 투여 후 2시간에 약 66%, 24시간에 30%였다.

(3) 메트포르민

① 발암성, 변이원성, 수태능 : 장기간 발암성시험이 랫트(용량 104주 지속)와 마우스(91주 지속)에 대해 각각 900mg/kg/day와 1500mg/kg/day의 용량으로 실시되었다. 이러한 용량은 체표면적에 기초한 인체의 1일 최대 허용량의 약 4배이다. 암수 마우스 모두에서 메트포르민과 관련된 발암성의 증거는 없었다. 유사하게 수컷 랫드에서 메트포르민에 의한 종양 유발 가능성은 없었다. 그러나 900mg/kg/day로 투여한 암컷 랫드에서 양성 간질성 자궁 용종이 증가하는 것이 관찰되었다.

복귀돌연변이시험(S.typhimurim), 유전자 돌연변이시험(마우스 림프종 세포), 염색체 이상시험(인 림프구) 또는 생체 내 소핵 시험(마우스 골수세포)에서 메트포르민의 변이원성 가능성에 대한 증거는 없었다.

암수 랫드의 수태능은 600mg/kg/day의 고용량, 또는 체표면적을 기준으로 최대 허용량의 약 3배를 투여했을 때 메트포르민에 의해 영향을 받지 않았다.

② 메트포르민은 최대 600mg/kg/일의 용량으로 랫드 및 토끼에게 투여시 초기형성이 없었다. 이는 각각 랫드 및 토끼에서 체표면적 비교에 근거하면 2000mg인 최대 권장 사람 용량의 약 2배 및 6 배의 노출을 나타낸다. 태자 농도 측정은 메트포르민에 대한 부분적 태반장벽을 입증하였다.

○ 저장방법 및 사용기간

기밀용기, 실온(1~30°C)보관, [5/50/750mg, 12.5/50/750mg, 10/100/1000mg] 제조일로부터 24개월, [25/100/1000mg] 제조일로부터 36개월

○ 제조원

구분	제조원	제조국	소재지
자사제조	(주)종근당	대한민국	충청남도 천안시 서북구 성거읍 망향로 797-48

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

(1) 개량신약 인정 근거

○ 개량신약 인정 근거

▶ 적용 규정: 「의약품등의 품목허가·신고·심사 규정」 제2조제9호가목

(이미 허가된 의약품과 유효성분의 종류 또는 배합비율이 다른 전문의약품)

▶ 세부인정 기준

√ (개발경위) 국내 시판중인 서로 다른 작용기전의 혈당 강하제인 ‘엠파글리플로진’ (SGLT2 저해제) ‘, ‘시타글립틴’ (DPP-4 억제제), 메트포르민(Biguanide)으로 구성된 복합제

√ (인정사항) 유효성 및 유용성 개선

· 국내에서 한국인을 대상으로 3상 임상시험(메트포르민과 시타글립틴 병용요법으로 혈당 조절이 불충분한 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진을 추가 병용 투여 시 유효성 및 안전성을 평가하기 위한 다기관, 이중눈가림, 위약 대조, 무작위배정, 평행 비교, 제 3상 임상시험)을 진행하여 1차 유효성 평가변수인 베이스라인 대비 24주 시점의 HbA1c 변화량에 대한 위약군 대비 우월성을 입증하였고, 혈당 유효성은 최장 52주 시점까지 유지됨이 확인되었음. 병용투여 시 52주까지 안전성 및 내약성이 확인되었으며 단일제에서 알려진 안전성 프로파일의 유의미한 변화는 확인되지 않았음.

· 복약 순응도 개선(유효성분의 새로운 조성 : 단일제 → 복합제)

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	위해성 관리계획 관련자료	특허관계 관련 자료
신청일자	2024.05.14.	2024.05.14.	2024.05.14.	2024.05.14.	
보완요청 일자	2024.08.26. 2025.04.02.	2024.08.26. 2025.04.02.	2024.08.26. 2025.04.02.	2024.08.26. 2025.04.02.	
보완접수 일자	2025.03.07. 2025.04.11.	2025.03.07. 2025.04.11.	2025.03.07. 2025.04.11.	2025.03.07. 2025.04.11.	
최종처리 일자	2025.04.16.	2025.04.16.	2025.04.16.	2025.04.16.	2025.04.16.

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가신고심사규정(식약처고시) 제2조 제8호

[별표1] 3. 유효성분의 새로운 조성 또는 함량만의 증감(새로운 조성(복합제), 함량증감복합제)

구분	제출자료		자료번호																				비고											
	1	2	2								3				4				5			6		7	8									
			가				나				가	나	가	나	다	라	마	바	가	나	다	가				나								
			1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)	2)	가				나	다	가	나					
3. 유효성분의 새로운 조성 또는 함량만의 증감 - 새로운조성(복합제)	○	○	*	*	△	○	○	△	△	△	○	○	△	△	△	x	x	○	x	△	△	x	x	x	x	△	○	*	*	○	x	○	○	
- 함량증감복합제	○	*	*	△	○	○	△	△	△	○	○	△	△	△	x	x	○	x	△	x	x	x	x	△	*	*	*	○	x	○	○	주4		
제출여부	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	x	○	○	○	x ¹⁾	○	x	x	x	x ²⁾	x ²⁾	x	x	○	x	○	○		
면제사유	1) 의약품 등의 독성시험기준 제4조제2항 2) 의약품의 품목허가·신고·심사규정 별표1, 제28조제4항																																	

○ 제출자료 목록

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료
2. 구조결정, 물리화학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 구조결정에 관한 자료
- 2) 물리화학적 성질에 관한 자료
- 3) 제조방법에 관한 자료
- 4) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 5) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 6) 시험성적에 관한 자료
- 7) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 8) 용기 및 포장에 관한 자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 원료약품 및 그 분량에 관한 자료
- 2) 제조방법에 관한 자료
- 3) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 4) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 5) 시험성적에 관한 자료
- 6) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 7) 용기 및 포장에 관한 자료

3. 안정성에 관한 자료

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
- 2) 가속시험자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
 - 2) 가속시험자료
6. 임상시험성적에 관한 자료
- 가. 임상시험자료집
- 1) 생물약제학 시험보고서
 - 2) 인체시료를 이용한 약동학 관련 시험 보고서
 - 3) 약동학(PK) 시험보고서
 - 4) 약력학(PD) 시험 보고서
 - 5) 유효성과 안전성 시험 보고서
 - 6) 시판후 사용경험에 대한 보고서
 - 7) 증례기록서와 개별 환자 목록
- 나. 가교자료
- 다. 생물학적동등성 시험에 관한 자료
7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 신청 품목은 당뇨병용제 기허가 성분인 엠파글리플로진(L-프롤린), 시타글립틴인산염수화물, 메트포르민염산염의 3제 고정용량복합제로, 메트포르민과 시타글립틴 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진L-프롤린을 추가투여하여 병용투여의 유효성과 안전성을 비교평가한 임상3상을 근거로 함.
 - 안전성·유효성평가자료로 독성에 관한 자료(4주 용량설정, 13주 반복투여독성시험) 및 임상시험자료(임상3상 1건 및 임상 1상 6건(DDI 1건, BE 3건(동등성탐색 1건, 동등성평가 2건, FDI 2건), 비교용출 2건)을 제출함
- [임상]
 - (임상 3상) 메트포르민($\geq 1000\text{mg}$)과 시타글립틴 100mg 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병환자(Hb1Ac 7 ~ 10%) 172명에게 엠파글리플로진 10mg, 25mg 또는 위약을 24주간 1일 1회 추가 병용투여하는 임상시험에서 1차 유효성 평가 변수인 기저치 대비 24주 시점의 베이스라인 대비 HbA1c 변화량은 시험군 I(엠파글리플로진 10mg)에서 -0.93% , 시험군II(엠파글리플로진 25mg)에서 -0.95% , 대조군인 위약군에서 -0.19% 로 위약군 대비 우월성을 입증하였음(군간차이: 시험군I/대조군 $-0.74(\pm 0.15)\%$, 시험군II/대조군 $-0.76(\pm 0.15)\%$ $p < 0.0001$). 혈당 유효성은 52주까지 유지되었음이 확인됨. 52주 임상기간 중 안전성 및 내약성은 양호하였으며, 관찰된 주요 약물이상반응 프로파일은 단일제에 대해 알려진 안전성 프로파일과 유사하였음. 중대한 이상반응은 주 연구기간 5명(6건), 연장기 2명(2건) 발생하였으나, 임상시험용의약품과 인과관계가 관련성이 적거나 없었고, 대부분 회복/해결중이거나 회복/해결됨. 사망은 발생하지 않았으나 투여 중단을 야기한 이상반응은 6명(9건) 발생하였고 임상시험용의약품과 인과관계가 관련성이 적거나 없었고, 대부분 회복/해결중이거나 회복/해결되어 안전성 프로파일의 유의미한 변화로는 판단되지 않음.
 - * 이 시험에서 전체 연령 환자군 대비 고령자(만 65세 이상)에서의 유효성 감소 경향이 확인되었으며, 주기적인 혈당 모니터링이 필요할 것으로 판단되어 허가사항에 반영함. 안전성 측면에서의 유의한 차이는 확인되지 않음.
 - (임상 1상, BE)
 - [25/100/1000mg] 엠시폴민서방정 25/100/1000밀리그램의 허가자료로 제출되었으며, 엠파글리플로진, 시타

글립틴, 메트포르민 모두 기하평균비의 90% 신뢰구간이 동등성 평가 기준인 80% ~ 125%에 포함되어 단일제 병용투여와 복합제 투여는 약동학적으로 서로 동등한 것으로 판단됨. 32명의 대상자 중 12명에서 총 20건의 이상반응(TEAE)이 발생하였고, 약물이상반응(ADR)은 3명에서 총 3건 발생하였으며 모두 경증(Mild)이었고 회복됨. 중대한 이상반응은 발생하지 않았고, 이상반응으로 인해 사망하거나 임상시험에서 중도탈락한 시험대상자는 없었음.

- [50/12.5/750mg] (1회 2정) 엠시폴민서방정 50/12.5/750밀리그램의 허가자료로 제출되었으며, 엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민 모두 기하평균비의 90% 신뢰구간이 동등성 평가 기준인 80% ~ 125%에 포함되어 단일제 병용투여와 복합제 투여는 약동학적으로 서로 동등한 것으로 판단됨. 32명의 대상자 중 16명에서 총 27건의 이상반응(TEAE)이 발생하였고, 약물이상반응(ADR)은 13명에서 총 21건 발생하였으며 모두 경증(Mild)이었고 재검사를 거부한 1건 외에는 회복됨을 확인함. 중대한 이상반응은 발생하지 않았고, 이상반응으로 인해 사망하거나 임상시험에서 중도탈락한 시험대상자는 없었음.

- (임상 1상, FDI)

- [25/100/1000mg] 공복 상태 대비 고지방 식사 후 투여 시 30명의 대상자 중 6명에서 총 10건의 이상반응(TEAE)이 발생하였고, 모두 약물이상반응(ADR)이었으며, 경증(Mild)이었고 회복됨을 확인함. 중대한 이상반응은 발생하지 않았고, 이상반응으로 인해 사망하거나 임상시험에서 중도탈락한 시험대상자는 없었음.
- [50/12.5/750mg] (1회 2정) 공복 상태 대비 고지방 식사 후 투여 시 28명의 대상자 중 8명에서 총 16건의 이상반응(TEAE)이 발생하였고, 약물이상반응(ADR)은 7명에서 총 10건 발생하였으며 모두 경증(Mild)이었고 회복됨을 확인함. 중대한 이상반응은 발생하지 않았고, 이상반응으로 인해 사망하거나 임상시험에서 중도탈락한 시험대상자는 없었음.

- (비교용출시험) 엠시폴민서방정 10/100/1000밀리그램의 허가자료로 자사 고탐량 제제 25/100/1000밀리그램과의 함량고저(25/100/1000mg→10/100/1000mg) 비교용출시험결과를 제출하였으며 동등하였음. 이외 엠시폴민서방정 5/50/750밀리그램의 허가자료로 자사 고탐량 제제 12.5/50/750밀리그램과 함량고저(12.5/50/750→5/50/750mg) 비교용출시험결과를 제출하였으며 동등하였음

[약어 및 정의]

- 해당 없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제품명: 엠시폴민서방정25/100/1000밀리그램(엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민)
엠시폴민서방정10/100/1000밀리그램(엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민)
엠시폴민서방정12.5/50/750밀리그램(엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민)
엠시폴민서방정5/50/750밀리그램(엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민)
- 약리작용에 따른 분류(Pharmacological class) : 경구용 항당뇨약물
- 약리기전
 - 엠파글리플로진 : SGLT-2 저해제로 신장의 세뇨관에서 포도당 재흡수를 감소시킴으로써 포도당을 소변으로 배출시켜 혈당을 낮춤
 - 시타글립틴 : DDP-4 저해제로서 활성형 인크레틴 호르몬과 GLP-1, GIP(포도당-의존적 인슐린 자극 펩티드)가 분해되는 것을 방지하여 식후 인슐린을 증가시키고 글루카곤 농도를 감소시켜 식후 혈당 변동성을 감소시킴
 - 메트포르민: 간에서 포도당 생성 감소 및 글루코오스의 장흡수 감소, 말초에서의 포도당 섭취 및 활용 증가로 인한 인슐린 민감도 향상

1.2. 기원 및 개발경위

- 소변을 통한 포도당 배출을 촉진시키는 엠파글리플로진, 인슐린 분비를 증가시키는 시타글립틴, 당신생을 억제하는 메트포르민의 3제 복합제 개발을 통해 혈당 강하효과를 높이고 약물 개수 감소를 통한 복용순응도 향상 기대
- 당뇨병 적응증 기허가 성분의 3제 복합제로서 13주 반복투여독성시험 자료 및 임상 3상(메트포르민, 시타글립틴 + 엠파글리플로진), 임상 1상(DDI, BE, FDI), 비교용출자료를 통해 품목허가 진행

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 신청 적응증
 - 이 약은 엠파글리플로진과 시타글립틴 및 메트포르민의 병용투여가 적합한 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법의 보조제로 투여한다.
- 치료
 - 우리나라를 비롯한 각국의 당뇨병 진료 지침에서는 미세혈관 또는 대혈관합병증 발생의 위험을 낮추기 위해 적극적인 혈당조절을 권고하고 있으며, 제2형 당뇨병 환자의 당화혈색소(HbA1c)를 6.5% 미만으로 조절할 것을 권고하고 있음

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 메트포르민 : 유산산증, 저혈당 등
- 엠파글리플로진 : 생식기 감염 등
- 시타글립틴 : 췌장염, 과민반응 등

1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

- 임상시험계획 승인

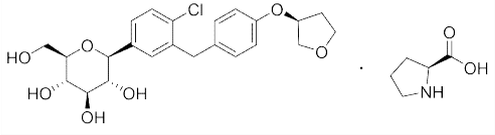
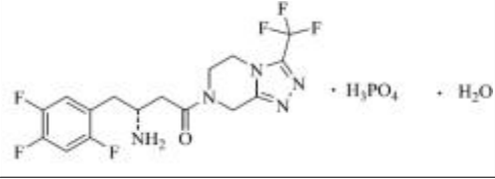
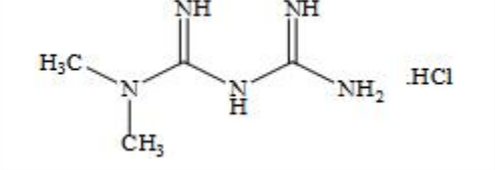
(주)중근당, 임상시험승인번호 100920			
최초	3상	[A127_02DM2210] D150과 D759 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제 2형 당뇨병 환자를 대상으로 D150, D759 및 D745 병용투여의 유효성과 안전성을 비교평가하기 위한 무작위배정, 이중눈가림, 다기관, 치료적 확증, 제 3상 임상시험 *Met + Sita add-on Empa	202200559 (2022.06.29.)
(주)중근당, 임상시험승인번호 100865			
최초	1상 (탐색적 처방연구)	[A125_01BE2204] 건강한 성인 자원자를 대상으로 CKD-379 투여시와 D759, D745 및 D150 병용투여 시의 약동학적 특성 및 안전성/내약성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회 투여, 3기, 6군, 교차 임상시험 * 엠파글리플로진L-프롤린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민염산염	202200475 (2022.05.31.)
추가	1상 (BE)	[A125_02BE2226] 건강한 성인 자원자를 대상으로 CKD 379 투여시와 D759, D745 및 D150 병용 투여 시 의 약동학적 특성 및 안전성 내약성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개 단회 투여, 2기, 2군, 교차 임상시험 * 엠파글리플로진L-프롤린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민염산염 25/100/1000 mg	202300053 (2023.01.20.)
추가	1상 (BE)	[A125_04 BE2302] 건강한 성인에서 CKD-379의 약동학적 특성 및 안전성을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 식후, 단회투여, 교차 임상시험	202300366 (2023.04.26.)

		* 엠파글리플로진L-프로린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민염산염 12.5/50/750 mg	
추가	1상 (DDI)	[A125_03DDI2228] 건강한 성인 자원자를 대상으로 CKD 379 투여시와 D759, D745 및 D150 병용 투여 시 의 약동학적 특성 및 안전성 내약성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개 단회 투여, 2기, 2군, 교차 임상시험	202300407 (2023.05.15.)
추가	1상 (FDI)	[A125_05FDI2310] 건강한 성인에서 음식물이 CKD 379의 약동학적 특성 및 안전성에 미치는 영향을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 교차설계 제 1상 임상시험 * 엠파글리플로진L-프로린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민염산염 12.5/50/750 mg	202300802 (2023.09.27.)
추가	1상 (FDI)	[A125_06FDI2411] 건강한 성인에서 음식물이 CKD-379의 약동학적 특성 및 안전성에 미치는 영향을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 교차설계, 제 1상 임상시험 * 엠파글리플로진L-프로린/시타글립틴인산염수화물/메트포르민염산염 25/100/1000 mg	202400779 (2024.10.21.)

2. 구조결정·물리화학적 성질 및 생물학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

명칭	일반명	구조식, 분자식	구조식
엠파글리플로진 L-프로린	Empagliflozin L-Proline	$C_{23}H_{27}ClO_7 \cdot C_5H_9NO_2 : 566.04$	
시타글립틴 인산염수화물	Sitagliptin phosphate	$C_{16}H_{15}F_6N_5O \cdot H_3PO_4 \cdot H_2O : 523.32$	
메트포르민 염산염	Metformin Hydrochloride	$C_4H_{11}N_5 \cdot HCl : 165.62$	

2.1.2 원료의약품 시험항목

[엠파글리플로진 L-프로린]	
<input checked="" type="checkbox"/> 성상 <input checked="" type="checkbox"/> 순도시험 (<input checked="" type="checkbox"/> 유연물질 <input checked="" type="checkbox"/> 건조감량/강열감량/수분 <input type="checkbox"/> 특수시험	<input type="checkbox"/> 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비선광도 <input type="checkbox"/> 굴절률 <input type="checkbox"/> 용점 <input type="checkbox"/> 기타) <input checked="" type="checkbox"/> 잔류용매시험 <input type="checkbox"/> 중금속 <input checked="" type="checkbox"/> 기타(광학이성질체) <input checked="" type="checkbox"/> 강열잔분/회분/산불용성회분 <input type="checkbox"/> 기타시험 <input checked="" type="checkbox"/> 정량법 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액

<p><i>*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다</i></p> <p>[시타글립틴인산염수화물] ■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비선광도 <input type="checkbox"/> 굴절률 <input type="checkbox"/> 융점 <input type="checkbox"/> 기타) 순도시험 (■ 유연물질 ■ 잔류용매시험 <input type="checkbox"/> 중금속 ■ 기타(광학이성질체)) ■ 건조감량/강열감량/수분 <input type="checkbox"/> 강열잔분/회분/산불용성회분 <input type="checkbox"/> 특수시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 ■ 정량법 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 <i>*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다</i></p>
<p>[메트포르민염산염] ■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비선광도 <input type="checkbox"/> 굴절률 <input type="checkbox"/> 융점 <input type="checkbox"/> 기타) 순도시험 (■ 유연물질 ■ 잔류용매시험 <input type="checkbox"/> 중금속 ■ 기타(광학이성질체)) ■ 건조감량/강열감량/수분 ■ 강열잔분/회분/산불용성회분 <input type="checkbox"/> 특수시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 ■ 정량법 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 <i>*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다</i></p>

2.2. 완제의약품(Drug product)

2.2.1. 첨가제의 종류 (주사제, 점안제, 안연고제, 점이제에 해당하는 경우)

- 해당사항 없음

2.2.2. 완제의약품 시험항목

<p>■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비중 <input type="checkbox"/> 기타) 순도시험 (■ 유연물질 ■ 기타(금속불순물, NTTP, NDMA, 잔류용매)) <input type="checkbox"/> 건조감량/수분 <input type="checkbox"/> 특수시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 ■ 함량시험 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 <i>*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.</i></p>
<p>제제시험 ■ 봉해/용출시험 ■ 질량(용량)편차/제제균일성시험 <input type="checkbox"/> 입도시험/입자도시험 <input type="checkbox"/> 금속성이물시험 <input type="checkbox"/> 단위분무량시험/단위분무당함량시험 <input type="checkbox"/> 무균시험 <input type="checkbox"/> 미생물한도시험 <input type="checkbox"/> 불용성미립자시험 <input type="checkbox"/> 불용성이물시험 <input type="checkbox"/> 알코올수시험 <input type="checkbox"/> 엔도독신/발열성물질시험 <input type="checkbox"/> 점착력시험 <input type="checkbox"/> 형상시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 <i>*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.</i></p>

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

- 시타글립틴인산염수화물

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	2중 LDPE 백 + 케이블 타이	기준 내 적합
가속시험	40℃/75% RH		기준 내 적합

- 엠파글리플로진 L-프롤린

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	2중 LDPE 백 + 실리카겔 + 케이블 타이	기준 내 적합
가속시험	40℃/75% RH		기준 내 적합

- 메트포르민염산염

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25°C/60% RH	2중 LDPE 백 + 케이블 타이	기준 내 적합
가속시험	40°C/75% RH		기준 내 적합

3.2. 완제의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25°C/60% RH	HDPE병/PP마개	기준 내 적합
가속시험	40°C/75% RH	HDPE병/PP마개	기준 내 적합
가혹시험	1,200,000 lux	Open 조건	기준 내 적합

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 기밀용기, 실온(1~30°C) 보관
- 제조일로부터 24개월 (50/5/750mg, 50/12.5/750mg, 100/10/1000mg)
- 제조일로부터 36개월 (100/25/1000mg)

3.4. 안정성에 대한 심사자 의견

- 안정성시험 결과는 시간경과에 따른 유의적인 변화 없이 기준 내 적합임을 확인함
- 제출된 근거자료에 따라 신청 저장방법 및 사용기간은 타당함

4.1. 독성시험자료 개요

- 당뇨병용제 기허가 주성분으로 구성된 고정용량복합제로, 의약품등의 독성시험기준 제4조 제2항에 따라 13주 반복독성시험자료로 단회투여독성, 1개월 및 3개월 이상 반복투여독성시험자료를 갈음함.

시험종류	종 및 계통	투여 방법	투여 기간	용량 (mg/kg)		GLP 준수	study #	결과
반복투여 독성시험	SD 랫드	경구	4주	G1	0	O	B21161	<ul style="list-style-type: none"> • 체중감소 : 고용량군(수) • 세뇨관 괴사 및 퇴행 : 고용량군(암/수) • 반복투여 고용량 : 200/50/500mg/kg/day
				G2	100/25/250			
				G3	200/50/500			
				G4	400/100/1000			
				G5	Si400			
				G6	Em100			
				G7	Me1000			
	SD 랫드	경구	13주	G1	0	O	B22162	<ul style="list-style-type: none"> • NOAEL : 200/50/500mg/kg/day (안전역 4.86 ~ 19.46배) • 체중감소 : 고/중용량군(수) • 사료섭취량 증가, 뇨량증가 및 뇨당검출 : 고/중/저용량군(암/수), Em 단독투여군(암/수) • 혈액검사 상 혈당, 나트륨, 염소 감소, 질소, 인의 증가 : 고/중/저용량군(암/수), Em, Met 단독투여군(암/수) • 부신, 신장의 장기중량 증가 : 고/중/저용량군(암/수), Em 단독투여군(암/수) • 선위 병소, 선위 미란, 신장의 세뇨관
				G2	50/12.5/125			
				G3	100/25/250			
				G4	200/50/500			
				G5	Si200			
				G6	Em50			
				G7	Me500			

시험 종류	종 계통	투여 방법	투여 기간	용량 (mg/kg)	GLP 준수	study #	결과
							<p>확장, 부신피질의 비대, 악하선, 설하선, 이하선의 과립관 감소와 관형비대 : 고/중용량군(암/수) 및 엠파글리플로진, 메트포르민 단독군(암/수)</p> <ul style="list-style-type: none"> 회복군에서 이상소견 관찰되지 않음 [독성동태] 시타글립틴 : <ul style="list-style-type: none"> - 용량비례적 증가, - 성별차 관찰되지 않음. - 수컷 고용량군에서 단독투여 대비 노출도는 1:2.3으로 병용투여에 따른 영향 의심 - 반복투여에 따른 영향 확인 엠파글리플로진 : <ul style="list-style-type: none"> - 용량비례적 증가, - 성별차에 따라 암컷에서 Cmax 2.2배 - 암수 고용량 1일 및 91일차에서 단독투여 대비 노출도는 Cmax 상 1:1.8~2.6배로 병용투여에 따른 영향 확인 - 반복투여에 따른 영향 확인 메트포르민 : <ul style="list-style-type: none"> - 용량비례적 증가, - 성별차, 복합투여, 반복투여에 의한 영향 관찰되지 않음

4.2. 독성시험자료 개별 요약(신약만 해당)

- 해당 없음

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 랫드 1종을 대상으로 4주 반복투여독성시험을 통해 13주 반복투여의 용량을 결정하였으며, 13주 반복투여시험 및 독성동태시험을 수행하였음.
- 4주 반복투여 시의 고용량군(400/100/1000mg/kg/day)에서 세뇨관 괴사 및 퇴행, 세뇨관 확장이 관찰되어 13주 반복투여 시 고용량을 200/50/500mg/kg/day로 설정하였음. 13주 반복투여독성시험 시 암수 고/중용량군 및 엠파글리플로진 단독군에서 세뇨관 확장, 수컷 고/중용량 및 엠파글리플로진 단독군에서 부신피질 비대가 관찰되었으나, 염증, 괴사 등의 변화는 동반되지 않았으며 회복군에서는 해당 소견이 관찰되지 않아 독성학적으로 유의하다고 판단할 수 없을 것으로 보임.
- 수컷 엠파글리플로진 단일군에서 사망 1례가 확인되었으나 우발적인 것으로 판단됨. 부검 시 신장 및 간 비대가 관찰되었으나, 장기중량변화 상으로 주시험군에서 부신 혹은 신장의 장기증가 경향이 있었고 해당 변화는 SGLT2 억제제 약리작용과 관련된 변화로 판단되어 시험물질과 관련된 사망으로 판단할 수 없음.
- 체중감소, 사료섭취량 증가, 뇨량증가 및 뇨당검출, 혈액검사 상 혈당, 나트륨, 염소 감소, 질소, 인의 증가가 관찰되었으나 회복군에서 해당 소견이 관찰되지 않았고, 부신, 신장의 장기중량 증가가 관찰되었고 회복군에서 회

복되지 않았으나 관련된 독성학적 소견이 동반되지 않아 독성학적으로 유의하지 않을 것으로 판단됨

- 수컷 고용량군에서 맹장의 팽창이 관찰되었으나 회복군에서 해당 소견이 관찰되지 않았고, 암수 고/중용량군 및 엠파글리플로진, 메트포르민 단독군에서 선위 병소, 암수 고/중/저용량군 및 엠파글리플로진, 메트포르민 단독군에서 선위 미란, 신장의 세뇨관 확장, 부신피질의 비대, 악하선, 설하선, 이하선의 과립관 감소와 관형비대가 관찰되었으나, 회복군에서 해당 소견들이 관찰되지 않아 가역적인 소견으로 판단되어 독성학적으로 유의하다고 판단할 수 없을 것으로 보임.
- 임상 시험(식후 단회투여, DDI) 시의 노출도(AUC, Cmax)를 기반으로 NOEL 안전역을 산출할 때, 엠파글리플로진의 91일차의 노출도의 안전역은 2.22 ~ 2.72배 수준으로 안전역 마진이 크지 않으나, 인체 투여용량 대비 충분한 고용량을 노출하여 이미 알려진 독성 양상 등 외 새롭게 발견된 독성이 없음이 확인되어 인정 가능함.
- 독성동태시험 결과 시타글립틴, 엠파글리플로진L-프롤린, 메트포르민염산염에서 AUC, Cmax가 모두 투여용량(1:2:4) 대비 유사하게 증가하였으며, 엠파글리플로진에 대한 Cmax가 암컷 고/중용량군이 수컷보다 2.2배 높게 관찰된 것 외에는 성별에 따른 차이는 나타나지 않음. 병용투여 및 반복투여에 따른 AUC 및 Cmax의 영향이 시타글립틴 및 엠파글리플로진에서 나타났음.

5. 약리작용에 관한 자료

5.1. 약리작용시험 개요

- 해당 없음

5.2. 효력시험

- 개개 주성분의 기허가사항과 동일한 효능효과 범위 내에서 복합제를 개발하는 경우로서 약리시험자료 제출 면제 가능

5.3. 일반약리시험(또는 안전성약리시험)

- 해당 없음

5.4. 흡수·분포·대사·배설에 관한 시험

- 해당 없음

5.5. 약리에 대한 심사자 의견

- 주성분과 동일 적응증 내 개발로 단일제 허가사항에 근거하여 효력시험 자료 제출 면제
 - 신청 적응증이 각 주성분의 기허가 적응증과 동일하고 단일제의 허가사항에 반영된 병용요법이 반영되어 있으며, 동일 조성의 속방형 복합제 품목허가 있음
 - 「의약품 품목허가신고·심사 규정」(식약처고시) 제28조제4항 및 제6항에 따라 임상시험결과로 약리작용에 관한 자료 제출 면제 가능

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 국내 GCP 지정 기관에서 수행

6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료: 임상3상 1건 및 임상1상 6건(DDI 1건, BE 3건(동등성탐색 1건, 동등성평가 2건), FDI 2건) 제출

6.3. 생물약제학시험

- 생물약제학 시험 : 5건(BE 3건(동등성탐색 1건, 동등성평가 2건), FDI 2건)

단계	시험목적	디자인	대상환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
[A125_01BE2204] 건강한 성인 자원자를 대상으로 CKD-379 투여시와 D759, D745 및 D150 병용투여 시의 약동학적 특성 및 안전성/내약성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 3기, 6군, 교차임상시험 (2022.07.26. ~ 2022.09.21)							
1상	생물학적 동등성 탐색 (대조약 병용 및 formulation I, II 비교)	무작위배정 공개 단회투여 3기 6군 교차	건강한 성인 목표 : 24명 등록 : 24명 투여 : 24명 완료 : 20명 분석 : 20명	시험약 1 : CKD-379 Formulation I (시타 / 엠 파 / 메트 100/25/1000mg) (벋치번호 : HQ002HF5) 시험약 2 : CKD-379 Formulation II (시타 / 엠 파 / 메트 100/25/1000mg) (벋치번호 : HQ001HF7) 대조약 1 : D759 (자누비아정, 한국 엠에스디㈜, 시타글립틴 100mg) (벋치번호 : U024424) 대조약 2 : D745(자디양정25밀리그램, 한국베링거인겔하임(주))(벋치번호: C78458) 대조약 3 : D150(글루코파지엑스알서방정, 쥬머크, 메트포르민 1000mg) (벋치번호 : YK0223)	시험약 1 : CKD-379 Formulation I (시타 / 엠 파 / 메트 100/25/1000mg) (벋치번호 : HQ002HF5) 시험약 2 : CKD-379 Formulation II (시타 / 엠 파 / 메트 100/25/1000mg) (벋치번호 : HQ001HF7) 대조약 1 : D759 (자누비아정, 한국 엠에스디㈜, 시타글립틴 100mg) (벋치번호 : U024424) 대조약 2 : D745(자디양정25밀리그램, 한국베링거인겔하임(주))(벋치번호: C78458) 대조약 3 : D150(글루코파지엑스알서방정, 쥬머크, 메트포르민 1000mg) (벋치번호 : YK0223)	<p>[약동학]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 혈중 시타글립틴, 엠 파글리플로진, 메트포르민의 농도 • 채혈시각 : 1기 0, 0.33, 0.67, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 24(2d0h), 36(2d12h), 48h(3d0h) 2기 8d 투여전(0h) 및투여후0.33, 0.67, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 24(9d0h), 36(9d12h), 48h(10d0h) 3기 15d 투여전(0h) 및투여후0.33, 0.67, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 24(16d0h), 36(16d12h), 48h(17d0h) • 1차 평가변수 : C_{max}, AUC_{last} • 2차 평가변수 : AUC_{inf}, T_{max}, $t_{1/2}$, Vd/F, CL/F • 결과 : CKD-379(I, II)와 각 대조약의 병용 투여 시 산출된 sitagliptin, empagliflozin 및 metformin의 C_{max}와 AUC_{last}에 대한 기하평균비와 90% 신뢰구간이 모두 생물학적동등성범위인 0.8-1.25 내에 포함되어 시험약과 대조약은 약동학적 특성이 동등한 것으로 확인 	<p>고지방식이 후 시험약 1정 또는 대조약 각 1정 총 3정을 1회 복용</p>

Table 1 1. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Sitagliptin between Formulation I and Reference

Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)
	Formulation I (N=20)	Reference (N=20)	
C_{max} (µg/L)	323.32	327.30	0.9878 (0.8998 - 1.0845)
$AUC_{0-\infty}$ (µg·h/L)	3205.35	3151.64	1.0170 (0.9957 - 1.0389)

* Geometric mean ratio of Formulation I to Reference
CI: Confidence interval

Table 1 2. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Sitagliptin between Formulation II and Reference

Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)
	Formulation II (N=20)	Reference (N=20)	
C_{max} (µg/L)	313.83	327.30	0.9588 (0.8737 - 1.0523)
$AUC_{0-\infty}$ (µg·h/L)	3247.66	3151.64	1.0302 (1.0089 - 1.0525)

* Geometric mean ratio of Formulation II to Reference
CI: Confidence interval

Table 1 4. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Empagliflozin between Formulation I and Reference

Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)
	Formulation I (N=20)	Reference (N=20)	
C_{max} (µg/L)	301.84	290.32	1.0397 (0.9570 - 1.1295)
$AUC_{0-\infty}$ (µg·h/L)	3163.00	2968.55	1.0655 (1.0426 - 1.0889)

* Geometric mean ratio of Formulation I to Reference
CI: Confidence interval

Table 1 5. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Empagliflozin between Formulation II and Reference

Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)
	Formulation II (N=20)	Reference (N=20)	
C_{max} (µg/L)	309.77	290.32	1.0670 (0.9825 - 1.1583)
$AUC_{0-\infty}$ (µg·h/L)	3160.57	2968.55	1.0647 (1.0419 - 1.0879)

* Geometric mean ratio of Formulation II to Reference
CI: Confidence interval

					<p>Table 1 7. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Metformin between Formulation I and Reference</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio* (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Formulation I (N=20)</th> <th>Reference (N=20)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>C_{max} (µg/L)</td> <td>1297.87</td> <td>1208.33</td> <td>1.0741 (1.0277 - 1.1226)</td> </tr> <tr> <td>AUC_{0-∞} (µg·h/L)</td> <td>14738.44</td> <td>15001.72</td> <td>0.9825 (0.9524 - 1.0135)</td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric mean ratio of Formulation I to Reference CI: Confidence interval</p> <p>Table 1 8. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Metformin between Formulation II and Reference</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio* (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Formulation II (N=20)</th> <th>Reference (N=20)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>C_{max} (µg/L)</td> <td>1267.69</td> <td>1208.33</td> <td>1.0491 (1.0039 - 1.0963)</td> </tr> <tr> <td>AUC_{0-∞} (µg·h/L)</td> <td>14543.58</td> <td>15001.72</td> <td>0.9695 (0.9399 - 1.0000)</td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric mean ratio of Formulation II to Reference CI: Confidence interval</p> <p>[안전성]</p> <ul style="list-style-type: none"> 평가항목 : 자타각 증상 등 이상반응, 신체검진, 활력징후, 임상실험실검사, 심전도 24명 중 8명(18건)의 TEAE이 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었으며 회복됨. ADR은 5명(9건) 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었음. 중대한 이상반응 및 사망이나 이상반응으로 인한 중도탈락한 시험대상자는 없었으며, 임상실험실검사, 활력징후, 신체검사와 심전도검사에서 임상적의미를 갖는 이상소견은 없었음. 	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)	Formulation I (N=20)	Reference (N=20)	C _{max} (µg/L)	1297.87	1208.33	1.0741 (1.0277 - 1.1226)	AUC _{0-∞} (µg·h/L)	14738.44	15001.72	0.9825 (0.9524 - 1.0135)	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)	Formulation II (N=20)	Reference (N=20)	C _{max} (µg/L)	1267.69	1208.33	1.0491 (1.0039 - 1.0963)	AUC _{0-∞} (µg·h/L)	14543.58	15001.72	0.9695 (0.9399 - 1.0000)
Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)																														
	Formulation I (N=20)	Reference (N=20)																															
C _{max} (µg/L)	1297.87	1208.33	1.0741 (1.0277 - 1.1226)																														
AUC _{0-∞} (µg·h/L)	14738.44	15001.72	0.9825 (0.9524 - 1.0135)																														
Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio* (90% CI)																														
	Formulation II (N=20)	Reference (N=20)																															
C _{max} (µg/L)	1267.69	1208.33	1.0491 (1.0039 - 1.0963)																														
AUC _{0-∞} (µg·h/L)	14543.58	15001.72	0.9695 (0.9399 - 1.0000)																														

[A125_02BE2226] 건강한 성인 자원자를 대상으로 CKD-379 투여시와 D759, D745 및 D150 병용투여시의 약동학적 특성 및 안전성/내약성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 2기, 2군, 교차임상시험(2023.02.27. ~ 2023.04.10.)

1상	생물학적 동등성	무작위배정 공개 단회투여 2X2 교차	건강한 성인	<p>시험약:</p> <p>CKD-379(시타/엠 파/메트 100/25/1000mg) (벋치번호 : HQ002HF5)</p> <p>대조약 1 : D759 (자누비아정, 한국 엠에스디(주), 시타글립틴 100mg) (벋치번호 : U024424)</p> <p>대조약 2 : D745(자디양정25밀리그램, 한국베링거인겔하임(주)(벋치번호: C78458)</p> <p>대조약 3 : D150(글루코파지엑스알서방정, (주)머크, 메트포르민 1000mg) (벋치번호 : YK0223)</p> <p>고지방식이 후 시험약 1정 또는 대조약 각 1정 총 3정을 1회 복용</p>	<p>[약동학]</p> <ul style="list-style-type: none"> 혈중 시타글립틴, 엠 파글리플로진, 메트포르민의 농도 채혈시각 : 0, 0.33, 0.67, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 24(2d0h), 36(2d12h), 48h(3d0h) 1차 평가변수 : C_{max}, AUC_{last} 2차 평가변수 : AUC_{inf}, T_{max}, t_{1/2}, Vd/F, CL/F 결과 : CKD-379와 각 대조약의 병용투여 시 산출된 sitagliptin, empagliflozin 및 metformin의 C_{max}와 AUC_{last}에 대한 기하평균비와 90% 신뢰구간이 모두 생물학적동등성범위인 0.8-1.25 내에 포함되어 시험약과 대조약은 약동학적 특성이 동등한 것으로 확인 <p>Table 10. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Sitagliptin between Test and Reference</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=30)</th> <th>Reference (N=30)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>C_{max} (µg/L)</td> <td>339.97</td> <td>347.70</td> <td>0.9246 (0.8585 - 0.9957)</td> </tr> <tr> <td>AUC_{0-∞} (µg·h/L)</td> <td>2194.12</td> <td>2164.68</td> <td>1.0093 (0.9919 - 1.0270)</td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Test to Reference CI: Confidence interval</p> <p>Table 12. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Empagliflozin between Test and Reference</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=30)</th> <th>Reference (N=30)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>C_{max} (µg/L)</td> <td>313.38</td> <td>314.07</td> <td>0.9978 (0.9304 - 1.0701)</td> </tr> <tr> <td>AUC_{0-∞} (µg·h/L)</td> <td>3133.58</td> <td>2994.34</td> <td>1.0465 (1.0201 - 1.0735)</td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Test to Reference CI: Confidence interval</p> <p>Table 14. Geometric Mean Ratio and 90% Confidence Interval of Metformin between Test and Reference</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=30)</th> <th>Reference (N=30)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>C_{max} (µg/L)</td> <td>1342.51</td> <td>1208.39</td> <td>1.1110 (1.0630 - 1.1611)</td> </tr> <tr> <td>AUC_{0-∞} (µg·h/L)</td> <td>13754.28</td> <td>14468.27</td> <td>0.9507 (0.9242 - 0.9778)</td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Test to Reference CI: Confidence interval</p> <p>[안전성]</p>	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Test (N=30)	Reference (N=30)	C _{max} (µg/L)	339.97	347.70	0.9246 (0.8585 - 0.9957)	AUC _{0-∞} (µg·h/L)	2194.12	2164.68	1.0093 (0.9919 - 1.0270)	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Test (N=30)	Reference (N=30)	C _{max} (µg/L)	313.38	314.07	0.9978 (0.9304 - 1.0701)	AUC _{0-∞} (µg·h/L)	3133.58	2994.34	1.0465 (1.0201 - 1.0735)	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Test (N=30)	Reference (N=30)	C _{max} (µg/L)	1342.51	1208.39	1.1110 (1.0630 - 1.1611)	AUC _{0-∞} (µg·h/L)	13754.28	14468.27	0.9507 (0.9242 - 0.9778)
Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																												
	Test (N=30)	Reference (N=30)																																													
C _{max} (µg/L)	339.97	347.70	0.9246 (0.8585 - 0.9957)																																												
AUC _{0-∞} (µg·h/L)	2194.12	2164.68	1.0093 (0.9919 - 1.0270)																																												
Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																												
	Test (N=30)	Reference (N=30)																																													
C _{max} (µg/L)	313.38	314.07	0.9978 (0.9304 - 1.0701)																																												
AUC _{0-∞} (µg·h/L)	3133.58	2994.34	1.0465 (1.0201 - 1.0735)																																												
Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																												
	Test (N=30)	Reference (N=30)																																													
C _{max} (µg/L)	1342.51	1208.39	1.1110 (1.0630 - 1.1611)																																												
AUC _{0-∞} (µg·h/L)	13754.28	14468.27	0.9507 (0.9242 - 0.9778)																																												

					<ul style="list-style-type: none"> 평가항목 : 자타각 증상 등 이상반응, 신체검진, 활력징후, 임상실험실검사, 심전도 32명 중 12명(20건)의 TEAE이 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었으며 회복됨. ADR은 3명(3건) 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었음. 중대한 이상반응 및 사망이나 이상반응으로 인한 중도탈락한 시험대상자는 없었으며, 임상실험실검사, 활력징후, 신체검사 및 심전도검사에서 임상적의미를 갖는 이상소견은 없었음.
--	--	--	--	--	--

[A125_04BE2302] 건강한 성인에서 CKD-379의 약동학적 특성 및 안전성을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 식후, 단회투여, 교차임상시험(2023.06.02. ~ 2023.06.28)

1상	생물학적 동등성	무작위배정 공개 단회투여 2X2 교차	건강한 성인 목표 : 32명 등록 : 33명 투여 : 32명 완료 : 26명 분석 : 26명	시험약: CKD-379(시타/엠 파/메트 50/12.5/750mg) 2정 (벋치번호 : IQ001IJ0) 대조약 1 : D759 (자누비아정, 한국 엠에스디㈜, 시타글립틴 100mg) (벋치번호 : U024424) 대조약 2 : D745(자디양정25밀리그램, 한국베링거인겔하임(주))(벋치번호: C78458) 대조약 3 : D150(글루코파지엑스알 1000밀리그램서방정, (주)머크, 메트포르민 1000mg) (벋치번호 : YK0223) 대조약 4 : D029(글루코파지엑스알 서방정, (주)머크, 메트포르민 500mg) (벋치번호 : Y09286) 고지방식이 후 시험약 2정 또는 대조약 각 1정 총 4정을 1회 복용	[약동학] • 혈중 시타글립틴, 엠 파글리플로진, 메트포르민의 농도 • 채혈시각 : 0, 0.25, 0.5, 0.75, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 32, 48h • 1차 평가변수 : C_{max} , AUC_{last} • 2차 평가변수 : AUC_{inf} , T_{max} , $t_{1/2}$, Vd/F , CL/F • 결과 : CKD-379(시타/엠 파/메트 50/12.5/750mg) 2정과 각 대조약의 병용투여 시 산출된 sitagliptin, empagliflozin 및 metformin의 C_{max} 와 AUC_{last} 에 대한 기하평균비와 90% 신뢰구간이 모두 생물학적동등성범위인 0.8-1.25 내에 포함되어 시험약과 대조약은 약동학적 특성이 동등한 것으로 확인 표 11:7 Sitagliptin 의 치료군 간 1 차 약동학 평가변수 비교 결과 <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Pharmacokinetic Parameter (unit)</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)</th> <th rowspan="2">Intra CV²(%)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=28)</th> <th>Reference (N=28)</th> <th>Point Estimate</th> <th>90% Confidence Interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t (h*ng mL)</td> <td>3754.12</td> <td>3669.21</td> <td>1.0231</td> <td>1.0045 - 1.0421</td> <td>4.02</td> </tr> <tr> <td>C_{max} (ng/mL)</td> <td>397.75</td> <td>452.86</td> <td>0.8783</td> <td>0.8226 - 0.9378</td> <td>14.41</td> </tr> </tbody> </table> Note: Test=CKD-379 2 정 단회투여, Reference=자누비아정 100 밀리그램 1 정, 자디양정 25 밀리그램 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1000 밀리그램 1 정 병용투여 General linear mixed model with Sequence, Treatment, Period effect as fixed effect and sequence nested subject effect as random effect ² 개체내 변동계수 = $\sqrt{\exp((\text{로그변환된 값의 개체내 표준편차})^2 - 1)} \times 100$ 표 11:8 Empagliflozin 의 치료군 간 1 차 약동학 평가변수 비교 결과 <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Pharmacokinetic Parameter (unit)</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)</th> <th rowspan="2">Intra CV²(%)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=28)</th> <th>Reference (N=28)</th> <th>Point Estimate</th> <th>90% Confidence Interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t (h*ng mL)</td> <td>3482.49</td> <td>3299.11</td> <td>1.0556</td> <td>1.0182 - 1.0944</td> <td>7.91</td> </tr> <tr> <td>C_{max} (ng/mL)</td> <td>364.34</td> <td>360.65</td> <td>1.0102</td> <td>0.9474 - 1.0773</td> <td>14.13</td> </tr> </tbody> </table> Note: Test=CKD-379 2 정 단회투여, Reference=자누비아정 100 밀리그램 1 정, 자디양정 25 밀리그램 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1000 밀리그램 1 정 병용투여 General linear mixed model with Sequence, Treatment, Period effect as fixed effect and sequence nested subject effect as random effect ² 개체내 변동계수 = $\sqrt{\exp((\text{로그변환된 값의 개체내 표준편차})^2 - 1)} \times 100$ 표 11:9 Metformin 의 치료군 간 1 차 약동학 평가변수 비교 결과 <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Pharmacokinetic Parameter (unit)</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)</th> <th rowspan="2">Intra CV²(%)</th> </tr> <tr> <th>Test (N=28)</th> <th>Reference (N=28)</th> <th>Point Estimate</th> <th>90% Confidence Interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t (h*ng mL)</td> <td>19801.36</td> <td>20213.21</td> <td>0.9796</td> <td>0.9530 - 1.0070</td> <td>6.03</td> </tr> <tr> <td>C_{max} (ng/mL)</td> <td>1726.74</td> <td>1587.61</td> <td>1.0876</td> <td>1.0490 - 1.1277</td> <td>7.93</td> </tr> </tbody> </table> Note: Test=CKD-379 2 정 단회투여, Reference=자누비아정 100 밀리그램 1 정, 자디양정 25 밀리그램 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1 정, 글루코파지엑스알서방정 1000 밀리그램 1 정 병용투여 General linear mixed model with Sequence, Treatment, Period effect as fixed effect and sequence nested subject effect as random effect ² 개체내 변동계수 = $\sqrt{\exp((\text{로그변환된 값의 개체내 표준편차})^2 - 1)} \times 100$	Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval	AUC _t (h*ng mL)	3754.12	3669.21	1.0231	1.0045 - 1.0421	4.02	C _{max} (ng/mL)	397.75	452.86	0.8783	0.8226 - 0.9378	14.41	Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval	AUC _t (h*ng mL)	3482.49	3299.11	1.0556	1.0182 - 1.0944	7.91	C _{max} (ng/mL)	364.34	360.65	1.0102	0.9474 - 1.0773	14.13	Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval	AUC _t (h*ng mL)	19801.36	20213.21	0.9796	0.9530 - 1.0070	6.03	C _{max} (ng/mL)	1726.74	1587.61	1.0876	1.0490 - 1.1277	7.93
Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)																																																																		
	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval																																																																			
AUC _t (h*ng mL)	3754.12	3669.21	1.0231	1.0045 - 1.0421	4.02																																																																		
C _{max} (ng/mL)	397.75	452.86	0.8783	0.8226 - 0.9378	14.41																																																																		
Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)																																																																		
	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval																																																																			
AUC _t (h*ng mL)	3482.49	3299.11	1.0556	1.0182 - 1.0944	7.91																																																																		
C _{max} (ng/mL)	364.34	360.65	1.0102	0.9474 - 1.0773	14.13																																																																		
Pharmacokinetic Parameter (unit)	Geometric LS Mean		Geometric LS Mean Ratio (Test / Reference)		Intra CV ² (%)																																																																		
	Test (N=28)	Reference (N=28)	Point Estimate	90% Confidence Interval																																																																			
AUC _t (h*ng mL)	19801.36	20213.21	0.9796	0.9530 - 1.0070	6.03																																																																		
C _{max} (ng/mL)	1726.74	1587.61	1.0876	1.0490 - 1.1277	7.93																																																																		

					<p>[안전성]</p> <ul style="list-style-type: none"> 평가항목 : 자타각 증상 등 이상반응, 신체검진, 활력징후, 임상실험실검사, 심전도 32명 중 16명(27건)의 TEAE이 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었으며 회복됨. ADR은 13명(21건) 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었음. 중대한 이상반응 및 사망이나 이상반응으로 인한 중도탈락한 시험대상자는 없었으며, 임상실험실검사, 활력징후, 신체검사 및 심전도검사에서 임상적 의미를 갖는 이상소견은 없었음.
--	--	--	--	--	---

[A125_05FDI2310] 건강한 성인에서 음식물이 CKD-379의 약동학적 특성 및 안전성에 미치는 영향을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 단회투여, 교차설계, 제 1상 임상시험 (2023.11.21. ~ 2023.12.06.)

1상	식이 영향 평가	무작위배정 공개 단회투여 2X2 교차	건강한 성인 목표 : 28명 등록 : 28명 투여 : 28명 완료 : 27명 분석 : 28명	시험약: CKD-379(시타/엠 파/메 트 50/12.5/750mg) 2정 (뱃치번호 : IQ001IJ0) 고지방식이 식사 후 또는 공복상태에서 시험약 2정 투여	<p>[약동학]</p> <ul style="list-style-type: none"> 혈중 시타글립틴, 엠 파글리플로진, 메트포르민의 농도 채혈시각 : 0, 0.25, 0.5, 0.75, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 12, 24, 48h 1차 평가변수 : C_{max}, AUC_{last} 2차 평가변수 : AUC_{inf}, T_{max}, $t_{1/2}$, Vd/F, CL/F 결과 : 공복 상태 대비 고지방 식사 후 투여 시 (업체 요청으로 결과표 비공개) <p>Table 9 Comparison of pharmacokinetic parameters of Empagliflozin between fed and fasting state (Pharmacokinetic set)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Substance</th> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Fed (N=28)</th> <th>Fasted (N=27)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Empagliflozin</td> <td>C_{max} ($\mu\text{g/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Fed to Fasted CI: Confidence Interval</p> <p>Table 11 Comparison of pharmacokinetic parameters of Sitagliptin between fed and fasting state (Pharmacokinetic set)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Substance</th> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Fed (N=28)</th> <th>Fasted (N=27)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Sitagliptin</td> <td>C_{max} ($\mu\text{g/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Fed to Fasted CI: Confidence Interval</p> <p>Table 13 Comparison of pharmacokinetic parameters of Metformin between fed and fasting state (Pharmacokinetic set)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Substance</th> <th rowspan="2">Parameter</th> <th colspan="2">Geometric LS Mean</th> <th rowspan="2">Geometric Mean Ratio (90% CI)</th> </tr> <tr> <th>Fed (N=28)</th> <th>Fasted (N=27)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Metformin</td> <td>C_{max} ($\mu\text{g/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>* Geometric Mean Ratio of Fed to Fasted CI: Confidence Interval</p> <p>[안전성]</p> <ul style="list-style-type: none"> 평가항목 : 이상사례, 임상실험실 검사, 활력징후, 신체검사, 심전도 검사, 혈당 검사 28명 중 8명(16건)의 TEAE이 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었으며 회복됨. ADR은 7명(10건) 발생하였고, 모두 경증(Mild)이었음. 중대한 이상반응 및 사망이나 이상반응 	Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Fed (N=28)	Fasted (N=27)	Empagliflozin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)				AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)				Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Fed (N=28)	Fasted (N=27)	Sitagliptin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)				AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)				Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)	Fed (N=28)	Fasted (N=27)	Metformin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)				AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)			
Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																																	
		Fed (N=28)	Fasted (N=27)																																																		
Empagliflozin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)																																																				
	AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)																																																				
Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																																	
		Fed (N=28)	Fasted (N=27)																																																		
Sitagliptin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)																																																				
	AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)																																																				
Substance	Parameter	Geometric LS Mean		Geometric Mean Ratio (90% CI)																																																	
		Fed (N=28)	Fasted (N=27)																																																		
Metformin	C_{max} ($\mu\text{g/L}$)																																																				
	AUC_t ($\mu\text{g}\cdot\text{h/L}$)																																																				

으로 인한 중도탈락한 시험대상자는 없었으며, 임상실험실검사, 활력징후, 신체검사 및 심전도검사서 임상적의미를 갖는 이상소견은 없었음.

[A125_06FDI2411] 건강한 성인에서 음식물이 CKD-379의 약동학적 특성과 안전성에 미치는 영향을 평가하기 위한 공개, 무작위 배정, 단회투여, 교차설계, 제1상 임상시험(2024.11.24. ~ 2024.12.17.)

1상	식이 영향 평가	무작위배정 공개 단회투여 2X2 교차	건강한 성인 목표 : 30명 등록 : 30명 투여 : 30명 완료 : 29명 분석 : 29명	시험약: CKD-379(시타/엠 파/메 트 100/25/1000mg) (뱃치번호 : HQ002HF5) 고지방식이 식사 후 또는 공복상태에서 시험약 1정 투여	<p>[약동학]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 혈중 시타글립틴, 엠 파글리플로진, 메트포르민의 농도 • 채혈시각 : 0, 0.25, 0.5, 0.75, 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 12, 24, 48h • 1차 평가변수 : C_{max}, AUC_{last} • 2차 평가변수 : AUC_{inf}, T_{max}, $t_{1/2}$, Vd/F, CL/F • 결과 : 공복 상태 대비 고지방 식사 후 투여 시 메트포르민의 C_{max} 및 AUC_t의 90% 신뢰구간이 80 - 125%의 범위를 벗어나(C_{max} 하향, AUC 상향) 건강한 성인에서 경구 투여 시 음식물이 약동학적 특성에 미치는 영향이 있음을 확인됨. 메트포르민의 AUC는 기존 문헌 등에서 보고된 값보다 높은 경향을 보였음. <p>(업체 요청으로 결과표 비공개)</p> <table border="1"> <caption>Table. Comparison of PK Parameters for Sitagliptin from Treatment Groups</caption> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameters (unit)</th> <th colspan="2">Geometric Mean</th> <th colspan="2">Geometric Mean Ratio (T2 / T1)</th> </tr> <tr> <th>T1 (N=29)</th> <th>T2 (N=25)</th> <th>Point Estimate</th> <th>95% confidence interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T1: CKD-379 100/25/3000mg</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T2: CKD-379 100/25/3000mg</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <table border="1"> <caption>Table. Comparison of PK Parameters for Sitagliptin from Treatment Groups</caption> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameters (unit)</th> <th colspan="2">Geometric Mean</th> <th colspan="2">Geometric Mean Ratio (T2 / T1)</th> </tr> <tr> <th>T1 (N=29)</th> <th>T2 (N=25)</th> <th>Point Estimate</th> <th>95% confidence interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T1: CKD-379 100/25/1000mg</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T2: CKD-379 100/25/1000mg</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <table border="1"> <caption>Table. Comparison of PK Parameters for Sitagliptin from Treatment Groups</caption> <thead> <tr> <th rowspan="2">Parameters (unit)</th> <th colspan="2">Geometric Mean</th> <th colspan="2">Geometric Mean Ratio (T2 / T1)</th> </tr> <tr> <th>T1 (N=29)</th> <th>T2 (N=25)</th> <th>Point Estimate</th> <th>95% confidence interval</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T1: CKD-379 100/25/3000mg 1정 공복상태 경구 투여</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>T2: CKD-379 100/25/3000mg 1정 식후상태 경구 투여</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>[안전성]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 평가항목 : 이상사례, 임상실험실 검사, 활력징후, 신체검사, 심전도 검사, 혈당 검사 • 30명의 대상자 중 6명에서 총 10건의 이상 반응(TEAE)이 발생하였고, 모두 약물이상 반응(ADR)이었으며, 경증(Mild)이었고 회복됨을 확인함. 중대한 이상반응은 발생하지 	Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)		T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval	AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)					C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)					T1: CKD-379 100/25/3000mg					T2: CKD-379 100/25/3000mg					Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)		T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval	AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)					C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)					T1: CKD-379 100/25/1000mg					T2: CKD-379 100/25/1000mg					Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)		T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval	AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)					C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)					T1: CKD-379 100/25/3000mg 1정 공복상태 경구 투여					T2: CKD-379 100/25/3000mg 1정 식후상태 경구 투여				
Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)																																																																																									
	T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval																																																																																								
AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
T1: CKD-379 100/25/3000mg																																																																																												
T2: CKD-379 100/25/3000mg																																																																																												
Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)																																																																																									
	T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval																																																																																								
AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
T1: CKD-379 100/25/1000mg																																																																																												
T2: CKD-379 100/25/1000mg																																																																																												
Parameters (unit)	Geometric Mean		Geometric Mean Ratio (T2 / T1)																																																																																									
	T1 (N=29)	T2 (N=25)	Point Estimate	95% confidence interval																																																																																								
AUC_t ($hr \cdot ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
C_{max} ($ng \cdot mL^{-1}$)																																																																																												
T1: CKD-379 100/25/3000mg 1정 공복상태 경구 투여																																																																																												
T2: CKD-379 100/25/3000mg 1정 식후상태 경구 투여																																																																																												

					않았고, 이상반응으로 인해 사망하거나 임상시험에서 중도탈락한 시험대상자는 없었음.
--	--	--	--	--	---

• 비교용출 시험

[10/100/1000mg]

- 제출자료: 자사의 생동성을 입증한 고함량 제제(25/100/1000mg)와의 비교용출시험자료(의동고시조건)
- 시험결과
- 시타글립틴 : 의동고시조건에서 대조약과 시험약 모두 15분 이내 85% 이상 도달하였으며, 동등함
- 엠파글리플로진 : 의동고시조건에서 대조약과 시험약 모두 15분 이내 85% 이상 도달하였으며, 동등함
- 메트포르민
 - pH1.2 : 대조약 또는 시험약이 규정된 시험시간 이내에 평균용출률이 80% 미만인 경우로, 대조약 또는 시험약에서 연속 세시점의 평균용출률이 더 이상 변하지 않는(5% 이내 변화) 시점 중 최초시점만 포함하여 유사성인자를 산출하였을 때 50 이상으로 동등하였음. 평균용출률의 변이계수는 첫 번째 비교시점에서 20% 이내, 그 외 비교시점에서 10%를 초과하지 않았으며, 모든 비교시점에서 두 제제간의 평균용출률 차이가 ±15% 이내였음
 - pH4.5 pH 6.8, 물 : 대조약 또는 시험약이 규정된 시험시간 이내에 평균용출률이 80% 이상인 경우로, 대조약 또는 시험약의 평균용출률이 80% 이상인 최초 시점만 포함하여 유사성인자를 산출하였을 때, 50 이상으로 동등하였음. 평균용출률의 변이계수는 첫 번째 비교시점에서 20% 이내, 그 외 비교시점에서 10%를 초과하지 않았으며, 모든 비교시점에서 두 제제간의 평균용출률 차이가 ±15% 이내였음

[5/50/750mg]

- 제출자료: 자사의 생동성을 입증한 고함량 제제(12.5/50/750mg)와의 비교용출시험자료(의동고시조건)
- 시험결과
- 시타글립틴 : 의동고시조건에서 대조약과 시험약 모두 15분 이내 85% 이상 도달하였으며, 동등함
- 엠파글리플로진 : 의동고시조건에서 대조약과 시험약 모두 15분 이내 85% 이상 도달하였으며, 동등함
- 메트포르민
 - pH1.2: 대조약 또는 시험약이 규정된 시험시간 이내에 평균용출률이 80%미만인 경우로, 유사성인자(f2)값이 50이상이고, 평균용출률의 변이계수는 첫 번째 비교시점에서 20% 이내, 그 외 비교시점에서 10%를 초과하지 않았으며, 모든 비교시점에서 두 제제간의 평균용출률 차이가 ±15% 이내로 동등함.
 - pH4.0, pH6.8 : 대조약 또는 시험약이 30분 이후 규정된 시험시간 이내에 평균용출률이 80% 이상인 경우로, 유사성인자(f2)값이 50이상이고, 평균용출률의 변이계수는 첫 번째 비교시점에서 20% 이내, 그 외 비교시점에서 10%를 초과하지 않았으며, 모든 비교시점에서 두 제제간의 평균용출률 차이가 ±15% 이내로 동등함.

6.4. 임상약리시험

• 약물-약물상호작용(DDI)

단계	시험 (번호/저널명)	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여기간	평가항목	결과
임상약리시험							
1상	[A125_03DDI2228] 건강한 성인 자원자를 대상으로 D745, D759, D150을 투여 시 안전성과 약동학 특성을 평가하기 위		건강한 성인				- 시험대상자수 : 24명 (완료 20명) [투여용량 및 투여기간] • D745 : 자디양정25밀리그램(엠파글리플로진), 한국베링거인겔하임

단계	시험 (번호/저널명)	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여기간	평가항목	결과																														
	한 공개, 무작위배정, 반복투여, 3원·교차 임상시험			<table border="1"> <thead> <tr> <th>투약군</th> <th>Period 1(5일)</th> <th rowspan="6">Wash-out period (7일)</th> <th>Period 2(5일)</th> <th rowspan="6">Wash-out period (7일)</th> <th>Period 3(5일)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A</td> <td>D745</td> <td>D759 + D150</td> <td>D745 + D759 + D150</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>D745</td> <td>D745 + D759 + D150</td> <td>D759 + D150</td> </tr> <tr> <td>C</td> <td>D759 + D150</td> <td>D745</td> <td>D745 + D759 + D150</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>D759 + D150</td> <td>D745 + D759 + D150</td> <td>D745</td> </tr> <tr> <td>E</td> <td>D745 + D759 + D150</td> <td>D745</td> <td>D759 + D150</td> </tr> <tr> <td>F</td> <td>D745 + D759 + D150</td> <td>D759 + D150</td> <td>D745</td> </tr> </tbody> </table>	투약군	Period 1(5일)	Wash-out period (7일)	Period 2(5일)	Wash-out period (7일)	Period 3(5일)	A	D745	D759 + D150	D745 + D759 + D150	B	D745	D745 + D759 + D150	D759 + D150	C	D759 + D150	D745	D745 + D759 + D150	D	D759 + D150	D745 + D759 + D150	D745	E	D745 + D759 + D150	D745	D759 + D150	F	D745 + D759 + D150	D759 + D150	D745			<p>(주), 배치번호 : E36568</p> <ul style="list-style-type: none"> · D759 : 자누비아정100밀리그램(시타글립틴인산염수화물), 한국엠에스디(주), 배치번호 : W024522 · D150 : 글루코파지엑스알1000밀리그램서방정(메트포르민염산염), 머크(주), 배치번호 : Y13285 <p>[평가항목]</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1차 평가변수 : empagliflozin, sitagliptin, metformin의 Cmax, AUCt • 2차 평가변수 : empagliflozin, sitagliptin, metformin의 Tmax,ss, t1/2,ss, CLss/F, Vdss/F, PTF <p>[시험결과]</p> <ul style="list-style-type: none"> • empagliflozin, sitagliptin, metformin의 단독투여 대비 3제 병용투여 시의 empagliflozin의 Cmax,ss, AUC τ 의 기하평균비의 점추정치 (90% 신뢰구간)은 모두 동등성 범위(0.8 - 1.25)에 포함됨 • 24명 중 18명(29건)의 이상사례가 발생했으며, 약물이상반응은 15명(24건)이었음. 이상반응 발생 양상은 구간 통계적으로 유의한 차이가 없었고, 중대한 이상사례는 발생하지 않음.
투약군	Period 1(5일)	Wash-out period (7일)	Period 2(5일)	Wash-out period (7일)	Period 3(5일)																																
A	D745		D759 + D150		D745 + D759 + D150																																
B	D745		D745 + D759 + D150		D759 + D150																																
C	D759 + D150		D745		D745 + D759 + D150																																
D	D759 + D150		D745 + D759 + D150		D745																																
E	D745 + D759 + D150		D745		D759 + D150																																
F	D745 + D759 + D150	D759 + D150	D745																																		

6.5. 유효성 및 안전성

6.5.1. 유효성·안전성시험 개요

- 임상3상 1건 제출

단계	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상환자	투여용량	투여 기간	평가항목	결과
Metformin + Sitagliptin(100mg) add-on Empagliflozin(10mg /25mg)							
3상	[A127_02DM2 210] D150과 D759 병용요법 으로 혈당이 적 절하게 조절되	무작위배 정. 이중 눈 가림, 다기관, 치료적확	(주연구)총 172명 (등재 172/완료162) Randomized : 54/54/54 FAS: 57/58/56	• 시험약 : D745(엠파글리플로 진) 10mg, 25mg - 매일 일정한 시간에 1정씩 경구투여 • 위약: 시험약의 위약	(주연구) 24주 (연장기) 28주	[유효성] •(1차)기저치(baseline) 대비 24주 후 당화혈 색소(HbA1c)의 변화 량	[유효성] • 1차 평가변수: 우월성 입증 * 베이스라인 대비 24주째 HbA1c 변화량(LS mean) : 시험군 -0.93% vs 대조군

<p>지 않는 제2형 당뇨병으로 D150, D759 및 D745 병용 투여의 유효성과 안전성을 비교 평가하기 위한 무작위배정, 이중눈가림, 다기관, 치료적확증, 제3상 임상 시험</p>	<p>증, 제3상 임상시험</p>	<p>PPS: 54/53/51</p> <ul style="list-style-type: none"> 최소 8주 이상 경구용 혈당 강하제를 복용한 환자로, 당화혈색소(HbA1c) 7~10%인 환자 	<ul style="list-style-type: none"> 병용약1: 자누비아정 100mg, 한국엠에스디(주) 병용약2-1: 글루코파지정500밀리그램(메트포르민염산염), (주)유유제약 병용약2-2: 유한메트포르민서방정 750mg(메트포르민염산염), (주)유한양행 병용약2-3: 글루파정850밀리그램(메트포르민염산염), (주)다림바이오텍 병용약2-4: 글루코파지엑스알서방정1000밀리그램(메트포르민염산염), 머크(주) <p>• 배경요법 : 메트포르민 $\geq 1,000$ mg, 시타글립틴 100mg</p> <p>* 연장기 대조군 위약→시험약 10mg 투여</p>	<p>•(2차) - 기저치(baseline) 대비 12주 후 HbA1c 변화량 - 기저치(baseline) 대비 12주/24주 후 공복혈당농도(FPG) 변화량 - 24주 시점의 당화혈색소 (HbA1c)가 6.5%, 7% 미만인 대상자의 비율</p> <p>•(탐색적) - 기저치(baseline) 대비 4/12/24주 후 체중, 허리둘레 및 UACR 변화량</p> <p>[안전성 평가] 활력징후, 신체검사, 이상반응, 실험실 검사 등</p>	<p>-0.19% : 시험군II -0.95% vs 대조군 -0.19%</p> <p>* 구간 변화량 평균 차이 : 시험군 I -0.74% [95% CI (-1.04, -0.44), p<0.0001] 시험군 II -0.76% [95% CI (-1.07, -0.46), p<0.0001]</p> <p>• (치료기) 2차 평가변수 - 기저치(baseline) 대비 12주 후 HbA1c 변화량 : 시험군 -0.99% vs 대조군 -0.15% 비 4/12/24주 후 체중, 허리둘레 및 UACR 변화량 : 시험군II -0.97% vs 대조군 -0.12%</p> <p>* 구간 변화량 평균 차이 : 시험군 I -0.84% [95% CI (-1.13, -0.54), p<0.0001] 시험군 II -0.85% [95% CI (-1.14, -0.56), p<0.0001]</p> <p>- 기저치(baseline) 대비 12주/24주 후 공복혈당농도(FPG) 변화량 : 시험군 I -34.58(±5.14) mg/dL, -32.25(±4.62) mg/dL, all p<0.0001 : 시험군 II -33.04(±5.34) mg/dL, -32.56(±4.78) mg/dL, all p<0.0001</p> <p>- 24주 시점의 당화혈색소 (HbA1c)가 6.5%, 7% 미만인 시험대상자의 비율 : 7%미만 47.37% vs 43.10% vs 21.43%(p=0.0040, 0.0143) : 6.5% 미만 21.05% vs 17.24% vs 3.57% (p=0.00052, 0.0174)</p> <p>[안전성] - 이상반응, 약물이상반응 및 중대한 이상반응은 구간 통계적 차이가 없음 * 주연구기간동안 약물이상반응은 시험군 I 4명(7.02%, 5건), 시험군 II 3명(5.17%, 5건), 대조군 8명(4.68%, 11건) - 주연구기간 동안 이상반응은 38명(56건), 약물이상반응은 8명(11건), 중대한 이상반응은 5명(6건) 발생하였고, 중대한 약물이상반응은 발생하지 않음. - 주연구기간 동안 가장 많이 발생한 약물이상반응은 Chest pain, Weight decreased, Vulvovaginal pruritus 각 2명(2건)으로 약물이상반응 발현율은 구간 통계적 유의한 차이가 없었음. - 중대한 이상반응으로 주연구기간동안 시험군 I에서 Bladdertransitional cell carcinoma, Prostate cancer, 시험군 II에서 Biliary obstruction, Appendicitis perforated, Renal cell carcinoma, 대조군에서 Forearm fracture이 발현되었으며 구간 통계적 유의한 차이는 없었고, 인과관계가 적거나 없었음 - 중대한 약물이상반응은 보고되지 않음. - 투여 중단을 야기한 이상반응은 6명(3.51%, 9건) 보고되었으며, 시험군 I 3명(5.26%, 4건), 시험군 II 3명(5.17%, 5건)으로 통계적으로 유의하지 않았음. - 실험실검사 및 심전도, 신체검사 등에서 유의적 차이</p>
---	--------------------	---	---	---	---

							는 발생하지 않았음 - 주연구 및 연장연구 간 안 전성 프로파일의 차이는 확 인되지 않음
--	--	--	--	--	--	--	--

6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

- [A127_02DM2210] D150과 D759 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 D150, D759 및 D745 병용투여의 유효성과 안전성을 비교평가하기 위한 무작위 배정, 이중눈가림, 다기관, 치료적 확증, 제3상 임상시험 (2022.09.14. ~ 2024.07.23.)
- 시험목적
 - 1차 목적 : 각 투여군에서 기저치(baseline) 대비 24주 후의 당화혈색소(HbA1c)의 변화량을 비교하여, Metformin(D150), Sitagliptin(D759) 및 Empagliflozin(D745)를 병용투여한군이 Metformin(D150), Sitagliptin(D759) 및 위약을 병용투여한 군에 비해 당화혈색소의 감소 효과가 우월하다는 것을 증명하고자 함.
 - 2차 목적 :
 - 1) Fasting plasma glucose의 기저치로부터 24주 후의 변화 비교.
 - 2) 24주 시점의 당화혈색소(HbA1c)가 6.5%, 7% 미만인 시험대상자 비율 비교
 - 3) 활력징후, 이상반응, 실험실검사 등을 통하여 약물의 안전성 평가
 - 4) 신체검사, vital sign, 실험실검사, 이상반응 등을 통하여 약물의 안전성 평가
- 유효성평가결과
 - 메트포르민($\geq 1000\text{mg}$)과 시타글립틴 100mg으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 엠파글리플로진 10mg 또는 25mg을 병용투여하는 24주간의 치료기 및 28주간의 연장기로 설정된 임상 3상으로, 치료기에 대한 자료만 우선 제출됨.
 - 주분석 FAS 171명, 보조분석 PPS 158명을 대상으로 하며, 1차 유효성평가변수인 24주 시점의 HbA1c 변화량에 대한 분석 결과, 시험군 I(엠파글리플로진 10mg) 및 시험군 II(엠파글리플로진 25mg)에서 대조군 대비 통계적으로 유의하게 감소하여 우월성을 입증함(시험군 I 군간차이: $-0.74(\pm 0.15)\%$, $p < 0.0001$, 시험군 II 군간차이: $-0.76(\pm 0.15)\%$, $p < 0.0001$)
 - 2차 유효성평가변수인 기저치 대비 12주 시점의 HbA1c 변화량에서도 시험군 I(엠파글리플로진 10mg) 및 시험군 II(엠파글리플로진 25mg)에서 대조군 대비 통계적으로 유의하게 감소함(시험군 I 군간차이: $-0.84(\pm 0.15)\%$, $p < 0.0001$, 시험군 II 군간차이: $-0.85(\pm 0.15)\%$, $p < 0.0001$). 기저치 대비 12주 및 24주 FPG 변화량에서도 시험군 I(엠파글리플로진 10mg) 및 시험군 II(엠파글리플로진 25mg)에서 대조군 대비 통계적으로 유의하게 감소함(시험군 I 군간차이: $-34.58(\pm 5.14)$ mg/dL, $-32.25(\pm 4.62)$ mg/dL, $p < 0.0001$, 시험군 II 군간차이: $-33.04(\pm 5.34)$ mg/dL, $-32.56(\pm 4.78)$ mg/dL, $p < 0.0001$)
 - 24주 시점의 HbA1c 6.5% 미만인 대상자 비율 및 7% 미만인 대상자 비율에서 시험군 I은 21.05%(12/57명), 47.37%(27/57명), 시험군 II는 17.24%(10/58명), 43.10%(25/58명), 대조군은 3.57%(2/56명), 21.43%(12/56명)로 시험군 I, II에서 대조군 대비 통계적으로 유의하게 높았음. PPS에서도 유사한 경향성을 확인함.
 - 탐색적 평가에서는 기저치 대비 4주, 12주, 24주 체중 변화량이 시험군 I, II에서 통계적으로 유의하게 감소했으며, 대조군 대비해서도 통계적으로 유의했음. 4주, 12, 24주 허리둘레 변화량도 시험군 I, II에서 통계적으로 유의하게 감소했으며, 시험군 I은 24주 시점에서 대조군 대비 통계적으로 유의했음.
 - 4주, 12주, 24주 UACR 변화량은 시험군 I은 모든 시점에서 통계적으로 유의하지 않았고, 군간 차이도 12주 시점에서만 통계적으로 유의한 차이를 보임. 시험군 II는 24주 시점의 변화량 및 24주 시점에서의 군간 차이에서 통계적으로 유의한 차이를 보임.
 - 모든 결과에서 FAS 및 PPS의 결과가 유사한 경향을 보였으며, 메트포르민($\geq 1000\text{mg}$)과 시타글립틴 100mg 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병 환자에서 엠파글리플로진 10mg 및 25mg의 추가 병용은 혈당조절에 유효한 것으로 판단됨.
 - 연장기에는 연장기 주분석 FAS 102명(52주간 투여한 시험군 I 및 II) 대상으로 하며, HbA1c 변화량 및 FPG 변

화량의 감소 경향이 52주까지 유지되었고, HbA1c 6.5% 미만 및 7.0% 미만 시험대상자 비율도 24주 시점과 유사수준으로 유지되었으며, 기저치 대비 평균 체중 및 허리둘레도 유의하게 감소하고, 52주까지 감소경향이 유지된 것으로 판단됨.

- 메트포르민($\geq 1000\text{mg}$)과 시타글립틴 100mg 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병 환자에서 엠파글리플로진 10mg 및 25mg의 추가 병용은 혈당조절에 장기적으로 유효한 것으로 판단됨. 단, 치료기 및 연장기에 동일하게 10mg 및 25mg 용량 간 HbA1c 변화량에 유의한 차이가 있는 것으로는 판단되지 않았으며, 기저 HbA1c, 기저 BMI, 메트포르민 용량 등을 요소로 유효성을 고찰함. HbA1c level 및 메트포르민용량에 대해서는 통계적 유의성은 확보하지 못했으나 경향성은 확인할 수 있어 HbA1c 수치가 높아 메트포르민 고용량을 복용하는 환자에게 엠파글리플로진 25mg 투여 필요성을 일부분 제시할 수 있을 것으로 판단됨.

• 안전성평가결과

- 주연구(치료기) Safety Analysis Set 171명을 대상으로 안전성 평가가 실시되었으며 치료기 중 보고된 이상반응은 171명 중 38명(22.22%, 56건)으로, 시험군 I에서 11명(19.30%, 15건), 시험군 II 12명(20.69%, 18건), 대조군 15명(26.79%, 23건)이었으며, 군 간 발현율 차이는 통계적으로 유의하지 않았음($p=0.5959$)
- 이상반응별로는 Chest pain이 3명(1.75%, 3건), Influenza, Nasopharyngitis, Dyspepsia, Blood glucose increased, Weight decreased, Vulvovaginal pruritus가 각각 2명(1.17%, 2건) 보고되었고, 이외의 이상반응은 모두 각각 1명(0.58%, 1건) 보고됨. 이상반응계열 및 이상반응별 투여군간 통계적으로 유의한 차이를 나타내는 항목은 관찰되지 않음($p>0.05$).
- 약물이상반응은 171명 중 8명(4.68%, 11건)에서 보고되었고, 시험군 I은 4명(7.02%, 5건), 시험군 II는 3명(5.17%, 5건), 대조군은 1명(1.79%, 1건)으로 발현율에 대한 투여군간 차이는 통계적으로 유의하지 않음($p=0.4915$). 약물 이상반응별로는 Chest pain, Weight decreased, Vulvovaginal pruritus가 각각 2명(1.17%)에서 2건씩이었으며, Asthenia(무기력), Cervicitis, Vaginal infection, Pollakiuria(빈뇨), Cold sweat이 각각 1명(0.58%, 1건)이었음.
- 중대한 이상반응은 171명 중 5명(2.92%, 6건)이 보고되었고 시험군 I은 2명(3.51%, 2건), 시험군 II는 2명(3.45%, 3건), 대조군은 1명(1.79%, 1건)으로 발현율의 투여군간 유의한 차이는 없었음($p=1.0000$). 시험군 I은 Bladder transitional cell carcinoma, Prostate cancer, 시험군 II는 Biliary obstruction, Renal cell carcinoma, Appendicitis perforated, 대조군에서는 Forearm fracture가 발생했으며, 모두 인과관계에서 관련성이 적거나 없음으로 평가되었으며 회복/회복중임.
- 중대한 약물이상반응은 보고되지 않음.
- 투여 중단을 야기한 임상반응은 171명 중 6명(3.51%, 9건)에서 발생함. 시험군 I은 3명(5.26%, 4건)으로 Bladder transitional cell carcinoma 1건, Weight decreased 2건, Asthenia 1건, 시험군 II는 3명(5.17%, 5건)으로 Biliary obstruction, Appendicitis perforated, Chest pain, Pollakiuria, Cold sweat 각각 1건, 대조군은 없었으며, 투여군간 차이는 통계적으로 유의하지 않았음($p=0.2485$)
- 연장기 Safety Analysis Set 157명을 대상으로 안전성 평가가 실시되었으며, 보고된 이상반응은 157명 중 30명(19.11%, 41건)으로, 시험군 II 9명(16.67%, 11건), 교차대조군에서 13명(24.53%, 21건)으로 이상반응 발현율은 투여군간 통계적으로 유의한 차이는 없었음($p=0.4658$).
- Nasopharyngitis가 3명(1.91%, 3건), Vomiting, Coronavirus infection, Cataract, Hyperglycaemia가 각각 2명(1.27%, 2건) 보고되었고, 이외의 이상반응은 모두 각각 1명(0.64%, 1건) 보고됨. 이상반응 계열 및 이상반응별로 투여군간 통계적으로 유의한 차이를 나타내는 항목은 관찰되지 않음(all $p>0.05$).
- 전체 기간(0-52주) 내 Safety set 중 시험군 I 57명 중 18명(31.58%, 24건), 시험군II 58명 중 20명(34.48%, 29건)에서 이상반응이 확인됨.
- 약물이상반응은 Extension period Safety Analysis Set 157명 중 2명(1.27%, 2건)이었고, 시험군II 1명(1.85%, 1건), 교차대조군 1명(1.89%, 1건)이었으며, 투여군간 차이는 통계적으로 유의하지 않았음($p=1.0000$). 발생한 약물 이상반응은 Weight decreased, Pruritus genital이 각각 1명(0.64%, 1건)으로, 투여군간 통계적으로 유의한 차이를 나타내는 항목은 관찰되지 않음(all $p>0.05$)
- 전체 기간(0-52주) 내 Safety set 중 시험군I에서 4명(7.02%, 5건), 시험군II 4명(6.90%, 6건)에서 약물이상반응이

확인되었고, 대부분 엠파글리플로진 단일제에서 기보고된 이상반응이었음.

- 연장기 동안 발생한 중대한 이상반응은 157명 중 2명(1.27%, 2건)으로, 시험군II와 교차대조군 각각 1명에서 1건이었고 인과관계가 없으므로 평가되었으며, 발현율에 대한 투여군간 차이는 통계적으로 유의하지 않았음 (p=1.0000). 전체 기간(0-52주) 내 Safety set 중 시험군I, II에서 발생한 중대한 이상반응은 5명(6건)이었으며 임상시험용의약품과 관련성이 적거나 없으므로 평가되었고, 회복/해결되거나 회복/해결중임이 확인됨
- 중대한 약물이상반응은 보고되지 않음.
- 투여 중단을 야기한 임상반응은 157명 중 1명(0.64%, 1건)이었고, 시험군 II에서 발생하였으며 투여군 간 투여 중단을 야기한 이상반응 발현율 차이는 통계적으로 유의하지 않았음(p=1.0000).
- 연장기 및 전체 기간(0-52주) 투여 군에서 발생한 이상반응은 주연구기간과 유사하였음.

6.5.7. 유효성 결과에 대한 요약 및 결론

- 메트포르민($\geq 1000\text{mg}$)과 시타글립틴 100mg 병용요법으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 제2형 당뇨병환자 (Hb1Ac 7 ~ 10%) 172명에게 엠파글리플로진 10mg, 25mg 또는 위약을 24주간 1일 1회 추가 병용투여하는 임상 시험에서 1차 유효성 평가 변수인 기저치 대비 24주 시점의 베이스라인 대비 HbA1c 변화량은 시험군I(엠파글리플로진 10mg)에서 -0.93%, 시험군II(엠파글리플로진 25mg)에서 -0.95%, 대조군인 위약군에서 -0.19%로 위약군 대비 우월성을 입증하였음(군간차이: 시험군I/대조군 -0.74(± 0.15)%, 시험군II/대조군 -0.76(± 0.15)% p<0.0001). 52주간 투여하는 연장기 분석에서도 HbA1c 변화량 및 FPG 변화량의 감소 경향이 52주까지 유지되었음.

6.5.8. 안전성 결과에 대한 요약 및 결론

- 주연구 상 안전성 및 내약성은 양호하였고 관찰된 주요 약물이상반응은 Chest pain, Weight decreased, Vulvovaginal pruritus 등으로 단일제에 대해 알려진 안전성 프로파일과 비교하여 유사하였음. 중대한 약물이상 반응은 발생하지 않았으며, 투여중단을 야기한 임상반응은 171명 중 6명(3.51%, 9건)에서 발생함. 시험군 I 3명 (5.26%, 4건), 시험군 II 3명(5.17%, 5건)으로 투여군간 발생율의 차이는 통계적으로 유의하지 않았음(p=0.2485)
- 연장기 및 전체 기간(0-52주) 투여 군에서 발생한 이상반응은 주연구기간과 유사하였음.

6.6. 가교자료

- 해당 없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 메트포르민과 시타글립틴에 대한 엠파글리플로진 추가 병용요법의 유효성 및 안전성을 확인하기 위한 시험(24주+ 28주 연장)으로 메트포르민($\geq 1000\text{ mg}$) 및 시타글립틴(100 mg)으로 혈당이 적절하게 조절되지 않는 성인 제2형 당뇨병환자를 대상으로 엠파글리플로진 10 mg 혹은 25mg을 병용 투여 시 위약과 비교하여 24주 투여 후 HbA1c 감소의 우월성이 인정됨. 연장시험 결과 HbA1c 감소 효과가 52주까지 유지되었고, 전체 임상기간 동안 내약성 및 안전성은 양호하였으며, 단일제 안전성 프로파일과 유사하였음.
- 엠파글리플로진, 시타글립틴, 메트포르민의 고정용량 3제 복합제로서 25/100/1000mg 및 12.5/50/750mg제제가 시판중인 개별 단일제 병용투여와 식후 조건 생물학적 동등성을 입증하였고, 저함량 제제인 10/100/1000mg, 5/50/750mg 제제는 고함량 제제와의 비교용출자료 제출을 통해 동등성을 입증하였으므로 병용의 대체 용법이 인정됨.
- 신청 허가사항

	신청사항	시정사항	시정근거
효능효과	이 약은 시타글립틴과 엠파글리플로진	이 약은 시타글립틴과 엠파글리플로진	

	<p>및 메트포르민의 병용투여가 적합한 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법의 보조제로 투여한다.</p>	<p>및 메트포르민의 병용투여가 적합한 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법의 보조제로 투여한다.</p>	
<p>용법용량</p>	<p>항당뇨법에 있어서 이 약의 권장용량은 시타글립틴으로서 100 mg, 엠파글리플로진으로서 25 mg 이며, 서방성 메트포르민염산염은 2000 mg을 넘지 않는 범위에서 각 환자의 현재 치료요법, 유효성, 내약성을 고려하여 결정한다.</p> <p>이 약은 일반적으로 저녁식사와 함께 1일 1회 투여하며, 메트포르민과 관련된 위장관계 부작용을 줄이기 위해 단계적으로 용량을 조절한다.</p> <p><u>이 약 100/25/1000mg, 100/10/1000mg 서방정은 1일 1회, 1회 1정을 복용한다.</u> <u>이 약 50/12.5/750mg, 50/5/750mg 서방정을 복용하는 환자는 1일 1회, 1회 2정을 동시에 복용한다.</u></p> <p>메트포르민과 시타글립틴으로 충분한 혈당조절을 할 수 없는 경우 이 약의 시작 용량으로 시타글립틴 100mg, 엠파글리플로진 10mg 및 복용 중이던 메트포르민염산염 용량 또는 이에 치료학적으로 근접한 적정 용량을 투여한다.</p> <p>엠파글리플로진, 시타글립틴과 메트포르민 병용요법에서 이 약으로 전환하여 투여하는 환자에서 이 약의 용량은 각 성분의 기존 투여량이다.</p> <p><u>설포닐우레아 또는 인슐린과 병용투여 시에는 설포닐우레아 또는 인슐린 유발 저혈당발생의 위험을 감소시키기 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 감소를 고려할 수 있다 (사용상의 주의사항, 5. 일반적 주의 항 참고).</u></p> <p>서방성 특성을 유지하기 위해, 이 약은 쪼개거나 부수거나 갈거나 씹지 말고 삼켜야 한다. 이 약이 불완전하게 용해되어 대변으로 배설될 수 있다. 대변으로 배설된 물질에 약물의 주성분이 포함되어 있는지 여부에 대해서는 알려진 바 없다. 만약 환자가 이 약이 대변 중에서 발견되었다는 사실을 반복적으로 보고할 경우, 의료진은 혈당이 적절히 조절되고 있는지 평가하여야 한다(사용</p>	<p>항당뇨법에 있어서 이 약의 권장용량은 각 성분의 1일 최대 권장 용량인 엠파글리플로진으로서 25 mg, 시타글립틴으로서 100 mg이며, 서방성 메트포르민염산염은 2000 mg을 넘지 않는 범위에서 각 환자의 현재 치료요법, 유효성, 내약성을 고려하여 결정한다.</p> <p>이 약은 메트포르민으로 인한 위장관계 이상반응을 줄이기 위해서 식사와 함께 1일 1회 저녁시간에 복용하며, 단계적으로 용량을 조절한다.</p> <p><u>이 약 25/100/1000 mg, 10/100/1000 mg 서방정을 복용하는 환자는 1일 1회, 1회 1정을 복용한다.</u> <u>이 약 12.5/50/750 mg, 5/50/750 mg 서방정을 복용하는 환자는 1일 1회, 1회 2정을 동시에 복용한다.</u></p> <p>메트포르민과 시타글립틴으로 충분한 혈당조절을 할 수 없는 경우 이 약의 시작 용량으로 엠파글리플로진 10 mg, 시타글립틴 100 mg 및 복용 중이던 메트포르민염산염 용량 또는 이에 치료학적으로 근접한 적정 용량을 투여한다. 엠파글리플로진 10 mg에 내약성이 있으면서 추가적인 혈당 조절이 필요한 경우 엠파글리플로진 25 mg으로 증량할 수 있다.</p> <p>엠파글리플로진, 시타글립틴과 메트포르민 병용요법에서 이 약으로 전환하여 투여하는 환자에서 이 약의 용량은 각 성분의 기존 투여량이다.</p> <p>다른 혈당강하제를 복용하다 이 약으로 전환한 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 특별히 평가되지 않았다. 혈당 조절의 변화를 유발할 수 있기 때문에 제2형 당뇨병 환자의 치료에서는 어떠한 변화도 주의깊은 모니터링 하에서 이루어져야 한다.</p> <p>서방성 특성을 유지하기 위해, 이 약은 쪼개거나 부수거나 갈거나 씹지 말고 삼켜야 한다. 이 약이 불완전하게 용해되어 대변으로 배설될 수 있다. 대변으로 배설된 물질에 약물의 주성분이 포함되어 있는지 여부에 대해서는 알려진 바 없다. 만약 환자가 이 약이 대변 중에서 발견되었다는 사실을 반복적으로 보고할 경우, 의료진은 혈당이 적절히 조절되고 있는지 평가하여야 한다(사용</p>	<p>순서 조정 및 문구 수정</p> <p>용량 증량 사항 반영</p> <p>병용투여 가능여부가 임상적으로 확인되지 않았으므로 삭제</p>

	<p>상의 주의사항, 5. 일반적 주의 항 참조).</p> <p>특수집단 <ul style="list-style-type: none"> •신장에 환자 신기능에 따른 용량조절이 필요하므로 이 약 투여 전 및 투여 후 주기적으로 신장기능의 평가가 권장된다.</p> <p>1. 경증의 신장애환자[추정 사구체여과율(eGFR) ≥ 60 mL/min/1.73 m² 및 < 90 mL/min/1.73 m²]에서는 용량조절이 필요하지 않다.</p> <p>2. 중등도 신장애 환자[CKD stage 3A, 추정 사구체여과율(eGFR) ≥ 45 mL/min/1.73m² 및 <60 mL/min/1.73m²]에서 내약성이 우수하고 유산산증의 위험을 증가시킬만한 다른 증상을 동반하지 않은 경우 메트포르민염산염의 용량 조절에 의해서 사용할 수 있다.</p> <p>- 서방성 메트포르민염산염의 시작용량은 1일 1회 500mg 또는 750 mg 이므로, 이 약으로 투여를 시작해서는 안된다. 메트포르민염산염의 1일 최대 용량은 1000 mg 이다. 신기능을 3- 6개월 마다 면밀히 관찰해야 한다. 크레아티닌 청소율 또는 추정 사구체여과율이 45ml/min 또는 45ml/min/1.73m² 미만으로 저하될 경우, 이 약의 투여는 즉각 중단되어야 한다.</p> <ul style="list-style-type: none"> •간장애 환자 경증 또는 중등증의 간장애 환자에 대한 용량 조절은 필요하지 않다. 중증의 간장애 환자에 대하여 연구되지 않았으므로, 이 약의 사용이 권장되지 않는다.	<p>상의 주의사항, 5. 일반적 주의 항 참조).</p> <p>특수집단 신장애 환자 이 약의 유효성 및 안전성은 신기능에 따라 다르며 신기능에 따른 용량조절이 필요하므로, 이 약 투여 전 및 투여 후 주기적으로 신장기능의 평가가 권장된다.</p> <p>경증의 신장애 환자[크레아티닌 청소율(CrCl) ≥ 60 mL/min 또는 추정 사구체 여과율(eGFR) ≥ 60 mL/min/1.73 m²]에서는 용량조절이 필요하지 않다.</p> <p>중등도 신장애 환자[CKD stage 3A, 크레아티닌 청소율(CrCl) ≥ 45 mL/min 및 <60mL/min 또는 추정 사구체 여과율(eGFR) ≥ 45 mL/min/1.73m² 및 <60mL/min/1.73m²]에서 내약성이 우수하고 유산산증 위험을 증가시킬 만한 다른 증상을 동반하지 않은 경우 이 약의 구성 성분 중 메트포르민염산염의 용량조절에 의해 사용할 수 있다.</p> <p>서방성 메트포르민염산염의 시작 용량은 1일 1회 500 mg 또는 750 mg 이므로, 이 약으로 투여를 시작해서는 안된다. 메트포르민염산염의 1일 최대 용량은 1000 mg 이다.</p> <p>만약 크레아티닌 청소율(CrCl)이 45 mL/min 미만 또는 추정사구체여과율(eGFR) 45 mL/min/1.73m² 미만으로 감소되는 경우, 이 약의 투여는 즉각 중단되어야 한다.</p>	<p>문구 수정</p> <p>문구 수정</p> <p>문구 수정</p> <p>문구 수정</p> <p>메트포르민 허가사항에 따라 간장애 환자의 투약은 금기이므로 삭제</p>
--	---	---	--

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 해당 없음

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 자누비아정 25mg, 50mg, 100mg(시타글립틴, 한국엠에스디(주)) 및 자디양정 10mg, 25mg(엠펙글리플로진, 한국베링거인겔하임(주)), 글루코파지엑스알서방정500mg, 1000mg(메트포르민염산염, 머크(주))과의 비교자료 제출

[붙임 2] 위해성 관리 계획 요약

□ 품목 개요

회사명	(주)중근당	허가일	
제품명	엠시폴민서방정25/100/1000밀리그램 (엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민) 엠시폴민서방정10/100/1000밀리그램 (엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민) 엠시폴민서방정12.5/50/750밀리그램 (엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민) 엠시폴민서방정5/50/750밀리그램 (엠파글리플로진,시타글립틴,메트포르민)	위해성관리계획 번호 (버전, 날짜)	Ver. 2.1(2025.04.11.)
주성분 및 함량	<p>(25/100/1000mg) 1정(1,724mg) 중 엠파글리플로진L-프롤린 31.38mg(엠파글리플로진으로서 25mg), 시타글립틴인산염수화물 128.50mg(시타글립틴으로서 100mg), 메트포르민염산염 1000mg</p> <p>(10/100/1000mg) 1정(1,682mg) 중 엠파글리플로진L-프롤린 12.55mg(엠파글리플로진으로서 10mg), 시타글립틴인산염수화물 128.50mg(시타글립틴으로서 100mg), 메트포르민염산염 1000mg</p> <p>(12.5/50/750mg) 1정(1,339mg) 중 엠파글리플로진L-프롤린 15.69mg(엠파글리플로진으로서 12.5mg), 시타글립틴인산염수화물 64.25mg(시타글립틴으로서 50mg), 메트포르민염산염 750mg</p> <p>(5/50/750mg) 1정(878mg) 중 엠파글리플로진L-프롤린 6.28mg(엠파글리플로진으로서 5mg), 시타글립틴인산염수화물 64.25mg(시타글립틴으로서 50mg), 메트포르민염산염 750mg</p>		
효능·효과	이 약은 엠파글리플로진과 시타글립틴 및 메트포르민의 병용투여가 적합한 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법의 보조제로 투여한다.		

□ 안전성 검토항목 및 조치계획

안전성 중점검토	위해성 완화 조치방법	의약품 감시 계획
1. 중요한 규명된 위해성		
·유산산증	·첨부분서(안)	·일반적인 약물감시 ·시판 후 조사(사용성적조사)
·생식기감염	·첨부분서(안)	·일반적인 약물감시 ·시판 후 조사(사용성적조사)
2. 중요한 잠재적 위해성		
·취장암	·첨부분서(안)	·일반적인 약물감시 ·시판 후 조사(사용성적조사)
·신장 및 요로 악성종양	·첨부분서(안)	·일반적인 약물감시 ·시판 후 조사(사용성적조사)
·과민반응	·첨부분서(안)	·일반적인 약물감시

안전성 중점검토	위해성 완화 조치방법	의약품 감시 계획
		.시판 후 조사(사용성적조사)
3. 중요한 부족정보		
·임부 또는 수유부	·첨부문서(안)	.일반적인 약물감시 .시판 후 조사(사용성적조사)
·간기능장애환자	·첨부문서(안)	.일반적인 약물감시 .시판 후 조사(사용성적조사)
·고령자	·첨부문서(안)	.일반적인 약물감시 .시판 후 조사(사용성적조사)

- * 첨부문서, 환자용 사용설명서, 의·약사 등 전문가용 설명자료, 안전사용보장조치 (해당 의약품을 사용하는 환자에 대한 교육자료, 해당의약품을 진단·처방하는 의사 및 조제·복약지도 하는 약사에 대한 교육자료 등)