

생물학적동등성시험 심사결과 공개양식

2017년 12월 5일

담당자	연구관	과 장
윤한나	변정아	박상애

① 신청자	(주)한국파마
② 접수번호	20170094424(2017.04.25.) 20170202370(2017.09.20.) 20170204068(2017.09.20.)
③ 제품명	파마블로난세린정8밀리그램 파마블로난세린정4밀리그램 파마블로난세린정2밀리그램
④ 원료약품 분량	이 약 1정(약 240.0 밀리그램) 중 블로난세린(별규) 8밀리그램 이 약 1정(약 120.0 밀리그램) 중 티카그렐러(별규) 4밀리그램 이 약 1정(약 60.0 밀리그램) 중 티카그렐러(별규) 2밀리그램
⑤ 효능·효과	정신분열증
⑥ 용법·용량	성인 : 1회 4mg, 1일 2회 식후에 경구투여하며 천천히 증량한다. 유지용량으로서 1일 8~16mg을 1일 2회, 식후 분할투여 한다. 이 약의 흡수는 식사의 영향을 받기 쉬우므로 반드시 식후에 복용하도록 한다. 투여량은 최소 필요량이 되도록 환자마다 신중하게 관찰하며 조절하고, 1일 최대용량으로 24mg이 넘지 않도록 한다.
⑦ 저장방법 및 사용(유효)기간	기밀용기, 실온(1~30℃)보관 / 제조일로부터 30개월 기밀용기, 실온(1~30℃)보관 / 제조일로부터 36개월
⑧ 관련조항	·의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시) ·의약품동등성시험기준(식약처고시) ·생물학적동등성시험 관리기준(식약처고시)
⑩ 제출자료	생물학적동등성시험결과보고서 (대조약: 부광약품(주), 로나센정8밀리그램(블로난세린)) 비교용출시험자료 (대조약: (주)한국파마, 파마블로난세린정8밀리그램)
⑪ 검토결과	시정적합
※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가 신청	

- 블로난세린 : 1989년 1월 1일 이후 허가된 신약, 의약품동등성 확보 필요 대상 의약품 미수재

※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

<붙임 1> 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

<제출자료 목록>

○ 관련규정

- 의약품의 품목허가 · 신고 · 심사규정(식약처고시)
- 의약품동등성시험기준 (식약처고시)
 - 제17조제3항 및 제7조제2항(함량고저)
- 생물학적동등성시험 관리기준(식약처고시)

○ 제출자료 목록

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료
2. 비교용출시험에 관한 자료 - 비교용출시험자료

<생물학적동등성시험 검토 요약>

○ 심사자의 종합적 검토의견

- 신청품목 (주)한국파마 파마블로난세린정8밀리그램은 의약품의 품목허가 · 신고 · 심사규정 제25조제2항제3호가목에 해당하는 품목으로서 공고대조약인 부광약품(주) 로나센정8밀리그램(블로난세린)과 생물학적동등성을 입증하였고, 파마블로난세린정4밀리그램 및 파마블로난세린정2밀리그램은 의약품동등성시험기준 제7조제2항에 따라 이미 생동성을 인정받은 동일 제조업자 제제인 파마블로난세린정8밀리그램과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 검토결과 적합함.

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

시험약 파마블로난세린정8밀리그램((주)한국파마)과 대조약 로나센정8밀리그램(부광약품(주))을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 59명의 혈중 블로난세린을 측정된 결과, 비교평가 항목치(AUC_t, C_{max})를 로그 변환하여 통계처리하였을 때, 평균치차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였음.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _{0-48hr} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	로나센정8밀리그램 (부광약품(주))	5.315±4.962	0.797±0.567	1.50 (0.25~6.00)	14.72±3.69
시험약	파마블로난세린정 8밀리그램 ((주)한국파마)	4.095±3.867	0.737±0.501	1.50 (0.50~6.00)	14.88±4.44
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)		log 0.8735 ~ 1.0991	log 0.8468 ~ 1.0806	-	-

AUC_t : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C_{max} : 최고혈중농도

T_{max} : 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} : 말단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

2. 비교용출시험에 관한 자료

1) 유효성분의 선형소실약물동태 입증자료

- 해당없음

2) 비교용출시험자료

- 의약품동등성시험기준 제7조제2항에 따라, 시험약 파마블로난세린정4밀리그램 및 파마블로난세린정2밀리그램((주)한국파마)은 대조약 파마블로난세린정8밀리그램((주)한국파마)과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양상이 동등함. 이에 따라 해당 자료로서 생물학적동등성을 입증하였음.