생물학적동등성시험 심사결과

2021년 6월 29일

담당자	연구관	과 장
강진아	김자영	김호정

1	신청자	(주)종근당				
2	접수번호	20210116864(2021.5.18.)				
3	제품명	피타로우정4밀리그램(피타바스타틴칼슘)				
4	원료약품 분량	1정(254.0mg) 중 피타바스타틴칼슘(별규) 4.00mg				
5	효능·효과	원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형,				
		Fredrickson type lla) 및 혼합형 이상지질혈증 환자(Fredrickson				
		type llb)의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백				
		및 트리글리세라이드치를 감소시키고 HDL-콜레스테롤을 증가시키				
		는 식이요법의 보조제				
	용법·용량	이 약을 투여전 및 투여중인 환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하				
		식을 해야 한다. 성인의 경우 통상 초회용량으로 피타바스타틴칼슘				
		으로서 1회 1~2 밀리그램을 1일 1회 복용한다. LDL-콜레스테롤치				
6		의 저하효과가 충분하지 않은 경우 1일 최대 4밀리그램까지 증량할				
		수 있다. LDL-콜레스테롤치, 치료목표 및 환자의 반응에 따라 4주				
		또는 그 이상의 간격을 두고 용량을 적절히 증감하며, 이약의 치료				
		효과는 지속적인 투여로 유지된다.				
7	저장방법 및	크리카마 이카 지수(1 20%) 브라 / 케코이크 브라 94케이				
	사용(유효)기간	차광기밀용기, 실온(1-30°C)보관 / 제조일로부터 24개월				
0	관련조항	·의약품의 품목허가 · 신고 · 심사규정(식약처고시)				
8		·의약품동등성시험기준(식약처고시)				
10	제출자료	비교용출시험자료				
(III)		[대조약 : ㈜종근당. 피타로우정2밀리그램(피타바스타틴칼슘)]				
1	검토결과	시정적합				
\ 0 /	원교기원 시스					

※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가 신청

- 피타바스타틴칼슘 : 의약품동등성 확보 필요 대상 의약품 지정 [별표 2] 고가의약품 131

※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

〈붙임 1〉 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

〈제출자료 목록〉

○ 관련규정

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

○ 제출자료 목록

- 1. 생물학적동등성시험에 관한 자료
- 생물학적동등성시험 결과보고서
- 2. 비교용출시험에 관한 자료
- 비교용출시험자료
- 유효성분의 선형소실 약물동태

〈생물학적동등성시험 검토 요약〉

○ 심사자의 종합적 검토의견

· 신청품목 ㈜종근당 피타로우정2밀리그램(피타바스타틴칼슘)은 의약품의 품목허가·신고·심사규정 제25조제2항제3호나목에 해당하는 품목으로서 공고대조약인 제이더블유중외제약(주), 리바로정2밀리그램(피타바스타틴칼슘)과 생물학적동등성을 입증하였고, ㈜종근당 피타로우정4밀리그램(피타바스타틴칼슘)은 의약품동등성시험기준 제7조제2항에 따라 이미 생동성을 인정받은 동일 제조업자의 저함량 제제인 피타로우정2밀리그램(피타바스타틴칼슘)과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 검토결과 적합함.

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

시험약 피타로우정2밀리그램[㈜종근당]과 대조약 리바로정2밀리그램[제이더블유중외제약(주)]을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 56명의 혈중 피타바스타틴을 측정한 결과, 비교평가 항목치(AUC $_{t}$, C_{max})를 로그 변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 $log\ 0.8$ 에서 $log\ 1.25$ 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였음.

	비교평가항목		참고평가항목	
구분	AUC _{0-36hr} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)

대조약	리바로정2밀리그램 [제이더블유중외제약(주)]	89.67 ± 43.05	42.77 ± 20.92	0.75 (0.33~1.00)	9.12 ± 4.53
시험약	피타로우정2밀리그램 [㈜종근당]	93.22 ± 44.60	43.71 ± 18.09	0.75 (0.33~1.50)	8.56 ± 3.82
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)		log 1.0005 ~ 1.1034	log 0.9706 ~ 1.1137	-	-

(AUC_t, C_{max}, t_{1/2} ; 평균값 ± 표준편차, T_{max} ; 중앙값(범위), n = 56)

AUC, : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

Cmax : 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

- · 근거 문헌 제출하였으며, 치료용량 범위 내에서 피타바스타틴의 선형소실 약물동태를 입증하였으므로, 비교용출시험자료로서 생물학적동등성시험자료의 갈음이 가능함.
 - FDA Review 자료
 - Current Therapeutic Research 77 (2015) 52-57

2) 비교용출시험자료

· 의약품동등성시험기준 제7조제2항에 따라, 시험약 피타로우정4밀리그램(피타비스타틴칼슘)((주)종근당)은 대조약 피타로우정2밀리그램(피타비스타틴칼슘)((주)종근당)과의 비교용출시 험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양상이 동등함. 이에 따라 해당 자료로서 생물학 적동등성을 입증하였음.