[별지 1] 의약품 품목허가 보고서 공개 양식

의약품 품목허가 보고서

접	수일자	2020-12-11	접수번호	접수번호 제품명 참조			
신	청구분	자료제출의약품					
신 청	인 (회사명)	㈜유한양행					
				함량(mg)			
		세품명(접수번호)	텔사르탄	로쉬스타틴	브미크저어		
		듀오웰플러스정80/20/10밀리그 (20200231673)	램 80	20	10		
제	품 명	듀오웰플러스정80/10/10밀리그 (20200232211)	램 80	10	10		
		듀오웰플러스정80/5/10밀리그림 (20200232872)	램 80	5	10		
		듀오웰플러스정40/20/10밀리그 (20200233087)	램 40	20	10		
		듀오웰플러스정40/10/10밀리그 (20200233586)	램 40	10	10		
		듀오웰플러스정40/5/10밀리그림 (20200233605)	^램 40	5	10		
주	성분명	1) 텔미사르탄(20180814-209-J-191(1))					
-	영년 8 부품등록 번호)	2) 로수바스타틴칼슘(20180605-209-J-134)					
		3) 에제티미브(수342-2-ND)					
제 조/	수입 품목	■ 제조 □ 수입	전문/일반	■ 전문	□ 일반		
제	형/함량	정제, 텔미사르탄/로수바스	노타틴/에제티미.	브 복합제(제품	등명 참조)		
신청	효능효과	이 약은 두 약물(텔미사르탄과 에제티미브/로수바스타틴)을 동시에 투여하여야 하는 환자에만 사용한다. ○ 텔미사르탄 1. 본태고혈압					
사항	포으퓨 _대	2. 심혈관 질환의 위험성 감소 ACE억제제를 내약성으로 투여 발병될 위험성이 높은 만 55세 말초동맥질환, 뇌졸중, 일과성	할 수 없으며, 이상의 환자(전	관상동맥질환 ,			

말단 장기 손상의 임상적 증거가 있는 고위험성 당뇨병 환자)에서 심근경색, 뇌졸중 및 심혈관 질환으로 인한 사망의 위험성 감소 ○ 에제티미브/로수바스타틴

원발성 고콜레스테롤혈증

원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C),

LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백(Apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다.

고콜레스테롤혈증에 기인한 동맥경화성 혈관 질환의 위험성이 증가한 환자에게 지질조절약물을 투여할 때에는 많은 위험 인자를 고려해야 한다. 지질조절약물은 적절한 식이요법(포화지방 및 콜레스테롤 제한을 포함)과 함께 사용하고, 식이요법 및 다른 비약물학적 조치에 대한 반응이 불충분한 경우에 사용해야 한다.

이 약 투여에 앞서 이상지질혈증의 다른 이차적 원인(예를 들면, 당뇨, 갑상선기능저하증, 폐쇄성 간질환, 만성 신부전, LDL-콜레스테롤을 증가시키는 약물 및 HDL-콜레스테롤을 감소시키는 약물[progestin, anabolic steroid, 및 corticosteroid])을 확인하여야 하며, 필요한 경우이차적 원인을 치료해야 한다. 지질 검사시에는 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, HDL-콜레스테롤 및 트리글리세라이드를 포함해야한다. 트리글리세라이드 수치가 400mg/dL 이상(4.5mmol/L 이상)인경우에는 초원심분리로 LDL-콜레스테롤 농도를 측정해야한다. 급성관상동맥 사고로 입원할 경우에는 입원 시 혹은 입원 후 24시간이내에지질을 측정해야한다. 환자의 퇴원 전 혹은 퇴원 시에 LDL 저하치료를시작하는데 있어 이 측정치가 참고가 될 수 있다.

이 약은 성인에 한하여 투여하며, 투여용량은 텔미사르탄 및에제티미브/로수바스타틴 복합제의 효과 및 내약성에 근거하여 각환자에서 개별화되어야 한다.

용법용량

- 텔미사르탄
- 1. 본태고혈압

성인: 텔미사르탄으로서 1일 1회 40 mg경구투여할 것이 권장되며, 환자에 따라 1일 1회 20 mg으로 유효할 수 있다. 필요한 경우 1일 1회 80 mg까지 증량할 수 있다.

텔미사르탄은 히드로클로로티아지드 등의 티아지드계 이뇨제와

		병용투여시 추가적인 혈압강하 효과를 나타낸다.
		│용량을 증가할 때는 치료시작 후 4 ~ 8주에 최대 혈압강하 효과를
		나타낸다.
		2. 심혈관 질환의 위험성 감소
		성인 : 텔미사르탄으로서 1일 1회 80 mg 경구투여할 것이 권장된다. 80
		mg 미만 용량에서의 심혈관 질환의 이환율과 사망률에 대한 위험성
		감소 효과는 알려진 바 없다. 심혈관 질환에 대한 위험성 감소의
		목적으로 텔미사르탄의 치료를 시작하는 경우 혈압을 모니터링 하는
		것이 권장되며, 혈압강하제의 적절한 조절이 요구될 수도 있다.
		● 간장애 환자
		경증 ~ 중등도의 간장애 환자에는 주의하여 투여해야 하며, 1일 1회
		40 mg을 초과하지 않아야 한다.
		○ 에제티미브/로수바스타틴
		│○ 에제티미브/로수바스타틴 복합제는 식사와 관계없이 1일 1회 │
		투여한다.
		○ 에제티미브/로수바스타틴 복합제를 투여하기 전 또는 투여 중인
		환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 한다.
		에제티미브/로수바스타틴 복합제의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의
		기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의 반응에 따라 조절되어야 한다.
		원발성 고콜레스테롤혈증
		○ 에제티미브/로수바스타틴 복합제의 용량범위는 1일
		10/5mg~10/20mg 이다. 초회용량으로 1일 10/5 mg이 권장된다.
		LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을
		조절하여 투여할 수 있다. 에제티미브/로수바스타틴 복합제의 투여를
		시작한 후 또는 용량을 적정한 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중
		지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대 10/20mg
		까지 증량할 수 있다. 텔미사르탄과 에제티미브/로수바스타틴 복합제를 병용으로 복용하고
		할미자드인과 에세디미르/로구마르다인 국립세를 성용으로 국용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이
		사는 된자인 경구, 특용의 인디함을 위해서 이 국(개개의 구성분 함당이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.
	-1 -1 이 -1	
최종	허가일자	¹ 21.9.24
허가		이 약은 두 약물(텔미사르탄과 로수바스타틴/에제티미브)을 동시에
사항	효능·효과	투여하여야 하는 환자에만 사용한다.
. •		○ 텔미사르탄

- 1 본태고혈안
- 2. 심혈관 질환의 위험성 감소

ACE억제제를 내약성으로 투여할 수 없으며. 주요 심혈관 질환이 발병될 위험성이 높은 만 55세 이상의 환자(관상동맥질환. 말초동맥질환, 뇌졸중, 일과성 허혈 발작에 대한 과거 병력이 있거나 말단 장기 손상의 임상적 증거가 있는 고위험성 당뇨병 환자)에서 심근경색, 뇌졸중 및 심혈관 질환으로 인한 사망의 위험성 감소 ○ 로수바스타틴/에제티미브

원발성 고콜레스테롤혈증

원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C).

LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백(Apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고. HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다.

이 약은 성인에 한하여 투여하며, 투여용량은 텔미사르탄 및 로수바스타틴/에제티미브 복합제의 효과 및 내약성에 근거하여 각 화자에서 개별화되어야 한다.

이 약은 1 일 1 회 1 정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.

- 텔미사르탄
- 1. 본태고혈압

성인: 텔미사르탄으로서 1일 1회 40 mg경구투여할 것이 권장되며, 환자에 따라 1일 1회 20 mg으로 유효할 수 있다. 필요한 경우 1일 1회 용법·용량 80 mg까지 증량할 수 있다.

텔미사르탄은 히드로클로로티아지드 등의 티아지드계 이뇨제와 병용투여시 추가적인 혈압강하 효과를 나타낸다.

용량을 증가할 때는 치료시작 후 4 ~ 8주에 최대 혈압강하 효과를 나타낸다

2. 심혈관 질환의 위험성 감소

성인: 텔미사르탄으로서 1일 1회 80 mg 경구투여할 것이 권장된다. 80 mg 미만 용량에서의 심혈관 질환의 이환율과 사망률에 대한 위험성 감소 효과는 알려진 바 없다. 심혈관 질환에 대한 위험성 감소의 목적으로 텔미사르탄의 치료를 시작하는 경우 혈압을 모니터링 하는 것이 권장되며, 혈압강하제의 적절한 조절이 요구될 수도 있다.

	● 간장애 환자
	경증 ~ 중등도의 간장애 환자에는 주의하여 투여해야 하며, 1일 1회
	40 mg을 초과하지 않아야 한다.
	○ 로수바스타틴/에제티미브
	로수바스타틴/에제티미브 복합제는 식사와 관계없이 1일 1회 투여한다.
	로수바스타틴/에제티미브 복합제를 투여하기 전 또는 투여 중인 환자는
	반드시 표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 한다.
	로수바스타틴/에제티미브 복합제의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의
	기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의 반응에 따라 조절되어야 한다.
	원발성 고콜레스테롤혈증
	로수바스타틴/에제티미브 복합제의 용량범위는 1일
	5/10mg~20/10mg이다. 초회용량으로 1일 5/10mg이 권장된다.
	LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을
	조절하여 투여할 수 있다. 로수바스타틴/에제티미브 복합제의 투여를
	시작한 후 또는 용량을 적정한 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중
	지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대
	20/10mg까지 증량할 수 있다.
	텔미사르탄과 로수바스타틴/에제티미브 복합제를 병용으로 복용하고
	있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이
	동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.
사용상의	
주의사항	
저장방법 및	! 기밀용기, 실온(1~30°C)보관, 제조일로부터 30개월
사용기간	
	1. 「약사법」 제32조 및 「의약품등의 안전에 관한 규칙」
	제22조제1항제1호나목에 의한 재심사대상의약품임 - 재심사기간 : 20xx.xx.xx. ~ 20xx.xx.xx. (6년)
	- 재심사신청기간: 20xx.xx.xx. ~ 20xx.xx.xx. (6년)
 허가조건	
이기고인	3. 위해성관리계획을 승인받은 대로 실시하고 그 결과를 허가 후
	2년까지는 매 6개월마다 보고하고, 이후 매년 보고할 것.
	4. 만일 정당한 사유 없이 상기 조건을 이행하지 아니할 경우에는 본
	품목허가를 취소할 수 있음
국외 허가현황	_
. , , , , 2 3	

허가부서	허가총괄담당관	허가담당자	김성란 주무관, 문성은 사무관, 이수정 과장
심사부서	(안유) ① 순환신경계약품과 ② 약효동등성과 ③ 사전상담과 ④ 의약품안전평가과 (기시) 첨단의약품품질심사과	심사담당자	(안유) ① 순환신경계약품과 김송이 주무관, 승호선 연구관, 오호정 과장 ② 약효동등성과 윤한나 심사관, 전민혜 심사 관, 윤은주 주무관, 이경신 연구관, 김호정 과장 ③ 사전상담과 정지원 심사관, 김문신 연구관, 최영주 과장 ④ 의약품안전평가과 정희금 심사관, 문성은 사무관, 김정연 과장 (기시) 서지희 심사관, 이경신 연구관, 손경훈 과장
GMP∗ 평가부서	_	GMP 담당자	_

^{*} 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 두 약물(텔미사르탄과 로수바스타틴/에제티미브)을 동시에 투여하여야 하는 환자에만 사용한다.

- 텔미사르타
 - 1. 본태고혈압
 - 2. 심혈관 질환의 위험성 감소

ACE억제제를 내약성으로 투여할 수 없으며, 주요 심혈관 질환이 발병될 위험성이 높은 만 55세 이상의 환자(관상동맥질환, 말초동맥질환, 뇌졸중, 일과성 허혈 발작에 대한 과거 병력이 있거나 말단 장기 손상의 임상적 증거가 있는 고위험성 당뇨병 환자)에서 심근경색, 뇌졸중 및 심혈관 질환으로 인한 사망의 위험성 감소

○ 로수바스타틴/에제티미브

원발성 고콜레스테롤혈증

원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C), LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백(Apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다.

○ 용법·용량

- 이 약은 성인에 한하여 투여하며, 투여용량은 텔미사르탄 및 로수바스타틴/에제 티미브 복합제의 효과 및 내약성에 근거하여 각 환자에서 개별화되어야 한다.
- 이 약은 1 일 1 회 1 정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.

○ 텔미사르탄

1. 본태고혈압

성인 : 텔미사르탄으로서 1일 1회 40 mg경구투여할 것이 권장되며, 환자에 따라 1일 1회 20 mg으로 유효할 수 있다. 필요한 경우 1일 1회 80 mg까지 증량할 수 있다.

텔미사르탄은 히드로클로로티아지드 등의 티아지드계 이뇨제와 병용투여시 추가 적인 혈압강하 효과를 나타낸다.

용량을 증가할 때는 치료시작 후 4 ~ 8주에 최대 혈압강하 효과를 나타낸다.

2. 심혈관 질환의 위험성 감소

성인: 텔미사르탄으로서 1일 1회 80 mg 경구투여할 것이 권장된다. 80 mg 미만 용량에서의 심혈관 질환의 이환율과 사망률에 대한 위험성 감소 효과는 알려진 바 없다. 심혈관 질환에 대한 위험성 감소의 목적으로 텔미사르탄의 치료를 시작하는 경우 혈압을 모니터링 하는 것이 권장되며, 혈압강하제의 적절한 조절이 요구될 수도 있다.

• 가장애 화자

경증 ~ 중등도의 간장애 환자에는 주의하여 투여해야 하며, 1일 1회 40 mg을 초과하지 않아야 한다.

○ 로수바스타틴/에제티미브

로수바스타틴/에제티미브 복합제는 식사와 관계없이 1일 1회 투여한다.

로수바스타틴/에제티미브 복합제를 투여하기 전 또는 투여 중인 환자는 반드시표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 한다. 로수바스타틴/에제티미브 복합제의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의 기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의반응에 따라 조절되어야 한다.

원발성 고콜레스테롤혈증

로수바스타틴/에제티미브 복합제의 용량범위는 1일 5/10mg~20/10mg이다.

초회용량으로 1일 5/10mg이 권장된다. LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을 조절하여 투여할 수 있다. 로수바스타틴/에제티미브 복합제의 투여를 시작한 후 또는 용량을 적정한 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대 20/10mg까지 증량할 수 있다.

텔미사르탄과 로수바스타틴/에제티미브 복합제를 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

○ 사용상의 주의사항

첨부 참조

○ 저장방법 및 사용기간
 기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 30개월

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

- 1) 텔미사르탄
- 등록번호 : 20180814-209-J-191(1)
- 제조소 명칭 및 소재지 : Alembic Pharmaceuticals limited (API Unit-I), AT-Panelav, Tal-Halol, City: Panelav, Dist: Panchmahal, Gujarat State, India
- 2) 로수바스타틴칼슘
- 등록번호 : 20180605-209-J-134
- 제조소 명칭 및 소재지 : ㈜유한화학, 경기도 안산시 단원구 지원로 45 시화공단 5 바 402호. 대한민국
- 3) 에제티미브
 - 등록번호 : 수342-2-ND
- 제조소 명칭 및 소재지: MSN Laboratories PVT.LTD., Sy. No. 317, 320, 321, 322,323, 604 &605, Rudraram(Village), Patancheru(Mandal), Sangareddy District, Telangana, Pin code: 502 329, India.

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

○ (재심사)

「약사법」 제32조 및 「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제22조제1항제1호나목에 의한 재심사 대상 의약품임

- 재심사기간 : 20xx.xx.xx. ~ 20xx.xx.xx. (6년)
- 재심사신청기간: 20xx.xx.xx. ~ 20xx.xx.xx.

○ (위해성 관리계획)

위해성관리계획을 승인받은 대로 실시하고 그 결과를 허가 후 2년까지는 매 6개월 마다 보고하고, 이후 매년 보고할 것. <붙임 2 참조>

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.8 검토이력

7.	분	꼬무취기	기준및시험방법	안전성·유효성	제조및품질관리기	원료의약품등록
구	T	품목허가	관련 자료	관련 자료	준 관련 자료	관련 자료
মা ঝা	٥) - ا	'20.12.11			(GMP 적합판정서	(기 등록된 원료
신청 [·] 	된사	20.12.11			제출)	의약품 사용)
보완.	요청		(21.2.10	(21.2.10		
일:	자		'21.2.10	′21.2.10	-	-
보완	접수		/21 0 10	/21 0 10		
일:	자		′21.8.18	′21.8.18	-	-
최종	처리	/21 0 24				
일:	자	'21.9.24			-	-

[첨부] 사용상의 주의사항

- 1. 경고
- 1) 임부에게 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 직접 작용하는 약물들의 투여시, 태아 및 신생아에게 손상 및 사망까지도 일어날 수 있으며, 이러한 사례는 ACE 억제제 를 복용한 환자에서도 세계적으로 수십 례가 보고된 바 있다. 따라서 만일 임신으로 확인될 경우 즉시 이 약의 투여를 중단해야 한다('7. 임부 및 수유부에 대한 투여'항 참조).
- 2) 로수바스타틴 및 동일 계열의 다른 약물에서 미오글로빈뇨에 의한 이차적인 급성 신부전을 동반하는 횡문근융해가 드물게 보고되었다. 따라서 급성의 심각한 근육병증 을 나타내는 환자 또는 횡문근융해에 의해 이차적으로 신부전이 발생될 수 있는 위험 요소(예, 중증 급성 감염, 저혈압, 주요 외과수술, 외상, 중증의 대사, 내분비 및 전해 질 장애, 조절되지 않는 발작)를 가진 환자는 이 약의 치료를 일시적으로 보류하거나 또는 중단해야 한다.('5. 일반적 주의'참조)
- 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것
- 1) 이 약의 주성분 또는 구성성분에 과민반응이 있는 환자
- 2) 원인 불명의 지속적인 혈청 트랜스아미나제 상승 또는 정상 상한치의 3배를 초과하는 혈청 트랜스아미나제 상승을 포함하는 활동성 간질환 환자
- 3) 중증의 간장애 환자, 담도폐쇄 또는 담즙정체 환자(텔미사르탄은 거의 대부분 담즙으로 배설된다. 담즙 정체, 담도폐쇄성 질환이 있는 환자나 간장애 환자의 경우 간 청소율 감소를 예상할 수 있다.)('5. 일반적 주의'참조)
- 4) 근질환 환자
- 5) 사이클로스포린 병용투여 환자
- 6) 중증 신장애 환자 (크레아티닌 청소율 (CLcr)<30mL/min)
- 7) 당뇨병이나 중등도~중증의 신장애 환자(사구체여과율 <60mL/min/1.73m²)에서 알 리스키렌 함유제제와의 병용
- 8) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부, 적절한 피임 방법을 사용하지 않는 가임여성 ('7. 임부 및 수유부에 대한 투여'참조)
- 9) 근병증/횡문근융해증에 걸리기 쉬운 환자들에게 로수바스타틴 40 밀리그램 용량 투여는 금기이다. 이러한 인자들은 아래와 같다.
- (1) 중등도의 신장애 (크레아티닌 청소율 < 60ml/min)
- (2) 갑상선기능저하증

- (3) 유전적인 근질환 병력 또는 가족력이 있는 경우
- (4) 다른 스타틴계 약물(HMG-CoA 전환효소 저해제) 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력이 있는 경우
- (5) 알코올 중독
- (6) 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황
- (7) 아시아계 환자
- (8) 피브레이트 계열 약물 병용투여
- 10) 유전성 혈관부종 환자이거나, ACE 억제제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제 치료시 혈관부종의 병력이 있는 환자
- 11) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장 애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
- 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 1) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 이 약은 알코올을 과다 섭취하거나 간 질환의 병력이 있는 환자에 투여시 주의해야 한다. 이 약 투여 시작 전 및 그 후 임상적 필요에 따라 반복하여 간효소 검사를 실시할 것을 권고한다. 갑상선기능저하증 이나 신증후군에 의한 2 차적 고콜레스테롤혈증 환자는 이 약을 투여하기 전에 원인 질환을 치료해야 한다.
- 2) 경증 또는 중등도 간기능 장애 환자 : 주의하여 투여해야 하며, 텔미사르탄의 경우 1일 1회 40 mg을 초과하지 않아야 한다. 중등증의 간기능 장애 환자에서는 로수바 스타틴 및 에제티미브의 전신노출이 증가하여 예상치 못한 효과가 나타날 수 있으므로 이 약의 투여가 권장되지 않는다.
- 3) 다음과 같은 근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자
- 신기능 손상 또는 신장애 병력
- 갑상선기능저하증
- 유전적인 근질환 병력 또는 가족력
- 스타틴계 약물 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력
- 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우
- 70 세 이상의 노인
- 혈중 약물 농도가 증가할 수 있는 경우

- 4) 피브레이트 계열 약물을 병용투여하는 환자
- 5) 근병증이나, 횡문근융해증에 부차적인 신부전으로 악화될 것을 암시하는 급성 중증상태(예를 들면, 패혈증, 저혈압, 대수술, 창상, 중증의 대사성/내분비성/전해질성 질환, 조절되지 않는 간질발작)
- 6) 고령자
- 7) 고칼륨혈증 환자 또는 혈청 칼륨치가 높아지기 쉬운 환자
- 8) 대동맥판 및 승모판 협착증 환자 또는 폐쇄비대심근병 환자
- 9) 허혈 심장병, 허혈 심장혈관 질환, 뇌혈관 장애 환자(과도한 혈압강하는 심근경색이나 뇌혈류 부전으로 인한 뇌졸중을 일으킬 수 있다.)
- 10) 활동성 위 또는 십이지장궤양 등 위장관계 질환 환자
- 11) 신장혈관고혈압 환자(양측성 신동맥 협착증 환자 또는 단독기능 신장의 신동맥 협착증 환자)
- 12) 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단 : 안지오텐신 II 수용체 길항제 (ARB), ACE 억제제, 또는 알리스키렌 등 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 영향을 미치는 다른 약제와의 병용은 권장되지 않는다.
- 13) 로수바스타틴 고용량 특히 40mg 복용 환자에서, dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분이 세뇨관 기원인 단백뇨가 관찰되었다. 이것은 일반적으로 일시적이고 급성 또는 진행성 신부전의 예측 인자는 아니다. 로수바스타틴 40mg 투여 환자의 추적기간 동안에는 신기능 검사를 고려하여야 한다.
- 14) 이 약 80/10/10mg은 황색 4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.
- 15) 이 약 80/5/10mg은 황색 5 호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

4. 이상반응

- 텔미사르탄/로수바스타틴/에제티미브 복합제에서 수집된 정보
- 이 약에 대한 안전성은 고콜레스테롤혈증을 동반한 본태성 고혈압 환자 181 명에게 8주간 이 약 (텔미사르탄 80mg 및 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 병용)(61 명) 또는 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg (60 명) 또는 텔미사르탄 80m (60 명)을 1일 1회 투여한 임상시험에서 평가되었다. 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 보고된 이상반응은 표1과 같다.

<표 1> 이 약((n=61)에서 발현된 이상반응

발현부위	발현빈도
	흔하게(<u>≥</u> 1%, <10%)
임상 검사	ALT 증가, AST 증가, Y-GTP증가, ALP 증가
위장관 장애	복부 통증, 구강궤양, 구토
전신 장애 및 투여 부위 병태	기슴통증
심장 장애	심계항진
신경계 장애	어지러움
호흡기, 흉곽 및 종격 장애	호흡곤란
귀 및 미로 장애	유스타키오관의 기능적 이상, 고막 천공
신장 및 요로 장애	급성 신장 손상, 혈뇨
감염 및 기생충 감염	대상포진, 폐렴
양성, 악성 및 상세 불명의 신생물(낭종 및 용종 포함)	비소세포성 폐암
피부 및 피하 조직 장애	탈모

■ 텔미사르탄에서 수집된 정보

1) 고혈압 환자에게 실시된 위약대조 임상시험에서 텔미사르탄 투여 후 보고된 전반적인 이상반응의 발현 빈도는 위약과 유사하여 텔미사르탄 투여군에서 41.4 %, 위약 투여군에서 43.9 %였다. 이들 이상반응의 발현율은 용량과 관련 없으며 환자의 성별, 연령, 인종과도 무관하다.

심혈관 질환의 위험성 감소효과를 평가하기 위해 텔미사르탄을 투여받은 환자에서 얻어진 텔미사르탄 안전성 프로파일은 고혈압환자를 대상으로 실시한 임상시험에서 얻어진 것과 동일하였다.

아래의 이상반응 목록은 고혈압 환자를 대상으로 실시한 대조 임상시험과 시판 후 조 사로부터 수집된 것이다. 또한, 다음의 표는 최고 6년까지 실시된 세 개의 장기간 임 상 시험(심혈관 질환의 위험성 감소효과 평가를 위해 텔미사르탄을 투여받은 21,642 명의 환자 포함)에서 보고된 중대한 이상반응과 임상시험의 중단을 요구한 이상반응을 고려하였다.

이상반응의 발생빈도는 다음과 같이 정의한다. : 때때로(≥ 1/1,000 , < 1/100); 드물게(≥ 1/10,000, < 1/1,000); 매우 드물게(< 1/10,000)

각각의 빈도 분류 내에서는 중증도가 낮아지는 순서대로 이상반응을 기재하였다.

HETHOL	증상별 발현빈도	
발현부위	때때로	드물게
감염증	상기도 감염 (인두염, 부비동염 포함),	패혈증(치명적 결과 포함)

	요로감염(방광염 포함)	
혈액 및 림프계	빈혈	혈소판 감소증, 호산구증가증
면역계		과민증, 아니필락시스성 반응
대사 및 영양	고칼륨 혈증	저혈당
정신	우울, 불면	불안
신경계	실신	
눈		시각 이상
귀 및 미로	어지럼	
심장	서맥	빈맥
혈관	저혈압*, 기립저혈압	
호흡, 흉부 및 종격동	호흡곤란	
위장관	복통, 설사, 소화불량, 복부팽만감, 구토	복부불쾌감, 구강건조
간 및 담도		간기능 이상/간장애**
피부 및 피하조직	발한증가, 가려움, 발진	홍반, 혈관부종(치명적 결과 수반), 약물발진, 독성피부발진, 습 진, 두드러기
골격근 및 결합조직	근육통, 요통(예 : 좌골신경통), 근육경련(다리경련)	관절통, 사지통증(다리통증), 힘줄통증(건염양증상)
신장 및 비뇨기	급성신부전을 포함한 신장애	
전신 및 투여부위	가슴통증, 무력증(쇠약)	인플루엔자모양 질환
검사치	혈중 크레아티닌 증가	혈중 요산 증가, 간효소 증가, 혈중 크레아틴키나아제(CK) 상승, 헤모글로빈 감소

- * 심혈관 위험성 감소를 위해 텔미사르탄을 투여받은 환자 중 혈압이 조절되고 있던 환자군에서는 흔하게 보고됨.
- ** 일본인을 대상으로 한 시판후경험에서 보고된 경우가 대부분임.
- 2) 대사 이상: 저혈당(드물게)이 나타난 사례가 있으므로(당뇨병 치료중인 환자에서 나타나기 쉽다.) 관찰을 충분히 하고, 무력감, 공복감, 식은땀, 손 떨림, 집중력저하, 경련, 의식장애 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 3) 혈관부종 : 얼굴, 입술, 인두 후두, 혀 등의 종창을 증상으로 하는 혈관부종이 나타 나 후두부종 등으로 호흡 곤란을 초래한 사례도 보고되어 있으므로 관찰을 충분히 하 고 이상이 인정되는 경우 에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 4) 고칼륨혈증 : 심각한 고칼륨혈증 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 즉시 적절한 처치를 한다.
- 5) 신기능 장애 : 신부전을 보인 사례가 보고되어 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
- 6) 쇼크, 실신, 의식 소실 : 쇼크, 혈압강하에 따른 실신, 의식 소실이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 차가운 느낌, 구토, 의식 소실 등이 나타날 경우에는 즉시적절한 처치를 한다. 특히 혈액 투석, 엄격한 염분제한, 이뇨제 투여중인 환자는 낮은용량에서 투여를 시작하고 증량하는 경우 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 서서히 해야 한다.

- 7) 간기능 장애, 황달: AST, ALT, ALP, LDH의 상승 등 간기능 장애, 황달이 나타날수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
- 8) 아나필락시스모양 증상 : 호흡 곤란, 혈압강하, 후두부종 등이 증상으로 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 9) 간질성 폐렴(빈도 불명): 발열, 기침, 호흡 곤란, 흉부 X 선 이상 등을 수반하는 간질성 폐렴이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하고 부신 피질 호르 몬제의 투여 등 적절한 처치를 한다.
- 10) 횡문근융해(빈도 불명) : 근육통, 무력감, 크레아틴키나아제(CK) 상승, 혈중 및 요중 미오글로빈 상승을 특징으로 하는 횡문근융해가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히하고 이러한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 11) 위에서 언급한 이상반응 이외에 심계항진, 피로, 구역, 효과부족이 보고된 바 있다.
- 12) 국내에서 15,601 명의 고혈압 환자를 대상으로 실시한 대규모 시판 후 사용성적조 사결과 이상반응 발현율은 1.54 %(240 례/15,601 례)이었으며, 이 중 약물과의 인과관계를 배제할 수 없는 것은 1.2 %(183 례/15,601 례)이었다. 두통이 0.38 %(60 례/15,601 례)로 가장 많았고, 그 다음은 어지럼 0.2 %(33 례/15,601 례), 기침 0.13 %(21 례/15,601 례), 소화불량 0.07 %(11 례/15,601 례), 심계항진 0.06 %(10 례/15,601 례) 등의 순이었다. 중대한 이상반응으로 부정맥 1 례가 보고되었다.

약물과의 인과관계를 배제할 수 없는 것으로서, 시판 전 임상시험에서 위약보다 발현율이 낮았거나(*로 표시) 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응은다음과 같다(괄호안의 숫자는 발현 예수임).

- (1) 중추 및 말초 신경계 : 두통*(60), 얼굴경련(2), 감각이상(2), 마비(1),
- (2) 호흡기계 : 기침*(21), 과호흡(1), 폐렴(1)
- (3) 자율신경계 : 홍조(5), 발기부전(1), 식욕부진(1), 부정맥(1)
- (4) 전신: 무력(4), 부종(3)
- (5) 정신신경계 : 성욕감소(2)
- (6) 피부 및 부속기관 : 얼굴부종(1), 발진(1), 탈모증(1)
- (7) 감각기관 : 결막염(1), 귀에서 소리가 남(1)
- (8) 혈소판 출혈 및 응고이상 : 점상출혈(1)

이 중 신장애 환자의 이상반응 발현율은 0.9 %(4 례/445 례)로 두통, 어지럼, 근육통, 피부염이 보고되었으며, 간장애 환자의 이상반응 발현율은 2.0 %(6 례/296 례)로 어지럼, 소화불량, 기침, 복통, 식욕부진, 무력이 보고되었다.

■ 로수바스타틴에서 수집된 정보

1) 보고된 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었다. 이상반응으로 연구를 중단한 환자는 로수바스타틴 투여군중 4% 미만이었다.

이상반응의 발현빈도는 다음과 같이 분류하였다:

흔하게 (>1/100, <1/10);

흔하지 않게 (>1/1,000, <1/100);

드물게 (>1/10,000, <1/1,000);

매우 드물게 (<1/10,000).

알려지지 않음 (활용할 수 있는 자료로부터는 추정할 수 없다.)

<표 2> 로수바스타틴 투여 시 발생한 이상반응

증상별 발현빈도			
흔하게	흔하지 않게	드물게	
		혈관부종을 포함한 과민 반응	
당뇨 1)			
두통, 어지러움			
변비, 구역, 복통		췌장염	
근육통		근육병증(근육염 포함) 횡문근융해증	
무력증			
	흔하게 당뇨 1) 두통, 어지러움 변비, 구역, 복통 근육통	흔하게 일게	

주 1 : JUPITER 임상시험에서 공복시 혈당이 5.6 ~ 6.9 mmol/L 환자에서 가장 많이 보고된 이상반응(로수바스타틴 투여군 2.8%, 위약군 2.3% 보고)

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 용량 증가에 따라 이상반응이 증가하는 경향이 나타 났다.

2) 신장에 미치는 영향: Dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분이 세뇨관 기원인 단백뇨가 관찰되었다. 뇨단백이 음성 또는 극소량에서 ++ 이상으로 전환되는 현상이 10, 20 밀리그램에서는 1%미만, 40 밀리그램에서는 약 3%에서 나타났다. 뇨단백이 음성 또는 극소량에서 +로 약간 증가하는 것도 20 밀리그램 용량에서 관찰되었다. 단백뇨는 대부분의 경우 치료 도중 감소하거나 자발적으로 사라졌으며 급성 또는 진행성 신부전

- 의 예측 인자는 아니다. 로수바스타틴을 투여한 환자 및 임상시험자료에서 혈뇨가 관 찰되었으나, 발현빈도는 낮았다.
- 3) 근골격계에 미치는 영향: 급성 신부전과 함께 또는 급성 신부전 없이 근골격계에 미치는 영향(예: 근육통, 근육병증(근육염 포함), 드물게 횡문근융해증 등)이 로수바스 타틴 모든 용량의 치료환자(특히 20밀리그램 이상)에서 보고되었다. 로수바스타틴을 투여받은 환자군에서 creatinine kinase(CK) 수치가 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었다. Creatinine kinase(CK) 수치가 현저히 증가(정상상한의 5 배 이상 증가)하는 경우 일시적으로 치료를 중단하여야 한다.
- 4) 간에 미치는 영향: 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴을 투여 받은 소수의 환자에서 트랜스아미나제 수치가 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었다.
- 5) 국외 시판 후 경험

위의 이상반응에 더하여 다음의 이상반응이 시판 후 조사동안 보고되었다.

- 신경계 : 매우 드물게 다발성신경병증, 기억상실, 말초신경병증(빈도 불명)
- 호흡기계 및 흉부 : 기침, 호흡곤란(빈도 불명)
- 위장관계 : 설사(빈도 불명)
- 혈액학적 장애 : 혈소판감소증(빈도 불명)
- 간담도계 : 매우 드물게 황달, 간염, 드물게 트랜스아미나제 증가
- 피부 및 피하조직 장애 : 스티븐스-존슨 증후군(빈도 불명)
- 근골격계 : 드물게 루푸스양 증후군, 근육파열, 매우 드물게 관절통, 면역매개성 괴 사성 근병증(빈도 불명)
- 신장 : 매우 드물게 혈뇨
- 기타 : 부종 (빈도 불명)

일부 스타틴계열 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.

- 정신신경계 : 우울증. 수면장애(불면 및 악몽 포함)(빈도 불명)
- 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적 사례
- 비뇨생식기계 : 성적 기능이상, 여성형유방증(빈도 불명)
- 간담도계 : 치명적 및 비치명적 간부전

스타틴 사용과 관련하여 시판 후 인지장애가 드물게 보고되었다(예, 기억력감퇴, 건망증, 기억상실증, 기억장애, 혼동). 이러한 인지장애는 모든 스타틴 계열 약물에서 보고되었다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지 않고 약물 사용중단 후 가역적이며, 증상발생 시점(1일~수 년) 및 증상개선(중간값이 3주)은 편차가 있다.

6) 국내 시판 후 조사 결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,081명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과 인과관계에 상관없이 유해사례 발현율은 10.06%(310명, 415건)로 주로 두통 0.78%(24명, 24건), 어지러움 0.75%(23명, 23건), ALT 증가 0.58%(18명, 18건), 가슴통증, 기침, 근육통이 각각 0.49%(15명, 15건)등이 보고되었고, 이 중 로수바스 타틴과 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해반응은 2.92%(90명, 106건)이다.

보고된 약물유해반응으로는 ALT 증가가 0.55%(17명, 17건)로 가장 많았고 근육통 0.42%(13명, 13건), 두통 0.39%(12명, 12건), CK 증가 0.29%(9명, 9건), 어지러움 0.26%(8명, 8건), 변비, AST 증가가 각각 0.16%(5명, 5건), 무력증, 관절통증이 각각 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 감각이상, 가슴불편함, 구역, 복통, 설사, 식욕부진, 복부팽만, 가려움증, 간기능검사이상이 각각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건) 순으로 나타났다. 이 중 1명에서 나타난 근육통, 관절통증은 중대한 약물유해반응이었으며, 시판 전에 나타나지 않았던 예상하지 못한 약물유해반응으로는 관절통증 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 감각이상, 가슴불편함, 식욕부진, 복부팽만, 간기능검사이상이 각각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건)으로 나타났고, 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 관절통증이 1건 보고되었다.

재심사 기간 동안 자발적으로 보고된 유해사례가 98 건이 있었으며, 이 중 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 급성신부전이 2 건, 핍뇨, 혈소판감소증, 혈중크레아티닌증가가 각각 1 건씩 보고되었다.

7) 만 10 ~ 만 17 세의 소아환자

만 10 ~ 만 17세의 소아환자를 대상으로 실시한 52주 동안의 임상시험에서 운동 및 증가된 신체 활동 후 정상 범위의 상한치 10배를 초과하는(10 x ULN) creatinine kinase 수치 상승이 성인 환자에 비해 좀 더 빈번하게 관찰되었다. 다른 사항에 대해소아환자의 안전성 프로파일은 성인과 유사하였다.

■ 에제티미브에서 수집된 정보

임상시험에서 4,700명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였다. 에제티미브에 대한 임상시험(단독투여 혹은 HMG-CoA 환원효소 억제제와 병용투여) 결과, 에제티미브은 일반적으로 내약성이 우수하였다. 에제티미브에서 보고된 이상반응의 총 발현율은 위약에서 보고된 이상반응의 발현율과 유사하였으며, 이상반응으로 인하여 투약을 중단한 비율도 위약과 유사하였다.

1) 단독투여

위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 에제티미브를 투여한 환자의 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응을 <표 3>에 나타내었다.

<표 3*>인과관계 평가와 관계 없이 이 약을 투여한 환자의 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별 이상반응	위약 (%) n = 795	에제티미브 10 mg (%) n = 1691
전신		
피로	1.8	2.2
소화기계		
복통	2.8	3.0
설사	3.0	3.7
감염		
바이러스 감염	1.8	2.2
인두염	2.1	2.3
부비동염	2.8	3.6
근-골격계		
관절통	3.4	3.8
요통	3.9	4.1
호흡기계 이상		
기침	2.1	2.3

^{* &}lt;표 4>에 보고되어 있는 위약 혹은 이 약을 단독투여한 환자를 포함한다.

위의 이상반응보다 낮은 빈도로 발현한 기타 이상반응의 발현율은 에제티미브군과 위약군 간에 유사하였다(표 4 참조).

2) HMG-CoA 환원효소 억제제와의 병용투여

병용투여 임상시험에서 2,000명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였다.

에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여 했을 때의 이상반응과 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여 했을 때의 이상반응이 일반적으로 유사하였다. 그러나 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여 한 환자에 비해 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여 한 환자에서 아미노전이효소 수치 상승 빈도가 약간 더 높았다.

에제티미브를 단독 투여하거나 다양한 HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 투여를 시작했던 4개의 위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응을 <표 4>에 나타내었다.

<표 4*> 로수바스타틴/에제티미브 병용투여 임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 환자의 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별 이상반응		에제티미브 10 mg (%) n=262	스타던계 약물~%) n=936	에제티미브 + 스타틴계 약물** ⁽ %) n=925
전신				
ਭੈ ਵਿ	1.2	3.4	2.0	1.8
어지러움	1.2	2.7	1.4	1.8
피로	1.9	1.9	1.4	2.8
두통	5.4	8.0	7.3	6.3
소화기계				
복통	2.3	2.7	3.1	3.5
설사	1.5	3.4	2.9	2.8
감염				
인두염	1.9	3.1	2.5	2.3
부비동염	1.9	4.6	3.6	3.5
상기도 감염	10.8	13.0	13.6	11.8
근-골격계				
관절통	2.3	3.8	4.3	3.4
요통	3.5	3.4	3.7	4.3
근육통	4.6	5.0	4.1	4.5

^{*} HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 에제티미브 투여를 시작한 4개의 위약대조 병용투여 임상시험을 포함한다.

3) 페노피브레이트와의 병용투여

다기관, 이중맹검, 위약대조, 임상시험을 12 주까지 혼합형 고지혈증 환자 625명, 1년 까지 혼합형 고지혈증 환자 576명을 대상으로 실시하였다. 이 시험은 드물게 발생하는 이상반응을 투여군 간에 비교하기 위해 설계되지 않았다. 혈청 아미노전이효소의 임상적으로 중요한 상승(정상 상한치의 3배 이상, 지속적)의 발생률(95% CI)은 투여노출을 조절하였을 때. 페노피브레이트 단독투여군에서 4.5%(1.9. 8.8)와 에제티미브

^{**}스타틴계 약물 = 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제의 모든 용량

와 페노피브레이트의 병용투여군에서 2.7%(1.2, 5.4)였다. 담낭절제술의 발생율은 페노피브레이트 단독 투여군일 때 0.6% (0.0, 3.1)이고, 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군일 때 1.7%(0.6, 4.0)였다. 이 시험의 각 투여군에서, 크레아틴포스포키나제 (creatine phosphokinase, CPK)가 정상상한치의 10 배 이상 상승한 경우는 없었다.

- 4) 에제티미브 단독투여군(n=1691), 에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군(n=1675) 또는 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군(n=185)에서 약물과 관련되어 흔하게 보고된 이상반응은 다음과 같다 (≥1/100, <1/10).
- 에제티미브 단독투여군 : 두통, 복통, 설사
- 에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군 : 두통, 피로, 복통, 변비, 설사, 고창, 오심, AST 상승, ALT 상승, 근육통
- 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군: 복통
- 5) 시판 후 이상반응

다음의 이상반응이 인과관계 평가와 관계없이 시판 후 보고되었다.

아나필락시스, 두드러기, 발진 및 혈관 부종을 포함한 과민반응, 다형 홍반, 관절통, 근육통, 크레아틴포스포키나제치의 상승, 근육병증/횡문근융해, 간 아미노전이효소 수치의 상승, 간염, 복통, 혈소판 감소증, 오심, 췌장염, 어지러움, 감각이상, 우울증, 두통, 담석증, 담낭염

6) 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,536명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 7.27%(257명/3,536명, 422건)로 보고되었다. 흔하게 발현한(1.0% 이상) 유해사례는 피로로 1.05%(37명/3,536명, 37건)이었다.

에제티미브와 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.95%(69명/3,536명, 108건)이었다. ALT 상승 및 AST 상승이 각각 0.28%(10명/3,536명, 10건)로 가장 많았고, 그 다음으로 설사가 0.17%(6명/3,536명, 6건), 소화불량, 어지러움이 각각 0.14%(5명/3,536명, 5건), 구역이 0.11%(4명/3,536명, 4건)순으로 나타났으며 그 밖에 0.1% 미만으로 보고된 약물유해반응을 기관별로 분류하면 다음과 같다.

- 전신: 피로, 가슴통증, 가슴불쾌, 부종, 무력증, 전신성 부종
- 신경계: 두통, 당뇨병성신경병증, 떨림
- 소화기계: 상복부통, 구토, 복통, 위염, 변비, 구강건조증, 명치불편, 트림, 위장장애, 위식도 역류성 질환, 혀질환

- 심혈관계: 두근거림, 울혈성 심부전, 심근허혈, 홍조

- 호흡기계: 기침, 가래, 콧물

- 근골격계: 사지통, 관절통

- 대사 및 영양: 당뇨병, 저혈당증

- 혈액계: 빈혈, 비장비대

- 피부: 두드러기, 다한증, 발진, 가려움증

- 감염: 상기도 감염

- 눈: 결막 충혈

- 비뇨기계: 신부전 (신장병)

- 간담도계: 간기능이상

- 임상검사: 혈중 크레아티닌 증가, 혈압상승, 혈중 요소 증가, CPK 증가, 간기능검사

이상

5. 일반적 주의

■ 텔미사르탄

1) 신장애 및 신장이식 환자

신장애 환자에게 이 약을 투여할 때 혈청 칼륨 및 크레아티닌치의 주기적인 모니터링이 권장된다. 최근에 신장을 이식한 환자에 대해서는 텔미사르탄의 사용경험이 없다. 텔미사르탄은 혈액 투석을 받는 환자를 포함한 신장애 환자에서 용량조절이 필요 없으며, 혈액투석으로 제거되지 않는다.

2) 혈관내 혈량저하증

고용량의 이뇨제, 식이성 염분제한, 설사 및 구토 등에 의해 혈액량 및/또는 나트륨이고갈된 환자, 혈액투석중인 환자의 경우, 특히 초회 투여 후 저혈압 증상이 나타날 수있다. 이런 증상, 특히 혈액량 및/또는 나트륨의 고갈은 이 약 투여 전에 교정되어야한다. 저혈압이 발생하는 경우 환자를 반듯이 눕히고 필요시 생리식염 주사액을 정맥주입한다.

3) 레닌-안지오텐신-알도스테론계를 자극하는 다른 조건

혈관긴장상태 및 신기능이 레닌-안지오텐신-알도스테론계의 활성에 주로 의존하는 환자의 경우(예, 중증의 울혈심부전 환자 또는 신동맥협착증을 포함한 근원적인 신질환환자), 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 다른 약물의 투여는 급성 저혈압, 과질소혈증, 빈뇨 및 드물게 급성신부전 및/또는 사망과 관련성이 있다. 이 약을투여한 환자들에게서도 유사한 결과가 예측된다.

4) 전해질불균형/고칼륨혈증

레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 약물을 복용하는 경우 고칼륨혈증을 유발할수 있다. 고령자, 신부전 환자, 당뇨병 환자, 혈청 칼륨농도에 영향을 줄 수 있 는 약물을 복용중인 환자 등에서 고칼륨혈증은 치명적일 수 있다. 레닌-안지오텐신-알 도스테론계에 영향을 주는 약물을 병용하기 전에 유익성과 위험성을 고려해야 한다. 고칼륨혈증을 유발할 수 있는 주요 위험 요소는 다음과 같다.

- 당뇨병, 심부전, 신장장애, 고령자(> 70)
- 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 주는 약물(칼륨보전이뇨제, 칼륨보충제, 칼륨이 함유된 염 대용품 및 칼륨치를 상승시킬 수 있는 다른 약(헤파린 등)), ACE 억제 제, 안지오텐신 II 수용체 길항제, 비스테로이드소염진통제(선택적 COX-2 억제제를 포함하는 비스테로이드소염진통제), 면역억제제(시클로스포린, 타크로리무스), 트리메토프림등을 한가지 이상 병용하는 경우.
- 탈수, 급성 심장보상기전상실, 대사산증, 신장기능의 악화, 신장상태의 갑작스런 악화(예, 감염성 질환), 세포용해(예, 급성사지허혈, 횡문근융해, 확대외상)와 같은 병발질환이 있는 경우
- 5) 수술 전 24 시간은 투여하지 않는 것이 바람직하다.
- 6) 활동성 위 또는 십이지장궤양 등 위장관계질환 환자에서 텔미사르탄 투여시 위장관계 이상반응이 위약 투여시보다 더 자주 나타났다. 위장관 출혈이 임상시험에서 드물게 관찰된 바 있으며 대부분 위장관 질환을 가진 환자에서 초기에 나타났다. 따라서위장관계 질환자에게 이 약을 투여할 때는 주의하여야 한다.
- 7) 신장혈관고혈압 환자(양측성 신동맥 협착증 환자 또는 단독기능 신장의 신동맥 협착증 환자)를 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 약물로 치료할 경우에는 중증의 저혈압이나 신부전의 위험이 증가된다. 양쪽 또는 한쪽의 신동맥협착증이 있는 환자에게 이 약을 투여할 경우 ACE 억제제와 마찬가지로 혈청 크레아티닌 또는 혈중요산질소의 상승이 예측된다. 또한 신장혈류량 감소와 사구체 여과압의 저하에 의해 급속히 신장기능을 악화시킬 우려가 있으므로 치료 부득이하다고 판단되는 경우를 제외하고는 사용을 피하는 것이 권장된다.
- 8) 일반적으로 원발알도스테론증이 있는 환자는 레닌-안지오텐신-알도스테론계를 억제하는 혈압강하제에 대해서 반응성이 없으므로 이런 환자에게 이 약의 투여는 권장되지 않는다.
- 9) 운전 및 기계조작에 대한 영향 : 이 약이 운전 및 기계조작에 미치는 영향에 대한 연구는 실시되지 않았으나, 혈압강하제를 복용할 때 때때로 졸음, 어지럼이 나타날 수

있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 또는 위험이 수반되는 기계의 조작시 주의해야 한다.

10) 심혈관 질환에 대한 추가적인 위험성이 있는 당뇨병 환자(예: 당뇨병과 관상동맥질환을 동반한 환자)에서 안지오텐신 II 수용체 길항제 또는 ACE 차단제와 같은 혈압 강하제 투여 시 치명적인 심근경색 및 예상하지 못한 심혈관 질환으로 인한 사망 위험성이 증가할 수 있다. 당뇨병 환자에서 관상동맥질환에 대한 증상이 나타나지 않아,이에 대해 진단되지 않을 수 있으므로 당뇨환자에게 이 약을 투여하기 전에 관상동맥질환에 대한 적절한 진단 평가(예: 운동 부하 검사)를 우선적으로 실시해야 한다.

■ 로수바스타틴/에제티미브

1) 고콜레스테롤혈증에 기인한 동맥경화성 혈관 질환의 위험성이 증가한 환자에게 지질조절약물을 투여할 때에는 많은 위험 인자를 고려해야 한다. 지질조절약물은 적절한식이요법(포화지방 및 콜레스테롤 제한을 포함)과 함께 사용하고, 식이요법 및 다른 비약물학적 조치에 대한 반응이 불충분한 경우에 사용해야 한다.

이 약 투여에 앞서 이상지질혈증의 다른 이차적 원인(예를 들면, 당뇨, 갑상선기능저하 증, 폐쇄성 간질환, 만성 신부전, LDL-콜레스테롤을 증가시키는 약물 및 HDL-콜레스테롤을 감소시키는 약물[progestin, anabolic steroid, 및 corticosteroid])을 확인하여야 하며, 필요한 경우 이차적 원인을 치료해야 한다. 지질 검사시에는 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, HDL-콜레스테롤 및 트리글리세라이드를 포함해야 한다. 트리글리세라이드 수치가 400mg/dL 이상(4.5mmol/L 이상)인 경우에는 초원심분리로 LDL-콜레스테롤 농도를 측정해야 한다. 급성 관상동맥 사고로 입원할 경우에는 입원 시 혹은 입원 후 24시간 이내에 지질을 측정해야 한다. 환자의 퇴원 전 혹은 퇴원 시에 LDL 저하치료를 시작하는데 있어 이 측정치가 참고가 될 수 있다.

2) 근육병증/횡문근융해

근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자('3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것'항 참조)의 경우, 투여를 시작하기 전에 CPK 수치를 측정하여 신중히 투여해야한다. 이러한 환자들에서 치료의 위해성은 유익성과 함께 고려되어야 하며 임상적 모니터링이 권장된다.

격렬한 운동 후 또는 CPK 상승을 일으킬 수 있는 다른 잠재요인이 있는 경우에는 CPK 수치 해석이 어려우므로 CPK를 측정하지 않는다. CPK 수치가 기저치에서 정상 상한치의 5 배를 초과하여 유의하게 증가하였다면, 결과 확인을 위해 5~7일 후에 이를 다시 측정해야 한다. 5~7일 후에도 CPK 수치가 기저치에서 정상상한치의 5 배를 초과하여 유의하게 증가하였다면, 이 약으로 치료를 시작해서는 안된다.

이 약의 투여를 시작할 때 환자에게 근육병증에 대한 위험성을 알려주어야 하며 이 약투여 중에 권태 혹은 열을 동반한 근육통, 근경련, 근육허약이 나타나는 경우, 이를 즉시 의사에게 보고하도록 환자에게 교육해야 한다. 또한 이러한 증상이 발생하는 경우에는 CPK 수치를 측정해야 하며 CPK 수치가 현저하게 증가한다면(정상상한치의 5배초과)이 약의 투여를 중단해야 한다. CPK 수치가 정상상한치의 5배이하더라도 근육증상이 중증이고 일상의 불편함이 초래된다면 이 약의 투여를 중단해야한다. 증상이개선되고 CPK 수치가 정상으로 회복되어 이 약을 재투여하거나 또는 다른 스타틴계약물 함유제제를 투여하는 경우, 환자를 면밀히 모니터링 하면서 최저 용량으로 투여한다.

○ 로수바스타틴

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 골격근에 대한 효과, 예를 들면, 근육통 및 근병증, 드물게 횡문근융해증이 로수바스타틴을 투여받은 환자에서 보고되었다. 로수바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용 중이거나 중단한 환자에서, 면역매개성괴사성근병증이 보고되었다. 면역매개성 근병증은 임상적 특징으로 근위근 약화 및 혈중 CPK의증가를 나타내며, 투여중지 이후에도 그 증상이 지속된다.

임상시험에서 로수바스타틴과 다른 약을 병용 투여한 소수의 환자에서 골격근에 대한 효과가 증가된 증거는 없다. 그러나 다른 스타틴계 약물의 경우, 피브린산 유도체(겜피브로질 포함), 사이크로스포린, 니코틴산, azole계 항진균제, protease 저해제, macrolide 항생제 등을 함께 투여받은 환자에서 근염과 근병증의 빈도가 증가했다. 겜피브로질은 스타틴계 약물과 병용시 근병증의 위험을 증가시킨다. 따라서 로수바스타틴과 겜피브로질의 병용은 추천되지 않는다. 로수바스타틴을 피브레이트나 니아신과 병용투여시 유익성과 위험성을 주의 깊게 평가하여야 한다. 피브레이트 계열 약물과 병용투여할 때 로수바스타틴 40 밀리그램 용량은 금기이다.

○ 에제티미브

근골격 독성의 위험성은 고용량 스타틴계 약물과의 병용투여, 고령자(만 65세 이상), 갑상선기능저하증, 신장애, 투여하는 스타틴계 약물의 종류, 다른 약물과의 병용투여와 같은 요인이 있는 경우 증가한다.

에제티미브는 시판 후 근육병증 및 횡문근융해가 보고되었다. 횡문근융해가 발생한 대부분의 환자는 에제티미브 투여 전에 스타틴계 약물을 복용하고 있었다.

그러나 에제티미브 단독 투여 시에도 횡문근융해가 보고되었고 에제티미브와 피브릭산 유도체와 같은 횡문근융해의 위험성을 증가시키는 약물과의 병용투여 시에도 횡문근융 해가 보고되었다. 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여 시 근육병증이 진단되거나 의심되는 경우 즉시 에제티미브와 페노피브레이트의 투여를 중지해야 한다. 근육 증상과 함께 CPK 수치가 정상 상한치의 10배 이상 상승하는 경우를 근육병증으로 볼 수있다.

3) 간 효소

이 약 투여 시작 전에 간 효소 검사를 실시해야하고 임상적으로 간 손상의 징후 또는 증상이 나타나는 환자의 경우, 간기능 검사를 반복해야 한다. 트랜스아미나제가 상승한 환자들의 경우, 이상 증상이 개선될 때까지 모니터링 해야한다. 트랜스아미나제가 정상상한치의 3 배 이상 지속적으로 증가하는 경우, 이 약의 용량을 감량하거나 투여를 중단할 것을 권장한다.

로수바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용한 환자에서의 시판 후 조사 결과, 치명적 그리고 비치명적 간부전이 드물게 보고되었다.

이 약으로 치료하는 동안 임상적 증상과 함께 중증의 간 손상 그리고/또는 고빌리루빈 혈증 또는 황달이 발생한 경우, 즉시 이 약의 치료를 중단한다. 다른 병인이 확인되지 않을 경우, 이 약을 재투여하지 않는다.

이 약을 알코올 과다 복용 환자 그리고/또는 간질환의 병력이 있는 환자에게 투여 시주의해야 한다. 활성 간질환 또는 원인이 밝혀지지 않는 혈청 트랜스아미나제의 지속적 상승이 있는 환자에게는 이 약을 투여하지 않는다. ('2. 다음 환자에는 투여하지 말것'항 참조)

○ 에제티미브

대조임상시험에서 간 아미노전이효소 수치의 지속적 상승(정상상한치의 3 배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브군(0.5%)과 위약군(0.3%)에서 유사하였다.

에제티미브와 스타틴계 약물의 병용 투여에 대한 대조임상시험에서 간 아미노전이효소수치의 연속적 상승(정상상한치의 3 배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브와 스타틴계약물 병용 투여군에서 0.6%였다. 이러한 아미노전이효소의 상승은 일반적으로 증상이나타나지 않았고, 쓸개즙 정체와 관련이 없었으며 투여를 중단한 후 또는 투여 지속시에도 기저치로 회복되었다.

4) 내분비계 기능

로수바스타틴을 포함한 스타틴계 약물을 투여한 환자에서 HbA1c 및 공복 혈당수치의 증가가 보고되었다. 그러나 스타틴 투여로 인한 혈관성 위험 감소의 유익성이 고혈당의 위험성을 상회한다.

5) 간질성 폐질환

일부 스타틴계 약물에서 특히 장기 투여 시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있다. 발현되는 증상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있다. 환자가 간질성 폐질환으로 의심되는 경우에는 스타틴계 약물의 치료를 중단해야 한다.

6) 당뇨

스타틴계 약물이 향후 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 과혈당증을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었다. 그러나스타틴계 약물의 혈관성 위험 감소 효과는 이러한 위험성을 상회하므로 스타틴 치료중단의 사유가 될 수 없다. 위험성이 있는 환자(공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI>30kg/m2, 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료지침에 따라 임상적 모니터링 및실험실적 수치 모니터링 모두 실시해야 한다.

- 7) 다른 약물과의 병용투여
- (1) 항응고제 : 와파린, 다른 쿠마린계 항응고제, 플루인디온을 투여하는 환자에게 이약을 추가하는 경우, INR을 적절히 모니터링해야 한다. 또한 쿠마린계 항응고제를 투여 중인 환자에게 이약을 투여하는 경우, 투여 전에 프로트롬빈시간을 측정해야하고 치료 초기에도 충분히 자주 측정하여 프로트롬빈시간이 유의하게 변하지 않음을 확인해야 한다. 안정적인 프로트롬빈시간이 확립되면 주기적으로 모니터링할 수 있다. 이약의 용량을 변경하거나 투여를 중단하는 경우, 위와 동일한 과정을 반복해야 한다.
- (2) 피브레이트계 약물: 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배출을 증가시켜 담석증을 유발할 수 있다. 이 약과 피브레이트계 약물을 병용투여하는 환자에서 담석 증이 의심되는 경우 담낭 조사를 실시해야하며 지질 저하의 대체 요법이 고려되어야한다.
- (3) 담즙산 결합 수지: 이 약은 담즙산 결합수지 투여 2시간 이전 혹은 투여 후 4시간 이후에 투여해야 한다.
- (4) 푸시딘산 : 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근 융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고되었으므로, 로수바스타틴과 푸시딘산 의 병용은 권장되지 않는다.
- (5) 로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1 과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 이 약을 병용하는 경우 이 약의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있으므로 주의한다('6. 약물상호작용'항 참조).

8) 유전적 다형성 : SLCO1B1 c.521TT 및 ABCG2 c.421CC 와 비교하여 SLCO1B1(OATP1B1)c. 521CC 또는 ABCG2(BCRP) c.421AA 의 유전형이 로수바스타 틴의 노출 (AUC) 증가와 관련있는 것으로 보고되었다. 유전적다형성에 따른 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되지는 않았으나, 환자의 치료반응 및 내약성에 따라 용량을 조절할 필요가 있다.

9) 가임여성

가임여성은 이 약을 투여하는 동안 적절한 피임법을 사용해야 한다.

10) 운전 및 기계조작에 미치는 영향: 운전 및 기계조작에 미치는 영향에 관하여 연구된 바가 없으나, 이 약을 투여중인 환자에서 어지러움이 나타날 수 있음을 고려해야한다.

6. 상호작용

텔미사르탄 80mg과 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 을 건강한 지원자에 투여하여 실시한 약물상호작용시험 결과, 에제티미브/텔미사르탄 존재 하에서 로수바스타틴의 AUC는 영향이 없었으나 Cmax는 약 2.1 배 증가하였다. 로수바스타틴/텔미사르탄 존재 하에서 에제티미브의 Cmax, AUC는 생물학적 동등 범위 내 위치하여 체내 노출에는 유의한 차이가 없었고, 로수바스타틴/에제티미브 존재 하에서 텔미사르탄의 Cmax는 약 1.2 배, AUC는 약 1.3 배로 증가된 양상을 보였다.

다른 약물들과 텔미사르탄/로수바스타틴/에제티미브 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았으나, 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었다.

■ 텔미사르탄

- 1) 안지오텐신 II 수용체 길항제(ARB), ACE 억제제 또는 알리스키렌의 병용투여에 의한 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단은 이러한 약물의 단독요법과 비교시 저혈압, 실신, 고칼륨혈증 및 신기능의 변화(급성 신부전 포함) 위험을 증가시키는 것과 관련이 있다. 이 약과 RAAS에 작용하는 다른 약물을 병용투여하는 환자의 경우, 혈압, 신기능 및 전해질을 면밀히 모니터링해야 한다. 당뇨병이나 중등증~중증의 신장애 환자(사구체여과율 <60 mL/min/1.73m²)에게 이 약과 알리스키렌 함유제제를 병용투여하지 않는다(2.5)항 참조).
- 2) 이 약은 다른 혈압강하제의 혈압강하효과를 증가시킬 수 있다. 임상적으로 유의성 있는 다른 상호작용은 확인된 바 없다.

- 3) 이 약과 와르파린, 히드로클로로티아지드, 글리벤클라미드, 이부프로펜, 아세트아미노펜, 심바스타틴 및 암로디핀의 병용투여에 의해 임상적으로 유의한 상호작용은 나타나지 않았다.
- 4) 디곡신 : 디곡신과 이 약의 병용투여에 의해 혈장 디곡신의 최고농도의 중앙값이 49 %증가하였고, 기저농도의 중앙값이 20 %증가(1 례에서 39 % 증가)하였다. 그러므로 이러한 경우 혈장 디곡신치의 모니터링이 권장된다.
- 5) 라미프릴: 텔미사르탄과 라미프릴의 병용투여 시험결과, AUC_{0-24h} 수치 및 라미프릴과 라미프릴랏트의 C_{max} 수치가 2.5 배까지 증가하였다. 텔미사르탄과 라미프릴 병용투여시 약력학적 상가작용 및 라미프릴/라미프릴랏트의 증가된 노출로 인하여 효과가증강될 수 있다. 이 약과 라미프릴의 병용투여는 권장되지 않는다.
- 6) 리튬: ACE 억제제와 리튬을 병용투여했을 때, 혈청 리튬치의 가역적인 증가와 독성이 보고된 바 있다. 이 약을 포함하여 안지오텐신 II 수용체 길항제 또한 이런 독성이 보고되었다. 따라서 이 약과 리튬을 병용투여하는 동안 혈청 리튬치의 신중한 모니터링이 권장되며, 일반적으로 병용투여는 권장되지 않는다.
- 7) 이 약은 CYP-450 시스템에 의해 대사되지 않으며, 일부 CYP2C19 억제제를 제외하고는 실험실상(in vitro)에서 CYP-450 효소에 영향을 미치지 않았다. CYP2C19 에 의해 대사되는 약물의 대사를 저해할 가능성을 제외하고는 이 약과 CYP-450 효소에 의해 대사되는 약물 및 CYP-450 효소를 저해하는 약물과의 상호작용은 예측되지 않는다.
- 8) 바클로펜, 아미포스틴, 알코올, 바르비튜르산염, 마약, 항우울제에 의해 기립저혈압이 심화될 수도 있다.
- 9) 비스테로이드소염진통제(NSAID) : 안지오텐신Ⅱ수용체 길항제가 비스테로이드소염 진통제(예, 선택적인 COX-2억제제, 아세틸살리실산(> 3 g/day), 비선택적 비스테로이드소염진통제)와 병용시 혈압강하효과가 감소할 수 있다. ACE억제제와 같이, 안지오텐신Ⅱ수용체 길항제와 비스테로이드소염진통제의 병용은 신기능을 악화, 급성 신부전을 유발시킬 수 있고, 혈청 칼륨을 증가시킬 수 있다. 병용시 주의해야 하며, 특히 고령자 또는 유효혈액량 감소환자(이뇨제 치료 중인 환자를 포함)는 주의한다. 병용치료시작 후에 환자에게 적절한 수분이 공급되어야 하며, 신기능을 주기적으로 모니터링해야한다.
- 10) 칼륨보전이뇨제 또는 칼륨보충제 : 텔미사르탄과 같은 안지오텐신 II 수용체 길항제는 칼륨 소실로 인한 이뇨 효과를 약화시킨다. 칼륨보전이뇨제(스피로노락톤, 에플레레논, 트리암테렌 또는 아밀로리드), 칼륨보급제 또는 칼륨이 함유된 염 대용제는 혈청

칼륨 농도를 증가시킬 수 있다. 저칼륨혈증으로 인하여 이 약을 병용투여하는 경우 혈 청 칼륨 농도에 대해 빈번한 모니터링하면서 주의하여 투여한다. 일반적으로 병용투여 는 권장되지 않는다.

- 11) 부신피질호르몬(코르티코스테로이드, 전신 투여) : 이 약과 병용투여시 혈압강하효과가 감소될 수 있다.
- 12) 이뇨제(티아지드 또는 루프이뇨제): 이 약으로 치료 시작 전에, 루프이뇨제(푸로세미드) 그리고 티아지드이뇨제(히드로클로로티아지드)와 같은 이뇨제의 고용량 사용은체액고갈, 저혈압의 위험성을 증가시킬 수 있다.

■ 로수바스타틴/에제티미브

이 약의 주성분인 로수바스타틴과 에제티미브 병용 투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용은 나타나지 않았다.

다른 약물들과 로수바스타틴/에제티미브 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았으나, 로수바스타틴과 에제티미브 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었다.

○ 로수바스타틴

1) 다른 약물이 로수바스타틴에 미치는 영향

시험관 내 및 생체 내 시험결과에 따르면 로수바스타틴은 사이토크롬 P450 과 임상적으로 유의한 상호 작용을 보이지 (기질, 저해제 또는 유도제로서 작용하지) 않는다. 로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1 과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 로수바스타틴을 병용하는 경우로수바스타틴의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있다(아래 표 참조). <다른 약물이 로수바스타틴의 노출 (AUC)에 미치는 영향 (발표된 임상 결과에 근거)>

병용한 약물 요법	로수비스타틴 요법	로수바스타틴 AUC 의 변화
소포스부비르 400mg/벨파타스비르 100mg/복실라 프레비르 100mg +복실라프레비르 100mg 1 일 1 회, 15 일간	10mg, 단회투여	7.4 배 증가
사이클로스포린 75~200 mg 1 일 2 회, 6개월간	10 mg 1 일 1 회, 10 일간	7.1 배 증가
다로루타마이드 600mg 1일 2회, 5일간	5mg, 단회투여	5.2 배 증가
레고라페닙 160mg 1 일 1 회, 14 일간	5mg, 단회투여	3.8 배 증가
아타자나비어 300 mg/ 리토나비어 100 mg 1 일 1 회, 8 일간	10 mg, 단회 투여	3.1 배 증가
벨파타스비르 100mg 1 일 1 회	10mg, 단회투여	2.7 배 증가

5mg, 단회투여	2.6 배 증가
10mg, 단회투여	2.3 배 증가
5mg 1일1회, 7일간	2.2 배 증가
20 mg 1 일 1 회, 7 일간	2.1 배 증가
20 mg, 단회 투여	2 배 증가
80 mg, 단회 투여	1.9 배 증가
10 mg, 단회 투여	1.6 배 증가
10 mg 1 일 1 회, 7 일간	1.5 배 증가
10 mg, 단회 투여	1.4배 증가
10 mg	1.4 배 증가
10 mg, 단회 투여 80 mg, 단회 투여	1.4 배 증가 1.3 배 증가
10 mg, 1일 1회, 14일간	1.2 배 증가
80 mg, 단회 투여	20% 감소
20 mg, 단회 투여	47% 감소
	10mg, 단회투여 5mg 1 일 1 회, 7 일간 20 mg 1 일 1 회, 7 일간 20 mg, 단회 투여 80 mg, 단회 투여 10 mg, 단회 투여 10 mg 1 일 1 회, 7 일간 10 mg, 단회 투여 10 mg 10 mg, 단회 투여 10 mg 10 mg, 단회 투여 10 mg, 단회 투여 80 mg, 단회 투여 10 mg, 단회 투여 80 mg, 단회 투여 10 mg, 단회 투여

- * 배수 변화로 제공된 데이터는 로수바스타틴의 병용투여와 단독투여 사이의 단순한 비율을 나타낸다.
- * % 변화로 제공된 데이터는 로수바스타틴의 단독투여 대비 % 차이를 나타낸다. 다음의 약물은 로수바스타틴과 병용투여 시 로수바스타틴의 AUC 비율에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다.
- 알레글리타자 0.3 mg 7일간; 페노피브레이트 67 mg 1일 3회 7일간; 플루코나졸 200mg 1일 1회 11일간; 포샘프레나비어 700 mg/리토나비어 100 mg 1일 2회 8일간; 케토코나졸 200 mg 1일 2회 7일간; 리팜핀 450 mg 1일 1회 7일간; 실리마린 140mg 1일 3회 5일간

기타 약물의 영향

(1) 제산제 : 수산화알루미늄, 수산화마그네슘을 함유하는 제산제와 로수바스타틴을 병용 투여한 결과, 로수바스타틴의 혈장 농도가 약 50% 감소되었다. 그러나 이 효과는 제산제를 로수바스타틴 투여 2시간 후에 투여했을 때에 완화되었다. 이 상호작용의 임상적 관련성은 연구되지 않았다.

- (2) 푸시딘산: 로수바스타틴과 푸시딘산의 상호작용 연구는 수행된 바 없다. 다른 스타틴계열 약물과 마찬가지로, 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고된 바 있다. 따라서 로수바스타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않는다. 가능하다면 로수바스타틴의 투여를일시적으로 중단하는 것이 권장되고, 투여가 불가피하다면 면밀한 모니터링을 해야 한다.
- 2) 로수바스타틴이 다른 약물에 미치는 영향
- (1) 와파린: 로수바스타틴과 병용 시 와파린은 약물동태학적으로 유의한 영향을 받지 않는다. 그러나 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴과 와파린을 병용 투여하면 와파린 단독 투여 시에 비해 INR이 증가될 수 있다. 비타민 K 길항제(예:와파린)를 투여받고 있는 환자에서 로수바스타틴의 시작, 중단 또는 용량 조절 시 INR 모니터링이 권장된다.
- (2) 사이클로스포린 : 로수바스타틴과 사이클로스포린의 병용투여는 사이크로스포린의 혈중농도에 영향을 미치지 않는다.
- (3) 페노피브레이트/피브린산 유도체: 페노피브레이트와 로수바스타틴의 약물동태학적 상호작용은 관찰되지 않았으나, 약물동력학적 상호작용은 발생할 수 있다. 겜피브로질, 페노피브레이트, 다른 피브레이트 계열 약물 및 지질저하용량(1일 1g 이상)의 니코틴 산은 단독투여했을 때 근병증을 일으킬 수 있기 때문에, 스타틴계 약물과 병용투여했 을 때 근병증 위험성을 증가시킨다. 피브레이트 계열 약물을 병용투여할 때 로수바스 타틴 40 mg 용량 투여는 금기이며, 투여 초기 용량으로 5 mg을 투여해야 한다.
- (4) 경구용 피임제 : 경구용 피임제와 병용투여시, ethinyl oestradiol와 norgestrel의 AUC가 각각 26%, 34% 증가되었다. 경구용 피임제의 용량 선택시 이러한 혈장 농도의 증가를 고려하여야 한다. 로수바스타틴과 HRT를 병용하는 환자의 약동학 자료가 없으므로 유사한 효과를 배제하여서는 안되나, 임상시험시 여성에서 병용 투여가 많았으며 내약성은 우수하였다.
- (5) 기타 약물에의 영향 : 디곡신 또는 에제티미브와는 임상적으로 유의한 상호작용을 나타내지 않았다.

○ 에제티미브

1) 콜레스티라민: 에제티미브와 콜레스티라민 병용투여 시 총 에제티미브의 평균 AUC 가 약 55% 감소하였다. 이러한 상호작용에 의하여 콜레스티라민과 에제티미브 병용투여로 기대되는 LDL-C 저하에 대한 병합작용이 감소할 수 있다.

- 2) 피브레이트계 약물: 임상시험에서 에제티미브와 페노피브레이트의 병용투여에 대한 안전성·유효성을 평가하였다. 에제티미브와 다른 피브레이트계 약물과의 병용투여는 연구되지 않았다. 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배설을 증가시켜 담석을 유발할 수 있다. 에제티미브는 개를 대상으로 한 전임상시험에서 담낭담즙의 콜레스테롤을 증가시켰다. 이러한 전임상 결과와 사람과의 관련성은 알려져 있지 않지만, 에제티미브와 피브레이트계 약물(페노피브레이트는 제외)의 병용투여는 환자를 대상으로한 연구 결과가 나오기 전까지 권장되지 않는다.
- (1) 겜피브로질: 약동학 시험에서 에제티미브와 겜피브로질 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.7 배 증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았다. 관련된 임상자료는 아직 없다.
- (2) 페노피브레이트: 에제티미브와 페노피브레이트를 병용 투여한 환자에게서 담석증이 의심된다면, 담낭을 검사해야 하며 다른 지질저하 치료를 고려해야 한다. 약동학시험에서 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.5 배증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았다.
- 3) 스타틴계 약물: 에제티미브와 아토르바스타틴, 심바스타틴, 프라바스타틴, 로바스타틴, 플루바스타틴, 로수바스타틴 병용투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용이 관찰되지 않았다.
- 4) 사이클로스포린: 사이클로스포린을 투여하고 있는 환자에게 에제티미브 병용투여 시 주의하여야 한다. 에제티미브와 사이클로스포린을 병용투여하는 경우 사이클로스포린의 농도를 모니터링해야 한다. 경증의 신장애 또는 정상 신기능(크레아티닌클리어런스 > 50mL/min)을 지닌 신장이식 환자 8명에게 안정한 용량의 사이클로스포린(1일2회 75~150mg)과 에제티미브를 병용투여하였을 때 건강한 과거대조군 (n=17)과 비교하여 총 에제티미브의 평균 AUC와 Cmax는 각각 3.4배(범위 2.3~7.9배)와 3.9배(범위 3.0~4.4배)로 증가하였다. 다른 임상 연구에서 신장 이식을 받은 중증 신장애환자(크레아티닌클리어런스 = 13.2mL/min/1.73 ㎡) 1명에게 사이클로스포린 등 여러약물을 투여하였을 때 총 에제티미브 노출량이 12배 증가하였다. 12명의 건강한 자원자를 대상으로 한 2주기 교차 시험에서, 8일 동안 에제티미브 20mg을 1일 1회 투여하고 7일째에 사이클로스포린 100mg을 단회 투여하였을 때 대조군과 비교하여 사이클로스포린의 AUC는 사이클로스포린 100mg을 단독으로 단회 투여했을 때에 비해평균 15% 증가하였다(범위 10% 감소~51% 증가).
- 5) 항응고제: 에제티미브와 와파린, 다른 쿠마린계 항응고제 또는 플루인디온 병용투여시, 프로트롬빈시간(International Normalized Ratio, INR)을 적절히 모니터링해야 한

다. 12명의 건강한 성인 남자를 대상으로 한 임상연구에서, 와파린과 에제티미브(1일 10mg)의 병용투여에 의해 와파린의 생체이용률(bioavailability)과 프로트롬빈시간에는 유의한 영향이 없었으나, 시판 후에 에제티미브와 와파린 또는 플루인디온을 병용 투여한 환자들에게서 INR이 증가하였다는 보고가 있었다. 이러한 환자들의 대부분이 다른 약물을 함께 복용하고 있었다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

임신 및 수유부에 대한 이 약의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수유중에 사용하면 안된다. 개별성분에 대한 정보는 다음과 같다.

■ 텔미사르탄

- 1) 생식능: 텔미사르탄이 사람의 생식능에 미치는 영향은 연구되지 않았다. 암컷 및 수컷 랫트를 이용한 비임상시험에서 수태능에 대한 텔미사르탄의 영향은 관찰되지 않았다.
- 2) 임신 1기 중 안지오텐신 II 수용체 길항제의 사용은 권장되지 않으며 임신기간 중 이 약의 투약을 시작해서는 안 된다. 안지오텐신Ⅱ수용체 길항제의 작용기전 때문에 태아에 대한 위험을 무시할 수 없다. 임신 2 ~ 3기 사이에 ACE 억제제(레닌-안지오 텐신-알도스테론계에 작용하는 특정 약물군)에 노출된 임부에서 태아 및 신생아의 저 혈압, 고칼륨혈증, 신생아 두개골 발육부전, 요감소 그리고/또는 무뇨증, 가역적 또는 비가역적인 신부전, 자궁내 성장 지체 및 사망을 포함하여 태아 및 신생아 손상과 연 관성이 있었다. 태아 신기능 감소 때문인 것으로 추측된 양수과소증이 보고되었고, 양 수과소증은 태아 사지구축, 두개안면 기형 및 폐발육 부전과 연관성이 있었다. 후향적 자료에 의하면, 임신 1 기에 ACE 억제제를 사용하는 것은 출생결함의 잠재적 위험과 연관 있었다. 또한 이 약에 의한 것인지 명확하진 않지만 미숙, 자궁내 발육지연, 동맥 관 열림증이 나타났다는 보고가 있다. 다른 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 직접 작 용하는 약물처럼 이 약도 임신 중 또는 임신을 계획하고 있는 여성에서 사용해서는 안 되며, 투약 중 임신이 확인되면 즉시 투약을 중지한다. 레닌-안지오텐신-알도스테론계 에 작용하는 약물을 임신할 가능성이 있는 여성에게 처방하는 경우, 의사는 임신 중 이 약의 잠재적 위험에 대하여 알려 주어야 한다. 만약 임신 2기 이후로 임부가 안지 오텐신 II 수용체 길항제에 노출되었을 경우, 태아의 신장기능과 두개골 초음파 검사가 권장된다. 또한, 자궁 내에서 이 약에 노출된 경험이 있는 신생아의 경우 충분한 배뇨. 고칼륨혈증, 혈압을 면밀히 조사해야 한다.

3) 텔미사르탄이 모유로 이행되는지의 여부는 밝혀지지 않았으나 랫트에 대한 실험에서 유즙 중에 텔미사르탄의 분비가 확인되었다. 수유중인 여성에게 이 약의 투여를 피하고, 부득이 투여하는 경우에는 수유를 중단해야 한다.

■ 로수바스타틴/에제티미브

1) 동맥경화증은 만성질환이며, 임신 중 지질저하제 투여를 중지해도 원발성 고콜레스 테롤혈증의 장기 치료 결과에 영향을 주지 않는다. 또한 콜레스테롤과 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물은 스테로이드, 세포막 합성 등의 태아발달에 필수적인 성분이다. 로수바스타틴을 포함한 HMG-CoA 환원효소저해제가 콜레스테롤 합성 및 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물을 감소시킬 우려가 있으므로 임부 또는 수유부에게 이약을 투여해서는 안된다.

임부에 대한 이 약의 안전성은 확립되어 있지 않기 때문에 임신이 확인되면 즉시 투여를 중지하고 환자에게 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려야 한다. 가임 여성에게는 임신 가능성이 거의 없는 경우, 태아에 미칠 수 있는 잠재적 위험성 및 임신 중 투여를 지속하여도 임상적 유익성이 없다는 점을 알려준 후에만 투여한다.

2) 이 약의 구성성분이 모유로 분비되는지 여부는 확인되지 않았으므로, 이 약을 수유부에게 투여해서는 안된다.

○ 로수바스타틴

임신 및 수유부에 대한 로수바스타틴의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수유 중에 사용하면 안된다.

임신 가능성이 있는 여성은 적절한 피임법을 사용해야 한다. 콜레스테롤 및 콜레스테롤 생합성 산물이 태아의 발달에 있어 필수적이므로 HMG-CoA 환원효소를 저해하여 발생하는 잠재적 위험성이 임신 중 치료하여 얻게 되는 유익성을 상회한다. 동물시험에 의하면 제한된 생식독성의 증거가 있다. 로수바스타틴을 사용하는 동안 임신을 할경우 즉시 복용을 중단해야 한다. 로수바스타틴은 랫드의 모유로 이행된다. 사람에서의 모유로의 이행에 대한 데이터는 없다.

○에제티미브

- 1) 에제티미브를 임부에게 투여한 임상 자료는 없다.
- 2) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 한 경구 배·태자 발생시험의 시험 용량 (250, 500, 1000mg/kg/day)에서 배자치사 효과가 관찰되지 않았다. 에제티미브 1000mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시 사람에 대한 노출의 10 배)를 투여한 랫트에서 일반적인 태자 골격이상(늑골 추가형성. 경추 중심부 골화부전, 늑골 축소) 발현 증가가 관찰되었다. 에제티미브 1000

mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr} 에 근거하였을 때 1 일 10 mg으로 투여시 사람에 대한 노출의 150 배)를 투여한 토끼에서 늑골 추가형성이 관찰되었다. 임신한 랫트및 토끼에게 반복투여하였을 때 에제티미브는 태반을 통과하였다.

- 3) 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제 및 페노피브레이트는 임부 및 수유부에 대한 투여가 금지되어 있다. 에제티미브를 출산 가능성이 있는 여성에게 HMG-CoA 환원효소억제제 또는 페노피브레이트와 함께 투여할 때에는, 해당 HMG-CoA 환원효소억제제 또는 페노피브레이트의 제품설명서를 참조한다.
- 4) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제 (스타틴계 약물)를 병용투여한 반복투여시험에서는 에제티미브 및 HMG-CoA 환원효소 억제제에 대한 노출 정도가 높았다. 단독투여에 비해 병용투여시 보다 낮은 용량에서 생식등 이상이 나타났다.
- 5) 동물실험(랫트)에서 에제티미브는 유즙으로 분비되었다. 랫트를 대상으로 한 실험에서 수유 중인 새끼의 총 에제티미브에 대한 노출은 모체 혈장에서 관찰되는 값의 절반에 이르렀다. 에제티미브가 사람의 모유로 분비되는지 여부는 알려지지 않았다.

8. 소아에 대한 투여

이 약은 만 18세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않으므로 투여가 권장되지 않는다. 개별성분에 대한 정보는 다음과 같다.

○ 로수바스타틴

로수바스타틴을 복용한 만 10~17 세의 소아환자에서 Tanner staging 에 의한 이차 성징 및 선형 성장(키), 체중, BMI(body mass index)의 평가는 1년으로 제한적이다.

○ 에제티미브

에제티미브의 안전성과 유효성을 평가하기 위해, 이형접합 가족형 및 비가족형 고콜레스테롤혈증을 가지고 있는 소아(6~10세) 환자를 대상으로 한 임상시험을 12주 동안실시하였다. 에제티미브를 소아 환자에게 투여하였을 때의 이상반응 프로파일과 성인환자에게 투여하였을 때의 이상반응 프로파일이 유사하였다. 이 임상시험에서 소아에서의 발육 또는 성적성숙에 대한 영향은 발견되지 않았다. 그러나 소아 환자에게 에제티미브를 12주 이상 투여한 연구는 없다.

9. 고령자에 대한 투여

고령(만 65세 이상)은 근육병증에 걸리기 쉬운 요인 중 하나이다. 또한 고령자에게 일 반적으로 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다고 되어있다(뇌경색 등이 일어날 우려가 있다.).

이 약을 고령자에게 투여 시 주의를 기울여 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

10. 간장애 환자에 대한 투여

활동성 간질환 또는 간 아미노전달효소 수치가 원인불명으로 지속적으로 높은 환자에는 이 약을 투여하지 않는다('2, 다음 환자에는 투여하지 말 것', '5. 일반적 주의'참조).

11. 신장애 환자에 대한 투여

신장애에 대한 병력은 횡문근융해 발생의 위험인자가 될 수 있다. 이런 환자들은 골격 근 효과에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있다('5. 일반적 주의'참조).

12. 과량투여시의 처치

이 약을 과량 복용한 경험은 없다. 각 단일제의 과량 투여에 대한 정보는 다음과 같다.

■ 텔미사르탄

사람에서의 과량투여에 대한 유용한 정보는 제한적이다.

텔미사르탄 과량투여시 가장 현저한 증상으로 저혈압, 빈맥, 서맥(부교감신경 자극으로 인함), 어지럼 및 급성신부전 등이 보고되었다. 치료 저혈압 증후가 나타나면 보조적인 치료를 실시해야 한다. 이 약은 혈액투석에 의해 제거되지 않는다. 환자를 주의깊게 관찰해야 하고 복용 후 경과시간 및 증상의 경중에 따라 대증적 보조적 치료를 실시한다. 구토유도를 고려할 수도 있다. 활성탄이 처치에 유용할 수도 있다. 혈청 전해질 수치와 크레아티닌 수치를 자주 모니터링 해야 한다. 저혈압이 나타나면 환자를 눕히고 염분과 체액 대용제를 빨리 공급해야 한다.

■ 로수바스타틴/에제티미브

이 약 과량투여 시 권장되는 특정 치료법은 없다. 이 약을 과량투여한 경우에는 증상에 따른 치료와 적절한 지지요법을 실시한다. 또한 간기능 검사 및 혈청 CPK 수치 모니터링을 해야 한다.

○ 에제티미브

- 1) 에제티미브를 과량투여한 몇 건의 보고가 있었다. 대부분은 이상반응을 동반하지 않았으며 보고된 이상반응들도 중증이 아니었다. 과량투여시에는 일반적인 대증요법 및 지지요법을 실시한다.
- 2) 임상시험에서 1일 50mg의 에제티미브를 15명의 건강한 피험자에게 14일까지 투여하였을 때 또는 1일 40mg의 에제티미브를 18명의 원발성 이상지질혈증 환자에게 56일까지 투여하였을 때 내약성은 일반적으로 우수하였다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

14. 전문가를 위한 정보

- 1) 약리작용
- (1) 텔미사르탄: 안지오텐신 수용체 차단제(ARB, angiotensin II receptor blocker)로서 안지오텐신 II의 혈관수축작용을 억제하여 혈관을 확장시켜 혈압강하 효과를 나타낸다.
- (2) 로수바스타틴: HMG-CoA (3-hydroxy-3-methylglutaryl-coenzyme A) 환원효소 저해제로, 이는 콜레스테롤 생합성의 초기 속도 조절단계에서 HMG- CoA 가 메바로네이트 (mevalonate)로 전환되는 것을 촉매하는 역할을 하는 HMG-CoA 환원효소를 저해하는 약물이다.
- (3) 에제티미브: 소장의 장세포(enterocytes)에 위치한 콜레스테롤 운반체인 NPC1L1 (Niemann-Pick C1 Like 1)을 차단하여 콜레스테롤 재흡수를 차단한다.
- 2) 약동학적 정보
- (1) 이 약(텔미사르탄/로수바스타틴/에제티미브)과 기허가된 텔미사르탄 80mg과 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 병용투여의 생체이용률을 비교하기 위한 생물약제학 시험이 1 편 수행되었다. 총 58 명의 건강한 성인에게 복합제 또는 기허가된 의약품으로서 텔미사르탄 80mg과 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg을 공복시 단회 교차 투여하였다(2X4 반복교차시험). 혈중 텔미사르탄, 로수바스타틴, 에제티미브의 농도를 측정하여 약동학적 파라미터를 비교평가하였을 때, 비교평가 항목치(AUCt, Cmax)를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 약동학적 동등성 범위 내에 있었다.
- (2) 텔미사르탄과 로수바스타틴/에제티미브의 약동학적 약물상호작용 평가를 위한 비교약동학시험이 1편 수행되었다. 총 36명의 건강한 성인이 참여하였으며 텔미사르탄

80mg, 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 또는 세 가지 성분을 병용하여 7일간 복용하였다(6군 3기, 교차 반복투여 임상시험). 시험결과 로수바스타틴/텔미사르탄 존재하에 에제티미브의 AUC, Cmax는 생물학적 동등 범위 내 위치하여 체내 노출에는 유의한 차이가 없었고, 에제티미브/텔미사르탄 존재 하에 로수바스타틴의 AUC는 영향이 없었으나 Cmax,ss는 약 2.1 배 증가하였다. 또한, 로수바스타틴/에제티미브 존재 하에 텔미사르탄의 Cmax,ss는 약 1.2 배, AUCtau.ss는 약 1.3 배로 증가하였다

(3) 이 약으로 수행된 시험은 아니지만, 로수바스타틴은 아시아인(일본, 중국, 필리핀, 베트남, 한국)에서 코카시아인과 비교시 AUC 및 Cmax 중앙값이 약 2 배 증가하였다. 인구학적 약동학 분석에 의하면 코카시아인과 흑인 간에 임상적으로 의미있는 약동학 차이는 없었다.

3) 임상시험 정보

이 약(텔미사르탄/로수바스타틴/에제티미브 80/20/10mg)의 안전성과 유효성은 이상지 질혈증을 동반한 본태성 고혈압 환자를 대상으로 이 약 대비 각 성분의 단일제를 대조약으로 하는 1 편의 다기관, 무작위배정, 이중눈가림, 활성 대조 시험에서 평가되었다. 시험대상자들은 무작위배정 전에 4~6 주간의 치료적 생활습관 교정기 및 휴약기를 가졌으며, 치료적 생활습관 교정기 이후 좌위 수축기 혈압 및 LDL-C가 약물 투여기준에 적합한 환자 182명이 시험군(텔미사르탄 80mg 및 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 병용) 또는 대조군 1(로수바스타틴/에제티미브 20/10mg) 또는 대조군 2(텔미사르탄 80mg)에 무작위 배정되어 8 주간 임상시험용의약품을 투여 받았다. 이 중 임상시험용의약품을 투여 받은 181명에 대하여 안전성을 평가하고, 1회 이상 일차유효성평가변수의 측정이 이루어진 180명에 대하여 유효성을 평가하였다. 공동 일차 유효성평가변수로서 대조군 1(로수바스타틴/에제티미브투여군) 대비 시험군의 MSSBP 변화량과 대조군 2(텔미사르탄 투여군) 대비 시험군의 LDL-C 변화율(%)을 평가하였다. 일차유효성평가변수인 베이스라인 대비 LDL-C 변화율(%) 및 MSSBP 변화량을 비교하였을 때, 시험군에서의 LDL-C 변화율 MSSBP 변화량은 각각의 대조군 대비 우월함을입증하였다. (p<0.0001)

[표. 고콜레스테롤혈증을 동반한 본태성 고혈압 환자에서 텔미사르탄 80mg 및 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg 병용과 각 개별 단일제 간의 비교 연구 시 8 주에서의 결과(FAS)]

[기저치 대비 8주후 LDL-C 변화율 (%), MMRM 분석 결과]								
변화율(LS mean±SE)	시험군(N=60)	대조군 2(N=60)						
	-63.32 (3.31)	-1.69 (3.65)						

[기저치 대비 8 주후 MSSBP 변화율 (%), MMRM 분석 결과]								
변화요(I C magn+CE)	시험군(N=60)	대조군 1(N=60)						
변화율(LS mean±SE)	-27.19 (2.47)	-8.99 (2.60)						
군간 변화율(LS mean)차이 [95% 신뢰 구간]	-18.19 (2.83) [-23.81, -12.58]							
p-value	<0.0001							

4) 독성시험 정보

각 단일제에 대하여 알려진 독성은 다음과 같다.

(1) 텔미사르탄

비임상 안전성 시험결과, 정상 혈압을 가진 동물에 임상적 치료 용량에 상응하는 용량투여시 적혈구계 파라미터(예, 적혈구, 헤모글로빈, 헤마토크리트)의 감소, 신장의 혈역학적 변화(혈액 요소 질소 및 크레아티닌 증가), 혈청 칼륨 증가가 보고되었다. 개에서는 신세뇨관 확장 및 위축이 관찰되었다. 또한 위장 점막 손상(미란, 궤양 또는 염증)이 랫트와 개에서 관찰되었다. ACE 억제제 및 안지오텐신 II 수용체 길항제의 비임상시험 자료에서 보고되는, 약리학적 효과에서 비롯된 이상반응들은 생리식염수의 경구투여로 방지되었다.

양쪽 동물종(랫트 및 개)에서 혈장 레닌 활성 증가, 신장사구체옆세포(renal juxtaglomerular cell)의 비대 및 증식이 관찰되었다. 이러한 변화는 ACE 억제제 및 다른 안지오텐신॥수용체 길항제에서 보고된 것과 마찬가지로 임상적으로 유의하지 않다.

기형발생에 대한 증거는 없으나, 동물실험에서 체중감소, 개안 지연, 치사율 증가와 같은 후세대의 출생 후 발생에서 텔미사르탄의 잠재적인 위험이 보고되었다. 실험실 연구(in vitro study)에서 유전독성 및 염색체 변이원성에 대한 증거는 없으며, 랫트 및마우스에서 발암성에 대한 증거는 없다.

(2) 로수바스타틴

1) 일반약리시험, 반복투여독성시험, 유전독성시험, 발암성시험에 근거한 전임상 자료에 의하면 사람에 대한 특별한 위험은 없다. 랫드의 출생 전후 발생시험에서, 동복자

크기 감소, 동복자 무게 감소, 차세대 생존 감소 등 생식 독성이 나타났다. 이러한 효과는 치료 용량의 수배에 해당하는 용량을 모체에 전신 투여하였을 때 나타났다.

(3) 에제티미브

- 1) 발암성 : 랫트를 대상으로 수컷, 암컷에 각각 최대용량 1500 mg/kg/day, 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시 사람에 대한 노출의 약 20배)까지 에제티미브를 경구투여한 104 주간의 발암성 시험을 실시하였다. 마우스를 대상으로 최대용량 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10mg으로 투여시 사람에 대한 노출의 150배 이상)까지 에제티미 브를 경구투여한 104 주간의 발암성시험도 실시하였다. 약물을 투여한 랫트 및 마우스에서의 종양 발현은 통계학적으로 유의하게 증가하지 않았다.
- 2) 변이원성: Salmonella typhimurium 및 Escherichia coli 에 대한 체외 복귀돌연변이 시험에서 대사활성 유무와 관계없이 변이원성이 관찰되지 않았다. 사람 말초혈액림프구 배양세포의 체외 염색체이상 시험에서 대사활성 유무와 관계없이 염색체 이상이 관찰되지 않았다. 또한 마우스의 체내 소핵시험에서도 유전독성은 관찰되지 않았다.
- 3) 생식독성 : 암컷 및 수컷 랫트를 대상으로 최대용량 1000mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10mg으로 투여시 사람에 대한 노출의 약 7배)까지 에제티미브를 경구투여한 생식독성시험에서 생식독성이 관찰되지 않았다.

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과 [붙임 2] 위해성 관리 계획 요약

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시) 제5조제2항 [별표1] 에 따른 구분

		자 료 번 호 ^{주1)}																																	
제출자료									2										3				4	1				Ę	5		(6			22]
구분	1				フ	ነት							나				,	가	1	나	71.	11.	r1.	=1 .	пl.	바	가	11.	다	라	가	나	7	8	비 고
		1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)	2)] / r	14	4	더	4	μŗ	/r	4	4	다	/ F	14			ㅗ
제출자료	0	*	*	Δ	0	0	0		Δ	Δ	Δ	0	0	0	Δ	Δ	×	×	0	×	Δ	Δ	×	×	×	×	0	×	×	×	0	×	0	0	주2
제출여부	0	기	등록	·된	원료	의약	품	사용		0	0	0	0	0	0	0	×	×	0	×	×	0	×	×	×	×	×	×	×	×	0	×	×	0	
면제사유																																			

- 제출자료 목록(제출한 자료에 밑줄로 구분 표기.)
 - 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) 가혹시험자료
 - 나. 완제의약품에 관한 자료
 - 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
 - 2) 가혹시험자료

- 4. 독성에 관한 자료
- 가. 단회투여독성시험자료
- 나. 반복투여독성시험자료
- 다. 유전독성시험자료
- 라. 생식발생독성시험자료
- 마. 발암성시험자료
- 바. 기타독성시험자료
- 1) 국소독성시험(국소내성시험포함)
- 2) 의존성
- 3) 항원성 및 면역독성
- 4) 작용기전독성
- 5) 대사물
- 6) 불순물
- 7) 기타
- 5. 약리작용에 관한 자료
- 가. 효력시험자료
- 나. 일반약리시험자료 또는 안전성약리시험자료
- 다. 흡수, 분포, 대사 및 배설시험자료
- 1) 분석방법과 밸리데이션 보고서
- 2) 흡수
- 3) 분포
- 4) 대사
- 5) 배설
- 라. 약물상호작용 등에 관한 자료
- 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]

- 신청품목은 동반질환인 고혈압 및 이상지질혈증 동시 치료 복합제로서 텔미사르탄, 로수바스타틴 및 에제티미브를 고정 용량으로 혼합하여 복약순응도를 높이고자 개발한 품목이며, 4주, 13주 반복투여 독성시험자료, 약동학적 상호작용시험, 복합제의 생물학적동등성 디자인의 비교약동학 시험, 제3상 임상시험과등을 근거로 허가신청하였음
- 독성시험에 관한 자료 : 복합제의 독성시험자료로 4주, 13주 반복투여독성시험자료를 제출하였음.
- 13주 반복투여 독성시험에서 보고된 독성 소견은 ARB 제제 또는 statin 계열에 의한 이미 알려져 있는 독성으로 복합제에 의한 새로운 독성은 확인되지 않았음
- 임상시험성적에 관한 자료
- 텔미사르탄, 로수바스타틴/에제티미브의 각 단독 또는 병용 반복 투여시 임상적으로 유의한 약동학 적 상호작용은 나타나지 않았음
- 텔미사르탄 및 로수바스타틴/에제티미브의 생물약제학시험자료 : 3제 복합제 고함량제제(80/20/10mg)와 텔미사르탄 80mg 단일제 및 로수바스타틴/에제티미브 20/10mg의 병용투여와의 생물학적동등성을 입증하였음. 동일 조성 복합제의 저함량 제제에 대해서는 비교용출시험을 통하여 생물학적동등성시험을 갈음함
- 고혈압 및 이상지질혈증 환자를 대상으로 한 제3상 임상시험결과 텔미사르탄, 로수바스타틴/에제티 미브의 3제 고정용량복합제군이 LDL-C 변화율에서 LDL-C 변화율에서 텔미사르탄 투여군에 비하여 우월하였고, sitSBP 변화량에서 로수바스타틴/에제티미브 투여군에 비하여 우월하였음.

[약어 및 정의]

해당사항 없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제품명 : AD-201, 로수바스타틴/에제티미브/텔미사르탄
 - AD-201은 3-hydroxy-3-methylglutaryl coenzyme A (HMG-CoA) reductase inhibitor계열의 고지혈증 치료제인 로수바스타틴 (Rosuvastatin)과 소장에서 콜레스테롤의 흡수를 선택적으로 저해하는 이 상지질혈증 치료제인 에제티미브 (Ezetimibe) 및 안지오텐신 Ⅱ 수용체 길항제로 본태성 고혈압 치료제인 텔미사르탄 (Telmisartan) 성분을 함유하는 3제 고정 용량 복합제이다.
- 약리작용 기전 :
 - 텔미사르탄: 안지오텐신 수용체 차단제(ARB, angiotensin II receptor blocker)로서 안지오텐신 II의 혈관수축작용을 억제하여 혈관을 확장시켜 혈압강하 효과를 나타낸다.
 - 로수바스타틴: HMG-CoA (3-hydroxy-3-methylglutaryl-coenzyme A) 환원효소 저해제로, 이는 콜레스테롤 생합성의 초기 속도 조절단계에서 HMG- CoA가 메바로네이트 (mevalonate)로 전환되는 것을 촉매하는 역할을 하는 HMG-CoA 환원효소를 저해하는 약물이다.
 - 에제티미브: 소장의 장세포(enterocytes)에 위치한 콜레스테롤 운반체인 NPC1L1 (Niemann-Pick C1 Like 1)을 차단하여 콜레스테롤 재흡수를 차단한다.

1.2. 기원 및 개발경위

- 심혈관계질환은 전 세계적으로 가장 많은 사망 원인으로 알려져 있다. 세계보건기구의 보고서에 따르면 연간 1,700만 명이 심혈관계질환으로 사망하며, 이는 전체 사망의 30%에 달할 정도로 심혈관계 질환은 질병 부담이 크며 앞으로도 계속 증가할 것으로 예상하고 있다. 이러한 심혈관계질환의 위험인자를 규명하기 위해 한국인 남녀 430,920명을 대상으로 실시된 전향적 코호트 연구 결과 고혈압과 이상지질혈증이 심혈관계질환에 많은 영향을 미치는 위험인자 중 하나로 확인되었으며, 이러한 위험인자를 서로 동반하는 경우에는 심혈 관질환의 위험이 더욱 증가하는 것으로 알려져 있다.
- 고혈압 또는 이상지질혈증 환자의 약 50%에서 각각 이상지질혈증 또는 고혈압을 동반하는 것으로 알려져 있고 고혈압과 이상지질혈증이 동반하는 경우 두 질환의 상승작용에 의해 심뇌혈관질환에 대한 위험은 산술적 합 이상으로 증가하는 것으로 보고되고 있어 국내·외 많은 연구기관과 학회에서는 두 질환을 함께 치료하도록 권고하고 있다. 여러 연구를 통해 두 질환을 함께 치료하였을 때심뇌혈관질환의 위험을 효과적으로 낮출 수 있음이 입증되어 고혈압과 이상지질혈증을 동시에 관리할 수 있는 새로운 심혈관 질환 치료 약제의 필요성이 증가되고 있다. 그럼에도 불구하고 병용 치료에 대한 환자의 복약순응도는 낮은 실정으로 복약순응도의 개선이 치료목표 달성에 중요한 요인이 되고 있다.
- 이에 고혈압 및 고지혈증 동반 질환자의 복용 편의성, 혈관 기능 장애 개선과 치료 비용 절감을 위하여 국내 기허가 시판 중인 ㈜유한양행의 로수바미브정 (에제티미브/로수바스타틴)과 베링거인겔하임㈜의 미카르디스정 (텔미사르탄)의 조합으로 3제 성분 경구용 고정용량 복합제인 AD-201의 임상개발을 실시하였다.

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

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

1) 텔미사르탄

• 명칭 : 텔미사르탄

• 일반명 : 2-[4-[[4-methyl-6-(1-methylbenzimidazol-2-yl)-2-propyl-benzimidazol-

1-yl]methyl]phenyl]benzoic acid

• 분자식 : C₃₃H₃₀N₄O₂ (514.6 g/mol)

• 구조식

2) 로수바스타틴칼슘

• 명칭 : 로수바스타틴칼슘

• 일반명 : Bis[(E)-7-[4-(4-fluorophenyl)-6-isopropyl-2-[methyl(methylsulfonyl)amino] pyrimidin-5-yl]-(3R,5S)-3,5-dihydroxyhept-6-enoic acid] calcium salt

• 분자식 : C₄₄H₅₄F₂N₆O₁₂S₂Ca (1001.14 g/mol)

• 구조식

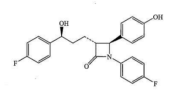
3) 에제티미브

• 명칭 : 에제티미브

• 일반명 : (3R,4S)-1-(4-fluorophenyl)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl] -4-(4-hydroxyphenyl)-2-azetidinone

• 분자식 : C₂₄H₂₁F₆NO₃ (409.42 g/mol))

• 구조식



2.1.2 원료의약품 시험항목

1) 텔미사르탄 (EP)

■ 성상

│ 순도시험 (■ 유연물질 ■ 잔류용매시험 □ 중금속 □ 기타)	
■ 건조감량/강열감량/수분 ■ 강열잔분/회분/산불용성회분	
□ 특수시험 □ 기타시험 ■ 정량법 □ 표준품/시약·시액	
*시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다	
2) 로수바스타틴칼슘 (EP)	
2) 도시 메드니 단천 B (LL)	
■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (□ pH □ 비선광도 □ 굴절률 □ 융점 □	기타)
순도시험 (■ 유연물질 ■ 잔류용매시험 □ 중금속 □ 기타)	,
■ 건조감량/강열감량/수분 □ 강열잔분/회분/산불용성회분 ·	
□ 특수시험 □ 기타시험 ■ 정량법 □ 표준품/시약·시액	
*시험항목이 설정된 경우 ■로 기제한다	

■ 확인시험 시성치 (□ pH □ 비선광도 □ 굴절률 □ 융점 □ 기타)

3) 에제티미브 (USP)

■ 성상 ■ 확인시	험 시성치 (□ pH	■ 비선광도 🗌 굴절률	□ 융점	□ 기타)	
순도시험 (■ 유연물질	질 ■ 잔류용매시험	□ 중금속 □ 기타)			
■ 건조감량/강열감량/	수분 ■ 강열잔분/	/회분/산불용성회분			
□ 특수시험 □ 기티	ㅏ시험 □ 정량법	□ 표준품/시약·시액			
*시험항목이 설정된 경우	■로 기재한다	·			

2.2. 완제의약품(Drug product)

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

• 첨가제의 종류를 기재한다 (양은 제외)

2.2.2. 완제의약품 시험항목

■ 성상 ■ 확인시험 시성치 (□ pH 순도시험 (■ 유연물질 ■ 기타 (잔류용매)) □ 특수시험 □ 기타시험 ■ 함량시험 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기재한다.	□ 비중 □ 기타) □ 건조감량/수분 □ 표준품/시약·시액	
제제시험 ■ 붕해/용출시험 ■ 질량(용량)편차/제제균일/ ■ 금속성이물시험 □ 단위분무량시험/단위분 □ 무균시험 □ 미생물한도시험 □ 불용성 □ 알코올수시험 □ 엔도톡신/발열성물질시험 *시험항목이 설정된 경우 ■로 기제한다.	구당함량시험 성미립자시험 □ 불용성이물시험	□ 기타시험

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험: 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

3.2. 완제의약품의 안정성

• 안정성시험에 사용된 배치가 신청품목과 원료약품 및 그분량이 동일한 지를 기재한다. 안정성시험이 안정성배치와 시판배치를 구분하여 실시한 경우 이를 기재한다.

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	PTP (Alu-Alu)	기준에 적합
가속시험	40℃/75% RH	PTP (Alu-Alu)	기준에 적합
가혹시험	1.200.000 lux	_	-

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

• 신청품목의 저장방법에 대한 신청사항 : 기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 30개월

• 외국의 CPP, 의약품집 등 공인된 자료에 수재된 사항

3.4. 안정성에 대한 심사자 의견

- 원료약품 및 그 분량, 성질, 제조방법, 기준 및 시험방법 등을 검토하여 저장방법과 사용기한의 기재사항이 적절한지 검토하고, 그 항목들의 근거를 뒷받침하는 자료가 충분한 지를 기재한다.
- 장기 18개월, 가속 6개월 동안 시간에 따른 변화/변동 없어 신청 사용기간 '제조일로부터 30개월' 인정가능

4. 독성에 관한 자료

• 반복투여독성시험 자료 제출

4.1. 독성시험자료 개요

시험 종류	종 및 계통	투여 방법	투여 기간	Ezetimil	용량 (mg/kg/day) Ezetimibe/Rosuvastatin/Telmisartan				결과	study #
반복	SD 랫드 (M10 :F10)	PO	4주 DRF	G1 G2 G3 G4	Ez - 1.0 4.0 16.0	Ro - 2.08 8.32 33.28	Te - 8.0 32.0 128.0	0		C18RR- 139N
투여 독성 시험	SD 랫드 (M10 :F10)	PO	13주 (회복 4주)	G1 G2 G3 G4 G5 G6 G7 *대조군	Ez - 1.0 2.0 4.0 4.0 (0.5% M	Ro – 2.08 4.16 8.32 – 8.32 – C)	Te - 8.0 16.0 32.0 32.0	0	-NOAEL 1/2.08/8mg(M), 2.0/4.16/16/0(F)	C18RR- 140G

- * T: Telmisartan
 - R: Rosuvastatin calcium 용량
 - E: Ezetimibe 용량

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

• 13주 반복투여 독성시험 결과, 혈액생화학적 검사 이상, 간장 및 신장의 조직병리학적 검사이상을 보였음. 다만, 해당 독성은 ARB 제제 또는 statin 계열에 의한 이미 알려져 있는 독성 소견으로 복합제에 의한 새로운 독성은 아니지만 단독 투여와 비교시 복합제 투여군에서 빈도 및 중증도가 증가하는 경향을 보였음

5. 약리작용에 관한 자료 : 해당사항 없음

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

•2020.12.14. 품목허가(임상시험 포함) 접수알램(주)유한양행, 듀오웰플러스정 80/20/10mg의 5품목]

6.2. 임상시험자료집 개요

•임상시험성적에 관한 자료 : 총 3건(제1상 2건, 제3상 1건)

시험번호	시험명	대상	디자인	용법·용량	투여	투여예수			
					기간				
AD-201	제1상	건강한 성인	교차,	·로수바미브정(에제티미브/로수바스타틴 10/20mg)	반복	36예			
DDI	임상시험		공개	공개 1일 1회 1정, 7일 반복 경구 투여					
	(복합제			·미카르디스정(텔미사르탄 80mg)					
	약물			1일 1회 1정, 7일 반복 경구 투여					
	상호작용			·로수바미브정(에제티미브/로수바스타틴 10/20mg)					
	시험)			+미카르디스정(텔미사르탄 80mg) 병용 1일 1회 1정, 7일 반복 경구 투여					
	,			,					
AD-201	제1상	건강한 성인	교 차 ,	·AD-201 (에제티미브/로수바스타틴/텔미사르탄 10/20/80mg)	단회 반복	58예			
BE-02	임상시험		공개	개 (에제디미르/도구마스타딘/필미자트단 10/20/80ffig) 1일 1회 1정, 경구투여					
	(복합제		2군4기	 ·로수바미브정(에제티미브/로수바스타틴 10/20mg)	교차				
	약동학적			+ 미카르디스정 (텔미사르탄 80mg) 병용	투여				
	동등성시			1일 1회 1정, 경구투여					
	험)								
AD-201	제3상	원발성	무작위	·로수바미브정(에제티미브/로수바스타틴 10/20mg)	8주	182예			
P3	임상시험	고콜레스테	배정,	미카르디스정(Telmisartan 80mg) 1일 1회, 경구투여					
	(활성대조	롤혈증 및	이중눈						
	비교시험)	본태성	가림,						
		고혈압을	활성	│ ·미카르디스정(텔미사르탄 80mg)					
		동반한 환자	대조군	1일 1회, 경구투여					
TLC = The	TLC = Therapeutic Lifestyle Change(치료적 생활습관 변화)								

6.3. 생물약제학시험

건강한 성인 자원자를 대상으로 AD-2011 및 AD-2012의 병용투여와 AD-201투여 시 약동학과 안전성을 비교 평가하기 위한 공개, 무작위배정, 2순서군, 4기, 단회, 반복교차 임상시험

- •시험목적 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •시험설계 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •임상시험용의약품, 대상환자군 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •약동학 분석대상, 채혈시점, 평가변수, 평가결과 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •안전성 평가결과 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개

6.4. 임상약리시험

[AD-201] 건강한 성인 남성에서 AD-2011과 AD-2012의 병용투여시 약물상호작용을 평가하기 위한 공개, 순서군 무작위 배정, 3기, 6 순서군, 교차 반복투여 임상시험

(2018.06.18.-2018.08.20.)

- •시험목적 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •시험설계 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •임상시험용의약품, 대상환자군 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •투여순서군 및 순서군별 대상자 수 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •약동학 분석대상, 평가변수,평가결과 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개

6.5. 유효성 및 안전성

6.5.1. 유효성 · 안전성시험 개요

- 핵심임상시험 1건 제출
 - -원발성 고콜레스테롤혈증 및 본태성 고혈압을 동반한 환자를 대상으로 Ezetimibe/Rosuvastatin과 Telmisartan 병용 투여 시 유효성과 안전성을 평가하기 위한 무작위배정, 이중눈가림, 활성 대조, 다 기관 제3상 임상시험

6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

[AD-201P3] 원발성 고콜레스테롤혈증 및 본태성 고혈압을 동반한 환자를 대상으로 Ezetimibe/Rosuvastatin과 Telmisartan 병용 투여 시 유효성과 안전성을 평가하기 위한 무작위배정, 이중 눈가림, 활성 대조, 다기관 제3상 임상시험(2019.04.04.-2020.08.12.)

- •시험목적 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •시험설계 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •임상시험용의약품, 대상자수, 분석군, 주요 선정 기준 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •평가변수, 일차유효성평가결과, : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개
- •안전성 평가결과 : 상세내용은 업체의 요청에 따른 비공개

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- · 해당사항 없음
- 8. 국내유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

· 듀오웰정(텔미사르탄/로수바스타틴), 로수암정(로수바스타틴/에제티미브)

[붙임 2] 위해성 관리 계획 요약

□ 품목 개요

화사명	(주)유한양행	허가일	'21.9.24				
제품명	듀오웰플러스정 40/5/10, 40/10/10, 40/20/10, 80/5/10, 80/10/10, 80/20/10 밀리그램	위해성관리계획 번호 (버전, 날짜)	Ver 1.0(2020.11.25.)				
주성분 및 함량	텔마사르탄 40, 80mg 로수바스타틴 5, 10, 20mg 에제타미브 10mg						
효능·효과	이 약은 두 약물(텔미사르탄과 에제티미브/로수비스타틴)을 동시에 투여하여야 하는 환자에만 사용한다.(이하 생략)						

□ 안전성 검토항목 및 조치계획

안전성 검토항목	의약품 감시계획	위해성 완화 조치방법*		
1. 중요한 규명된 위해성				
저혈압(Hypotension)어지러움(Dizziness)간 독성(Hepatotoxicity)	일반적인 의약품 감시활동 시판후 조사(사용성적조사)	첨부문서		
2. 중요한 잠재적 위해성				
・ 근육독성(Muscle toxicity) ・ 태이독성(Fetotoxicity)	일반적인 의약품 감시활동 시판후 조사(사용성적조사)	첨부문서		
3. 중요한 부족정보				
장기 투여시 안전성 간장애 환자 투여시 안전성 신장애 환자 투여시 안전성 고령자(만 65세 이상) 투여시 안전성 임부 및 수유부 투여시 안전성 소아 및 청소년(면19세 미만) 투여시 안전성	일반적인 의약품 감시활동 시판후 조사(사용성적조사)	첨부문서		