생물학적동등성시험 심사결과

2008년 12월

| 담당자 | 연구관 | 과 장 |
|-----|-----|-----|
| 안충열 | 김소희 | 정수연 |

| ① 신청자 | 일동제약(주) | | | |
|-----------|---|--|--|--|
| ② 접수번호 | 20080269469호(2008.10.31.) | | | |
| ③ 제품명 | 라비에트정10밀리그램(라베프라졸나트륨) | | | |
| ④ 원료약품 분량 | 이 약 1정(130.0 mg) 중 라베프라졸나트륨(별규) 10.0 밀리그램 | | | |
| ⑤ 효능·효과 | 위궤양, 십이지장궤양 미란성 또는 궤양성 위식도역류질환 위식도역류질환의 증상 완화 위식도역류질환의 장기간 유지요법 헬리코박터필로리에 감염된 소화기 궤양 환자에 대한 항생제 병용요법 졸링거 엘리슨 증후군 | | | |
| ⑥ 용법·용량 | 위궤양, 십이지장궤양 : 통상 성인에게 라베프라졸나트륨으로서 1일 1회 10 mg을 경구 투여한다. 증상에 따라 1일 1회 20 mg을 경구투여할 수 있다. 통상 위궤양에는 8주까지, 십이지장궤양에는 6주까지 투여한다. 미란성 또는 궤양성 위식도역류질환 : 1일 1회 10 mg 또는 20 mg을 4 ~ 8주간 투여한다. 위식도역류질환의 증상 완화 : 1일 1회 10 mg을 투여한다. 4주간투여 후에도 증상이 조절되지 않는 경우, 추가 진료가 필요하다. 증상이 소실된 후에는, 필요시 10 mg을 1일 1회 투여하는 on-demand 요법을 사용하여 이후에 나타나는 증상을 조절할 수 있다. | | | |

| | 위식도역류질환의 장기간 유지요법 : 환자에 따라 1일 10 mg 또는 | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|
| | 20 mg을 경구 투여한다. | | | | | |
| | | | | | | |
| | 헬리코박터필로리 제균 : 헬리코박터필로리 감염 환자들은 제균요 | | | | | |
| | 법으로 치료받아야 한다. 이 약 20 mg과 클래리 트 로마이신 500 | | | | | |
| | mg, 아목시실린 1 g을 1일 2회씩 7일간 병용 투여함이 권장된다. | | | | | |
| mig, 이후 기르면 1 ga 1 a 2위의 7 a 전 영향 구역함이 현경 | | | | | | |
| | | | | | | |
| | 졸링거 엘리슨 증후군 : 성인에 대한 권장 초회량은 1일 1회 60 | | | | | |
| | mg이다. 투여량은 개개 환자의 필요에 따라 1일 120 mg 까지 조 | | | | | |
| | 절 가능하다. 100 mg 용량까지는 1일 1회 투여가 가능하며, 120 | | | | | |
| | mg 용량은 60 mg 씩 1일 2회로 나누어 투여한다. 졸링거 엘리슨 | | | | | |
| | 증후군 환자들은 이 약을 1년까지 투여한 경험이 있다. | | | | | |
| ⑦ 저장방법 및 | | | | | | |
| 사용(유효)기간 | 기밀용기, 실온(1~30℃) 보관, 제조일로부터 36개월 | | | | | |
| | · 의약품등의 안전성·유효성 심사에 관한 규정(식약청고시 제2007-30호, | | | | | |
| ⑧ 관련조항 | 2007.5.25.) | | | | | |
| | · 생물학적동등성시험기준(식약청고시 제2005-31호, 2005.6.7.) | | | | | |
| | 생물학적동등성시험결과보고서 | | | | | |
| ⑩ 제출자료 | (대조약: ㈜한국얀센, 파리에트정10밀리그램(라베프라졸나트륨)) | | | | | |
| ① 검토결과 | 적합 | | | | | |
| -2 .2 -2 .2 .2 | | | | | | |

- ※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가
 - 라베프라졸나트륨: 1989.1.1. 이후 제조판매품목 허가를 받은 전문의약품으로서 신약에 해당하는 의약품
- ※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

<붙임 1> 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

<제출자료 목록>

○ 관련규정

- · 의약품등의 안전성·유효성 심사에 관한 규정(식약청고시 제2007-30호, 2007.5.25.)
- ·생물학적동등성시험기준(식약청고시 제2005-31호, 2005.6.7.)

○ 제출자료 목록

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료 - 생물학적동등성시험 결과보고서

<생물학적동등성시험 검토 요약>

○ 심사자의 종합적 검토의견

· 신청품목 일동제약㈜ 라비에트정10밀리그램(라베프라졸나트륨)은 의약품등의 안전성·유효성 심사에 관한 규정 제3조제2항제3호에 해당하는 품목으로서 공고대조약인 ㈜한국얀센 파리에 트정10밀리그램(라베프라졸나트륨)과 생물학적동등성을 입증하였음

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

시험약 라비에트정10밀리그램(일동제약㈜)과 대조약 파리에트정10밀리그램(㈜한국얀센)을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 40명의 혈중 라베프라졸을 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 $\log 0.8$ 에서 $\log 1.25$ 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였음.

| 구분 | | 비교평가항목 | | 참고평가항목 |
|-----|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|
| | | AUC _{0-12hr} (ng·hr/mL) | C _{max} (ng/mL) | T _{max} (hr) |
| 대조약 | 파리에트정10밀리그램 (㈜한국얀센) | 429.6±206.3 | 224.2±120.7 | 3.89±1.57 |
| 시험약 | 라비에트정10밀리그램 (일동제약㈜)) | 423.5±199.6 | 223.2±93.6 | 3.71±1.20 |
| (7 | 90% 신뢰구간* 기준 : log 0.8 ~ log 1.25) | log 0.92~1.10 | log 0.90~1.22 | - |

(평균값±표준편차, n=40)

AUCt : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

Cmax: 최고혈중농도

Tmax : 최고혈중농도 도달시간

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간