

<별지3> 생물학적동등성시험 심사결과 공개 양식

생물학적동등성시험 심사결과

2017년 7월 7일

담당자	연구관	과장
이주현	이경신	박상애

① 신청자	우리들제약(주)
② 접수번호	20170107969(2017.05.15.)
③ 제품명	포타리온정(베포타스틴베실산염)
④ 원료약품 분량	1정(약 125.0 밀리그램) 중 베포타스틴베실산염(JP) 10.0밀리그램
⑤ 효능·효과	다년성 알레르기성 비염, 만성 두드러기, 피부질환에 수반된 소양증(습진·피부염, 피부소양증, 양진)
⑥ 용법·용량	통상, 성인에게는 베포타스틴베실산염으로서 1회 10mg을 1일 2회 경구 투여한다. 또한 연령, 증상에 따라 적절하게 증감한다.
⑦ 저장방법 및 사용(유효)기간	기밀용기, 실온(1-30°C)보관 / 제조일로부터 36개월
⑧ 관련조항	·의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시 제2017-44호, 2017.5.23) ·의약품동등성시험기준(식약처고시 제2017-28호, 2017.4.19) ·생물학적동등성시험기준(식약처고시 제2017-30호, 2017.4.28)
⑩ 제출자료	생물학적동등성시험결과보고서 [대조약: 동아에스티(주), 타리온정10밀리그램(베포타스틴베실산염)]
⑪ 검토결과	적합

※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가 신청

- 베포타스틴베실산염 : 1989년 1월 1일 이후 허가된 신약, 의약품동등성 확보 필요 대상 의약품지정 [별표 1] 상용의약품 29번

※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

〈붙임 1〉 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

〈제출자료 목록〉

○ 관련규정

- 의약품의 품목허가 · 신고 · 심사규정(식약처고시 제2017-44호, 2017.5.23)
- 의약품동등성시험기준 (식약처고시 제2017-28호, 2017.4.19)
 - 제17조제3항
- 생물학적동등성시험 관리기준(식약처고시 제2017-30호, 2017.04.28)

○ 제출자료 목록

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료 - 생물학적동등성시험 결과보고서

〈생물학적동등성시험 검토 요약〉

○ 심사자의 종합적 검토의견

- 신청품목 우리들제약(주) 포타리온정(베포타스틴베실산염)은 의약품의 품목허가 · 신고 · 심사규정 제25조제2항제3호가목 및 나목에 해당하는 품목으로서, 공고대조약인 동아에스티(주) 타리온정10밀리그램(베포타스틴베실산염)과 생물학적동등성을 입증하였으며, 검토결과 적합함.

1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

시험약 포타리온정[우리들제약(주)]과 대조약 타리온정10밀리그램[동아에스티(주)]을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 28명의 혈중 베포타스틴을 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.

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC_{0-12hr} (ng · hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	$T_{max}(hr)$	$t_{1/2}(hr)$	
대조약	타리온정10밀리그램 [동아에스티(주)]	385.1 ± 61.3	99.03 ± 19.90	1.00 (0.75~2.00)	2.67 ± 0.23
시험약	포타리온정 [우리들제약(주)]	393.5 ± 61.3	101.74 ± 18.91	1.00 (0.75~2.00)	2.70 ± 0.28
90% 신뢰구간*	(기준 : $\log 0.8$ ~ $\log 1.25$)	$\log 0.9962 \sim 1.0506$	$\log 0.9462 \sim 1.1297$	-	-

(AUC_t , C_{max} , $t_{1/2}$; 평균값 ± 표준편차, T_{max} ; 중앙값(범위), n = 28)

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