# 생물학적동등성시험 심사결과

2020년 2월 26일

담당자	연구관	과 장	
홍윤미	이 경 신	김 호 정	

① 신청자	삼진제약(주)
② 접수번호	20190165637(2019.11.21.)
③ 제품명	리복사반정20밀리그램(리바록사반)
④ 원료약품 분량	1정(120.00mg) 중 미분화리바록사반(별규) 20.00mg
	1. 비판막성 심박세동 환자에서 뇌졸중 및 전신 색전증의 위험 감소
	2. 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 치료
⑤ 효능·효과	3. 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 재발 위험 감소
	4. 하지의 주요 정형외과 수술(슬관절 또는 고관절 치환술)을 받은
	성인 환자의 정맥혈전색전증 예방
	이 약 2.5mg 및 10 mg은 식사와 관계없이 투여하며, 15 mg 및 20 mg은
	식사와 함께 투여한다.
	1. 성인
	1) 비판막성 심방세동 환자에서 뇌졸중 및 전신 색전증의 위험 감소
	이 약의 권장용량은 1일 1회, 1회 20 mg이다. 중등도의 신장애 환자
	(크레아티닌 청소율 30-49mL/min)의 권장용량은 1일 1회, 1회 15mg
	이다. 이 약의 1일 최대 용량은 20mg이다.
⑥ 용법·용량	스텐트 시술의 경피적 관상동맥중재술(PCI)을 받은 비판막성 심방세동
	환자는 리바록사반 1일 1회 15mg [중등도의 신장애 환자(크레아티닌
	청소율 30-49 mL/min)는 1일 1회 10mg] 과 P2Y12 억제제를 병용투여
	한다. 이 투여용량은 관상동맥중재술 후 최장 12개월 기간까지
	권장된다.
	2) 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 치료/심재성 정맥혈전증 및
	폐색전증의 재발 위험 감소
	급성 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 치료를 위한 이 약의 초회
	권장용량은 처음 3주간 1일 2회, 1회 15 mg이다. 이후의 심재성 정맥

혈전증 및 폐색전증의 치료를 위한 유지 권장용량 및 재발 위험 감소를 위한 권장용량은 1일 1회, 1회 20 mg이다. 이 약의 1일 최대 용량은 치료의 처음 3주간에는 30 mg, 그 이후 치료 기간에는 20mg이다.

- 3) 하지의 주요 정형외과 수술(슬관절 또는 고관절 치환술)을 받은 성인 환자의 정맥혈전색전증 예방
- 이 약의 권장용량은 1일 1회, 1회 10 mg이다. 초회투여는 지혈이확인되면, 수술 후 6~10시간 내에 시작해야 한다. 투여기간은 외과수술 종류에 따른 환자 개개인의 정맥 혈전색전증에 대한 위험성에 따라달라지나, 고관절 치환술 환자의 경우 5주, 슬관절 치환술 환자의경우 2주의 투여기간이 권장된다.
- 4) 심장표지자(cardiac biomarker) 상승을 동반한 급성관상동맥증후군을 경험한 환자에서 아스피린과의 병용 혹은 아스피린 및 클로피도 그렐과 병용투여 시 죽상동맥혈전성 사건(심혈관계 이상으로 인한 사망, 심근경색)의 발생률 감소
- 이 약의 권장용량은 1일 2회, 1회 2.5mg이다. 환자는 아스피린 1일 75-100mg 또는 1일 아스피린 75-100mg과 클로피도그렐 75mg을이 약과 함께 복용해야 한다.

최소 24개월의 치료가 권장된다. 급성관상동맥증후군을 경험한 환자는 심혈관계 증상의 위험이 지속되므로, 투여 기간의 연장이 유익할 수 있다.

급성관상동맥증후군의 사건이 안정화된 이후(혈관재형성 포함) 가능한 빠른 시기에 이 약 2.5mg으로 치료를 시작해야만 한다. 빠르면 입원 후 24시간 후에 투약을 시작하고, 비경구용 항응고요법이 정상적으로 중단되었을 때 시작해야 한다.

5) 이 약의 복용을 잊었을 경우

만약 이 약의 복용을 잊었을 경우, 다음과 같이 놓친 용량을 복용하도록 한다. 놓친 용량을 보충하기 위하여 1일 투여용량이 권장용량의 두배가 되어서는 안된다.

- ① 15mg을 1일 2회 복용중인 환자 : 즉시 이 약을 복용해야 하며, 이 경우 한번에 15 mg 2정이 복용될 수도 있다. 다음날부터는 1일 2회, 1회 15 mg 투여를 지속한다.
- ② 10, 15, 20mg을 1일 1회 복용중인 환자 : 놓친 용량을 즉시 복용한다.

- ③ 2.5mg을 1일 2회 복용중인 환자 : 계획된 다음 복용시점에 권장 용량인 2.5mg으로 복용을 지속한다.
- 2. 약물의 전환
- 1) 비타민 K 길항제에서 이 약으로의 전환
- ① 비판막성 심방세동 환자에서 뇌졸중 및 전신 색전증의 위험 감소비타민 K 길항제 치료를 중단하고 국제표준화비율(INR, International Normalized Ratio) ≤ 3.0이 되었을 때 이 약의 복용을시작해야 한다.
- ② 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 치료/심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 재발 위험 감소

비타민 K 길항제 치료를 중단하고 INR ≤ 2.5이 되었을 때 이 약의 복용을 시작해야 한다.

용량에 상관 없이 이 약을 복용한 후 INR 값이 거짓으로 올라갈 것이다. INR은 이 약의 항응고활성을 측정하기에 적당하지 않으므로 사용되어서는 안 된다.

- 2) 이 약에서 비타민 K 길항제로의 전환
- 이 약에서 비타민 K 길항제로 바꾸는 동안 부적절한 항응고가 일어날수 있다. 다른 항응고제로 바꾸는 동안에는 계속적으로 항응고가적절히 유지되어야한다. 이 약은 INR 상승에 영향을 줄 수 있다는 것을 유의해야 한다. 이 약에서 비타민 K 길항제로 바꾸는 환자는 INR≥2.0 이 될 때까지 비타민 K 길항제를 같이 투여해야한다. 전환후 2일까지는 INR 검사에 의해 지시된 비타민 K 길항제의 표준용량을 준수한다. 반면 이 약과 비타민 K 길항제를 같이 투여받고 있는 환자는 이 약 복용 후 24시간이 경과될 때까지 INR 검사를 해서는 안된다. 일단 이 약을 중단할 경우에는 마지막 복용 24시간이지난 후에는 INR 검사를 할 수 있다.
- 3) 비경구 항응고제에서 이 약으로의 전환 비경구 항응고제를 투여하고 있는 환자에게는 다음 예정된 비경구 제제(예, 저분자량혜파린)의 투여시간으로부터 0~2시간 전이나, 계속적으로 투여하고 있는 비경구제제(예, 정맥내 미분획혜파린)를 중단한 시점에 이 약의 투여를 시작한다.

- 4) 이 약에서 비경구 항응고제로의 전화
- 이 약을 중단하고, 이 약의 다음 복용시점에 비경구 항응고제의 투여를 시작한다.

#### 3. 신장애 환자

크레아티닌 청소율 50-80 mL/min인 경증의 신장애 환자에서는 용량조절이 필요하지 않다. 크레아티닌 청소율 15 mL/min 미만인 중증신장애 환자에 대한 임상적 경험이 없으므로 이 약의 투여는 권장되지 않는다.

- 1) 비판막성 심방세동 환자에서 뇌졸중 및 전신 색전증의 위험 감소 중등도의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 30-49 mL/min) 및 중증의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 15-29 mL/min)에서의 권장용량은 1일 1회, 1회 15 mg이다. 중증의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 15-29 mL/min)에 대한 제한적인 임상경험에 따르면 이 약의 혈중 농도가 유의적으로 증 가하였으므로 이 약은 주의하여 투여한다.
- 2) 심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 치료/심재성 정맥혈전증 및 폐색전증의 재발 위험 감소

중등도의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 30-49 mL/min)에서 용량 조절이 필요하지 않다.

크레아티닌 청소율이 15-29 mL/min인 중증의 신장애 환자에게이 약의 투여는 권장되지 않는다.

3) 하지의 주요 정형외과 수술(슬관절 또는 고관절 치환술)을 받은 성인 환자의 정맥혈전색전증 예방/심장표지자 상승을 동반한 급성관상동맥증후군을 경험한 환자에서 아스피린과의 병용 혹은 아스피린 및 클로피도그렐과 병용투여 시 죽상동맥혈전성 사건 (심혈관계 이상으로 인한 사망, 심근경색)의 발생률 감소

중등도의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 30-49 mL/min)에서는 용량조절이 필요하지 않다. 중증의 신장애 환자(크레아티닌 청소율 15-29 mL/min)에 대한 제한적인 임상경험에 따르면 이 약의 혈중농도가 유의적으로 증가하였으므로 이 약은 주의하여 투여한다.

# 4. 간장애 환자

	이 약은 혈액응고장애와 관련한 간질환 환자와 중등도(Child Pugh B)	
	및 중증(Child Pugh C)의 간장애 환자에게는 투여를 피한다. 이러한	
	환자에서 이 약의 노출증가 및 출혈위험의 증가가 나타날 수 있다.	
	- 기계로 사기 수 어느 취기이 거이 가이 기기에 시 아이 보스시	
	5. 정제를 삼킬 수 없는 환자의 경우, 사용 직전에 이 약을 부수어	
	물 또는 사과소스와 같은 음료와 섞어서 경구로 투약할 수 있다.	
	또한 이 약을 부수어 위장관 튜브를 통해 소량의 물과 함께 투약	
	할 수 있다. 이 약을 위장관 튜브로 투약하기 전에 튜브가 제대로	
	위치하고 있는 지 확인해야 하고, 튜브를 물로 세척한 후에	
	투여해야 한다.	
⑦ 저장방법 및	키미 ㅇ 키 - 시 ㅇ (1 - 20~~) ㅂ 키 - / - 케 > 이 크 ㅂ 리 - 20~게 이	
사용(유효)기간	기밀용기, 실온(1~30℃)보관 / 제조일로부터 36개월	
	· 의약품등의 안전에 관한 규칙(총리령)	
⑧ 관련조항	· 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시)	
	· 의약품동등성시험기준(식약처고시)	
⑩ 제출자료	생물학적동등성시험자료	
	[대조약 : 바이엘코리아(주), 자렐토정20밀리그램]	
① 검토결과	적합	
	생물학적동등성시험자료 [대조약 : 바이엘코리아(주), 자렐토정20밀리그램]	

※ 참고사항 : 의약품 제조판매품목 허가 신청

- 리바록사반 : 1989년 1월 1일 이후 허가된 신약

※ 붙임 1. 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

# <붙임 1> 생물학적동등성시험 검토요약 보고서

# <제출자료 목록>

#### ○ 관련규정

- ·의약품등의 안전에 관한 규칙(총리령)
- ·의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시)
- ·의약품동등성시험기준(식약처고시)
- 제17조제3항

## ○ 제출자료 목록

- 1. 생물학적동등성시험에 관한 자료
- 생물학적동등성시험 결과보고서

# <생물학적동등성시험 검토 요약>

#### ○ 심사자의 종합적 검토의견

· 신청품목 삼진제약㈜ 리복사반정20밀리그램(리바록사반)은 의약품의 품목허가·신고·심사규정 제 25조제2항제3호가목에 해당하는 품목으로서, 공고대조약인 바이엘코리아(주) 자렐토정20밀리 그램(리바록사반)과 생물학적동등성을 입증하였으며, 검토결과 적합함.

## 1. 생물학적동등성시험에 관한 자료

시험약 리복사반정20밀리그램(리바록사반)[삼진제약㈜]과 대조약 자렐토정20밀리그램(리바록사반)[바이엘코리아(주)]을 2×2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 29명의 혈중 리바록사반을 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC<sub>t</sub>, C<sub>max</sub>)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였음.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC <sub>0~36hr</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
대조약	자렐토정20밀리그램(리바록사반) [바이엘코리아(주)]	$2394 \pm 546$	$274.9 \pm 74.8$	3.00 (0.75~6.00)	$12.34 \pm 5.83$

시험약	리복사반정20밀리그램(리바 록사반)[삼진제약㈜]	$2277 \pm 458$	$270.5 \pm 75.5$	2.00 (0.50~4.00)	12.51±8.40
(7]	90% 신뢰구간 <sup>*</sup> 준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8945 ~ 1.0221	log 0.9052 ~ 1.0623	-	-

 $(AUC_t,\ C_{max},\ t_{1/2}\ ;\ 평균값 <math>\pm$  표준편차,  $T_{max}\ ;\ 중앙값(범위),\ n$  = 29)

 $AUC_t$ : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C<sub>max</sub> : 최고혈중농도

T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간

t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반감기

\* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간