# 의약품 품목변경허가 보고서

접수일자 2024-08-28 접수번호 20240159609 20240159546 20240159546 20240159704						
접수일자 2024-08-28 접수번호 20240159546						
20240159546						
20240159704						
20240107704						
20240159630						
변경신청사항 효능·효과, 용법·용량, 사용상의 주의사항, 허가조건 변경						
신 청 인 (회사명) 한국릴리(유)						
마운자로프리필드펜주7.5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)						
마운자로프리필드펜주5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)						
제 품명 마운자로프리필드펜주2.5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)						
마운자로프리필드펜주15밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)						
마운자로프리필드펜주12.5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)						
마운자로프리필드펜주10밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드) 주성분명						
(원료의약품등록 번호)						
<b>제조/수입 품목</b> □ 제조 ■ 수입 <b>전문/일반</b> ■ 전문 □ 일반						
1 프리필드펜(0.5 밀리리터) 중	1 프리필드펜(0.5 밀리리터) 중					
제 형/함량 터제파타이드 7.5, 5, 2.5, 15, 12.5, 10 밀리그램	터제파타이드 7.5, 5, 2.5, 15, 12.5, 10 밀리그램					
허가일자 2023-06-28						
1. 이 약은 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당 조절 개선을 위하여 식	٥]					
요법과 운동 요법의 보조제로 투여한다.	요법과 운동 요법의 보조제로 투여한다.					
- 단독요법						
- 병용요법						
│	2. 이 약은 아래와 같은 성인 환자의 만성 체중 관리를 위해 저칼로리					
기 식이요법 및 운동요법의 보조제로서 투여한다.	식이요법 및 운동요법의 보조제로서 투여한다.					
	- 초기 체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 비만 환자, 또는					
M8	- 한 가지 이상의 체중 관련 동반질환(예, 고혈압, 이상지질혈증, 제2					
	형 당뇨병, 폐쇄성 수면 무호흡 또는 심혈관 질환)이 있으면서 초기					
체질량지수(BMI)가 27 kg/m²이상 30 kg/m²미만인 과체중 환자 1. 용량	-					
지2형 당뇨병						
용법·용량 - 이 약의 권장 시작용량은 주 1 회 2.5 mg 피하주사이다. 2.5 mg	욧.					
량은 치료 시작을 위한 것이며 혈당 조절을 목적으로 하지 않는다.	-					
- 4 주 이후, 주 1 회 5 mg 피하주사로 증량하여 유지한다.						

- 만약 추가적인 혈당 조절이 필요하다면 최소 4 주 동안 현 용량 투여 이후 2.5 mg씩 증량한다.
- 이 약의 최대 용량은 주 1 회 15 mg 피하주사이다.
- 투여를 잊은 경우, 누락된 투여 이후 4 일 (96 시간) 이내에 가능한 한 빨리 이 약을 투여하도록 환자들에게 지시한다. 만약 4 일이 넘게 지났다면, 누락된 투여를 건너뛰고 정해진 날짜에 다음 투여분을 투여한다. 각 경우에, 환자들은 이후 정기적인 주 1 회 투여 일정을 재개할 수 있다.
- 필요한 경우, 두 투여일 사이의 시간이 최소 3 일 (72 시간) 이상이라면, 주간 투여 요일은 변경될 수 있다. 투여하는 요일을 새로 정한이후에는 주 1 회 투여가 지속되어야 한다.
- 이 약을 기존의 설포닐우레아 또는 인슐린 요법과 병용하여 사용하는 경우, 저혈당 위험 감소를 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 용량 감량을 고려할 수 있다.

## 비만 또는 과체중

- 이 약의 권장 시작 용량은 주 1 회 2.5 mg 피하주사이다. 2.5 mg 용량은 치료 시작을 위한 것이며 체중관리를 목적으로 하지 않는다.
- 4 주 후 주 1 회 5 mg 피하주사로 증량하여 유지한다.
- 만약 추가 용량 조절이 필요하다면, 최소 4주 동안 현 용량 투여 이후 2.5 mg씩 증량한다.
- 치료 효과와 내약성을 고려하여 유지 용량을 선택한다. 만약 환자가 유지 용량에 내약성이 좋지 않으면 더 낮은 유지 용량을 고려한다.
- 이 약의 최대 용량은 주 1회 15 mg 피하주사이다.
- 투여를 잊은 경우, 누락된 투여 이후 4 일 (96시간) 이내에 가능한 한 빨리 이 약을 투여하도록 환자들에게 지시한다. 만약 4 일이 넘게 지났다면, 누락된 투여를 건너 뛰고 정해진 날짜에 다음 투여분을 투여한다. 각 경우에 환자들은 이후 정기적인 주 1회 투여 일정을 재개할 수 있다.
- 필요한 경우, 두 투여일 사이의 시간이 최소 3 일(72 시간) 이상이라면, 주간 투여 요일은 변경될 수 있다. 투여하는 요일을 새로 정한 이후에는 주 1회 투여가 지속되어야 한다.
- 제2형 당뇨병이 있는 환자가 이 약을 기존의 설포닐우레아 또는 인 슐린 요법과 병용하여 사용하는 경우 저혈당 위험 감소를 위해 설포닐 우레아 또는 인슐린의 용량 감량을 고려할 수 있다.
- 2. 신장애 환자에서의 투여

신장애 환자에서 신기능에 따른 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다. 다만, 중증 신장애 환자 및 말기 신장애(ESRD) 환자에 대한 임상경험이 제한적이므로, 투여시 주의해야 한다.('8. 특수 환자에 대한 투여'항 참조)

		3. 간장애 환자에서의 투여					
		간장애 환자에서 간기능에 따른 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다.					
		다만, 중증 간장애 환자에 대	한 임상경험은	제한적이므로, 투여시 주의			
		해야 한다.( '8. 특수 환자에	대한 투여' 형	· 참조)			
		4. 투여 방법					
		- ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '					
		투여할 수 있다.	1 17 1 1 1				
		' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '	사아브에 피칭	L 즈시하다			
		- 매 투여 시마다 주사 부위		= .			
		- 이 약을 투여하기 전 제품여	게 포암된 사용	실명서를 구의 깊게 읽도록			
		환자에게 조언해야 한다.					
		- 투여와 관련된 추가적인 정	성보는 '사용성	t의 주의사항, 10. 적용상의			
		주의' 항을 참고한다.					
	변경허가일자	2025-08-19					
변경	효능·효과	붙임 참조	임 참조				
허가	용법·용량	붙임 참조					
사항	사용상의 주의사항	붙임 참조					
	허가조건	붙임 참조					
국외	허가현황	미국(2022.05.13., 2023.11.08.), 유	-럽(2022.09.15.),	일본(2022.09.26.)			
ō	H가부서	의약품허가총괄과	허가담당자	홍수지 심사원, 전보명 사무관, 김영주 과장			
				(안유) 최미섭 주무관, 안충열			
심사부서		   약효동등성과		연구관, 홍정희 과장			
		의약품안전평가과	심사담당자	(RMP) 김보라 심사원, 김지애			
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		사무관, 최희정 과장			
	GMP*		GMP				
	GMP 형가부서	해당사항 없음	담당자	해당사항 없음			
		l lalat 시시사하 편기에 피오하					

<sup>\*</sup> 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

- 1. 허가·심사 개요 (「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제1항 관련)
  - 1.1 안전성·유효성 심사결과 <붙임 1 참조>

## 1.2 최종 변경허가사항

## ○ 효능·효과

- 1. 이 약은 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당 조절 개선을 위하여 식이 요법과 운동 요법의 보조제로 투여한다.
- 단독요법
- 병용요법
- 2. 이 약은 아래와 같은 성인 환자의 만성 체중 관리를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동요법의 보조제로서 투여한다.
- 초기 체질량지수(BMI)가 30 kg/m<sup>2</sup> 이상인 비만 환자, 또는
- 한 가지 이상의 체중 관련 동반질환(예, 고혈압, 이상지질혈증, 제2형 당뇨병, 폐쇄성 수면 무호흡 또는 심혈관 질환)이 있으면서 초기 체질량지수(BMI)가 27 kg/m²이상 30 kg/m²미만인 과체중 환자
- 3. 이 약은 초기 체질량지수(BMI)가 30  $kg/m^2$  이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA)의 치료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조제로서투여한다.

#### ○ 용법·용량

#### 1. 용량

#### 제2형당뇨병

- 이 약의 권장 시작 용량은 주 1 회 2.5 mg 피하주사이다. 2.5 mg 용량은 치료 시작을 위한 것이며 혈당 조절을 목적으로 하지 않는다.
- 4 주 후 주 1 회 5 mg 피하주사로 증량하여 유지한다.
- 만약 추가적인 혈당 조절이 필요하다면, 최소 4주 동안 현 용량 투여 이후 2.5 mg씩 증량 하다.
- 이 약의 최대 용량은 주 1회 15 mg 피하주사이다.
- 투여를 잊은 경우, 누락된 투여 이후 4 일 (96시간) 이내에 가능한 한 빨리 이 약을 투여 하도록 환자들에게 지시한다. 만약 4 일이 넘게 지났다면, 누락된 투여를 건너 뛰고 정해진 날짜에 다음 투여분을 투여한다. 각 경우에 환자들은 이후 정기적인 주 1회 투여 일정을 재개할 수 있다.
- 필요한 경우, 두 투여일 사이의 시간이 최소 3 일(72 시간) 이상이라면, 주간 투여 요일은 변경될 수 있다. 투여하는 요일을 새로 정한 이후에는 주 1회 투여가 지속되어야 한다.
- 이 약을 기존의 설포닐우레아 또는 인슐린 요법과 병용하여 사용하는 경우 저혈당 위험

감소를 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 용량 감량을 고려할 수 있다.

비만 또는 과체중

- 이 약의 권장 시작 용량은 4주간 주 1 회 2.5 mg 피하주사이다. 2.5 mg 용량은 치료 시작을 위한 것이며 유지용량이 아니다.
- 4 주 후 주 1 회 5 mg 피하주사로 증량하여 유지한다.
- 만약 추가 용량 조절이 필요하다면, 최소 4주 동안 현 용량 투여 이후 2.5 mg씩 증량한다.
- 치료 효과와 내약성을 고려하여 유지 용량을 선택한다. 만약 환자가 유지 용량에 내약성 이 좋지 않으면 더 낮은 유지 용량을 고려한다.
- 이 약의 최대 용량은 주 1회 15 mg 피하주사이다.
- 투여를 잊은 경우, 누락된 투여 이후 4 일 (96시간) 이내에 가능한 한 빨리 이 약을 투여 하도록 환자들에게 지시한다. 만약 4 일이 넘게 지났다면, 누락된 투여를 건너뛰고 정해진 날짜에 다음 투여분을 투여한다. 각 경우에 환자들은 이후 정기적인 주 1회 투여 일정을 재개할 수 있다.
- 필요한 경우, 두 투여일 사이의 시간이 최소 3 일(72 시간) 이상이라면, 주간 투여 요일은 변경될 수 있다. 투여하는 요일을 새로 정한 이후에는 주 1회 투여가 지속되어야 한다.
- 제2형 당뇨병이 있는 환자가 이 약을 기존의 설포닐우레아 또는 인슐린 요법과 병용하여 사용하는 경우 저혈당 위험 감소를 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 용량 감량을 고려할 수 있다.

폐쇄성 수면 무호흡(OSA)

- 이 약의 권장 시작용량은 4주간 주 1 회 2.5 mg 피하주사이다. 2.5 mg 용량은 치료 시작을 위한 것이며 유지용량이 아니다.
- 최소 4 주 동안 현 용량 투여 이후 2.5 mg씩 증량한다.
- 치료 효과와 내약성을 고려하여 유지 용량을 선택한다. 만약 환자가 유지 용량에 내약성 이 좋지 않으면 더 낮은 유지 용량을 고려한다.
- 권장 유지 용량은 10mg 또는 15mg 주 1회 피하 주사이다.
- 이 약의 최대 용량은 주 1 회 15 mg 피하주사이다.
- 투여를 잊은 경우, 누락된 투여 이후 4 일 (96 시간) 이내에 가능한 한 빨리 이 약을 투여하도록 환자들에게 지시한다. 만약 4 일이 넘게 지났다면, 누락된 투여를 건너뛰고 정해진 날짜에 다음 투여분을 투여한다. 각 경우에 환자들은 이후 정기적인 주 1 회 투여 일정을 재개할 수 있다.
- 필요한 경우, 두 투여일 사이의 시간이 최소 3 일 (72 시간) 이상이라면, 주간 투여 요일 은 변경될 수 있다. 투여하는 요일을 새로 정한 이후에는 주 1 회 투여가 지속되어야 한다.
- 2. 신장애 환자에서의 투여
- 신장애 환자에서 신기능에 따른 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다. 다만, 중증 신장애 환자 및 말기 신장애(ESRD) 환자에 대한 임상경험이 제한적이므로, 투여시 주의해야 한다.('8. 특수 환자에 대한 투여'항 참조)
- 3. 간장애 환자에서의 투여
- 간장애 환자에서 간기능에 따른 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다. 다만, 중증 간장애 환

자에 대한 임상경험은 제한적이므로, 투여시 주의해야 한다.( '8. 특수 환자에 대한 투여' 항 참조)

#### 4. 투여 방법

- 이 약은 주 1 회 투여해야 하며, 식사와 관계없이 하루 중 언제라도 투여할 수 있다.
- 이 약은 복부, 대퇴부 또는 상완부에 피하 주사한다.
- 매 투여 시마다 주사 부위를 바꿔가며 투여한다.
- 이 약을 투여하기 전 제품에 포함된 사용설명서를 주의 깊게 읽도록 환자에게 조언해야 한다.
- 투여와 관련된 추가적인 정보는 '사용상의 주의사항, 10. 적용상의 주의' 항을 참고한다.

## ○ 사용상의 주의사항

#### 1. 경고

1) 갑상선 C 세포 종양의 위험

랫드를 사용한 2년간의 발암성 시험에서 임상적으로 유의미한 터제파타이드 노출에 대해 암수 랫드 모두에서 용량 의존적 및 치료 기간 의존적으로 갑상선 C-세포 종양(선종 및 암종) 발생률 증가가 나타났다. 터제파타이드에 의해 유도된 설치류의 갑상선 C-세포 종양과 인체에서의 관련 성이 밝혀져 있지 않기 때문에 이 약이 인체에서 갑상선 수질암(MTC)을 포함한 갑상선 C-세포 종양을 일으키는지 여부는 알려져 있지 않다.

- 이 약은 갑상선 수질암(MTC)의 개인력 또는 가족력이 있거나 다발성 내분비 종양증 II형 (MEN2) 이 있는 환자들에게 금기이다(다음 환자에는 투여하지 말 것 1) 항 참조). 이 약 사용 시 갑상선 수질암(MTC)의 잠재적 위험에 대해 환자들에게 알리고, 갑상선 암의 증상에 대해서도 알려야 한다(예. 목의 종괴, 연하곤란, 호흡곤란, 지속적인 쉰 목소리).
- 이 약을 투여한 환자에서 갑상선 수질암(MTC)의 조기 진단을 위해 주기적으로 혈청 칼시토 닌을 모니터링 하거나 갑상선 초음파를 실시하는 것의 진단학적 가치는 불분명하다. 혈청 칼시토닌 검사의 낮은 특이도와 갑상선 질환의 높은 배경 발생률로 인해 불필요한 검사를 많이 하게 하는 위험성을 증가시킬 수 있다. 의미 있게 상승된 혈청 칼시토닌 수치는 갑상 선 수질암(MTC)을 시사할 수 있으며, 갑상선 수질암(MTC) 환자들은 일반적으로 칼시토닌 수치가 50ng/L 보다 높다. 혈청 칼시토닌을 측정한 결과 상승한 것으로 확인되면, 해당 환 자는 추가적으로 평가되어야 한다. 신체검사 또는 목의 영상 검사에서 갑상선 결절이 있는 환자들은 추가적으로 평가되어야 한다.
- 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것
- 1) 갑상선 수질암(MTC)의 개인력 또는 가족력이 있는 환자 또는 다발성 내분비 종양증Ⅱ형 (MEN2)이 있는 환자
- 2) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응이 있는 환자. 터제파타이드나 이 약의 구성성분에 아나필락시스나 혈관부종과 같은 중대한 과민반응이 보고된 바 있다.
- 3) 제1형 당뇨병 환자
- 3. 다음 환자에는 신중하게 투여할 것

- 1) 췌장염 병력이 있는 환자
- 2) GLP-1 수용체 효능제에 과민반응 병력이 있는 환자
- 3) 중증의 위장관 질환 환자 및 체액량 저하 환자
- 4) 당뇨성 망막병증 병력이 있는 환자
- 4. 약물이상반응
- 제 2형 당뇨병 임상시험에서 수집된 정보
- 1) 안전성 프로파일 요약

완료된 7건의 3상 시험에서 5,119명의 환자가 이 약에 단독 또는 다른 혈당 강하 약물과 병용하여 노출되었다. 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 오심(매우 흔하게), 설사(매우 흔하게) 및 구토(흔하게)를 포함한 위장관 장애였다. 일반적으로, 이러한 반응의 중증도는 경증 또는 중등증이었고, 용량 증량 중에 더 자주 발생하였으며 시간이 경과함에 따라 감소했다.

#### 2) 이상반응 목록 표

다음은 임상시험에서 발생한 관련 이상반응을 기관계 분류 및 발생률이 감소하는 순서로 나열한 것이다(매우 흔하게: ≥1/10; 흔하게: ≥1/100에서 <1/10; 흔하지 않게: ≥1/1,000에서 <1/100; 드물게: ≥1/10,000에서 <1/1,000; 매우 드물게: <1/10,000). 각 발생률 그룹 내에서 이 상반응은 빈도가 감소하는 순서로 나타냈다.

#### 표 1. 이상반응

기관기	계 분류	매우 흔하게	흔하게	흔하지 않게
면역기	계 장애		과민반응	
대사 및	영양 장애	저혈당증(설포닐우레아	저혈당증(메트포르민 및	저혈당증(메트포르민 과
		또는 인슐린과 병용	SGLT2 저해제와 병용	병용 시)*, 체중 감소
위장된	관 장애	시)* 오심, 설사	시)*, 식욕 감소 복통, 구토, 소화불량,	담석증, 급성 췌장염
			변비, 복부 팽창, 트림,	
			고창, 위 식도 역류 질	
			환	
전신 장이	개 및 투여		피로**, 주사 부위	
부위	병태		반응	
임상	검사		심박수 증가,	혈중 칼시토닌 증가
			리파아제 증가, 아밀라	
			아제 증가	

<sup>\*</sup> 저혈당증의 정의는 아래의 '3)특정 이상반응에 대한 기술, (2) 저혈당증' 항을 참고한다.

- 3) 특정 이상반응에 대한 기술
- (1) 과민반응
- 이 약에 대한 과민반응이 위약 대조 시험 통합 자료에서 보고되었으며, 때때로 중증이었다 (예. 두드러기 및 습진). 과민반응은 위약을 투여한 환자에서 1.7% 보고된 것에 비해 이 약을 투여한 환자에서 3.2% 보고되었다.
- (2) 저혈당증
- 이 약을 설포닐우레아와 병용 시 임상적으로 명백한 저혈당증(혈당 <3.0mmol/L (<54mg/dL)

<sup>\*\*</sup> 피로는 피로, 무력증, 병감(권태), 및 기면의 용어를 포함한다.

또는 중증 저혈당증(저혈당 상태 해결을 위해 외부의 도움이 필요한 수준)이 10% ~ 14% (0.14 ~ 0.16 건/환자-년)의 환자에서 발생하였고 기저 인슐린과 병용 시 <math>14% ~ 19% (0.43 ~ 0.64건/환자-년)의 환자에서 발생하였다.

이 약을 단독요법으로 사용하거나 다른 경구 혈당 강하 약물과 병용하였을 때 임상적으로 명백한 저혈당증의 발생은 최대 0.04건/환자-년이었다.

3상 임상 시험에서 총 10명(0.2%)의 환자가 12건의 중증 저혈당증 에피소드를 보고했다. 이 10명의 환자 중, 5명(0.1%)은 배경요법으로 인슐린 글라진 또는 설포닐우레아를 투여하고 있었고 각각 1건의 에피소드가 보고되었다.

#### (3) 위장관 이상반응

위약 대조 3상 시험의 통합 분석에서 위약(20.4%)과 비교하여 이 약 5mg(37.1%), 10mg(39.6%) 및 15mg(43.6%)에서 위장관 장애가 용량 의존적으로 증가했다. 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약에서 오심은 각각 12.2%, 15.4%, 18.3% 및 4.3% 발생했고 설사는 각각 11.8%, 13.3%, 16.2% 및 8.9% 발생했다. 위장관 이상반응은 대부분 경증(74%) 또는 중등증 (23.3%)이었다. 오심, 구토 및 설사의 발생률은 용량 증량 기간 동안 더 높았고 시간이 경과함에 따라 감소했다.

위장관 사건으로 인해 영구적으로 투여를 중단한 환자는 위약군(0.4%)에 비해 이 약 5mg(3.0%), 10mg(5.4%) 및 1 mg(6.6%) 군에서 더 많았다.

### (4) 면역원성

3상 임상시험에서 5,025명의 이 약 치료 환자를 대상으로 항-약물 항체(ADA)를 평가했다. 이 중 51.1%는 치료 기간 동안 치료 유발(Treatment-emergent, TE) ADA가 발생했다. 평가된 환자의 38.3%에서 TE ADA가 지속되었다(ADA가 16주 이상 존재). 1.9%와 2.1%는 각각이 약의 GIP 및 GLP-1 수용체 활성에 대한 중화 항체를 갖고 있었고, 0.9% 및 0.4%는 각각 내인성 GIP 및 GLP-1에 대한 중화 항체를 갖고 있었다. ADA의 발생과 관련하여 이 약의약동학적 프로파일 변경 또는 유효성 및 안전성 영향에 대한 증거는 없었다.

#### (5) 심박수

위약 대조 3상 시험에서 이 약 치료는 분당 3에서 5비트(beats)의 심박수 최대 평균 증가를 야기하였다. 위약으로 치료한 환자의 심박수 최대 평균 증가는 분당 1비트였다.

베이스라인 심박수 변화가 2회 이상의 연속 방문에서 20bpm을 넘는 환자의 발생률은 위약 2.1%에 비해 이 약 5mg, 10mg 및 15mg의 경우 각각 2.1%, 3.8% 및 2.9%였다.

위약과 비교할 때 이 약에서 PR 간격의 작은 평균 증가가 관찰되었다(이 약 평균 1.4에서 3.2msec 증가 및 위약 평균 1.4msec 감소). 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약 간에 부정맥및 심장 전도 장애 치료 유발 사건의 차이가 관찰되지 않았다(각각 3.8%, 2.1%, 3.7% 및 3%).

## (6) 주사 부위 반응

위약 대조 3상 시험에서 주사 부위 반응은 위약(0.4%)에 비해 이 약(3.2%)에서 증가하였다. 전반적으로, 3상 시험에서 주사 부위 반응의 가장 흔한 정후와 증상은 홍반과 가려움증이었 다. 환자의 주사 부위 반응 최대 중증도는 경증(90%) 또는 중등증(10%)이었다. 중대한 주사 부위 반응은 없었다.

#### (7) 췌장 효소

위약 대조 3상 시험에서 이 약 치료는 췌장 아밀라아제를 베이스라인으로부터 평균 33% ~ 38% 증가시켰고 리파아제는 평균 31% ~ 42% 증가시켰다. 위약 투여군에서는 베이스라인으로부터 아밀라아제가 4% 증가하였으며 리파아제의 변화는 관찰되지 않았다.

비만 또는 과체중 임상시험에서 수집된 정보

#### 1) 안전성 프로파일 요약

2건의 무작위 배정, 이중맹검, 위약대조 임상시험에서 2,519명의 환자가 노출되었다. 임상시험 기간은 72주였다. 가장 빈번하게 보고된 이상 반응은 오심, 설사, 변비, 구토를 포함한위장관 장애 및 설포닐우레아와 메트포르민 및/또는 SGLT-2를 병용하거나 병용하지 않는제 2형 당뇨병 환자의 저혈당증이었다.

#### 2) 이상반응 목록 표

다음은 임상시험에서 발생한 관련 이상반응을 기관계 분류 및 발생률이 감소하는 순서로 나열한 것이다(매우 흔하게: ≥1/10; 흔하게: ≥1/100에서 <1/10; 흔하지 않게: ≥1/1,000에서 <1/100; 드물게: ≥1/10,000에서 <1/1,000; 매우 드물게: <1/10,000).

### 표 2. 이상반응

기관계 분류	매우 흔하게	흔하게	흔하지 않게
위장관 장애	오심, 설사, 변비, 구토	복통, 소화불량,	卓
		부 팽창, 트림, 고창,	위
		식도 역류 질환	
전신 장애 및 투여		피로**, 주사 부위	
부위 병태		반 <del>응</del>	
면역계 장애		과민반응	
대사 및 영양 장애	저혈당증*(당뇨병 환자,	저혈당증*(당뇨병 환지	},
	설포닐우레아와 병용시)	설포닐우레아와 병용	₹
		지 않을시)	
신경계 장애		어지러움	미각이상
피부 및 피하 조직 장애		탈모	
혈관 장애		저혈압	

<sup>\*</sup> 저혈당증의 정의는 아래의 '3)특정 이상반응에 대한 기술, (8) 저혈당증' 항을 참고한다.

<sup>※</sup> 참고로, 이 약 투여시 2% 이상 발생한 이상반응은 투여군별 다음과 같으며, 위약보다 이 약 투여군에서 더 빈번하게 발생하였다.

이상반응	위약	이 약 5mg	이 약 10mg	이 약 15mg
	(N=958)	(N=630)	(N=948)	(N=941)
	%	%	%	%
오심	8	25	29	28
설사 <sup>a</sup>	8	19	21	23
구토	2	8	11	13

<sup>\*\*</sup> 피로는 피로, 무력증, 병감(권태), 및 기면의 용어를 포함한다.

변비 <sup>b</sup>	5	17	14	11
복통 <sup>c</sup> 소화 불량	5	9	9	10
소화 불량	4	9	9	10
주사 부위 반응 <sup>d</sup>	2	6	8	8
피로 <sup>e</sup>	3	5	6	7
과민반응	3	5	5	5
트림	1	4	5	5
탈모	1	5	4	5
탈모 위 식도 역류 질환	2	4	4	5
고창	2	3	3	4
복부 팽창	2	3	3	4
어지러움	2	4	5	4
저혈압 <sup>f</sup>	0	1	1	2

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> 설사, 배변 잦음 포함

#### 3) 특정 이상반응에 대한 기술

#### (1) 위장관 이상반응

임상시험에서 위장관 이상 반응은 위약(30%)과 비교하여 이 약 5mg(56%), 10mg(56%), 15mg(56%)에서 더 빈번하게 발생했다. 위장관 이상 반응으로 인해 투여를 중단한 환자는 위약군(0.5%)에 비해 이 약 5mg(1.9%), 10mg(3.3%), 15mg(4.3%) 군에서 더 많았다. 오심, 구토 및/또는 설사의 발생률은 용량 증량 기간 동안 더 높았고 시간이 경과함에 따라 감소했다.

#### (2) 저혈압

임상시험에서 저혈압은 위약(0.1%)과 비교하여 이 약(1.6%)에서 더 빈번하게 발생했다. 저혈압은 항고혈압제를 투여받지 않은 환자(1.2%)에 비해 항고혈압약제를 투여받고 있는 환자(2.2%)에서 더 빈번하게 발생했다. 저혈압은 위장관 이상반응 및 탈수와 관련하여 발생하는 경우도 있었다.

#### (3) 과민반응

임상시험에서 즉시형 과민 반응(약물 투여 후 1일 이내)은 위약을 투여한 환자에서 0.4% 보고된 것에 비해 이 약을 투여한 환자에서 2.1% 발생하였으며 비-즉시형 과민 반응은 위약을 투여한 환자에서 2.7% 보고된 것에 비해 이 약을 투여한 환자에서 3.5% 발생하였다.

이 약을 투여받은 환자에서 항 터제파타이드 항체가 발생하지 않은 환자(3%)에 비해 항 터제파타이드 항체가 발생한 환자(6.2%)에서 과민반응이 더 빈번하게 발생했다. 임상시험에서 과민반응은 대부분 피부반응(발진, 가려움)이었다.

#### (4) 주사 부위 반응

임상시험에서 이 약을 투여받은 환자 64.5%에서 항 터제파타이드 항체가 발생하였으며, 주 사부위 반응은 항 터제파타이드 항체가 발생하지 않은 환자(1%)에 비해 항 터제파타이드 항 체가 발생한 환자(11.3%)에서 더 빈번하게 발생했다.

b 변비, 굳은 변 포함

<sup>&</sup>lt;sup>°</sup> 복부 불편감, 복통, 하복부 통증, 상복부 통증, 복부 압통 포함

<sup>&</sup>lt;sup>d</sup> 주사 부위 타박상, 주사 부위 홍반, 주사 부위 소양증, 주사 부위 통증, 주사 부위 발진, 주사 부위 반응과 같은 다양한 관련 부작용 용어 포함

<sup>&</sup>lt;sup>e</sup> 무력증, 피로, 기면, 병감(권태) 포함

<sup>&</sup>lt;sup>f</sup> 혈압 감소, 저혈압, 기립성 저혈압 포함

#### (5) 탈모

이 약을 투여한 환자의 탈모 이상 반응은 체중 감소와 관련이 있었다. 임상시험에서 이 약투여 환자 4.7% 위약 투여 환자 0.8%에서 보고되었으며, 이 약(여성 7.1% 대 남성 0.5%) 및위약(여성 1.3% 대 남성 0%) 투여군에서 탈모는 여성 환자에서 남성 환자보다 더 빈번하게보고되었다. 탈모로 인해 이 약 투여군에서 투여를 중단한 환자는 없었고 위약군에서 1명이탈모로 인해 투여를 중단했다.

#### (6) 급성 신장 손상

임상시험에서 급성 신장 손상은 위약을 투여한 환자에서 0.2% 보고된 것에 비해 이 약을 투여한 환자의 0.5%에서 보고되었다.

#### (7) 급성 담낭 질환

임상시험에서 담석증은 이 약 투여 환자의 1.1%에서, 위약 투여 환자의 1%에서 보고되었으며, 담낭염은 이 약 투여 환자의 0.7%에서, 위약 투여 환자의 0.2%에서 보고되었으며, 담낭절제술은 이 약 투여 환자의 0.2%에서, 위약 투여 환자에서는 보고되지 않았다.

#### (8) 저혈당증

BMI ≥27kg/m²인 제 2형 당뇨병 환자를 대상으로 수행한 임상시험에서 저혈당증 (혈장 포도당<54mg/dL)은 이 약 투여 환자의 4.2%에서, 위약 투여 환자의 1.3%에서 보고되었다. 제2형 당뇨병이 없는 비만/과체중 환자를 대상으로 한 임상시험에서 저혈당증을 체계적으로 확인하지는 않았지만 혈장 포도당 54mg/dL 미만은 이 약 투여군 0.3%에서, 위약 투여 환자에서는 보고되지 않았다.

#### (9) 심박수 증가

임상시험에서 이 약 투여는 분당 1에서 3비트(beats)의 심박수 평균 증가를 야기한 것에 비해 위약 투여는 심박수 증가를 야기하지 않았다.

#### (10) 아밀라아제 및 리파아제 증가

임상시험에서 이 약 투여는 혈청 췌장 아밀라아제를 베이스라인으로부터 평균 20%~25%, 혈청 리파아제를 28%~35% 증가시킨것에 비해 위약 투여군에서는 베이스라인으로부터 평균 혈청 췌장 아밀라아제 농도를 2.1%, 혈청 리파아제는 5.8% 증가시켰다. 췌장염의 징후나 증상이 없는 한 이 약 투여시의 아밀라아제나 리파아제의 증가의 임상적 의미는 알려져 있지 않다.

#### 4) 면역원성

관찰된 항-약물 항체 발생률은 검사의 민감도와 특이도에 크게 의존한다. 검사 방법의 차이로 인해 아래에 설명된 시험에서 항-약물 항체 발생률을 다른 시험에서의 항-약물 항체 발생률과 의미 있게 비교할 수 없다.

이 약에 대한 항-약물 항체(ADA) 발생률은 52주 이상 실시된 임상 시험에서 과체중 또는 비만인 성인 환자 또는 OSA가 있는 비만 환자를 대상으로 평가되었다. 항-터제파타이드 항체는 체중 감량 임상 시험 2건에서 이 약을 투여받은 환자의 64.5%(1591/2467)에서 검출되었고, OSA 임상 시험에서 이 약을 투여받은 환자의 60.6%(137/226)에서 검출되었다.

체중 감량 임상 시험에서 이 약을 투여받은 환자 중 40%와 16.5%에서 각각 native GIP 또는 native GLP-1에 교차 반응하는 항체가 생성되었다. OSA 임상 시험에서 이 약 투여를 받은 환자들 중 37.2%와 19.5%에서 각각 native GIP 또는 native GLP-1에 교차 반응하는 항체

가 생성되었다.

체중 감량 임상 시험에서 이 약을 투여받은 환자들에서 GIP 또는 GLP-1 수용체에 대한 터 제파타이드 활성과 native GIP 또는 GLP-1에 대한 중화 항체는 각각 2.8%와 2.7%, 0.8%와 0.1%에서 검출되었다.

OSA 임상 시험에서 이 약을 투여받은 환자들에서 GIP 또는 GLP-1 수용체에 대한 터제파타 이드 활성과 native GIP 또는 native GLP-1에 대한 중화 항체가 생성된 환자는 없었다.

이 약의 약동학 또는 효능에 대한 항-터제파타이드 항체의 임상적으로 유의한 영향은 확인되지 않았다. 이 약을 투여받은 환자들에서 항-터제파타이드 항체가 생성된 환자들은 이러한 항체가 생성되지 않은 환자들에 비해 과민 반응 또는 주사부위 반응을 나타낸 환자가더 많았다.

폐쇄성 수면 무호흡 임상시험에서 수집된 정보

## 1) 안전성 프로파일 요약

이 약은 총 467명의 중등도에서 중증의 폐쇄성수면 무호흡(OSA) 및 비만을 가진 성인 환자를 대상으로 한 2건의 무작위 배정, 이중 눈가림, 위약대조 임상시험(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2)에서 평가되었다. 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1는 기도 양압 요법(PAP)을 사용할 수 없거나 원하지 않는 234명의 환자들을 등록하였고, 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2은 PAP 요법을 받고 있는 235명의 환자들을 등록하였다. 이 약 10 mg 또는 15 mg을 주 1회 피하 투여하였을 때 관찰된 이상반응은 체중 감소에 대한 2건의 통합 위약대조 임상시험에서 보고된 것과 유사하였다.

#### 2) 이상반응 목록 표

기관계 분류	이 약	위약	
이상반응 용어	(%)	(%)	
	N = 233	N = 234	
위장관 장애			
설사a	24.0	11.5	
오심	23.6	7.7	
변비a	15.5	3.4	
구토	13.3	2.6	
복통a	10.3	5.1	
트림	8.2	0.4	
소화불량	6.9	1.3	
위 식도 역류 질환	6.4	0.4	
복부 팽창	3.9	1.3	
고창	1.7	0.9	
전신 장애 및 투여 부위 병태			
주사 부위 반응a	8.2	2.6	
피로a	3.0	2.6	
면역계 장애			
과민반응	3.0	2.1	
신경계 장애			
어지러움	1.3	2.1	
미각 이상	0.9	0	
피부 및 피하 조직 장애			
탈모	4.3	0.9	
혈관 장애			
저혈압a	1.7	0	
<sup>a</sup> 다음을 포함한다:			

설사: 설사, 배변 잦음

변비: 변비, 굳은 변

복통: 복부 불편감, 복통, 하복부 통증, 상복부 통증, 복부 압통, 위장관 통증

피로: 무력증, 피로, 기면, 병감(권태)

주사 부위 반응: 주사 부위 타박상, 주사 부위 홍반, 주사 부위 소양증, 주사 부위 통증, 주사 부위 발진, 주사 부위 반응

저혈압: 혈압 감소, 저혈압, 기립성 저혈압

시판 후 수집된 정보

- 1) 이상반응 목록
- (1) 과민 반응
- 아나필락시스와 혈관부종과 같은 중대한 과민반응이 보고되었다.
- (2) 위장관 이상반응

장폐색증이 보고되었다.

- 5. 일반적 주의
- 1) 급성 췌장염

치명적이거나 치명적이지 않은 출혈성 또는 괴사성 췌장염을 포함한 급성 췌장염이 GLP-1 수용체 효능제를 투여한 환자에게서 관찰되었다.

당뇨병 치료 효과를 확인하기 위한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자 13명에서 14건의 급성 췌장염이 판정을 통해 확인되었고(100 노출-년 당 0.23명의 환자), 대조약을 투여한 환자 3명에서는 3건이 확인되었다(100노출-년 당 0.11명의 환자). 비만 또는 과체중에 대한 치료효과를 확인하기 위한 임상시험에서 이 약을 투여한 환자의 0.2%가 급성 췌장염이 판정을통해 확인되었고(100노출-년 당 0.14명의 환자), 대조약을 투여한 환자에서는 0.2%가 확인되었다(100노출-년 당 0.15명의 환자). OSA에 대한 통합 임상시험(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2)에서 투여 후 발생한 판정-확인된 췌장염에 대한 노출-보정 발생률은 이 약의 경우 100년당 0.84명이었고, 위약 투여 환자의 경우 0이었다.

이 약의 투여를 시작한 후 환자에게서 췌장염의 정후 및 증상이 있는지 신중하게 관찰해야 한다 (때로는 등 통증으로 확산이 되기도 하고 구토를 동반하기도 하는 지속적인 중증의 복통을 포함). 췌장염이 의심되면 이 약의 투여를 중단하고 적절한 관리를 시작한다. 췌장염 확진 후 이 약을 계속 투여할지 여부는 환자의 담당 의료인의 임상 판단에 따라 개별적으로 결정되어야 한다.

#### 2) 저혈당증

인슐린 분비 촉진제(예. 설포닐우레아) 또는 인슐린과 병용하여 이 약을 투여하는 환자들에서 중증의 저혈당증을 포함한 저혈당증의 위험이 증가할 수 있다.

이러한 저혈당증의 위험은 설포닐우레아(또는 다른 병용 인슐린 분비 촉진제) 또는 인슐린의 용량 감소로 줄일 수 있다. 이러한 병용약물을 사용 중인 환자에게 저혈당증의 위험을 알리고 저혈당증의 징후 및 증상을 교육한다.

비만 또는 과체중에 대한 치료효과를 확인하기 위한 임상시험에서 제 2형 당뇨병 및 BMI가  $27 \text{kg/m}^2$ 이상인 환자에서 저혈당(혈당<54 mg/dL)은 이 약을 투여한 환자에서 4.2%, 위약을 투여한 환자에서 1.3%에서 확인되었다. 이 임상시험에서 이 약과 인슐린 분비 촉진제(예. 설포

닐우레아)를 병용하여 투여할 경우(10.3%), 이 약과 설포닐우레아를 병용하지 않는 경우 (2.1%)보다 저혈당증의 위험을 증가시켰다. 제 2형 당뇨병이 없는 환자에서도 이 약 및 GLP-1 수용체 효능제는 저혈당과 관련이 있다. 체중관리 목적으로 이 약을 사용하는 당뇨병 환자는 치료시작 전 및 치료 기간 동안 혈당을 모니터링해야 한다.

#### 3) 급성 신장 손상

이 약은 오심, 구토, 및 설사를 포함한 위장관 이상 반응과 관련이 있다. 이러한 이상 사례들은 탈수로 이어질 수 있고, 이는 심각한 경우 급성 신장 손상을 유발할 수 있다.

GLP-1 수용체 효능제를 투여한 환자들에서 시판 후 급성 신장 손상 및 만성신부전의 악화가 보고되었으며, 이로 인해 혈액 투석을 필요로 했던 경우도 있었다. 이러한 이상 사례의일부는 기존에 알려진 신장병이 없는 환자들에게서도 보고되었다. 보고된 이상 사례의 대부분은 오심, 구토, 설사, 또는 탈수를 나타낸 환자들에게서 발생하였다.

이 약으로 치료를 시작하는 환자에게 위장 이상 반응으로 인한 탈수의 잠재적 위험에 대해 알려야 하며, 체액 고갈 및 전해질 교란을 피하기 위한 예방조치를 취해야 한다. 특히, 이러한 합병증에 더욱 취약할 수 있는 고령자에게서 더욱 고려되어야 한다.

중증의 위장관 이상 반응을 보고한 신장애 환자에서 이 약의 투여를 시작하거나 용량을 증가시킬 때 신기능을 모니터링해야 하며 비만 또는 과체중에 대한 치료 목적으로 투여받는 환자 중 체액 고갈을 야기할 수 있는 이상반응을 보고하는 환자의 경우 신기능을 모니터링해야 한다.( 8. 특수 환자에 대한 투여 항 참조)

## 4) 중증의 위장관 장애

이 약의 사용으로 인해 위장관 이상 반응이 나타났으며, 때때로 중증이었다. 비만 또는 과체중에 대한 치료 효과를 확인하기 위한 임상시험에서 위약(1%)보다 이 약(5mg: 1.7%, 10mg: 2.5%, 15mg: 3.1%)을 투여받은 환자군에서 더 빈번한 중증의 위장관장애가 보고되었다. 체중 감소에 대한 임상시험과 OSA에 대한 임상시험에서 중증 위장관 이상반응의 발생률은 유사하게 관찰되었다. 이 약은 중증의 위 마비를 포함한 중증의 위장관 질병이 있는 환자들을 대상으로 연구되지 않았으므로 이러한 환자에게는 권장되지 않는다.

#### 5) 제2형 당뇨병 환자에서 당뇨성 망막병증

혈당 조절의 급격한 개선은 당뇨성 망막병증의 일시적 악화와 관련이 있다. 이 약은 급성 치료를 요구하는 비증식성 당뇨성 망막병증, 증식성 당뇨성 망막병증 또는 당뇨성 황반 부 종 환자들을 대상으로 연구되지 않았다. 당뇨성 망막병증 병력이 있는 환자에 대해서는 당 뇨성 망막병증 진행 여부를 모니터링해야 한다.

#### 6) 급성 담낭질환

담석증 또는 담낭염 등의 급성 담낭질환 사례가 이 약 및 GLP-1 수용체 효능제 임상시험 및 시판 후에 보고된 바 있다.

이 약의 당뇨병 치료 효과를 확인하기 위한 위약 대조 임상시험에서 급성 담낭질환(담석증, 담도 급통증 및 담낭절제술)이 이 약을 투여한 환자에서 0.6%, 위약을 투여한 환자에서 0% 보고되었으며 비만 또는 과체중에 대한 치료 효과를 확인하기 위한 위약 대조 임상시험에서 담석증이 이 약을 투여한 환자에서 1.1%, 위약을 투여한 환자에서 1%, 담낭염이 이 약을 투여한 환자에서 0.2%, 담낭절제술이 이 약을 투여한 환자에서 0.2%, 위약에서는 보고되지 않았다. 급성 담낭 사례는 체중 감소와 관련이 있었다. 체중

감소에 대한 임상시험과 OSA에 대한 임상시험에서 담석증의 발생률은 유사하게 보고되었다. 담낭염이 의심되면 담낭에 대한 진단검사와 적절한 임상 추적이 필요하다.

## 7) 위 배출 지연

이 약은 위 배출 속도를 지연시키므로 병용 투여하는 경구 약물의 흡수에 영향을 줄 수 있다. 경구 약물을 이 약과 병용 투여할 때 주의를 기울여야 한다. 유효성이 역치 농도에 의존적인 경구 약물이나 좁은 치료 영역을 가지는 경구 약물(예. 와파린)을 이 약과 병용 투여하는 환자는 모니터링해야 한다. 경구 호르몬 피임약을 사용하는 환자에 대해 비경구 피임법으로 바꾸거나, 이 약 투여 시작 후 4주 동안 그리고 이 약을 증량할 때마다 4주 동안차단 피임법을 추가하도록 조언한다(사용상의 주의사항 6. 상호작용 항 참조).

#### 8) 과민반응

비만 또는 과체중에 대한 치료 효과를 확인하기 위한 임상시험에서 중증의 과민반응은 이약을 투여받은 환자에서 0.1%, 위약에서는 보고되지 않았다. 체중 감소에 대한 임상시험과 OSA에 대한 임상시험에서 중증 과민 반응의 발생률은 유사하게 관찰되었다. 만약 과민반응이 발생할 경우 즉시 의사의 처치를 받고 투약을 중단한다. 터제파타이드나 이 약의 구성성분에 중대한 과민반응 이력이 있는 환자에게는 이 약을 사용하지 않는다.

아나필락시스와 혈관부종을 포함한 중대한 과민 반응은 GLP-1 수용체 작용제에서 보고된 바 있다. GLP-1 수용체 작용제에 혈관부종이나 아나필락시스 병력이 있는 환자의 경우 이약 투여시에도 이러한 반응을 보일 수 있는지 여부가 알려지지 않았으므로 주의하여 투여한다.

외국의 시판 후 이 약을 투여받은 환자에게서 아나필락시스와 혈관부종과 같은 중대한 과민반응이 보고되었다.

## 9) 자살행동 및 자살생각

다른 비만 또는 과체중의 치료를 위한 제품의 임상시험에서 자살행동 및 자살생각이 보고되었다. 만성 체중관리 목적으로 이 약을 투여받는 환자의 우울증, 자살 충동이나 행동 그리고/또는 기분이나 행동의 비정상적인 변화가 발견되거나 악화되는지 모니터링이 필요하다. 자살생각이나 자살행동을 경험한 환자에게는 이 약의 사용을 중단해야한다. 자살행동이나 적극적인 자살생각의 이력이 있는 환자에게는 이 약을 사용해서는 안된다.(만성 체중 관리 효능 효과에 한함)

- 10) 전신 마취 또는 깊은 진정 중 폐 흡인
- 이 약은 위 배출을 지연시킨다. GLP-1 수용체 효능제를 투여한 환자들이 전신 마취 또는 깊은 진정이 필요한 선택적 수술이나 시술을 받는 동안, 수술 전 금식 권고사항을 준수했음에도 불구하고 위 내용물이 남아 있는 경우 폐 흡인의 드문 시판 후 사례가 보고되었다.
- 이 약을 복용하는 환자에서 전신 마취 또는 깊은 진정 동안 폐 흡인의 위험을 완화하기 위한 권고사항을 알리기에는 사용 가능한 데이터가 불충분하다. 여기에는 수술 전 금식 권고사항을 수정하거나 이 약을 일시적으로 중단하는 것이 위 내용물의 잔류 발생률을 줄일 수 있는지 여부도 포함된다. 환자에게 이 약을 복용 중인 경우 계획된 수술이나 시술 전에 의료인에게 알리도록 지시한다.
- 11) 이 약은 주 1회 투여하는 지속형 제제이다. 이 약 투여를 중지한 이후에도 이 약에 의한 영향이 지속될 가능성이 있으므로 장기간의 관찰 및 치료가 필요할 수 있다.

- 12) 이 약을 투여한 후 식욕 감소 및 과도한 체중 감소가 나타날 수 있다.(당뇨병 효능 효과에 한함)
- 13) 이 약은 인슐린의 대체제가 아니다. GLP-1 수용체 효능제 투여를 시작할 때 단기간 내에 인슐린을 중단하거나 용량을 감량한 경우 급격한 고혈당 발생 및 당뇨성 케톤산증 증례가 있다. 인슐린을 투여하는 환자에서 이 약 투여를 결정할 때 환자의 인슐린 의존 상태의 확인이 필요하다. 인슐린 용량 조절이 필요한 경우 환자의 상태를 확인하며 단계적으로 진행한다. (제2형 당뇨병 환자에 한함)
- 14) 운전 및 기계조작 능력 등에 미치는 영향

운전 및 기계조작 능력 등에 미치는 영향을 평가한 시험은 없다. 이 약을 설포닐우레아 또는 인슐린과 병용하여 사용할 때 저혈당증 위험이 높아지므로, 환자들에게 운전, 기계조작 또는 고소 작업 중에는 저혈당증을 피하기 위한 예방조치를 취하도록 조언해야 한다.

#### 6. 상호작용

- 1) In vitro 시험 결과 이 약이 CYP 효소를 유도 또는 저해하거나, 약물 수송체를 저해할 가능성은 낮은 것으로 보였다.
- 2) 이 약은 위 배출 지연을 일으키므로, 병용투여하는 경구 약물의 흡수에 영향을 미칠 수 있다. 아세트아미노펜을 사용한 위 배출 지연 시험에서 이 약의 위 배출 지연에 대한 영향은 5mg을 처음 단회 투여했을 때 가장 컸으며, 이후의 후속 투여에서 약화되었다.
- (1) 아세트아미노펜
- 이 약 5mg을 초회 투여한 후 아세트아미노펜의  $C_{max}$ 는 50% 감소하였으며,  $T_{max}$ 는 1시간 지연되었다. 4주간의 반복 투여 후에는 아세트아미노펜의  $C_{max}$  및  $T_{max}$ 에 대한 유의미한 영향은 관찰되지 않았다. 전반적으로 아세트아미노펜의 노출( $AUC_{0-24h}$ )은 영향받지 않았다.
- (2) 경구용 피임약
- 이 약 5mg 투여 후 경구용 피임 복합제(에티닐에스트라디올 0.035mg/노르게스티메이트 0.25mg)를 투여했을 때 에티닐에스트라디올, 노르게스티메이트 및 노렐게스트로민의 평균  $C_{max}$ 는 각각 59%, 66% 및 55% 감소하였으며, AUC는 각각 20%, 21% 및 23% 감소하였다.  $T_{max}$  지연이 2.5~4.5시간 관찰되었다.
- 7. 임부, 수유부, 가임기, 소아, 고령자에 대한 투여
- 1) 임부 및 가임기 여성

임신한 여성에서 이 약의 사용에 대한 자료는 매우 제한적이다. 터제파타이드는 동물시험에서 생식 독성을 나타내었다(12. 전문가를 위한 정보 4) 독성시험 정보 항 참조) 이 약은 임신 기간 동안 사용해서는 안 되며, 투여 중 임신을 확인하였거나 환자가 임신을 원하는 경우 이 약의 투여를 중단한다. 가임기 여성은 이 약으로 치료를 시작할 때 피임법을 사용하는 것을 권장한다.

#### 2) 수유부

터제파타이드 및 그 대사체가 모유를 통해 분비되는지는 알려져 있지 않다. 신생아 및 유아에 대한 위험성을 배제할 수 없으므로, 이 약은 수유 중에 사용해서는 안 된다.

3) 수태능(생식력)

터제파타이드가 인간의 수태능에 미치는 영향은 알려져 있지 않다. 동물시험에서 터제파타이드는 수태능에 직접적으로 해로운 영향을 미치지 않았다.

- 4) 소아에 대한 투여
- 만 18세 미만의 소아 환자에서 이 약의 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.
- 5) 고령자에 대한 투여

당뇨병 치료 효과를 확인하기 위한 7건의 3상 임상시험 통합 자료에서, 베이스라인에서 이약을 투여한 환자 1,539명(30.1%)이 만 65세 이상이었고, 212명(4.1%)이 만 75세 이상이었다. 비만 또는 과체중에 대한 치료 효과를 확인하기 위한 임상시험에서 베이스라인에서 이 약을 투여한 환자 226명(9%)이 만 65세 이상이었고, 13명(0.5%)이 만 75세 이상이었다.

이러한 환자들과 연령이 더 낮은 환자 간에 안전성 또는 유효성에서 전반적인 차이는 없었으나, 당뇨병 치료 효과를 확인하기 위한 임상시험 통합 자료 결과에서는 일부 고령자에서의 더 큰 민감성을 배제할 수 없다. 만 85세 이상의 환자에 대한 투여 경험은 매우 제한적이다.

폐쇄성 수면 무호흡(OSA)에 대한 이 약의 임상시험(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2)에서 충분한 수의 65세 이상 환자가 포함되지 않았으므로, 65세 이상의 환자들이 연령이 더 낮은 환자들과 다르게 반응하는지 여부를 확인할 수 없었다. 이 약에 대한 기타 보고된 임상 경험에서 고령자와 더 젊은 환자 간에 반응에 있어서의 차이가 확인되지 않았다.

- 8. 특수 환자에 대한 투여
- 1) 신장애 환자

신장애 환자에서 신기능에 따른 이 약의 용량 조절은 권장되지 않는다. 말기 신장병(ESRD)을 포함한 신장애 환자에서 터제파타이드 약동학(PK)의 변화는 관찰되지 않았다. 중증의 위장관 이상반응을 보고한 신장애 환자에서 이 약의 투여를 시작하거나 용량을 증가시킬 때신기능을 모니터링해야 한다. 체중관리 치료 목적으로 투여받는 환자 중 체액 고갈을 야기할 수 있는 이상반응을 보고하는 환자의 경우 신기능을 모니터링해야 한다. 중증 신장애 환자 및 말기 신장애(ESRD) 환자에 대한 임상경험이 제한적이므로, 이러한 환자에게 투여 시주의한다.

2) 간장애 환자

간장애 환자에서 간기능에 따른 이 약의 용량 조절은 권장되지 않는다. 간장애 환자를 대상으로 한 임상 약리 시험에서, 터제파타이드 약동학(PK)의 변화는 관찰되지 않았다. 중증 간장애 환자에 대한 임상경험은 제한적이므로 이러한 환자에게 투여 시 주의한다.

- 9. 과랑 투여시의 처치
- 이 약의 과량투여 시, 환자의 임상 징후와 증상에 따라 적절한 대증 치료가 시작되어야 한다. 이 약 과량 투여 시 특별한 해독제는 없다. 이 약의 간 반감기(약 5일)을 고려하여, 장기간의 관찰 및 치료가 필요할 수 있다.
- 10. 적용상의 주의
- 1) 사용 전에 이 약을 육안으로 관찰한다. 투명하고 무색에서 약간 노란색으로 보여야 한다. 입자나 변색이 보이면 이 약을 사용하면 안 된다.
- 2) 이 약을 인슐린과 함께 사용할 때, 별도의 주사로 투여하고 절대 혼합하면 안 된다. 이 약과 인슐린을 동일한 신체 부위에 주사하는 것은 허용되지만, 주사하는 위치가 서로 인접해서는 안 된다.

- 11. 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 주의하다.
- 3) 이 약은 2~8° C에 냉장 보관해야 한다.
- 4) 필요한 경우, 각각의 1회용 펜은 냉장 보관하지 않고 30°C를 넘지 않는 온도에서 21일 까지 보관할 수 있다.
- 5) 냉동하지 않는다. 냉동된 경우 이 약을 사용하지 않는다.
- 6) 차광을 위해 원래의 상자에 담아 보관한다.
- 12. 전문가를 위한 정보
- 1) 약리작용
- (1) 작용기전

터제파타이드는 GLP-1 수용체 및 GIP 수용체에 대한 이중 효능제(agonist)이다. 아미노산의 합성 펩타이드로서 C20 지방 이산이 알부민 결합을 가능하게 하여 혈중 반감기를 연장시킨다.

터제파타이드는 내인성 GIP 및 GLP-1의 표적인 GIP 수용체 및 GLP-1 수용체 모두에 선택적으로 결합하여 활성화시킨다. 터제파타이드는 포도당 의존적으로 인슐린의 1차 및 2차 분비를 촉진하고, 글루카곤을 감소시킨다. GLP-1은 식욕 및 칼로리 섭취의 생리적 조절인자이다. 비임상연구에서 GIP의 추가는 음식 섭취 조절에 추가적으로 기여할 수 있음을 시사한다.

#### (2) 약력학

터제파타이드는 제2형 당뇨병 환자에서 식전 및 식후 혈당을 낮추고, 음식물 섭취를 줄이며, 체중을 감소시킨다. 터제파타이드는 제지방(체지방을 뺸 체중)보다 체지방량을 더 감소시킨다. 터제파타이드는 칼로리 섭취를 감소시키며 이는 식욕에 영향을 미침으로써 효과를 미치는 것으로 판단된다.

#### ① 인슐린 분비

터제파타이드는 1차 및 2차 인슐린 분비를 촉진한다. 제2형 당뇨병 환자를 대상으로 터제파타이드를 28주간 투여 후 고혈당 클램프를 한 결과 터제파타이드 15mg은 1차 및 2차 인슐린 분비를 베이스라인으로부터 각각 466%, 302% 만큼 높였다. 위약군에서 1차 및 2차 인슐린 분비율의 변화는 없었다.

## ② 인슐린 민감도

터제파타이드는 인슐린 민감도를 개선시킨다. 터제파타이드를 28주 투여 후 고인슐린혈증 정상 혈당 클램프(Hyperinsulinemic euglycemic clamp)를 한 결과 위약군에서는 변화가 없었으나, 터제파타이드 15mg은 조직 글루코스 흡수 속도인 M 값을 63% 증가시켰다. 위약군에서 M값의 변화는 없었다.

#### ③ 글루카곤 분비

터제파타이드는 공복 및 식후 글루카곤 농도를 감소시킨다. 28주 투여 후 위약군에서는 변화가 없었으나, 터제파타이드 15mg 은 공복 글루카곤 농도 및 혼합 식사 후 글루카곤 농도 곡선하면적(글루카곤 AUC)을 각각 28% 및 43% 감소시켰다.

#### ④ 위배출 지연

터제파타이드는 위 배출을 지연시킨다. 위배출 지연 효과는 첫 투여 후 가장 크며, 시간이 경과하면서 줄어든다. 터제파타이드는 식후 당 흡수 속도를 낮춰 식후 혈당을 감소시킨다. 2) 약동학적 정보

터제파타이드의 약동학은 건강한 시험 대상자와 제2형 당뇨병 환자, 건강한 시험 대상자와 비만 혹은 과체중 환자 및 비만을 동반한 폐쇄성 수면 무호흡 환자 간에 유사하다. 혈장 중터제파타이드의 항정상태는 주 1회 4주간의 투여 후 달성되었다. 터제파타이드 노출은 용량비례적으로 증가한다.

### (1) 흡수

피하 투여 후 터제파타이드의 최대 혈장 농도는 8 ~ 72시간(중간값 24시간)에 나타났고, 절

대 생체이용률은 80%였다. 피하 투여 시 복부, 허벅지 또는 상완에서의 노출은 유사하였다. (2) 분포

제2형 당뇨병 환자에서 터제파타이드 피하 투여 시 항정상태에서 평균 겉보기 분포용적은 약 10.3L, 비만 혹은 과체중환자 및 비만을 동반한 폐쇄성 수면 무호흡 환자에서는 각각 약 9.7L(29%) 및 11.8 L(37%)였다. 터제파타이드는 혈장 알부민과 강하게 결합한다(99%).

#### (3) 대사

터제파타이드는 펩타이드 골격의 단백질 가수분해, C20 지방 이산에 대한 베타-산화 및 아미드 가수분해에 의해 대사된다.

#### (4) 제거

제2형 당뇨병 환자에서 터제파타이드의 겉보기 집단 평균 청소율은 0.061L/h 이었고, 비만혹은 과체중 환자와 비만을 동반한 폐쇄성 수면 무호흡 환자에서는 약 0.06L/h(변동계수~20%)였다. 소실반감기는 과체중 혹은 비만 환자, 비만을 동반한 폐쇄성 수면 무호흡 환자에서 약 5-6일로 주1회 투여가 가능하다.

#### (5) 배설

터제파타이드는 대사를 통해 제거된다. 터제파타이드의 대사체는 주로 소변 및 대변을 통해 제거된다. 터제파타이드 모체는 소변 및 대변에서 확인되지 않는다.

#### (6) 특수집단

연령, 성별, 인종, 민족, 체중, 신기능 또는 간기능은 터제파타이드의 약동학에 임상적으로 유의미한 영향을 미치지 않는다.

#### 3) 임상시험 정보

당뇨병 임상시험

## (1) 임상시험 개요

이 약의 제2형 당뇨병 환자에서 혈당조절을 개선시키기 위한 식사 및 운동요법에 대한 보조제로서의 유효성은 이 약의 단독요법 임상시험(SURPASS-1), 메트포르민에 추가 병용한 임상시험(SURPASS-2), SGLT2 저해제를 병용하거나 병용하지 않는 메트포르민에 추가 병용한 임상시험(SURPASS-3), 메트포르민 및/또는 설포닐우레아 및/또는 SGLT2 저해제에 추가 병용한 임상시험(SURPASS-4) 및 메트포르민을 병용하거나 병용하지 않은 기저 인슐린 요법에 추가 병용한 임상시험(SURPASS-5)을 통해 연구되었다. 이 시험들에서 이 약 5mg, 10mg 및 15mg의 유효성은 위약, 인슐린 글라진, 인슐린 데글루덴 및 세마글루티드 1mg과 비교평가되었다.

성인 제2형 당뇨병 환자에서 이 약은 위약 대비 통계적으로 유의하게 베이스라인 대비 HbAlc를 감소시켰다.

이 약의 유효성은 연령, 성별, 인종, 민족, 지역, 또는 베이스라인 BMI, HbAlc, 당뇨병 유병기간, 및 신기능에 따른 영향을 받지 않았다.

#### (2) 단독요법

SURPASS-1은 식이요법과 운동요법으로 혈당조절이 충분하지 않은 478명의 성인 제2형 당뇨병 환자를 이 약 5mg, 10mg 또는 15mg 주1회 투여군과 위약 군에 무작위 배정한 40주이중눈가림 시험이었다.

환자의 평균 연령은 만 54세였고, 52%가 남성이었다. 베이스라인에서 제2형 당뇨병 평균 유병 기간은 4.7년이었고, 평균 BMI 는 32kg/m²이었다. 전반적으로 36%는 백인이었고, 35%는 아시아인, 25%는 아메리칸인디안/알래스카 원주민이었으며 5%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었다. 43%는 히스패닉 또는 라틴계 민족으로 확인되었다.

40주간 이 약 5mg, 10mg 및 15mg을 단독으로 주 1회 피하 투여하였을 때 위약 대비 통계적으로 유의한 HbAlc 감소가 확인되었다(표 3).

표 3. 식이요법과 운동요법으로 혈당 조절이 충분하지 않은 성인 제2형 당뇨병 환자에서 이약 단독요법의 유효성 및 안전성을 위약과 비교한 시험의 40주 결과

	위약	이 약	이 약	이약
	71 7	5mg	10mg	15mg
mITT Population(N) <sup>a</sup>	113	121	121	120
HbA1c (%)				
베이스라인(평균)	8.1	8.0	7.9	7.9
40주 시점의 베이스라인으로부	-0.1	-1.8	-1.7	-1.7

터의 변화 <sup>b</sup>		0			
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)	<del>-</del>	-1.7°	-1.6°	-1.6°	
   HbA1c<7%를 달성한 환자	23	(-2.0, -1.4) 82 <sup>c</sup>	(-1.9, -1.3) 85 <sup>c</sup>	(-1.9, -1.3) 78 <sup>c</sup>	
d(%)	20	02		, 0	
FSG(mg/dL)					
베이스라인(평균)	155	154	153	154	
40주 시점의 베이스라인으로부	4	-40	-40	-39	
터의 변화 <sup>b</sup>					
ologalol alolp(OEO/ CI)	-	-43°	-43°	$-42^{\circ}$	
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)		(-55, -32)	(-55, -32)	(-54, -30)	
체중 (kg)					
베이스라인(평균)	84.5	87.0	86.2	85.5	
베이스라인으로부터의 변화 <sup>b</sup>	-1.0	-6.3	-7.0	-7.8	
	_	-5.3 <sup>c</sup>	$-6.0^{\circ}$	-6.8°	
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)		(-6.8, -3.9)	(-7.4, -4.6)	(-8.3, -5.4)	

- <sup>a</sup> Modified Intent-to-Treat(mITT) Population(변형 치료 의향 집단)은 적어도 시험약에 1회 이상 노출된 무작위 배정된 모든 참가자로 구성된다. 시험 기간 동안 구제약물(추가적인 혈 당강하 약물)이 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약에 무작위 배정된 환자의 각각 2%, 3%, 2%, 및 25%에서 시작되었다. 부주의한 등록으로 시험 치료를 중단한 환자는 제외되었다. 40주에 HbAlc 자료는 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약에 무작위 배정된 환자의 각각 6%, 7%, 14%, 및 12%에 대해 누락되었다. 누락된 40주 자료는 다중 대체법을 사용하여 대체되었다. <sup>b</sup> 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균.
- ° 다중성에 대해 보정된, 위약 대비 우월성에 대한 p<0.001(양측).
- d 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 로지스틱 회귀분석.
- (3) 제2형 당뇨병 환자에서 이 약 병용 요법

메트포르민에 추가 병용

SURPASS-2는 안정적인 용량의 메트포르민 단독요법으로 혈당 조절이 충분하지 않은 1,879 명의 성인 제2형 당뇨병 환자를 모두 메트포르민과 병용하게 하여 이 약 5mg, 10mg, 15mg 주1회 투여군 또는 세마글루티드 1mg 주 1회 투여군에 무작위 배정한 40주 공개 시험이었 다(이 약 용량 배정에 대해 이중 눈가림).

환자들의 평균 연령은 만 57세였고, 47%는 남성이었다. 베이스라인에서 제2형 당뇨병 평균 유병 기간은 8.6년이었고 평균 BMI는 34kg/m<sup>2</sup>이었다. 전반적으로, 83%는 백인이었고, 4%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었으며, 1%는 아시아인이었다. 70%는 히스패닉 또는 라틴계 민족으로 확인되었다.

40주간 이 약 5mg, 10mg 또는 15mg을 주 1회 피하 투여하였을 때 세마글루티드 1mg 주 1 회 피하 투여 대비 통계적으로 유의한 HbAlc 감소가 확인되었다(표 4).

표 4. 제2형 당뇨병 성인 환자에서 메트포르민과 병용한 이 약의 유효성 및 안전성을 세마 글루티드 1mg과 비교한 시험의 40주 결과

g	이약	이약	이 약	세마글루티드
	5mg	10mg	15mg	1mg
mITT Population(N) <sup>a</sup> HbA1c(%)	470	469	469	468
베이스라인(평균)	8.3	8.3	8.3	8.3
40주 시점의 베이스라인	-2.0	-2.2	-2.3	-1.9
으로부터의 변화 <sup>b</sup> 세마글루티드와의 차이	-0.2°	$-0.4^{\rm d}$	-0.5 <sup>d</sup>	-
<sup>b</sup> (95% CI) HbA1c <7%를 달성한	(-0.3, -0.0) 82	(-0.5, -0.3) 86 <sup>f</sup>	(-0.6, -0.3) 86 <sup>f</sup>	79
환자 <sup>e</sup> (%) FSG(mg/dL)				

베이스라인(평균) 40주 시점의 베이스라인	174 -55	174 -59	172 -60	171 -49	
으로부터의 변화 <sup>b</sup> 체중(kg) 베이스라인(평균) 40주 시점의 베이스라인	92.5 -7.6	94.8 -9.3	93.8 -11.2	93.7 -5.7	
으로부터의 변화 <sup>b</sup> 세마글루티드와의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)	-1.9° (-2.8, -1.0)	-3.6 <sup>d</sup> (-4.5, -2.7)	-5.5 <sup>d</sup> (-6.4, -4.6)	-	

" Modified Intent-to-Treat(mITT) Population(변형 치료 의향 집단)은 적어도 시험약에 1회이상 노출된 무작위 배정된 모든 참가자로 구성된다. 시험 기간 동안 구제 약물(추가적인혈당강하 약물)이 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 세마글루티드 1mg에 무작위 배정된 환자의 각각 2%, 1%, 1%, 및 3%에서 시작되었다. 부주의한 등록으로 시험 치료를 중단한 환자는 제외되었다. 40주에 HbAlc 평가변수는 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 세마글루티드 1mg에 무작위 배정된 환자의 각각 4%, 5 %, 5% 및 5%에 대해 누락되었다. 누락된 40주 자료는 다중대체법을 사용하여 대체되었다.

- b 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균
- ° 다중성에 대해 보정된, 세마글루티드 대비 우월성에 대한 p<0.05(양측)
- d 다중성에 대해 보정된, 세마글루티드 대비 우월성에 대한 p<0.001(양측)
- ° 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 로지스틱 회귀분석
- f 다중성에 대해 보정된, 세마글루티드 대비 우월성에 대한 p<0.01(양측)

SGLT2 저해제를 병용하거나 병용하지 않는 메트포르민에 추가 병용

SURPASS-3는 SGLT2 저해제를 병용하거나 병용하지 않고 안정적인 용량의 메트포르민 투여로 혈당 조절이 충분하지 않은 1,444명의 성인 제2형 당뇨병 환자를 이 약 5mg, 10mg, 15mg 주 1회 투여군 또는 목표 공복혈당에 따라 적정된 인슐린 데글루덱(100U/mL) 1일 1회 투여군에 무작위 배정한 52주 공개 시험이었다. 환자의 32%는 SGLT2 저해제를 투여 받았다. 인슐린 데글루 덱에 무작위 배정된 환자는 처음에는 10U을 1일 1회 투여받았으며, 이후인슐린 데글루덱의 투여용량은 자가 측정한 공복 혈당 90 mg/dL 미만을 목표로, 목표지향적 치료 (treat-to-target) 알고리즘에 따라 시험 전반에 걸쳐 매주 조절되었다. 1차 유효성평가 시점인 52주의 1일 인슐린 데글루덱 평균 투여 용량은 49U(킬로그램당 0.5 U)이었다. 환자들의 평균 연령은 만 57세였고, 56%는 남성이었다. 베이스라인에서의 제2형 당뇨병 평균 유병 기간은 8.4년이었고 평균 BMI는 34kg/m²이었다. 전반적으로 91%는 백인이었고, 3%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었으며, 5%는 아시아인이었다. 29%가 히스패닉 또는 라틴계 민족으로 확인되었다.

52주간 이 약 10mg 또는 15mg을 주 1회 피하 투여하였을 때 인슐린 데글루덱 1일 1회 투여 대비 통계적으로 유의한 HbAlc 감소가 확인되었다(표 5).

표 5. 제2형 당뇨병 성인 환자에서 메트포르민(+/- SGLT2 저해제)과 병용한 이 약의 유효성 및 안전성을 인슐린 데글루덱과 비교한 시험의 52주 결과

	이 약 5mg	이 약 10mg	이 약 15mg	인슐린 데글루덱
mITT Population(N) <sup>a</sup> HbA1 <sup>c</sup> (%)	358	360	358	359
베이스라인(평균) 52주 시점의 베이스라인으	8.2 -1.9	8.2 -2.0	8.2 -2.1	8.1 -1.3
로부터 변화 <sup>b</sup> 인슐린 데글루덱과의 차이	-0.6°	-0.8°	-0.9°	-
<sup>b</sup> (95% CI) HbA1c <7%를 달성한 환자	(-0.7, -0.5) 79°	(-0.9, -0.6) 82°	(-1.0, -0.7) 84°	58
<sup>d</sup> (%) FSG(mg/dL) 베이스라인(평균) 52주 시점의 베이스라인으	172 -47	170 -50	168 -54	167 -51

로부터 변화 <sup>b</sup> 체중(kg)				
베이스라인(평균)	94.4	93.8	94.9	94.0
52주 시점의 베이스라인으 로부터의 변화 <sup>b</sup>	-7.0	-9.6	-11.3	1.9

 $-11.5^{c}$ 

 $-13.2^{\circ}$ 

<sup>b</sup>(95% CI) (-10.0, -7.8) (-12.6, -10.4) (-14.3, -2.1)

 $-8.9^{\circ}$ 

인슐린 데글루덱과의 차이

- " Modified Intent-to-Treat(mITT) Population(변형 치료 의향 집단)은 적어도 시험약에 1회이상 노출된 무작위 배정된 모든 참가자로 구성된다. 부주의한 등록으로 시험 치료를 중단한 환자는 제외되었다. 시험 기간 동안 구제 약물(추가적인 혈당강하 약물)이 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 인슐린 데글루덱에 무작위 배정된 환자의 각각 1%, 1%, 2% 및 1%에서 시작되었다. 52주에 HbAlc 평가변수는 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 인슐린 데글루덱에 무작위배정된 환자의 각각 6%, 10%, 5% 및 9%에 대해 누락되었다. 누락된 52 주 자료는 다중 대체법을 사용하여 대체되었다.
- b 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균
- ° 다중성에 대해 보정된, 인슐린 데글루덱 대비 우월성에 대한 p<0.001(양측)
- d 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 로지스틱 회귀분석
- 1개-3개 경구 혈당강하제(메트포르민 및/또는 설포닐우레아 및/또는 SGLT2 저해제)에 추가 병용
- SURPASS-4는 메트포르민(95%) 및/또는 설포닐우레아(54%) 및/또는 SGLT2 저해제(25%)를 배경요법으로 하고 증가된 심혈관계 위험을 보이는 성인 제 2형 당뇨병 환자 2002명을 이 약 5mg, 10mg, 15mg 주 1회 투여군 또는 목표 혈당에 따라 적정된 인슐린 글라진(100U/mL) 1일 1회 투여군에 무작위 배정한(1:1:1:3 비율) 104주 공개 시험이었다(1차 유효성 평가 시점은 52주).
- 환자들의 평균 연령은 만 64세였고 63%는 남성이었다. 베이스라인에서 제2형 당뇨병 평균유병 기간은 11.8년이었고 평균 BMI는 33 kg/m²이었다. 전반적으로 82%는 백인이었고, 4%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었으며, 4%는 아시아인이었다. 48%는 히스패닉 또는 라틴계 민족으로 확인되었다. 모든 치료군 전반에 걸쳐, 환자의 87%는 심혈관계 질환 병력이 있었다. 베이스라인에서 eGFR은 환자의 43%에서  $\geq 90$  mL/min/1.73m²이었고, 40%에서 60  $\sim 90$  mL/min/1.73m², 10%에서 45  $\sim 60$  mL/min/1.73m², 그리고 6%에서 30  $\sim 45$  mL/min/1.73m² 이었다.
- 인슐린 글라진에 배정된 환자에게 인슐린 글라진 투여는 10U 1일 1회로 시작하였으며 이후 인슐린 글라진 투여 용량은 자가 측정 공복 혈당 <100 mg/dL을 목표로, 목표지향적 치료 (treat-to-target) 알고리즘에 따라 시험 전반에 걸쳐 매주 조절되었다. 1차 유효성 평가 시 점인 52주의 1일 인슐린 글라진 평균 투여 용량은 44U(킬로그램당 0.5U)이었다.
- 52주간 이 약 10mg 또는 15mg을 주 1회 투여하였을 때 인슐린 글라진 1일 1회 투여 대비통계학적으로 유의한 HbAlc 감소가 확인되었다(표 6).
- 표 6. 제2형 당뇨병 성인 환자에서 메트포르민 및/또는 설포닐우레아 및/또는 SGLT2 저해제에 추가 병용한 이 약의 유효성 및 안전성을 인슐린 글라진과 비교한 시험의 52주 결과

	이약 5mg	이 약 10mg	이 약 15mg	인슐린 글라진
mITT Population(N) <sup>a</sup> HbA1 <sup>c</sup> (%)	328	326	337	998
베이스라인(평균) 52주 시점의 베이스라인으	8.5 -2.1	8.6 -2.3	8.5 -2.4	8.5 -1.4
로부터의 변화 <sup>b</sup>	2.1	2.0	2.1	1.1
인슐린 글라진과의 차이	-0.7 <sup>c</sup>	-0.9 <sup>c</sup>	-1.0°	-
<sup>b</sup> (95% CI) HbA1c <7 %를 달성한 환	(-0.9, -0.6) 75°	(-1.1, -0.8) 83°	(-1.2, -0.9) 85°	49

자 <sup>d</sup> (%) FSG(mg/dL) 베이스라인(평균) 52주 시점의 베이스라인으	172 -44	176 -50	174 -55	168 -49	
로부터의 변화 <sup>b</sup> 체중 (kg) 베이스라인(평균) 52주 시점의 베이스라인으	90.3 -6.4	90.6 -8.9	90.0 -10.6	90.2 1.7	
로부터의 변화 <sup>b</sup> 인슐린 글라진과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)	-8.1° (-8.9, -7.3)	-10.6°	-12.2° (-13.0 -11.5)	-	

" Modified Intent-to-Treat(mITT) Population(변형 치료 의향 집단)은 적어도 시험약에 1회이상 노출된 무작위 배정된 모든 참가자로 구성된다. 시험 기간 동안 구제 약물(추가적인혈당강하 약물)이 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 인슐린 글라진에 무작위 배정된 환자의 각각0%, 0%, 1%, 및 1%에서 시작되었다. 부주의한 등록으로 시험 치료를 중단한 환자는 제외되었다. 52주에 HbAlc 평가변수는 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 인슐린 글라진에 무작위 배정

된 환자의 각각 9%, 6%, 4% 및 9%에 대해 누락되었다. 누락된 52주 자료는 다중 대체법을

사용하여 대체되었다.

b 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균

° 다중성에 대해 보정된, 인슐린 글라진 대비 우월성에 대한 p<0.001(양측)

d 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 로지스틱 회귀분석

메트포르민을 병용하거나 병용하지 않는 기저 인슐린에 추가 병용

SURPASS-5는 메트포르민을 병용하거나 병용하지 않고 인슐린 글라진(100U/mL) 투여로 혈당 조절이 충분하지 않은 475명의 성인 제2형 당뇨병 환자를 이 약 5mg, 10mg, 15mg 주 1회 투여군 또는 위약군에 무작위 배정한 40주, 이중 눈가림 시험이었다. 인슐린 글라진의 배경 용량은 자가 측정 공복 혈당 〈100 mg/dL을 목표로 목표지향적 치료 (treat-to-target) 알고리즘에 따라 조절되었다.

환자들의 평균 연령은 만 61세였고 56%는 남성이었다. 베이스라인에서 제2형 당뇨병 평균유병 기간은 13.3년이었고 평균 BMI는 33kg/m²이었다. 전반적으로, 80%는 백인이었고, 1%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었으며, 18%는 아시아인이었다. 5%는 히스패닉 또는 라틴계민족으로 확인되었다.

베이스라인에서 인슐린 글라진의 평균 투여 용량은 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약을 투여받는 환자에 대해 각각 34, 32, 35, 및 33U/일이었다. 무작위 배정 시, HbA1c ≤8.0%인 환자에서 첫 인슐린 글라진의 용량은 20%까지 감량되었다. 40주에, 인슐린 글라진의 평균 용량은 이 약 5mg, 10mg, 15mg, 및 위약을 투여 받은 환자에 대해 각각 38, 36, 29, 및 59U/일이었다. 40주간 이 약 5mg, 10mg, 또는 15mg을 주 1회 투여하였을 때 위약군 대비 통계학적으로 유의한 HbA1c 감소가 확인되었다(표 7).

표 7. 제2형 당뇨병 성인 환자에서 메트포르민을 병용하거나 병용하지 않는 기저 인슐린에 추가 병용한 이 약의 유효성 및 안전성을 위약과 비교한 시험의 40주 결과

	이 약	이약	이약	위약
	5mg	10mg	15mg	П Э
mITT Population(N) <sup>a</sup>	116	118	118	119
HbA1 <sup>c</sup> (%)				
베이스라인(평균)	8.3	8.4	8.2	8.4
40주 시점의 베이스라인	-2.1	-2.4	-2.3	-0.9
으로부터의 변화 <sup>b</sup>				
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95%	-1.2°	-1.5 <sup>c</sup>	$-1.5^{\circ}$	-
CI)	(-1.5, -1.0)	(-1.8, -1.3)	(-1.7, -1.2)	
HbA1c <7 %를 달성한	87°	90°	85°	35
환자 <sup>d</sup> (%)				
FSG(mg/dL)				

베이스라인(평균)	163	163	160	164
40주 시점의 베이스라인	-58	-64	-63	-39
으로부터의 변화 <sup>b</sup>				
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95%	-19 <sup>c</sup>	-25°	-23°	-
CI)	(-27, -11)	(-32, -17)	(-31, -16)	
체중 (kg)				
베이스라인(평균)	95.8	94.6	96.0	94.2
40주 시점의 베이스라인	-5.4	-7.5	-8.8	1.6
으로부터의 변화 <sup>b</sup>				
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95%	-7.1 <sup>c</sup>	-9.1°	-10.5 <sup>c</sup>	-
CI)	(-8.7, -5.4)	(-10.7, -7.5)	(-12.1, -8.8)	

<sup>&</sup>quot; Modified Intent-to-Treat(mITT) Population(변형 치료 의향 집단)은 적어도 시험약에 1회이상 노출된 무작위 배정된 모든 참가자로 구성된다. 시험 기간 동안 구제 약물(추가적인혈당강하 약물)이 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약에 무작위 배정된 환자의 각각 1%, 0%, 1% 및 4%에서 시작되었다. 부주의한 등록으로 시험 치료를 중단한 환자는 제외되었다. 40주에 HbAlc 평가 변수는 이 약 5mg, 10mg, 15mg 및 위약에 무작위 배정된 환자의 각각6%, 3%, 7% 및 2%에 대해 누락되었다. 누락된 40주 자료는 다중 대체법을 사용하여 대체되었다.

- b 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균.
- ° 다중성에 대해 보정된, 위약 대비 우월성에 대한 p<0.001(양측).
- d 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 로지스틱 회귀분석 비만 또는 과체중 임상시험

#### (1) 임상시험 개요

저칼로리 식이요법 및 운동요법의 보조제로서, 이 약의 만성 체중 관리(체중 감량 및 체중 유지)에 대한 유효성은 2개의 무작위 배정, 이중 맹검, 위약 대조 시험(연구 1 및 연구 2)을 통해 72주의 치료 후(유지용량으로 최소 52주)의 체중 감소를 평가함으로써 연구되었다. 연구 1에서 이 약 및 이에 상응하는 위약은 20주간의 용량 적정 기간동안 주 1회 피하 투여로 5mg, 10mg 또는 15mg 용량으로 증량하였고 이어 유지기를 가졌다. 연구 2에서 이 약과 이에 상응하는 위약은 20주간의 용량 적정 기간 동안 주 1회 피하 투여로 10mg 또는 15mg 용량으로 증량하였고 이어 유지기를 가졌다.

연구 1 및 연구 2에서 모든 환자는 저칼로리 식이요법(하루당 약 500kcal 저감) 및 운동요법 상담(주당 최소 150분 권장)을 연구 약물 혹은 위약의 첫번째 투여일부터 임상시험 기간동안 교육받았다.

연구 1(SURMOUNT-1)은 비만(BMI ≥30 kg/m²) 혹은 과체중 (27 kg/m²≤BMI⟨30 kg/m²) 및 이상지질혈증, 고혈압, 폐쇄성 수면 무호흡 또는 심혈관질환과 같은 한 가지 이상의 체중관련 동반 질환이 있는 2,539명의 성인 환자를 등록한 72주간의 임상시험으로, 제 2형 당뇨병 환자는 제외하였다. 환자들은 주 1회 투여로 이 약 5mg, 10mg, 15mg군 혹은 위약군에 1:1:1:1로 무작위 배정되었다. 베이스라인에서 평균 연령은 45세(18~84세), 68%는 여성, 71%는 백인, 11%는 아시아인, 9%는 아메리칸 인디안/알래스카 원주민, 8%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었다. 총 48%가 히스패닉 또는 라틴계 민족이었다. 베이스라인 평균 체중은 104.8kg, 평균 BMI는 38kg/m²였다. 베이스라인에서 32%가 고혈압을, 30%가 이상지질혈증, 8%가 폐쇄성 수면 무호흡증, 3%가 심혈관 질환을 동반하였다.

연구2 (SURMOUNT-2)는 BMI 27 kg/m²이상 및 제2형 당뇨병이 있는 938명의 성인 환자를 등록한 72주간의 임상시험이다. 시험참가자들은 HbAlc 수치가 7-10%였으며 식이요법 및 운동요법만으로 치료받고 있거나 DPP-4억제제 혹은 GLP-1 수용체 작용제를 제외한 경구혈당 강하제를 투여 받고 있었다. 제2형 당뇨병 치료를 위해 인슐린이나 GLP-1 수용체 작용제 주사제를 투여 받는 환자는 제외하였다. 환자들은 주 1회 투여로 이 약 10mg, 15mg군 혹은 위약군에 1:1:1로 배정되었다. 베이스라인에서 평균 연령은 54세(18~85세), 51%는 여성, 76%는 백인, 13%는 아시아인, 8%는 흑인 혹은 아프리카계 미국인이었다. 총 60%가 히스패닉 또는 라틴계 민족이었다. 베이스라인 평균 체중은 100.7kg, 평균 BMI는 36.1kg/m²였다. 베이스라인에서 66%가 고혈압을, 61%가 이상지질혈증, 8%가 폐쇄성 수면 무호흡증, 10%가

심혈관 질환을 동반하였다

## (2) 임상시험 결과

연구 1에서 시험약을 중단한 환자의 비율은 이 약 5mg, 10mg, 15mg투여군에서 각 14.3%, 16.4%, 15.1%였고 위약 투여군에서는 26.4%였다. 연구 2에서 시험약을 중단한 환자의 비율은 이 약 10mg, 15mg 투여군에서 각 9.3%, 13.8%였고 위약 투여군에서는 14.9%였다.

연구 1과 2의 일차 효과 평가 변수는 베이스라인 대비 72주차의 평균 체중의 % 변화와 5% 이상의 체중 감량을 달성한 환자의 비율이다.(표 8참조)

72주간의 치료 이후 이 약은 위약 대비 통계적으로 유의한 체중 감량 결과를 보였고, 위약 대비 이 약 5mg, 10mg, 15mg을 투여받은 환자에서 더 높은 비율의 환자가 최소 5%의 체중 감량을 보였다. 또한 위약 대비 이 약 10mg, 15mg을 투여받은 환자에서 더 높은 비율의 환자가 최소 10%, 15%, 20%의 체중 감량을 보였다.(표 8참조) 이 약은 연령, 성별, 인종, 민족, 베이스라인 BMI, 혈당 상태와 관계 없이 체중 감량 효과를 보였다.

표 8. 연구 1 및 연구 2의 72주차 체중 변화

	U 1 2-7					~1 7 0	
Intention-to-Tre		연- 이 약	구 1 이 약	이약		연구 2 이 약	이약
at (ITT)	위약	5 mg	10 mg	15 mg	위약	10 mg	15 mg
Population <sup>a</sup> 체중	N = 643	N = 630	N = 636	N = 630	N = 315	N = 312	N = 311
베이스라인 평	104.8	102.9	105.8	105.6	101.7	100.9	99.6
균(kg) 베이스라인 대	-3.1	-15.0	-19.5	-20.9	-3.2	-12.8	-14.7
비 % 변화 <sup>b</sup> 위약과의 %		-11.9	-16.4	-17.8		-9.6	-11.6
차이 <sup>b</sup> (95%		(-13.4,	(-17.9,	(-19.3,		(-11.1,	(-13.0,
CI)			-14.8) <sup>d</sup>			-8.1) <sup>d</sup>	
5%이상 체중 감	34.5	85.1	88.9	90.9	32.5	79.2	82.8
소를 달성한 환							
~ 자%							
위약과의 %		50.3	54.6	56.4		46.8	50.4
차이		(44.3,	(49.1,	(50.9,		(39.5,	(43.1,
(95% CI)		56.2) <sup>c,d</sup>	60.0) <sup>c,d</sup>	62.0) <sup>c,d</sup>		54.1) <sup>c,d</sup>	57.8) <sup>c,d</sup>
10%이상 체중 감	18.8	68.5	78.1	83.5	9.5	60.5	64.8
소를 달성한 환							
자%							
위약과의 %		49.3	59.5	64.8		51.0	55.3
차이		(43.6,	(54.2,	(59.6,		(44.4,	(48.6,
(95% CI)		54.9) <sup>c,e</sup>	64.9) <sup>c,d</sup>	70.1) <sup>c,d</sup>		57.7) <sup>c,d</sup>	62.0) <sup>c,d</sup>
15%이상 체중 감	8.8	48.0	66.6	70.6	2.7	39.7	48.0
소를 달성한 환							
자%							
위약과의 %		38.7	58.1	62.0		37.0	45.4
차이		(33.6,	(53.2,	(57.2,		(31.1,	(39.4,
(95% CI) 20%이상 체중 감	3.1	43.7) <sup>c,e</sup> 30.0	63.0) <sup>c,d</sup> 50.1	•	1.0	42.9) <sup>c,d</sup> 21.5	51.4) <sup>c,d</sup> 30.8
소를 달성한 환							
자%							
위약과의 %		26.6	47.3	53.8		20.5	29.7
차이		(22.4,	(42.7,	(49.3,		(15.7,	(24.3,
(95% CI)		30.7) <sup>c,e</sup>	51.9) <sup>c,d</sup>	58.3) <sup>c,d</sup>		25.4) <sup>c,d</sup>	35.0) <sup>c,d</sup>

ANCOVA = 공분산분석(analysis of covariance); CI = 신뢰구간(confidence interval); N = 시험약에 무작위 배정된 환자 수

- " intention-to-treat(ITT) 시험군은 무작위 배정된 모든 환자를 포함한다. 연구1의 72주차에서 위약, 이 약 5mg, 10mg, 15mg에 무작위 배정된 피험자 중 각 21.6%, 10.2%, 10.5%, 9.4%의 체중이 누락되었다. 연구2의 72주차에서 위약, 이 약 10mg, 15mg에 무작위 배정된 피험자 중 각 11.1%, 4.8%, 8.4%의 체중이 누락되었다. 결측치는 같은 치료군의 탈락자의 값을 사용하거나(COVID-19이외 사유로 누락된 경우) 무작위로 탈락한 것으로 가정한 누락되지 않은 데이터를 사용하는 방법(COVID-19로 인해 누락된 경우)으로 hybrid approach를 통해 대체했다.
- <sup>b</sup> 베이스라인 수치 및 그 밖의 층화 인자에 대해 보정된 ANCOVA의 최소 제곱 평균
- <sup>c</sup> 로지스틱 회귀분석을 통해 보정된 베이스라인 수치.
- d 우월성에 대한 p-<0.001 (양측 비보정), 제 1종 오류 조절됨</p>
- e 제 1종 오류 조절되지 않음

비만을 동반한 성인에서의 폐쇄성 수면 무호흡증에 대한 임상시험 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 및 2의 개요

비만(BMI ≥30 kg/m²) 환자들에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡증(OSA)(무호흡-저호흡 지수[AHI] ≥15)에 대한 이 약의 유효성은 52주간 실시된 2건의 무작위배정 이중 눈가림 위약 대조 시험(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 및 2)을 포함하는 마스터 프로토콜 임상시험 (NCT05412004)에서 평가되었다. 두 임상시험에는 총 469명의 성인 환자가 등록되었다.

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 및 2에서 환자는 1:1의 비율로 무작위 배정되어 52주간 이 약 또는 위약을 투여받았다. 이 약의 용량은 최대 20주간 최대 내약량(MTD)인 10mg 또는 15mg 주 1회 피하 주사로 증량되었다. 제2형 당뇨병 환자는 제외되었으며, 모든 환자는 전체 임상시험 기간동안 열량 감소 식단과 신체 활동 증가를 위한 상담을 통해 교육을 받았다.

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1에는 기도 양압 요법(Positive Airway Pressure, PAP)을 사용할수 없거나 사용을 원하지 않는 중등도에서 중증 OSA를 나타내는 성인 비만 환자 234명이 등록되었다. 환자의 평균 연령은 48세(범위: 20~76세)였으며, 67%는 남성, 66%는 백인, 20%는 아시아인, 8%는 아메리카 인디언/알래스카 원주민, 6%는 흑인 또는 아프리카계 미국인이었다. 총 42%는 히스패닉 또는 라틴계 민족이었다.

폐쇄성 수면 무호흡 연구 2에는 PAP 요법을 받고 있는 중등도에서 중증의 OSA와 비만이 있는 성인 환자 235명이 등록되었다. 환자들의 평균 연령은 52세(범위: 26~79세)였으며, 72% 가 남성, 73%가 백인, 14%가 아시아인, 8%가 아메리카 인디언/알래스카 원주민, 5%가 흑인 또는 아프리카계 미국인이었다. 총 32%가 히스패닉 또는 라틴계 민족이었다.

표 10에 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2에 참여한 환자들의 베이스라인 질병 특성을 기술하였다.

표 10: 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2에 참여한 비만을 동반한 OSA 환자들의 베이스라인 질병 특성

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2

	(N=234)	(N=235)
베이스라인 AHI (사건/시간), 평균 (SD)	51.5 (31)	49.5 (26.7)
중등도 OSA, %ª	35.2	30.9
중증 OSA, % <sup>b</sup>	63.1	68.2
총 ESS, 평균 (SD)	10.5 (5.2)	10 (4.6)
총 저산소 부담 (% min/hour), 평균 (SD)	208.4 (189.1)	193 (174.6)
BMI (kg/m²), 평균 (SD)	39.1 (7)	38.7 (6)
당뇨병 전단계(Pre-diabetes), %	65	56.6
고혈압, %	75.6	77.4
심장 질환, %	10.3	11.1
이상지질혈증, %	80.8	83.8

약어: AHI = Apnea-Hypopnea Index(무호흡-저호흡 지수); BMI = body-mass index(체질량 지수); ESS = Epworth Sleepiness Score(엡워스 졸림 점수); OSA = obstructive sleep apnea(폐쇄성 수면 무호흡증); SD = standard deviation(표준 편차).

<sup>a</sup> 중등도 OSA는 베이스라인에 수면다원검사에서 AHI ≥15 - 30 events/hour로 정의된다.

b 중증 OSA는 베이스라인에 수면다원검사에서 AHI ≥30 events/hour로 정의된다. 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 및 2에 대한 결과

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2에 대한 1차 평가변수는 52주에 무호흡-저호흡 지수(AHI)의 베이스라인 대비 변화였다. 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1의 환자는 PAP 요법을 사용할 수 없거나 사용을 원하지 않았으며, 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2의 환자는 PAP 요법을 받고 1차평가변수 평가 전 7일간 PAP를 중단하도록 지시받았다. OSA에 대한 임상 시험에서 이전에 PAP 요법을 준수했던 환자들에 대한 PAP 중단의 시기나 적절성은 평가하지 않았다.

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2에서 이 약을 52주 투여한 결과 위약에 비해 AHI가 통계적으로 유의하게 감소했으며, 이 약을 투여한 환자들은 위약을 투여한 환자들에 비해 OSA의 관해 또는 경도의 무증상 OSA를 달성한 비율이 더 높았다. 표 11에 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2의 유효성 결과를 제시하였다. 이 약 투여시 AHI의 감소는 연령, 성별, 민족, 베이스라인 BMI 또는 베이스라인 OSA 중증도와 관계없이 관찰되었다. 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2 모두 이 약을 투여한 환자들에서 위약을 투여한 환자들에 비해 수축기 혈압과 고감도 C-반응성 단백질 수치가 더 크게 감소하였다.

표 11: 폐쇄성 수면 무호흡 연구 1과 2에서 52주에 무호흡-저호흡 지수(AHI), 저산소 부담, 및 체중의 변화

Modified Intent-to-Treat (mITT) 집단ª		무호흡 연구 1 이 약 MTD		무호흡 연구 2 이 약 MTD
	N = 120	(10 mg 또는	N = 114	(10 mg 또는
		15 mg)		15 mg)
		N = 114		N = 119
AHI (events/hr)				
베이스라인 평균		52.9		46.1
		-25.3		
	-20 (-25	5.8, -14.2) <sup>e</sup>	-23.8 (-2	9.6, -17.9) <sup>e</sup>
AHI의 변화 %				
베이스라인 대비 변화 % <sup>b</sup>		-50.7		-58.7
	-47.7 (-6			3.7, -38.7) <sup>e</sup>
AHI가 ≥50% 감소한 환자의 % <sup>d</sup>		61.2		72.4
위약과의 차이 %(95% CI)	42.8 (30	0.8, 54.8) <sup>e</sup>	48.6 (36	6.6, 60.7) <sup>e</sup>
관해 또는 경도의 무증상 OSA				
AHI <5 또는 AHI 5-14이고 ESS≤10	1 E O	42.2	1 / 0	50.2
인 환자의 % <sup>d</sup>	15.9	42.2	14.5	30.2
위약과의 차이 %(95% CI)	28.7 (18	8.3, 39.2) <sup>e</sup>	33.2 (22	2.1, 44.3) <sup>e</sup>
수면 무호흡-특이적 저산소 부담(% min/h	•	•	,	,
베이스라인 평균 <sup>f</sup>		153.6	142.1	132.2
베이스라인 대비 변화 <sup>b</sup>		-95.2		-103
위약과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)	-70.1 (-90	0.9, -49.3) <sup>c,e</sup>	-61.3 (-84	1.7, -37.9) <sup>c,e</sup>
체중 (kg)				
베이스라인 평균	112.8	116.7	115.1	115.8
% 베이스라인 대비 변화 <sup>b</sup>	-1.6	-17.7	-2.3	-19.6
% 위약과의 차이 <sup>b</sup> (95% CI)	-16.1 (-	18, -14.2) <sup>e</sup>	-17.3 (-1	9.3, -15.3) <sup>e</sup>

약어: AHI = Apnea-Hypopnea Index(무호흡-저호흡 지수); ANCOVA = analysis of covariance(공분산 분석); CI = confidence interval(신뢰 구간); ESS = Epworth Sleepiness Scale(엡워스 졸림 척도); h = hour(시간); MTD = maximum tolerated dose(최대 내약량); N = 무작위 배정되어 최소 1회 용량 이상의 시험약을 투여받은 시험대상자 수.

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> 분석은 시험 중재 1회 용량 이상에 노출된 무작위 배정된 시험대상자로 정의된 modified intent-to-treat 집단을 대상으로 하였다; 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2에서 2명의 시험대상자는 무작위 배정되었으나, 시험약을 투여받지 않았다.

b 52주에 누락자료에 대한 다중 대체가 적용된 베이스라인 수치 및 층화 인자에 대하여 보 정한 ANCOVA로부터의 최소자승 평균.

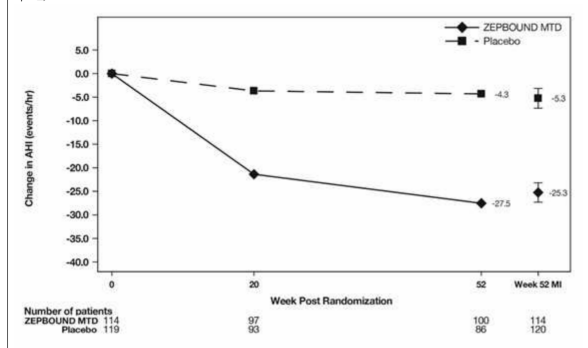
<sup>&</sup>lt;sup>c</sup> 로그 변환 자료를 이용하여 분석.

d 대체 데이터셋트에서 목표를 달성한 시험대상자 <u>통합</u> 비율에 의해 계산.

e 다중도에 대하여 조절된, 우월성에 대한 p-값 <0.001 (보정되지 않은 양측 p값). f 베이스라인 수치는 기하 평균.

폐쇄성 수면 무호흡 연구 1에 대한 베이스라인에서 52주까지 이 약 및 위약 투여군에서의 AHI 변화의 시간 과정을 그림 1에 제시하였다. 폐쇄성 수면 무호흡 연구 2에서 유사한 결과 가 입증되었다.

그림 1: 52주까지 무호흡-저호흡 지수(AHI)의 베이스라인 대비 변화(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1)



약어: AHI = Apnea-Hypopnea Index(무호흡-저호흡 지수); ANCOVA = analysis of covariance(공분산 분석); MI = multiple imputation(다중 대체); MTD = maximum tolerated dose(최대 내약량)

주: 제시된 결과는 modified Intent-to-Treat 집단을 대상으로 한 결과이다. (1) 0주부터 52주 까지 관찰된 평균값, 및 (2) 누락 자료의 다중 대체가 포함된 베이스라인 수치 및 층화 인자에 대하여 보정된 ANCOVA로부터 52주에 최소 자승 평균 ± 표준 오차. 수면과 관련된 장애

OSA 임상 시험(폐쇄성 수면 무호흡 연구 1 및 2)에서, 이 약을 투여받은 환자들은 위약을 투여받은 환자들에 비해 수면 관련 장애의 개선을 나타내었다. 수면과 관련된 장애는 환자보고 결과 평가 정보 시스템(Patient-Reported Outcomes Measurement Information System® [PROMIS]) 약식 수면 관련 장애 8a를 이용하여 평가되었다.

#### 4) 독성시험 정보

#### (1) 발암성

수컷 및 암컷 랫드에게 터제파타이드를 0.15, 0.50, 및 1.5mg/kg (인체 최대 권장투여용량인 주 1회 15mg 투여 시의 노출도(AUC) 대비 0.12, 0.36, 및 1.02배) 용량으로 주 2회 피하주사로 투여한 2년 발암성 시험이 수행되었다. 터제파타이드는 대조군과 비교하였을 때 모든 용량 수준에서 갑상선 C-세포 종양(선종 및 암종)의 증가를 유발했다.

rasH2 형질전환 마우스 대상의 6개월 발암성 시험에서, 터제파타이드 1, 3, 및 10mg/kg 용량을 주 2회 피하주사로 투여했을 때 어느 용량에서도 갑상선 C-세포 증식 또는 신생물의 발생률 증가를 야기하지 않았다.

#### (2) 돌연변이원성

터제파타이드는 랫드 골수 소핵 분석에서 유전독성을 나타내지 않았다.

## (3) 생식발생 독성

생식능력 및 조기 배아 발달 시험에서, 수컷 및 암컷 랫드에게 0.5, 1.5, 또는 3mg/kg(인체 최대 권장투여용량인 주 1회 15mg 투여 시의 노출도(AUC) 대비 각각 0.30, 1.03, 및 1.72배 그리고 0.29, 0.90, 및 1.88배) 용량으로 주 2 회 피하주사 투여하였다. 터제파타이드가 정자형태, 교미, 생식능력, 및 수태에 미치는 영향은 관찰되지 않았다. 암컷 랫드에서, 장기간의 발정 휴지기(diestrus)를 보인 암컷 수의 증가 그리고 평균 착상 부위와 생존 가능한 배아수 감소를 야기한 평균 황체 수의 감소가 모든 용량 수준에서 관찰되었다. 이러한 영향은 터제파타이드가 사료섭취량과 체중에 미치는 약리학적 작용과 관련된 이차적인 영향으로 간주되었다.

기관 형성기간에 0.02, 0.1, 및 0.5mg/kg의 터제파타이드(인체 최대 권장투여용량인 주 1회 15mg 투여 시의 노출도(AUC) 대비 0.03, 0.07, 및 0.5배)를 주 2회 피하 투여한 임신한 랫드에서 0.5mg/kg에서 태아의 외부, 내장, 및 골격기형 발생률의 증가, 내장 및 골격 발달 변동발생률의 증가 및 체중 감소가 약리작용과 매개된 모체의 체중 감소 및 사료 섭취량 감소와 함께 나타났다.

기관 형성 기간에 0.01, 0.03, 또는 0.1mg/kg의 터제파타이드(인체 최대 권장투여용량인 주 1 회 15mg 투여 시의 노출도(AUC) 대비 0.01, 0.06, 및 0.2배)를 주1 회 피하 투여한 임신한 토끼에서 모체 사망 또는 일부 토끼에서 유산을 야기한 약리작용과 관련된 위장관계 영향이 모든 용량 수준에서 발생하였다. 0.1mg/kg에서 모체 사료 소비 및 체중 감소와 관련된 태아 체중 감소가 관찰되었다.

0.02, 0.10, 또는 0.25mg/kg의 터제파타이드를 착상 시점부터 수유기까지 주2회 피하투여한 랫도에 대한 주산기 및 수유기 시험에서, 0.25mg/kg의 터제파타이드를 투여한 F0 모체 랫도의 F1 자손은 생후 7일부터 126일까지의 수컷 및 생후 56일까지의 암컷 대조군과 비교할 때 통계학적으로 유의하게 더 낮은 평균 체중을 나타냈다.

## 1.3 허가조건

## ○ (재심사)

- ① 대상 효능효과: 제2형 당뇨병
- 재심사기간: 2023.06.28.~2029.06.27.(6년)
- 재심사신청기간: 2029.06.28.~2029.09.27.
- ② 대상 효능효과: 비만 또는 과체중
- 재심사기간: 2024.07.30. ~ 2029.06.27.(6년잔여)
- 재심사신청기간: 2029.06.28.~2029.09.27.
- (위해성 관리계획) ) 의약품의 품목허가 신고 심사 규정 제7조의2 <붙임 2 참조>

#### 1.4 중앙약사심의위원회 자문 결과

○ 의약품등 안전성·유효성 분과 위원회-의약품등 안전성·유효성 소분과위원회 -의약품 효능·효과 변경(추가)의 타당성 여부에 대한 자문(2025.06.19.)

#### 1.5 사전검토

## ○ 해당없음

## 1.6 검토이력

구 분	품목변경허가	안전성·유효성 관련 자료	위해성관리계획에 관한 자료			
신청일자	2024.08.28.					
보완요청일자	2024.12.03., 2025.07.28.	2024.12.03.	2024.12.03., 2025.07.24.			
보완접수일자	2025.04.28., 2025.08.07.					
최종처리일자	2025.08.19.	2025.08.13.	2025.08.14.			

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

## [붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

## 【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사 규정(식약처 고시) 제5조제2항 [별표1]에 따른 구분

Ⅱ. 자료제출의약품, 제1부. 전문의약품 2. 새로운 효능군 의약품

								;	자 토	로 번	ই ব	⊱l)							
제출자료		2	3				4						5		(	3			
구분	1	가 나	가 나	가	나	다 <sup>주9</sup> 의2	라 <sup>주9</sup> 의2	마		바		가	나	다	가	나	7	8	비고
				. '		의2	44	Ľ.	(1)	(2)	(3)		'	'		,			
Ⅱ.자료제출의약품																			
2. 새로운 효능군 의약품	0	해당 없음	해당 없음	×	×	×	×	×	$\triangle$	Δ	Δ	0	Δ	Δ	0	×	0	0	
제출여부	0	-	_	×	×	×	×	×	×	×	×	0*	×	×	0	×	0	0	

- \* 품목허가시 기제출 완료(DIO 마우스 모델(비만) 효력시험(시험번호: DBT206))
- 제출자료 목록
  - 1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료
  - 6. 임상시험성적에 관한 자료
  - 가. 임상시험자료집
  - 5) 유효성과 안전성 시험 보고서
  - 7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
  - 8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

#### [심사자 종합의견]

- 신청 품목은 '체질량지수(BMI)가 30 kg/㎡ 이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡 (OSA)의 치료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조제'로 개발한 의약품으로, 2건의 치료적확증임상 시험(SURMOUNT-OSA; 18F-MC-GPI1, GPI2)에서 무호흡/저호흡 지수(AHI) 변화에 대한 효과를 입증하였음.
  - 2건의 치료적확증임상시험(SURMOUNT-OSA; 18F-MC-GPI1, GPI2)에서 터제파타이드(10mg 또는 15mg) 1주 1회 피하투여 시, 무호흡/저호흡 지수(AHI)를 유의하게 감소시켰으며, 1차 평가 변수인 '베이스라인으로부터 52주까지 AHI 변화'에서 위약 대비 우월성을 입증하였음.
- 체질량지수(BMI)가 30 kg/㎡ 이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA) 치료와 관련하여 터제파타이드(10mg 또는 15mg)의 안전성 프로파일은 기 실시한 비만 또는 1개 이상의 동반질환이 있는 과체중 환자 대상 임상시험 결과와 유사하였음. 투약 중단을 야기한 가장 흔한 이상반응은 위장관 장애 (오심, 설사, 복통, 구토)였음.

## [약어 및 정의]

AHI : Apnea-hypopnea index, 무호흡-저호흡 지수

DBP: Diastolic blood pressure, 이완기 혈압

ESS: Epworth Sleepiness Scale, Epworth, 졸림 척도

FOSQ: Functional Outcomes of Sleep Questionnaire, 수면 기능 결과 설문지

GIP : Glucose-dependent insulinotropic polypeptide, 포도당 의존형 인슐린 분비자극 폴리펩타이드

GLP-1: Glucagon-like peptide-1, 글루카곤 유사 펩타이드-1

hsCRP: High-sensitivity C-reactive protein, 고감도 C반응 단백질

MTD : Maximum tolerated dose, 최대 허용 용량

OSA: Obstructive Sleep Apnea, 폐쇄성 수면 무호흡

PAP: Positive Airway Pressure, 기도 양압

PRO: Patient-Reported Outcome, 환자보고결과

SASHB : Sleep Apnea-Specific Hypoxic Burden, 수면 무호흡 특이적 저산소 부담

SBP : Systolic blood pressure, 수축기 혈압

## 1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

#### 1.1. 제품정보

- 제품명: 마운자로프리필드펜주2.5밀리그램/0.5밀리리터, 5밀리그램/0.5밀리리터, 7.5밀리그램/0.5밀리리터, 10밀리그램/0.5밀리리터, 12.5밀리그램/0.5밀리리터, 15밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)
- 주성분 : 터제파타이드
- 약리작용에 따른 분류(Pharmacological class) : 399(따로 분류되지 않는 대사성 의약품) / GIP/GLP-1 수용체 이중 효능제(dual agonist)
- 췌장의 GIP(포도당-의존형 인슐린 분비자극 폴리펩티드)/GLP-1(글루카곤유사 펩티드-1) 수용체에 선택적으로 결합하여 식이 및 칼로리 섭취를 조절하여 체중을 감소시키며, 이러한 체중감소 및 생체표지자 개선은 OSA에 대해 임상적으로 관련된 변화를 가져올 수 있음.

#### 1.2. 기원 및 개발경위

- 신청품목은 신약에 해당하며, 본 신청은 체질량지수(BMI)가 30 kg/㎡ 이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA)의 치료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조요법으로 터제파타이드를 사용하기 위한 적응증 추가 신청 건임
  - 터제파타이드(LY3298176)은 이중 작용성 인크레틴 유사체로서 높은 친화도로 GIP(포도당-의존형 인슐린 분비자극 펩티드) 또는 GLP-1(글루카곤 유사 펩티드-1) 수용체 중 하나와 결합하여 기능을 발휘하도록 설계된 39개 변형 합성 펩타이드이며, 분자량은 4.8kDa임
  - 터제파타이드의 평균 반감기는 약 5일로, 주1회 투여가 가능함
- 해외 허가현황(2025.8. 기준)
- 미국: 제2형 당뇨병 치료제(Mounjaro(2022.5.13. 허가)) 및 체중조절용의약품(Zepbound(2023.11.8. 허가), 이후 체중조절용의약품(Zepbound)에 대한 OSA 적응증 추가 완료(2024.12.20.)
- 유럽: 제2형 당뇨볍 치료제(Mounjaro) 허가 이후 만성체중관리에 대한 적응증 추가 완료(2023.12.11.)
- 일본: 제2형 당뇨병 치료제(Mounjaro)(2023.4월 허가) 및 체중조절용의약품(Zepbound(2025.4월 허가)
- 품목 허가의 기반이 된 임상시험
- '체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 성인 비만이면서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA) 환자를 대상으로 실시한 제3상 시험에 근거하여 OSA를 위한 터제파타이드의 유효성 및 안전성에 대한 근거를 제시하였음. (OSA 관련 임상 3상 2건(SURMOUNT-OSA; 18F-MC-GPI1, GPI2)) 추가 제출, 그 외 임상시험 자료는 당뇨병 치료제 및 만성체중관리에 대한 식이요법 및 운동요법의 보조제 (변경)허가 시 제출자료 동일)
- 핵심임상시험(18F-MC-GPI1; PAP 요법을 사용할 수 없거나 사용할 의향이 없었으며, 1차 방문 전 최소 4주 동안 PAP 미사용) 및 (18F-MC-GPI2; 시험 중 방문1일 전에 최소 연속 3개월 PAP 치료를 해왔거나 PAP요법 지속 계획)을 통해 일차 평가변수(베이스라인으로부터 52주까지 AHI 변화)에서 유의한 개선이 입증되었음.

#### 1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 신청 적응증 : 체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡 (OSA)의 치료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조제
  - 유병률: 전 세계적으로 거의 10억명의 30~69세 성인이 경증 내지 중증 OSA(AHI≥5)를 앓고 있고, 4억2천5백

만명의 30~69세 성인이 중등증 내지 중증 OSA(AHI≥15)를 앓고 있음.(Benjafield et al. 2019) 영향을 받은 사람의 수는 중국에서 가장 높은 것으로 밝혀졌으며, 그 다음으로는 미국, 브라질, 인도 순이었다. OSA는 미국 성인 모집단의 약 25%에 영향을 미참.(Punjabi 2008; Gottlieb and Punjabi 2020).

OSA의 유병률은 비만 및 비만 관련 대사 장애와 밀접한 관련이 있음. OSA가 있는 성인의 약 60%~90%가 비만 또는 과체중이며(Pillar and Shehadeh 2008), OSA 유병률은 일반 모집단(17%(에 비해 비만(40%~70%) 및 T2DM(58%~86%) 환자에서 더 높음.(Pugliese et al. 2020).

#### • 기존 치료 옵션

- PAP요법: 중등증 내지 중증이고 증상적인 경증 OSA에 대한 1차 치료요법이며, 수면 중에 코 또는 코와 입에 착용하는 마스크를 통해 기도에 압력을 전달하며, AHI 및 OSA 관련 증상을 개선하지만 전반적인 효과는 요법에 대한 가변적인 순응도에 의해 영향을 받을 수 있음.
- 수술: 구강 장치 또는 상기도 재건 또는 설하 신경 자극을 포함한 수술이 포함됨.
- 체중감량: OSA 및 비만 환자에서는 저열량 식이요법, 항비만 약물, 또는 3단계 비만 및 OSA 환자의 비만수 술을 포함한 체중감량 중재가 권장됨.
- 약물: 현재 OSA 치료에 대해 승인된 약물은 없으며, OSA 증상으로 과도한 주간 졸림증을 치료하기 위한 약제(예, 모다피닐)가 사용되고 있음.

#### 1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

• 갑성선 C-세포암, 급성 췌장염, 급성 신부전, 당뇨병성 망막병증의 악화 등

## 1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

• 해당사항 없음

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

• 해당사항 없음

#### 3. 안정성에 관한 자료

• 해당사항 없음

#### 4. 독성에 관한 자료

- 해당사항 없음
- 본 신청 건은 새로운 적응증 추가를 위해 변경허가 신청한 건으로, 기허가된 용법·용량 범위 내 신청에 따라 당뇨병 치료제 품목허가 및 만성체중관리를 위한 식이요법 및 운동요법 보조제 품목변경허가 시 제출한 자료와 동일한 자료를 제출하였으며, 추가자료는 제출되지 않았음.

#### 5. 약리작용에 관한 자료

- 해당사항 없음
- 본 신청 건에서 추가 제출한 자료는 없으며, 품목 허가시 제출자료를 참고했을 때, 비만 마우스 모델에서 용량 의존적 체중 감소가 관찰되었으며, 세마글루티드 대비 더 큰 감소가 관찰되었음(시험번호: DBT206)

## 6. 임상시험성적에 관한 자료

## 6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

• 미국 FDA, 유럽 EMA 자료제출증명서 제출

## 6.2. 임상시험자료집 개요

• 임상시험성적자료 : 총 2건(3상 2건)

- 치료적 확증 임상시험 2건

• 신청 적응증 'OSA'를 입증하는 핵심 임상시험은 18F-MC-GPI1, 18F-MC-GPI2 2건임.

단계	임상시험번호; 시험목적	시험디자인	투여용법	시험대상자 수
3상				
3상	폐쇄성 수면 무호흡증 및 비만(	이 있는 시험대상자에서 터제파타이드 주1회의	유효성 및 안전성 조사를	위한 마스터 프로
	<b>토콜:</b> 무작위배정, 이중맹검, 위	약대조 시험 <b>(SURMOUNT-OSA)</b>		
3상	I8F-MC-GPI1: 비만 및 폐쇄	다기관, 무작위배정, 평행군, 이중맹검, 위약	52주간 QW/SC	206명 계획, 234
(Pivotal)	성 수면무호흡증이 있고 PAP	대조 3상 임상시험	TZP 10, 15mg 또는 이	명 무작위 배정,
	요법을 사용할 수 없거나 사용	비만 및 폐쇄성 수면무호흡증이 있고 PAP 요	에 상응하는 위약 / 일	187명 시험완료
	할 의향이 없는 시험대상자로	법을 사용할 수 없거나 사용할 의향이 없는	회용펜	181명 투여완료
	서 터제파타이드 주1회의 유효	자(미국, 호주, 프라질, 중국, 체코공화국, 독	시작용량 2.5mg, 유지	
	성 및 안전성	일, 일본, 멕시코, 대만)	용량 도달까지 4주마다	
			2.5mg씩 증량	
		스크리닝 4주, 치료 52주, 추적조사 4주	시험약 증량기간은 최대	
			20주동안 지속	
3상	I8F-MC-GPI2: 비만 및 폐쇄	다기관, 무작위배정, 평행군, 이중맹검, 위약	52주간 QW/SC	206명 계획, 235
(Pivotal)	성 수면무호흡증이 있고 최소	대조 3상 임상시험	TZP 10, 15mg 또는 이	명 무작위 배정,
	3개월 동안 PAP 요법을 받고	비만 및 폐쇄성 수면무호흡증이 있고 시험기	에 상응하는 위약 / 일	202명 시험완료
	있었고 시험기간 동안 PAP 요	간 동안 PAP 요법을 지속할 계획이 있는 자	회용펜	193명 투여완료
	법을 지속할 계획이 있는 시험	(미국, 호주, 프라질, 중국, 체코공화국, 독일,	시작용량 2.5mg, 유지	
	대상자로서 터제파타이드 주1	일본, 멕시코, 대만)	용량 도달까지 4주마다	
	회의 유효성 및 안전성		2.5mg씩 증량	
			시험약 증량기간은 최대	
			20주동안 지속	

## 6.3. 생물약제학시험

• 해당사항 없음

## 6.4. 임상약리시험

• 해당사항 없음

## 6.5. 유효성 및 안전성

## 6.5.1. 유효성・안전성시험 개요

• 2건의 3상 임상시험을 실시하였으며, 2건 모두 핵심임상시험임.

- I8F-MC-GPI1(SURMOUNT-OSA): 18세 이상의 중등도에서 중증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위한 식이 노력실패≥1인 비만환자로서, PAP 치료 사용이 불가능하거나 사용의향이 없는 환자 대상, 52주간 터제파타이 드 피하주사 주 1회 투여를 위약대조로 실시한 이중맹검 임상시험
- I8F-MC-GPI2(SURMOUNT-OSA): 18세 이상의 중등도에서 중증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위한 식이 노력실패≥1인 비만환자로서, 스크리닝일(방문1)에 최소 3개월동안 PAP 치료받은 환자 대상, 52주간 터제파타이드 피하주사 주 1회 투여를 위약대조로 실시한 이중맹검 임상시험

## 6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

단계	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상환자	투여용량	투여 기간	평가항목	결과
§ ភ្ជុំ	로성·안전성						
효능효	효과, 용법용량 근	건가: 비만	을 동반한 성인의	의 중등에서 중증의 폐쇄성 수 <b>민</b>	면 무호흡	<u> </u>	
3상	I8F-MC-GPI1 (SURMOUNT-O SA) 2022.6.21. ~ 2024.3.28.	배정, 평행군, 이중맹검, 위약대조	중등도에서 중 증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위 한 식이노력실 패≥1인 비만 환자로서, PAP 치료 사 용이 불가능하 거나 사용의향 이 없는 대상	* 4주 간격 2.5 mg 씩 증량요법 * 견딜수 없는 GI 중상이 있는 경우 용량 조절 허용 - 1번의 단계적 감량 또는 재증량 후 최소 10mg을 견딜수 없는 대상자는 시험을 중단하나 추적조사유지 - 최초 24주 치료기간(20주단계적 용량 증량+4주)중 2.5mg 또는 5mg를 견딜수 없는 대상자는 시험을 중단하나 추적조사유지 - 7.5mg와 15mg 간 용량증량을 견딜수 없는 대상자는 시자가는 맹검상태에서 단계		(1차) AHI 평균 백분 율 감소에 대해 MTD(10mg 또는 15mg) QW 터제파타 이드가 위약 대비 우 월성 입증 (주요 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 터 제파타이드가 입증 - AHI 변화율 - AHI의 있는 변화 - AHI의 있는 변화 - OSA 달성 - 제중변화 - SBP 변화 - 영증 - 영증성 상태 변화 - SBP 변화 - 영증성 상태 변화 (기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 변화 - 기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 변화 - 기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 변화 - 기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 위약 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 위약 대비 우월성 당 기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 위약 대비 우월성 당 는 기타 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 위약 대비 우월성 당 는 기타 2차) 다음에 대해 제파타이드가 위약 대비 우월성 등 수면 변화 - 과다 주간 수면 변화 - 공자인(30 문항) 으로 로 평가한 환자보	<ul> <li>베이스라인으로부터 52주까지 AHI 변화</li> <li>* 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)</li> <li>- MTD: -20.01(-25.82, -14.20)</li> <li>* 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준)</li> <li>- MTD: -22.53(-28.70, -16.36)</li> <li>(주요 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또는 15mg)</li> <li>QW의 터제파타이드가 위약대비 우월성 입증</li> <li>• 베이스라인으로부터 52주까지 AHI 백분율 변화(%)</li> <li>* 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)</li> <li>- MTD: -47.65%(-65.76, -29.55)</li> <li>* 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준)</li> <li>- MTD: -49.91(-62.84, -36.99)</li> <li>• 베이스라인으로부터 52주까지 ≥50% AHI 환자 백분율(%)</li> <li>* 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)</li> <li>- MTD: 7.33(3.75, 14.34)</li> <li>* 위약 대비 차이(유효성</li> </ul>

단계	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상환자	투여용량	투여 기간	평가항목	결과
				· 12.5mg는 감당할 수 있으 나, 15mg을 견딜 수 없 는 경우 1번의 단계적 용 량 감량 및 재증량을 시 도한 후에 MTD 용량으로 10mg을 지속 · 15mg를 감당할 수 있는 경우 MTD 용량으로 15mg을 지속 위약: 주1회 SC, 일회용펜		파타이드가 위약 대 비 우월성 입증 - PRO변화 - 액티그래피(AX6) 으로 측정한 수면	대상자 백분율 * 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준) - MTD: 7.32(3.16, 16.95) * 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준) - MTD: 8.96(3.55, 22.61) • 베이스라인으로부터 52주 까지 SASHB(%분/시간) 백분율 변화(%) * 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준) - MTD: -58.33(-66.80, -47.70) * 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준) - MTD: -62.38(-70.60, -51.87)  [안전성] • 가장 흔한 TEAE는 위장관 장애로, 대부분 경증 내지 중등증이었으며, 주로 용량 증량동안 발생 • 시험군에서 양성으로 판정된 췌장염, 주요 심혈관계이상사례, 갑상선 수질암, 담
효능효	 호과, 용법용량 근	 2거: 비만(	 을 동반한 성인으	 리 중등에서 중증의 폐쇄성 수면	변 무호흡	<u> </u> 	석증이 보고되지 않았음.
	18F-MC-GPI2 (SURMOUNT-O SA) 2022.6.23.	다기관, 무작위 배정, 평행군, 이중맹검,	18세 이상의 중등도에서 중 증의 OSA (AH)≥15) 및 체중감소를 위 한 식이노력실 패≥1인 비만 환자로서, 스크리닝일(방 문1)에 최소 3 개월동안 PAP 치료받은 대상	시험약: 주1회 SC, 일회용펜 10mg(2.5→5→7.5→10) 15mg(2.5→5→7.5→10→12.5→15)  * 4주 간격 2.5 mg 씩 증량요법  * 견딜수 없는 GI 중상이 있는 경우 용량 조절 허용  - 1번의 단계적 감량 또는 재증량 후 최소 10mg을 견딜수 없는 대상자는 시험을 중단하나 추적조사유지  - 최초 24주 치료기간(20주단계적 용량 증량+4주)중 2.5mg 또는 5mg를 견딜수 없는 대상자는 시험을 중단하나 추적조사유지  - 7.5mg와 15mg 간 용량	52주	[유효성] (1차) AHI 평균 백분 율 감소에 대해 MTD(10mg 또는 15mg) QW 터제파타 이드가 위약 대비 우 월성 입증 (주요 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또 는 15mg) QW의 터 제파타이드가 위약 대비 우월성 입증 - AHI 변화율 - AHI의 임상적으로 의미 있는 변화 - OSA 관해 획득	<ul> <li>베이스라인으로부터 52주 까지 AHI 변화</li> <li>* 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)</li> <li>MTD: -23.77(-29.61, -17.90)</li> <li>* 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준)</li> <li>MTD: -24.44(-30.30, -18.58)</li> <li>(주요 2차) 다음에 대해 MTD(10mg 또는 15mg)</li> <li>QW의 터제파타이드가 위약</li> </ul>

단계	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상환자	투여용량	투여 기간	평가항목	결과
				적 용량감량 후 MTD까지 매 4주 2.5mg씩 단계적 개증상 실시하여 10mg 또는 15mg까지 도달 - 단계적 용량감량 및 재증 량은 치료기간 최초 24주 동안 1주기만 허용 - MTD: 10mg 또는 15mg - 다음과 같이 용량을 감당할 수 있는 경우, ' 10mg는 감당할 수 있으나, 12.5mg 또는 15mg을 견딜 수 없는 경우 1 번의 단계적 용량으로 10mg을 지속 ' 12.5mg는 감당할 수 있으나, 15mg을 견딜 수 없는 경우 1번의 단계적 용량 감량 및 재증량을 시도한 후에 MTD 용량으로 10mg을 지속 ' 15mg를 감당할 수 있는 경우 MTD 용량으로 15mg을 지속 위약: 주1회 SC, 일회용펜		대해 MTD(10mg 또는 15mg) QW의 터 제파타이드가 위약대비 우월성 입증 - 과다 주간 수면 변화 - FOSQ(30문항)으로 평가한 환자보고 기능상태 변화 - 체중변화 - 제중변화 - 지질 매개변수 변화 - DBP변화 - PRO변화 - 인슐린 - 저산소증부담(탐색적) 다음에 대해 MTD(10mg 또는 15mg) QW의 터제파타이드가 위약대비 우월성 입증 - PRO변화 - 액티그래피(AX6)으로 측정한 수면	- MTD: -56.41(-70.66, -42.17)  • 베이스라인으로부터 52주 까지 ≥50% AHI 환자 백 분율(%)  * 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)  - MTD: 8.19(4.32, 15.54)  * 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준)  - MTD: 9.20(4.75, 17.82)  • 52주에서 OSA 관해 또는 경증의 비증상적 OSA(ESS≤10을 동반한 AHI < 5 사례/h 또는 AHI 5-14 사례/h)를 획득한 대상자 백분율  * 위약 대비 차이(치료요법 추정모수 기준)  - MTD: 6.62(3.14, 13.96)  * 위약 대비 차이(유효성 추정모수 기준)  - MTD: 8.12(3.60, 18.33)  • 베이스라인으로부터 52주

단계	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상환자	투여용량	투여 기간	평가항목	결과
							약군 1건 보고되었음.
							• 주요 심혈관계 이상사례는
							위약군에서 1건 보고되었음.

## 6.5.3. 비핵심임상시험(Non-pivotal studies) (신약만 해당)

• 해당사항 없음

#### 6.5.4. 기타임상시험(Supportive studies) (신약만 해당)

• 해당사항 없음

## 6.5.5. 1개 이상의 시험에서 얻은 자료분석 보고서 (신약만 해당)

• 해당사항 없음

## 6.5.6. 시판후 경험에 대한 보고서(CTD 5.3.6) (신약만 해당)

• 해당사항 없음

## 6.5.7. 유효성 결과에 대한 요약 및 결론

- 총 2건의 핵심임상시험(3상)에서 1차 유효성 평가변수 및 주요 2차 유효성 평가변수를 모두 만족하였음.
- 18F-MC-GPI1시험에서 18세 이상의 중등도에서 중증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위한 식이노력실패≥1인 비만환자로서, PAP 치료 사용이 불가능하거나 사용의향이 없는 대상자 및 스크리닝 전(방문1) 최소 4주 동안 PAP를 사용하지 않은 환자에게 터제파타이드 1주 1회 10, 15mg 투여 시, AHI을 유의하게 감소시켰으며, 1차 평가변수인 베이스라인으로부터 52주까지 AHI 변화에 대해 위약 대비 우월성을 입증하였음
- 18F-MC-GPI2시험에서 18세 이상의 중등도에서 중증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위한 식이노력실패≥1인 비만환자로서, 스크리닝일(방문1)에 최소 3개월동안 PAP 치료받은 대상자 및 시험 중 지속적인 PAP 치료가 계획된 환자에게 터제파타이드 1주 1회 10, 15mg 투여 시, AHI을 유의하게 감소시켰으며, 1차 평가변수인 베이스라인으로부터 52주까지 AHI 변화에 대해 위약 대비 우월성을 입증하였음

#### 6.5.8. 안전성 결과에 대한 요약 및 결론

- 18세 이상의 중등도에서 중증의 OSA (AHI≥15) 및 체중감소를 위한 식이노력실패≥1인 비만환자를 대상으로 실시한 위약대조 치료적확증 3상 임상시험 2건의 안전성 결과를 검토하였을 때, 최대 15mg 용량에 대하여 52 주간 투여시 양호한 내약성을 보였으며, 안전성 분석 결과, 기존에 완료된 제2형 당뇨병, 만성 체중 관리 임상 시험과 비교하여 새로운 이상반응은 관찰되지 않았고, 양호한 내약성을 보였음.
- 최대 52주간 투여 시, 가장 흔하게 관찰된 이상반응은 위장관계 이상반응(오심, 구토, 설사 등)이었으며, 시험약물과 관련된 이상반응임. 이는 GLP-1 수용체 효능제 계열과 유사하며, 임상시험약 개시 후의 오심, 구토, 설사의 통합 발생률과 개별 발생률은 위약군보다 시험군에서 더 높았음.
- 오심, 구토, 설사 발생률은 터제파타이드 증량기간 중에 더 높았으며, 정상 상태에 도달한 후에 감소하였음. 터제 파타이드 투여시, 저용량 (2.5 mg)으로 개시하여 4주 간격으로 2.5 mg씩 단계적으로 증량하는 투여법을 이용하여 GI 내약성을 개선할 수 있다는 결론을 뒷받침함.

- OSA 핵심임상시험에서 관찰된 안전성 결과는 제2형 당뇨병, 만성 체중 관리 핵심임상시험 결과와 유사하였음.
- 특별 관심대상 이상반응(AESI) 중 당뇨병성 망막병증과 갑상선 C-종양과 관련하여 터제파타이드 투여시 위험은 증가하지 않았음.
- 임상실험실 검사/활력징후/신체적 소견 및 안전성 관련 기타 항목에서 안전성 우려 사항은 없었음.

## 6.5.9. 유익성-위해성 평가(CTD 2.5.6) (신약만 해당)

- 수면 장애 호흡에 대한 유효성
  - 터제파타이드는 AHI 감소로 측정한 수면 무호흡의 실질적이고 임상적으로 관련 있는 개선을 제공함으로써 주요 유익성을 입증했음.
  - 시험1과 시험2 모두에서 두 관심모수를 모두 사용했을 때 터제파타이드는 AHI의 평균 변화 및 평균 백분율 변화, 저산소 부담의 평균 변화, 더 이상 PAP 요법 기준을 충족하지 않는 시험대상자의 백분율(AHI<5 또는 ESS≤10인 AHI 5-14), ≥50% AHI감소를 보인 시험대상자의 백분율에 대해 위약보다 우월했음.

#### • 환자보고 성과지표

- 시험1 및 시험2에서 PROMIS SRI(각성에 대한 자가보고인식) 및 PROMIS SD(수면의 질, 수면 깊이 및 회복에 대한 자가보고인식)에 대한 통합분석에서 터제파타이드는 위약 대비 우월성을 입증했음.
- 수면 장애 호흡의 개선외에도, 이러한 정량적 및 정성적 자료는 터제파타이드 투여가 시험대상자의 증상, 기능, 수면의 질, EDS에 긍정적인 영향을 미친다는 것을 보여줌. 이러한 복합적인 개선은 임상적으로 관련있으며 실제 환경에서 환자 순응도 및 결과의 개선에 반영될 가능성이 높음.

#### • OSA 관련 심혈관계 위험 인자

- 터제파타이드를 이용한 개선은 OSA 관련 심혈관계 위험 인자의 통계적으로 유의하고 임상적으로 관련 있는 개선을 동반했음.
- 터제파타이드는 SBP 및 hsCRP에 대해 위약 대비 우월성을 입증했으며, 지질의 통계적으로 유의한 개선을 보였고 이는 모두 OSA 관련 심혈관계 합병증과 관련있음. 터제파타이드는 또한 인슐린 감수성과 밀접한 관련이 있는 인자인 공복 인슐린 수치를 감소시킴.

#### • 증거의 견고성

- 시험1의 자료는 터제파타이드 단일요법의 역할을 뒷받침하고, 시험2의 자료는 PAP요법과 병용한 터제파타이드를 뒷받침함. 수면 장애 호흡, PRO, 심혈관계 위험 인자에 대한 유익성은 이러한 치료 맥락에서 터제파타이드의 유효성을 뒷받침함.
- 터제파타이드의 유익성은 10mg 및 15mg 용량을 모두 포함하여 최대 내약용량에서 입증되었음.

#### • 한계 및 불확실성

- 핵심임상시험에서 과체중 또는 정상 BMI인 사람들에서 시험약의 영향을 분석하지 않았으므로, 터제파타이드가 비만이 아닌 환자에 대한 잠재적 요법을 나타낼 수 있는지 여부는 여전히 명확하지 않음.
- 핵심임상시험에서 제1형 당뇨병 또는 제2형 당뇨병 환자는 포함되지 않았음.
- 시험2는 PAP 순응에 대한 투여 중재의 잠재적 영향을 조사하도록 설계되지 않았으며, 이 평가변수는 시험 2 분석에 사전 지정되지 않았음. PAP 사용이 문서화되었지만 관찰사항은 PAP 순응 또는 투여 중재의 결과로 시험 대상자가 PAP 요법을 중단할 수 있는 능력에 대해서는 명확한 결론을 제공하지 않음.
- OSA 시험들에서 PRO 목적 사용에 대한 합의가 부족하지만, PROMIS SRI 및 PROMIS SD 척도는 전문가 및 규제기관과의 논의에 기반하여 신중하게 주요 이차 평가변수로 선택되었으며, 중등증 내지 중증 OSA 및 비만이 있는 사람을 대상으로 정성적 면담을 통해 시험대상자의 질환 경험과 가장 관련이 있고 영향을 미치는 증상

- 이 식별되었음. OSA 관련 평가에 이러한 지표를 사용한 경험은 제한적이지만, PROMIS SRI 및 PROMIS SD에 기반한 증상 개선으로 AHI 매개변수의 임상적으로 관련 있는 개선이 보완됨.
- 시험 1 및 시험 2는 52주 동안 터제파타이드의 영향을 조사했으며, 52주 후 효과의 지속 또는 소실은 체계적으로 평가하지 않았음.

## 6.6. 가교자료

• 해당사항 없음

## 6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 핵심임상시험(18F-MC-GPI1, 18F-MC-GPI2) 2건에서 신청 적응증(체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 성인 비만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA)의 치료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조제)에 대한 효과를 입증하였음.
- 신청 품목의 유효성 및 안전성 프로파일은 긍정적인 것으로 사료됨.

### 7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 미국: ZEPBOUNDTM (tirzepatide) Injection, for subcutaneous use, 2.5mg, 5.0mg, 7.5mg, 10mg, 12.5mg, 15mg / 0.5mL(single-dose pen), 2023.11.8. 허가(2024.12.20. OSA 적응증 추가)
- 유럽: Mounjaro 2.5mg, 5.0mg, 7.5mg, 10mg, 12.5mg, 15mg solution for injection in pre-filled pen, 2022.9.15. 허가(2023.12.11. 비만 적응증 추가)
- 일본: Zepbound® Subcutaneous Injection ATEOS® .5mg, 5.0mg, 7.5mg, 10mg, 12.5mg, 15mg, 2023.4월 허가

## 8. 국내유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 동일 기전(GIP 및 GLP-1 수용체 이중 작용제)의 국내 허가된 의약품 없음
  - 터제파타이드는 인간 GIP 및 GLP-1 수용체 선택적 작용제로, GIP 및 GLP-1 수용체에 모두 높은 친화력으로 활성도를 갖는 유사한 약리기전을 가진 국내 허가된 다른 의약품은 없음.
  - GLP-1 수용체 작용제로는 리라글루티드, 둘라글루티드, 세마글루티드가 국내 허가되어 있음.

## [붙임 2] 위해성 관리 계획 요약

## □ 품목 개요

화사명	한국릴리(유)	허가일	2023.06.28.	
회사명 제품명	한국릴리(유) 마운자로프리필드펜주2.5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드) 마운자로프리필드펜주5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드) 마운자로프리필드펜주7.5밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드) 마운자로프리필드펜주10밀리그램/0.5밀리리터(터제파타이드)	위해성관리계획 번호	2023.06.28. ver4.7.3, 2025.08.19	
	밀리그램/0.5밀리리터(터제 파타이드) 마운자로프리필드펜주15밀 리그램/0.5밀리리터(터제파 타이드)			
주성분 및 함량	1 프리필드펜 0.5 밀리리 7.5mg, 10mg, 12.5mg, 15mg		三 2.5mg, 5mg,	
	1. 이 약은 성인 제2형 당뇨병 환자의 혈당 조절 개선을 위하여			
	식이 요법과 운동 요법의 보조제로 투여한다 단독요법 - 병용요법			
효능·효과	<ul> <li>2. 이 약은 아래와 같은 성인 환자의 만성 체중 관리를 위해 저 칼로리 식이요법 및 운동요법의 보조제로서 투여한다.</li> <li>- 초기 체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 비만 환자, 또는</li> <li>- 한 가지 이상의 체중 관련 동반질환(예, 고혈압, 이상지질혈증, 제2형 당뇨병, 폐쇄성 수면 무호흡 또는 심혈관 질환)이 있으면서 초기 체질량지수(BMI)가 27 kg/m²이상 30 kg/m²미만인</li> </ul>			

│ 과체중 환자
시계 0 원시
그 이 아이 크기 케지라기스/DMMD기 20 1 / <sup>2</sup> 이사이 서이 비
3. 이 약은 초기 체질량지수(BMI)가 30 kg/m² 이상인 성인 비
만 환자에서 중등도에서 중증의 폐쇄성 수면 무호흡(OSA)의 치
[한 현사계자 00조계자 00의 계계 0 1 단 1조합(OSA)의 자
료를 위해 저칼로리 식이요법 및 운동 요법의 보조제로서 투여

## □ 안전성 검토항목 및 조치계획

한다.

안전성 검토항목	의약품 감시계획	위해성 완화 조치방법*					
1. 중요한 규명된 위해성							
·위장관 이상사례	・일반적인 의약품 감시활동 ・시판 후 조사(사용성적조사)	・첨부문서(안) ・환자용 설명서 ・전문가용 설명자료 ・안전사용보장조치(고객센터 운영, 홈페이지 개선)					
2. 중요한 잠재적 위해	성						
· 갑상선 수질암 · 급성 췌장염 · 당뇨성 망막 병증 · 급성 담낭질환 · 심혈관계 위험에 대한	·일반적인 의약품 감시활동 ·시판 후 조사(사용성적조사)	· 첨부문서(안) · 환자용 설명서 · 전문가용 설명자료 · 안전사용보장조치(고객센터 운영, 홈페이지 개선)					
·췌장 악성종양	・일반적인 의약품 감시활동 ・시판 후 조사(사용성적조사)	·해당사항 없음					
3. 중요한 부족정보							
・임신 및 수유 중 사용	・일반적인 의약품 감시활동 ・시판 후 조사(사용성적조사)	・첨부문서(안) ・환자용 설명서 ・전문가용 설명자료 ・안전사용보장조치(고객센터 운영, 홈페이지 개선)					

\* 첨부문서, 환자용 사용설명서, 의·약사 등 전문가용 설명자료, 안전사용보장조치 (해당 의약품을 사용하는 환자에 대한 교육자료, 해당의약품을 진단·처방 하는 의사 및 조제·복약지도 하는 약사에 대한 교육자료 등)