의약품 품목변경허가 보고서

접수일자		2023.3.29. 접수번호	20230059148		
		2025.5.29.	십구면오	20230058893	
변경신청사항		효능·효과, 용법·용량, 사용상의 주의사항			
신 청 인 (회사명)		한국노바티스(주)			
T-	세 품 명	매큐셀정2밀리그램(트라메티닙	디메틸설폭시드	=)	
		매큐셀정0.5밀리그램(트라메티	닙디메틸설폭시	드)	
주성분명 (원료의약품등록 번호)		트라메티닙디메틸설폭시드(미	분화)		
제조	/수입 품목	□ 제조 ■ 수입	전 문/일 반	■ 전문 □ 일반	
저	형/함량	이 약 1정(149.35밀리그램) 중 트 밀리그램	트라메티닙디메틸	설폭시드(미분화)(별규) 0.5635	
	허가일자	2015.10.1			
기 허가 사항	효능·효과	1. 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종 BRAF V600E 또는 V600K 변이가 확인된 수술이 불가능하거나 전이성인 흑석종 환자의 치료에 단독 또는 다브라페닙과 병용투여. 이전에 BRAF 억제제의 투여 종료 후 재발한 환자에게는 이 약의 유효성이입증되지 않았다. 2. 흑색종의 보조요법 BRAF V600E 또는 V600K 변이가 확인된 III기 흑색종 환자의 완전 절제 수술후 보조요법에서 다브라페닙과 병용투여 3. 전이성 비소세포폐암 BRAF V600E 변이가 확인된 전이성 비소세포폐암환자의 치료에서 다브라페노			
	용법·용량	과 병용투여 트라메티닙은 항암제 사용경험이 있는 자격이 있는 의사에 의해 투여되어야 하며, 투여받기 전에 환자들은 검증된 시험법을 통하여 BRAF V600E 또는 V600K 변이를 확인받아야 한다. 이 약을 다브라페닙과 병용할 때, 다브라페닙의 처방정보를 확인한다. 이 약의 권장 용량은 단독투여/병용투여 모두 이 약 2mg 1일 1회 이다. 질환이 진행되거나 허용할 수 없는 독성이 나타나지 않는 한 투여를 계속한다. 식사 최소 1시간 전 또는 식사 최소 2시간 후에 복용한다. 복용하는 것을 잊은 경우, 다음 투약 때까지 12시간 이내이면 복용해서는 안된다.			

다브라페닙과 병용 투여시에는, 이 약 1일 1회 용량을 매일 같은 시간에 복용하며, 다브라페닙의 오전 투여 또는 오후 투여시에 함께 복용한다. 환자가 트리메티닙을 복용 후 구토한 경우, 재복용하지 말고 다음 투약 시점에 복용한다.

용량 조절

새로운 원발 피부 악성종양: 용량조절이 필요하지 않다.

새로운 원발 비-피부 악성종양: 용량조절이 필요하지 않다. 다브라페닙과 병용 투여하는 경우에는, RAS 변이 양성인 비-피부 악성종양을 일으킨 환 자에게는 다브라페닙의 투여를 영구 중단한다.

발열 관리: 환자의 체온이 38℃ 이상인 경우에는 이 약(병용요법일 때는 이 약과 다브라페닙)의 투여를 중지한다. 재발한 경우에는 발열의 첫 증상시에 치료를 중지할 수 있다. 이부프로펜 혹은 아세트아미노펜(파라세타몰)과 같은 해열제로 치료가 시작되어야 한다. 해열제가 충분하지 않다면 경구용 부신피질스테로이드(corticosteroid)의 투여를 고려한다. 환자의 감염 징후 및 증상을 평가해야 한다 (사용상 주의사항 3.7)항 참조). 최소 24시간동안 증상이 없을 때, 이 약(병용요법의 경우 이 약과 다브라페닙)의투여를 재개한다.

- (1) 동일한 용량으로 재개
- (2) 또는, 발열이 반복되거나 탈수, 저혈압, 신부전 등을 포함한 다른 중증의 증상과 동반될 때, 아래 표1에 따른 한 단계 감량한 용량으로 재개권장 용량감량은 표1에 제시되어 있다. 이 약 1일 1mg 미만 투여는 권장되지 않는다.

표 1. 권장 용량 감량

이 약을 단독 투여 또는	다브라페닙과 병용 투여할 때의 이 약의 용량 감량	
1차 감량 1.5mg 1일 1회 경구투여		
2차 감량	lmg 1일 1회 경구투여	
이후의 용량 조절	이 약 1mg 1일 1회 경구투여에 대해 내약성을 나	
기우의 등장 조절	타내지 못하는 경우 투여를 영구 중단한다.	

이상반응에 따른 용량조절은 표2에 제시되어 있다.

표 2. 이상반응에 따른 이 약의 용량 조절

이상반응 ^a	이 약 ^b
열성 약물반응	
●38℃~40℃의 발열(재발 의 경우 첫 증상 시)	발열이 해소될 때까지 이 약의 투여를 중지한다. 그 다음 동일하거나 더 낮은 용량으로 이 약의 투 여를 재개한다.
●40℃를 넘는 발열 ●경직, 저혈압, 탈수 또 는 신부전의 합병증을 동 반한 발열	●발열이 해소될 때까지 이 약의 투여를 중지한다. 그 다음 더 낮은 용량으로 이 약의 투여를 재개한 다. 또는 ●이 약의 투여를 영구 중단한다.
피부	
●보내선이 2두급 피부도	이 약이 트여를 3주까지 주지하다

성	●개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다.		
●3 또는 4등급 피부독성	●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.		
심장			
●무증상, 좌심실박출률	이 약의 투여를 4주까지 중지한다.		
(LVEF)이 기저치 대비	●LVEF가 정상치까지 개선되면 더 낮은 용량으로		
10% 이상 절대 감소하고	투여를 재개한다.		
	●LVEF가 정상치까지 개선되지 않으면 투여를 영		
정상하한치(LLN) 미만			
●유증상, 울혈성 심부전	6년단기.		
●LVEF가 기저치 대비			
20% 이상 절대 감소하고	이 약의 투여를 영구 중단한다.		
의료기관의 LLN 미만			
정맥 혈전색전증	시 아이 트셔트 9조파키 즈키취디		
●단순(uncomplicated) 심	이 약의 투여를 3주까지 중지한다.		
부정맥혈전증 또는 폐색	●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를		
전증	재개한다.		
	●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.		
●생명을 위협하는 폐색	이 약의 투여를 영구 중단한다.		
전증			
눈 독성			
	이 약의 투여를 3주까지 중지한다.		
●2~3등급의 망막색소상	●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를		
피박리(RPED)	재개한다.		
	●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.		
●망막정맥폐쇄	이 약의 투여를 영구 중단한다.		
●포도막염 및 홍채염	이 약의 용량은 조절하지 않는다.		
폐			
●간질성 폐질환/간질성	이 약의 투여를 영구 중단한다.		
폐렴	의 크게 무역할 하는 중단한다.		
기타			
●불내성의 2등급 이상반	이 약의 투여를 3주까지 중지한다.		
00	●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를		
●어떤 것이든 3등급의	재개한다.		
이상반응	●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.		
	●이상반응이 0~1등급으로 개선될 때까지 이 약의		
	투여를 중지한다. 그 다음 더 낮은 용량으로 투여		
●4등급의 이상반응이 처	를 재개한다.		
음 발생한 경우	또는		
●어떤 것이든 4등급의	●투여를 영구 중단한다.		
	이 약의 투여를 영구 중단한다.		
이상반응이 재발한 경우	EQA) 732(Common Torminalogy Criteria for		
	통용어 기준(Common Terminology Criteria for		
Adverse Events)에 따름			

b: 이 약의 권장 용량 감량은 표 l을 참조

		* 다브라페닙과 병용하는 경우 다브라페닙에 대한 허가사항 전문을 참조한다. 환자의 이상반응이 효과적으로 관리되는 경우, 감량 때와 동일한 용량 단계에 따라 용량을 다시 증가시키는 것을 고려할 수 있다. 이 약은 1일 2mg을 초과하여 복용해서는 안된다.		
변경허가일자 2023.11.15.		2023.11.15.		
변경	효능·효과	붙임 참조		
허가	용법·용량	붙임 참조		
사항	사용상의 주의사항	붙임 참조		
	허가조건	기 허가사항과 동일		
국외 허가현황			•	
허가부서		허가총괄담당관	허가담당자	박향 주무관, 이근아 사무관, 김 은주 과장
심사부서		종양항생약품과	심사담당자	(안유) 김연진 심사원, 백주현 연구관, 홍정희 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 심사결과 <붙임 1 참조>
 - 1.2 최종 변경허가사항 (변경 항목만 작성)
 - 효능·효과
 - 1. 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종

BRAF V600E 또는 V600K 변이가 확인된 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종 환자의 치료에 단독 또는 다브라페닙과 병용투여.

- 이전에 BRAF 억제제의 투여 종료 후 재발한 환자에게는 이 약의 유효성이 입증되지 않았다.
- 2. 흑색종의 보조요법

BRAF V600E 또는 V600K 변이가 확인된 Ⅲ기 흑색종 환자의 완전 절제 수술 후 보조요법에서 다브라페닙과 병용투여

3. 전이성 비소세포폐암

BRAF V600E 변이가 확인된 전이성 비소세포폐암환자의 치료에서 다브라페닙과 병용투여 4. 수술이 불가능하거나 전이성인 고형암

BRAF V600E 변이가 확인된, 수술이 불가능하거나 전이성인, 기존 치료제 이후 진행되었고 현재 이용 가능한 적합한 치료제가 없는, 6세 이상 소아 및 성인 고형암(결장직장암 제외) 환자의 치료에서 다브라페닙과 병용 투여

- 용법·용량
- 이 약은 항암제 사용경험이 있는 자격이 있는 의사에 의해 투여되어야 하며, 투여받기 전에 환자들은 검증된 시험법을 통하여 BRAF V600E 또는 V600K 변이를 확인받아야 한다. 임상시험 시 사용한 진단방법은 '사용상의 주의사항 3. 일반적 주의'를 참고한다. 결장직장암 또는 BRAF 야생형 고형암 환자에게 이 약 단독투여 혹은 이 약과 다브라페닙을 병용투여하면 안된다.
- 이 약을 다브라페닙과 병용할 때, 다브라페닙의 처방정보를 확인한다.
- 권장용량

성인환자에서 이 약의 권장 용량은 단독투여/병용투여 모두 체중과 상관 없이 이 약 2mg 1일 1회 이다.

성인 환자에서 이 약의 권장 용량 감량은 아래 표1에 제시되었다. 이 약 1일 1mg 미만 투여는 권장되지 않는다.

표 1. 성인 환자에서 이 약의 권장 용량 감량

용량 감량 권장 용량

1차 감량	1.5mg 1일 1회 경구투여
2차 감량	lmg 1일 1회 경구투여

이 약 lmg l일 l회 경구투여에 대해 내약성을 나타내지 못하는 경우 투여를 영구 중단한다.

체중이 26kg 이상인 소아환자에서 이 약의 권장 용량은 체중에 기반한다 (표2. 참조). 체중이 26kg 미만의 환자에 대한 권장용량은 확립되지 않았다.

표 2. 소아 환자에서 체중 기반의 권장 용량

체중	권장 용량
26 - 37kg	lmg 1일 1회 경구투여
38 - 50kg	1.5mg 1일 1회 경구투여
51kg 이상	2mg 1일 1회 경구투여

소아 환자에서 이 약의 권장 용량 감량은 아래 표3에 제시되었다.

표3. 소아 환자에서의 권장 용량 감량

용량 감량	권장 용량		
	lmg 1일 1회 경구투여	1.5mg 1일 1회 경구투여	2mg 1일 1회 경구투여
1차 감량	0.5mg 1일 1회 경구투여	lmg 1일 1회 경구투여	1.5mg 1일 1회 경구투여
2차 감량	-	0.5mg 1일 1회 경구투여	lmg 1일 1회 경구투여
2차 간량 용량에 내양성을 나타내지 모하는 경우 투여를 영구 준다하다			

2차 삼량 용량에 내약성을 나타내지 못하는 경우 투여들 영구

● 투여 기간

질환이 진행되거나 허용할 수 없는 독성이 나타나지 않는 한 투여를 계속한다. 흑색종 보조요법의 경우 투여 기간은 최대 1년으로 제한된다.

● 복용을 잊었을 경우

복용하는 것을 잊은 경우, 다음 투약 때까지 12시간 이내이면 복용해서는 안된다. 환자가 트라메티닙을 복용 후 구토한 경우, 재복용하지 말고 다음 투약 시점에 복용한다.

● 복용 방법

식사 최소 1시간 전 또는 식사 최소 2시간 후에 물 한 잔과 함께 복용한다. 다브라페닙과 병용 투여시에는, 이 약 1일 1회 용량을 매일 같은 시간에 복용하며, 다브라페닙의 오전 투여 또는 오후 투여 시에 함께 복용한다.

● 용량 조절

이상반응을 관리하기 위해 투여중지 (interruption), 용량감소, 투여중단 (discontinuation)이 필요할 수 있다 (표 1, 표 3 및 표 4 참조).

이상반응에 따른 용량조절은 표4에 제시되어 있다. 환자의 이상반응이 효과적으로 관리되는 경우, 감량 때와 동일한 용량 단계에 따라 용량을 다시 증가시키는 것을 고려할 수 있다. 이 약은 1일 2mg을 초과하여 복용해서는 안된다.

새로운 원발 피부 악성종양: 용량조절이 필요하지 않다.

새로운 원발 비-피부 악성종양: 용량조절이 필요하지 않다. 다브라페닙과 병용 투여하는 경우에는, RAS 변이 양성인 비-피부 악성종양을 일으킨 환자에게는 다브라페닙의 투여를 영구 중단한다.

표 4. 이상반응에 따른 이 약의 용량 조절

이상반응ª	이 향 _p
열성 약물반응	
●38℃~40℃의 발열(재발의 경우 첫 증상 시)	발열이 해소될 때까지 이 약의 투여를 중지한다. 그 다음 동일하거나 더 낮은 용량으로 이 약의 투여를 재개한다.
●40℃를 넘는 발열 ●경직, 저혈압, 탈수 또는 신부전의 합병증을 동반한 발열	●발열이 해소될 때까지 이 약의 투여를 중지한다. 그 다음 더 낮은 용량으로 이 약의 투여를 재개한다. 또는 ●이 약의 투여를 영구 중단한다.
피부	
●불내성의 2등급 피부독성 ●3 또는 4등급 피부독성	이 약의 투여를 3주까지 중지한다. ●개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. ●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.
심장	
●무증상, 좌심실박출률(LVEF)이 기저치 대비 10% 이상 절대 감소하고 투여 전 대비의료기관의 정상하한치(LLN) 미만	이 약의 투여를 4주까지 중지한다. ●LVEF가 정상치까지 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. ●LVEF가 정상치까지 개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.
●유증상, 울혈성 심부전 ●LVEF가 기저치 대비 20% 이상 절대 감소하고 의료기관의 LLN 미만	이 약의 투여를 영구 중단한다.
정맥 혈전색전증	
●단순(uncomplicated) 심부정맥혈전증 또는 폐색전증	이 약의 투여를 3주까지 중지한다. ●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. ●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.
●생명을 위협하는 폐색전증	이 약의 투여를 영구 중단한다.
눈 독성	
●2~3등급의 망막색소상피박리(RPED)	이 약의 투여를 3주까지 중지한다. ●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. ●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.
●망막정맥폐쇄	이 약의 투여를 영구 중단한다.
●포도막염 및 홍채염	이 약의 용량은 조절하지 않는다.
폐	

●간질성 폐질환/폐염증	이 약의 투여를 영구 중단한다.	
기타		
●불내성의 2등급 이상반응 ●어떤 것이든 3등급의 이상반응	이 약의 투여를 3주까지 중지한다. ●0~1등급으로 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. ●개선되지 않으면 투여를 영구 중단한다.	
●4등급의 이상반응이 처음 발생한 경우	●이상반응이 0~1등급으로 개선될 때까지 이 약의 투여를 중지한다. 그 다음 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다. 또는 ●투여를 영구 중단한다.	
●어떤 것이든 4등급의 이상반응이 재발한 경우	이 약의 투여를 영구 중단한다.	

- a: 이상반응에 대한 공통용어 기준(Common Terminology Criteria for Adverse Events)에 따름
- b: 이 약의 권장 용량 감량은 표 1, 3을 참조
- * 다브라페닙과 병용하는 경우 다브라페닙에 대한 허가사항 전문을 참조한다.

발열 관리: 환자의 체온이 38℃ 이상인 경우에는 이 약(병용요법일 때는 이 약과 다브라페닙)의 투여를 중지한다. 재발한 경우에는 발열의 첫 증상 시에 치료를 중지할 수 있다. 이부프로펜 혹은 아세트아미노펜(파라세타몰)과 같은 해열제로 치료가 시작되어야 한다. 해열제가 충분하지 않다면 경구용 부신피질스테로이드(corticosteroid)의 투여를 고려한다. 환자의 감염 징후 및 증상을 평가해야 한다 (사용상 주의사항 3.7)항 참조). 최소 24시간동안 증상이 없을 때, 아래에 따라 이 약(병용요법의 경우 이 약과 다브라페닙)의 투여를 재개한다.

- (1) 동일한 용량으로 재개
- (2) 또는, 발열이 반복되거나 탈수, 저혈압, 신부전 등을 포함한 다른 중증의 증상과 동반될 때, 표1, 3, 4에 따른 한 단계 감량한 용량으로 재개
- 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

이 약의 주성분 및 첨가제에 대해 과민반응이 있는 자

2. 이상반응

- 안전성 프로파일 요약
- 1) 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종

임상시험은 광범위하게 다양한 조건에서 실시되므로, 특정 약의 임상시험에서 관찰되는 이상반응 발생률은 다른 약의 임상시험에서의 이상반응 발생률과 직접 비교될 수는 없으며, 실제 임상에서 관찰되는 비율을 반영하지 않을 수 있다. '3. 일반적주의'항 및 아래에 기술된 자료는 이 약을 단독 투여 했을 때와 다브라페닙과 병용 투여했을 때의 이 약의 노출을 반영한다.

이 약 단독 투여:

단독 투여 약물로서 이 약에 대해서는 임상시험(MEK114267, MEK113583, MEK111054)에서 329명의 BRAF V600 변이 양성인 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종 환자를 평가하였는데, 이 중 107명(33%)은 6개월 이상 약물에 노출되었고 30명(9%)는 1년 이상 노출되었다. 이 중 211명이 공개 무작위배정 활성-대조시험인 MEK114267에서 연구되었다. 가장 흔한 이상반응(≥20%)는 발진, 설사, 피로, 말초 부종, 오심, 여드름양 피부염이었다. 임상시험에서 설사와 발진은 보조요법으로 적절하게 관리되었다.

이 약과 다브라페닙 병용 투여:

다브라페닙과 병용 투여했을 때의 이 약의 안전성은 약 2mg 1일 1회 요법을 다브라페닙 150mg 1일 2회 요법과 병용하여 투여 받은 BRAF V600 변이 양성인 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종 환자를 대상으로 한 두 3상 임상시험에서 평가되었다. 이 약과 다브라페닙의 병용 투여에서 가장 흔한 이상반응(≥20%)은 발열, 피로, 오심, 두통, 오한, 설사, 발진, 관절통, 고혈압, 구토, 말초 부종, 기침이었다.

수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 환자에 대한 임상시험에서의 이상반응 요약 표: 아래 표 1, 2 각각 수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 환자에서 이 약 단독 투여 또는 다브라페닙과 병용 투여 시 임상시험에서 보고된 이상반응이 MedDRA의 기관 분류별로 제시되어 있다. 각 기관계분류 안에서는 이상반응은 빈도순으로 정렬되어 있다(가장 빈번한 것부터). 빈도의 분류는 다음과 같다(CIOMS III); 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100, <1/10), 흔하지 않게(≥1/1,000, <1/100), 드물게(≥1/10,000, <1/1,000), 매우 드물게(<1/10,000) 표 1. 수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 - 이 약 단독 투여 시의 이상반응

이상반응	빈도 분류 통합 안전성 자료 N=329	
감염 및 침습		
모낭염, 손발톱주위염, 봉와직염, 농포성발진	흔하게	
혈액 및 림프계 이상		
빈혈	흔하게	
면역계 이상		
과민반응 ¹⁾	흔하게	
대사 및 영양 이상		
탈수	흔하게	
눈 이상		
시야흐림, 안와주위 부종, 시각 장애, 안구건조	흔하게	
맥락망막병증, 망막정맥폐색, 유두부종, 망막박리	흔하지 않게	

신경계 이상		
어지러움	흔하게	
미각이상	흔하지 않게	
심장 이상		
좌심실부전, 박출율 감소, 서맥	흔하게	
심부전	흔하지 않게	
혈관 이상		
고혈압, 출혈 ²⁾	매우 흔하게	
림프부종	흔하게	
호흡계, 흉부, 종격 이상		
기침, 호흡곤란	매우 흔하게	
비출혈, 폐의 염증	흔하게	
간질성 폐 질환	흔하지 않게	
위장관계 이상		
설사, 오심, 구토, 변비, 복통, 입마름	매우 흔하게	
구내염	흔하게	
위장관 천공, 대장염	흔하지 않게	
피부 및 피하조직 이상		
발진, 여드름양 피부염, 피부 건조, 가려움, 탈모	매우 흔하게	
튼 피부, 홍반, 손발바닥 홍반성 감각이상 증후군, 피부균열	흔하게	
근골격계 및 결합조직 이상		
횡문근 융해증	흔하지 않게	
혈중 크레아틴포스포키나제 상승	흔하게	
일반 이상		
피로, 말초 부종, 발열	매우 흔하게	

안면 부종, 점막 염증, 무기력	흔하게
검사실 소견	
아스파르트산 아미노 전이 효소 (AST) 증가, 알라닌 아미노 전이 효소 (ALT) 증가, 혈중 알칼리포스파타제 상승	흔하게

1) 발열, 발진, 간기능검사치 상승, 시각 장애 등의 증상으로 표현될 수 있다.
2) 대부분의 출혈은 경증이었다. 주요 부위 또는 장기에 발생한 증상을 동반한 출혈, 그리고 치명적인 두 개내 출혈로 정의된 주요 이벤트가 보고되었다.

표2는 무작위배정 이중눈가림 3상 임상시험인 MEK115306 (N=209)에서 이 약을 다브라페닙과 병용 투여하였을 때의 이상반응과, MEK115306(N=209) 시험 및 무작위배정 공개라벨 3상 임상시험인 MEK116513(N=350)의 통합 안전성 자료에서의 이상반응을 보여준다.

표2. 수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 - 이 약과 다브라페닙과 병용 투여 시의 이상반응

표2. 수술이 물가능하거나 전이성 흑색송 - 이 약과 다브라페닙과 병용 투여 시의 이상반응 					
	빈도 분류				
이상반응	MEK115306(COMBI-d) N=209	MEK115306(COMBI-d)+ MEK116513(COMBI-v) 통합 안전성 자료 N=559			
감염 및 침습					
요로감염증	매우 흔하게	흔하게			
비인두염	매우 흔하게	매우 흔하게			
봉와직염, 모낭염, 손발톱주위염, 농포성발진	흔하게	흔하게			
양성, 악성 및 분류되지 않은 종양(낭 및 폴립	포함)				
피부의 편평세포암, 상피내 편평세포암(보웬병), 각화극세포종을 포함한 편평세포암, 피부유두종을 포함한 유두종, 지루 각화증	흔하게	흔하게			
연성섬유종(쥐젖)	흔하게	흔하지 않게			
새로운 원발 흑색종	흔하지 않게	흔하지 않게			
혈액 및 림프계 이상	혈액 및 림프계 이상				
호중구감소증	매우 흔하게	흔하게			
빈혈, 혈소판감소증, 백혈구감소증	흔하게	흔하게			
면역계 이상					

흔하지 않게	흔하지 않게
매우 흔하게	매우 흔하게
흔하게	흔하게
매우 흔하게	매우 흔하게
흔하게	흔하게
흔하지 않게	흔하지 않게
흔하게	흔하게
보고되지 않음	흔하지 않게
매우 흔하게	매우 흔하게
흔하게	흔하게
흔하지 않게	흔하게
매우 흔하게	매우 흔하게
흔하게	흔하게
흔하지 않게	흔하지 않게
보고되지 않음	흔하지 않게
매우 흔하게	매우 흔하게
혼하게	흔하게
흔하지 않게	흔하지 않게
	매우 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 보고되지 않음 매우 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하지 않게 대우 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게 흔하게

위장관 천공	보고되지 않음	흔하지 않게		
피부 및 피하조직 이상				
피부건조, 가려움, 발진	매우 흔하게	매우 흔하게		
여드름양 피부염	매우 흔하게	흔하게		
홍반, 광선각화증, 식은땀, 과다각화증, 탈모, 손발바닥 홍반성 감각이상 증후군, 피부 병변, 다한증, 피부균열, 지방층염, 광과민성 ²⁾	흔하게	흔하게		
근골격계 및 결합조직 이상				
관절통, 근육통, 사지통증	매우 흔하게	매우 흔하게		
근경련, 혈중 크레아틴포스포키나제 상승	흔하게	흔하게		
횡문근융해	보고되지 않음	흔하지 않게		
신장 이상				
신부전	흔하지 않게	흔하게		
신염	흔하지 않게	흔하지 않게		
급성 신부전	보고되지 않음	흔하지 않게		
전신 이상 및 투여부위 상태				
피로, 말초 부종, 발열, 오한, 무기력	매우 흔하게	매우 흔하게		
점막 염증, 독감 유사 증후군, 안면 부종	흔하게	흔하게		
검사				
알라닌 아미노 전이 효소 (ALT) 증가, 아스파르트산 아미노 전이 효소 (AST) 증가	매우 흔하게	매우 흔하게		
혈중 알칼리포스파타제 상승, 감마 글루타밀전달효소 상승	흔하게	흔하게		

¹⁾ 대부분의 출혈은 경증이었다. 주요 부위 또는 장기에 발생한 증상을 동반한 출혈, 그리고 치명적인 두개내 출혈로 정의된 주요 이벤트가 보고되었다. ²⁾ 광과민성은 시판 후 조사에서도 보고되었다. COMBI-d 및 COMBI-v 임상시험에서 보고된 모든 사례는 1등급이었고, 용량 조절이 필요하지 않았다.

뇌 전이가 있는 전이성 흑색종 환자

BRF117277/DRB436B2204 (COMBI-MB) 임상시험에서 관찰된 뇌 전이가 있는 전이성 흑색종 환자의 안전성 프로파일은 수술이 불가능하거나 전이성인 흑색종 환자가 이 약과 다브라페닙 병용 투여 시 관찰된 안전성 프로파일과 일관성을 보인다.

- 2) 흑색종 보조요법
- 이 약과 다브라페닙 병용 투여:
- 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 했을 때의 안전성은 BRAF V600E 또는 V600K 변이 양성인 Ⅲ기 흑색종의 완전 절제 수술 후 보조요법에서 두가지 위약과 비교한 무작위배정, 이중맹검된 3상 임상연구 자료(COMBI-AD)를 기반으로 하고 있다.
- 보고된 가장 빈번하게(≥ 20%) 발생한 이상반응은 발열, 피로, 오심, 두통, 발진, 오한, 설사, 구토, 관절통, 근육통이었다.
- 아래 표 3에 BRF115532(COMBI-AD) 임상시험에서 이 약과 다브라페닙 병용 투여 시임상시험에서 10% 이상 빈도로 보고된 전체 등급의 이상반응 또는 2% 이상 빈도로 보고된 3, 4등급이거나 임상적으로 유의한 이상반응이 제시 되어있다.
- 이상반응은 MedDRA 기관계분류에 따라 표시하였다. 각 기관계 분류 내에서 이상반응은 빈도순으로, 즉 가장 빈번한 반응이 제일 먼저 오도록 나열하였다. 빈도의 분류는 다음과 같다(CIOMS III); 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100, <1/10), 흔하지 않게(≥1/1,000, <1/100), 드물게(≥1/10,000, <1/1,000), 매우 드물게(<1/10,000)
- 표 3. 흑색종 보조 치료 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용 시의 이상반응 및 위약의 이상반응

이상반응	이 약과 다브 시 N=435	라페닙 병용	위약 N=432		빈도 분류 (병용군에서 모든 등급)
1020	모든 등급 3/4등급 % 모든 등급 3/4	3/4등급 %	모든 등급)		
감염 및 침습					
비인두염 ¹⁾	12	<1	12	NR	매우 흔하게
혈액 및 림프계 이상					
호중구감소증 ²⁾	10	5	<1	NR	매우 흔하게
대사 및 영양 이상					
식욕감퇴	11	<1	6	NR	매우 흔하게
신경계 이상	신경계 이상				
두통 ³⁾	39	1	24	NR	매우 흔하게
어지럼증4)	11	<1	10	NR	매우 흔하게
눈 이상					
포도막염	1	<1	<1	NR	흔하게

- - 맥락망막병증 ⁵⁾	1	<1	<1	NR	흔하게		
망막박리 ⁶⁾	1	<1	<1	NR	흔하게		
혈관 이상	혈관 이상						
출혈 ⁷⁾	15	<1	4	<1	매우 흔하게		
고혈압 ⁸⁾	11	6	8	2	매우 흔하게		
호흡계, 흉부, 종격 이상							
기침 ⁹⁾	17	NR	8	NR	매우 흔하게		
위장관계 이상							
오심	40	<1	20	NR	매우 흔하게		
설사	33	<1	15	<1	매우 흔하게		
구토	28	<1	10	NR	매우 흔하게		
복통 ¹⁰⁾	16	<1	11	<1	매우 흔하게		
변비	12	NR	6	NR	매우 흔하게		
피부 및 피하조직 이상							
발진 ¹¹⁾	37	<1	16	<1	매우 흔하게		
피부건조 ¹²⁾	14	NR	9	NR	매우 흔하게		
여드름양 피부염	12	<1	2	NR	매우 흔하게		
홍반 ¹³⁾	12	NR	3	NR	매우 흔하게		
소양감 ¹⁴⁾	11	<1	10	NR	매우 흔하게		
손발바닥 홍반성 감각이상 증후군	6	<1	1	<1	흔하게		
근골격계 및 결합조직 이상							
관절통	28	<1	14	NR	매우 흔하게		
근육통 ¹⁵⁾	20	<1	14	NR	매우 흔하게		
사지통증	14	<1	9	NR	매우 흔하게		
근경련 ¹⁶⁾	11	NR	4	NR	매우 흔하게		

횡문근융해	<1	<1	NR	NR	흔하지 않게	
신장 이상	신장 이상					
신부전	<1	NR	NR	NR	흔하지 않게	
전신 이상 및 투여부위	상태					
발열 ¹⁷⁾	63	5	11	<1	매우 흔하게	
피로 ¹⁸⁾	59	5	37	<1	매우 흔하게	
오한	37	1	4	NR	매우 흔하게	
말초 부종 ¹⁹⁾	16	<1	6	NR	매우 흔하게	
독감 유사 증후군	15	<1	7	NR	매우 흔하게	
검사						
알라닌 아미노 전이 효소 (ALT) 증가 ²⁰⁾	17	4	2	<1	매우 흔하게	
아스파르트산 아미노 전이 효소 (AST) 증가 ²¹⁾	16	4	2	<1	매우 흔하게	
혈중 알칼리포스파타제 상승	7	<1	<1	<1	흔하게	
분출분률 감소	5	NR	2	<1	흔하게	

- 1) 비인두염은 인후염을 포함한다.
- 2) 호충구감소증은 열성 호충구감소증을 포함하며, 감소된 호중구수는 호중구감소증의 기준을 충족한다.
 3) 두통은 긴장성 두통을 포함한다.

- 4 어지럼증은 현기증을 포함한다. 5 맥락망막병증은 맥락망막 장애를 포함한다. 6 망막 박리는 황반 망막 색소 상피의 박리와 망막 색소 상피의 박리를 포함한다.
- 7) 출혈은 수백 가지의 출혈 발생 건을 포괄적으로 포함한다.
 8) 고혈압은 고혈압성 위기를 포함한다.
 9) 기침은 습한 기침을 포함한다.
 10) 복통은 상복부 및 하복부 통증을 포함한다.
 11) 바지 이 바그기바지 지시바지 호바바지 구지바지 소약성

- 100 복통은 상복부 및 하복부 통증을 포함한다.
 111 발진은 반구진발진, 전신발진, 홍반발진, 구진발진, 소양성 발진, 결절성 발진, 수포발진과고름물집 발진을 포함한다.
 120 건조한 피부는 건조증과 건피증을 포함한다.
 131 홍반은 전신성 홍반을 포함한다.
 141 가려움은 전신가려움과 생식기 가려움을 포함한다.
 152 근육통은 근골격계 통증과 근골격계 가슴통증을 포함한다.
 153 근경련은 근골격계 경직을 포함한다.
 164 근경련은 구골격계 경직을 포함한다.
 175 발열은 초고열을 포함한다.
 186 교리는 무기력 및 권태가은 포함하다.

- 18) 피로는 무기력 및 권태감을 포함한다. 말초 부종은 말초 부기를 포함한다.
- 20) 일라닌 아미노 전이 효소 증가는 간 효소 증가, 간 기능 증가, 간 기능 이상 및 아미노전이효소혈증을 포함한다.
- 아스파르트산 아미노 전이 효소 증가는 간 효소 증가, 간 기능 증가, 간 기능 이상 및

고아미노전이효소혈증을 포함한다. NR: 보고되지 않음

- 3) 전이성 비소세포폐암
- 이 약과 다브라페닙 병용 투여:
- 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 했을 때의 안전성은 비무작위 배정된 공개라벨 2상 임상연구 자료를 기초로 하고 있다. 보고된 가장 빈번하게(≥20%) 발생한 이상반응은 발열, 오심, 구토, 설사, 식욕감퇴, 무력, 피부 건조, 말초 부종, 오한, 기침, 피로, 발진, 그리고 호흡 곤란이었다.
- 아래 표 4에 비소세포폐암 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용 투여 시 임상시험에서 10% 이상 빈도로 보고된 전체 등급의 이상반응 또는 2% 이상 빈도로 보고된 3, 4등급이거나 임상적으로 유의한 이상반응이 제시되어 있다.
- 이상반응은 MedDRA 기관계분류에 따라 표시하였다. 각 기관계 분류 내에서 이상반응은 빈도순으로, 즉 가장 빈번한 반응이 제일 먼저 오도록 나열하였다.
- 빈도의 분류는 다음과 같다(CIOMS III); 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100, <1/10), 흔하지 않게 (≥1/1,000, <1/100), 드물게(≥1/10,000, <1/1,000), 매우 드물게(<1/10,000)
- 표 4. 전이성 비소세포폐암 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용 시의 이상반응

이상반응	이 약과 다브라페닙 병용 시 N=93			
1000	전체 등급 %	3/4 등급 %	빈도 분류	
양성, 악성 및 분류되지 않은 종잉	(낭 및 폴립 포함)			
피부의 편평세포암	3	2	흔하게	
혈액 및 림프계 이상				
호중구감소증 ¹⁾	15	8	매우 흔하게	
백혈구감소증	6	2	흔하게	
대사 및 영양 이상				
저나트륨혈증	14	9	매우 흔하게	
탈수	8	3	흔하게	
눈 이상	눈 이상			
망막/망막색소상피 박리	2	NR	흔하게	
신경계 이상				
두통	16	NR	매우 흔하게	

어지럼증	14	NR	매우 흔하게		
심장 장애					
박출율 감소	9	4	흔하게		
혈관 이상					
출혈 ²⁾	26	3	매우 흔하게		
저혈압	15	2	매우 흔하게		
고혈압	8	6	흔하게		
폐색전증	4	2	흔하게		
위장관계 이상					
오심	46	NR	매우 흔하게		
구토	37	3	매우 흔하게		
설사	33	2	매우 흔하게		
식욕 감퇴	28	NR	매우 흔하게		
변비	16	NR	매우 흔하게		
급성 췌장염	1	NR	흔하게		
피부 및 피하조직 이상					
홍반	10	NR	매우 흔하게		
피부건조	32	1	매우 흔하게		
발진 ³⁾	31	3	매우 흔하게		
가려움 ⁴⁾	15	2	매우 흔하게		
과다각화증 ⁵⁾	13	1	매우 흔하게		
근골격계 및 결합조직 이상	근골격계 및 결합조직 이상				
근육연축	10	NR	매우 흔하게		
관절통	16	NR	매우 흔하게		
근육통	13	NR	매우 흔하게		

신장 및 비뇨계 이상				
신부전	3	1	흔하게	
요세관간질신장염	2	2	흔하게	
전신 이상 및 투여부위 상태				
발열	55	5	매우 흔하게	
무기력 ⁶⁾	47	6	매우 흔하게	
부종 ⁷⁾	35	NR	매우 흔하게	
오한	24	1	매우 흔하게	
검사				
혈중 알칼리포스파타제 상승	12	NR	매우 흔하게	
아스파르트산 아미노 전이 효소 (AST) 증가	11	2	매우 흔하게	
알라닌 아미노 전이 효소 (ALT) 증가	10	4	매우 흔하게	

¹⁾ 호중구감소증은 호중구 감소증과 호중구수 감소를 포함한다. 호중구수 감소는 호중구감소증 사례에 적합했다.

4) 수술이 불가능하거나 전이성인 고형암

(1) 성인

- 이 약과 다브라페닙 병용

BRAF V600E 변이가 확인된, 성인 암 환자를 대상으로 한 다중코호트, 다기관, 비무작위 배정, 공개 라벨 임상시험에서 이 약과 다브라페닙의 추가 안전성을 평가하였다(BRF117019 연구). 이 연구에 총 206명의 환자들이 참여하였고 그 중 36명이 ATC(Anaplastic thyroid carcinoma, 역형성 갑상 선암) 코호트에 등록되었으며 105명은 특정 고형암 코호트에 등록되었고 65명은 다른 악성 종양이 었다. 환자들은 질병이 진행되거나 허용되지 않는 독성이 나타날때까지 다브라페닙 150mg을 1일 2회 및 이 약 2mg을 1일 1회 경구 투여했다.

206명의 환자들 중에서 101명 (49%)의 환자는 이 약에 1년 이상 노출되었고 103명 (50%)의 환자는 다브라페닙에 1년 이상 노출되었다. 연령의 중간값은 60세(18-89세 범위)였으며

²⁾ 출혈은 객혈, 혈종, 코피, 자반, 혈뇨, 지주막하 출혈, 위장관 출혈, 방광출혈, 타박상, 혈변, 주사부위 출혈, 흑색변, 폐출혈, 후복막출혈을 포함한다.
3) 발진은 발진, 전신발진, 구진발진, 황반발진, 반구진발진, 고름물집 발진을 포함한다.

[&]quot;발신은 발신, 선신발신, 누신발신, 동반발신, 반누신발신, 고급물십 발신을 5 4 가려움은 가려움, 전신가려움, 눈가려움을 포함한다. 5 과다각화증은 과다각화증, 광선각화증, 지루각화증, 모공각화증을 포함한다. 6 무기력은 피로, 권태감도 역시 포함한다. 7 부종은 전신부종, 말초부종을 포함한다. NR: 보고된 바 없음

56%는 남성, 79%는 백인이었다. 베이스라인에서 34%의 환자가 ECOG 수행도 0 이었으며, 60%의 환자가 ECOG 수행도 1이었다.

모든 코호트에서, 연구약과의 관계와 상관없이 93명(45.1%)의 환자에서 중대한 이상반응이 발생했다. 가장 흔하게 보고된(5명 이상의 환자) 중대한 이상반응은 발열(23명, 11.2%), 폐렴(13명, 6.3%), 요로 감염(8명, 3.9%), 구토(7명, 3.4%) 및 패혈증(5명, 2.4%)이었다.

모든 코호트에서, 28명(13.6%)의 환자에서 이상반응에 의한 영구적인 치료중단이 발생했다. (다브라페닙 또는 트라메티닙): 오십(3명, 1.5%), 호흡 곤란, 박출률 감소, 두통, 흉막 삼출, 폐렴, 발열, 패혈증(각 2명, 1.0%). 모든 다른 이상반응은 1명(0.5%)에서 발생하였다.

모든 코호트에서, 116명(56.3%)의 환자에서 이상반응에 의한 투여 중지가 발생했다. 투여 중지를 야기한 가장 흔하게 보고된 이상반응(5% 이상)은 발열(48명, 23.3%)이었으며, 오한(20명, 9.7%), 오심(12명, 5.8%) 순이었다.

모든 코호트에서, 91명(44.2%)의 환자에서 이상반응에 의한 용량 감량이 발생했다. 용량 감량을 야기한 가장 흔하게 보고된 이상반응은 발열(38명, 18.4%)이었으며, 오한(17명, 8.3%), 피로(10명, 4.9%) 순이었다.

표5. 연구 BRF117019에서 이 약과 다브라페닙으로 치료받은 성인 환자에서의 이상반응(≥20%)

이상반응	이 약 + 다브라페닙 (n=206)			
이 3 단 등	모든 등급 n (%)	3/4 등급 n (%)		
모든 이상반응	201(97.6)	122(59.2)		
전신 장애 및 투여	부위 병태			
발열	113(54.9)	10(4.9)		
피로	87(42.2)	10(4.9)		
오한	62(30.1)	1(0.5)		
말초 부종	44(21.4)	0		
각종 위장관 장애				
오심	86(41.7)	4(1.9)		
변비	58(28.2)	0		
구토	58(28.2)	4(1.9)		
설사	54(26.2)	6(2.9)		
각종 신경계 장애				
두통	66(32.0)	3(1.5)		
호흡기, 흉곽 및 종격 장애				
기침	56(27.2)	0		
피부 및 피하 조직 장애				

발진	52(25.2)	2(1.0)
임상 검사		
아 스 파 르 트 산 아미노 전이 효소 증가	50(24.3)	8(3.9)
혈액 및 림프계 장아	}	
빈혈	49(23.8)	13(6.3)
대사 및 영양 장애		
고혈당증	46(22.3)	9(4.4)
근골격 및 결합 조직	l 장애	
관절통	48(23.3)	1(0.5)
근육통	45(21.8)	1(0.5)

(2) 소아

- 이 약과 다브라페닙 병용 투여

이 약과 다브라페닙 병용투여에서의 안전성은 두 임상시험 (G2201과 X2101)에서 BRAF V600E 변이 양성의 진행성 고형암이 있는 171명의 소아 환자에 대해서 연구되었고, 이 중 4명(2.3%)이 1세이상 2세 미만, 39명(22.8%)이 2세 이상 6세 미만, 54명 (31.6%)이 6세 이상 12세 미만이었으며 74명(43.3%)이 12세 이상 18세 미만이었다.

소아 인구에서의 전반적인 안전성 프로파일은 성인에서 관찰된 것과 유사했다. 가장 빈번하게 보고된 약물이상반응(≥20%)은 발열, 발진, 두통, 구토, 건성 피부, 피로, 설사, 출혈, 중성구 감소증, 오심, 여드름양 피부염, 복통, 기침이었다.

15.2%의 빈도(매우 흔하게)로 체중증가의 약물이상반응이 소아 안전성 풀에서 확인되었다. 171명 중 51명(29.8%)의 환자가 베이스라인 대비 2 이상의 BMI- 연령-백분위 분류였다.

성인 환자에 비해 소아 환자에서 더 높은 빈도로 발생하는 약물이상반응은 중성구 감소증, 여드름양 피부염, 손발톱 주위염, 빈혈, 백혈구 감소증 (매우 흔하게), 서맥, 전신 탈락 피부염, 과민성, 췌장염(흔하게) 였다.

표7. 소아 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용 투여시 가장 빈번한(≥2%) 3/4등급 약물 이상반응

	이 약과 다브라페닙 병용 N=171
약물이상반응	3/4 등급
	n (%)
중성구 감소증 ¹	25 (15)
발열	15 (9)
알라닌 아미노 전이 효소 증가 ²	10 (6)
아스파르트산 아미노 전이 효소 증가	6 (4)
체중 증가	7 (4)

<u>-</u> 두통	5 (3)
구토	5 (3)
저혈압	4 (2)
발진 ⁴	4 (2)
혈액 알칼리 인산 분해 효소 증가	4 (2)

- 중성구 감소증은 중성구 감소증과 중성구 수 감소, 발열성 중성구 감소증을 포함한다.
- 2. ALT는 알라닌 아미노 전이 효소 증가 및 아미노 전이 효소 증가를 포함한다.
- 3. AST는 아스파르트산 아미노 전이 효소 증가 및 아미노 전이 효소 증가를 포함한다.
- 4. 발진은 발진, 반상-구진 발진, 농포성 발진, 홍반성 발진, 구진 발진, 반상 발진을 포함한다.
- 통합 안전성 군(흑색종, 흑색종 보조요법, 비소세포폐암 통합)에서 이 약과 다브라페닙 병용 투여 시 보고된 이상반응(N=1,076)

심장 이상: 심근염(빈도: 알 수 없음)

피부 및 피하조직 이상: 스티븐스-존슨 증후군, 호산구 증가 및 전신 증상을 동반한 약물반응, 전신박탈피부염(빈도: 알 수 없음)

- 시판 후 경험 및 풀링된 임상시험에서의 이상반응:
- 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 시 자발 보고를 포함한 시판 후 경험으로부터 다음의 이상반응이 확인되었다. 시판 후 이상반응은 불분명한 크기의 집단에서 보고 되었기 때문에 빈도를 항상 정확하게 예측하는 것은 가능하지 않다. 해당하는 경우, 이상반응의 빈도는 적응증 전반의 풀링된 임상시험에서 계산된다. 이상반응은 MedDRA 기관계 분류에 따라나열되었다. 각 기관계 내에서는 이상반응의 중증도가 감소하는 순서로 표시되었다. 표8. 시판 후 경험 및 적응증 전반의 풀링된 임상시험에서의 이상반응

이상반응	빈도 분류							
면역계 이상								
유육종증(Sarcoidosis)	흔하지 않게							
혈관 이상								
정맥혈전색전증 ¹⁾	흔하게							
¹⁾ 정맥혈전색전증은 폐색전증, 심부정맥혈전증, 색전증 및 정맥혈전증을 포함한다.								

3. 일반적 주의

결장직장암 또는 BRAF 야생형 고형암 환자에게 이 약 단독투여 혹은 이 약과 다브라페닙을 병용투여하면 안된다(용법용량 참조).

BRAF 변이 결장직장암에서, EGFR-매개 MAPK 경로 재활성화의 유도는 BRAF 억제제에 대한 내재 내성의 기전으로 확인되었다.

이 약 치료 시작 전에 BRAF V600E 또는 V600K 변이-양성 종양 상태를 확인해야 한다. 흑색종 임상시험에서는 BRAF V600E 또는 V600K 변이를 확인하기 위해, THXID BRAF kit를 이용하였다. 비소세포폐암 임상시험에서는 BRAF V600E 변이를 확인하기 위해, 중앙 검사로

Oncomine Universal Dx Test를 이용하였다. 고형암 임상시험에서는 BRAF V600E 변이를 확인하기 위해, THxID BRAF kit를 이용하였다.

- 이 약을 다브라페닙과 병용하여 사용하기 전에 다브라페닙에 대한 처방정보 전문을 검토해야 한다. 다브라페닙을 단일 약물로 사용하는 경우의 다음의 중대한 이상반응은 이약을 다브라페닙과 병용하여 사용할 때에도 나타날 수 있으나, 이 약에 대한 처방정보 전문에는 기술되어 있지 않다:
- 정상형 BRAF 흑색종 환자에서의 종양 촉진
- 포도당-6-인산염 탈수소효소(glucose-6-phosphate dehydrogenase) 결핍환자에서의 용혈성 빈혈

BRAF V600E 또는 V600K 변이 양성인 Ⅲ기 흑색종의 완전 절제 수술 후 보조요법에서 이약과 다브라페닙을 병용 투여 했을 때의 유익성은 무재발 생존기간(RFS)를 근거로평가되었으며, 전체 생존(OS)에 대한 임상적 유의성에 대해서는 아직 보고되지 않았다.

- 1) 새로운 원발성 악성종양
- 이 약을 다브라페닙과 병용 투여할 때와 다브라페닙을 단독 투여할 때, 피부성 및 비-피부성의 새로운 원발성 악성종양이 발생할 수 있다.

피부 악성종양

임상시험 COMBI-d에서 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자에서 기저세포암의 발생률은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서 3.3%(7/209명)이었으며 다브라페닙을 단독 투여 받은 환자에서는 6%(13/211명)이었다. 기저세포암이 처음 진단되기까지의 시간의 중앙값은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자에서 153일, 다브라페닙을 단독 투여 받은 환자에서 132일이었다.

각화극세포종을 포함한 피부 편평세포암은, 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 3%에서 발생하였고, 다브라페닙을 단독 투여 받은 환자의 10%에서 발생하였다. 피부 편평세포암이 처음 진단되기까지의 시간의 중앙값은 병용 투여군에서 219일, 다브라페닙단독 투여군에서 60일이었다.

흑색종 보조요법에 대한 3상 임상시험(COMBI-AD)에서, 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자의 1%(6/435명)에서, 그리고 위약군의 1%(5/432명)에서 피부 편평세포암이 보고되었다. 병용군에서 피부편평세포암의 첫 발생 시점의 중앙값은 약 18주였다.

새로운 원발성 흑색종은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 0.5%(1/209명)에서 발생하였고, 다브라페닙 단독 투여 환자의 1.9%(4/211명)에서 발생하였다.

흑색종 보조요법에 대한 3상 임상시험(COMBI-AD)에서 이 약과 다브레페닙을 병용 투여한 환자의 1% 미만(1/435명)에서, 그리고 위약군의 1%(6/432명)에서 새로운 원발성 흑색종이 보고되었다. 병용군에서 피부 편평세포암의 첫 발생 시점의 중앙값은 약 18주였다.

비소세포폐암 환자에 대한 임상시험 BRF113928에서, 피부 편평세포암은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 3.2%(3/93명)에서 발생하였고, 처음 발병하기까지의 초기 시간은 25일, 3.5개월, 12.3개월이었다.

이 약과 다브라페닙의 병용 투여 시에는, 투여를 시작하기 전과 치료 중, 그리고 병용 투여 중단 이후 6개월까지 치료 중 매 2개월마다 피부과 평가를 수행해야 한다. 피부 편평세포암

증례는 피부과 절제(excision)로 관리되어야 하며, 환자에게 새로운 병소가 나타나는 경우 즉시 의사에게 알리도록 주지시켜야 한다. 새로운 원발성 피부 악성종양을 일으킨 환자에 대해서 이 약의 용량 조절은 권장되지 않는다.

비-피부 악성종양

작용기전에 기초할 때, 다브라페닙은 변이나 다른 기전을 통해 RAS를 활성화시켜 악성종양의 생장과 발생을 촉진시킬 수도 있다. 임상시험 COMBI-d에서 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자에서 비-피부 악성종양의 발생률은 1.4%(3/209명)이었으며 다브라페닙을 단독 투여 받은 환자에서는 2.8%(6/211명)이었다. 흑색종 보조요법에 대한 3상 임상시험(COMBI-AD)에서, 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자의 1%(5/435명)에서, 그리고 위약군의 1%(3/432명)에서 비-피부 이차 악성종양 또는 재발 악성종양이 보고되었다. 임상시험 BRF113928에서 비-피부 악성종양은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 1.1%(1/93명)에서 발생하였다. 치료 시작 전 환자들은 구강 점막 및 림프절 촉진 등 최소한의 육안 검사 및 흉부/복부 CT(Computerised Tomography) 스캔으로 두경부 검사를 받아야 한다. 치료 중 환자들은 임상적으로 적절하게 모니터링 되어야 하며, 이는 매 3개월의 두경부 검사 및 매 6개월의 흉부/복부 CT 스캔을 포함할 수 있다. 항문 검사 및 골반 검사(여성에 해당)는 치료 전 및 치료 종료 시 또는 임상적으로 필요하다고 판단되는 경우 권장된다. 일반 혈액검사(complete blood cell counts)는 임상적으로 지시된 대로 수행되어야 한다. 비-피부 이차/재발 악성종양에 대한 모니터링은 이 약 중단 이후 6개월 동안 또는 다른 항암 치료를 시작할 때까지 지속되어야 한다. 다브라페닙과 병용 투여하는 경우, 비-피부 악성종양을 일으킨 환자에서 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다. RAS 변이 양성인 비-피부 악성종양을 일으킨 환자에게는 다브라페닙 투여를 영구 중단한다.

2) 출혈

이 약을 다브라페닙과 병용하여 투여하거나 단독 투여할 때 주요 부위나 기관에서의 유증상 출혈로 정의되는 대출혈을 포함한 출혈이 나타날 수 있다.

임상시험 COMBI-d에서 이 약을 다브라페닙과 병용 투여했을 때 출혈 증례의 발생률과 강도가 증가하였다: 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서는 19%(40/209명)이었고, 이에 비해 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 15%(32/211명)이었다.

위장출혈의 발생률은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서는 6%(12/209명)이었고, 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 2.8%(6/211명)이었다. 치명적 두개내 출혈은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 수술 불가능하거나 전이성 흑색종 환자의 임상시험

COMBI-d에서 1.4%(3/209명) 발생하였고, 임상시험COMBI-v에서 〈1%(3/350명) 발생하였다. 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 발생하지 않았다. 흑색종 보조요법에 대한 3상임상시험에서 발생한 출혈 증례 중 치명적인 증례는 없었다. 출혈 증상이 나타난 환자는즉시 진료를 받아야한다. 임상시험 BRF113928에서, 치명적인 출혈은 이 약을 다브라페닙과병용 투여 받은 환자의 2.2%(2/93명)에서 발생하였다; 이 증례들은 복막후 출혈, 지주막하출혈이었다.

모든 4등급의 출혈 증례와 개선되지 않는 3등급의 출혈 증례에 대해서는 이 약의 투여를

영구적으로 중단하고 다브라페닙을 병용 투여한 경우 다브라페닙의 투여도 영구 중단해야 한다. 3등급의 출혈에 대해서는 이 약의 투여를 3주까지 중지하고, 개선되면 더 낮은 용량으로 투여를 재개한다.

- 3) 정맥혈전색전증(VTE)
- 이 약의 단독 투여 및 다브라페닙과 병용 투여 시 심부정맥혈전증(DVT) 및 폐색전증(PE)을 포함하는 정맥혈전색전증(VTE)이 발생할 수 있다. 정맥혈전색전증의 증상이 발생하면 즉시 의료 관리를 받아야 한다.

임상시험 COMBI-d에서 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 시 심부정맥혈전증(DVT)과 폐색전증(PE)의 발생률이 증가하였는데, 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서는 2.8%(6/209명)이었던데 비해 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 0.9%(2/211명)였다. 임상시험 BRF113928에서, DVT와 PE는 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 4.3%(4/93명)에서 발생하였다. 생명을 위협하는 폐색전증에 대해서는 이 약과 다브라페닙투여를 영구 중단한다. 단순 심부정맥혈전증과 폐색전증에 대해서는 이 약의 투여를 3주까지 중지하고, 개선되면 더 낮은 용량으로 이 약의 투여를 재개할 수 있다. 다브라페닙의 용량은 조절하지 않는다(용법용량 참조).

- 4) 심근증
- 이 약을 단독 투여하거나 다브라페닙과 병용 투여 시 심부전을 포함한 심근증이 발생할 수 있다.
- 임상시험 METRIC에서 심근증(심부전, 좌심실 기능부전, 또는 좌심실박출률[LVEF] 감소로 정의됨)이 이 약을 투여 받은 환자의 7%(14/211명)에서 발생하였고, 이 임상시험에서 화학요법으로 치료한 환자에서는 심근증이 발생하지 않았다. 이 약을 투여 받은 환자에서 심근증이 발병하기까지의 초기 시간 중앙값은 63일(범위: 16~156일)이었고, 이 약 투여 1개월 이내에 심근증이 확인된 환자는 14명 중 5명이었다. 심근증의 발생으로 인해 이 약을 용량 감량(7/211명) 및/또는 투여 중단(4/211명)하였고, 심근증은 14명 중 10명(71%)에서 회복되었다.
- 이 임상시험에 참여한 환자의 11%에서 심근증(LVEF가 기저치 대비 10% 이상 절대 감소하고 의료기관의 정상하한치 미만으로 감소한 경우) 증거가 나타났으며, 5%에서는 LVEF가 기저치 대비 20% 이상 절대 감소하고 의료기관의 정상하한치 미만으로 감소하였다.
- 임상시험 COMBI-d에서 심근증은 (LVEF가 기저치 대비 10% 이상 절대 감소하고 의료기관의 정상하한치 미만으로 감소한 경우) 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 환자의 6%(12/206명)에서 발생하였고 다브라페닙을 단독 투여한 환자의 2.9%(6/207명)에서 발생하였다. 이 약을 투여 받은 환자에서 심근증이 발병하기까지의 초기 시간 중앙값은 246일 (범위: 28~747일)이었고, 이 약 투여 1개월 이내에 심근증이 확인된 환자는 12명 중 2명이었다. 심근증의 발생으로 인해 이 약을 용량 감량(2.4%) 및/또는 투여 중지(4.4%)하였고, 심근증은 12명 중 10명에서 회복되었다.
- 임상시험 COMBI-AD에서 심근증은 (LVEF가 기저치 대비 10% 이상 감소하고, 의료기관의 정상하한치 미만으로 감소한 경우) 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자의 3%에서

발생하였고, 이는 이 약의 투여 중지(0.2%), 용량 감량(1.6%) 및 일시 중단(2.1%)를 초래하였다. 심근증은 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자 14명 중 12명에서 회복되었다.

임상시험 BRF113928에서 기저에서 LVEF를 기록하기 위하여 모든 환자들이 심장초음파검사를 받아야 했고, 6주차, 15주차 및 그 이후 매 9주마다 일련의 심장초음파검사를 받았다. 심근증은 (LVEF가 기저치 대비 10% 이상 절대 감소하고 의료기관의 정상하한치 미만으로 감소한 경우) 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 9%(8/93명)에서 발생하였다. 처음 발병하기까지의 초기 시간의 중앙값은 6.7개월 (1.4개월~14.1개월)이었다. 심근증으로 이 약 투여의 일시중단 또는 영구 중단을 초래한 경우는 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 각각 3.2%와 2.2%였다. 심근증이 발생한 환자 8명 중 4명이 회복되었다.

이 약을 단독 투여 또는 다브라페닙과 병용 투여를 시작하기 전과 투여 시작 1개월 후, 그리고 이후 치료과정 중 2~3개월 간격으로 심장초음파 또는 MUGA(multigated acquisition) 스캔으로 LVEF를 평가해야 한다. 절대 LVEF 값이 치료 전 값으로부터 10% 감소하고 정상하한 미만인 경우에는, 이 약의 투여를 4주까지 중지한다. 유증상 심근증이 있거나 지속적인 무증상 좌심실 기능부전이 4주 이내에 회복되지 않는 경우에는 이 약의 투여를 영구 중단하고 다브라페닙 투여는 중지해야 한다. 심장기능이 회복되면 다브라페닙을 동일 용량으로 투여를 재개한다(용법용량 참조).

5) 눈 독성

망막정맥폐쇄(RVO)

이 약으로 수행한 모든 임상시험에서 망막정맥폐쇄 발생률은 0.2%(4/1,749명)이었다. 망막정맥폐쇄는 황반부종, 시기능 감소, 혈관신생, 및 녹내장으로 이어질 수 있다. 환자가 시력상실이나 다른 시각장애를 보고한 경우에는 바로(24시간 이내에) 안과적 평가를 수행해야 한다. 망막정맥폐쇄 기록이 있는 환자에게는 이 약의 투여를 영구 중단한다. 이약을 다브라페닙과 병용하여 투여하는 경우에는 다브라페닙 용량은 조절하지 않는다(용법용량 참조).

망막색소상피박리(RPED)

망막색소상피박리는 이 약을 단독 투여하거나 다브라페닙과 병용 투여할 때 발생할 수 있다. 망막박리는 양측성이고 다초점성으로, 망막의 황반중심부위 또는 망막의 어느 부위에서나 발생할 수 있다. 임상시험 METRIC 및 임상시험 COMBI-d에서 무증상의 망막색소상피박리를 진단할 수 있는 정기적인 모니터링은 수행되지 않았으므로 이러한 관찰에 대한 구체적인 발병률은 알려지지 않았다.

임상시험 METRIC에서 치료 전과 치료기간 동안 일정한 간격으로 망막평가를 포함한 안과검사를 수행하였다.

임상시험 METRIC에서는, 이 약을 투여한 1명의 피험자(0.5%)가 망막색소상피박리를 일으켰고 화학요법을 투여 받은 환자에서는 망막색소상피박리 증례가 확인되지 않았다. 이약으로 수행한 모든 임상시험에 걸쳐 망막색소상피박리 발생률은 0.8%(14/1,749명)이었다. 망막색소상피박리는 시력 감소를 일으켰는데, 이 약 투여를 중지한 후 중앙값인

11.5일(범위: 3~71일) 후에 회복되었다. 그러나 시각 간섭 단층촬영(OCT) 상의 이상은 적어도 몇몇 증례에서 한 달 이상 지속되었다.

언제든지 환자가 시력장애를 보고하면 안과적 평가를 하고 가능한 경우 기저치와 비교한다. 망막색소상피박리가 진단되면 이 약의 투여를 중지한다. 3주 이내에 안과적 평가를 다시하여 망막색소상피박리가 회복된 것으로 기록된 경우에는 더 낮은 용량으로 이 약의투여를 재개한다. 3주 후에도 개선이 없는 경우에는 이 약의 투여를 중단한다. 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 경우 다브라페닙의 용량은 조절하지 않는다(용법용량 참조). 포도막염 및 홍채염

포도막염과 홍채염은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여할 때와 다브라페닙을 단독 투여할 때 발생할 수 있다.

포도막염은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자의 2%(9/559명)에서 발생하였다. 임상시험에서 사용된 대증요법에는 스테로이드와 산동 점안제가 포함되었다. 포도막염의 시각적 징후 및 증상(예: 시력 변화, 눈부심, 눈 통증) 여부에 대해 환자를 모니터링한다. 홍채염이 진단된 경우에는 포도막염/홍채염이 0~1등급으로 개선될 때까지 6주까지 다브라페닙 투여를 중지한다. 만일 개선되지 않으면 다브라페닙 투여를 영구 중단한다. 이 약을 다브라페닙과 병용 투여하는 경우 이 약의 용량은 조절하지 않는다(용법용량 참조). 6) 간질성 폐질환

이 약을 단독 투여한 임상시험에서(N=329) 환자의 2%에서 간질성 폐질환 또는 폐염증이 발생하였다. 임상시험 METRIC에서는 이 약을 투여한 환자의 2.4%(5/211명)에서 간질성 폐질환 또는 폐염증이 발생하였고, 5명의 환자 모두 입원을 요하였다. 간질성 폐질환 또는 폐염증이 최초 나타나기까지의 시간 중앙값은 160일이었다(범위: 60~172일). 임상시험 COMBI-d에서는, 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 환자의 1.0%(2/209명)에서 폐의 염증이 발생하였고 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 발생하지 않았다. 임상시험 BRF113928에서, 이 약을 다브라페닙과 병용 투여 받은 환자의 2.2%(2/93명)에서 폐의 염증이 발생하였다.

새로운 또는 진행성 폐증상과 기침, 호흡곤란, 저산소증, 흉막삼출 또는 침윤을 나타내는 환자는 임상 조사를 하는 동안 이 약의 투여를 중지한다. 투약과 관련된 간질성 폐질환 또는 폐염증으로 진단된 환자에게는 이 약의 투여를 영구 중단한다. 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 경우 다브라페닙의 용량은 조절하지 않는다(용법용량 참조).

7) 발열

이 약을 단독 투여 및 다브라페닙과 병용 투여한 임상시험에서 발열이 보고되었다. 발열의 빈도와 중증도는 다브라페닙과 병용투여 시에 단독 투여시보다 상승했다.

수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 환자에 대한 3상 임상시험에서 발열의 빈도와 중증도는 다브라페닙과 병용 투여 시에 다브라페닙 단독 투여 시 보다 상승했다(병용 투여: 57%(119/209명, 3등급: 7%), 다브라페닙 단독 투여: 33%(69/211명, 3등급: 2%).

흑색종 보조요법에 대한 3상 임상시험(COMBI-AD)에서, 발열의 빈도와 중증도는 병용투여군이 위약군에서보다 더 높았다 (병용 투여: 67% (292/435명), 3,4등급: 6% 대비 위약군: 15% (66/432명), 3등급 <1%).

이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 수술이 불가능하거나 전이성 흑색종 환자에서 발열이 발생하였고, 첫 발열의 발현의 약 절반이 치료의 첫 달에 발생하였다. 병용 투여환자의 약 1/3이 3회 이상의 발열 반응을 경험했다. 발열은 급성 신부전으로 발전할 수 있는 중증 경직, 탈수, 저혈압을 동반할 수 있다. 중증 열성 반응이 나타나는 동안과 발생 이후에 혈청 크레아티닌과 기타 신기능 지표를 모니터링 해야 한다. 중증 비감염성 열성 반응 환자들은 투여 중지 및/또는 용량 감량과 지지요법에 잘 반응하였다.

환자의 체온이 38℃ 이상인 경우에는 이 약(병용요법일 때는 이 약과 다브라페닙)의 투여를 중지한다. 재발한 경우에는 발열의 첫 증상 시에 치료를 중지할 수 있다. 이부프로펜 또는 아세트아미노펜(파라세타몰)과 같은 해열제로 치료가 시작되어야 한다. 해열제가 충분하지 않다면 경구용 부신피질스테로이드(corticosteroid)의 투여를 고려한다. 환자의 감염 징후 및 증상을 평가해야 한다. 발열이 해소되면 치료를 재개할 수 있다. 다른 중증의 징후 또는 증상을 동반한 발열의 경우 발열이 해소되고 임상적으로 적절한 경우 한 단계 감량한 용량으로 재개할 수 있다(용법용량 참조).

8) 피부 독성

발진

임상시험에서 이 약을 단독 투여 받는 환자의 60%, 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 받는 환자의 24%에서 발진이 관찰되었다. 대부분의 증례는 1등급 또는 2등급이였으며, 용량 중단 또는 용량 감량이 필요하지 않았다.

중증 피부이상반응(SCAR)

이 약과 다브라페닙을 병용 투여하는 동안 스티븐스-존슨 증후군을 포함하는 중증 피부이상반응(SCAR)과 호산구 증가 및 전신 증상을 동반한 약물반응(DRESS)으로 생명을 위협하거나 치명적일 수 있는 증례가 보고되었다. 치료를 시작하기 전에 환자에게 징후와 증상에 대해 알려주고 피부 반응을 면밀히 모니터링 해야한다. SCAR를 암시하는 징후와 증상이 나타나면 이 약 및 다브라페닙의 투여를 중단하여야 한다.

임상시험 METRIC에서 가장 흔한 피부 독성은 발진, 여드름모양 피부염 발진, 손발바닥 홍반성감각장애 증후군, 및 홍반이었으며, 어떠한 피부 독성이든 전체적인 발생률은 이약을 투여한 환자에서 87%이고 화학요법을 투여한 환자에서 13%이었다. 중증의 피부 독성은 이약을 투여한 환자의 12%에서 일어났다. 입원을 요하는 피부 독성은 이약을 투여한 환자의 6%에서 발생하였는데, 가장 흔한 사유는 정맥투여용 항생제 사용을 요하는 피부의 2차 감염이거나 2차 감염이 없는 중증 피부 독성이었다. 이에 비해, 화학요법을 받은 환자에서는 중증 피부 독성이나 피부감염으로 인해 입원을 요한 경우가 없었다. 이약을 투여한 환자에서 피부 독성이 처음 발현되기까지의 시간 중앙값은 15일(범위: 1~221일)이었고 피부 독성이 회복되기까지의 시간 중앙값은 48일(범위: 1~282일)이었다. 피부 독성을 나타낸 피험자의 12%에서는 이약의 용량 감량이 필요하였고 1%에서는 이약의 영구 중단을 요하였다.

임상시험 COMBI-d에서는 어떠한 피부 독성이든 발생률이 이 약을 다브라페닙과 병용투여한 환자(55%)와 다브라페닙을 단독 투여한 환자(55%)에서 유사하였다. 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서 처음 피부 독성이 발생하기까지의 시간 중앙값은

57일(범위: 1일~663일)이었고 피부 독성이 회복되기까지의 시간 중앙값은 36일(범위: 1일~732일)이었다. 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자 중에서 중증의 피부 독성이 나타난 환자는 없었다. 피부 독성으로 인해 이 약 및 다브라페닙을 병용 투여한 환자의 5%에서 이 약의 용량감량이 필요했으며, 피부독성으로 인하여 이 약의 영구 중단을 요한 환자는 없었다.

이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 임상시험들(N=559)에서, 중증의 피부 독성은 0.7%(4/559명)의 환자에게서 발생하였다.

견딜 수 없거나 중증의 피부 독성이 나타나면 이 약의 투여를 중지하고 다브라페닙을 병용투여한 경우에는 다브라페닙의 투여도 중지한다. 3주 이내에 피부 독성이 개선되거나회복된 환자에게는 더 낮은 용량으로 이 약과 다브라페닙의 투여를 재개할 수도 있다(용법용량 참조).

9) 고혈당증

고혈당증은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여할 때와 다브라페닙을 단독 투여할 때 발생할 수 있다. 인슐린 또는 경구용 혈당강하제의 용량증량이나 투여 시작을 요한 고혈당증은 다브라페닙을 단독 투여하거나 이 약과 병용 투여할 때 발생하였다(다브라페닙에 대한 처방정보 전문 참조).

임상시험 COMBI-d에서 당뇨병의 병력이 있던 환자 중 더 집중적인 혈당강하요법을 필요로한 환자의 비율은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자군에서 27%(4/15명), 다브라페닙을 단독 투여한 환자군에서 13%(2/16명)였다. 실험실 수치에 기초한 고혈당발생률은 이 약을 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서 3등급 5%(11/208명), 4등급 0.5%(1/208명)였던데 비해, 다브라페닙을 단독 투여한 환자에서는 3등급은 4.3%(9/209명)이었고 4등급은 관찰되지 않았다.

기존에 당뇨병이나 고혈당증이 있는 환자에 대해서는 이 약을 다브라페닙과 병용 투여하는 동안 혈청 포도당 수치가 임상적으로 적절한지 모니터링한다. 중증의 고혈당 증상이 있는 경우에는 보고하도록 환자에게 조언한다.

10) 배태아 독성

작용기전에 기초할 때, 이 약은 임부에게 투여 시 태아에게 해를 입힐 수 있다(임부, 수유부, 가임 여성 및 남성에 대한 투여 참조).

11) 횡문근융해증

트라메티닙을 복용 중인 환자들에서 횡문근융해증이 보고되었다. 일부 증례들에서 환자들은 트라메티닙을 지속할 수 있었다. 보다 중증인 증례들에서는 입원, 트라메티닙의 일시 중단 또는 영구적 중단이 필요하였다. 횡문근융해증의 증후 및 증상은 지시된대로 적절한 임상적 평가와 치료가 보장되어야 한다.

12) 대장염 및 위장관 천공

이 약을 단독 투여 또는 다브라페닙과 병용 투여한 환자에서 치명적 결과를 포함한 대장염 및 위장관 천공이 보고되었다. 게실염, 위장관으로의 전이, 위장관 천공의 위험이 알려진 약물과의 병용 투여를 포함하여, 위장관 천공의 위험 요소가 있는 환자에게 이 약의 단독투여 시 또는 다브라페닙과 병용 투여 시 주의해야 한다. 대장염과 위장관 천공의 증상이

나타난 환자는 즉시 진료를 받아야 한다.

- 13) 좌심실 박출률 감소 / 좌심실 기능부전
- 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자에게서 좌심실박출률 (LVEF) 감소가 보고되었다. 추가정보를 위해서 다브라페닙의 제품정보를 참고한다. 다브라페닙과 병용 투여할 때 이 약의 용량 조절이 필요하지 않다.

14) 간의 이상사례

이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 임상시험에서 간의 이상사례가 보고되었다. 이 약과 다브라페닙을 병용 투여하는 환자에게 치료 개시 이후 6개월간 매 4주마다 간기능 검사를 하는 것이 권고된다. 이후 간기능 검사는 임상적 필요에 의해 지속할 수 있다. 추가 정보를 위해서 다브라페닙의 제품정보를 참고한다.

15) 유육종증(Sarcoidosis)

트라메티닙과 함께 다브라페닙으로 치료받은 환자에서 유육종증 사례들이 보고되었으며 주로 피부, 폐, 눈, 림프절에서 나타났다. 대부분의 사례에서 다브라페닙 및 트라메티닙 치료는 유지되었다. 유육종증으로 진단되는 경우, 적절한 치료를 고려해야 한다. 유육종증을 질환의 진행으로 오해하지 않는 것이 중요하다.

16) 혈구 탐식성 림프 조직구증 (HLH)

시판 후 경험에서, 이 약과 다브라페닙을 병용 투여한 환자에서 HLH가 관찰되었다. 만약 HLH가 의심되는 경우 치료는 중지되어야 한다. HLH로 확인된 경우, 치료를 중단하고 HLH에 대한 적절한 관리가 시작되어야 한다.

4. 상호작용

이 약으로 사람 P450(CYP) 효소에 의해 매개되는 트라메티닙과의 약물상호작용을 평가한 공식 임상시험은 수행되지 않았다.

1) 다브라페닙

트라메티닙 2mg 1일 1회와 다브라페닙 150mg 1일 2회를 병용 투여했을 때 다브라페닙의 Cmax는 16%, AUC는 23% 증가하였다. 트라메티닙과 다브라페닙이 병용 투여 되었을 때, population PK 분석 시 트라메티닙의 AUC가 12% 감소하였으며 그에 따라 트라메티닙의 생체이용률이 약간 감소하였다. 트라메티닙과 다브라페닙의 Cmax 및 AUC 변화는 임상적 연관성이 없다. 다브라페닙의 약물 상호작용 가능성에 대한 상세 내용은 다브라페닙 허가사항 전문을 참조한다. CYP3A4 또는 CYP2C8의 강한 저해제나 강한 유도제와 함께 다브라페닙을 동시 투여하는 것을 피해야 한다. CYP3A4 또는 CYP2C8의 강한 저해제나 강한 유도제와의 동시 투여가 불가피한 경우에는, 강한 저해제를 복용할 때는 이상반응에 대해, 강한 유도제를 복용할 때는 유효성 소실에 대해 환자를 면밀하게 모니터링 해야한다. CYP3A4, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 또는 CYP2B6에 감수성이 있는 기질인 약물과 다브라페닙을 동시 투여하면 이들 약물의 유효성이 소실될 수 있다. 이들 약물과의 사용이불가피한 경우에는 이들 약물을 대체하거나 유효성 소실 여부에 대해 환자를 모니터링해야한다.

2) 트라메티닙에 대한 다른 의약품의 영향

트라메티닙은 대부분이 가수분해 효소로 매개된 탈아세틸화를 거쳐 대사 되므로,

트라메티닙의 약동학이 대사 상호작용을 통해 다른 의약품에 의해 영향을 받을 가능성은 낮다. 이러한 가수분해 효소를 통한 약물-약물간의 상호작용은 배제될 수 없으며 트라메티닙에 대한 노출에 영향을 미칠 수 있다.

3) 다른 의약품에 대한 트라메티닙의 영향

생체 외(in vitro) 및 생체 내(in vivo) 자료에 기초할 때, 트라메티닙이 CYP 효소나 수송체와의 상호작용을 통해 다른 의약품의 약동학에 유의한 영향을 미칠 가능성은 낮다. 트라메티닙이 장에서 BCRP 기질(예, 피타바스타틴)의 일시적 억제를 야기할 수 있지만, 이는 이러한 약물과 트라메티닙 사이에 시간 간격을 두고 (2시간 간격) 투여함으로써 최소화될 수 있다.

5. 임부, 수유부, 가임 여성 및 남성에 대한 투여

1) 임부

위험성 요약: 이 약은 임부에게 투여 시 태아에게 위해를 입힐 수 있다. 이 약이 임부에 사용된 적절하고 잘 조절된 연구는 없다. 동물(토끼, 랫드)에서의 생식 독성 연구에서 이약은 모체 독성 및 발달 독성을 유발함이 입증되었다. 사람의 최대 권장 용량인 1일 1회 2mg의 약 0.3배 및 1.8 배 농도에 노출된 랫드에서 태자 체중 감소와 착상 후 소실 증가가 관찰되었다. 사람의 최대 권장 용량인 1일 1회 2mg의 약 0.09배 및 0.3 배 농도에 노출된 토끼에서 태자 체중 감소 및 골형성 변이 발생률, 착상 후 소실 증가가 관찰되었다. 임신중에 이약을 사용하거나 환자가 이약을 투여하는 동안 임신하게 된 경우에는 환자에게 태아에 대한 잠재적 위험성에 대해 알려야 한다.

동물자료: 생식독성시험에서 랫드와 토끼에게 기관형성기 동안 이 약을 각각 0.125mg/kg/일, 0.31mg/kg/일 용량까지 경구 투여하였다. 랫드에서 0.031mg/kg/일(사람의 권장 용량인 1일 1회 2mg 노출량(AUC)의 약 0.3배) 이상의 용량 투여 시 태자 체중 감소의 발달 독성이 있었다. 0.125mg/kg/일(사람의 권장 용량인 1일 1회 2mg 노출량(AUC)의 약 1.8배) 용량 투여시 모체 독성이 있었고, 착상 후 소실이 증가하였다. 토끼에서 0.039mg/kg/일(사람의 권장 용량인 1일 1회 2mg 노출량(AUC)의 약 0.09배) 이상의 용량 투여시 태자 체중 감소의 발달 독성 및 골형성 변이 발생률이 증가하였다. 0.15mg/kg/일(사람의 권장량인 1일 1회 2mg의 약 0.3배) 용량 투여시 총 임신 소실을 포함한 착상 후 소실이 대조군에 비해증가하였다.

2) 수유부

이 약이 사람의 유즙에 존재하는 지와 수유 중인 영아 또는 모유 생성에 대한 영향은 알려져 있지 않다. 많은 약물이 사람의 유즙에 존재하고 수유 중인 영아에서는 이 약으로 인한 이상반응이 나타날 가능성이 있으므로, 수유부에게 영아에 대한 잠재적 위험성을 알려야 한다. 모체에 대한 약물의 중요성을 고려하여 수유를 중단할지 이 약의 투여를 중단할지 결정해야 한다.

3) 가임 여성

이 약은 임신 중에 투여 되면 태아에게 위해를 일으킬 수 있다. 가임 여성은 치료기간 및 치료중단 후 적어도 16주 동안 효과적인 피임법(임신률이 1% 미만인 방법)을 사용하는 것이 권고된다. 다브라페닙은 경구 또는 그 외 전신 호르몬성 피임제의 효과를 감소시킬 수

있으므로 이 약을 다브라페닙과 병용 투여할 때는 효과적인 대체 피임법을 사용해야 한다. 이 약을 투여하는 동안 임신하게 되거나 임신이 의심되는 경우에는 의료진에게 연락하도록 화자에게 조언한다.

4) 남성

임부, 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 또는 가임 여성인 파트너가 있는 남성 (정관수술 받은 남성 포함)은 이 약의 단독 투여 또는 다브라페닙과 병용 투여할 때와 치료중단 후 적어도 16주 동안은 콘돔을 사용해야 한다.

5) 수태능

여성: 이 약은 여성 환자의 수태능에 손상을 일으킬 수 있다.

남성: 다브라페닙을 투여한 동물에서 정자형성에 대한 영향이 관찰되었다. 남성 환자에게는 정자 생성능 손상(비가역적일 수 있음)의 가능성이 있다고 조언하고, 이 약을 다브라페닙과 병용하여 치료를 시작하기 전에 수태능 및 가족계획에 대한 상담을 받도록 조언한다.

6. 소아에 대한 투여

소아환자(6세 미만)에서는 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되지 않았다. 어린 동물을 대상으로 한 비임상 연구에서 성숙 동물에서 관찰되지 않았던 다브라페닙 이상반응이나타났다.

7. 고령자에 대한 투여

이 약을 단일 약물로서 연구한 임상시험에는 65세 이상의 피험자가 젊은 피험자와 다르게 반응하는지 판단하기에 충분한 수가 포함되지 않았다. 임상시험 METRIC에서 65세 이상의 피험자는 49명(23%), 75세 이상은 9명(4%)이었다

임상시험들 중 다브라페닙과 함께 이 약을 병용 투여 받도록 무작위 배정 된 559명의 환자 중 65세 이상의 피험자는 24%, 75세 이상은 6%가 포함되었다. 이 약과 다브라페닙을 병용 투여 받은 환자군에서 고령자 및 젊은 환자군 간의 유효성에는 차이가 없었지만,

말초부종(26% vs 12%) 및 식욕저하(21% vs 9%)는 고령자군에서 상대적으로 높게 나타났다.

8. 신장애 환자에 대한 투여

신장애가 이 약의 약물동력학에 미치는 영향을 평가한 공식적인 임상시험은 수행된 바 없다. 모집단 약물동력학 분석에 기초할 때 경증 또는 중등도의 신장애 환자에서는 용량을 조절할 것이 권장되지 않는다. 중증 신장애 환자에서의 이 약의 적정 용량은 확립되지 않았다.

9. 간장애 환자에 대한 투여

간장애가 이 약의 약물동력학에 미치는 영향을 평가한 공식적인 임상시험은 수행된 바 없다. 모집단 약물동력학 분석에 기초할 때 경증 간장애 환자에서는 용량을 조절할 것이 권장되지 않는다.

중등도 또는 중증 간장애 환자에서의 트라메티닙의 적정 용량은 확립되지 않았다.

10. 운전 및 기계 조작 능력에 미치는 영향

트라메티닙은 운전 또는 기계 조작 능력에 경미한 영향을 미친다. 판단력, 운동 및 인지

기술을 요하는 작업의 수행 능력을 고려할 때는 반드시 해당 환자의 임상적 상태와 이상 반응 프로파일을 염두에 두어야 한다. 환자가 이러한 활동에 영향을 미칠 수 있는 피로, 어지러움 또는 안과적 문제들에 대한 가능성을 알도록 해야 한다.

11. 과량투여시의 처치

이 약의 과량투여는 보고되지 않았다. 임상시험에서 평가된 이 약의 최고 용량은 4mg 1일 1회 경구 투여한 경우와, 10mg을 연속 이틀간 1일 1회 경구 투여한 다음 3mg을 1일 1회 투여한 것이었다. 이들 두 가지 중 하나로 투여 받은 환자 7명에서, 2건의 망막색소상피박리가 나타나 28%의 발생률을 나타내었다. 이 약은 혈장단백에 잘 결합하기 때문에, 이 약의 과량투여 처치에 있어 투석은 효과적이지 못할 것이다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
- 3) 이 약은 냉장(2~8℃) 보관한다. 빛, 습기로부터 보호하기 위해 원래의 포장용기에 꼭 닫아 보관한다. 방습제(desiccant)를 제거하지 않는다.

13. 전문가를 위한 정보

- 1) 임상시험 정보
- 절제 불가능 또는 전이성 고형암

BRAF V600E 변이 양성 절제 불가능 또는 전이성 고형암 치료를 위한 이 약과 다브라페닙병용요법의 안전성 및 유효성을 연구 BRF117019, NCI-MATCH 및 CTMT212X2101에서 평가해보았으며 COMBI-d, COMBI-v 및 BRF113928의 결과가 뒷받침해주었다. 성인 대상 연구에서 환자들은 이 약 2 mg 1일 1회, 다브라페닙 150 mg 1일 2회 요법을 투여 받았다. 주요 유효성 결과 측정은 RECIST v1.1에 따른 ORR, RANO(Response Assessment in Neuro Oncology)[HGG] 또는 조정된 RANO[LGG] 기준 및 반응 지속기간(DoR)이었다.

① BRF117019 연구 및 NCI-MATCH 연구

연구 BRF117019는 고등급 신경교종(HGG, High-grade Glioma) (n=45), 담도암(BTC) (n=43), 저등급 신경교종(LGG, Low-grade Glioma) (n=13), 소장 선암종(ASI) (n=3), 위장관 기질 종양(GIST) (n=1), 역형성 갑상선암(ATC) (n=36)을 포함하여 BRAF V600E 변이가 있는 선별된 종양이 발병한 성인 환자를 대상으로 한 다중 코호트, 다기관, 비무작위 배정, 라벨 공개 시험이다. BRAF V600E 변이 상태에 대한 현지 평가에 근거하여 환자들이 등록되었다. 중앙 실험실은 105명의 환자 중 93명에서 BRAF 변이를 확인했다.

NCI-MATCH 연구의 H군(EAY131-H)은 BRAF V600E 변이가 있는 환자를 등록시킨 단일군, 라벨 공개 연구이다. 흑색종, 갑상선암 또는 CRC 환자는 제외되었다. 등록을 위한 BRAF V600E 변이 상태는 중앙 또는 지역 실험실 테스트로 결정되었다. 이 연구에는 위장관 종양(n = 14), 폐 종양(n = 7), 부인과 종양 또는 복막 종양(n = 6), CNS 종양(n = 4), 하악의 법랑모세포종(n = 1)이 발병한 성인 환자가 참여했다.

표 9에 표시된 종양 유형을 가진 BRF117019 및 NCI-MATCH에 등록된 167명의 환자 중

베이스라인 특성은 다음과 같았다: 연령 중앙값은 56세였고 32%는 65세 이상; 56%는 여성, 77%는 백인, 17%는 아시아인, 2%가 흑인, 4%가 기타였다. 31%는 ECOG 0, 63%는 ECOG 1, 10%는 ECOG 2를 나타냈다. 167명의 환자 중에서 85%가 이전에 전신 요법을 받았다. 고형암 환자에서의 유효성 결과는 표 9에 요약되어 있다.

표 9. 연구 BRF117019 및 NCI-MATCH H군에서의 독립적 검토에 따른 유효성 결과

종양 유형 ⁸	N	객관	적 반 응률 (ORR)	반응 지속 기간 (DoR)
		%	95% CI	범위 (개월)
역형성 갑상선암	36	53	(35.5, 69.6)	0.9 ^d , 43.0 ^d
담도암 ^b	48	46	(31, 61)	1.8 ^d , 40 ^d
고등급 신경교종 ^c	48	33	(20, 48)	3.9, 44
교모세포종	32	25	(12, 43)	3.9, 27
역형성 다형성 황색 성상세포종	6	67	(22, 96)	6, 43
역형성 별아교세포종	5	20	(0.5, 72)	15
별아교모세포종	2	100	(16, 100)	15, 23 ^d
미분화	1	PR	(2.5, 100)	6
역형성 신경절교종	1	0	NA	NA
역형성 희소돌기 아교세포종	1	0	NA	NA
저등급 신경교종	14	50	(23, 77)	6, 29 ^d
별아교세포종	4	50	(7, 93)	7, 23
신경절교종	4	50	(7, 93)	6, 13
다형성 황색 성상세포종	2	50	(1.3, 99)	6
털모양 별아교세포종	2	0	NA	NA
맥락막총 유두종	1	PR	(2.5, 100)	29 ^d
신경절세포종/신경절교종	1	PR	(2.5, 100)	18 ^d
저등급 장액성 난소암	5	80	(28, 100)	12, 42 ^d
소장 선암종	4	50	(7, 93)	7, 8
췌장 선암종	3	0	NA	NA
혼합 관/선신경내분비 암종	2	0	NA	NA
결장의 신경내분비 암종	2	0	NA	NA
하악골 법랑모세포종	1	PR	(2.5, 100)	30
페의 복합 소세포 편평 암종	1	PR	(2.5, 100)	5
복막의 점액성-유두상 장액성 선암종	1	PR	(2.5, 100)	8
항문의 선암종	1	0	NA	NA
위장관 기질 종양	1	0	NA	NA

약어: PR, 부분 반응.

- a NSCLC (n=6)를 제외함
- ^b DoR 중앙값 9.8 개월 (95% CI: 5.3, 20.4).
- ^c DoR 중앙값 13.6 개월 (95% CI: 5.5, 26.7).
- ^d 오른쪽 검열된 DoR을 나타낸다.

② CTMT212X2101 (X2101) 연구

연구 X2101은 난치성 또는 재발성 고형암이 있는 소아 환자를 대상으로 한 다기관, 라벨 공개, 다중 코호트 연구였다. 파트 C는 BRAF V600E 변이가 있는 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용요법의 용량을 증량하는 단계였다. 파트 D는 BRAF V600E 변이가 있는 LGG 환자에서 이 약과 다브라페닙 병용요법의 코호트 확장 단계였다. 주요 유효성 결과 측정은 RANO 기준에 따라 독립 평가 위원회에서 평가한 ORR이었다.

LGG 환자 34명과 HGG 환자 2명을 포함한 48명의 소아 환자를 대상으로 이 약과 다브라페닙 병용요법의 유효성을 평가해보았다.

파트 C는 이 약과 함께 다브라페닙의 제한된 용량 증량 파트로 이 약은 6세 미만의 대상자에서는 0.032 mg/kg/day로 투여되었고 6세 이상 (최대 성인 용량인 2 mg으로 제한)에서 0.025 mg/kg/day로 투여되었다. 다브라페닙은 연구 A2102에서 결정된 권장 용량의 50%에서 100%까지 증량되었다 (즉, 12세 미만의 대상자에서 2.625 및 5.25 mg/kg/day였고 12세 이상의 대상자에서 2.25 및 4.5 mg/kg/day).

파트 D 확장코호트에서 병용 요법은 아래 용량을 사용했다 (모두 성인 최대 용량 수준인 다브라페닙 150 mg BID 및 이 약 2 mg QD로 제한됨)

- 6세 미만의 대상자: 이 약 0.032 mg/kg QD + 다브라페닙 2.625 mg/kg BID (5.25 mg/kg/day)
- 6세에서 11세의 대상자: 이 약 0.025 mg/kg QD + 다브라페닙 2.625 mg/kg BID (5.25 mg/kg/day)
- 12세에서 17세의 대상자: 이 약 0.025 mg/kg QD + 다브라페닙 2.25 mg/kg BID (4.5 mg/kg/day)

파트 C 및 D에서 BRAF V600E 변이가 있는 LGG 및 HGG 환자의 경우, 연령 중앙값은 10세였고 (범위: 1~17), 50%는 남성, 75%는 백인, 8%는 아시아인, 3%는 흑인이었으며 58%는 Karnofsky/Lansky 수행 상태가 100이었다. 이전의 항암 치료에는 수술 (83%), 외부 빔 방사선 요법 (2.8%) 및 전신 요법 (92%)이 포함되었다. ORR은 25%였다 (95% CI: 12%, 42%). 반응한 9명의 환자중 DoR은 환자의 78%에서는 ≥6 개월, 56%에서는 ≥12 개월, 44%에서는 ≥24 개월이었다.

1.3 허가조건 (변경 항목만 작성)

○ 해당사항 없음

1.4 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.5 사전검토 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.6 검토이력

구 분	품목변경허가	안전성·유효성 관련 자료		
신청일자	2023.03.29.			
보완요청일자	2023.05.30.	2023.05.30.		
보완접수일자	2023.10.13.	2023.10.13.		
최종처리일자	2023.11.15.			

[붙임 1] 안전성·유효성 심사 결과

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식품의약품안전처고시) 제2조제8호 [별표1] II. 자료제출의약품 2. 새로운 효능군 의약품

괴하기기										ス	나료	번호																			
제출자료		7	2		3	3					4	:					5		(6											
7 H	1	-1	, 1	フ	<u>`</u> }	ι	}	1	. 1	-1	1	_1		바		1	. 1	-1	1	. 1	7	8	비 고								
구분										가	니 나	1)	2)	1)	2)	가	나	다	라	마	(1)	(2)	(3)	가	나	다	가 	나			1
제출범위	0	해당 없음	해당 없음	Х	Х	0	Х	Х	Х	Х	Х	Х	Δ	Δ	Δ	0	Δ	Δ	0	Х	0	0									
제출여부	0	해당 없음	해당 없음	Χ	Χ	Χ	Χ	Χ	Χ	Χ	Χ	Х	Х	Χ	Χ	Χ	Χ	Χ	0	Χ	0	0									

면제여부 :

○ 제출자료 목록

- 1. 기원 또는 발견 및 개발 경위에 관한 자료
- 6. 임상시험성적에 관한 자료
- 7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
- 8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품 등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 동 건은 BRAF V600E 변이가 확인된, 수술이 불가능하거나 전이성인, 기존 치료제 이후 진행되었고 현재 이용 가능한 적합한 치료제가 없는, 6세 이상 소아 및 성인 고형암(결장직장암 제외) 환자의 치료에서 트라메티닙과 병용요법으로서 국내 기허가 된 의약품 '라핀라캡슐50밀리그램(다브라페닙메실산염)' 및 '라핀나캡슐75밀리그램 (다브라페닙메실산염)의 새로운 효능·효과, 용법·용량 및 사용상 주의사항 변경허가 신청 건임
- 효력시험자료는 미제출되었으나, 동 규정 제7조제5호나항에 따라 임상시험결과로 갈음함
- "BRAF V600E 변이가 확인된, 수술이 불가능하거나 전이성인, 기존 치료제 이후 진행되었고 현재 이용 가능한 적합한 치료제가 없는, 6세 이상 소아 및 성인 고형암(결장직장암 제외) 환자의 치료에서 다브라페닙과 트라 메티닙의 병용투여"에 대한 치료 효과에 대한 근거 자료로 CTMT212X2101시험과 CDRB436X2201시험을 제출하였음.
- 6세 이상 소아: BRAF V600 돌연변이 신경교종 환자 36명에서 IRC에서 평가한 다브라페닙과 트라메티닙의 병용투여 ORR은 25%, CBR은 88.9%, PFS 중앙값은 36.9개월(36.0, NR)로 나타남. 이는 트라메티닙 단독투여와 비교할 때 ORR(15.4%), CBR(61.5%) 및 PFS(16.4개월)에서 개선을 보임.
- 성인: ATC(역형성 갑상선암), BTC(담도암), ASI(소장의 선암종), LGG(저등급 신경교종), HGG(고등급 신경교종) 의 ORR(독립적 검토자 평가)은 31~67%로 보고되었으며, 반응자 DOR은 32.8~59.3주로 관찰됨(GIST(위장관기 질 종양)은 SD로 평가됨). 대부분 PR로 보고되었고 PFS는 19.7~60.7주로 관찰됨.
- 임상시험에서 확인된 성인 및 소아의 안전성 프로파일은 이전 임상에서 확인된 동 약물의 안전성 프로파일과 전반적으로 유사하였음. 대부분의 환자는 1회 이상 AEs를 보고하였으며, SAEs의 빈도는 기허가된 적응증과 유사하게 관찰됨. 소아에서 가장 높은 빈도로 관찰된 SAE는 발열이었으며, 이는 표준 치료법을 통해 효과적 으로 관리됨
- 제출된 임상시험은 공개, 단일군 임상시험으로 BRAF V600E 돌연변이가 확인되고 더 이상의 치료 옵션이 없는 고형암 환자를 대상으로 진행한 것임. 극소수 특정 유전자 돌연변이 고형암 치료에 대한 미충족의학적 수요 있으며 치료적 유익성이 있다고 판단됨.

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제품명: 매큐셀정(트라메티닙)
- 약리작용 기전
 - 매큐셀(트라메티닙): MEK1 및 MEK2 활성 및 키나제 활동의 알로스테릭 억제제
 - 병용하는 경우 미토겐 활성화 단백질 키나제(MAPK) 경로에서 2개의 순차적인 키나제를 억제하여 더 큰 경로 억제

1.2. 기원 및 개발경위

- BRAF V600 돌연변이 종양(재발성 또는 불응성) 치료제로서의 의학적 요구
- BRAF V600E는 많은 암 중에서 중요한 진단, 예후 및 예측의 바이오 마커
- 1차 치료 환경 또는 불응성/재발성 질환의 환경에서 표준 치료 요법 실패 후 효과적인 치료법 없음

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 흑색종, 비소세포폐암(NSCLC) 및 역형성 갑상선 암(ATC)과 더불어 표적 BRAF 저해제를 기반으로 한 치료는 최근에 2개의 V600 돌연변이 양성 고형 종양에 대해 허가를 얻은 바 있음
- 모든 기타 BRAF V600E 돌연변이의 진행성 고형 종양에는 돌연변이 특이적 FDA 승인된 치료법이 없으며 일 반적으로 분자의 표적 치료법에 대한 이점 없이 표준 치료 요법으로 치료됨.
- 이러한 BRAF V600 돌연변이 암의 대부분은 1차 치료 환경 (예: ATC 및 ASI) 또는 불응성/재발성 질환의 환경 (예: BTC, LGG, HGG, GIST)에서 유효한 치료법이 없음.
- 희귀한 BRAF V600 돌연변이 종양 중 다수는 재발성이거나 불응성의 환경에서 사용할 수 있는 효과적인 치료 옵션이 제한적이거나 전혀 없는 상황임.

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

• 발열, 피부 악성종양, 비-피부 악성종양, 신부전, 포도막염, 췌장염 등

1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

• 희귀의약품 지정 신청 결과 회신(의약품정책과183, 2023.02.20.)

연번	성분명(제형)	대상질환	R 25
179	트라메티닙(정계)	BRAF VGONE 변이가 확인된, 수술이 불가능하거나 전이성인 기존 치료계 이후 진행되었고 현재 이용 가능한 적합한 치료제가 없는, 6세 이상 소아 및 성인 고형암(결장직장암 제외) 환자의 치료에서 다브라페님과 병용 투여	공고예정

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

• 해당 없음

3. 안정성에 관한 자료

• 해당 없음

4. 독성에 관한 자료

• 해당 없음

5. 약리작용에 관한 자료

• '허가규정' 제7조제5호나항에 따라 임상시험결과로 갈음

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

• 허가 당시 제출자료 증명: 제출 (미국)

6.2. 임상시험자료집 개요

• 총 3편 제출

6.3. 생물약제학시험

• 해당 없음

6.4. 임상약리시험

• 해당 없음

6.5. 유효성 및 안전성

6.5.1. 유효성・안전성시험 개요

• 신청 적응증을 입증하는 핵심 임상시험은 총 2편임

6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

[CDRB436X2201 (BRF117019)]

• 다브라페닙과 트라메티닙의 병용 요법에 대한 임상적 유효성 및 안전성을 연구하기 위한 다양한 조직학을 가진 BRAF V600E 돌연변이의 희귀 암을 가진 성인 환자를 대상으로 한 2상, 공개 라벨 시험

단 계		시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과					
[CI	DRB436>	(2201 (BR	F117019)	A Phase II,	open-labe	l, study	in subjects v	with BRAF V600E mutated rare					
can	cancers with several histologies to investigate the clinical efficacy and safety of the combination therapy of												
dab	dabrafenib and trametinib The Rare Oncology Agnostic Research (ROAR) study												
2상	BRF11	선택적인	비무작	BRAF V600E	다브라페	투여	• 유효성	• 유효성					
	7019	희귀	위	돌연변이 양성	십 150mg	중앙값:	-1차: ORR	-ORR: 31~67%					
		BRAF	배정,	종양의 성인	BID	다브라페	-2차: DOR,	-DOR: 32.8~59.3주					
		V600E-변	공개라	환자 206명		닙	PFS, OS	-PFS: 19.7~60.7주					
		이 종양을	벨,	(ATC, BTC,	트라메티	12.5개월,		-OS: 58.9~94.6주					
		가진	다기관	GIST, ASI,	냽 2mg	트라메티	• 안전성						
		대상자에	시험	LGG, HGG,	QD	닙	-안전성 및	• 안전성					

딘겨	 시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
	서 다브라페 닙과 트라메티 닙의 전체 반응률 (ORR)을 결정하기 위함		HCL, MM)		12개월	내약성 등	-모든 코호트에 걸쳐, 201명 (97.6%)은 최소 1건의 AE 경험. 가장 빈번하게 보고된 AE는 발열(54.9%), 피로(41.7%), 구역(40.3%)이었음.

<시험설계>

-비무작위 배정, 공개라벨, 단일군, 다기관 시험

<주요 선정/제외기준>

- -대상자: BRAF V600E 돌연변이 양성 종양의 성인 환자 206명
- -남성 또는 여성, 연령 ≥ 18 세, 동부 협력 종양 그룹 (ECOG) 수행 상태 ≤2, 진행성 질병 및 현지/지역에 사용 가능한 표준 치료 및 치료하는 의사의 판단에 따라 치료 가능한 옵션이 없는 경우; 승인된 현지 실험실 또는 후원자가 지정한 중앙 참조 실험실에 의해 확인된 BRAF V600E 돌연변이 양성인 종양을 가진 경우
- -ATC, BTC, GIST 및 ASI를 가진 대상자는 RECIST 1.1에 따라 최소 1개의 측정 가능한 병변을 가짐 -경구로 투여한 약물을 삼킬 수 있고 유지할 수 있음.
- -BRAF 및/또는 MEK 억제제로 이전에 치료를 받지 않고, 활성 RAS 돌연변이가 확진된 악성 종양의 이력이 없는 경우가 허용됨
- -활성 뇌 전이 (교종 코호트를 제외)가 존재하는 대상자, 증상이 있거나 또는 치료되지 않은 연수막 또는 척수 압박, 간질성 폐 질환 또는 폐렴, 좌심실 박출률 (LVEF)이 정상의 제도적 하한 미만인 심혈관 위험의 병력 또는 그 증거가 있는 대상자 제외

<용법·용량>

-환자는 다브라페닙 캡슐을 150 mg bid, 트라메티닙 정제를 2 mg 1일 1회 용량으로 경구를 지속적인 용량 스케줄로 투여 받음. 용량 감소 또는 중단은 독성이 있는 경우 허용됨

<치료 기간>

-대상자는 허용할 수 없는 독성, 질병의 진행, 동의 철회 또는 사망이 발생할 때까지 치료를 계속 받음

<유효성>

- -1차 유효성 평가는 연구자 평가에 의한 확인된 전체 반응. 확인된 ORR은 해당 분석 모집단에서 총 환자의 수 대비 확인된 반응을 보인 환자의 비율로 계산
- -2차 유효성 평가 변수
- ·CR (완전 반응) 또는 PR (부분적 반응) (확인되기 이전의 첫 번째 반응)의 최초 문서화된 증거부터 문서화된 질병의 진행 또는 임의의 원인으로 인한 사망까지의 시간 (주 단위)으로 정의된 반응 기간(DoR)
- ·첫 번째 투여와 질병의 진행 날짜 또는 임의의 원인으로 인한 사망의 날짜 사이에 간격 (주 단위)으로 정의됨 무 진행 생존 (PFS)
- ·첫 용량부터 임의의 원인으로 인한 사망까지의 시간 (주 단위)로 정의된 전체 생존 (OS)

<안전성>

-AE, 임상실험실 평가, 활력징후 및 ECG 측면 등 안전성 및 내약성 평가

<결론>

- 베이스라인 특성
- -인구학적 특성: 연령 중앙값 60.5세(18-89세) / 남성 56% / 대부분 백인 76%
- -노출 중앙값: 다브라페닙 12.5개월(1-72개월), 트라메티닙 12개월(1-72개월)
- -이전 치료: 1명을 제외한 모든 대상자들이 이전에 적어도 1가지 이상 항암요법을 받았음.
- ·대부분 화학요법 83%, 수술 59%, 방사선요법 46%
- -ECOG 수행 상태는 대상자의 34%가 0,60%는 1,6%는 2.
- -코호트 별 주요 베이스라인 특성은 아래와 같음
- ·ATC 코호트 (n=36): 진단 이후 시간의 중앙 값은 125일 (범위: 14.0에서 4606.0일). 초기 진단 시 우세한 종양 조직학은 대상자의 94%에서 미분화/저분화/역형성의 특성을 보임.
- ·BTC 코호트 (n=43): 진단 이후 시간의 중앙 값은 347일 (범위: 26.0에서 3224.0일). 우세한 종양 조직학은

단	시험	기원모기	r) z) 6)	대상 환자	투여용량	투여	면기하다	결과
계	(번호)	기업국식	니사인	네성 환자	및 방법	기간	न्त्र । जिल्ला	실과

74%의 대상자에서 선암종임.

- ·GIST 코호트 (n=1): 진단 이후 시간의 중앙 값은 325일; 종양 조직학은 잘 분화되지 않은 방추 세포였음.
- ·ASI 코호트 (n=3): 진단 이후 시간의 중앙 값은 595일 (범위: 147 1014일). 종양 조직학은 분화된 선암종이 2명의 대상자에서, 잘 분화된 선암종이 1명의 대상자에서 보였음.
- ·LGG 코호트 (n=13): 진단 이후 시간의 중앙 값은 2536 일 (범위: 45일 9367 일). 우세한 종양 조직학은 신경절교세포종이 4명의 대상자(31%)에서 보였으며 그 다음이 미만성 성상 세포종 및 다형성 황색성상세포종 (2명의 대상자로 각 15%)였음.
- ·HGG 코호트 (n=45): 진단 이후 시간의 중앙 값은 525일 (범위: 59-9548 일). 우세 종양 조직학은 32명의 대상자 (70%)에서 교모 세포종이었고 그 다음으로 역형성 성상 세포종 및 역형성 다형성 황색성상세포종(5명의 대상자, 각 11%) 였음.
- ·HCL 코호트 (n=55): 진단 이후 시간의 중앙 값은 4578 일 (범위: 88-12126 일).
- ·MM 코호트 (n=10): 진단 이후 시간의 중앙 값은 2359 일 (범위: 1107-7540 일). 스크리닝에서 모든 대상자는 증상이 있었고 이 중 40%는 3기였고 대상자의 30%는 각 1기 및 2기였음.

• 유효성

- -역형성 갑상선 암 코호트(ATC)
- ·1차: ITT/평가 가능한 모집단 (n=36): 연구자 평가에 의한 ORR은 56% (95% CI: 38.1%, 72.1%); 및 독립적 검토에 의한 ORR은 53% (95% CI: 35.5%, 69.6%).
- ·2차: 연구자가 평가한 DoR 중앙 값은 62.4 주 (95% CI: 32.1, 189.6). DoR의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 80.0% (95% CI: 55.1, 92.0), 12개월에 50.0% (95% CI: 27.1, 69.2) 그리고 24개월에 43.7% (95% CI: 21.6, 64.0). 독립적 방사선적 검토에 따라, DoR의 중앙 값은 59.1 주 (95% CI: 16.6, 도달하지 않음)였음 연구자가 평가한 PFS 중앙 값은 29.1 주 (95% CI: 20.3, 59.9). PFS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 52.5% (95% CI: 35.1, 67.2), 12개월에 43.2% (95% CI: 26.6, 58.8), 및 24개월에 27.0% (95% CI: 13.2, 42.9)였다. PFS 중앙 값의 독립적 평가는 24.1 주 (95% CI: 16.1, 56.0)였음. 전체 생존에 대한 중앙 값은 62.9 주 (95% CI: 29.6, 100.9)였음. OS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 73.5% (95% CI: 55.2, 85.2), 12개월에 51.7% (95% CI: 33.6, 67.1), 24개월에 31.5% (95% CI: 16.3,

47.9)였음. -담도 암 코호트(BTC)

- ·1차: ITT/평가 가능한 모집단 (n=43): 연구자 평가에 의한 ORR은 53% (95% CI: 37.7%, 68.8%)였고 독립적 검토에 의한 ORR은 47% (95% CI: 31.2%, 62.3%) 였음
- ·2차: 연구자가 평가한 DoR의 중앙 값은 38.9 주 (95% CI: 24.3, 59.4)였음. 연구자가 평가한 DoR에 의한 Kaplan Meier 추정치는 6개월에 68.8% (95% CI: 45.5, 83.8), 12개월에 32.1% (95% CI: 14.4, 51.5), 24개월에 13.8% (95% CI: 3.4%, 31.1%) 였음. 독립적 방사선적 검토에 따라 DoR의 중앙 값은 40.7 주 (95% CI: 20.1, 64.9)였음.

연구자가 평가한 PFS 중앙 값은 39 주 (95% CI: 24.1, 41.0)였음. PFS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 63.3% (95% CI: 46.5, 76.0), 12개월에 29.3% (95% CI: 16.0, 43.9), 24개월에 10.7% (95% CI: 3.4, 22.7)이었다. PFS 중앙 값의 독립적 평가는 32.6 주 (95% CI: 23.6, 56.0)였음.

전체 생존의 중앙 값은 58.9 주 (95% CI: 45.4, 76.6)였음. 32명의 대상자 (74%)는 분석 시점에 사망함. OS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 83.5% (95% CI: 68.5, 91.8), 12개월에 53.9% (95% CI: 37.0, 68.1), 24개월에 28.4% (95% CI: 14.9, 43.4)였음.

-위장 기질 종양 코호트(GIST)

·1차: 이 코호트에 등록된 1명의 대상자는 연구자가 평가한 안정 질환의 최상의 반응을 보였음.

-소장의 선암 코호트(ASI)

- ·1차: 3ITT/평가 가능한 및 BRAF V600E/평가 가능한 모집단 (1차 분석 코호트) 모두에서 3명의 ASI 대상자에서 연구자 평가에 기반한 관찰된 ORR은 67% (95% CI: 9.4%, 99.2%)였음.
- · 2차: 연구자가 평가한 DoR 중앙 값은 2명의 반응자에 기반했을 때 33.4 주 (95% CI: 도달하지 않음, 도달하지 않음)였고 그 중 1명은 나중에 진행됨. 독립적인 방사선적 검토에 따르면 DoR 중앙 값은 2명의 반응자에 기반할 때 32.8 주(95% CI: 32.1, 33.4)였고 두 명 다 후에 진행을 경험함. 연구자가 평가한 PFS 중앙 값은 질병의 진행이 있는 1명의 대상자와 중도 절단된 2명의 대상자를 기반으로 41.3 주 (95% CI: 도달하지 않음, 도달하지 않음)였음. PFS 중앙 값의 독립적 평가는 40.1 주 (95% CI: 4.1, 41.3)였음.

전체 생존의 중앙 값은 94.6 주 (95% CI: 14.9, 154.7)였음. 모든 3명의 대상자는 데이터 마감일 시점 사망함. 6, 12, 24 개월에 OS의 Kaplan-Meier 추정치는 각 66.7% (95% CI: 5.4, 94.5), 66.7% (95% CI: 5.4, 94.5) 및 33.3% (95% CI: 0.9, 77.4) 였음.

-저 등급 (WHO G1/G2) 신경 교종 코호트(LGG)

·1차: ITT/평가 가능한 모집단 (n=13): 1차 분석 코호트에서 연구자 및 연구자 평가 모두에 기반한 ORR은

단게	시험	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여	평가항목	결과
A	(뛰오)			1	빛 방법	ノバイト		

69% (95% CI: 38.6%, 90.9%).

- ·2차: ITT/평가 가능한 모집단에서, 연구자가 평가한 DoR, PFS, 및 OS의 중앙 값은 데이터 마감일 시점에 소수의 질병 진행 및 사망 사례가 보고되었기 때문에 도달하지 않았음.
- -고 등급 (WHO G3/G4) 신경 교종 코호트(HGG)
- ·1차: ITT/평가 가능한 모집단 (n=45): 연구자 평가에 기반한 ORR은 33% (95% CI: 20.0%, 49.0%); 및 독립적 검토에 의한 ORR은 31% (95% CI: 18.2%, 46.6%)였음.
- ·2차: 연구자 평가에 의한 DoR 중앙 값은 160.4 주 (95% CI: 32.0, 192.0); 및 독립적 검토에 따른 DoR 중앙 값은 59.3 주 (95% CI: 20.1, 188.6)였음.
 - 연구자가 평가한 PFS 중앙 값은 16.4 주 (95% CI: 7.9, 39.9)였음. PFS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 42.2% (95% CI: 27.3, 56.3), 12개월에 34.7% (95% CI: 20.9, 49.0), 24개월에 24.8% (95% CI: 13.0, 38.6)였음. 독립적 평가 PFS 중앙 값은 19.7 주 (95% CI: 8.0, 32.1)였음.
 - OS 중앙 값은 76.4 주 (95% CI: 41.1, 196.6)였음. 26명의 대상자 (58%)는 분석 시점에 사망했음. OS의 Kaplan-Meier 추정치는 각 6개월에 78.2% (95% CI: 62.3, 88.0), 12개월에 60.1% (95% CI: 43.3, 73.4), 24개월에 41.8% (95% CI: 26.3, 56.5) 였음.
- -모세포 백혈병 코호트(HCL)
- ·1차: ITT/평가 가능한 모집단 (n=55): 연구자 평가에 기반한 ORR은 89% (95% CI: 77.8%, 95.9%)였음.
- ·2차: DoR, PFS 및 OS의 중앙 값은 데이터 마감일 시점에 보고된 질병 또는 사망 사례가 소수였기에 도달하지 않았음.
 - PFS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 96.4% (95% CI: 86.2, 99.1), 12개월에 96.4% (95% CI: 86.2, 99.1), 24개월에 94.4% (95% CI: 83.5, 98.1) 였음.
 - OS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 96.4% (95% CI: 86.2, 99.1), 12개월에 96.4% (95% CI: 86.2, 99.1), 24개월에 94.5% (95% CI: 83.9, 98.2)였음. 7명의 대상자 (4%)는 분석 시점에 사망했음.

-다발성 골수종 코호트(MM)

- ·1차: ITT/평가 가능한 및 BRAF V600E/평가 가능한 모집단 (n=10, 1차 분석 코호트)에서, 연구자 평가에 기반한 ORR은 50% (95% CI: 18.7%, 81.3%)였음.
- ·2차: 연구자가 평가한 DoR 중앙 값 (1차 분석 코호트)는 48.1 주 (95% CI: 24.3, 52.0)였음. 연구자가 평가한 PFS 중앙 값은 32.3 주 (95% CI: 10.0, 55.9)였음. PFS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 55.6% (95% CI: 20.4, 80.5), 12개월에 29.6% (95% CI: 5.2, 60.7)였다. 연구자 평가에 의한 24개월의 무 진행 생존은 평가 가능하지 않았음.
 - OS 중앙 값은 147.3 주 (95% CI: 12.4, 194.0)였음. 8명의 대상자 (80%)가 분석 시점에 사망했음. OS의 Kaplan-Meier 추정치는 6개월에 90.0% (95% CI: 47.3, 98.5), 12개월에 80.0% (95% CI: 40.9, 94.6), 24개월에 60.0% (95% CI: 25.3, 82.7)였음.

• 안전성

- -모든 코호트에 걸쳐, 201명의 대상자 (97.6%)의 대상자는 최소 1건의 AE를 경험함. 가장 빈번하게 보고된 AE는 발열 (54.9%), 피로 (41.7%) 및 메스꺼움 (40.3%)이었음.
- -181명의 대상자 (87.9%)는 연구 치료와 관련된 AE를 경험했고 이 AE는 주로 발열 (40.8%), 피로 (25.2%), 오한 (24.8%), 메스꺼움 (23.8%) 및 발진 (20.9%)였음.
- -119명의 대상자 (57.8%)는 3등급/4등급의 AE (3등급 : 40.0% 및 4등급 : 8.7%)였음. 호중구감소증은 가장 빈번하게 보고된 3등급/4등급 AE로 14명의 대상자 (6.8%)에서 보고되었으며 그 다음으로 빈혈 (6.3%) 및 폐렴 (5.3%)였음. 9명의 대상자 (4.4%)는 5등급의 AE, 즉 4명의 대상자 (1.9%)가 패혈증을 경험했고 2명의 대상자 (1.0%)가 폐렴, 1명의 대상자 (0.5%) 각각이 흉막삼출, 폐 색전증, 일반적 건강 악화, 췌장 선암종, 게실염, 출혈성 뇌졸중을 경험했음.
- -92 명의 대상자 (44.7%)는 연구 치료 약물과의 관계와 상관없이 SAE를 경험했음. 가장 빈번하게 보고된 SAE (5명을 초과하는 대상자에서 보고)는 발열 (23명의 대상자, 11.2%), 폐렴 (13명의 대상자, 6.3%), 요로 감염 (8명의 대상자, 3.9%), 구토 (6명의 대상자, 2.9%), 패혈증 (5명의 대상자, 2.4%)였음.
- -105 명의 대상자 (51%)는 사망함: 87명의 대상자 (42.2%)는 질병의 진행으로 인해; 13명의 대상자 (6.3%)는 기타 사유로 인해 그리고 5명의 대상자 (2.4%)에서는 사망 사유가 누락되었음. 105 명의 사망 중 20명의 사망은 연구 치료의 마지막 용량 투여 이후 30일 이후에 발생함.
- -26명의 대상자 (12.6%)는 모든 연구 치료의 중단 (다브라페닙 또는 트라메티닙)으로 이어진 AE를 경험함: 메스꺼움(3명, 1.5%), 호흡 곤란, 박출률 감소, 두통, 흉막삼출 폐렴, 발열, 패혈증 (각 2명, 1.0%).

[CTMT212X2101 (MEK116540)]

• 암 또는 총상신경섬유종이 있는 소아 및 청소년 시험대상자에서 MEK 억제제 트라메티닙, 또는 V600 돌연변

이가 있는 암에 걸린 소아 및 청소년에서 트라메티닙과 다브라페닙 병용요법의 안전성, 약동학, 약력학, 임상활성을 조사하기 위한 공개, 용량 증량, 제1/2상 임상시험

단게	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자		투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
		(2101 (ME	K116540)] An Open	-Lab			n, Phase I/II	Study to Investigate the Safety,
									bitor Trametinib in Children and
Ad	olescent	s Subjects	with	Cancer or	Ple	xiform N	Veurofibro	mas and Tr	ametinib in Combination with
								ng V600 muta	
,			4파트,	BRAF V600E		다브라페		• 유효성	• 유효성
상	1		공개라	돌연변이 잉				-ORR	-다브라페닙 + 트라메티닙
	01		벨,	종양의 소이		BID	DOC	-DOR	병용군의 경우, 독립 검토자가
			다기관	및 청소년			기준	-약동학	평가한 ORR은 BRAF V600
			시험	환자 139명	- 1	트라메티	투여		신경교종 시험대상자의 경우
		약동학,		(파트A 50명		_	중앙값:	• 안전성	RANO(2010)에 의해 19.4%(95%
		안전성,		41명, C 18명	3,	QD		-안전성 및	CI: 8.2, 36.0)였고, 보다 최근의
		내약성		D 30명)			납 파트	내약성 등	RANO(2017)를 사용했을 때,
		규명 및					C20.8개		ORR은 25%(95% CI: 12.1,
		예비					월,		42.2)였음.
		항종양					파트D		 • 약동화
		활성 평가					24.9개월 트라메티		┍╸ - * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
							느냐메디 닙 파트		다르다페립 ㅜ 드다메디립 병용요법의 RP2D: ≥ 만 6세
							급 퍼트 C20.8개		시험대상자의 경우 트라메티닙
							월,		0.025 mg/kg/일 + 100%
							르, 파트D24.		다브라페닙 RP2D로 결정
							ㅋ — D24. 4개월		
							* 11 E		• 안전성
									-SAE는 파트당 최소 2명의
									시험대상자에서 보고되었으며,
									여기에는 발열, 폐렴, 탈수,
									박출률 감소, 저혈압, 구토가
									포함되었음

<시헊설계>

-4파트, 공개라벨, 다기관 시험

<주요 선정/제외기준>

- -대상자: 재발성/불응성 질병이 있었고 이전 요법을 받았으며, 또한 Karnofsky/Lansky 전신수행상태 척도에 따른 전신수행상태 점수가 ≥ 50%
- -파트 C: 진단 또는 재발 시 BRAF V600 돌연변이를 보유하기 위해 임상 실험실 개선 개정 또는 동등한 인증된 실험실 검사에 의해 문서화된 종양, 측정 가능 또는 평가 가능 질병, 적절한 골수 기능
- -파트 D: 측정 가능 또는 평가 가능 질병, 재발성 또는 불응성 BRAF V600 돌연변이 LGG 또는 LCH 종양, 적절한 골수 기능

<방법>

- -MTD/RP2D를 결정하기 위해 공개, 제1/2상, 용량 증량 (3+3) 설계를 선택했으며, 선택한 용량의 안전성 및 내약성을 추가로 평가하기 위해 용량 확장 파트가 이어졌음.
- ·파트 A, B: 트라메티닙 단독 투여
- ·파트 C, D: 다브라페닙과 트라메티닙 병용 투여
- C: 트라메티닙은 6세 미만의 대상자에서는 0.032 mg/kg/day로 투여되었고 6세 이상 (최대 성인 용량인 2 mg으로 제한)에서 0.025 mg/kg/day로 투여. 다브라페닙은 연구 A2102에서 결정된 권장 용량의 50%에서 100%까지 증량 (즉, 12세 미만의 대상자에서 2.625 및 5.25 mg/kg/day였고 12세 이상의 대상자에서 2.25 및 4.5 mg/kg/day).
- D: 6세 미만의 대상자: 트라메티닙 0.032 mg/kg QD + 다브라페닙 2.625 mg/kg BID (5.25 mg/kg/day) 6세에서 11세의 대상자: 트라메티닙 0.025 mg/kg QD + 다브라페닙 2.625 mg/kg BID (5.25 mg/kg/day)

단게	시험 (번호)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기가	평가항목	결과
I ∕AI	(뛴오)				몇 방법	기간		

12세에서 17세의 대상자: 트라메티닙 0.025 mg/kg QD + 다브라페닙 2.25 mg/kg BID (4.5 mg/kg/day)

<치료 기간>

-시험대상자는 최소 6개월 동안 투여를 받은 후 질병 진행, 사망, 허용되지 않는 독성 또는 추적관찰 시험으로 전환될 때까지 시험약 투여를 받음.

<유효성>

-질병 평가에 의한 항암 활성 평가에는 영상검사 및 신체검사가 포함됨. 질병 평가는 시험약 첫 투여 전 2주 이내 및 시험 기가 동안 특정 시점에 완료됨

<안전성>

-AE, 임상실험실 평가, 활력징후 및 ECG 측면 등 안전성 및 내약성 평가

<결론>

- 베이스라인 특성(파트 C, D)
- -인구학적 특성:
- ·파트 C) 연령 중앙값 8.0세(1.4-17) / 6세 이상 55.6% / 남성 44.4%
- ·파트 D) 연령 중앙값 9.0세(2~16) / 6세 이상 73.3% / 남성 60.0%
- -노출 중앙값
- ·파트 C) 다브라페닙 20.8개월(1.9-52.5개월), 트라메티닙 20.8개월(1.8-52.5개월)
- ·파트 D) 다브라페닙 24.9개월(2.1-38.7개월), 트라메티닙 24.4개월(2.1-38.7개월)
- -이전 치료: 모든 대상자들이 이전에 적어도 1가지 이상 항암요법을 받았음.
- ·파트 C) 화학요법 77.8%, 수술 77.8%, 방사선요법 5.6%
- ·파트 D) 화학요법 96.7%, 수술 70.0%

• 유효성

- -다브라페닙 + 트라메티닙 병용군의 경우, BRAF V600 신경교종 시험대상자의 시험자 평가 ORR은 52.8%(95% CI: 35.5, 69.6)였고, LCH 시험대상자의 경우 58.3%(95% CI: 27.7, 84.8)였음
- -다브라페닙 + 트라메티닙 병용군의 경우, 독립 검토자가 평가한 ORR은 BRAF V600 신경교종 시험대상자의 경우 RANO(2010)에 의해 19.4%(95% CI: 8.2, 36.0)였고, 보다 최근의 RANO(2017)를 사용했을 때, ORR은 25%(95% CI: 12.1, 42.2)였음.

• 약동학

- -트라메티닙 투여 후, 이러한 코호트에서 트라메티닙의 평균 항정상태 혈장 농도는 유효성 목표(약 10ng/mL)에 도달했음.
- ·파트 C: 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 + 50% 다브라페닙 RP2D,
 - 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D,
 - 트라메티닙 0.032 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D
- ·파트 D: 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 및 트라메티닙 0.032 mg/kg/일
- -다브라페닙 투여 후, 이러한 코호트에서 다브라페닙의 평균 항정상태 혈장 농도는 유효성 목표(약 300 ng/mL)에 도달했음.
- ·파트 C: 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D 및 트라메티닙 0.032 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D
- ·파트 D: 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D 및
- 트라메티닙 0.032 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D 세다 요라 스즈에서 디아침 여런그에 거친 트라메티니 DV 기르이 사용
- -해당 용량 수준에서 다양한 연령군에 걸친 트라메티닙 PK 자료의 상동성과 후속 PopPK 분석은 시험에서 사용한 체중 기반 투여를 뒷받침함. 권장 용량으로 소아 시험대상자에서 트라메티닙의 노출은 이전에 성인에서 관찰된 것과 유사했음.

• 안전성(다브라페닙 + 트라메티닙 병용요법(파트 C 및 파트 D)의 경우)

- -SAE는 파트당 최소 2명의 시험대상자에서 보고되었으며, 여기에는 발열, 폐렴, 탈수, 박출률 감소, 저혈압, 구토가 포함되었음.
- -가장 빈번하게 보고된 AE(파트당 모든 시험대상자의 최소 35%에서 발생)에는 발열, 발진, 피부 건조, 구토, 설사, AST 증가, 기침, 여드름양 피부염, 두통, 오심, 반구진성 발진, 상기도 감염, 피로가 포함되었음.
- -대다수의 시험대상자는 베이스라인 동안 및 시험 기간 동안(최대 79.2%) 1등급 또는 2등급 혈액검사 이상을 경험했음. CTC 등급에 기반하여 관찰된 새로운 또는 악화된 3등급 또는 4등급 혈액검사 이상에는 헤모글로빈

단 시험 시험목적 디자인 대상 환자 무여용량 투여 계 (번호) 시험목적 디자인 대상 환자 및 방법 기간 평가항목 결과

감소, 림프구 증가, 림프구 감소, 호중구 감소, WBC 감소가 포함되었음. 그러나, 이러한 혈액검사 매개변수 이상은 시험대상자의 안전성에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았음.

- -대다수의 시험대상자는 베이스라인 동안 및 시험 기간 동안(최대 97.9%) 1등급 또는 2등급 생화학 이상을 경험함. CTC 등급에 기반하여 관찰된 새로운 또는 악화된 3등급 또는 4등급 생화학 이상에는 ALT 증가, ALP 증가, 나트륨 증가, 칼륨 증가, 칼륨 감소, 마그네슘 증가, 칼슘 감소, 알부민 감소, AST 증가, 빌리루빈 증가, 포도당 증가, 크레아티닌 증가가 포함되었음. 그러나, 이러한 화학검사 매개변수 이상은 시험대상자의 안전성에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았음.
- -가장 빈번한 ECG 소견은 베이스라인 대비 QTcB > 30 ms~≤ 60 ms(47.9%) 증가였음.
- -다브라페닙 + 트라메티닙 병용요법의 RP2D는 < 만 6세 시험대상자의 경우 트라메티닙 0.032 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D, ≥ 만 6세 시험대상자의 경우 트라메티닙 0.025 mg/kg/일 + 100% 다브라페닙 RP2D로 결정되었음.
- -안전성 자료는 성인에서 현재 라벨링된 다브라페닙 및 트라메티닙의 안전성 프로파일과 일치하며 새로운 실마리정보는 관찰되지 않았음.

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

• 해당 없음

6.5.4. 기타임상시험(Supportive studies) (신약만 해당)

• 해당 없음

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

• 해당 없음

6.5.6. 시판 후 경험에 대한 보고서(CTD 5.3.6) (신약만 해당)

• 해당 없음

6.5.7. 유효성 결과에 대한 요약 및 결론

- 성인: CDRB436X2201 시험에서 BRAF V600E 돌연변이 암 환자 206명에게 다브라페닙과 트라메티닙이 투여되었고, 1차 유효성 평가변수인 전체 반응률은 암종에 따라 차이가 있지만 31~67%로 구제 요법(10~25%)에 비해 높게 나타남
- 소아: CTMT212X2101 시험에서 BRAF V600 돌연변이 신경교종 환자 36명에게 다브라페닙과 트라메티닙이 투여되었고, 시험자/독립 검토자 평가에서 각각 52.8%, 25%로 모두 트라메티닙 단독 요법(각 38.5%, 15.4%)보다 높은 전체 반응률을 보였음.

6.5.8. 안전성 결과에 대한 요약 및 결론

- 성인: 가장 빈번하게 보고된 AE는 발열 (54.9%)임. 3등급 또는 그 이상의 발열 사례는 4.9%의 대상자에서 발생했고, 중증의 발열 사례는 11.2%의 대상자에서 발생했음. 발열은 용량 감소와 용량 중단으로 잘 관리되었으며, 연구약물의 중단으로 이어진 AE의 전체 발생은 낮았음(12.6%).
- 동 시험에서 관찰된 AEs는 기존에 수행된 동 약물의 임상시험에서도 보고된 AEs로서 이와 같은 경향은 이전의 임상에서 확인된 안전성 프로파일과 전반적으로 일치하다고 판단할 수 있음
- 소아: 치료 중 사망 사건은 다브라페닙과 트라메티닙의 병용 요법으로 치료를 받은 대상자에서 보고되지 않았

음. 병용 요법으로 치료를 받은 소아 대상자에서 가장 빈번하게 보고된 AE는 발열 (75%)이었고 이후 구토 (52.1%)였는데 이 사례 둘 다 경증/중등증 및 심각하지 않은 사례였음. 발열 및 구토는 6세 미만의 연령을 가진 대상자에서 더 빈번하게 발생했음. 중증의 발열을 포함한 SAE의 발생은 6세 이상의 대상자와 비교했을 때 6세 미만의 대상자에서 더 높았음. 발열은 용량의 중단 또는 조절로 관리되었음.

- 성장 및 발달관련하여 대부분의 코호트에서 키와 체중의 중앙 값에 대한 증가는 18개월 시점에서 예상되는 체중 증가의 1 표준 편차 이내였음. 성장판은 베이스라인에서 열려 있었고 대부분의 대상자에서 치료 내내 성장판이 열려 있었음. 몇몇 대상자들은 연령에 적절한 시점에 성장판이 닫혔음.
- 소아 모집단에서 새롭게 관찰된 안전성 신호는 없었고 안전성은 성인 대상자에서 관찰된 안전성 프로필과 일 치했음.

6.5.9. 유익성-위해성 평가(CTD 2.5.6) (신약만 해당)

• 해당 없음

6.6. 가교자료 (신약만 해당)

• 해당 없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- "BRAF V600E 변이가 확인된, 수술이 불가능하거나 전이성인, 기존 치료제 이후 진행되었고 현재 이용 가능한 적합한 치료제가 없는, 6세 이상 소아 및 성인 고형암(결장직장암 제외) 환자의 치료에서 다브라페닙과 트라메티니의 병용투여"에 대한 치료 효과에 대한 근거 자료로 CTMT212X2101시험과 CDRB436X2201시험을 제출하였음.
- 6세 이상 소아: BRAF V600 돌연변이 신경교종 환자 36명에서 IRC에서 평가한 다브라페닙과 트라메티닙의 병용투여 ORR은 25%, CBR은 88.9%, PFS 중앙값은 36.9개월(36.0, NR)로 나타남. 이는 트라메티닙 단독투여와비교할 때 ORR(15.4%), CBR(61.5%) 및 PFS(16.4개월)에서 개선을 보임.
- 성인: ATC(역형성 갑상선암), BTC(담도암), ASI(소장의 선암종), LGG(저등급 신경교종), HGG(고등급 신경교종) 의 ORR(독립적 검토자 평가)은 31~67%로 보고되었으며, 반응자 DOR은 32.8~59.3주로 관찰됨(GIST(위장관기 질 종양)은 SD로 평가됨). 대부분 PR로 보고되었고 PFS는 19.7~60.7주로 관찰됨.
- 임상시험에서 확인된 성인 및 소아의 안전성 프로파일은 이전 임상에서 확인된 동 약물의 안전성 프로파일과 전반적으로 유사하였음. 대부분의 환자는 1회 이상 AEs를 보고하였으며, SAEs의 빈도는 기허가된 적응증과 유사하게 관찰됨. 소아에서 가장 높은 빈도로 관찰된 SAE는 발열이었으며, 이는 표준 치료법을 통해 효과적 으로 관리됨

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

• 미국 FDA 품목허가

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품 등의 특성에 관한 자료

• 기허가 품목(유사품목)과의 허가사항 비교표 제출