

의약품 품목허가 보고서

접수일자		2020.09.17	접수번호	20200172212
신청구분		자료제출의약품		
신청인(회사명)		(주)유한양행		
제 품 명		에소피드정40/600밀리그램		
주성분명 (원료의약품등록 번호)		에소오메프라졸마그네슘삼수화물(20161124-127-H-312-25(2)), 침강탄산칼슘		
제조/수입 품목		☒ 제조 ☐ 수입	전문/일반	☒ 전문 ☐ 일반
제형/함량		856.5밀리그램/정		
신청 사항	효능효과	위식도 역류질환(GERD) - 미란성 역류식도염의 치료 - 식도염 환자의 재발방지를 위한 장기간 유지요법 - 식도염이 없는 위식도 역류질환의 증상 치료요법		
	용법용량	이 약은 식사하기 적어도 1시간 전 공복에 복용한다. 이 약을 복용할 때는 적어도 반 컵 이상의 물과 함께 그대로 삼킨다. 물 이외의 다른 음료수와 복용하지 않는다. 이 약은 씹거나 부수어서는 안된다. 이 약 20/600mg, 40/600mg은 에소오메프라졸을 각각 20, 40mg 함유하고 있으나, 이 약 20/600mg 2정과 40/600mg 1정의 탄산칼슘의 양은 동일하지 않으므로 주의한다. 1. 성인 위식도 역류성 질환(GERD). - 미란성 역류식도염의 치료 : 4주 동안 1일 1회, 1회 40/600mg을 투여한다. 식도염이 치료되지 않거나 증상이 계속되는 환자의 경우 4주 더 복용한다. - 식도염 환자의 재발 방지를 위한 장기간 유지요법 : 1일 1회, 1회 20/600mg - 식도염이 없는 위식도 역류질환의 증상치료요법 · 1일 1회, 1회 20/600mg. 4주후에도 증상 조절이 되지 않을 경우 추가 진료가 필요하다. · 일단 증상이 완화되면 그 후 연속되는 증상은 1일 1회, 1회 20/600mg을 투여하여 조절한다.		

최종 허가 사항	허가일자	2021.02.05	
	효능·효과	불입 참조	
	용법·용량	불입 참조	
	사용상의 주의사항	불입 참조	
	저장방법 및 사용기간	불입 참조	
	허가조건	불입 참조	
국외 허가현황		해당사항 없음	
허가부서		허가총괄담당관	허가담당자 김연수 주무관, 감병삼 사무관, 이수정 과장
심사부서		중앙항생약품과 첨단의약품품질심사과	심사담당자 (안유) 안충열 주무관, 최경숙 연구관, 김영립 과장 정지원 주무관 최영주 과장 (기시) 김현지 주무관, 송영미 연구관, 오일웅 과장
GMP* 평가부서		해당사항 없음	GMP 담당자 해당사항 없음

* 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

1. 허가·심사 개요 (「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제1항 관련)

1.1 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과 <붙임 1 참조>

1.2 최종 허가사항

○ 효능·효과

위식도 역류질환(GERD)
- 미란성 역류식도염의 치료
- 식도염 환자의 재발방지를 위한 장기간 유지요법

○ 용법·용량

이 약은 식사하기 적어도 1시간 전 공복에 복용한다.
이 약을 복용할 때는 적어도 반 컵 이상의 물과 함께 그대로 삼킨다. 물 이외의 다른 음료수와 복용하지 않는다. 이 약은 씹거나 부수어서는 안된다. 이 약 20/600mg, 40/600mg은 에스오메프라졸을 각각 20, 40mg 함유하고 있으나, 이 약 20/600mg 2정과 40/600mg 1정의 탄산칼슘의 양은 동일하지 않으므로 주의한다.

1. 성인

위식도 역류성 질환(GERD).

- 미란성 역류식도염의 치료 : 4주 동안 1일 1회, 1회 40/600mg을 투여한다. 식도염이 치료되지 않거나 증상이 계속되는 환자의 경우 4주 더 복용한다.
- 식도염 환자의 재발 방지를 위한 장기간 유지요법 : 1일 1회, 1회 20/600mg
- 식도염이 없는 위식도 역류질환의 증상치료요법
 - 1일 1회, 1회 20/600mg. 4주후에도 증상 조절이 되지 않을 경우 추가 진료가 필요하다.
 - 일단 증상이 완화되면 그 후 연속되는 증상은 1일 1회, 1회 20/600mg을 투여하여 조절한다.
 - 성인에서, 1일 1회, 1회 20/600mg을 필요시마다 투여할 수 있다. 비스테로이드 소염진통제 투여로 위궤양 및 십이지장 궤양의 발현 위험이 높은 환자에게는 연속되는 증상 조절을 위해 필요시마다 투여하는 것을 권장하지 않는다.

2. 간기능장애 : 경증-중등도의 간장애 환자에서 용량을 조절할 필요는 없다. 중증 간장애환자의 경우 이 약 20/600mg 용량을 초과해서는 안된다.

○ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
- 1) 이 약, 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자
 - 2) 아타자나비르 및 넬피나비르를 투여 중인 환자(상호작용항 참조)
 - 3) 수유부
 - 4) 펠피비린 함유제제를 투여중인 환자 (상호작용항 참조)

- 5) 중증(심한 증상) 고칼슘혈증 환자 및 중증(심한 증상) 고칼슘뇨증 환자
- 6) 부갑상선기능항진증 또는 갑상선기능저하증 환자
- 7) 중증(심한 증상) 신장애 환자
- 8) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해 효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애 (glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 간장애환자
- 2) 고령자
- 3) 심한 소화관궤양 환자
- 4) 신장애 환자
- 5) 심기능장애, 폐기능장애 환자
- 6) 변비환자
3. 이상반응

1) 에스오메프라졸

(1) 다음의 이상반응이 에스오메프라졸에 대한 임상시험과 시판 후 조사에서 확인 또는 의심되었다. 용량 상관성은 없었다. 이상반응을 빈도에 따라 분류하였다(자주 >1/100, <1/10 ; 때때로 >1/1,000, <1/100 ; 드물게 >1/10,000, <1/1,000 ; 매우 드물게 <1/10,000).

- 혈액 및 림프계 : 드물게 백혈구감소증, 저혈소판증, 매우 드물게 무과립구증, 범혈구감소증
 - 면역계 : 드물게 발열, 혈관부종, 아나필락시스 반응/쇼크 등과 같은 과민반응
 - 대사/영양 : 때때로 말초 부종, 드물게 저나트륨혈증, 매우 드물게 저마그네슘혈증 (중증의 저마그네슘혈증은 저칼슘혈증을 유발할 수도 있다. 저마그네슘혈증은 또한 저칼슘혈증을 유발할 수 있다.)
 - 정신계 : 때때로 불면, 드물게 초조, 정신 혼란, 우울, 매우 드물게 공격성, 환각
 - 신경계 : 자주 두통, 때때로 어지럼(dizziness), 지각이상, 졸음, 드물게 미각장애
 - 시각 : 드물게 흐린시력
 - 청각 및 미로계 : 때때로 어지럼(vertigo)
 - 호흡기계 : 드물게 기관지경련
 - 위장관계 : 궤장염, 자주 복통, 변비, 설사, 복부팽만감, 구역·구토, 때때로 구강건조증, 드물게 구내염, 위장관 칸디다증, 매우 드물게 현미경적 결장염
 - 간담도계 : 때때로 간효소 증가, 드물게 황달을 동반하거나 동반하지 않는 간염, 매우 드물게 간부전, 기존 간질환이 있는 환자에서 뇌병증
 - 피부 및 피하조직 : 때때로 피부염, 가려움, 발진, 두드러기, 드물게 탈모, 광감수성, 매우 드물게 다형홍반, 피부점막만증후군(스티븐스-존슨증후군), 독성표피괴사융해(리엘증후군)
 - 근골격계 : 골절 드물게 관절통, 근육통, 매우 드물게 근육쇠약
 - 신장 및 비뇨기계 : 매우 드물게 간질신장염
 - 생식계 : 매우 드물게 여성형유방
 - 전신 및 투여부위 : 드물게 무력증, 발한증가
 - 감염 : 클로스트리듐 디피실레성 설사(빈도불명)
- (2) 이외에 다음의 이상반응이 1 % 미만의 발생률로 에스오메프라졸과 관련이 있거나 또는 관련 가능성이 있는 것으로 보고되었다.
- 전신 : 복부팽만, 알레르기 반응, 등통, 흉통, 흉골하흉통, 안면부종, 안면홍조, 피로, 발열, 인

플루엔자유산사장애, 일반부종, 다리부종, 권태, 통증, 경직, 무력증, 말초부종

- 심혈관계 : 홍조, 고혈압, 빈맥
- 내분비계 : 갑상샘종
- 소화기계 : 대장과민증, 변비악화, 소화불량, 연하곤란, 위장관형성장애, 상복부통증, 트림, 식도장애, 잦은배변, 위장염, 위장관출혈, 딸꾹질, 흑색변, 구강장애, 인두장애, 직장장애, 위장관 증상, 혈중가스트린증가, 허장애, 허부종, 폐양성 구내염, 구토
- 청각 : 귀앓이, 이명
- 혈액계 : 빈혈, 저색소빈혈, 자궁경부암프절병증,코피, 백혈구증가증, 백혈구감소증, 혈소판감소증
- 간 : 빌리루빈혈증, 간기능 이상, ALT 증가, AST 증가
- 대사/영양 : 당뇨, 고요산혈증, 저나트륨혈증, ALP증가, 구갈, 비타민 B12결핍, 체중증가, 체중감소
- 근골격계 : 관절염악화, 관절병증, 경련, 섬유근육통증후군, 탈장, 류마티스성 다발성근육통, 관절통
- 정신신경계 : 식욕부진, 무감동, 식욕증가, 혼란, 우울악화, 과다근육긴장증, 초조, 감각저하, 발기부진, 불면증, 편두통, 편두통악화, 수면장애, 떨림, 어지럼(dizziness, vertigo), 시야결손, 지각이상, 졸음
- 생식계 : 월경통, 월경장애, 질염
- 호흡기계 : 천식악화, 기침, 호흡곤란, 후두부종, 인두염, 비염, 부비동염
- 피부/부속기관 : 여드름, 항문가려움, 발진, 홍반발진, 반구진성발진, 혈관부종, 피부염, 가려움, 두드러기, 발한증가
- 특수감각 : 중이염, 이상후각, 미각소실, 미각도착
- 비뇨기계 : 소변이상, 알부민뇨, 방광염, 배뇨곤란, 진균감염, 혈뇨, 배뇨회수, 칸디다증, 생식기 칸디다증, 당뇨
- 시각 : 결막염, 시각이상
- 내시경 상에서 발견된 이상반응 : 십이지장염, 식도염, 식도협착, 식도폐양, 식도정맥류, 위궤양, 위염, 양성폴립 또는 결절, 바레트식도(Barrett's esophagus), 점막변색, 탈장

(3) 다음은 프로톤펌프억제제의 시판 후 조사를 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생률을 신뢰성 있게 예측하거나 약물 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않다.

- 면역계 : 전신홍반루푸스
- 피부 및 피하조직계 : 피부홍반루푸스
- 위장관계 : 위저전 용종

(4) 황문근용해 : 황문근용해가 나타날 수 있으니 신중하게 관찰하고 근육통, 무력증, 크레아티닌키나제(크레아틴인산활성효소) 상승, 혈중 및 소변 미오글로빈 상승을 포함하는 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 취해야한다.

2) 침강탄산칼슘

1) 소화기계 : 이 약을 투여하는 동안 구역, 변비 또는 설사가 나타날 수 있고 드물게 위산의 반동성 분비증이 나타날 수 있다.

2) 대사이상 : 고용량 복용에 의해 고칼슘혈증, 알카리증이 나타날 수 있다.

3) 장기·대량투여 : 신결석, 요로결석이 나타날 수 있다.

4) 과민증 : 가려움증이 나타날 수 있다.

4. 일반적 주의

1) 이 약으로 인해 악성종양의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으므로 악성 종양이 의심되는 경고 증상(의도하지 않은 현저한 체중 감소, 재발성 구토, 삼킴곤란, 토혈, 흑색변 등)이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 악성이 아님을 확인하고 투여해야 한다.

2) 이 약으로 장기간 치료할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 한다.

3) 이 약을 필요시 투여하는 환자에게는 증상의 변화가 있을 때 의사와 상담하도록 주의시킨다. 이 약을 필요시 투여하도록 처방받은 경우 이 약의 혈중농도 변동으로 인한 다른 약물과의 상호작용을 고려해야 한다.

4) 프로톤펌프억제제로 인해 위내 산도가 감소하면 위장관에 보통 존재하는 세균의 수가 증가한다. 이 약으로 치료할 때 살모넬라, 캄필로박터, 클로스트리듐 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감염 위험이 약간 증가할수 있다. 이것은 클로스트리듐 디피실레균성 설사 위험성 증가와 연관이 있으며 특히 입원환자에서 이러한 위험성이 증가되었다는 여러 관찰연구 결과가 보고되었다. 이러한 진단은 설사증세가 개선되지 않았을 때 고려되어야 한다. 클로스트리듐 디피실레균성 설사는 거의 모든 항균제 사용 중 보고되고 있다.

5) 일부 해외 역학연구에서 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료가 고관절, 손목 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있다고 보고되었다. 골절의 위험은 권장용량을 상회하는 고용량을 투여한 환자와 1년 이상의 장기사용 환자에서 증가되었다. 오메프라졸 및 에소메프라졸과 골다공증성 골절 간의 인과관계가 밝혀진 것은 아니나, 골다공증 및 골다공증성 골절이 진행될 위험이 있는 환자의 경우 최선의 임상 지침에 따라 적절한 임상적 모니터링이 권고된다.

6) 3개월 이상 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들에게서 저마그네슘혈증이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자들에게 저마그네슘혈증의 치료로서 마그네슘보충 및 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단이 필요하다. 장기간 치료가 필요하거나 디곡신 또는 저마그네슘혈증을 유발하는 약물(예, 이노제)을 병용투여하는 환자들은 치료 시작을 포함한 주기적 마그네슘 수치 모니터링이 필요하다. 중대한 이상반응은 강직, 부정맥, 발작을 포함한다.

7) 이 약의 투여로 인한 위내 산도의 감소는 혈청 크로모그라닌 A(serum chromogranin A, CgA)의 농도를 증가시킨다. 따라서 이 약을 투여 중인 사람은 신경내분비종양 진단검사에서 위양성 결과를 야기할 수 있다. CgA검사 전 최소 14 일 전에는 이 약의 투여를 일시적으로 중단해야 하며, 검사치가 참고 상한치를 초과한 경우 재검사 시행을 고려하도록 한다. 반복적으로 검사를 실시할 경우(예, 모니터링), 실험실간 참고 범위가 다르므로 농도의 측정에는 동일한 실험실에서 실시해야 한다.

8) 메토티렉세이트 : 프로톤펌프억제제와 메토티렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토티렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용하는 경우 메토티렉세이트 그리고/또는 그 대사체의 혈청 농도가 상승 및 지속되어 메토티렉세이트의 독성이 나타날 수 있다는 문헌보고가 있었다. 고용량의 메토티렉세이트를 사용하는 경우, 프로톤펌프억제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있다(상호작용항 참조).

9) 치료시 결과를 충분히 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여야 한다.

10) 피부 및 전신홍반루푸스 : 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었다. 이러한 사례들은 새로 발생하거나 기존의 자가면역질환의 악화로 발생하였다. 프로톤펌프

프역제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스였다. 프로토펙프역제제를 복용한 환자에서 보고된 피부홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 아급성피부홍반루푸스이며, 영아부터 노인에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였다. 일반적으로 조직학적 결과는 장기침습이 없는 상태로 관찰되었다. 프로토펙프역제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 덜 흔하게 보고되었다. 프로토펙프역제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비약물유발성전신홍반루푸스보다 더 가벼운 증세를 보인다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노인에 이르기까지 초기 약물 치료 후 수일에서 수년 이내에 발생한다. 대다수의 환자는 발진이 나타났으나, 관절통과 혈구감소증도 보고되었다.

의학적으로 지시된 것 보다 더 오랫동안 프로토펙프역제제를 투여하지 않는다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신홍반루푸스와 일치하는 증상이나 징후가 나타나는 경우, 약물 복용을 중단하고 적절한 전문의에게 환자 평가를 의뢰한다. 대부분의 환자들은 4 ~ 12주 내로 프로토펙프역제제 중단만을 통하여 개선되었다. 혈청학적 검사(예, 항핵항체(Antinuclear antibody, ANA))에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상보다 해결되는데 시간이 더 소요될 수 있다.

11) 위저선 용종(Fundic gland polyps): 프로토펙프역제제 사용은 위저선 용종의 위험 증가와 관련이 있으며 특히 1년 이상 장기간 사용 시 위험이 증가한다. 프로토펙프역제제를 사용하는 환자 중 위저선 용종이 발생한 대부분의 환자들은 무증상이었으며 내시경 검사를 통해 우연히 발견하였다. 프로토펙프역제제는 치료하고자 하는 증상에 맞게 최단 기간 사용해야 한다.

5. 상호작용

1) 에스오메프라졸

(1) 이 약 투여 중 위내 산도 감소로 인해 위 산도에 의해 흡수 기전이 영향을 받는 약물의 흡수가 증가 또는 감소될 수 있다. 다른 산 분비 억제제나 제산제와 마찬가지로 이 약 투여 중에는 케토코나졸과 이트라코나졸 및 엘로티닙의 흡수가 감소될 수 있고 디곡신의 흡수가 증가할 수 있다. 건강한 지원자에서 오메프라졸(하루에 20 mg)과 디곡신의 동시투여는 디곡신의 생체이용률을 10 %정도 증가시켰다(10명의 지원자중 2명은 30 %까지 증가). 에스오메프라졸은 오메프라졸의 이성질체이다. 따라서 이 약을 디곡신과 병용투여시 환자의 상태는 모니터링 되어야 한다.

(2) 에스오메프라졸은 CYP2C19과 CYP3A4에 의해 대사된다. 그리고 에스오메프라졸은 이 약의 주 대사효소인 CYP2C19을 저해한다. 디아제팜, 시탈로프람, 이미프라민, 클로미프라민, 페니토인, 와르파린 등과 같이 CYP2C19에 의해 대사되는 약물과 병용시 이들 약물의 혈장 농도가 증가될 수 있으므로 이들 약물의 감량이 필요할 수 있다. CYP2C19 기질인 디아제팜과 에스오메프라졸 30 mg의 병용투여로 디아제팜의 청소율이 45 % 감소되었다. 간질환자에게 페니토인과 에스오메프라졸 40 mg의 병용투여로 페니토인의 혈장농도 최저치가 13 % 증가되었다. 이 약을 투여하기 시작하거나 중단할 때 페니토인의 혈장 농도를 모니터링하도록 한다. 오메프라졸(1일 1회 40 mg 투여)은 보리코나졸(CYP2C19 기질)의 Cmax와 AUC_τ를 각각 15 % 및 41 % 증가시켰다.

임상시험에서 와파린을 투여하고 있는 환자에게 에스오메프라졸 40 mg을 병용 투여하였을 때 응고 시간은 정상 범위에 포함되었다. 그러나 시판 후 조사에서 두 약물을 병용투여하는 동안 임상적으로 유의한 INR과 프로트롬빈 시간의 상승이 몇 건 보고되었으며 이는 비정상적출혈과 심지어 사망까지 초래할 수 있다. 그러므로 와파린 또는 다른 쿠마린 유도체와 이 약과의 병용투여를 시작하거나 중단할 때 모니터링이 필요하다.

(3) 에스오메프라졸은 CYP2C19과 CYP3A4에 의해 대사된다. 에스오메프라졸과 CYP3A4 저해제인 클래리트로마이신(500 mg 1일 2회 투여)을 동시에 투여하면 이 약의 AUC가 2배로 증가된다. 이 약과 CYP2C19, CYP3A4 저해제와의 병용투여는 이 약의 노출을 두 배 이상 증가시킬 수 있다. CYP2C19, CYP3A4 억제제인 보리코나졸은 오메프라졸의 AUC_τ를 280 %까지 증가시켰다. 이 때문에 이 약의 용량을 조절할 필요는 없다. 그러나 중증의 간기능 장애환자와 장기간의 치료가 필요한 환자에서는 용량조절을 고려하여야 한다.

(4) CYP2C19나 CYP3A4 혹은 두가지 모두를(예, 리팜피신과 세인트존스워트) 유도한다고 알려진 약물들은 에스오메프라졸 대사를 증가시킴으로써 에스오메프라졸 혈청 농도를 감소시킬 수도 있다. 이 약과 리팜피신 또는 세인트존스워트의 병용투여를 피한다.

(5) 에스오메프라졸 뿐만 아니라, 오메프라졸도 CYP2C19의 억제제로써 작용한다. 교차연구에서 건강한 지원자에게 40 mg의 오메프라졸을 투여한 경우 실로스타졸의 Cmax와 AUC가 각각 18 %와 26 % 증가하였고 실로스타졸의 활성 대사체 중 하나의 Cmax와 AUC는 각각 29 %와 69 % 증가하였다.

(6) 건강한 지원자에게 오메프라졸(40 mg 1일 1회 투여)과 아타자나비르 300 mg/리토나비르 100 mg을 병용투여했을 때 아타자나비르의 노출이 감소했다(AUC, Cmax, Cmin이 약 75 % 감소). 아타자나비르 400 mg 1일 4회 투여는 오메프라졸의 아타자나비르 노출에 대한 영향을 상쇄시킬 수 없다. 이 약을 포함한 프로토펙프역제제들은 아타자나비르와 병용투여할 수 없다.

(7) 오메프라졸은 몇 개의 항 바이러스제와 상호작용이 있는 것으로 보고되었다. 이 보고된 상호작용 외 임상적 중요성과 기전은 밝혀지지 않았다. 오메프라졸 투여시의 위내 산도 감소는 항 바이러스제제의 흡수를 변화시킬 수 있다. 가능한 상호작용의 또 다른 기전은 CYP2C19이며, 아타자나비르 및 네플리나비르와 같은 항바이러스 제제에서는 오메프라졸과 병용 투여시 혈청 수치 감소가 보고되었으며 병용투여는 권장되지 않는다. 그 외 사퀴나비르와 같은 항바이러스 제제에서는 혈청수치 증가가 보고되었다. 오메프라졸과 병용 투여시 혈청수치가 변하지 않는 항 바이러스 제제 또한 존재한다. 오메프라졸과 에스오메프라졸은 유사한 약력학/약동학적 특성을 갖고 있으므로 아타자나비르 및 네플리나비르와 같은 항바이러스제제 약물과 병용투여해서는 안된다.

(8) 건강한 지원자에게 시사프리드와 에스오메프라졸 40 mg을 병용투여했을 때 시사프리드의 AUC가 32 % 증가되고 배설 반감기가 31 % 연장되었으나, 최고 혈장 농도의 유의한 증가는 없었다. 이러한 상호작용으로 심장 전기생리에 대한 시사프리드의 영향이 변경되지 않았다. 즉, 시사프리드 단독 투여에 의한 QTc 간격의 근소한 연장 외에 이 약과 시사프리드의 병용투여에 의해 더 이상 QTc 간격이 연장되지는 않았다.

(9) 에스오메프라졸은 아목시실린 또는 퀴니딘의 약물동력학에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다.

(10) 에스오메프라졸과 나프록센 또는 로페록시브의 병용 투여를 단기간 평가한 시험에 의하면 임상적으로 연관있는 약동학적 상호작용이 나타나지 않았다.

(11) 건강한 지원자로부터의 연구결과로부터 클로피도그렐(초기용량 300 mg/ 유지용량 1일 75 mg)과 에스오메프라졸(경구투여 1일 40 mg)은 약동학/약력학적인 상호작용이 있는 것으로 보여졌으며, 이것은 평균 14 % 정도 혈소판 응집을 감소시키는 것으로 보여졌으며 클로피도그렐의 활성 대사체의 노출을 평균 40 % 정도 감소시키는 것으로 나타났다. 이 결과에 근거하여 에스오메프라졸과 클로피도그렐은 병용투여하지 않도록 한다.

(12) 이상반응 사례 보고, 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후향적 연구 등에서 메토티렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토티렉세이트의 사용상의 주의사항

참조)와 프로톤펌프억제제를 병용하는 경우 메토틱렉세이트 그리고/또는 그 대사체인 히드록시 메토틱렉세이트의 혈청 농도가 상승 및 유지되어 메토틱렉세이트의 독성이 나타날 수 있다고 보고되었다. 그러나 고용량의 메토틱렉세이트와 프로톤펌프억제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았다(일반적 주의항 참조).

(13) 이 약과 타크로리무스를 병용하면 타크로리무스의 혈청치가 증가할 수 있다.

(14) 이 약과 릴피비린의 병용 시 릴피비린의 혈장농도가 감소할 수 있으므로(위장 pH 증가) 병용 투여해서는 안된다. 이는 릴피비린의 치료효과를 저하시킬 수 있다.

2) 침강탄산칼슘

(1) 이 약의 흡착작용 또는 소화관내·체액의 pH상승에 의해 병용약물의 흡수·배설에 영향을 줄 수 있으므로 신중히 투여한다.

(2) 다량의 우유와 병용시 우유 알카리 증후군(고칼슘혈증, 고질소혈증, 알카리증 등)이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.

(3) 테트라시아클린계 항생물질의 흡수를 저해할 수 있으므로 병용투여하지 않는다.

(4) 비타민D, 치아잇몸 이뇨제와 병용투여시 고칼슘혈증이 나타나기 쉬우므로 주의한다.

6. 임부에 대한 투여

에스오메프라졸의 임신 중 노출에 대한 데이터는 제한되어 있다. 동물실험 결과 배/태자 발달과 관련하여 직·간접의 유해작용은 나타나지 않았다. 라세미체 혼합물의 동물실험 결과 임신, 분만 또는 분만후 발달에 대한 직·간접의 유해작용도 나타나지 않았다. 그러나 이 약을 임부에 처방 시 주의해야 한다.

7. 수유부에 대한 투여

에스오메프라졸이 사람의 모유 중으로 이행하는지 여부는 알려져 있지 않다. 수유부를 대상으로 한 시험은 실시되지 않았으므로, 이 약을 수유 중 투여해서는 안된다.

8. 과량투여시의 처치

계획된 과량투여(에스오메프라졸 240 mg/day용량의 제한된 경험)와 관련해서 나타나는 증상들은 일시적이다. 에스오메프라졸 80 mg을 1회 투여한 경우 별다른 문제가 없었다. 특이적인 해독제는 알려져 있지 않다. 에스오메프라졸은 단백결합율이 아주 높기 때문에 투석되지 않는다. 따라서 과량투여시 대증요법 및 일반 유지 요법을 사용하여야 한다.

9. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

10. 전문가를 위한 정보

1) 약리작용

- 에스오메프라졸 : 양성자펌프억제제(PPI, proton pump inhibitor)로서 H⁺/K⁺-ATPase를 억제하여 위산 분비를 억제한다.

- 침강탄산칼슘 : 약알칼리성 약물로서 위산을 중화시켜 위내 산도를 감소시킨다.

2) 약동학/약력학적 정보

건강한 성인 36명을 대상으로 한 무작위 배정, 공개, 반복 투여, 교차 임상 시험에서 에스오메프라졸/침강탄산칼슘 40/600mg 복합제와 에스오메프라졸 40mg 단일제 1일 1회, 7일간 경구 투여 시 에스오메프라졸의 AUC_{tau}, ss의 단일제 대비 복합제의 기하 평균 비율은 0.9849 이었고, 90% 신뢰구간은 0.9332-1.0396으로 관찰되었다. 또한, C_{max},ss 의 단일제 대비 복합제의 기하평균비율은 1.0838로 90% 신뢰 구간은 0.9838-1.1939 로 관찰되었다.

건강한 성인 35명을 대상으로 한 무작위 배정, 공개, 반복 투여, 교차 임상 시험에서 에스오메프라졸/침강탄산칼슘 40/600mg 복합제와 에스오메프라졸 40mg 단일제 1일 1회, 7일간 경구 투여 후 24시간 integrated gastric acidity 감소 비율(%)은 에스오메프라졸/침강탄산칼슘과 에스

오메프라졸 단일제에서 각각 85.62%, 84.00%로 나타났으며 단일제 대비 복합제의 기하평균 비율은 1.0193 이었고, 90% 신뢰구간은 0.9849~1.0549로 관찰되었다.

○ 저장방법 및 사용기간

- 기밀용기, 실온(1-30℃)보관

- 제조일로부터 18개월

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

○ 주성분명, 등록번호, 제조소 명칭 및 소재지

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

○ 해당사항 없음

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리 기준 관련 자료	원료의약품등록 관련 자료
신청일자	‘20.09.17	‘20.09.24	‘20.09.23	해당사항 없음	해당사항 없음
보완요청 일자	‘20.11.26	‘20.11.20	‘20.11.23	해당사항 없음	해당사항 없음
보완접수 일자	‘21.01.04.	‘21.01.05.	‘21.01.04.	해당사항 없음	해당사항 없음
최종처리 일자	‘21.02.05.	‘21.01.13.	‘21.01.21	해당사항 없음	해당사항 없음

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가신고·심사규정(식품의약품안전처고시) 제2조제8호

[별표I] 3. 유효성분의 새로운 조성 (복합제)

구분 \ 제출자료	자 료 번 호 ^{주1)}																																		
	2																3				4				5				6		비 고				
	가								나								가		나		가	나	다	라	마	바	가	나	다	라		가	나	7	8
	1)2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)	2)	가	나															
제출자료	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	△	×	×	×	×	×	△	○	*	*	○	○	×	○	○	주2
제출여부	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	×	○	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	○	×	○	○	
면제사유	반복투여독성시험: 면제사유서 제출																																		

○ 제출자료 목록

- 1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료
- 2. 구조결정, 물리화학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 구조결정에 관한 자료
- 2) 물리화학적 성질에 관한 자료
- 3) 제조방법에 관한 자료
- 4) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 5) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 6) 시험성적에 관한 자료
- 7) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 8) 용기 및 포장에 관한 자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 원료약품 및 그 분량에 관한 자료
- 2) 제조방법에 관한 자료
- 3) 기준 및 시험방법이 기재된 자료
- 4) 기준 및 시험방법에 관한 근거자료
- 5) 시험성적에 관한 자료
- 6) 표준품 및 시약·시액에 관한 자료
- 7) 용기 및 포장에 관한 자료

3. 안정성에 관한 자료

가. 원료의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료

6. 임상시험성적에 관한 자료

가. 임상시험자료집

- 1) 약동학(PK)/약력학(PD) 시험보고서

7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 독성시험에 관한 자료(3개월 반복) : 의약품의 품목허가신고심사규정(식약처 고시) 제28조제4항에 근거하여 복합제의 단위 또는 반복투여 독성시험을 실시하는 것이 무의미하다고 인정됨에 따라 해당 제출자료를 면제함
- 임상시험성적에 관한 자료 :
 - 에스오메프라졸과 침강탄산칼슘이 복합된 시험약은 대조약(에스오메프라졸 단일제)과 비교시 약동학적으로 빠른 흡수 양상으로 보였고, 노출량 및 Cmax는 유사한 양상을 보였음
 - 아울러 7일 반복 투여 후 기저치 대비 24시간 integrated gastric acidity감소 분율로 대변되는 약력학적 양상이 동등범위로 관찰되어, 시험약은 대조약과 위식도역류질환에 대해 유사한 안전성·유효성이 있을 것으로 판단됨
 - pH 측정 시 사용된 pH 미터기기에 대한 적절한 밸리데이션 자료 또한 보완 제출되었음
- 허가신청사항 검토
 - 사용상의 주의사항 (금기, 신중투여) 일부 수정 회신

[약어 및 정의]

- PPI : proton pump inhibitor

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 약리작용에 따른 분류(Pharmacological class) : Proton Pump Inhibitor
- 약리작용 기전 : 위벽세포(parietal cell)의 양성자 펌프에 비가역적으로 결합하여 위산분비 차단

1.2. 기원 및 개발경위

- 위산의 과다에 의해 나타나는 위식도 역류질환(GERD)의 치료를 목표로 개발되었다.
- 에스오메프라졸은 소수이온펌프저해제 Proton Pump Inhibitor로서 산분비와 관련된 약물 중 가장 강력하게 산분비를 억제하는 약물이다. 위벽의 parental 세포에서 $H^+/K^+-ATPase$ 의 억제를 통해 H_3O^+ 이온의 분비를 억제하는데 PPI는 충분한 용량을 투여시 위산 분비를 95%이상 감소시킨다.
- 에스오메프라졸은 위산 억제 및 위식도 관련 질환에 효능을 나타내지만 산성의 환경에서 쉽게 분해되는 성질을 가지고 있다. 즉, 약물이 위산에 노출될 경우 약물이 빠르게 분해되어, 체내에 에스오메프라졸로서 흡수되지 못하게 되며, 이는 약물의 효능 발현에 장애를 초래하게 된다.
- 이러한 단점을 극복하기 위해, 대부분의 에스오메프라졸제품은 위장내에서는 약물의 방출이 최대한 억제되고 소장에서 약물이 방출되게 하는 장용정의 형태로 출시되고 있다. 이 경우 약물은 경구 투여된 후 위를 통과하고 소장에서 약물을 방출하기 때문에 약물의 흡수 및 약효의 발현은 상당시간 지연되며, 위산과다로 일어나는 각종 복부 통증을 즉시 제어할 수 없는 단점이 있다. 다만 상기의 단점에도 불구하고, 본 약물의 효능이 다른 기전의 위산억제제에 비해 약효가 뛰어나기 때문에, 현

재 소화기계질환에 다양하게 쓰이는 약물 중 하나이다.

- 침강탄산칼슘은 무기 염류 제산제로 위액과 화학적으로 반응하여 빠르게 위산을 중화시킨다. 침강탄산칼슘은 체내에서 Ca^{2+} 와 CO_3^{2-} 이온화 됨으로 유사제품에 사용되는 탄산수소나트륨(Na^+ , HCO_3^-)에 비해 적은양으로도 위산을 중화 시킬수 있다.
- 제산제로서의 침강탄산칼슘은 위십이지장 궤양, 위염, 위산 과다에 효과가 있으며, 나트륨을 함유하지 않음으로 고혈압, 심장질환 환자들도 안전하게 복용할 수 있다.
- 에스오메프라졸의 단점을 극복하고, 위식도 역류질환에 효과가 빠른 에스오메프라졸/침강탄산칼슘 복합제를 개발하였다.

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 신청 적응증 : 위식도역류질환(GERD) 및 다른 위산분비 관련 위장관계 질환
- 해당 질환에 대한 일반적인 치료법 :
 - PPIs: 오메프라졸, 에스오메프라졸, 판토프라졸, 란소프라졸, 라베프라졸등

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 프로톤펌프억제제는 간의 일부 CYP450 효소계를 억제함에 따라 벤조디아제핀, 와파린, 페니토인 등의 여러 약물과 상호작용이 보고된 바 있음(예: 와파린과 병용투여시 INR 및 PT 증가 등).
- 프로톤펌프억제제 투여시 이상반응
 - 흔하게 보고된 이상 반응은 오심, 복통, 변비, 고창, 설사 등
 - 살모넬라, 캄필로박터, 클로스트리듐 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감염 위험이 약간 증가할 수 있음(예: 클로스트리듐 디피실레성 설사 위험성 증가 중)
 - 고관절, 손목 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있음
 - 산 분비 감소에 따른 혈청 가스트린 농도 상승

1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

건강한 성인 남성 자원자를 대상으로 AD-206과 Esomeprazole 단일제 경구투여 시의 안전성, 약동학 및 약력학적 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 반복 투여, 교차설계 임상시험 (1상, 2019.5.27승인)

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

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

- ① 에스오메프라졸마그네슘삼수화물
 - 명칭: 에스오메프라졸마그네슘삼수화물(Esomeprazole Magnesium Trihydrate)
 - 일반명: (T-4)-Bis[5-methoxy-2-[(S)-[4-methoxy-3,5-dimethyl-2-Pyridinyl]Methyl]Sulfinyl]-1H-benzimidazolato] Magnesium Trihydrate
 - 분자식: $C_{34}H_{36}MgN_6O_6S_2 \cdot 3H_2O$ (767.17)

- $$\left[\text{H}_3\text{CO}-\text{C}_8\text{H}_6\text{N}_2-\text{SO}_2-\text{C}_4\text{H}_3\text{N}_2\text{OCH}_3 \right]_2 \text{Mg}^{2+} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$$

- 명칭: 침강탄산칼슘(Calcium Carbonate)
- 분자식: CaCO_3 (100.09)

① 에스오메프라졸마그네슘삼수화물 : 미국약전(USP) Esomeprazole Magnesium 항에 따름
② 침강탄산칼슘 : 대한민국약전(KP) 침강탄산칼슘항에 따름

- 해당사항 없음

☐ 성장 ☒ 확인시험 ☐ 시정치 (☐ pH ☐ 비중 ☐ 기타)
 순도시험 (☒ 유연물질 ☒ 기타(잔류용매)) ☐ 건조감량/수분
☐ 특수시험(제산력) ☐ 기타시험 ☒ 함량시험 ☐ 표준품/시약 · 시액
**시험항목이 설정된 경우 ☒로 기재한다.*

제제시험
☒ 봉해/용출시험 ☒ 질량(용량)편차/제제균일성시험 ☐ 입도시험/입자도시험
☐ 금속성이물시험 ☐ 단위분무량시험/단위분무당함량시험
☐ 무균시험 ☐ 미생물한도시험 ☐ 불용성미립자시험 ☐ 불용성이물시험
☐ 알코올수시험 ☐ 엔도독신/발열성물질시험 ☐ 점착력시험 ☐ 형상시험 ☐ 기타시험
**시험항목이 설정된 경우 ☒로 기재한다.*

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

- 해당없음

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	용기- HDPE, 마개-ABS	기준 내 적합함

가속시험	40℃/75% RH	용기- HDPE, 마개-ABS	기준 내 적합함
------	------------	------------------	----------

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	용기- HDPE, 마개-ABS	기준 내 적합함
가속시험	40℃/75% RH	용기- HDPE, 마개-ABS	기준 내 적합함

- 기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 24개월
- 외국의 허가현황 : 해당없음

- 기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 18개월
- 외국의 허가현황 : 해당없음

- 안정성 시험 결과는 시간경과에 따른 유의적인 변화 없이 기준 내 적합임을 확인함.
- 제출된 근거자료에 따라 신청 저장방법 및 사용기간은 타당함.

두 가지 유효성분의 LD50가 2g/kg이상인 점 및 유사 복합제의 기 허가 사례를 바탕으로 비임상시험 자료 면제가 가능하다고 판단됨

4.2.4.1. 수태능 및 초기배 발생시험 (신약만 해당)

4.2.4.2. 배·태자발생시험 (신약만 해당)

4.2.4.3. 출생전후발생 및 모체기능시험 (신약만 해당)

4.2.4.4. 발육기동물시험 및 기타 (신약만 해당)

4.2.5. 발암성시험(CTD 4.2.3.4) (신약만 해당)

4.2.6. 기타독성시험(CTD 4.2.3.7) (신약만 해당)

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 복합제의 에스오메프라졸마그네슘, 탄산수소나트륨의 개개 유효성분이 저독성(LD50 2g/kg 이상인 경우)으로 판단
- 이에, 의약품의 품목허가신고심사규정(식약처 고시) 제28조제4항에 근거하여 복합제의 단회 또는 반복투여 독성시험을 실시하는 것이 무의미하다고 인정됨에 따라 해당 제출자료를 면제함

5. 약리작용에 관한 자료

5.1. 약리작용시험 개요

5.2. 효력시험

5.3. 일반약리시험(또는 안전성약리시험)

5.4. 흡수·분포·대사·배설에 관한 시험

5.4.1. 흡수(CTD 4.2.2.2) (신약만 해당)

5.4.2. 분포(CTD 4.2.2.3) (신약만 해당)

5.4.3. 대사(CTD 4.2.2.4) (신약만 해당)

5.4.4. 배설(CTD 4.2.2.5) (신약만 해당)

5.5. 약리에 대한 심사자 의견

- 신청품목은 침강탄산칼슘을 첨가하여 에스오메프라졸이 흡수될 때까지 위산을 중화하고 위산에 의한 에스오메프라졸의 분해를 방지하기 위해 개발됨
- 동규정 제28조제4항에 근거하여 개개 주성분의 기허가 사항과 동일한 효능·효과 범위 내에서 신규 복합제를 개발하는 경우 효력시험자료 제출 면제 가능

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 국내 임상시험실시기관에서 수행

6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료 : 총 1건, 1상 1건(약동학적/약력학적 평가, 20mg part A, 40mg part B)

6.3. 생물약제학시험

6.4. 임상약리시험

단 계	시험 목적	디자인	대상 환자	투여 용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
임상약리시험							
건강한 성인 남성 자원자를 대상으로 AD-206과 Esomeprazole 단일제 경구투여 시의 안전성, 약동학 및 약력학적 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 반복 투여, 교차설계 임상시험[AD-206PK/PD]							
Part A: 20mg							
1 상	·무작위배정, 공개, 반복투여, 교차설계 ·건강한 성인 남성 ·투여방법 : -시험약: AD-206 20/600mg 1정 -대조약 : 복시움 20mg 1정 -공복, 7일 반복투여 -휴약기 14일이상					<약동학> 단회 및 반복투여시 에스오메프라졸 Cmax (Css,max), AUC (AUCtau) <안전성> 이상반응 등 <약력학> integrated gastric acidity 감소율%	<약동학> - 단회, 에스오메프라졸 Cmax, AUCt - 반복, 에스오메프라졸 Css,max, AUCtau <안전성> -안전성 평가군 총 44명의 시험대상자 중 총13명(29.5%, 29건)에서 임상시험용 의약품 투여후 이상반응이 발생하였음. 모든 이상반응은 경증(Mild)이고 합병증 및 후유증 없이 회복되었으며, 중대한 이상반응은 발생하지 않았음

단 계	시험 목적	디자인	대상 환자	투여 용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
Part B: 40mg							
1 상	·무작위배정, 공개, 반복투여, 교차설계 ·건강한 성인 남성 ·투여방법 : -시험약: AD-206 40/600mg 1정 -대조약 : 백시움 40mg 1정 -공복, 7일 반복투여 -휴약기 14일 이상			AD-206 에 스 오 메 프 라 졸 C _{max} (C _{ss,max}), AUC (AUC _{tau})		<약동학> 단회 및 반복투여시 에 스 오 메 프 라 졸 <안전성> -안전성 평가군 총 39명의 시험대상자 중 총8명(20.5%, 17건)에서 임상시험용 의약품 투여후 이상반응이 발생하였음. 모든 이상반응은 경증(Mild)이고 합병증 및 후유증 없이 회복되었으며, 중대한 이상반응은 발생하지 않았음 <약력학> integrated gastric acidity 감소율%	

6.4.1. 건강한 사람(및/또는 환자)에서의 약동학시험(PK) 및 약력학시험(PD)

- 6.4. 임상약리시험 참조

6.4.2. 내인성 인자에 대한 PK (신약만 해당)

6.4.3. 외인성 인자에 대한 PK (신약만 해당)

6.4.4. 집단 약동학시험 (신약만 해당)

6.4.5. 약력학시험(PD) (신약만 해당)

6.5. 유효성 및 안전성

6.5.1. 유효성 · 안전성시험 개요

6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

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

6.5.4. 기타임상시험(Supportive studies) (신약만 해당)

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

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

6.5.7. 유효성 결과에 대한 요약 및 결론

6.5.8. 안전성 결과에 대한 요약 및 결론

6.5.9. 유익성-위해성 평가(CTD 2.5.6) (신약만 해당)

6.6. 가교자료

6.6.1 가교시험

6.6.2. ICH E5 부록 D에 따른 약물의 감수성 평가

6.6.3. 가교자료평가

6.6.4. 가교평가에 대한 심사자의견

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 건강한 지원자에서 시험약 및 대조약(에스오메프라졸)을 단회 및 반복 투여 시 약동학적/약력학적 평가에 대한 임상약리시험 1편(Part A: 20mg, Part B: 40mg)을 제출함.
 - 약동학적 평가 결과 시험약과 및 대조약간의 약동학적 유사하였으며,
 - 시험약의 안전성 및 내약성 양호한 편이었으며, 에스오메프라졸 단일제의 기허가된 용법용량 범위(20~160mg)내로 투여됨에 따라 시험약의 안전성 측면에서 특별히 우려되는 사항 없음.
 - 약력학적 변수 평가 결과 시험약 7일 반복투여시 에스오메프라졸의 Baseline 대비 7일간 반복 투여 후 24시간 integrated gastric acidity 감소 분율(%)은 20 mg 투여군 및 40mg 모두 동등성 기준 내로 확인되었음

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 기허가품목(유사품목)과의 허가사항 비교