

의약품 품목허가 보고서

접수일자	20230071168	접수번호	20230071168																																																																																	
신청구분	자료제출의약품 3. 유효성분의 새로운 조성, 5. 새로운 용법·용량 의약품																																																																																			
신청인 (회사명)	에이치케이이노엔(주)																																																																																			
제품명	오마프플러스원페리주																																																																																			
주성분명 (원료의약품등록 번호)	L-알라닌, L-아르기닌, 글리신, L-히스티딘, L-이소류신, L-류신, L-리신염산염, L-메티오닌, L-페닐알라닌, L-프롤린, L-세린, 타우린, L-트레오닌, L-트립토판, L-티로신, L-발린, 염화칼슘이수화물, 글리세로인산나트륨오수화물, 황산마그네슘칠수화물, 염화칼륨, 아세트산나트륨삼수화물, 황산아연칠수화물, 포도당일수화물, 정제대두유, 중쇄트리글리세라이드, 정제올리브유, 정제어유(고단위 오메가-3 지방산 함유)(6148-2-ND)																																																																																			
제조/수입 품목	<input checked="" type="checkbox"/> 제조 <input type="checkbox"/> 수입	전문/일반	<input checked="" type="checkbox"/> 전문 <input type="checkbox"/> 일반																																																																																	
제형/함량	이 약 100mL 중 혼합액(A액 + B액 + C액) <table style="width: 100%; border: none;"> <tr><td>L-알라닌</td><td style="text-align: right;">0.652</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-아르기닌</td><td style="text-align: right;">0.362</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>글리신</td><td style="text-align: right;">0.324</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-히스티딘</td><td style="text-align: right;">0.151</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-이소류신</td><td style="text-align: right;">0.189</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-류신</td><td style="text-align: right;">0.230</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-리신염산염(L-리신으로서 0.295g)</td><td style="text-align: right;">0.228</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-메티오닌</td><td style="text-align: right;">0.126</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-페닐알라닌</td><td style="text-align: right;">0.176</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-프롤린</td><td style="text-align: right;">0.214</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-세린</td><td style="text-align: right;">0.158</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>타우린</td><td style="text-align: right;">0.032</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-트레오닌</td><td style="text-align: right;">0.132</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-트립토판</td><td style="text-align: right;">0.057</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-티로신</td><td style="text-align: right;">0.013</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>L-발린</td><td style="text-align: right;">0.183</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>염화칼슘이수화물(칼슘으로서 0.006g)</td><td style="text-align: right;">0.023</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>글리세로인산나트륨오수화물 (나트륨으로서 0.028g, 인으로서 0.019g)</td><td style="text-align: right;">0.186</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>황산마그네슘칠수화물(마그네슘으로서 0.008g)</td><td style="text-align: right;">0.078</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>염화칼륨(칼륨으로서 0.074g)</td><td style="text-align: right;">0.141</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>아세트산나트륨삼수화물(나트륨으로서 0.03g)</td><td style="text-align: right;">0.177</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>황산아연칠수화물(아연으로서 0.159mg)</td><td style="text-align: right;">0.0007</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>포도당일수화물(포도당무수물로서 7.07g)</td><td style="text-align: right;">7.78</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>정제대두유</td><td style="text-align: right;">0.564</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>중쇄트리글리세라이드</td><td style="text-align: right;">0.564</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>정제올리브유</td><td style="text-align: right;">0.776</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> <tr><td>정제어유(고단위 오메가-3 지방산 함유)</td><td style="text-align: right;">0.917</td><td style="text-align: right;">그램</td></tr> </table>			L-알라닌	0.652	그램	L-아르기닌	0.362	그램	글리신	0.324	그램	L-히스티딘	0.151	그램	L-이소류신	0.189	그램	L-류신	0.230	그램	L-리신염산염(L-리신으로서 0.295g)	0.228	그램	L-메티오닌	0.126	그램	L-페닐알라닌	0.176	그램	L-프롤린	0.214	그램	L-세린	0.158	그램	타우린	0.032	그램	L-트레오닌	0.132	그램	L-트립토판	0.057	그램	L-티로신	0.013	그램	L-발린	0.183	그램	염화칼슘이수화물(칼슘으로서 0.006g)	0.023	그램	글리세로인산나트륨오수화물 (나트륨으로서 0.028g, 인으로서 0.019g)	0.186	그램	황산마그네슘칠수화물(마그네슘으로서 0.008g)	0.078	그램	염화칼륨(칼륨으로서 0.074g)	0.141	그램	아세트산나트륨삼수화물(나트륨으로서 0.03g)	0.177	그램	황산아연칠수화물(아연으로서 0.159mg)	0.0007	그램	포도당일수화물(포도당무수물로서 7.07g)	7.78	그램	정제대두유	0.564	그램	중쇄트리글리세라이드	0.564	그램	정제올리브유	0.776	그램	정제어유(고단위 오메가-3 지방산 함유)	0.917	그램
L-알라닌	0.652	그램																																																																																		
L-아르기닌	0.362	그램																																																																																		
글리신	0.324	그램																																																																																		
L-히스티딘	0.151	그램																																																																																		
L-이소류신	0.189	그램																																																																																		
L-류신	0.230	그램																																																																																		
L-리신염산염(L-리신으로서 0.295g)	0.228	그램																																																																																		
L-메티오닌	0.126	그램																																																																																		
L-페닐알라닌	0.176	그램																																																																																		
L-프롤린	0.214	그램																																																																																		
L-세린	0.158	그램																																																																																		
타우린	0.032	그램																																																																																		
L-트레오닌	0.132	그램																																																																																		
L-트립토판	0.057	그램																																																																																		
L-티로신	0.013	그램																																																																																		
L-발린	0.183	그램																																																																																		
염화칼슘이수화물(칼슘으로서 0.006g)	0.023	그램																																																																																		
글리세로인산나트륨오수화물 (나트륨으로서 0.028g, 인으로서 0.019g)	0.186	그램																																																																																		
황산마그네슘칠수화물(마그네슘으로서 0.008g)	0.078	그램																																																																																		
염화칼륨(칼륨으로서 0.074g)	0.141	그램																																																																																		
아세트산나트륨삼수화물(나트륨으로서 0.03g)	0.177	그램																																																																																		
황산아연칠수화물(아연으로서 0.159mg)	0.0007	그램																																																																																		
포도당일수화물(포도당무수물로서 7.07g)	7.78	그램																																																																																		
정제대두유	0.564	그램																																																																																		
중쇄트리글리세라이드	0.564	그램																																																																																		
정제올리브유	0.776	그램																																																																																		
정제어유(고단위 오메가-3 지방산 함유)	0.917	그램																																																																																		

최종 허가 사항	허가일자	2023.09.07.		
	효능·효과	붙임 참조		
	용법·용량	붙임 참조		
	사용상의 주의사항	붙임 참조		
	저장방법 및 사용기간	붙임 참조		
	제조원	붙임 참조		
	허가조건	붙임 참조		
국외 허가현황		해당없음		
허가부서	허가총괄담당관실	허가담당자	박종숙 주무관, 이근아 사무관, 김은주 과장	
심사부서	순환신경계약품과 첨단의약품품질심사과 생약제제과	심사담당자	(안유) 김정현 주무관, 서현옥 연구관, 오호정 과장 (기시) 허민희 심사원, 강나루 연구관, 박상애 과장 최지영 주무관, 이재준 주무관, 석지현 연구관, 강인호 과장	
GMP* 평가부서	대전청 의료제품실사과	GMP 담당자	최지연 주무관, 김은희과장	

* 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

경구 또는 위장관 영양공급이 불가능, 불충분하거나 제한되어 경정맥 영양공급을 실시해야 하는 환자에게 수분, 전해질, 아미노산, 칼로리, 필수 지방산 및 오메가-3 지방산의 보급

○ 용법·용량

환자의 지방 제거 능력, 질소 및 당 대사 능력, 영양 요구상태에 따라 용량과 주입 속도를 결정하며, 환자의 상태, 체중에 따라 용량과 백의 크기를 결정한다. 환자의 상태에 따라 미량원소, 비타민, 전해질 등이 첨가될 수 있다.

- 정상 영양상태 또는 경증의 대사적 스트레스 상태와 환자 : 질소로서 1일 0.10-0.15 g/kg (아미노산으로서 0.6-0.9g/kg)
- 영양 불균형에 관계없이 중등도 내지 고도의 대사적 스트레스를 받는 환자 : 질소로서 1일 0.15-0.25 g/kg (아미노산으로서 0.9-1.6 g/kg)

매우 특별한 경우 (예, 화상 혹은 두드러진 동화 상태) 질소필요량은 더 높을 수 있다.

용량

이 약 1일 19-38 mL/kg은 질소 0.10-0.20 g/kg (아미노산 0.6-1.2 g/kg)과 총열량 13-26kcal/kg (비-단백 열량 11-21 kcal/kg)에 해당한다. 이것은 대부분 환자의 요구량을 만족시킨다. 비만환자의 경우 용량은 예측 정상 몸무게에 근거하여야 한다.

투여속도

투여 속도는 시간당 3.0 mL/kg(시간당 포도당 0.21g/kg, 아미노산 0.10g/kg, 지방 0.08g/kg 에 해당)을 초과해서는 안된다. 권장 투여 기간은 14-24시간에 걸쳐서 투여하는 것이 바람직하다.

1일 최대 용량

1일 최대 용량은 환자의 임상적 상태에 따라 달라지며, 날마다 바뀔 수도 있다. 권장 1일 최대 용량은 40mL/kg이다.

권장 1일 최대 용량 40mL/kg은 질소 0.21g/kg (아미노산1.3g/kg), 포도당 2.8g/kg, 지방 1.1g/kg, 총열량 28 kcal/kg (비-단백질 열량으로서 23 kcal/kg에 해당)을 제공한다.

용법

말초 또는 중심정맥으로 정맥내 점적주입한다.

소아 환자

소아에서의 사용은 권장되지 않는다.

○ 사용상의 주의사항

1. 경고

- 1) 반드시 의사의 지시에 의하여 사용할 것.
- 2) 아나필락시스 반응의 징후나 증상 (열, 오한, 발진 혹은 호흡곤란)이 나타나면 투여를 즉각 중단할 것
- 3) 정맥 칼슘 함유 제제와 세프트리악손을 혼합하여 사용할 때, 세프트리악손-칼슘 침전을 일으킬 수 있다. 따라서, 세프트리악손과 이 약을 포함한 정맥 칼슘 함유 제제를 동일한 주입용 기구를 사용하여 동시에 투여해서는 안된다. 연속주입을 위해 동일한 주입선을 사용해야하는 경우, 주입선을 주입 전/후 적절한 용액으로 철저히 씻어낸다.
- 4) 미숙아 및 저체중 영아는 정맥 내 지질 제거율이 낮아 지질액 주사 시 혈장 중 유리지방산 수치가 증가할 수 있다는 보고가 있다. 정제대두유 단일주사제를 심각한 호흡기질환을 가진 미숙아에게 정맥 투여한 후 사망한 사례가 문헌으로 보고되어 있고, 부검결과 폐혈관 내 지방축적이 확인되었다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 어류, 계란, 콩 또는 땅콩 단백질 또는 이 약의 주성분 또는 다른 성분에 과민반응이 있는 환자
- 2) 중증 고지혈증 환자
- 3) 중증 간기능 부전 환자
- 4) 중증 혈액 응집 장애 환자
- 5) 아미노산 대사의 선천적 이상 환자
- 6) 혈액 여과나 투석을 실시하지 않는 중증의 신부전 환자
- 7) 급성 쇼크 환자
- 8) 조절되지 않은 고혈당증 환자
- 9) 이 약에 함유된 전해질의 혈청학적 수치가 병적으로 높은 경우
- 10) 수액 요법의 일반적 금기 : 급성 폐부종, 수분 과다 공급, 비대상성 심부전
- 11) 혈구포식세포 증후군 환자
- 12) 불안정한 상태 : 심한 외상후 상태, 대상부전성 당뇨, 급성 심근 경색증, 뇌졸중, 색전

증, 대사성 산증, 중증의 패혈증, 저장성 탈수, 고장성 혼수 등

13) 심근경색 및 그 병력이 있는 환자

14) 신생아(≤28일)에서는 다른 칼슘 함유 제품과 마찬가지로 별도의 주입선을 사용하는 경우라도, 세프트리악손과 이 약을 병용하여 사용하지 말 것 (신생아의 혈액에 치명적인 세프트리악손 칼슘 염의 침전 위험)

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 신부전, 당뇨병, 췌장염, 간기능 장애, 갑상선기능부전, 패혈증으로 인한 지방대사 이상
- 2) 젖산 산증, 세포 산소 공급 부족, 혈청 삼투압 증가, 체액소생(fluid resuscitation)의 필요가 있는 환자
- 3) 전해질 및 체액 불균형 환자(예: 혈청 전해질 농도가 비정상적으로 높거나 낮은 경우, 이는 투여 개시 전에 개선되어야 한다.)
- 4) 전해질 저류 경향이 있는 환자(정맥 투여의 초기에는 세심한 임상적 관찰이 요구된다. 환자에게 조금이라도 비정상적인 징후가 나타나면 투여를 즉시 중단한다.)
- 5) 고지단백혈증, 당뇨병성고지질혈증 및 췌장염 등 지방대사 이상 환자 또는 지질성 유제를 신중히 투여해야 하는 환자

4. 이상반응

1) 수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 한국인 환자 58명을 대상으로 실시된 다기관, 무작위배정, 활성대조군, 제3상 임상시험에서 이 약의 안전성 및 유효성이 평가되었다. 임상시험에 참여한 시험대상자들 중 29명이 이 약을 투여 받았다. 임상시험에서 인과관계와 상관없이 보고된 이상반응 및 약물이상반응(* 표시)은 다음과 같다.

a. 이 약의 이상반응 (매우흔하게: 10%이상, 흔하게: 1~10%미만)

- 각종 위장관 장애: 매우흔하게 공기 배증, 장폐색증, 마비성 장폐색증, 흔하게 변비, 오심
- 각종 혈관 장애: 매우흔하게 정맥염*
- 전신 장애 및 투여 부위 병태: 매우흔하게 발열, 주사 부위 종창*, 흔하게 주사 부위 부종*, 주사 부위 통증*
- 호흡기, 흉곽 및 종격 장애: 매우흔하게 흉막 삼출, 무기폐
- 각종 신경계 장애: 흔하게 두통, 감각 저하*
- 근골격 및 결합 조직 장애: 흔하게 등허리 통증
- 손상, 중독 및 시술 합병증: 흔하게 낙상
- 임상 검사: 흔하게 혈액 빌리루빈 증가
- 대사 및 영양 장애: 흔하게 저인산 혈증
- 각종 정신 장애: 흔하게 불면

2) 지방과부하증후군 : 중성지방 배설능 손상은 과다 투여로 야기되는 "지방과부하증후군"을 초래할 수 있다. 대사 과부하의 징후가 관찰되어야 한다. 원인은 유전적 (개인별로 서로 다른 대사)일 수 있거나, 지방 대사는 현재 진행 중이거나 이전의 질병에 의해 영

향 받을 수 있다. 이 증후군은 중증 고중성지방혈증에서는 권장 투여 속도라도 나타날 수 있으며, 신기능 장애 혹은 감염과 같은 환자의 임상적 상태의 급격한 변화와 관련하여 나타날 수 있다. 지방과부하증후군은 고지혈증, 발열, 지방 침윤, 황달이 수반되거나 그렇지 않은 간비대증, 비장비대, 빈혈, 백혈구 감소증, 혈소판 감소증, 혈액응고장애, 용혈 및 망상적혈구증가증, 비정상적 간기능 검사 수치, 혼수 등의 특징이 있다. 증상은 일반적으로 지방 유제의 주입을 중단하면 회복된다.

- 3) 아미노산 과다 주입 : 타 아미노산 제제와 마찬가지로 이 약의 아미노산 함량은 권장 투여 속도를 초과하였을 때 부작용을 일으킬 수 있다; 구역, 구토, 오한, 발한. 아미노산 주입은 또한 체온 상승을 일으킬 수도 있다. 신기능 장애가 있는 경우 대사체(예, 크레아티닌, 요소)를 포함한 질소 레벨 증가가 나타날 수 있다.
- 4) 포도당 과다 주입 : 환자의 포도당 제거능력을 초과한 경우, 고혈당증이 발생할 수 있다.
- 5) 이 약은 드물게 알레르기 반응을 일으키는 대두유, 어유 및 난황인지질을 포함하고 있으며, 대두와 견과류 간에 교차 알러지 반응이 관찰되었다.

5. 일반적 주의

- 1) 정맥 투여의 초기에는 세심한 임상적 관찰이 요구된다. 환자에게 조금이라도 비정상적인 징후가 나타나면 투여를 즉시 중단한다.
- 2) 투여 개시 이전에 전해질 및 체액 불균형 상태(예를 들면, 혈중 전해질 농도가 비정상적으로 높거나 낮은 경우가 개선되어야 한다.
- 3) 말초 또는 중심 정맥으로 투여를 할 경우 감염 위험도가 높아지므로 카테터를 삽입하고 처치하는 과정에서 오염을 방지하기 위해 엄격한 무균적 작업이 행해지도록 주의하여야 한다.
- 4) 이 약 투여 기간 중 혈청 중성지방 양을 측정하여 지방 제거 능력을 모니터링 하여야 한다. 투여 기간 중 중성지방 혈청 농도는 4 mmol/L 이하여야 한다. 과량투여는 지방과부하증후군을 유발할 수 있다.
- 5) 아미노산의 정맥 투여는 구리, 아연과 같은 미량 원소들의 뇨 배설 증가를 수반하므로 장기간 정맥 영양 투여를 할 경우에는 이를 고려하여 미량 원소들의 투여량을 결정하여야 한다.
- 6) 가응집 반응을 나타낼 위험이 있으므로, 동일한 주입 세트에 이 약과 혈액을 동시에 주입해서는 안 된다.
- 7) 이 약 투여 기간 중에 혈청 포도당, 전해질, 삼투압, 체액 균형, 산-염기 상태, 간 효소 시험치(ALP, ALT, AST)를 관찰하여야 한다.
- 8) 이 약을 장기간 투여할 경우에는 혈구수와 응집 반응을 관찰하여야 한다.
- 9) 신부전 환자들에게 이 약을 투여할 경우, 고인산혈증과 고칼륨혈증을 예방하기 위해 인산과 칼륨의 섭취를 신중히 조절하여야 한다.
- 10) 환자의 상태 및 혈청 농도를 자주 모니터링하며 추가로 투여할 전해질의 양을 결정한다.

- 11) 영양불량 환자에게 경정맥 영양 요법은 체액 이동을 촉진시켜, 폐부종 및 울혈성 심부전 뿐 아니라 칼륨, 인, 마그네슘, 수용성 비타민의 혈청 농도 저하를 초래할 수 있다. 이러한 변화는 24-48시간 이내에 나타나므로, 이러한 환자에서는 경정맥 영양 요법을 시행할 경우에는 세심한 관찰과 함께 체액, 전해질, 미네랄 및 비타민을 적절히 조정하면서, 신중하고 완만하게 개시하여야 한다.
- 12) 말초정맥 주입 시 혈전정맥염이 나타날 수 있으므로, 매일 카테터 삽입부를 관찰하여 혈전정맥염의 징후가 있는지 확인해야 한다.
- 13) 고혈당증 환자에서는 외인성 인슐린의 투여가 필요할 수 있다.
- 14) 이 약에는 아미노산액이 포함되어 있으므로, 신생아 또는 2세 미만의 유아에서의 사용은 적절하지 않다. 현재 소아 (2세~11세)에 대한 이 약의 임상경험은 없다.
- 15) 지방과부하로 특별한 위험이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다. 이 점검을 통해 지방의 체외배설이 불충분하다고 판단될 경우에는 이 약의 투여를 적절히 조절한다. 환자가 다른 정주용 지질제를 동시에 투여받고 있다면 이 약 중의 부형제로 혼재되어 있는 지질의 양을 고려하여 그 지질제의 투여량을 감소해야 한다.

6. 상호작용

- 1) 인슐린과 같은 약물은 체내 지방 분해 체계를 간섭할 수도 있으나 임상적으로 유의하지 않은 것으로 간주된다.
- 2) 임상에서 병용되는 헤파린은 지단백 분해 효소가 일시적으로 순환계로 유리되도록 한다. 이것은 투여 초기에 혈장 지방 분해를 증가시켜 중성지방 제거율의 일시적 감소를 초래할 수 있다.
- 3) 대두유는 비타민 K1를 포함하고 있지만 이 약에 함유된 양은 극히 적으므로, 쿠마린 유도체를 투여 받는 환자들의 혈액응고기전에 유의한 영향을 줄 것으로 기대되지 않는다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

임부 및 수유부에서의 이 약 사용에 대한 데이터는 없다. 동물의 생식독성 시험은 이루어지지 않았다. 임신과 수유 중의 투여는 안전성이 확립되어 있지 않으므로 이 약의 투여는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회하는 경우에만 투여한다.

8. 임상검사치에의 영향

지방이 혈류로부터 완전히 소실되기 전에 채혈을 하는 경우, 이 약의 지방 성분이 몇몇 검사치들 (빌리루빈, 젖산탈수소효소, 산소 포화, 헤모글로빈 등)의 결과를 간섭할 수 있으므로 투여 후 5~6시간이 경과하고 나서 채혈을 하는 것이 바람직하다.

9. 과량투여시의 처치

- 1) 지방 또는 아미노산 과량 투여로 인한 증상이 나타난다면, 주입 속도를 늦추거나 주입을 중단하여야 한다. 과량 투여시 특별한 해독제는 없다. 응급 처치는 일반적인 지지요

법을 따르되 호흡기계와 심혈관계에 특별히 주의를 기울여야 한다. 세심한 생화학적 모니터링이 필수적이며 특별한 이상은 적절히 처치한다.

- 2) 고혈당증이 나타나면, 임상적 상태에 따라 적절한 인슐린 투여 및/또는 주입 속도 조절을 통하여 처치한다.
- 3) 또한, 과량투여는 체액 과부하, 전해질 불균형 및 고삼투압증을 일으킬 수 있다. 몇몇 드물게 심각한 경우에는, 혈액투석, 혈액여과 또는 혈액-투석여과가 고려될 수 있다.

10. 적용상의 주의

- 1) 포장이 손상된 경우 사용하지 않는다.
- 2) 소실 (chamber) 사이의 봉합이 파손된 경우 사용하지 않는다.
- 3) 포도당 용액과 아미노산 전해질 용액이 투명하고, 지방 유제가 균질할 때에만 사용한다.
- 4) 분리된 각 소실(chamber)에 있는 용액은 사용 직전에 혼합되어야 한다.
- 5) 봉합이 열린 후 백을 여러 번 상하로 움직여 층 분리를 보이지 않도록 균질하게 혼합한다.
- 6) 첨가제는 이 약 혼합 후 첨가제 포트를 통해 첨가한다. 첨가는 무균적으로 이루어져야 한다.
- 7) 과도하게 빠른 속도로 주입될 때 야기되는 위험을 피하기 위하여 지속적이며 잘 제어되는 주입을 권장하며, 가능하다면 주입 펌프의 이용이 권장된다.
- 8) 투여 후 남은 혼합액은 버린다.
- 9) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 1~25℃에서 보관한다.
- 2) 이 약의 내용물이 혼합된 경우, 입증된 안정성은 25℃ 및 2~8℃에서 48시간이나, 가능한 한 즉시 사용하는 것이 권장된다.
- 3) 첨가제와 함께 이 약의 내용물이 혼합된 경우, 그 혼합액은 즉시 사용한다. 만약 즉시 사용하지 않았다면 사용할 수 있는 보관 조건 및 기간은 통상적으로 2~8℃에서 24시간 이하이다.

○ 저장방법 및 사용기간

밀봉용기, 실온(1~25℃)에서 보관, 제조일로부터 18개월

○ 제조원

구분	제조원	제조국	소재지
자사제조	에이치케이이노엔(주)	대한민국	충청북도 음성군 대소면 대소산단로 20

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

- 정제어유(고단위 오메가-3 지방산 함유)
 - 제조원 : 애경바이오팜 주식회사
 - 주소 : 울산광역시 남구 상개로 81 (80, 80A)동
 - DMF 등록번호 : 6148-2-ND

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20180173342)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20170245408)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20180159149)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20190009949)

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리기준 관련 자료
신청일자	2023.04.28			
보완요청일자	2023.07.19	2023.07.12	2023.07.14	2023.07.17. 2023.07.27

보완접수일자	2023.08.01			2023.07.27 2023.08.04
최종처리일자	2023.09.07.	2023.08.23	2023.08.24	2023.08.04

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과

[붙임 1] 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

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

구분	제출자료	자료 번호 ^{주1)}																				비고												
		2								3				4				5			6		7	8										
		가				나				가		나		가	나	다	라	마	바	가	나				다									
		1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)													1)	2)	1)	2)					
3. 유효성분의 새로운 조성 또는 함량의 증감	○	*	*	△	○	○	○	△	△	△	△	○	○	○	△	△	×	×	○	×	△	△	X	X	X	△	○	*	*	○	×	○	○	
5. 새로운 용법·용량 의약품	○	△	△	△	○	○	○	△	△	△	△	○	○	○	△	△	×	×	△	×	X	X	X	X	X	X	△	X	△	○	×	○	○	
제출여부	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	×	×	○	×	○	×	×	×	×	○	×	×	×	○	×	○	○	
면제사유																																		

○ 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
- 2) 가혹시험자료

나. 완제의약품에 관한 자료

- 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료

- 2) 가혹시험자료
- 4. 독성에 관한 자료
 - 가. 단회투여독성시험자료
 - 나. 반복투여독성시험자료
 - 다. 유전독성시험자료
 - 라. 생식발생독성시험자료
 - 마. 발암성시험자료
 - 바. 기타독성시험자료
 - 1) 국소독성시험(국소내성시험포함)
 - 2) 의존성
 - 3) 항원성 및 면역독성
 - 4) 작용기전독성
 - 5) 대사물
 - 6) 불순물
 - 7) 기타
- 5. 약리작용에 관한 자료
 - 가. 효력시험자료
 - 나. 일반약리시험자료 또는 안전성약리시험자료
 - 다. 흡수, 분포, 대사 및 배설시험자료
 - 1) 분석방법과 벨리데이션 보고서
 - 2) 흡수
 - 3) 분포
 - 4) 대사
 - 5) 배설
 - 라. 약물상호작용 등에 관한 자료
- 6. 임상시험성적에 관한 자료
 - 가. 임상시험자료집
 - 1) 생물약제학 시험보고서
 - 2) 인체시료를 이용한 약동학 관련 시험 보고서
 - 3) 약동학(PK) 시험보고서
 - 4) 약력학(PD) 시험 보고서
 - 5) 유효성과 안전성 시험 보고서
 - 6) 시판후 사용경험에 대한 보고서
 - 7) 증례기록서와 개별 환자 목록
 - 나. 가교자료
 - 다. 생물학적동등성 시험에 관한 자료
- 7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
- 8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 신청품목(오마플러스원페리주)은 포도당 용액, 아미노산 및 전해질 용액, 지질 유제로 구성된 3 chamber 수액 제로 타사업체의 기허가품목인 위너프페리주의 A액(아미노산 및 전해질)에 타우린을 추가하고, C액(지질)의 주성분 비율을 변경*하고, A, B, C액의 혼합 비율을 변경한 자료제출의약품임
 - * 기허가품목인 위너프페리주의 C액에서 정제대두유 함량 감소, 정제어유의 함량 증가
- 임상시험성적에 관한 자료로 '수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 환자를 대상으로 IN-C006페리주 투여군과 RPN301 투여군의 안전성 및 유효성을 비교 평가하기 위한무작위 배정, 공개, 다기관 제3상 임상시험 [IN_PPN_301]' 1건을 제출하였음.
 - 일차 안전성 평가변수는 '약물이상반응 발생률'로서 임상시험용 의약품과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물이상 반응을 경험한 대상자는 오마플러스원페리주 투여군에서 44.83% (13/29명, 15건), 위너프페리주 투여군에서 44.83%(13/29명, 14건)이었음. 본 임상시험을 통해 경정맥 영양공급이 필요한 환자에 대한 오마플러스원페리주 투여 시 대조약인 위너프페리주와 유사한 내약성 및 안전성을 확인하였음.
- 대조약인 기허가품목(위너프페리주)의 허가사항, 국내·외 가이드라인, 임상시험 결과보고서를 근거하여 검토한 결과, 신청 허가사항(효능·효과, 용법·용량, 사용상의 주의사항)은 신청사항은 타당하나 사용상의 주의사항 중 일부 문구를 시정하였음.

[약어 및 정의]

- 해당없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 약리작용 기전: 아미노산, 포도당 및 지질 보급 영양수액제

1.2. 기원 및 개발경위

- 본 신청품목(오마플러스원페리주)은 기허가품목(위너프페리주[®])의 A액(아미노산 및 전해질)에 타우린을 추가하고, C액(지질)의 주성분 분량을 변경하고, A, B, C액의 혼합 비율을 변경한 제품임.
 - 기허가 제품 대비 오메가-6 지방산 Linoleic acid(LA, C18:2, ω -6)를 다량 함유한 정제 대두유 함량을 낮추고 오메가-3 지방산 Eicosapentaenoic acid(EPA, C20:5, ω -3)와 Docosahexaenoic acid (DHA, C22:6, ω -3)를 다량 함유한 정제어유의 함량을 높여 오메가-6와 오메가-3 지방산의 비율을 1:1로 구성하였음.
- 현대인들의 식습관 변화 등으로 omega-6 fatty acid 섭취가 증가하면서 omega-6 fatty acid와 omega-3 fatty acid 비율이 점차 높아지면서 불균형이 초래되었고, 다양한 상태의 환자에 있어 omega-3 fatty acid 공급량에 대한 요구와 최적의 omega-6 fatty acid와omega-3 fatty acid 비율에 대한 의견도 다양해지고 있음
- 다양한 질환과 상태의 환자에 있어 omega-3 fatty acid 공급에 대한 선택의 폭을 넓혀줄 수 있도록 omega-3 fatty acid의 비율을 높여 omega-6와 omega-3의 조성을 1:1로 함유한 제품을 개발하였음.

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 정맥영양법
 - 조직의 성장과 회복을 위해 필요한 성분들을 정맥을 통해 공급하는 방법 중 하나로, 이 영양법은 질병 상태나 손상으로 영양요구량이 증가하거나 다른 수단을 통한 적당한 영양소의 보충이 불가능한 경우 총체적으로 영양의 유지 또는 보충 목적을 가지고 있음. 특히 장기간동안 거의 혹은 전혀 영양공급을 받지 못하는 영양결핍 환자에게 필수적인 영양요법임.
 - 정맥영양법은 영양수액을 말초정맥으로 주입하는 말초정맥영양(peripheral parenteral nutrition, PPN)과 중심정맥으로 주입하는 중심정맥 영양(central parenteral nutrient, CPN)으로 나눌 수 있음.
 - 대부분의 영양수액은, 포도당과 아미노산의 혼합물로 구성되며, 지질은 따로 공급하는 2-chamber total parenteral nutrition(TPN) 제제에서 세가지 영양소가 모두 혼합된 3-chamber 제제 즉, total nutrient admixtures(TNA) 제제로 변화되고 있음. TNA는 취급이 쉽고 시간이 절약되고, 감염 위험이 적음. TNA를 구성하는 지질의 성분도 Long chain triglyceride(LCT, soybean oil)에서 advanced lipids로 빠르게 변화되고 있음.
- 신청제품은 삼중 소실 bag 형태로 각각의 소실에 포도당 용액, 아미노산 및 전해질 용액, 지방 유제가 들어있어 사용 시 세 개의 소실 사이의 밀봉 부위(seal)를 손으로 말아서 눌러주면, 세 성분의 혼합물이 섞여 즉석에서 하나의 영양수액제로 조제할 수 있음.

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 해당없음

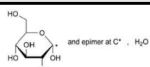
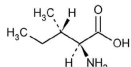
1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

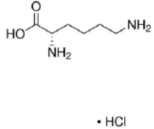
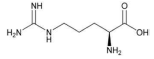

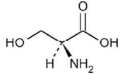
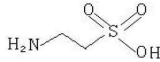
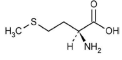
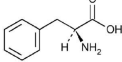
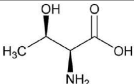
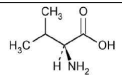
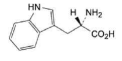
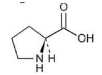
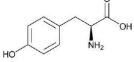
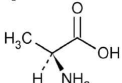
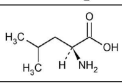
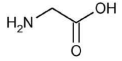
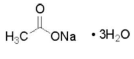
- 사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20180173342)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20170245408)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20180159149)
- 의약품등의사전검토(기타)-CJ TPN주(가칭)(접수번호 20190009949)
- 임상시험계획승인(접수번호: 202101239)
- 수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 환자를 대상으로 IN-C006페리주 투여군과 RPN301 투여군의 안전성 및 유효성을 비교 평가하기 위한무작위 배정, 공개, 다기관 제3상 임상시험[IN_PPN_301]

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

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

연번	주성분 명칭 (규격)	일반명	분자식	구조식
1	포도당일수화물(USP)	(+)-D-Glucopyranose monohydrate	C ₆ H ₁₂ O ₆ , H ₂ O (MW 198.2)	
2	L-이소류신(EP)	Isoleucine	C ₆ H ₁₃ NO ₂ (MW 131.2)	

연번	주성분 명칭 (규격)	일반명	분자식	구조식
3	L-리신염산염(EP)	Lysine hydrochloride	$C_6H_{15}ClN_2O_2$ (MW 182.7)	
4	L-아르기닌(EP)	L-Arginine	$C_6H_{14}N_4O_2$ (MW 174.20)	
5	L-히스티딘(EP)	L-Histidine	$C_6H_9N_3O_2$ (MW 155.2)	
6	L-세린(EP)	L-Serine	$C_3H_7NO_3$ (MW 105.09) $C_2H_7NO_3S$ (MW 125.15)	
7	타우린(USP)	Taurine	$C_2H_7NO_3S$ (MW 125.15)	
8	L-메티오닌(EP)	L-Methionine	$C_5H_{11}NO_2S$ (MW 149.2)	
9	L-페닐알라닌(EP)	L-Phenylalanine	$C_9H_{11}NO_2$ (MW 165.2)	
10	L-트레오닌(EP)	L-Threonine	$C_4H_9NO_3$ (MW 119.12)	
11	L-발린(EP)	L-Valine	$C_5H_{11}NO_2$ (MW 117.1)	
12	L-트리프트로판(EP)	L-Tryptophan	$C_{11}H_{12}N_2O_2$ (MW 204.23)	
13	L-프롤린(EP)	L-Proline	$C_5H_9NO_2$ (MW 115.1)	
14	L-티로신(EP)	L-Tyrosine	$C_9H_{11}NO_3$ (MW 181.19)	
15	L-알라닌(EP)	L-Alanine	$C_3H_7NO_2$ (MW 89.1)	
16	L-류신(EP)	L-Leucine	$C_6H_{13}NO_2$ (MW 131.2)	
17	글리신(EP)	Glycine	$C_2H_5NO_2$ (MW)	
18	아세트산나트륨삼수화물(USP)	Sodium acetate trihydrate	$C_2H_3NaO_2 \cdot 3H_2O$ (MW 136.08)	
19	염화칼슘이수화물(EP)	Calcium chloride dihydrate	$CaCl_2 \cdot 2H_2O$ (MW 147.01)	$CaCl_2 \cdot 2H_2O$
20	황산아연칠수화물(EP)	Zinc sulfate heptahydrate	$ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ (MW 287.5)	$ZnSO_4 \cdot 7H_2O$
21	염화칼륨(EP)	Potassium chloride	KCl (MW 74.55)	KCl
22	황산마그네슘칠수화물(EP)	Magnesium sulfate heptahydrate	$MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (MW 246.47)	$MgSO_4 \cdot 7H_2O$

연번	주성분 명칭 (규격)	일반명	분자식	구조식
23	글리세로인산나트륨오수화물	Sodium glycerophosphate, hydrated	$C_3H_7Na_2O_6P, 5H_2O$ (MW 306.1)	
24	정제대두유(EP)	Soybean oil	(MW 871)	
25	정제올리브유(EP)	Olive oil	(MW 861)	
26	중쇄트리글리세리드(EP)	Triglycerides, Medium-Chain	(MW 505)	
27	정제어유(EP)	Fish oil	(MW 879)	

2.2. 완제의약품(Drug product)

2.2.1. 첨가제의 종류 (주사제, 점안제, 안연고제, 점이제에 해당하는 경우)

- 아세트산무수물, 주사용수, 정제난황인지질, 올레인산나트륨, dl- α -토코페롤, 글리세롤, 수산화나트륨

2.2.2. 완제의약품 시험항목

<p> <input type="checkbox"/> 성상 <input type="checkbox"/> 확인시험 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비중 <input type="checkbox"/> 기타) 순도시험 (<input type="checkbox"/> 유연물질 <input type="checkbox"/> 기타) <input type="checkbox"/> 건조감량/수분 <input type="checkbox"/> 특수시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 <input type="checkbox"/> 함량시험 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액 <i>*시험항목이 설정된 경우 <input checked="" type="checkbox"/>로 기재한다.</i> </p>
<p> 제제시험 <input type="checkbox"/> 봉해/용출시험 <input checked="" type="checkbox"/> 질량(용량)편차/제제균일성시험 <input checked="" type="checkbox"/> 입도시험/입자도시험 <input type="checkbox"/> 금속성이물시험 <input type="checkbox"/> 단위분무량시험/단위분무당함량시험 <input checked="" type="checkbox"/> 무균시험 <input type="checkbox"/> 미생물한도시험 <input checked="" type="checkbox"/> 불용성미립자시험 <input checked="" type="checkbox"/> 불용성이물시험 <input type="checkbox"/> 알코올수시험 <input checked="" type="checkbox"/> 엔도독신/발열성물질시험 <input type="checkbox"/> 점착력시험 <input type="checkbox"/> 형상시험 <input type="checkbox"/> 기타시험 <i>*시험항목이 설정된 경우 <input checked="" type="checkbox"/>로 기재한다.</i> </p>

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

- 해당없음

3.2. 완제의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	30°C/35% RH	3-layer 플라스틱 백	기준 내 적합함
가속시험	40°C/25% RH		

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 밀봉용기, 실온(1~25°C) 보관, 제조일로부터 18개월

3.4. 안정성에 대한 심사자 의견

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

4. 독성에 관한 자료

- 신청품목은 이미 영양수액제로 허가된 품목의 유효성분으로만 조합한 품목으로 A액(아미노산 및 전해질) 및 B액(포도당)은 허가된 제품(위너프페리주 및 스포프리카비벤페리페탈주)과 동일하거나 유사한 형태의 제품이며, C액(지질)에 대한 단회투여독성시험자료 3건, 기타 독성시험자료 1건(국소내성)을 제출하였음

시험종류	종 및 계통	투여방법	투여기간	용량	GLP 준수	결과
단회투여	랫드, SD 5수/성/군	IV	단회	- 오마프플러스원페리주 C액 : 45, 90mL/kg - 스포프리카비벤페리페탈주 : 45, 90mL/kg	○	⇒ 오마프플러스원페리주 C액 및 스포프리카비벤페리페탈주 20% 주 ALD(Approximate lethal dose) : 45mL/kg < ALD < 90mL/kg
단회투여	랫드, SD 10수/성/군 (5수: Day2 부검, 5수: Day14 부검)	IV	단회	- 오마프플러스원페리주 C액 G1: Vehicle G2: 4.5g/kg* G3: 9g/kg* G4: 18g/kg* * TG dose 기준	○	⇒ 9g/kg < ALD < 18g/kg * 표적장기: 신장, 간장
단회투여	개, 비글 3수/성/군 (대조군 2수)	IV	단회	- 오마프플러스원페리주 C액 : 30, 45mL/kg - 스포프리카비벤페리페탈주 : 30, 45mL/kg	○	· MTD : 45 mL/kg (9 g TG/kg)
국소내성시험	토끼 NZW, 3수/성/군	IV -시험물질 : 왼쪽 귀정맥 -대조물질 : 오른쪽 귀정맥	8일 bid (6시간 간격)	- 시험물질 : 오마프플러스원페리주 C액 0.1mL/수 - 대조물질 : Isotonic sodium chloride Sol. 0.1mL/수	○	⇒ 주사 부위의 미약한 자극이 관찰되었으나 대조물질과 차이 없음

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 랫드, 비글견 대상으로 단회투여독성시험을 수행한 결과, 랫드에서 오마프플러스원페리주 C액과 스포프리카비벤페리페탈주 20%주 두 물질 간 사망 개체수 차이는 있었지만 지질 조성 비율에 따른 것이 아닌 체내혈류량 대비 과도한 지질 투여 및 투여 속도에 의한 영향으로 판단됨. 또한 비글견에서는 두 군 모두 사망이 발생하지 않았으므로 기허가 스포프리카비벤페리페탈주와 오마프플러스원페리주 C액의 독성학적 차이는 크지 않은 것으로 사료됨
- 국소내성시험 결과, 주사 부위의 미약한 자극이 관찰되었으나 대조물질(Isotonic sodium chloride Sol.)과 차이는

없었음

5. 약리작용에 관한 자료

- 해당없음

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 임상시험자료를 검토한 결과 현장조사 대상에 해당하지 않음.

6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료: 총 1편(3상)
- 수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 환자를 대상으로 IN-C006페리주 투여군과 RPN301 투여군의 안전성 및 유효성을 비교 평가하기 위한무작위 배정, 공개, 다기관 제3상 임상시험(시험번호: IN_PPN_301)

6.3. 생물약제학시험

- 해당없음

6.4. 임상약리시험

- 해당없음

6.5. 유효성 및 안전성

6.5.1. 유효성 · 안전성시험 개요

단계	시험 (번호/ 지널명)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	평가항목	결과
§ Safety [IN_PPN_301] 수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 환자를대상으로 IN-C006페리주 투여군과 RPN301 투여군의 안전성 및 유효성을 비교 평가하기 위한무작위 배정, 공개, 다기관 제3상 임상시험							
3상	IN_ PPN_ 301	활성대조약 대비 오마프 플러스 원페리주 의 안전성 및 유효성 비교	무작위, 공개, 활성대조, 평행군, 다기관	▶ 만19세 이상 경정맥 영양공급이 필요한 58명 -치료기 (총58명) 시험군: 29명	<투여량> ·25kcal/kg/일로 투여 (단, 비만환자의 용량은 조정체중에 근거) <투여방법> ·말초정맥으로 정맥내 점적주입	<안전성> · 일차 안전성 평가변수: 약물이상반응 발생률	<일차 안전성> 일차 안전성 평가 변수는 '약물이상반응 발생률'로서 임상시험용 의약품과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물이상반응을 경험한 대상자는 시험군에서 44.83%(13/29명, 15건), 대조군에서 44.83%(13/29명, 14건)로 두 군간 통계적으로 유의한 차이는 없었음

				대조군: 29명			
--	--	--	--	-------------	--	--	--

6.6. 가교자료

- 해당없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 임상시험성적에 관한 자료로 '수술 후 말초정맥 영양공급이 필요한 환자를 대상으로 IN-C006페리주 투여군과 RPN301 투여군의 안전성 및 유효성을 비교 평가하기 위한 무작위 배정, 공개, 다기관 제3상 임상시험 [IN_PPN_301]' 1건을 제출하였음.
- 일차 안전성 평가변수는 '약물이상반응 발생률'로서 임상시험용 의약품과의 인과관계를 배제할 수 없는 약물이상 반응을 경험한 대상자는 오마프플러스원페리주 투여군에서 44.83% (13/29명, 15건), 위너프페리주 투여군에서 44.83%(13/29명, 14건)이었음. 본 임상시험을 통해 경정맥 영양공급이 필요한 환자에 대한 오마프플러스원페리주 투여 시 대조약인 위너프페리주와 유사한 내약성 및 안전성을 확인하였음.
- 대조약인 기허가품목(위너프페리주)의 허가사항, 국내·외 가이드라인, 임상시험 결과보고서를 근거하여 검토한 결과, 신청 허가사항(효능·효과, 용법·용량, 사용상의 주의사항)은 신청사항은 타당하나 사용상의주의사항 중 일부 문구를 시정하였음.

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 해당없음

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 기허가품목(유사품목)과의 허가사항 비교

제품명	(신청품목) 오마프플러스원페리주	(대조약) 위너프페리주
회사명	에이치케이이노엔(주)	제이더블유생명과학(주)
허가일	허가 예정	2013-09-30
효능 효과	경구 또는 위장관 영양공급이 불가능, 불충분하거나 제한되어 경정맥 영양공급을 실시해야 하는 환자 에게 수분, 전해질, 아미노산, 칼로리, 필수 지방산 및 오메가-3 지방산의 보급	경구 또는 위장관 영양공급이 불가능, 불충분하거나 제한되어 경정맥 영양공급을 실시해야 하는 환자 들 에게 수분, 전해질, 아미노산, 칼로리, 필수지방산 및 오메가-3 지방산의 보급.
용법 용량	환자의 지방 제거 능력, 질소 및 당 대사 능력, 영 양 요구상태에 따라 용량과 주입 속도를 결정하며, 환자의 상태, 체중에 따라 용량과 백의 크기를 결 정한다. 환자의 상태에 따라 미량원소, 비타민, 전 해질 등이 첨가될 수 있다. - 정상 영양상태 또는 경증의 대사적 스트레스 상 태와 환자 : 질소로서 1일 0.10-0.15 g/kg (아미노산 으로서 0.6-0.9g/kg)	환자의 지방 제거 능력, 질소 및 당 대사 능력, 영 양 요구상태에 따라 용량과 주입 속도를 결정 하며, 환자의 상태, 체중에 따라 용량과 백의 크 기를 결정한다. 환자의 상태에 따라 미량원소, 비 타민, 전해질 등이 첨가될 수 있다. - 정상 영양상태 또는 경증의 대사적 스트레스 상태와 환자 : 질소로서 1일 0.10-0.15 g/kg (아미 노산으로서 0.6-0.9g/kg)

<p>- 영양 불균형에 관계없이 중등도 내지 고도의 대사적 스트레스를 받는 환자 : 질소로서 1일 0.15-0.25 g/kg (아미노산으로서 0.9-1.6 g/kg)</p> <p>매우 특별한 경우 (예, 화상 혹은 두드러진 동화 상태) 질소필요량은 더 높을 수 있다.</p> <p>용량 이 약 1일 19-38 mL/kg은 질소 0.10-0.20 g/kg (아미노산 0.6-1.2 g/kg)과 총열량 13-26kcal/kg (비-단백 열량 11-21 kcal/kg)에 해당한다. 이것은 대부분 환자의 요구량을 만족시킨다. 비만환자의 경우 용량은 예측 정상 몸무게에 근거하여야 한다.</p> <p>투여속도 투여 속도는 시간당 3.0 mL/kg(시간당 포도당 0.21g/kg, 아미노산 0.10g/kg, 지방 0.08g/kg 에 해당)을 초과해서는 안된다. 권장 투여 기간은 14-24 시간에 걸쳐서 투여하는 것이 바람직하다.</p> <p>1일 최대 용량 1일 최대 용량은 환자의 임상적 상태에 따라 달라지며, 날마다 바뀔 수도 있다. 권장 1일 최대 용량은 40mL/kg이다.</p> <p>권장 1일 최대 용량 40mL/kg은 질소 0.21g/kg (아미노산1.3g/kg), 포도당 2.8g/kg, 지방 1.1g/kg, 총열량 28 kcal/kg (비-단백질 열량으로서 23 kcal/kg 에 해당)을 제공한다.</p> <p>용법 말초 또는 중심정맥으로 정맥내 점적주입한다.</p> <p>소아 환자 소아에서의 사용은 권장되지 않는다.</p>	<p>- 영양 불균형에 관계없이 중등도 내지 고도의 대사적 스트레스를 받는 환자 : 질소로서 1일 0.15-0.25 g/kg (아미노산으로서 0.9-1.6 g/kg)</p> <p>매우 특별한 경우 (예, 화상 혹은 두드러진 동화 상태) 질소필요량은 더 높을 수 있다.</p> <p>용량 이 약 1일 20-40 mL/kg은 질소 0.10-0.20 g/kg (아미노산 0.6-1.3 g/kg)과 총열량 14-28kcal/kg (비-단백 열량 12-24 kcal/kg)에 해당한다. 이것은 대부분 환자의 요구량을 만족시킨다. 비만환자의 경우 용량은 예측 정상 몸무게에 근거하여야 한다.</p> <p>투여속도 투여 속도는 시간당 3.0 mL/kg(시간당 포도당 0.21g/kg, 아미노산 0.09g/kg, 지방 0.08g/kg 에 해당)을 초과해서는 안된다. 권장 투여 기간은 14-24시간에 걸쳐서 투여하는 것이 바람직하다.</p> <p>1일 최대 용량 1일 최대 용량은 환자의 임상적 상태에 따라 달라지며, 날마다 바뀔 수도 있다. 권장 1일 최대 용량은 40mL/kg이다.</p> <p>권장 1일 최대 용량 40mL/kg은 질소 0.20g/kg (아미노산1.3g/kg), 포도당 2.8g/kg, 지방 1.1g/kg, 총열량 28 kcal/kg (비-단백질 열량으로서 24 kcal/kg에 해당)을 제공한다.</p> <p>용법 말초 또는 중심정맥으로 정맥내 점적주입한다.</p> <p>소아 환자 소아에서의 사용은 권장되지 않는다.</p>
--	--