

의약품 품목허가 보고서

접수일자	2017.02.02	접수번호	20170008112 20170008166 20170087441 20170006195
신청구분	「의약품의 품목허가신고심사 규정」 제2조 제9호 가목, 자료제출의약품		
신청인 (회사명)	일동제약(주)		
제 품 명	투탑스플러스정 40/5/12.5, 80/5/12.5, 80/10/12.5, 80/10/25밀리그램		
주성분명 (원료의약품등록 번호)	텔미사르탄 암로디핀베실산염[DMF등록번호: 20101230-130-H-113-10] 히드로클로로티아지드		
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	<ul style="list-style-type: none"> · 40/5/12.5밀리그램: 이 약 1정(375.0mg) 중, 텔미사르탄 40.0mg, 암로디핀베실산염 6.935mg(암로디핀으로서 5mg), 히드로클로로티아지드 12.5mg · 80/5/12.5밀리그램: 이 약 1정(600.0mg) 중, 텔미사르탄 80.0mg, 암로디핀베실산염 6.935mg(암로디핀으로서 5mg), 히드로클로로티아지드 12.5mg · 80/10/12.5밀리그램: 이 약 1정(750.0mg) 중, 텔미사르탄 80.0mg, 암로디핀베실산염 13.87mg(암로디핀으로서 10mg), 히드로클로로티아지드 12.5mg · 80/10/25밀리그램: 이 약 1정(750.0mg) 중, 텔미사르탄 80.0mg, 암로디핀베실산염 13.87mg(암로디핀으로서 10mg), 히드로클로로티아지드 25.0mg 		
신청 사항	효능효과	텔미사르탄과 암로디핀의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압	
	용법용량	<p>이 약은 1일 1회 1정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하다면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.</p> <p>이 약을 투여하기 전에 개개의 성분(텔미사르탄과 암로디핀의 단독요법 또는 복합요법)으로 용량을 조절할 것이 권장된다.</p> <p>텔미사르탄/암로디핀의 복합요법으로 혈압이 조절되지 않는 환자에게 이 약 40/5/12.5밀리그램을 투여하며, 환자의 혈압 반응을 고려하여 2주 이상의 간격을 두고 용량을 조절한다. 이 약의 최대 투여용량은 80/10/25밀리그램이다.</p> <p>텔미사르탄/암로디핀 복합제와 히드로클로로티아지드 단일제를</p>	

		병용하고 있는 환자의 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.	
최종 허가 사항	허가일자	2017.07.25	
	효능·효과	붙임 참조	
	용법·용량	붙임 참조	
	사용상의 주의사항	붙임 참조	
	저장방법 및 사용기간	붙임 참조	
	허가조건	붙임 참조	
국외 허가현황		일본 Micatrio combination tablet 80/5/12.5mg (2016.09.28. 허가)	
허가부서	의약품심사조정과	허가담당자	송주경, 고용석, 최영주, 이선희
심사부서	순환계약품과	심사담당자	(안유) 주정훈, 박재현, 장정윤 (기시) 이나영, 박재현, 장정윤
GMP* 평가부서	해당없음	GMP 담당자	* 「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제4조제2항2호, 제48조의2에 따른 제조 및 품질관리 적합판정서 인정

* 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

텔미사르탄과 암로디핀의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압

○ 용법·용량

이 약은 1일 1회 1정을 식사와 관계없이 물과 함께 복용한다. 가능하다면 매일 같은 시간(예 : 아침)에 복용하는 것이 권장된다.

이 약을 투여하기 전에 개개의 성분(텔미사르탄과 암로디핀의 단독요법 또는 복합요법)으로 용량을 조절할 것이 권장된다.

텔미사르탄/암로디핀의 복합요법으로 혈압이 조절되지 않는 환자에게 이 약 40/5/12.5밀리그램을 투여하며, 환자의 혈압 반응을 고려하여 2주 이상의 간격을 두고 용량을 조절한다. 이 약의 최대 투여용량은 80/10/25밀리그램이다.

텔미사르탄/암로디핀 복합제와 히드로클로로티아지드 단일제를 병용하고 있는 환자의 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

○ 사용상의 주의사항

1. 경고

이 약과 같이 레닌-안지오텐신계에 직접적으로 작용하는 약물을 임부에 투여하는 경우 자라나는 태아 또는 신생아에게 병적 상태 및 사망을 일으킬 수 있다. 특히 임신 2기 3개월 및 3기 3개월 중의 이러한 약물의 사용은 저혈압, 신생아 두개골 형성 저하증, 무뇨증, 가역적 또는 비가역적인 신부전 및 사망을 포함한 태아 또는 신생아의 손상과 관련성이 있다. 태아의 신기능의 저하가 원인일 것으로 추정되는 양수과소증이 보고된 바 있으며, 양수과소증은 태아의 사지연축, 두개안면기형, 폐의 형성저하증과 관련성이 있다. 미숙, 자궁내 성장 지연, 동맥관열림증이 보고된 바 있으나, 이 약 노출에 의한 것인지 여부는 명확하지 않다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 이 약의 투여를 중단해야 한다.

2. 다음의 환자에는 투여하지 말 것.

1) 이 약 또는 이 약에 함유된 성분, 디히드로피리딘계 유도체, 티아지드계 이뇨제 또는 설폰아미드계

열 약물에 과민증 또는 그 병력이 있는 환자

- 2) 임부(임신 2기 및 3기) 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인
- 3) 수유부
- 4) 담도폐쇄성 질환자
- 5) 중증의 간장애 환자
- 6) 중증의 대동맥판협착증 환자
- 7) 속 환자
- 8) 이 약의 첨가제에 대해 불내성 등의 유전적인 문제가 있는 환자
- 9) 당뇨병이나 중등도~중증의 신장애 환자(사구체여과율 $<60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$)에서 알리스키렌 함유제제의 병용
- 10) 무뇨 환자
- 11) 급성 또는 중증의 신부전 환자
- 12) 고칼슘혈증 환자
- 13) 저나트륨·저칼륨혈증 환자
- 14) 에디스병 환자

3. 다음의 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 원발성 알도스테론증 환자

원발성 알도스테론증 환자의 경우, 일반적으로 레닌-안지오텐신계를 저해하는 혈압강하제는 효과가 없으므로 이 약의 사용은 권장되지 않는다.

- 2) 동맥관 또는 승모관협착증 환자나 폐쇄성 비후성 심근병증 환자

다른 혈관이완제와 마찬가지로 동맥관 또는 승모관협착증 환자나 폐쇄성 비후성 심근병증 환자의 경우, 특히 주의해야 한다.

- 3) 간질환, 간장애, 진행성 간경변 환자(간성 혼수가 나타날 수 있다.)

암로디핀은 간에서 광범위하게 대사되며 텔미사르탄은 거의 대부분 담즙으로 배설된다. 따라서 담즙 정체, 담도폐쇄성 질환이 있는 환자나 간장애 환자의 경우 간 청소율 감소를 예상할 수 있다. 따라서 경증 또는 중증의 간기능 장애 환자에는 주의하여 투여해야 하며, 1일 1회 텔미사르탄 40밀리그램을 초과하지 않아야 한다.

- 4) 활동성 위 또는 십이지장궤양 등 위장관계 질환 환자

텔미사르탄 투여시 위장관계 이상반응이 위약 투여시보다 더 자주 나타났다. 위장관 출혈이 임상 시험에서 드물게 관찰된 바 있으며 대부분 위장관 질환을 가진 환자에서 초기에 나타났다. 따라서 위장관계 질환자에게 이 약을 투여할 때는 주의하여야 한다.

- 5) 신혈관 고혈압 환자

좌우 양쪽의 신동맥협착증이나 한쪽 신장만 기능하는 경우의 신동맥협착증이 있는 환자를 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 약물로 치료할 경우에는 중증의 저혈압이나 신부전의 위험이 증가된다. 양쪽 또는 한쪽의 신동맥협착증이 있는 환자에게 이 약을 투여할 경우 안지오텐신 전환효소(ACE) 저해제와 마찬가지로 혈청 크레아티닌 또는 혈중 요산질소의 상승이 예측된다.

- 6) 중증의 저혈압 환자

- 7) 투석을 해야 하는 신부전 환자

- 8) 고령자

- 9) 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단 : 안지오텐신 수용체 차단제(ARB), ACE억제제, 또는 알리스키렌 등 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)에 영향을 미치는 다른 약제와의 병용

은 권장되지 않는다.

- 10) 이노제를 연용하는 환자
- 11) 디기탈리스, 당질부신피질호르몬 또는 부신피질자극호르몬의 투여를 받고 있는 환자
- 12) 심한 관동맥경화증 또는 뇌동맥경화증 환자(급격한 이노가 나타날 경우, 급속한 혈장량 감소로 혈액농축을 일으켜 혈전색전증이 나타날 수 있다.)
- 13) 부갑상선 기능항진증 환자
- 14) 염 제한 요법 환자
- 15) 교감신경절제후의 환자(이 약의 혈압강하작용이 증가할 수 있다.)
- 16) 설사, 구토 환자
- 17) 영아(전해질평형실조가 나타나기 쉽다.)
- 18) 본인 또는 양친이나 형제에 통풍이나 당뇨병이 있는 환자

4. 이상반응

1) 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여

이 약에 대한 안전성은 텔미사르탄/암로디핀 복합제에 적절히 반응하지 않는 본태성 고혈압 환자 308명을 대상으로 ‘텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여(40/5/12.5밀리그램 2주 투여 후 80/10/25 밀리그램 6주 투여, 155명) 또는 텔미사르탄/암로디핀 복합제(40/5밀리그램 2주 투여 후 80/10 밀리그램 6주 투여, 153명)를 투여한 무작위배정, 이중눈가림 임상시험에서 평가되었다. 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여군 및 텔미사르탄/암로디핀 복합제군의 이상반응 발생률은 각각 29.03%(45명, 64건) 및 16.34%(25명, 29건)이었다. 중대한 이상반응은 총 3건(요통, 추간판돌출, 실신)이 발생하였으며, 이 중 약물과 관련된 이상반응은 텔미사르탄/암로디핀 복합제를 투여 받은 환자에서 발생한 중등증의 실신(1건)이었다. 임상시험 참여 중단을 초래한 이상반응은 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여군에서 추간판 돌출(1건)과 어지러움(2건)이었고, 텔미사르탄/암로디핀 복합제 투여군에서는 두통(1건), 실신(1건), 망막 출혈(1건)이었다. 임상시험 중 인과관계와 상관없이 1% 이상 보고된 이상반응을 표1에 나타내었다.

표 1. 임상시험에서 1% 이상 발생한 이상반응, % (환자수)

이상반응	텔미사르탄/암로디핀 /히드로클로로티아지드 병용투여(n=155)	텔미사르탄/암로디핀 복합제(n= 153)
위장관계		
변비	1.29%(2)	1.96%(3)
구역	1.29%(2)	0%(0)
전신 및 투여부위		
무력증	1.29%(2)	0.65%(1)
말초부종	1.29%(2)	0.65%(1)
감염		
비인두염	1.94%(3)	2.61%(4)
근골격 및 결합조직		
요통	1.29%(2)	0%(0)
신경계		

어지러움	10.97%(17)	1.96%(3)
두통	2.58%(4)	2.61%(4)
신장 및 비뇨기계		
단백뇨	1.29%(2)	0%(0)

텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여군 또는 텔미사르탄/암로디핀 복합제 투여와 관련이 있다고 보고된 약물 관련 이상반응 중 1% 이상 보고된 약물이상반응에 대하여 표2에 요약하였다.

표 2. 임상시험에서 1% 이상 발생한 약물이상반응, % (환자수)

약물이상반응	텔미사르탄/암로디핀 /히드로클로로티아지드 병용투여(n=155)	텔미사르탄/암로디핀 복합제(n= 153)
위장관계		
구역	1.29%(2)	0%(0)
전신 및 투여부위		
무력증	1.29%(2)	0.65%(1)
감염		
비인두염	0%(0)	1.31%(2)
신경계		
어지러움	9.68%(15)	0.65%(1)
두통	2.58%(4)	2.61%(4)

심전도 및 실험실적 검사 결과에서 기저치에 정상(임상적으로 유의하지 않은 비정상 포함)이었으나 투여 후 임상적으로 유의한 비정상 결과로 보고된 항목은 다음과 같다.

- 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여군: 혈중 크레아티닌 포스포키나제(CPK) 상승(1건), 심방세동(1건)
- 텔미사르탄/암로디핀 복합제군: 감마-글루타미르전이효소(γ -GTP) 상승(1건), 혈중 크레아티닌 포스포키나제(CPK) 상승(2건), 중성지방(TG) 상승(1건)

2) 텔미사르탄과 암로디핀 복합제

① 임상시험

텔미사르탄과 암로디핀의 병용투여는 1,200명 이상의 고혈압 환자들에서 그 안전성이 평가되었다. 이 환자들 중 320명은 6개월 이상 이들 약물에 노출되었으며 120명은 1년 이상 노출되었다. 이상반응은 전반적으로 경증으로 일시적으로 발현되었으며, 치료 중단이 필요한 경우는 드물었다. 위약 대조 요인 설계 임상 시험에서 2% 이상 발생한 이상반응으로, 위약군(n=46)에 비해 암로디핀/텔미사르탄 투여군(n=789)에서 더 높은 빈도로 발생한 이상반응은 다음과 같다.

표 3. 2% 이상 발현되었으며, 위약보다 발현율이 높은 이상반응

	암로디핀/텔레미사르탄병용투여군(n=789)	위약군(n=46)
말초부종	4.8%	0.0%
어지러움	3.0%	2.2%
기립성 저혈압*	6.3%	4.3%
요통	2.2%	0%

*기립성 저혈압: 이완기 혈압 >10 mmHg 감소 및/또는 수축기 혈압 > 20 mmHg 감소

또한 이 약을 투여받은 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응으로는 어지러움 (2.0% vs 2.2%, 위약 대비) 및 두통 (1.4% vs 4.3%, 위약 대비)이 있었다.

동 임상 시험에서 이 약을 투여받은 모든 치료 환자군의 2.2% 및 위약으로 투여받은 환자군의 4.3%에서 이상 반응으로 인해 임상 시험을 중단하였다. 이 약의 치료를 중단하게 된 가장 흔한 이유는 말초부종, 어지러움 및 저혈압 (각각 0.5% 이하)이었다.

② 국내 시판 후 조사 결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 610명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 3.28%(20/610명, 총 20건)로 보고되었다. 이 중 중대한 이상사례의 발현율은 0.49%(3/610명, 총 3건)로 간세포암종, 뇌경색, 울혈성심부전 각 0.16%(1/610명, 1건)로 보고되었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 약물이상반응은 0.16%(1/610명, 총 1건)로 울혈성심부전 0.16%(1/610명, 1건)가 보고되었다.

예상하지 못한 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 1.31%(8/610명, 총 8건)로 보고되었으며, 간세포암종, 근육골격통증, 뇌경색, 목통증, 비인두염, 상복부불쾌감, 상복부 통증, 체위성어지럼증 각 0.16%(1/610명, 1건)로 조사되었다. 이 중, 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 약물이상반응 발현율은 0.33%(2/610명, 총 2건)로 상복부불쾌감, 체위성어지럼증 각 0.16%(1/610명, 1건)가 보고되었다.

3) 개개 주성분에 대한 추가정보

비록 이 약을 투여한 임상시험에서 관찰되지 않았더라도, 이 약 복용 시 개개의 주성분에 대하여 보고된 이상반응이 나타날 수 있다.

(1) 텔레미사르탄

① 임상시험

위약대조 임상시험에서 텔레미사르탄을 투여한 환자에서 1% 이상 나타났으며 위약 투여환자보다 더 빈번하게 발현된 이상반응은 다음과 같다.

표 4. 1% 이상 발현되었으며, 위약보다 발현율이 높은 이상반응

	텔레미사르탄 투여군(n=1,455)	위약군(n=380)
상기도 감염	7%	6%
요통	3%	1%
부비동염	3%	2%
설사	3%	2%
인후염	1%	0%

또한 텔레미사르탄을 투여받은 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응 중 위약군과 유사한 빈도로 발생한 이상 반응은 인플루엔자 양 증후, 소화불량, 근육통, 요로감염, 복통, 두통, 어지러움, 통증, 피로, 기침, 고혈압, 흉통, 구역 및 말초부종이었다.

이외에도 추가적으로 보고된 이상반응 (0.3% 초과 발현)은 다음과 같다.

- 자율신경계 : 발기부전, 땀분비 증가, 홍조

- 전신 : 알레르기, 발열, 다리 통증, 권태감
- 심혈관 : 두근거림, 의존성 부종, 협심증, 빠른 맥, 다리부종, 비정상적인 ECG
- 중추신경계 : 불면증, 졸림, 편두통, 현기증, 감각이상, 불수의근 수축, 감각저하
- 위장관 : 방귀, 변비, 위염, 구토, 구강건조, 치질, 위장염, 장염, 위식도 역류, 치통, 비특정 위장관질환
- 대사성 : 통풍, 고콜레스테롤혈증, 당뇨
- 근골격계 : 관절염, 관절통, 다리 저림
- 정신계 : 불안, 우울, 신경과민
- 내성기전 : 감염, 진균감염, 농양, 중이염
- 호흡계 : 천식, 기관지염, 비염, 호흡곤란, 코출혈
- 피부 : 피부염, 발진, 습진, 가려움증
- 비뇨기계 : 잦은 배뇨, 방광염
- 혈관계 : 뇌혈관질환,
- 특수 감각 : 시각 이상, 결막염, 귀울림, 귀의 통증

초기 임상시험 도중 혈관 부종이 1건 보고되었다.

위약 대조 임상시험에서 다음과 같은 실험실적 검사치 이상이 보고되었다.

- 헤모글로빈 : 2g/dL 이상 감소한 환자가 텔미사르탄 투여군에서 0.8%, 위약군에서 0.3% 보고되었다. 빈혈로 인한 투여를 중단한 환자는 없었다.
- 크레아티닌 : 0.5 mg/dL 이상 증가한 환자가 텔미사르탄 투여군에서 0.4%, 위약군에서 0.3% 보고되었다. 텔미사르탄 투여군 중 1명의 피험자가 크레아티닌 및 혈중 요소질소(blood urea nitrogen, BUN)의 증가로 투여를 중단하였다.
- 간효소 : 텔미사르탄 투여군 중 일부 환자에서 간수치 상승이 보고되었다. 현저한 수치 상승은 위약군에서 더 높은 빈도로 발생하였다. 텔미사르탄 투여 환자 중 간기능 이상으로 인해 치료를 중단한 환자는 없었다.

추가적인 안전성 정보는 텔미사르탄 단일제 허가사항을 참조한다.

② 시판 후 사용경험

텔미사르탄의 시판 후 사용경험에서 보고된 이상반응은 다음과 같다.

- 가장 흔히 자발적으로 보고된 이상반응은 두통, 어지럼증, 무력증, 기침, 구역, 피로, 쇠약, 부종, 안면 부종, 하지 부종, 혈관부종(치명적 결과 수반), 가려움증, 과민반응, 발한 증가, 홍반, 홍통, 심방세동, 울혈성 심부전, 심근경색, 혈압 상승, 고혈압 악화, 저혈압 (기립성 저혈압 포함), 고칼륨혈증, 저혈당(당뇨 환자에서), 실신, 소화불량, 설사, 통증, 요로 감염, 발기 부전, 요통, 복통, 근육 경련 (다리 경련 포함), 근육통, 서맥, 호산구증가증, 혈소판감소증, 요산 증가, 간기능 이상 및 간질환*, 급성 신부전을 포함하는 신장애, 빈혈, CPK 상승, 아나필락시 반응, 힘줄 통증 (건염 및 건초염 포함)이었다. 텔미사르탄을 포함하는 안지오텐신 II 수용체 차단제를 투여 받고 있는 환자들에서 드물게 횡문근융해증이 보고된 바 있다.

* 텔미사르탄의 간기능 이상 및 간질환 시판 후 이상반응은 이러한 이상반응이 발현될 것으로 예상되는 일본 환자에서 대부분 발생하였다.

(2) 암로디핀

① 임상시험

가장 일반적으로 보고된 이상반응은 두통 및 부종이다. 용량의존적으로 보고된 이상반응 발현율은 다음과 같다.

표 5. 용량의존적으로 보고된 이상반응 발현율

이상반응	암로디핀 2.5mg (n=275)	암로디핀 5.0mg (n=296)	암로디핀 10.0mg (n=268)	위약 (n=520)
부종	1.8%	3.0%	10.8%	0.6%
어지러움	1.1%	3.4%	3.4%	1.5%
홍조	0.7%	1.4%	2.6%	0.0%
두근거림	0.7%	1.4%	4.5%	0.6%

또한 위약대조 임상시험에서 암로디핀을 투여받은 환자에서 1% 이상 발현된 다른 이상반응은 다음과 같다.

표 6. 위약대조 임상시험에서 1% 이상 발현된 이상반응

이상반응	암로디핀 투여군(n=1,730)	위약군(n=1,250)
두통	7.3%	7.8%
피로	4.5%	2.8%
구역	2.9%	1.9%
복통	1.6%	0.3%
졸림	1.4%	0.6%

이외에도 추가적으로 보고된 이상반응 (0.1% ~ 1% 발현)은 다음과 같다.

- 심혈관계 : 부정맥 (심실성 빈맥 및 심방세동 포함), 서맥, 흉통, 말초허혈, 실신, 체위성 저혈압, 혈관염
- 중추 및 말초 신경계 : 말초신경병증, 감각이상, 떨림, 현기증
- 위장관 : 식욕부진, 변비, 소화불량, 삼킴곤란, 설사, 방귀, 췌장염, 구토, 치은증식
- 전신 : 알레르기 반응, 무력증, 요통, 작열감(hot flush), 권태감, 통증, 경직, 체중증가, 체중감소
- 근골격계 : 관절통, 관절증, 근육경련, 근육통
- 정신계 : 성기능 부전(남성 및 여성), 불면증, 신경과민, 우울, 비정상적인 꿈, 불안, 이인증
- 호흡기계 : 호흡곤란, 코출혈
- 피부 및 부속기관 : 혈관부종, 다형성 홍반, 가려움증, 발진, 홍반성 발진, 반구진성 발진
- 특수 감각 : 시각 이상, 결막염, 복시, 안구 통증, 귀울림
- 비뇨기계 : 잦은 배뇨, 배뇨 장애, 야뇨증
- 자율신경계 : 구강 건조, 땀분비 증가
- 대사 및 영양 : 고혈당, 갈증
- 혈액 : 백혈구 감소증, 자색반증, 혈소판 감소증

임상시험에서 암로디핀 투여와 연관된, 임상적으로 유의한 실험실적 검사 이상은 관찰되지 않았다. 암로디핀 투여 환자에서 0.1% 이하의 빈도로 보고된 다른 이상반응들은 다음과 같다. ; 심부전, 맥박 불규칙, 주기의 수축, 피부 탈색, 가려움증, 피부 건조, 탈모, 피부염, 근육 약화, 단일 수축, 조화운동불능, 과다근육긴장증, 편두통, 냉습피부, 무감동증, 초조, 기억상실, 위염, 식욕 증가, 묽은 변, 비염, 배뇨 장애, 당뇨증, 이상 후각, 미각 도착, 비정상적인 안구 조절, 눈마름증
추가적인 안전성 정보는 암로디핀 단일제 허가사항을 참조한다

② 시판 후 사용경험

암로디핀의 시판 후 사용경험에서 보고된 이상반응은 다음과 같다.

- 여성형 유방증이 드물게 보고되었으며 약과의 인과관계는 불확실하다. 황달 및 간효소 수치 상승 (대부분 쓸개즙 정체 또는 간염과 함께 나타남)이 암로디핀의 사용과 관련하여 보고되었으며 몇몇 사례는 입원이 필요할 정도로 중증이었다. 백혈구 감소증, 혼란상태, 박리성 피부염, 스티븐스-존슨 증후군, 광과민 반응이 보고되었다 (빈도 불명).

(3) 히드로클로로티아지드

- 대사 : 저칼륨혈증, 저나트륨혈증, 저마그네슘혈증, 저염소혈증성 알칼리증, 고칼슘혈증 등의 전해질평형실조가 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다. 또한 고노산혈증, 고혈당증이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정될 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다. 또한 통풍, 콜레스테롤•중성지방상승이 나타날 수 있다.
- 혈액 : 드물게 혈소판감소, 백혈구감소, 재생불량성 빈혈, 용혈성 빈혈, 자반 등의 혈액장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정될 경우에는 투여를 중지한다.
- 소화기계 : 때때로 식욕부진, 구역, 구토, 구갈, 복부불쾌감, 변비, 복부선통, 췌장염, 설사, 타액선염, 구강건조, 변비 드물게 위통 등이 나타날 수 있다.
- 정신신경계 : 어지러움, 두통, 피로, 졸음, 감정둔마 등이 나타날 수 있다.
- 호흡기계 : 드물게 간질성 폐렴, 폐부종이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
- 순환기계 : 심계항진, 때때로 기립성 저혈압, 드물게 부정맥 등이 나타날 수 있다.
- 눈 : 드물게 일시적 시력불선명, 황시 등의 시력장애가 나타날 수 있다. 급성 근시 및 급성 폐쇄각 녹내장이 나타날 수 있다.
- 간장 : 드물게 황달, 간염, 급성 담낭염이 나타날 수 있다.
- 과민증 : 과사성 혈관염, 호흡곤란, 발진, 두드러기, 안면홍조, 광과민증, 아나필락시스 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
- 신장 : BUN•크레아티닌상승, 급성 신부전, 간질성 신염 등이 나타날 수 있다.
- 기타 : 때때로 권태감, 코막힘, 발기부전, 드물게 전신성 홍반성 루푸스(SLE)의 악화, 고칼슘혈증 등을 수반하는 부갑상선장애, 근경련이 나타날 수 있다. 또한 감각이상이 나타날 수 있다.

5. 일반적 주의

1) 임신

임신 기간 중에 안지오텐신 II 수용체 길항제 투여를 시작해서는 안 된다.

만약 안지오텐신 II 수용체 길항제의 지속적 치료가 필수적이지 않다면, 임신을 계획 중인 환자는 임부의 사용에 대해 안전성 프로파일이 확립된 다른 고혈압 치료제로 대체하여야 한다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 안지오텐신 II 수용체 길항제의 치료를 중단해야 하며, 만약 적절하다면, 다른 치료제로 치료를 시작해야 한다.

2) 저혈압

체액이나 염류가 부족한 환자 (예, 고용량의 이노제로 치료 받고 있는 환자)와 같이 레닌-안지오텐신 시스템이 활성화된 환자들에서는 이 약의 치료를 시작한 후에 증후성 저혈압이 발생할 수 있다. 이러한 상태는 이 약을 투여하기 전에 교정하거나 면밀한 의학적 감독 하에 이 약의 용량을 감소하여 치료를 시작하여야 한다. 저혈압이 발생한 경우 환자를 반듯이 눕히고 필요하면 생리 식염수를 정맥주사로 점적 주입한다. 일시적인 저혈압 반응은 앞으로의 치료에 대한 금기 사항이 아니며, 일반적으로 일단 혈압이 안정화되면 어려움 없이 치료를 지속할 수 있다.

3) 고칼륨혈증

텔미사르탄의 경우 레닌-안지오텐신-알도스테론계에 영향을 미치는 다른약물로 치료중일 때 특히 신장애 환자 및/또는 심부전 환자의 경우, 고칼륨혈증이 일어날 수 있다. 위험이 있는 환자에 대해서 혈청 칼륨치의 적절한 모니터링이 권장된다. 레닌-안지오텐신계에 영향을 미치는 다른 약물의 사용경험을 바탕으로, 칼륨저류성 이노제, 칼륨보충제, 칼륨이 함유된 염 대용품 및 칼륨치를 상승시킬 수 있는 다른 약(혜파린 등)과의 병용에 의해 혈청 칼륨치가 상승될 수 있으므로 이들 약물

과 이 약의 병용투여는 신중해야 한다.

4) 신장에 환자

텔미사르탄의 경우 민감한 환자들에서는 레닌-안지오텐신-알도스테론 시스템 저해에 대한 결과로서 신기능의 변화가 예상될 수 있다. 신기능이 레닌-안지오텐신-알도스테론 시스템의 활성화에 의존적일 수 있는 환자들(예, 중증의 울혈성 심부전 환자)에서는 안지오텐신-전환 효소(angiotensin-converting enzyme, ACE) 저해제 및 안지오텐신 수용체 길항제로의 치료가 소변감소증 및/또는 진행성 질소혈증, 그리고 (드물게) 급성 심부전 및/또는 사망과 관련이 있었다. 유사한 결과가 텔미사르탄으로 치료를 받는 환자들에서도 나타날 수 있다. 신장에 환자에게 이 약을 투여할 때 혈청 칼륨 및 크레아티닌치의 주기적인 모니터링이 권장된다. 최근에 신장을 이식한 환자에 대해서는 이 약의 사용경험이 없다.

5) 심근경색의 위험 또는 협심증의 증가

암로디핀의 경우 특히 중증의 폐색성 관상 동맥 질환이 있는 환자들에서 칼슘 채널 차단제 요법을 시작하거나 용량을 증가시킨 시점에서 드물게 협심증 또는 급성 심근 경색의 발생 빈도, 기간 및 중증도가 증가한 기록이 있다. 이러한 영향에 대한 기전은 아직 해명되지 않았다.

6) 암로디핀의 경우 혈장농도 반감기가 길어 투여를 중지한 후에도 완만한 혈압강하작용이 나타나므로, 투여 중지 후 다른 혈압강하제를 투여하는 경우에는 용량 및 투여간격에 주의하고 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

7) 심부전환자에 대한 투여 : 허혈성 병인이 없는 NYHA III, IV등급의 심부전환자에 대한 암로디핀의 장기간, 위약대조시험(PRAISE-2)에서 암로디핀은 위약과 비교시 심부전의 악화율에 유의적인 차이가 없음에도 불구하고 폐부종 보고의 증가와 연관이 있었다.

8) 당뇨

심혈관 질환에 대한 추가적인 위험성이 있는 당뇨병자(예: 당뇨와 관상동맥질환이 동시에 발병된 환자)인 경우, 안지오텐신 II 수용체 길항제 또는 안지오텐신 전환효소 저해제와 같은 혈압강하제 복용시 치명적인 심근경색 및 예상하지 못한 심혈관 질환으로 인한 사망 위험성이 증가할 수 있다. 당뇨 환자에서 관상동맥질환에 대한 증상이 나타나지 않아, 이에 대해 진단되지 않을 수 있으므로, 당뇨 환자에 이 약 투여시 관상동맥질환을 발견하고 치료하기 위한 적절한 진단 평가(예: 운동 부하 검사)를 우선적으로 실시해야 한다.

9) 히드로클로로티아지드의 이뇨효과는 급격히 나타날 수 있으므로 전해질평형실조, 탈수에 특히 주의하고 저용량에서 투여를 시작하여 천천히 증량한다.

10) 연용하는 경우에는 전해질평형실조가 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사한다.

11) 급성 근시 및 2차 폐쇄각 녹내장: 설폰아미드계인 히드로클로로티아지드는 급성 일과성 근시 및 급성 폐쇄각 녹내장을 일으킬 수 있다. 시력저하 또는 눈의 통증이 급성 증상으로 나타나며, 일반적으로 약물 개시 후 수 시간 내지 수 주 이내에 발생한다. 급성 폐쇄각 녹내장을 치료하지 않을 경우 영구적으로 시력을 상실할 수 있다. 증상이 나타날 경우 가능한 신속하게 히드로클로로티아지드 투여를 중단한다. 안내압이 조절되지 않을 경우 신속한 의학적 또는 외과적 치료를 고려해야 한다. 폐쇄각 녹내장을 일으키는 위험인자로서 설폰아미드 또는 페니실린 알레르기 병력 등이 포함될 수 있다.

12) 야간에 휴식이 필요한 환자는 야간에 배뇨를 피하기 위하여 오전중에 투여하는 것이 바람직하다.

13) 운전 및 기계조작에 대한 영향

이 약이 운전 및 기계조작에 미치는 영향에 대한 연구는 실시되지 않았으나, 혈압강하제를 복용할 때 때때로 졸음, 어지러움이 나타날 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 또는 위험

이 수반되는 기계의 조작시 주의해야 한다.

14) 기타

다른 혈압강하제에서와 같이, 허혈성 심질환이나 허혈성 심혈관 질환이 있는 환자에서 과도한 혈압 강하는 심근경색이나 뇌졸중을 일으킬 수 있다.

15) 임상검사치에의 영향

히드로클로로티아지드는 갑상선장애가 없는 환자의 혈청 단백결합요오드(PBI)를 저하시킬 수 있다.

6. 상호작용

1) 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드

텔미사르탄 80밀리그램, 암로디핀 10밀리그램, 히드로클로로티아지드 25밀리그램의 병용시 유의한 약동학적 상호작용은 나타나지 않았다. 이 약과 다른 약물과의 약물상호작용에 대한 연구는 실시되지 않았다.

2) 텔미사르탄/암로디핀

암로디핀 및 텔미사르탄 병용시 유의한 약동학적 상호작용이 나타나지 않았다. 이 약과 다른 약물과의 약물상호작용에 대한 연구는 실시되지 않았다.

3) 텔미사르탄

① 디곡신 : 텔미사르탄과 디곡신과 함께 투여했을 때, 디곡신의 최고 혈장 농도 중앙값 (49%) 및 최저 농도 중앙값 (20%) 증가가 관찰되었다. 따라서 텔미사르탄 투여를 시작하거나, 투여량을 조절하거나 투여를 중단할 경우 나타날 수 있는 과도한 또는 과소한 디지탈리스 작용을 피하기 위해 디곡신 농도를 모니터링 하는 것이 권장된다.

② 리튬 : 리튬과 안지오텐신 전환 효소 저해제를 병용 투여하는 동안 혈청 리튬 농도의 가역적 증가 및 독성이 보고되었다. 텔미사르탄을 포함한 안지오텐신 수용체 길항제에 대해서도 이러한 사례들이 보고되었다. 따라서 리튬과 텔미사르탄을 병용하는 동안에는 혈청 리튬 수치를 모니터링하는 것이 권장된다.

③ 라미프릴 및 라미프릴라트 : 한 임상 시험에서 텔미사르탄과 라미프릴의 병용 투여는 라미프릴 및 라미프릴라트의 AUC₀₋₂₄와 Cmax를 2.5배까지 증가시켰다. 이러한 관찰 사항에 대한 임상적 연관성은 알려지지 않았다.

④ 와파린 : 텔미사르탄을 10일 동안 투여한 것은 와파린의 평균 최저 혈장 농도를 약간 감소시켰다; 이러한 감소는 International Normalized Ratio (INR) 면에서의 변화를 유발하지는 않았다.

⑤ 비스테로이드성 소염진통제 (예, 항염증요법으로서 아스피린, COX-2 저해제 및 비스테로이드성 소염진통제)는 안지오텐신 II 수용체 길항제의 혈압강하효과를 감소시킬 수 있다. 신기능이 손상된 일부 환자(예 : 탈수환자, 신기능이 손상된 노인 환자)에서 안지오텐신 II 수용체 길항제와 COX 저해제 병용투여시 급성신부전(일반적으로 가역적임)을 포함한 신기능 손상 악화가 보고되었다. 따라서 주의하여 병용투여하며, 특히 노인 환자의 경우 더 많은 주의를 기울여야 한다. 비스테로이드성 소염진통제와 이 약을 병용 투여받는 환자들에게는 충분한 수분을 공급해 주어야하며 병용치료 시작 후 주기적으로 신기능을 모니터링 해야 한다.

⑥ 기타 약물: 텔미사르탄을 아세트아미노펜, 암로디핀, 글리벤텔라미드, 심바스타틴, 히드로클로로티아지드 및 이부프로펜과 병용투여하였을 때 임상적으로 유의한 상호 작용은 없었다. 텔미사르탄은 사이토크롬 P450 시스템에 의해 대사되지 않으므로 생체외에서 CYP2C19을 약간 저해하는 것을 제외하고는 사이토크롬 P450에 대해 영향을 미치지 않는다. 텔미사르탄은 사이토크롬 P450 효소를 저해하는 약물과 상호작용할 것으로 예상되지 않는다. CYP2C19에 의해 대사

되는 약물의 대사를 저해할 가능성을 제외하고, 텔미사르탄은 사이토크롬 P450에 의해 대사되는 약물들과 상호작용할 것으로 예상되지 않는다.

- ⑦ 안지오텐신 수용체 차단제(ARB), ACE억제제 또는 알리스키렌의 병용투여에 의한 레닌-안지오텐신-알도스테론계(RAAS)의 이중차단은 이러한 약물의 단독요법과 비교시 저혈압, 실신, 고칼륨혈증 및 신기능의 변화(급성 신부전 포함) 위험을 증가시키는 것과 관련이 있다.
이 약과 RAAS에 작용하는 다른 약물을 병용투여하는 환자의 경우, 혈압, 신기능 및 전해질을 면밀히 모니터링해야 한다. 당뇨병이나 중등증~중증의 신장애 환자(사구체여과율 <60 mL/min/1.73m²)에게 이 약과 알리스키렌 함유제제를 병용 투여하지 않는다.
- ⑧ 추가적인 약물상호작용 정보는 텔미사르탄 단일제 허가사항을 참조한다.

4) 아로디핀

- ① 임상시험에서 아로디핀은 티아지드계 이뇨제, 베타-차단제, 안지오텐신-전환 효소 저해제, 지속형 질산염류, 니트로글리세린 설하정, 디곡신, 와르파린, 비스테로이드성소염제, 항생제 및 경구용 당뇨병 제제 등과 안전하게 투여되었다.
- ② 자몽 주스: 아로디핀은 자몽이나 자몽주스와 병용시 일부 환자에서 생체이용률 증가로 인한 혈압강하효과의 증가가 나타날 수 있으므로, 병용투여를 권장하지 않는다.
- ③ 시메티딘, 실데나필 : 아로디핀의 약동학에 대한 유의한 영향은 없었다.
- ④ 아토르바스타틴, 디곡신, 와르파린 : 아로디핀에 의한 약동학적 및 약력학적 유의한 영향은 없었다.
- ⑤ 심바스타틴: 여러 용량의 아로디핀과 심바스타틴 80 mg을 병용투여 한 결과 심바스타틴을 단독으로 투여하였을 때보다 심바스타틴에 대한 노출이 77%까지 증가하였다. 따라서 아로디핀을 복용하고 있는 환자에게는 심바스타틴 복용량을 1일 최대 20 mg으로 제한한다.
- ⑥ 타크로리무스: 아로디핀은 타크로리무스의 전신 노출을 증가시킬 수 있다. 따라서 타크로리무스의 혈중농도를 자주 모니터링하고 필요시 용량조절이 권장된다.
- ⑦ 시클로스포린: 신장이식 환자를 대상으로 시클로스포린과 이 약을 병용투여한 여러 연구에서, 이 약과 병용투여 시 시클로스포린의 최저혈중농도는 변화가 없거나 40%까지 증가하는 것으로 보고되었다.
- ⑧ 추가적인 약물상호작용 정보는 아로디핀 단일제 허가사항을 참조한다.

5) 히드로클로로티아지드

- ① 다른 이뇨제(푸로세미드)와 테르페나딘의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으켰다는 보고가 있으므로 이 약과 테르페나딘을 병용투여 하지 않는다. 또한, 이 약과 아스테미졸의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용투여 하지 않는다.
- ② 이 약은 노르에피네프린 등의 혈압상승성 아민에 대한 혈관벽의 반응성을 감소시키고 투보쿠라린 및 그 유사화합물의 마비작용을 증가시킨다는 보고가 있으므로 수술전의 환자에게 이 약을 투여하고 있을 경우에는 일시적으로 투여를 중지하는 등 주의한다.
- ③ 바르비탈계 약물, 아편 알칼로이드계 마약과의 병용 또는 음주에 의해 기립성 저혈압이 증가되었다는 보고가 있다.
- ④ 혈압강하제(다른 이뇨제, 마취제, 알코올)등의 작용을 증가시킬 수 있다. 또한 ACE 저해제와 병용투여하는 경우에는 혈압강하작용을 증가시킬 수 있으므로 주의한다.
- ⑤ 당질부신피질호르몬 또는 부신피질자극호르몬을 병용투여하는 경우에는 칼륨의 방출이 증가될 수 있으므로 신중히 투여한다.
- ⑥ 이 약 투여중 혈압강하제의 작용이 현저히 감소될 수 있으므로 주의한다.
- ⑦ 디기탈리스의 심장에 대한 작용을 증가시킬 수 있으므로 병용투여하는 경우에는 신중히 투여

한다.

- ⑧ 신장을 통한 리튬 배설이 감소되어 리튬에 의한 심독성 및 신경독성이 증가될 수 있으므로 신중히 모니터 하고 용량을 조절한다.
- ⑨ 콜레스티라민, 콜레스티폴을 병용투여하는 경우에는 치아잇계 이노제의 흡수가 저해될 수 있다.
- ⑩ 비스테로이드성 소염진통제(인도메타신 등)와 병용투여하는 경우에는 치아잇계 이노제의 작용이 감소될 수 있다.
- ⑪ 염화칼륨을 병용투여하는 경우에는 이 약에 의해 소장궤양 또는 협착이 나타날 수 있으므로 주의한다.
- ⑫ 고용량의 살리실산계 약물과 병용투여하는 경우에는 중추신경계에 대한 살리실산계 약물의 작용이 증가될 수 있다.
- ⑬ 하제와 병용투여하는 경우에는 칼륨방출을 증가시킬 수 있다
- ⑭ 부정맥용제인 퀴니딘과 병용투여하는 경우에는 퀴니딘의 배설이 감소될 수 있다.
- ⑮ 빈카민, 에리스로마이신IV, 설토프라미드와 병용투여하는 경우에는 중증의 저칼륨혈증과 서맥이 나타날 수 있으므로 병용 투여를 피한다.
- ⑯ 메트포르민에 의한 젖산혈증의 위험이 있으므로 혈중크레아티닌치가 남성 1.5mg/dl 이상, 여성 1.2mg/dl 이상일 경우에는 메트포르민과 이 약을 병용투여하지 않는다.
- ⑰ 이노제에 의한 체액감소 환자에게 요오드함유물질을 병용투여하는 경우에는 투여전에 수분을 공급한다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

[임부]

1) 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드

임신 2기와 3기에 이 약의 사용은 금기이다. 이 복합제의 개별 성분이 임신에 미치는 영향을 고려하여, 임신 1기에 이 약의 사용이 권장되지 않으며 임신기간 중 이 약의 투약을 시작해서는 안 된다.

2) 개별 성분에 대한 정보는 다음과 같다.

○ 텔미사르탄

안지오텐신 II 수용체 길항제의 사용은 임신 1기 3개월 동안은 권장되지 않으며, 2기 및 3기 3개월 동안은 금지된다. 이 약을 임부에게 투여한 적절한 자료는 없다. 텔미사르탄을 투여한 비임상 자료에서 최기형성은 나타나지 않았으나 태자 독성은 나타났다. 임신 2기 및 3기 3개월 동안, 안지오텐신 II 수용체 길항제의 노출은 인체 태자독성 (신장기능 감소, 양수감소증, 두개골 골화 지연) 과 신생아독성(신부전, 저혈압, 고칼륨 혈증)을 유발한다. 임신기간 중에 안지오텐신 II 수용체 길항제 투여를 시작해서는 안 된다. 만약 안지오텐신 II 수용체 길항제의 지속적 치료가 필수적이지 않다면, 임신을 계획 중인 환자는 임부의 사용에 대해 안전성 프로파일이 확립된 다른 고혈압 치료제로 대체하여야 한다. 임신이 진단된 경우에는 가능한 빨리 안지오텐신 II 수용체 길항제의 치료를 중단해야 하며, 만약 적절하다면, 다른 치료제로 치료를 시작해야 한다. 만약 임신 2기 3개월 이후로 안지오텐신 II 수용체 길항제에 노출된 경우, 신장 기능과 두개골 초음파 검사가 권장된다. 안지오텐신 II 수용체 길항제를 복용했던 임부의 영아는 반드시 저혈압, 빈뇨, 고칼륨혈증 등의 발현 가능성을 긴밀하게 관찰하여야 한다

○ 암로디핀

암로디핀의 임부에 대한 안전성은 확립되지 않았다. 인체에 대한 최대 권장 용량의 50배에 해당하는 용량의 암로디핀을 투여한 랫드에서 분만지연 및 연장이 나타난 것 외에 동물에 있어서 생식독

성은 증명되지 않았다. 따라서, 임부에 대한 투여는 다른 안전한 대체약물이 없는 경우 및 질환 자체가 모체 및 태아에 큰 위험을 줄 경우에만 투여가 권장된다.

○ 히드로클로로티아지드

티아지드계 이뇨제는 신생아 또는 영아에서 고빌리루빈혈증, 혈소판감소 등을 일으킬 수 있다. 또한, 이뇨효과에 의해 혈장량 감소, 혈액농축, 자궁•태반혈류량 감소가 나타날 수 있으므로 임신 후기에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.

[수유부]

1) 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드

이 약은 수유중에 투여해서는 안 된다.

2) 개별 성분에 대한 정보는 다음과 같다.

○ 텔미사르탄

텔미사르탄이 사람의 모유 중으로 이행되는지의 여부가 알려져 있지 않으나 동물실험에서는 유즙으로 분비되는 것이 확인되었다. 그러므로 수유하는 동안에는 이 약을 투여하지 않아야 한다.

○ 암로디핀

암로디핀의 수유부에 대한 안전성은 확립되지 않았다. 이 약을 투여하는 동안에는 수유를 중단하는 것이 권장된다.

○ 히드로클로로티아지드

히드로클로로티아지드는 모유 생성을 억제하고 모유로의 이행이 보고되어 있으며, 영아에게 이상반응이 나타날 가능성이 있으므로 수유중에는 이 약의 투여를 피하고 부득이한 경우에는 수유를 중단한다.

[생식능]

생식능 : 사람에서 이 약 및 개별 주성분의 생식능은 연구된 바 없다. 동물에서 텔미사르탄, 암로디핀 및 히드로클로로티아지드의 병용투여에 대한 별도의 생식독성시험은 실시되지 않았다. 비임상시험에서 암컷 및 수컷의 수태능에 대한 텔미사르탄의 영향은 관찰되지 않았다. 암로디핀을 투여한 랫드에서 수태능에 대한 영향은 없었다.

8. 소아에 대한 투여

이 약은 만 18세 이하 소아환자에서의 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않으므로, 투여가 권장되지 않는다.

9. 고령자에 대한 투여

75세 이상의 고령자인 경우, 암로디핀의 청소율이 감소되어 있으므로, 낮은 용량으로 치료를 시작하며, 용량을 서서히 증량한다.

고령자에게 투여시 다음의 사항을 주의하여 저용량에서 투여를 시작하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

- ① 고령자에서의 급격한 이뇨는 혈장량의 감소를 초래하므로 탈수, 저혈압 등에 의한 기립성 조절장애, 어지러움, 실신 등이 나타날 수 있다.
- ② 특히 심질환 환자 중 부종이 있는 고령자에서의 급격한 이뇨는 급속한 혈장량감소•혈액농축을 초래하여 뇌경색 등의 혈전색전증이 나타날 수 있다.
- ③ 일반적으로 고령자에서의 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다(뇌경색이 나타날 수 있다.).
- ④ 고령자에서는 저나트륨혈증, 저칼륨혈증이 나타나기 쉽다

10. 과량투여 시의 처치

이 약의 최대 투여용량은 1일 1회 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 80/10/25밀리그램이며, 사람에서 이 약의 과량투여에 대한 정보는 없다.

각 단일제의 과량투여에 대한 경험은 다음과 같다.

1) 텔미사르탄

사람에서의 과량투여에 대한 유용한 정보는 제한적이다.

텔미사르탄 과량투여시 가장 현저한 증상으로 저혈압, 빈맥(부교감신경 자극으로 인함), 서맥, 어지러움 및 급성신부전 등이 보고되었다. 저혈압 증후가 나타나면 보조적인 치료를 실시해야 한다. 텔미사르탄은 혈액투석에 의해 제거되지 않는다. 환자를 주의깊게 관찰해야 하고 복용 후 경과시간 및 증상의 경중에 따라 대증적 보조적 치료를 실시한다. 구토와/또는 위세척을 고려할 수도 있다. 활성탄이 처치에 유용할 수도 있다. 혈청 전해질 수치와 크레아티닌 수치를 자주 모니터링 해야 한다. 저혈압이 나타나면 환자를 눕히고 염분과 체액 대용제를 빨리 공급해야 한다.

2) 암로디핀

심한 과량투여 시 과도한 말초혈관확장과 함께 반사성 빈맥도 나타날 수 있다는 것이 현재까지의 자료에서 언급되었다. 또한, 전신성 저혈압의 증세가 심하고 오랫동안 지속되어 속상태에 이르게 되거나 속이 일어나는 치명적인 결과가 초래되었다고 보고되었다. 건강한 지원자에게 암로디핀 10 mg을 투여한 즉시 혹은 2시간 후까지 활성탄(activated charcoal)을 투여하였을 때 암로디핀의 흡수가 유의하게 감소되었다. 일부 경우에는 위세척이 유용할 수 있다. 암로디핀의 과량투여로 인한 임상적으로 심각한 저혈압은 심장과 호흡기능을 자주 모니터링 하고, 사지의 위치를 몸체보다 높게 유지하여 혈액등과 같은 순환체액 및 노배설량을 충분히 확보하는 등의 적극적인 심혈관계에 대한 보조요법을 필요로 한다. 혈관수축제 사용을 금기하는 특별한 경우가 아니라면, 혈관긴장력 및 혈압을 회복하는데 혈관수축제가 유용할 수 있다. 칼슘채널저해제의 효과를 반전시키는데 칼슘 글루콘산염의 정맥투여가 유용할 수 있다. 암로디핀은 단백결합율이 매우 높으므로 혈액투석은 도움이 되지 않는다.

3) 히드로클로로티아지드

히드로클로로티아지드 과량투여시 과도한 이뇨작용에 따른 전해질 결핍(저칼륨혈증, 저염소혈증, 저나트륨혈증)과 탈수가 나타날 수 있다. 과량 투여시 가장 흔한 증후 및 증상은 구역과 졸음이다. 저칼륨혈증은 근경련을 유발하거나/또는 디기탈리스 배당체나 항부정맥 약제의 병용과 관련된 부정맥을 가중시킬 수 있다. 히드로클로로티아지드가 혈액투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

12. 전문가를 위한 정보

1) 약리작용

- 텔미사르탄: 안지오텐신 수용체 차단제(ARB, angiotensin II receptor blocker)로서 안지오텐신 II의 혈관수축작용을 억제하여혈관을 확장시켜 혈압강하 효과를 나타낸다.
- 암로디핀: 칼슘채널차단제(CCB, calcium channel blocker)로서 혈관 평활근과 심근세포로의 칼슘 이온 유입을 억제하여 혈압강하 효과를 나타낸다
- 히드로클로로티아지드: 티아지드계 이뇨제로서 신장 원위세뇨관의 전해질 재흡수 기전을 조절하며,

나트륨 및 염소 배설을 증가하여 말초혈관 저항성을 향상시키고, 혈액량 및 심박출량을 감소시켜 혈압강하 효과를 나타낸다.

2) 약동학적 정보

- ① 이 약(텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 80/10/25 밀리그램)과 텔미사르탄/암로디핀 80/10 밀리그램 및 히드로클로로티아지드 25 밀리그램 병용투여의 생체이용률을 비교하기 위한 생물약제학 시험이 수행되었다. 2x2 교차시험으로 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 혈중 텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로티아지드의 농도를 측정된 결과, 비교평가 항목치 (AUC_{last}와 C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 생물학적 동등성 범위 내에 있었다.
- ② 이 약(텔미사르탄/암로디핀/히드로크로로티아지드 80/10/12.5 밀리그램)과 텔미사르탄/암로디핀 80/10 밀리그램 및 히드로클로로티아지드 12.5 밀리그램 병용투여의 생체이용율을 비교하기 위한 생물약제학 시험이 수행되었다. 2x2 교차시험으로 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구 투여하여 혈중 텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로티아지드의 농도를 측정된 결과, 비교평가 항목치(AUC_{last}와 C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 생물학적 동등성 범위 내에 있었다.

3) 임상시험 정보

이 약의 유효성과 안전성은 텔미사르탄/암로디핀 40/5밀리그램으로 혈압이 조절되지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 수행된 무작위배정, 이중눈가림, 대조 임상시험에서 평가되었다. 시험대상자들은 도입기(run-in) 동안 텔미사르탄/암로디핀 40/5밀리그램을 1일 1회 4주간 투여 후 혈압이 적절히 조절되지 않는 환자 310명이 무작위배정(시험군: 155명, 대조군 155명)되어 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용 또는 대조약(텔미사르탄/암로디핀 복합제)을 투여 받았다. 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 40/5/12.5밀리그램 또는 텔미사르탄/암로디핀 40/5밀리그램을 1일 1회 2주간 복용 후 용량을 강제증량하여 6주간 투여하여 두 군간 혈압강하 효과 및 안전성을 비교 평가하였다.

일차 유효성 평가 변수인 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량의 최소제곱평균 ± 평균오차는 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여군 -18.74±1.11 mmHg, 텔미사르탄/암로디핀 투여군 -12.24±1.10 mmHg으로, 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용 투여군이 텔미사르탄/암로디핀 투여군에 비해 sitSBP 변화량이 더 컸으며, 이는 통계적으로 유의하였다. (p<0.001).

[기저치에서의 평균 sitSBP를 공변량으로 보정한 공분산 분석(ANCOVA) 결과 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량]

측정값	시험군 (N=151)	대조군 (N=153)
최소제곱평균	-18.74 (1.11)	-12.24 (1.10)
최소제곱평균 변화량	-6.50 (1.34)	-
95% 신뢰구간 (최소제곱평균 변화량)	(-9.56, -3.43)	-
p 값	< 0.001	-

4) 독성시험 정보

랫드에서 단회투여 독성시험, 4주 반복투여 독성시험(용량결정시험) 및 13주 반복투여 독성시험을 실시하였다. 13주 독성시험 결과, 체중 감소가 관찰되었고, 수컷에서는 회복기간 동안 완전히 회복되지 않았다. 사료섭취량 감소, 물섭취량 증가 및 요검사 결과 수컷에서 용량이 부형제 대조군 대비 유의하게 증가하였으나 회복군에서 회복되었다. 조직병리학적 검사 결과, 고용량 투여군 암수에서 선위의 미란이 관찰되었다. 요검사, 혈액생화학적 검사 및 조직병리학적 검사에서 관찰된 변화

들은 시험물질의 약리작용으로 인한 변화로 세 성분(텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로티아지드)의 복합투여에 의한 새로운 독성학적 변화들은 관찰되지 않았다.

○ 저장방법 및 사용기간

차광기밀용기, 실온(1~30℃) 보관, 제조일로부터 12개월

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

○ 암로디핀베실산염

* 주성분 제조원 : (주)한서캡

- 주소 : 경기도 평택시 포승읍 포승공단로 41

- DMF 등록번호 : 20101230-130-H-113-10

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

○ (재심사) 「약사법」 제32조 및 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」 제22조에 따른 재심사 사유 및 재심사 기간 (6년/자료제출의약품)

○ (위해성 관리계획) 「의약품 등의 안전에 관한 규칙」 제4조 제1항 제11호 및 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」(식품의약품안전처 고시) 제7조의2에 제2항(재심사 대상 품목으로 지정된 자료제출의약품)

1. 「약사법」 제32조 및 「의약품등의 안전에 관한 규칙」 제22조제1항제1호나목에 의한 재심사대상의약품임
- 재심사기간 : 2017.07.25. ~ 2023.07.24.(6년)
- 재심사신청기간: 2023.07.25. ~ 2023.10.24
2. 「신약 등의 재심사 기준」(식품의약품안전처고시)을 준수할 것
3. 위해성관리계획을 승인(의약품심사조정과-4822, 2017.07.25.)받은 대로 실시하고 그 결과를 허가 후 2년까지는 매 6개월마다 보고하고, 이후 매년 보고할 것.
4. 만일 정당한 사유 없이 상기 조건을 이행하지 아니할 경우에는 본 품목허가를 취소할 수 있음

1.5 개량신약 지정 여부

- 개량신약 지정
 - 동 품목은 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제2조 제9호 가목(이미 허가된 의약품과 유효성분의 종류 및 배합비율이 다른 전문의약품) 및 '개량신약 인정 및 우선·신속심사제도 운영 지침'의 세부인정기준 1에 따라 개량신약으로 지정

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과

- 해당없음

1.7 사전 검토

- 기준 및 시험방법에 관한 자료 사전 검토
 - * 접수번호 : 20160298631, 20160298538, 20160297840
- 기타 사전 검토
 - * 접수번호 : 20160305528

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리기 준 관련 자료	원료의약품등록 관련 자료
신청일자	2017.02.02. 2017.05.15. (80/10/12.5)				
보완요청 일자		2017.05.10.	2017.05.10.		
보완접수 일자		2017.07.19.	2017.07.19.		
최종처리 일자	2017.07.25.				

<붙임 1> 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사 결과

<붙임 2> 위해성 관리 계획 요약

<붙임 1> 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정(식약처고시) 제5조제2항

[별표1] II. 자료제출의약품 3. 유효성분의 새로운 조성(단일제 또는 복합제 → 새로운 조성 복합제)

제출자료 구분	자료 번호																																		
	2								3				4						5			6		7	8	비고									
	가				나				가		나		가	나	다	라	마	바			가	나	다				가	나							
1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)	2)	가	나	다	라	마	(1)	(2)	(3)	가	나	다	가	나				
제출범위	○	×	×	△	○	○	○	△	△	△	△	○	○	○	△	△	×	×	○	×	△	△	×	×	×	△	×	×	○	×	×	○	×	○	○
제출여부	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	×	×	○	×	○	○	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	○	×	○
면제사유	「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제28조 제4항에 따라, 개개 주성분의 기허가사항과 동일한 효능·효과 범위내에서 신규 복합제를 개발하는 경우에 해당되므로 임상시험성적에 관한 자료로 제5호의 자료를 갈음 가능																																		

○ 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
 - 나. 완제의약품에 관한 자료
 - 1) 장기보존시험 또는 가속시험자료
4. 독성에 관한 자료
 - 가. 단회투여독성시험자료
 - 나. 반복투여독성시험자료
6. 임상시험성적에 관한 자료
 - 가. 임상시험자료집
7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 신청품목(투탑스플러스정)은 혈압강하 효과가 인정된 기존 고혈압 치료제(텔미사르탄/암로디핀)에 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에서 이노제(히드로클로로티아지드) 추가 시 혈압 강하 효과 증가 및 부작용 개선 효과를 목적으로 개발된 새로운 조성의 복합제임.
* 개발함량: 40/5/12.5, 80/5/12.5, 80/10/12.5, 80/10/25
- 복합제 개발을 위해 「고혈압 치료제에 대한 임상시험 평가지침('09 제정, '15.3 개정)」 및 「복합제 임상시험 가이드라인('14.10 제정)」에 따라 약물상호작용, 생물학적동등성시험, '텔미사르탄/암로디핀에 불충분한 반응을 보이는 본태성 고혈압' 환자를 대상으로 3상 임상시험을 실시하였음.

1) 복합제에 대한 생물학적동등성 평가(ID-TAH-102 및 ID-TAH-103, 1상)

① 병용투여(T/A 80/10 + H 25)와 복합제(T/A/H 80/10/25) 간 동등함이 확인됨.

* T/A 80/10: 텔미사르탄/암로디핀 80/10mg, H 25: 히드로클로로티아지드 25mg, T/A/H 80/10/25: 투탑스플러스정(신청품목) 80/10/25mg

② 병용투여(T/A 80/10 + H 12.5)와 복합제(T/A/H 80/10/12.5) 간 동등함이 확인됨.

* T/A 80/10: 텔미사르탄/암로디핀 80/10mg, H 12.5: 히드로클로로티아지드 12.5mg, T/A/H 80/10/12.5: 투탑스플러스정(신청품목) 80/10/12.5mg

2) 병용투여에 대한 약물상호작용 평가(ID-TAH-1301, 1상)

텔미사르탄+암로디핀 병용투여 또는 히드로클로로티아지드 단독투여 대비 텔미사르탄+암로디핀+히드로클로로티아지드 병용투여 시 약물동태를 비교한 결과, 세 성분 모두 기하평균의 비 90% 신뢰구간이 0.8-1.25 이내였으며, 이상반응 발생 정도는 치료군 간 유의한 차이가 관찰되지 않음.

* 텔미사르탄 80mg, 암로디핀 10mg, 히드로클로로티아지드 25mg

3) 이차(추가)요법 연구(ID-TAH-301, 3상) - 텔미사르탄/암로디핀 비반응자 대상

텔미사르탄/암로디핀 투여에 반응하지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 3제 복합제(T/A/H 80/10/25) 투여 시 T/A(80/10) 투여 대비 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과를 입증하였음($p < 0.001$). 이상반응 발생률은 T/A/H(29.03%)에서 TA(16.34%) 대비 유의하게 높았고($p = 0.008$), 특히 '어지러움' 발생률(10.97% vs 1.96%)의 차이가 관찰되었으나, 모두 경증이었음. 중증의 이상반응은 발생하지 않았으며, 모두 경증~중등증이었음.

LS mean (mmHg)	T/A (153명)	T/A/H (151명)	군간 차이	p value (FAS, LOCF)
2주 째 sitSBP 변화량 (T/A 40/5 vs T/A/H 40/5/12.5)	- 5.40	- 11.33	-5.93	<0.001
8주 째 sitSBP 변화량 (T/A 80/10 vs T/A/H 80/10/25)	- 12.24	- 18.74	-6.50	<0.001

* T/A: 트윈스타정, H 12.5: 히드로클로로티아지드 12.5mg, H 25: 다이크로진정, T/A/H 80/10/25: 투탑스플러스정(신청품목) 80/10/25mg

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제품명 : 투타스플러스정40/5/12.5, 80/5/12.5, 80/10/12.5, 80/10/25밀리그램
- 약리작용에 따른 분류(Pharmacological class) : 혈압강하제 (214)
- 약리작용 기전 :
 - 텔미사르탄 : ARB(Angiotensin Receptor II Blocker)
 - 아로디핀 : CCB(Calcium Channel Blocker)
 - 히드로클로로티아지드 : thiazide diuretic

1.2. 기원 및 개발경위

- 텔미사르탄과 아로디핀 복합제에 thiazide 계열 이뇨제인 히드로클로로티아지드를 추가하여 3제 복합제를 개발함으로써, 혈압저하 효과 측면 에서도 우수할 뿐만 아니라 복용 편의성을 증대시키고자 하였음.
- 국내외 허가현황에 관한 자료 : 일본허가(2016.09.28.)

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 신청 적응증 : 텔미사르탄과 아로디핀의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압
- 3제 병용요법의 필요성

최근 Amlodipine, Olmesartan, HCTZ의 3제 복합제가 승인되어 시판되고 있다. 하지만, stepped care approach의 선호로 인해서 3제 병용요법은 잘 사용되지 않았었다. 그러나 최근에는 2제 복합제로 혈압조절이 충분하지 않거나, 목표혈압 조절도달 및 안전성을 고려하여 서로 다른 기전의 3가지 단일제를 병용하는 3제 고혈압 복합제의 개발이 활발하게 진행되고 있다.

실제로 미국, 캐나다 및 EU에서는 2기 고혈압 환자 또는 혈압강하 목표치가 20/10 mmHg가 초과하는 환자의 치료 초기요법으로, 복합제 혹은 각 약물의 병용투여로써 2가지 1차 약물의 병용요법을 권고하고 있으며, ESH/ECS guideline에서는 total CV risk score가 높은 환자의 경우 2가지 약물의 병용요법을 권고하고 있으며, 2가지 약물로 혈압이 조절되지 않는다면 3번째 약물을 추가할 수 있다. 특히, 최근 개정된 **JNC 8 가이드라인**에 따르면 SBP > 160 mmHg 그리고/또는 DBP > 100 mmHg 또는 혈압강하 목표 수치 > 20/10 mmHg 인 환자들은 Thiazide계 이뇨제, ACEI, ARB, CCB 중 2가지 약물을 동시에 투여하여 치료를 시작할 것으로 권장하고 있으며, **2가지 약물로 혈압이 조절되지 않을 때 3번째 약물을 추가하여 최대용량으로 증량할 것을 권고**하고 있다.

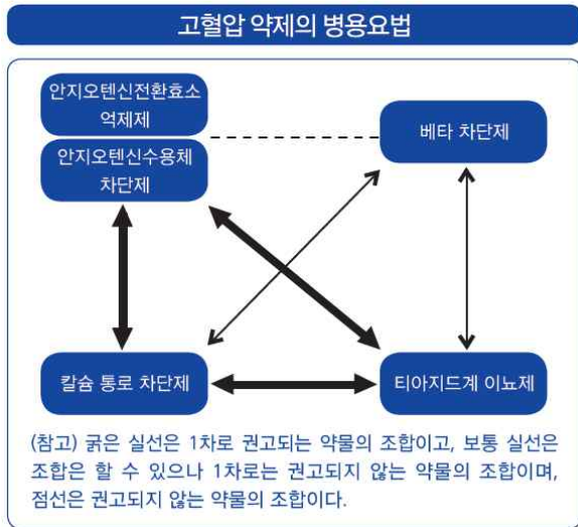
• 3제 복합제 개발의 의의

CCB와 ARB 복합제는 병용에 따른 약효 증강 및 혈관확장과 체액 조절을 동시에 기대할 수 있다는 점에서 약효의 우월성과 더불어, 각 단일제의 상호보완적인 작용으로 부작용을 경감시킬 수도 있다. 예를 들어 CCB의 혈관확장 효과에 따른 부작용인 홍조, 부종, 두통 및 가슴 두근거림은 ARB의 동맥 혈관뿐만 아니라 정맥혈관도 확장시키는 효과로 인하여 이러한 과정을 약화시키고, 실제로 두 성분을 병용투여 할 경우 이러한 부작용은 훨씬 낮아진다. 또한 혈압조절 뿐만 아니라 혈관보호작용의 특장점으로 인해 당뇨나 대사 증후군, 다른 심혈관계 위험 인자를 함께 보이는 고혈압 환자들에게도 유용할 수 있다.

이러한 ARB, CCB 복합제에 추가되는 성분인 thiazide 계열 이뇨제는 여전히 고혈압 치료제의 비용 효과적인 1차 선택제로 사용되고 있다. thiazide 계열 이뇨제는 신장 원위세뇨관의 Na⁺/Cl⁻ symporter를 차단하여, Na⁺와 Cl⁻의 재흡수를 억제하고 K⁺배설을 증가시켜 수분을 뇨에 저류하게 하는 작용을 한다.

따라서 텔미사르탄과 아로디핀 복합제에 thiazide 계열 이뇨제인 히드로클로로티아지드를 추가하여 3제 복합제를 개발함으로써, 복용 편의성을 증대시켜 환자 순응도를 향상시키고, 혈압저하 효과 측면 에서도 우수할 뿐만 아니라 단일 성분의 용량 의존적 부작용을 감소시켜 치료 효과를 향상시키고자 한다.

• 고혈압 약제의 병용요법



<출처: 일차 의료용 고혈압 권고활용 매뉴얼(2016.1)>

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 기 허가된 성분의 고정용량 복합제 개발 건으로 새로운 안전성 쟁점 없음

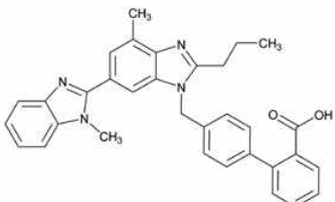
2. 구조결정·물리화학적 성질 및 생물학적 성질에 관한 자료(품질에 관한 자료)

2.1. 원료의약품(Drug substance)

1) 텔미사르탄

2.1.1. 일반정보

- 명칭 : 2-(4-[[4-Methyl-6-(1-methyl-1H-1,3-benzodiazol-2-yl)-2-propyl-1H-1,3-benzodiazol-1-yl]methyl]phenyl)benzoic acid
- 일반명 : 텔미사르탄
- 분자식 : C₃₃H₃₀N₄O₂ (MW: 514.62)
- 구조식



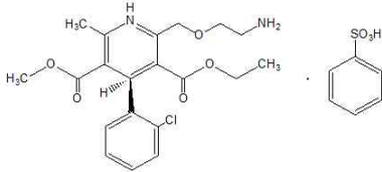
2.1.2 원료의약품 시험항목 : EP

2) 암로디핀베실산염

2.1.1. 일반정보

- 명칭 : 3-Ethyl 5-methyl 2-(2-aminoethoxymethyl)-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate benzenesulfonate
- 일반명 : 암로디핀베실산염

- 분자식 : $C_{20}H_{25}N_2O_5Cl \cdot C_6H_6O_3S$ (MW: 567.05)
- 구조식

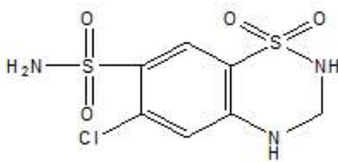


2.1.2 원료의약품 시험항목 : KP

3) 히드로클로로티아지드

2.1.1. 일반정보

- 명칭 : 6-Chloro-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-benzo[1,2,4]thiadiazine-7-sulfonamide
- 일반명 : 히드로클로로티아지드
- 분자식 : $C_7H_8ClN_3O_4S_2$ (MW: 297.74)
- 구조식



2.1.2 원료의약품 시험항목 : KP

2.2. 완제의약품(Drug product)

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

- 해당사항 없음

2.2.2. 완제의약품 시험항목

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

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

3.2. 완제의약품의 안정성

- 제출자료

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	Alu-Alu Blister	적합
가속시험	40℃/75% RH	Alu-Alu Blister	적합

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 신청사항(저장방법 및 사용기간) : 차광기밀용기, 실온(1~30℃) 보관, 제조일로부터 12개월

3.4. 안정성에 대한 심사자 의견

- 「의약품등의 안정성시험기준」(식약처고시)에 따라, 장기보존 6개월 및 가속 6개월 안정성 시험 결과를 제출하여 12개월의 사용기간이 인정됨

4. 독성에 관한 자료

4.1. 독성시험자료 개요

- 개요

시험종류	종 및 계통	투여방법	투여기간	용량 (mg/kg)
단회투여 독성시험	랫드	경구	단회	511.1, 766.7, 1150 mg/kg
반복투여 독성시험	랫드	경구	4주 (1일 1회)	19.2, 48, 120, 300 mg/kg
	랫드	경구	13주 (4주회복) (1일 1회)	3.33, 10, 30 mg/kg

* 텔미사르탄+암로디핀베실산염+히드로클로로티아지드 조성비 : 80:10:25

4.2. 독성시험자료 개별 요약 (신약만 해당)

- 해당없음

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 「의약품등의 독성시험기준」(식약처고시) 제4조(복합제에 대한 제제별 독성시험기준)에 따라 이미 허가되었거나 신고되어 있는 의약품을 주성분으로 구성된 복합제이므로, 텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드 병용투여에 대한 단회투여, 4주 반복투여, 13주 반복투여(4주 회복기 포함) 독성시험을 수행하였음.
- 13주 독성시험 결과, 체중 감소가 관찰되었고, 수컷에서는 회복기간 동안 완전히 회복되지 않음. 사료섭취량 감소, 물섭취량 증가 및 요검사 결과 수컷에서 요량이 부형제 대조군 대비 유의하게 증가하였으나 회복군에서 회복됨. 조직병리학적 검사 결과, 고용량 투여군 암수에서 선위의 미란이 관찰되었음. 요검사, 혈액생화학적 검사 및 조직병리학적 검사에서 관찰된 변화들은 시험물질의 약리작용으로 인한 변화로 세 성분(텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로티아지드)의 복합투여에 의한 새로운 독성학적 변화들은 관찰되지 않음.

5. 약리작용에 관한 자료

- 「의약품의 품목허가·신고·심사 규정」 제28조 제4항에 따라, 개개 주성분의 기허가사항과 동일한 효능·효과 범위 내에서 신규 복합제를 개발하는 경우에 해당되므로 임상시험성적에 관한 자료로 제5호의 자료를 갈음 가능

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료 : 총 4건, 1상 3건, 3상 1건
- 임상약리: 3건(약물상호작용 1건, 생물학적동등성 2건)
- 안전성·유효성: 3상 1건

6.3. 생물약제학시험

단계	시험 (번호/저 널명)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
생물약제학 시험 건강한 성인 남성에서 Telmisartan, Amlodipine 및 Hydrochlorothiazide의 병용투여와 (가칭)TAH정 단독투여 시 약동학적 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회, 반복 교차 시험								
1상	ID-TA H-102	생물학적동등성 평가	공개, 단회, 반복교차 (2×2)	건강한 성인 남성 40명	-시험약 : T/A/H (80/10/25mg) 1정 -대조약 T/A(40/5mg) 2정 + H(25mg) 1정	단회	<약동학> 텔미사르탄, 암 로디핀 및 히드 로크로로티아지 드의 약동학 <안전성> 이상반응 등	<약동학> 텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로 티아지드의 AUC 및 Cmax는 로그변 환하여 통계처리 시, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 생물학적 동 등성 범위내에 있음. <안전성> -이상반응: 40명중 8명에서 11건 발 생. 대조약 4명(5건), 시험약 4명(6건) -대부분 경증이었으며, 중등증 2명(3건- 어지러움, 복통).
생물약제학 시험 건강한 성인 남성에서 Telmisartan, Amlodipine 및 Hydrochlorothiazide의 병용투여와 (가칭)TAH(80/10/12.5)정 단독투여 시 약동학적 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회, 반복 교차 시험								
1상	ID-TA H-103	생물학적동등성 평가	공개, 단회, 반복교차 (2×2)	건강한 성인 남성 44명	-시험약 : T/A/H (80/10/12.5mg) 1정 -대조약 T/A(40/5mg) 2정 + H(12.5mg) 1정	단회	<약동학> 텔미사르탄, 암 로디핀 및 히드 로크로로티아지 드의 약동학 <안전성> 이상반응 등	<약동학> 텔미사르탄, 암로디핀, 히드로클로로 티아지드의 AUC 및 Cmax는 로그변 환하여 통계처리 시, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 생물학적 동 등성 범위내에 있음. <안전성> -이상반응: 44명중 18명에서 32건 발생. 대조약 10명(15건), 시험약 13 명(17건) - 모두 경증이었으며, 시험약과 관련 성이 있다고 판단됨. 중대한 이상 반응 없음.

6.4. 임상약리시험

단계	시험 (번호/저널명)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
임상약리시험								
건강한 성인 남성에서 Telmisartan, Amlodipine, Hydrochlorothiazide의 단독 투여 및 병용 투여 시 약물상호작용을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 단회, 3-way 교차 임상시험								
1상	ID-TA H-130 1	약물 상호작용평가	공개, 단회, 반복교차 (2×2)	건강한 성인 남성 30명	·시험약 정보 시험약 1 : T 80mg 시험약 2 : A 10mg 시험약 3 : H 25mg	단회	<약동학> 텔미사르탄, 아로디핀 및 히드로크로로티아지드의 약동학 <안전성> 이상반응 등	<약동학> - H는 T/A 약동학에 영향을 미치지 않았고, T/A는 H의 약동학에 영향을 미치지 않음. <안전성> - 중대한 이상반응: 없음 - 이상반응: 모두 경중이었음. 30명 중 2명(C군 1명, B군 1명)에서 3건 발생(어지러움 2건, 두통 1건)하였으며 모두 ADR로 판단함. - 이상반응 발생양상은 군간 유의한 차이가 없었음.

6.5. 유효성 및 안전성

단계	시험 (번호/저널명)	시험목적	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	투여 기간	평가항목	결과
§ Efficacy								
Telmisartan/Amlodipine 복합제에 적절히 반응하지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 Telmisartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide 병용요법과 Telmisartan/Amlodipine 복합제의 유효성과 안전성을 비교하기 위한 무작위배정, 이중눈가림, 다기관, 제 3상 임상시험								
3상	ID-TA H-301	Telmisartan/Amlodipine 복합제 치료에 적절히 반응하지 않는 고혈압 환자 대상 안전성·유효성 비교	이중, 눈가림, 다기관, 무작위, 평행군,	▶모집: 본태성 고혈압 환자 <선정기준> 무작위배정(visit 2): T/A 40/5mg비반응자 (140 ≤ sitSBP < 200mmHg) ▶무작위배정: 340명(→310명) ▶안전성: 330명(→308명) ▶FAS: 328명(→304명)	- 공개 run-in(4주): T40/A5 - 이중눈가림 ·T40/A5/H12.5(2주) → T80/A10/H25(6주) ·T40/A5(2주) → T80/A10(6주)	8주	<유효성> - 1차: 기저치 대비 8주 후 sitSBP 변화량 - 2차: 기저치 대비 2, 8주 후 sitDBP 변화량 ·기저치 대비 2주 후 sitSBP 변화량 ·2, 8주 혈압 정상화율 (<140/90mmHg) ·2, 8주 혈압반응률 <안전성> 이상반응, 활력징후, 심전도, 실험실검사	<유효성> •1차: 기저치 대비 8주 후 두 군간 sitSBP 변화량 차이가 -6.50mmHg으로 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과 관찰 (p<0.001) •2차 1) 2주 후 sitSBP 변화량 기저치 대비 2주 후 두 군간 sitSBP 변화량 차이가 -5.93mmHg으로 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과 관찰 (p<0.001) 2) 2주, 8주 후 sitDBP 변화량 · 2주: 기저치 대비 2주 후 두 군간 sitDBP 변화량 차이가 -2.41mmHg으로 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과 관찰 (p=0.006) · 8주: 기저치 대비 8주 후 두 군간 sitDBP 변화량 차이가 -2.24mmHg으로 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과 관찰 (p=0.013)

6.6. 가교자료

- 해당사항 없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 동 품목은 단일제로 혈압강하 효과가 인정된 기존 고혈압 치료제(텔미사르탄/암로디핀)에 혈압이 적절하게 조절되지 않는 환자에서 이뇨제 추가 시 혈압 강하 효과 증가 및 복약순응도 개선을 목적으로 개발된 새로운 조성의 복합제로서, 약물상호작용, 생물학적동등성시험, '텔미사르탄/암로디핀에 불충분한 반응을 보이는 본태성 고혈압' 환자를 대상으로 3상 임상시험을 실시하였음.
 - 1) 복합제에 대한 생물학적동등성시험을 실시하여, 병용투여와 복합제 간 동등함을 입증하였고,
 - 2) 병용투여에 대한 약물상호작용 평가 결과 병용투여 시 세 성분 모두 약동학 동등성 범위(0.8-1.25)를 만족하였고 안전성 측면에서도 임상적으로 유의한 변화는 관찰되지 않았으며,
 - 3) 텔미사르탄/암로디핀 비반응자 대상 텔미사르탄/암로디핀 투여에 반응하지 않는 본태성 고혈압 환자를 대상으로 T/A/H(80/10/25) 투여 시 T/A(80/10) 투여 대비 통계적으로 유의한 혈압 강하 효과를 입증하였음. 이상반응 발생률은 T/A/H(29.03%)에서 T/A(16.34%) 대비 유의하게 높았고($p=0.008$), 특히 '어지러움' 발생률(10.97% vs 1.96%)의 차이가 관찰되었으나, 모두 경증이었음. 중증의 이상반응은 발생하지 않았으며, 모두 경증~중등증이었음.

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 일본 : Micatrio combination tablet(텔미사르탄/암로디핀/히드로클로로티아지드) 80/5/12.5mg, 베링거인겔하임&아스텔라스, 2016.9.28. 허가

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 트윈스타정 vs 미카르디스플러스정 vs 3제 복합제(세비카HCT) vs 3제 복합제(신청품목)

<붙임 2> 위해성 관리 계획 요약

□ 품목 개요

회사명	일동제약(주)	허가일	2017.07.25		
제품명	투탑스플러스정 40/5/12.5, 80/5/12.5, 80/10/12.5, 80/10/25 밀리그램	위해성관리계획 번호 (버전, 날짜)	IDRMP-TTP-01 (ver.1.3, 2017.7.10.)		
주성분 및 함량	주성분	40/5/12.5mg	80/5/12.5 mg	80/10/12.5 mg	80/10/25 mg
	텔미사르탄	40	80	80	80
	암로디핀베실산염 (암로디핀)	6.935 (5)	6.935 (5)	13.87 (10)	13.87 (10)
	히드로클로로티아지드	12.5	12.5	12.5	25
효능·효과	텔미사르탄과 암로디핀의 복합요법으로 혈압이 적절하게 조절되지 않는 본태성 고혈압				

□ 안전성 검토항목 및 조치계획

안전성 검토항목	의약품 감시계획	위해성 완화 조치방법*
1. 중요한 규명된 위해성		
<ul style="list-style-type: none"> •신장기능 장애 •실신(의식소실) •간장애 •심장애 	<ul style="list-style-type: none"> ▶일반적인 의약품 감시활동 ▶시판후조사(사용성적조사) 	첨부문서
2. 중요한 잠재적 위해성		
<ul style="list-style-type: none"> •혈관부종 •혈액장애 •저나트륨혈증 •고칼륨혈증 	<ul style="list-style-type: none"> ▶일반적인 의약품 감시활동 ▶시판후조사(사용성적조사) 	첨부문서
3. 중요한 부족정보		
<ul style="list-style-type: none"> •소아 •임산부 •수유부 •고령자 •임상시험에서 평가된 환자군과 다른 질병 및 중증도를 가진 환자 	<ul style="list-style-type: none"> ▶일반적인 의약품 감시활동 ▶시판후조사(사용성적조사) 	첨부문서