

의약품 품목허가 보고서

접수일자	2017.07.12.	접수번호	20170157292, 20170157028, 20170156639
신청구분	「의약품의 품목허가·신고·심사규정」 제2조 제8호 자료제출의약품		
신청인 (회사명)	일동제약(주)		
제 품 명	드롭탐정10/5, 드롭탐정10/10, 드롭탐정10/20 mg		
주성분명 (원료의약품등록 번호)	로수바스타틴칼슘, 에제티미브		
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	10/5 : 이 약 1정 중 로수바스타틴(5.2mg), 에제티미브(10mg) 10/10 : 이 약 1정 중 로수바스타틴(10.4mg), 에제티미브(10mg) 10/20 : 이 약 1정 중 로수바스타틴(20.8mg), 에제티미브(10mg)		
신청 사항	효능효과	<p>원발성 고콜레스테롤혈증</p> <p>원발성 고콜레스테롤혈증(이형가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C), LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백질(Apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다.</p> <p>고콜레스테롤혈증에 기인한 동맥경화성 혈관 질환의 위험성이 증가한 환자에게 지질조절약물을 투여할 때에는 많은 위험 인자를 고려해야 한다. 지질조절약물은 적절한 식이요법(포화지방 및 콜레스테롤 제한을 포함)과 함께 사용하고, 식이요법 및 다른 비약물학적 조치에 대한 반응이 불충분한 경우에 사용해야 한다.</p> <p>이 약 투여에 앞서 이상지질혈증의 다른 이차적 원인(예를 들면, 당뇨, 갑상선기능저하증, 폐쇄성 간질환, 만성 신부전, LDL-콜레스테롤을 증가시키는 약물 및 HDL-콜레스테롤을 감소시키는 약물[progestin, anabolic steroid, 및 corticosteroid])을 확인하여야 하며, 필요한 경우 이차적 원인을 치료해야 한다. 지질 검사시에는 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, HDL-콜레스테롤 및 트리글리세라이드를 포함해야 한다. 트리글리세라이드 수치가 400mg/dL 이상(4.5mmol/L 이상)인 경우에는 초원심분리</p>	

		<p>로 LDL-콜레스테롤 농도를 측정해야 한다. 급성 관상동맥 사고로 입원할 경우에는 입원 시 혹은 입원 후 24시간 이내에 지질을 측정해야 한다. 환자의 퇴원 전 혹은 퇴원 시에 LDL 저하치료를 시작하는데 있어 측정치가 참고가 될 수 있다.</p>
	용법용량	<p>이 약은 식사와 관계없이 1일 1회 투여한다.</p> <p>이 약을 투여하기 전 또는 투여 중인 환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 한다. 이 약의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의 기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의 반응에 따라 조절되어야 한다.</p> <p>원발성 고콜레스테롤혈증</p> <p>이 약의 용량범위는 1일 10/5mg~10/20mg이다. 초회용량으로 1일 10/5mg이 권장되며, LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을 조절하여 투여할 수 있다. 이 약의 투여를 시작한 후 또는 용량을 적정한 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중 지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대 10/20mg까지 증량할 수 있다.</p> <p>에제티미브와 로수바스타틴을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.</p>
최종 허가 사항	허가일자	2017. 12. 12.
	효능·효과	붙임 참조
	용법·용량	붙임 참조
	사용상의 주의사항	붙임 참조
	저장방법 및 사용기간	붙임 참조
	허가조건	붙임 참조
국외 허가현황	붙임 참조	

허가부서	의약품심사조정과	허가담당자	송주경, 고용석, 최영주
심사부서	순환계약품과	심사담당자	(안유) 서현옥, 김미조, 장정운 (기시) 이나영, 박재현, 장정운
GMP* 평가부서		GMP 담당자	

* 의약품 제조 및 품질관리 실시상황 평가에 필요한 자료

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

1.1 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과 : 붙임 1 참조

1.2 최종 허가사항

○ 효능·효과

원발성 고콜레스테롤혈증

원발성 고콜레스테롤혈증(이형집합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 이상지질혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C), LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백(Apo B), 트리글리세라이드(TG) 및 non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다.

고콜레스테롤혈증에 기인한 동맥경화성 혈관 질환의 위험성이 증가한 환자에게 지질조절약물을 투여할 때에는 많은 위험 인자를 고려해야 한다. 지질조절약물은 적절한 식이요법(포화지방 및 콜레스테롤 제한을 포함)과 함께 사용하고, 식이요법 및 다른 비약물학적 조치에 대한 반응이 불충분한 경우에 사용해야 한다.

이 약 투여에 앞서 이상지질혈증의 다른 이차적 원인(예를 들면, 당뇨, 갑상선기능저하증, 폐쇄성 간질환, 만성 신부전, LDL-콜레스테롤을 증가시키는 약물 및 HDL-콜레스테롤을 감소시키는 약물[progestin, anabolic steroid, 및 corticosteroid])을 확인하여야 하며, 필요한 경우 이차적 원인을 치료해야 한다. 지질 검사시에는 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, HDL-콜레스테롤 및 트리글리세라이드를 포함해야 한다. 트리글리세라이드 수치가 400mg/dL 이상(4.5mmol/L 이상)인 경우에는 초원심분리로 LDL-콜레스테롤 농도를 측정해야 한다. 급성 관상동맥 사고로 입원할 경우에는 입원 시 혹은 입원 후 24시간 이내에 지질을 측정해야 한다. 환자의 퇴원 전 혹은 퇴원 시에 LDL 저하치료를 시작하는데 있어 이 측정치가 참고가 될 수 있다.

○ 용법·용량

이 약은 식사와 관계없이 1일 1회 투여한다.

이 약을 투여하기 전 또는 투여 중인 환자는 반드시 표준 콜레스테롤 저하식을 지속적으로 해야 한다. 이 약의 투여량은 환자의 LDL-콜레스테롤의 기저치, 권장되는 치료목표치 및 환자의 반응에 따라 조절되어야 한다.

원발성 고콜레스테롤혈증

이 약의 용량범위는 1일 10/5mg~10/20mg이다. 초회용량으로 1일 10/5mg이 권장된다. LDL-콜레스테롤 감소가 더 많이 요구되는 환자의 경우 용량을 조절하여 투여할 수 있다. 이 약의 투여를 시작한 후 또는 용량을 적정한 후에는 4주 이상의 간격을 두고 혈중 지질 수치를 확인한 후 그에 따라 용량을 조절하며, 1일 최대 10/20mg까지 증량할 수 있다.

에제티미브와 로수바스타틴을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

○ 사용상의 주의사항

1. 경고

로수바스타틴 및 동일 계열의 다른 약물에서 미오글로빈뇨에 의한 이차적인 급성 신부전을 동반하는 횡문근융해가 드물게 보고되었다. 따라서 급성의 심각한 근육병증을 나타내는 환자 또는 횡문근융해에 의해 이차적으로 신부전이 발생할 수 있는 위험요소(예, 중증 급성 감염, 저혈압, 주요 외과수술, 외상, 중증의 대사, 내분비 및 전해질 장애, 조절되지 않는 발작)를 가진 환자는 이 약의 치료를 일시적으로 보류하거나 또는 중단해야 한다.(5. 일반적 주의' 참조)

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약의 주성분 또는 구성성분에 과민반응이 있는 환자
- 2) 활동성 간질환 환자 또는 혈청 아미노전달효소 수치가 원인불명으로 지속적으로 높은 증상을 수반한 환자(5. 일반적 주의' 참조)
- 3) 근질환 환자
- 4) 사이클로스포린 병용투여 환자
- 5) 중증의 신부전의 신장애 환자 (creatinine clearance (CLcr)<30mL/min)
- 6) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부(7. 임부 및 수유부에 대한 투여' 참조)
- 7) 근병증/횡문근융해증에 걸리기 쉬운 환자들에게 로수바스타틴 40밀리그램 용량 투여는 금기이다. 이러한 인자들은 아래와 같다.
 - (1) 중등도의 신장애 (크레아티닌 청소율 <60ml/min)
 - (2) 갑상선기능저하증
 - (3) 유전적인 근질환 병력 또는 가족력이 있는 경우
 - (4) 다른 스타틴계 약물(HMG-CoA 전환효소 저해제) 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력이 있는 경우

(5) 알코올 중독

(6) 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황

(7) 아시아계 환자

(8) 피브레이트 계열 약물 병용투여

8) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당 분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애 (glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 알코올 중독자 또는 간질환의 병력이 있는 환자

2) 중등증 또는 중증의 간기능 장애 환자 : 중등증 또는 중증의 간기능 장애 환자에서는 로수바스타틴 및 에제티미브의 전신노출이 증가하여 예상치 못한 효과가 나타날 수 있으므로 이 약의 투여가 권장되지 않는다.

3) 다음과 같은 근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자

(1) 신기능 손상 또는 신장애 병력

(2) 갑상선기능저하증

(3) 유전적인 근질환 병력 또는 가족력

(4) 스타틴계 약물 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력

(5) 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우

(6) 70세를 초과하는 고령자로 횡문근융해의 요인을 가진 경우

(7) 혈중 약물 농도가 증가할 수 있는 경우

4) 피브레이트 계열 약물을 병용투여하는 환자

5) 근병증이나, 횡문근융해증에 부차적인 신부전으로 악화될 것을 암시하는 급성 중증 상태 (예를 들면, 패혈증, 저혈압, 대수술, 창상, 중증의 대사성/내분비성/전해질성 질환, 조절되지 않는 간질발작)

4. 이상반응

이 약에 대한 안전성은 원발성 이상지질혈증 환자 392명을 대상으로 한 로수바스타틴 대조 임상시험에서 평가되었다. 이 임상시험은 8주간의 치료기와 12주의 연장기로 구성되어 있으며, 12주의 연장기 투여는 8주간의 치료기를 완료하고, LDL-C 수치가 NCEP ATP III 심혈관계 질환에 대한 위험도에 따른 치료목표에 도달한 환자 305명을 대상으로 실시되었다.

1) 8주간의 치료기간 동안 수집된 이상반응

이 기간 중 가장 흔하게 보고된 이상반응은 ALT 증가(4건, 1.02%), AST 증가(3건, 0.77%), 위식도역류질환(3건, 0.77%), 어지러움(3건, 0.77%) 이었다. 이 약과 관련된 이상반응은 ALT 증가 4건, AST 증가 3건, 소양증 2건, CPK 증가 1건, 어지러움 1건, 감각저하 1건, 위식도역류질환 1건, 요통 1건, 신경인성 방광 1건이며, 모두 경증 또는 중등증으로 나타났다.

다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 392명 (이 약 투여군 197명, 로수바스타틴 투여군 195명)에서 발생한 이상반응 중 이 약 투여군 또는 로수바스타틴 투여

군의 1% 이상에서 보고된 이상반응의 발생빈도를 요약한 것이다.

	이 약 투여군 (N=197)			로수바스타틴 투여군 (N=195)		
	10/5mg (N=65)	10/10mg g (N=66)	10/20mg g (N=66)	5mg (N=65)	10mg (N=66)	20mg (N=64)
신체기관별 이상반응, 건(빈도 %)						
감염						
비인두염	0(0)	0(0)	0(0)	1(1.54)	0(0)	1(1.56)
상기도감염	0(0)	0(0)	0(0)	2(3.08)	0(0)	0(0)
위장관 장애						
위식도역류	0(0)	2(3.03)	1(1.52)	0(0)	0(0)	0(0)
대장폴립	0(0)	0(0)	2(3.03)	0(0)	0(0)	0(0)
검사						
ALT 증가	1(1.54)	1(1.52)	2(3.03)	0(0)	0(0)	0(0)
AST 증가	0(0)	1(1.52)	2(3.03)	0(0)	0(0)	0(0)
근골격계 및 결합조직						
요통	1(1.54)	0(0)	1(1.52)	0(0)	0(0)	0(0)
신경계장애						
어지러움	0(0)	0(0)	1(1.52)	1(1.54)	1(1.52)	0(0)
두통	0(0)	0(0)	0(0)	1(1.54)	0(0)	1(1.56)
피부 및 피하조직 장애						
소양증	1(1.54)	0(0)	1(1.52)	0(0)	0(0)	0(0)

2) 12주간의 연장기 동안 수집된 이상반응

이 기간 중 가장 흔하게 보고된 이상반응은 ALT 증가 5건(1.64%), 비인두염 4건(1.31%), AST 증가 4건(1.31%)이었고, 이 외에는 모두 이상반응 발생률이 1% 미만이었다. 이 약과 관련된 이상반응은 ALT 증가 5건, AST 증가 4건, 소양증 2건이었다.

아래에 명시된 정보는 로수바스타틴 및 에제티미브 개개의 성분에 대한 임상시험 및 시판 후 경험에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.

<로수바스타틴>

1) 보고된 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었다. 이상반응으로 연구를 중단한 환자는 로수바스타틴 투여군중 4% 미만이었다.

이상반응의 발현빈도는 다음과 같이 분류하였다:

흔하게 ($\geq 1/100$, $< 1/10$);

흔하지 않게 ($\geq 1/1,000$, $< 1/100$);

드물게 ($\geq 1/10,000$, $< 1/1,000$);

매우 드물게 ($< 1/10,000$).

알려지지 않음 (활용할 수 있는 자료로부터는 추정할 수 없다.)

발현부위	증상별 발현빈도		
	흔하게	흔하지 않게	드물게
면역계			혈관부종을 포함한 과민

			반응
내분비계	당뇨 ^{D)}		
신경계	두통, 어지러움		
위장관계	변비, 구역, 복통		췌장염
피부 및 피하조직		가려움증, 발진 및 두드러기	
근골격계 및 결합조직	근육통		근육병증 (근육염 포함) 횡문근융해증
전신	무력증		

주1 : JUPITER 임상시험에서 공복시 혈당이 5.6 ~ 6.9 mmol/L 환자에서 가장 많이 보고된 이상반응(로수바스타틴 투여군 2.8%, 위약군 2.3% 보고)

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 용량 증가에 따라 이상반응이 증가하는 경향이 나타났다.

2) 신장에 미치는 영향 : Dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분이 세뇨관 기원인 단백뇨가 관찰되었다. 뇨단백이 음성 또는 극소량에서 ++ 이상으로 전환되는 현상이 10, 20밀리그램에서는 1%미만, 40밀리그램에서는 약 3%에서 나타났다. 뇨단백이 음성 또는 극소량에서 +로 약간 증가하는 것도 20밀리그램 용량에서 관찰되었다. 단백뇨는 대부분의 경우 치료 도중 감소하거나 자발적으로 사라졌으며 급성 또는 진행성 신부전의 예측 인자는 아니다. 로수바스타틴을 투여한 환자 및 임상시험자료에서 혈뇨가 관찰되었으나, 발현빈도는 낮았다.

3) 근골격계에 미치는 영향 : 급성 신부전과 함께 또는 급성 신부전 없이 근골격계에 미치는 영향(예: 근육통, 근육병증(근육염 포함), 드물게 횡문근융해증 등)이 로수바스타틴 모든 용량의 치료환자 (특히 20밀리그램 이상)에서 보고되었다. 로수바스타틴을 투여받은 환자군에서 creatinine kinase(CK) 수치가 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었다. creatinine kinase(CK) 수치가 현저히 증가(정상상한의 5배 이상 증가)하는 경우 일시적으로 치료를 중단하여야 한다.

4) 간에 미치는 영향 : 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴을 투여받은 소수의 환자에서 트랜스아미나제치가 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었다.

- 5) 국외 시판 후 경험
- 위의 이상반응에 더하여 다음의 이상반응이 시판 후 조사동안 보고되었다.
- 신경계 : 매우 드물게 다발성신경병증, 기억상실, 말초신경병증(빈도불명)
 - 호흡기계 및 흉부 : 기침, 호흡곤란 (빈도 불명)
 - 위장관계 : 설사(빈도 불명)
 - 혈액학적 장애 : 혈소판감소증(빈도 불명)
 - 간담도계 : 매우 드물게 황달, 간염, 드물게 트랜스아미나제 증가
 - 피부 및 피하조직 장애 : 스티븐스-존슨 증후군(빈도 불명)
 - 근골격계 : 매우 드물게 관절통, 면역매개성 괴사성 근병증(빈도 불명)
 - 신장 : 매우 드물게 혈뇨

- 기타 : 부종 (빈도 불명)

일부 스타틴계 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.

- 정신신경계 : 우울증, 수면장애(불면 및 악몽 포함)(빈도 불명)

- 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적 사례

- 비뇨생식기계 : 성적 기능이상, 여성형유방증(빈도 불명)

- 간담도계 : 치명적 및 비치명적 간부전

스타틴계 약물 사용과 관련하여 시판 후 인지장애가 드물게 보고되었다. (예, 기억력감퇴, 건망증, 기억상실증, 기억장애, 혼동) 이러한 인지장애는 모든 스타틴계 약물에서 보고되었다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지 않고 약물 사용중단 후 가역적이며, 증상발생 시점(1일~수 년) 및 증상개선(중간값이 3주)은 편차가 있다.

6) 국내 시판 후 조사 결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,081명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과 인과관계에 상관없이 유해사례 발현율은 10.06%(310명, 415건)로 주로 두통 0.78%(24명, 24건), 어지러움 0.75%(23명, 23건), ALT증가 0.58%(18명, 18건), 가슴통증, 기침, 근육통이 각각 0.49%(15명, 15건)등이 보고되었고, 이 중 로수바스타틴과 인과관계를 배제할 수 없는 약물 유해반응은 2.92%(90명, 106건)이다.

보고된 약물유해반응으로는 ALT증가가 0.55%(17명, 17건)로 가장 많았고 근육통 0.42%(13명, 13건), 두통 0.39%(12명, 12건), CK증가 0.29%(9명, 9건), 어지러움 0.26%(8명, 8건), 변비, AST증가가 각각 0.16%(5명, 5건), 무력증, 관절통증이 각각 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 감각이상, 가슴불편함, 구역, 복통, 설사, 식욕부진, 복부팽만, 가려움증, 간기능검사이상인 각각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건) 순으로 나타났다. 이 중 1명에서 나타난 근육통, 관절통증은 중대한 약물유해반응이었으며, 시판 전에 나타나지 않았던 예상하지 못한 약물유해반응으로는 관절통증 0.13%(4명, 4건), 피로, 무감각이 각각 0.10%(3명, 3건), 감각이상, 가슴불편함, 식욕부진, 복부팽만, 간기능검사이상인 각각 0.06%(2명, 2건), 실신, 전신통증, 근육경련, 통풍, 발기부전이 각각 0.03%(1명, 1건)으로 나타났고, 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 관절통증이 1건 보고되었다.

재심사 기간 동안 자발적으로 보고된 유해사례가 98건이 있었으며, 이 중 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 급성신부전이 2건, 췌노, 혈소판감소증, 혈중크레아티닌증가가 각각 1건씩 보고되었다.

7) 만 10 ~ 만 17세의 소아환자

만 10 ~ 만 17세의 소아환자를 대상으로 실시한 52주 동안의 임상시험에서 운동 및 증가된 신체 활동 후 정상 범위의 상한치 10배를 초과하는($10 \times \text{ULN}$) creatinine kinase 수치 상승이 성인 환자에 비해 좀 더 빈번하게 관찰되었다. 다른 사항에 대해 소아환자의 안전성 프로파일은 성인과 유사하였다.

<에제티미브>

임상시험에서 4,700명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였다. 에제티

미브에 대한 임상시험(단독투여 혹은 HMG-CoA 환원효소 억제제와 병용투여) 결과, 에제티미브는 일반적으로 내약성이 우수하였다. 에제티미브에서 보고된 이상반응의 총 발현율은 위약에서 보고된 이상반응의 발현율과 유사하였으며, 이상반응으로 인하여 투약을 중단한 비율도 위약과 유사하였다.

1) 단독투여

위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 에제티미브를 투여한 환자의 2% 이상에서 이상반응이 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응을 <표 1>에 나타내었다.

<표 1*> 인과관계 평가와 관계없이 에제티미브를 투여한 환자의 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별 이상반응	위약 (%, n = 795)	에제티미브 10 mg (%, n = 1691)
전신		
피로	1.8	2.2
소화기계		
복통	2.8	3.0
설사	3.0	3.7
감염		
바이러스 감염	1.8	2.2
인두염	2.1	2.3
부비동염	2.8	3.6
근-골격계		
관절통	3.4	3.8
요통	3.9	4.1
호흡기계 이상		
기침	2.1	2.3

* <표 2>에 보고되어 있는 위약 혹은 에제티미브를 단독투여한 환자를 포함한다. 위의 이상반응보다 낮은 빈도로 발현한 기타 이상반응의 발현율은 에제티미브군과 위약군 간에 유사하였다(표 2 참조).

2) HMG-CoA 환원효소 억제제와의 병용투여

병용투여 임상시험에서 2,000명 이상의 환자를 대상으로 에제티미브의 안전성을 평가하였다.

에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여했을 때의 이상반응과 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여했을 때의 이상반응이 일반적으로 유사하였다. 그러나 HMG-CoA 환원효소 억제제를 단독투여한 환자에 비해 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제를 병용투여한 환자에서 아미노전이효소 수치 상승 빈도가 약간 더 높았다.

에제티미브를 단독투여하거나 다양한 HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 투여를 시작했던 4개의 위약대조임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 이상반응을 <표 2>에 나타내었다.

<표 2*> 에제티미브/스타틴 병용투여 임상시험에서 인과관계 평가와 관계없이 환자의 2% 이상에서 보고되었으며 위약군에서의 발현율보다 높은 비율로 보고되었던 임상적 이상반응

신체기관별	위약	에제티미브	스타틴계약물**	에제티미브 + 스타틴
-------	----	-------	----------	-------------

이상반응	(%, n=259)	10 mg (%, n=262)	(%, n=936)	계 약물** (%, n=925)
전신				
홍통	1.2	3.4	2.0	1.8
어지러움	1.2	2.7	1.4	1.8
피로	1.9	1.9	1.4	2.8
두통	5.4	8.0	7.3	6.3
소화기계				
복통	2.3	2.7	3.1	3.5
설사	1.5	3.4	2.9	2.8
감염				
인두염	1.9	3.1	2.5	2.3
부비동염	1.9	4.6	3.6	3.5
상기도 감염	10.8	13.0	13.6	11.8
근-골격계				
관절통	2.3	3.8	4.3	3.4
요통	3.5	3.4	3.7	4.3
근육통	4.6	5.0	4.1	4.5

*HMG-CoA 환원효소 억제제와 동시에 에제티미브 투여를 시작한 4개의 위약대조 병용투여 임상시험을 포함한다.
**스타틴계 약물 = 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제의 모든 용량

3) 페노피브레이트와의 병용투여

다기관, 이중맹검, 위약대조, 임상시험을 12주까지 혼합형 이상지질혈증 환자 625명, 1년까지 혼합형 이상지질혈증 환자 576명을 대상으로 실시하였다. 이 시험은 드물게 발생하는 이상반응을 투여군 간에 비교하기 위해 설계되지 않았다. 혈청 아미노전이효소의 임상적으로 중요한 상승(정상 상한치의 3배 이상, 지속적)의 발생률(95% CI)은 투여 노출을 조절하였을 때, 페노피브레이트 단독투여군에서 4.5%(1.9, 8.8), 에제티미브와 페노피브레이트의 병용투여군에서 2.7%(1.2, 5.4)였다. 담낭절제술의 발생율은 페노피브레이트 단독 투여군일 때 0.6%(0.0, 3.1)이고, 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군일 때 1.7%(0.6, 4.0)였다. 이 시험의 각 투여군에서, 크레아틴포스포키나제(creatine phosphokinase, CPK)가 정상상한치의 10배 이상 상승한 경우는 없었다.

4) 에제티미브 단독투여군(n=1691), 에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군(n=1675) 또는 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군(n=185)에서 약물과 관련되어 흔하게 보고된 이상반응은 다음과 같다 ($\geq 1/100$, $< 1/10$).

- 에제티미브 단독투여군 : 두통, 복통, 설사
- 에제티미브와 스타틴계 약물 병용투여군 : 두통, 피로, 복통, 변비, 설사, 고창, 오심, AST 증가, ALT 증가, 근육통
- 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여군: 복통

5) 시판후 이상반응

다음의 이상반응이 인과관계 평가와 관계없이 시판 후 보고되었다.

아나필락시스, 두드러기, 발진 및 혈관 부종을 포함한 과민반응, 다형 홍반, 관절통, 근육통, 크레아틴포스포키나제치의 상승, 근육병증/횡문근융해(4. 일반적 주의'항 참조), 간 아미노

전이효소 수치의 상승, 간염, 복통, 혈소판 감소증, 오심, 체장염, 어지러움, 감각이상, 우울증, 두통, 담석증, 담낭염

6) 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,536명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 7.27%(257명/3,536명, 422건)로 보고되었다. 흔하게 발현한(1.0% 이상) 유해사례는 피로로 1.05%(37명/3,536명, 37건)이었다.

에제티미브와 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.95%(69명/3,536명, 108건)이었다. ALT증가 및 AST증가가 각각 0.28%(10명/3,536명, 10건)로 가장 많았고, 그 다음으로 설사가 0.17%(6명/3,536명, 6건), 소화불량, 어지러움이 각각 0.14%(5명/3,536명, 5건), 구역이 0.11%(4명/3,536명, 4건)순으로 나타났으며 그 밖에 0.1% 미만으로 보고된 약물유해반응을 기관별로 분류하면 다음과 같다.

- 전신: 피로, 가슴통증, 가슴불쾌, 부종, 무력증, 전신성 부종
- 신경계: 두통, 당뇨병성신경병증, 떨림
- 소화기계: 상복부통, 구토, 복통, 위염, 변비, 구강건조증, 명치불편, 트림, 위장장애, 위식도 역류성 질환, 혀질환
- 심혈관계: 두근거림, 울혈성 심부전, 심근허혈, 흉조
- 호흡기계: 기침, 가래, 콧물
- 근골격계: 사지통, 관절통
- 대사 및 영양: 당뇨병, 저혈당증
- 혈액계: 빈혈, 비장비대
- 피부: 두드러기, 다한증, 발진, 가려움증
- 감염: 상기도 감염
- 눈: 결막 충혈
- 비뇨기계: 신부전 (신장병)
- 간담도계: 간기능이상
- 임상검사: 혈중 크레아티닌 증가, 혈압상승, 혈중 요소 증가, CPK 증가, 간기능검사이상

5. 일반적 주의

1) 근육병증/횡문근융해

근육병증/횡문근융해에 걸리기 쉬운 요인을 가진 환자(3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것'항 참조)의 경우, 투여를 시작하기 전에 CPK 수치를 측정하여 신중히 투여해야 한다. 이러한 환자들에서 치료의 위해성은 유익성과 함께 고려되어야 하며 임상적 모니터링이 권장된다.

격렬한 운동 후 또는 CPK 상승을 일으킬 수 있는 다른 잠재요인이 있는 경우에는 CPK 수치 해석이 어려우므로 CPK를 측정하지 않는다. CPK 수치가 기저치에서 정상상한치의 5배를 초과하여 유의하게 증가하였다면, 결과 확인을 위해 5~7일 후에 이를 다시 측정해야 한다.

5~7일 후에도 CPK 수치가 기저치에서 정상상한치의 5배를 초과하여 유의하게 증가하였다

면, 이 약으로 치료를 시작해서는 안된다.

이 약의 투여를 시작할 때 환자에게 근육병증에 대한 위험성을 알려주어야 하며 이 약 투여 중에 권태 혹은 열을 동반한 근육통, 근경련, 근육허약이 나타나는 경우, 이를 즉시 의사에게 보고하도록 환자에게 교육해야 한다. 또한 이러한 증상이 발생하는 경우에는 CPK 수치를 측정해야 하며 CPK 수치가 현저하게 증가한다면(정상상한치의 5배 초과) 이 약의 투여를 중단해야 한다. CPK 수치가 정상상한치의 5배 이하더라도 근육 증상이 중증이고 일상의 불편함이 초래된다면 이 약의 투여를 중단해야 한다. 증상이 개선되고 CPK 수치가 정상으로 회복되어 이 약을 재투여하거나 또는 다른 스타틴계 약물 함유제제를 투여하는 경우, 환자를 면밀히 모니터링 하면서 최저 용량으로 투여한다.

<로수바스타틴>

다른 스타틴계 약물과 마찬가지로 골격근에 대한 효과, 예를 들면, 근육통 및 근병증, 드물게 횡문근융해증이 로수바스타틴을 투여받은 환자에서 보고되었다. 로수바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용 중이거나 중단한 환자에서, 면역매개성괴사성근병증이 보고되었다. 면역매개성 근병증은 임상적 특징으로 근위근 약화 및 혈중 CPK의 증가를 나타내며, 투여중지 이후에도 그 증상이 지속된다.

임상시험에서 로수바스타틴과 다른 약을 병용 투여한 소수의 환자에서 골격근에 대한 효과가 증가된 증거는 없다. 그러나 다른 스타틴계 약물의 경우, 피브린산 유도체(젬피브로질 포함), 사이크로스포린, 니코틴산, azole계 항진균제, protease 저해제, macrolide 항생제 등을 함께 투여받은 환자에서 근염과 근병증의 빈도가 증가했다. 젬피브로질은 스타틴계 약물과 병용시 근병증의 위험을 증가시킨다. 따라서 로수바스타틴과 젬피브로질의 병용은 추천되지 않는다. 로수바스타틴을 피브레이트나 니아신과 병용투여시 유익성과 위험성을 주의 깊게 평가하여야 한다. 피브레이트 계열 약물과 병용투여할 때 로수바스타틴 40밀리그램 용량은 금기이다.

<에제티미브>

근골격 독성의 위험성은 고용량 스타틴계 약물과의 병용투여, 고령자(만 65세 이상), 갑상선 기능저하증, 신장애, 투여하는 스타틴계 약물의 종류, 다른 약물과의 병용투여와 같은 요인이 있는 경우 증가한다.

에제티미브는 시판 후 근육병증 및 횡문근융해가 보고되었다. 횡문근융해가 발생한 대부분의 환자는 에제티미브 투여 전에 스타틴계 약물을 복용하고 있었다. 그러나 에제티미브 단독 투여 시에도 횡문근융해가 보고되었고 에제티미브와 피브릭산 유도체와 같은 횡문근융해의 위험성을 증가시키는 약물과의 병용투여 시에도 횡문근융해가 보고되었다.

에제티미브와 페노피브레이트 병용투여 시 근육병증이 진단되거나 의심되는 경우 즉시 에제티미브와 페노피브레이트의 투여를 중지해야 한다. 근육 증상과 함께 CPK 수치가 정상상한치의 10배 이상 상승하는 경우를 근육병증으로 볼 수 있다.

2) 간 효소

이 약 투여 시작 전에 간 효소 검사를 실시해야하고 임상적으로 간 손상의 징후 또는 증상이 나타나는 환자의 경우, 간기능 검사를 반복해야 한다. 트랜스아미나제가 상승한 환자들

의 경우, 이상 증상이 개선될 때까지 모니터링 해야한다. 트랜스아미나제가 정상상한치의 3배 이상 지속적으로 증가하는 경우, 이 약의 용량을 감량하거나 투여를 중단할 것을 권장한다.

로수바바스타틴을 포함하여 스타틴계 약물을 복용한 환자에서의 시판 후 조사 결과, 치명적 그리고 비치명적 간부전이 드물게 보고되었다.

이 약으로 치료하는 동안 임상적 증상과 함께 중증의 간 손상 그리고/또는 고빌리루빈혈증 또는 황달이 발생한 경우, 즉시 이 약의 치료를 중단한다. 다른 병인이 확인되지 않을 경우, 이 약을 재투여하지 않는다.

이 약을 알코올 과다 복용 환자 그리고/또는 간질환의 병력이 있는 환자에게 투여 시 주의해야 한다. 활성 간질환 또는 원인이 밝혀지지 않는 혈청 트랜스아미나제의 지속적 상승이 있는 환자에게는 이 약을 투여하지 않는다. ('2. 다음 환자에는 투여하지 말 것'항 참조)

<에제티미브>

대조임상시험에서 간 아미노전이효소 수치의 지속적 상승(정상상한치의 3배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브군(0.5%)과 위약군(0.3%)에서 유사하였다.

에제티미브와 스타틴계 약물의 병용 투여에 대한 대조임상시험에서 간 아미노전이효소 수치의 연속적 상승(정상상한치의 3배 이상)에 대한 발생률은 에제티미브와 스타틴계 약물 병용 투여군에서 0.6%였다. 이러한 아미노전이효소의 상승은 일반적으로 증상이 나타나지 않았고, 쓸개즙 정체와 관련이 없었으며 투여를 중단한 후 또는 투여 지속 시에도 기저치로 회복되었다.

3) 내분비계 기능

로수바스타틴을 포함한 스타틴계 약물을 투여한 환자에서 HbA1c 및 공복 혈당수치의 증가가 보고되었다. 그러나 스타틴 투여로 인한 혈관성 위험 감소의 유의성이 고혈당의 위험성을 상회한다.

4) 간질성 폐질환

일부 스타틴계 약물에서 특히 장기 투여 시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있다. 발현되는 증상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있다. 환자가 간질성 폐질환으로 의심되는 경우에는 스타틴계 약물의 치료를 중단해야 한다.

5) 당뇨

스타틴계 약물이 향후 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 과혈당증을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었다. 그러나 스타틴계 약물의 혈관성 위험 감소 효과는 이러한 위험성을 상회하므로 스타틴 치료 중단의 사유가 될 수 없다. 위험성이 있는 환자(공복혈당 5.6~6.9 mmol/L, BMI>30kg/m², 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료지침에 따라 임상적 모니터링 및 실험실적 수치 모니터링 모두 실시해야 한다.

6) 다른 약물과의 병용투여

(1) 항응고제 : 와파린, 다른 쿠마린계 항응고제, 플루인디온을 투여하는 환자에게 이 약을

추가하는 경우, INR을 적절히 모니터링해야 한다. 또한 쿠마린계 항응고제를 투여 중인 환자에게 이 약을 투여하는 경우, 투여 전에 프로트롬빈시간을 측정해야하고 치료 초기에도 충분히 자주 측정하여 프로트롬빈시간이 유의하게 변하지 않음을 확인해야 한다. 안정적인 프로트롬빈시간이 확립되면 주기적으로 모니터링할 수 있다. 이 약의 용량을 변경하거나 투여를 중단하는 경우, 위와 동일한 과정을 반복해야 한다.

(2) 피브레이트계 약물: 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배출을 증가시켜 담석증을 유발할 수 있다. 이 약과 피브레이트계 약물을 병용투여하는 환자에서 담석증이 의심되는 경우 담낭 조사를 실시해야하며 지질 저하의 대체 요법이 고려되어야 한다.

(3) 담즙산 결합 수지: 이 약은 담즙산 결합수지 투여 2시간 이전 혹은 투여 후 4시간 이후에 투여해야 한다.

(4) 푸시딘산 : 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고되었으므로, 로수바스타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않는다.

(5) 로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 이 약을 병용하는 경우 이 약의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있으므로 주의한다(6. 약물상호작용 항 참조).

7) 유전적 다형성 : SLCO1B1 c.521TT 및 ABCG2 c.421CC와 비교하여 SLCO1B1(OATP1B1) c. 521CC 또는 ABCG2(BCRP) c.421AA의 유전형이 로수바스타틴의 노출 (AUC) 증가와 관련있는 것으로 보고되었다. 유전적다형성에 따른 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되지는 않았으나, 환자의 치료반응 및 내약성에 따라 용량을 조절할 필요가 있다.

8) 가임여성

가임여성은 이 약을 투여하는 동안 적절한 피임법을 사용해야 한다.

9) 운전 및 기계조작에 미치는 영향: 운전 및 기계조작에 미치는 영향에 관하여 연구된 바가 없으나, 이 약을 투여중인 환자에서 어지러움이 나타날 수 있음을 고려해야 한다.

6. 상호작용

에제티미브 10밀리그램과 로수바스타틴 20밀리그램을 건강한 지원자에 투여하여 실시한 약물상호작용 시험 결과, 로수바스타틴의 존재 하에서 에제티미브의 C_{max}가 26% 증가하였다.

다른 약물들과 로수바스타틴/에제티미브 복합제와의 약물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았으나, 로수바스타틴과 에제티미브 개개 약물에 대한 연구는 아래와 같이 수행되었다.

<로수바스타틴>

1) 다른 약물이 로수바스타틴에 미치는 영향

시험관 내 및 생체 내 시험결과에 따르면 로수바스타틴은 사이토크롬 P450과 임상적으로 유의한 상호 작용을 보이지 (기질, 저해제 또는 유도제로서 작용하지) 않는다.

로수바스타틴은 간 흡수 약물수송체 OATP1B1과 유출수송체 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 로수바스타틴을 병용하는 경우 로수바스타틴의 혈중 농도가 증가하여 근병증의 위험을 높일 수 있다(아래 표 참조).

<다른 약물이 로수바스타틴의 노출 (AUC)에 미치는 영향 (발표된 임상 결과에 근거)>

병용한 약물 요법	로수바스타틴 요법	로수바스타틴 AUC의 변화
사이클로스포린 75~200 mg 1일 2회, 6개월간	10 mg 1일 1회, 10일간	7.1배 증가
아타자나비어 300 mg/ 리토나비어 100 mg 1일 1회, 8일간	10 mg, 단회 투여	3.1배 증가
로피나비어 400 mg/ 리토나비어 100 mg 1일 2회, 17일간	20 mg 1일 1회, 7일간	2.1배 증가
클로피도그렐 부하용량 300mg 투여 후 24시간 뒤 75mg 투여	20mg, 단회 투여	2배 증가
캠피브로질 600 mg 1일 2회, 7일간	80 mg, 단회 투여	1.9배 증가
엘트롬보팍 75 mg 단회 투여, 10일간	10 mg, 단회 투여	1.6배 증가
다루나비어 600 mg/ 리토나비어 100 mg 1일 2회, 7일간	10 mg 1일 1회, 7일간	1.5배 증가
티프라나비어 500 mg/ 리토나비어 200 mg 1일 2회, 11일간	10 mg, 단회 투여	1.4배 증가
드로네다론 400 mg 1일 2회	10 mg	1.4배 증가
이트라코나졸 200 mg 1일 1회, 5일간	10 mg, 단회 투여 80 mg, 단회 투여	1.4배 증가 1.3배 증가
에제티미브 10 mg 1일 1회, 14일간	10 mg, 1일 1회, 14일간	1.2배 증가
포샘프레나비어 700 mg/ 리토나비어 100 mg 1일 2회, 8일간	10 mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
알레글리타자 0.3 mg, 7일간	40 mg, 7일간	유의한 차이 없음
실리마린 140 mg 1일 3회, 5일간	10 mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
페노피브레이트 67 mg 1일 3회, 7일간	10 mg, 7일간	유의한 차이 없음
리팜핀 450 mg 1일 1회, 7일간	20 mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
케토코나졸 200 mg 1일 2회, 7일간	80 mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
플루코나졸 200 mg 1일 1회, 11일간	80 mg, 단회 투여	유의한 차이 없음
에리스로마이신 500 mg 1일 4회, 7일간	80 mg, 단회 투여	28% 감소
바이칼린 50 mg 1일 3회, 14일간	20 mg, 단회 투여	47% 감소

기타 약물의 영향

(1) 제산제 : 수산화알루미늄, 수산화마그네슘을 함유하는 제산제와 로수바스타틴을 병용 투여한 결과, 로수바스타틴의 혈장 농도가 약 50% 감소되었다. 그러나 이 효과는 제산제를 로수바스타틴 투여 2시간 후에 투여했을 때에 완화되었다. 이 상호작용의 임상적 관련성은 연구되지 않았다.

(2) 푸시딘산 : 로수바스타틴과 푸시딘산의 상호작용 연구는 수행된 바 없다. 다른 스타틴 계열 약물과 마찬가지로, 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 푸시딘산을 병용했을 때 횡문근융해증을 포함하여 근육 관련 이상반응들이 보고된 바 있다. 따라서 로수바스타틴과 푸시딘산의 병용은 권장되지 않는다. 가능하다면 로수바스타틴의 투여를 일시적으로 중단하는 것이 권장되고, 투여가 불가피하다면 면밀한 모니터링을 해야 한다.

2) 로수바스타틴이 다른 약물에 미치는 영향

(1) 와파린 : 로수바스타틴과 병용 시 와파린은 약물동태학적으로 유의한 영향을 받지 않는

다. 그러나 다른 스타틴계 약물과 마찬가지로, 로수바스타틴과 와파린을 병용 투여하면 와파린 단독 투여 시에 비해 INR이 증가될 수 있다. 비타민K 길항제(예:와파린)를 투여받고 있는 환자에서 로수바스타틴의 시작, 중단 또는 용량 조절 시 INR 모니터링이 권장된다.

(2) 사이클로스포린 : 로수바스타틴과 사이클로스포린의 병용투여는 사이클로스포린의 혈중 농도에 영향을 미치지 않는다.

(3) 페노피브레이트/피브린산 유도체 : 페노피브레이트와 로수바스타틴의 약물동태학적 상호작용은 관찰되지 않았으나, 약물동력학적 상호작용은 발생할 수 있다. 겐피브로질, 페노피브레이트, 다른 피브레이트 계열 약물 및 지질저하용량(1일 1g 이상)의 니코틴산은 단독투여했을 때 근병증을 일으킬 수 있기 때문에, 스타틴계 약물과 병용투여했을 때 근병증 위험성을 증가시킨다. 피브레이트 계열 약물을 병용투여할 때 로수바스타틴 40 mg 용량 투여는 금기이며, 투여 초기 용량으로 5 mg을 투여해야 한다.

(4) 경구용 피임제 : 경구용 피임제와 병용투여시, ethinyl oestradiol와 norgestrel의 AUC가 각각 26%, 34% 증가되었다. 경구용 피임제의 용량 선택시 이러한 혈장 농도의 증가를 고려하여야 한다. 로수바스타틴과 HRT를 병용하는 환자의 약동학 자료가 없으므로 유사한 효과를 배제하여서는 안되나, 임상시험시 여성에서 병용 투여가 많았으며 내약성은 우수하였다.

(5) 기타 약물에의 영향 : 디곡신 또는 에제티미브와는 임상적으로 유의한 상호작용을 나타내지 않았다.

<에제티미브>

1) 콜레스티라민: 에제티미브와 콜레스티라민 병용투여 시 총 에제티미브의 평균 AUC가 약 55% 감소하였다. 이러한 상호작용에 의하여 콜레스티라민과 에제티미브 병용투여로 기대되는 LDL-C 저하에 대한 병합작용이 감소할 수 있다.

2) 피브레이트계 약물: 임상시험에서 에제티미브와 페노피브레이트의 병용투여에 대한 안전성·유효성을 평가하였다. 에제티미브와 다른 피브레이트계 약물과의 병용투여는 연구되지 않았다. 피브레이트계 약물은 담즙으로의 콜레스테롤 배설을 증가시켜 담석을 유발할 수 있다. 에제티미브는 개를 대상으로 한 전임상시험에서 담낭담즙의 콜레스테롤을 증가시켰다. 이러한 전임상 결과와 사람과의 관련성은 알려져 있지 않지만, 에제티미브와 피브레이트계 약물(페노피브레이트는 제외)의 병용투여는 환자를 대상으로 한 연구 결과가 나오기 전까지 권장되지 않는다.

(1) 겐피브로질: 약동학 시험에서 에제티미브와 겐피브로질 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.7배 증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았다. 관련된 임상자료는 아직 없다.

(2) 페노피브레이트: 에제티미브와 페노피브레이트를 병용 투여한 환자에게서 담석증이 의심된다면, 담낭을 검사해야 하며 다른 지질저하 치료를 고려해야 한다. 약동학 시험에서 에제티미브와 페노피브레이트 병용투여로 총 에제티미브 농도가 약 1.5배 증가하였으나 임상적으로 유의하지 않았다.

3) 스타틴계 약물: 에제티미브와 아토르바스타틴, 심바스타틴, 프라바스타틴, 로바스타틴, 플루바스타틴, 로수바스타틴 병용투여 시 임상적으로 유의한 약동학적 상호작용이 관찰되지 않았다.

4) 사이클로스포린: 사이클로스포린을 투여하고 있는 환자에게 에제티미브 병용투여 시 주의하여야 한다. 에제티미브와 사이클로스포린을 병용투여하는 경우 사이클로스포린의 농도를 모니터링해야 한다. 경증의 신장애 또는 정상 신기능(크레아티닌클리어런스 >50mL/min)을 지닌 신장이식 환자 8명에게 안정한 용량의 사이클로스포린(1일 2회 75~150mg)과 에제티미브를 병용투여하였을 때 건강한 과거대조군 (n=17)과 비교하여 총 에제티미브의 평균 AUC와 Cmax는 각각 3.4배(범위 2.3~7.9배)와 3.9배(범위 3.0~4.4배)로 증가하였다. 다른 임상 연구에서 신장 이식을 받은 중증 신장애 환자(크레아티닌클리어런스 = 13.2mL/min/1.73 m²) 1명에게 사이클로스포린 등 여러 약물을 투여하였을 때 총 에제티미브 노출량이 12배 증가하였다. 12명의 건강한 자원자를 대상으로 한 2주기 교차 시험에서, 8일 동안 에제티미브 20mg을 1일 1회 투여하고 7일째에 사이클로스포린 100mg을 단회 투여하였을 때 대조군과 비교하여 사이클로스포린의 AUC는 사이클로스포린 100mg을 단독으로 단회 투여했을 때에 비해 평균 15% 증가하였다(범위 10% 감소~51% 증가).

5) 항응고제: 에제티미브와 와파린, 다른 쿠마린계 항응고제 또는 플루인디온 병용투여 시, 프로트롬빈시간(International Normalized Ratio, INR)을 적절히 모니터링해야 한다. 12명의 건강한 성인 남자를 대상으로 한 임상연구에서, 와파린과 에제티미브(1일 10mg)의 병용투여에 의해 와파린의 생체이용률(bioavailability)과 프로트롬빈시간에는 유의한 영향이 없었으나, 시판 후에 에제티미브와 와파린 또는 플루인디온을 병용 투여한 환자들에게서 INR이 증가하였다는 보고가 있었다. 이러한 환자들의 대부분이 다른 약물을 함께 복용하고 있었다.

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 동맥경화증은 만성질환이며, 임신 중 지질저하제 투여를 중지해도 원발성 고콜레스테롤혈증의 장기 치료 결과에 영향을 주지 않는다. 또한 콜레스테롤과 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물은 스테로이드, 세포막 합성 등의 태아발달에 필수적인 성분이다.

로수바스타틴을 포함한 HMG-CoA 환원효소저해제가 콜레스테롤 합성 및 콜레스테롤 생합성경로의 다른 생성물을 감소시킬 우려가 있으므로 임부 또는 수유부에게 이 약을 투여해서는 안된다.

임부에 대한 이 약의 안전성은 확립되어 있지 않기 때문에 임신이 확인되면 즉시 투여를 중지하고 환자에게 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려야 한다. 가임 여성에게는 임신 가능성이 거의 없는 경우, 태아에 미칠 수 있는 잠재적 위험성 및 임신 중 투여를 지속하여도 임상적 유의성이 없다는 점을 알려준 후에만 투여한다.

2) 이 약의 구성성분이 모유로 분비되는지 여부는 확인되지 않았으므로, 이 약으로 인한 잠재적 유의성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회하지 않는 한 이 약을 수유부에게 투여해서는 안된다.

<로수바스타틴>

임신 및 수유부에 대한 로수바스타틴의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수유중에 사용하면 안된다.

임신 가능성이 있는 여성은 적절한 피임법을 사용해야 한다. 콜레스테롤 및 콜레스테롤 생

합성 산물이 태아의 발달에 있어 필수적이므로 HMG-CoA 환원효소를 저해하여 발생하는 잠재적 위험성이 임신 중 치료하여 얻게 되는 유익성을 상회한다. 동물시험에 의하면 제한된 생식독성의 증거가 있다. 로수바스타틴을 사용하는 동안 임신을 할 경우 즉시 복용을 중단해야 한다. 로수바스타틴은 랫드의 모유로 이행된다. 사람에서의 모유로의 이행에 대한 데이터는 없다.

<에제티미브>

1) 에제티미브를 임부에게 투여한 임상 자료는 없다. 에제티미브로 인한 잠재적 유익성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회할 때에 한하여 임부에게 사용해야 한다.

2) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 한 경구 배·태자 발생시험의 시험 용량(250, 500, 1000mg/kg/day)에서 배자치사 효과가 관찰되지 않았다. 에제티미브 1000mg/kg/day (총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여 시 사람에게 대한 노출의 10배)를 투여한 랫트에서 일반적인 태자 골격이상(늑골 추가형성, 경추 중심부 골화부전, 늑골 축소) 발현 증가가 관찰되었다. 에제티미브 1000 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시 사람에게 대한 노출의 150배)를 투여한 토끼에서 늑골 추가형성이 관찰되었다. 임신한 랫트 및 토끼에게 반복투여하였을 때 에제티미브는 태반을 통과하였다.

3) 모든 HMG-CoA 환원효소 억제제 및 페노피브레이트는 임부 및 수유부에 대한 투여가 금지되어 있다. 에제티미브를 출산 가능성이 있는 여성에게 HMG-CoA 환원효소 억제제 또는 페노피브레이트와 함께 투여할 때에는, 해당 HMG-CoA 환원효소 억제제 또는 페노피브레이트의 제품설명서를 참조한다.

4) 기관형성기의 랫트 및 토끼를 대상으로 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제(스타틴계 약물)를 병용투여한 반복투여시험에서는 에제티미브 및 HMG-CoA 환원효소 억제제에 대한 노출 정도가 높았다. 단독투여에 비해 병용투여시 보다 낮은 용량에서 생식능 이상이 나타났다.

5) 동물시험(랫트)에서 에제티미브는 유즙으로 분비되었다. 랫트를 대상으로 한 시험에서 수유 중인 새끼의 총 에제티미브에 대한 노출은 모체 혈장에서 관찰되는 값의 절반에 이르렀다. 에제티미브가 사람의 모유로 분비되는지 여부는 알려지지 않았다. 따라서 에제티미브로 인한 잠재적 유익성이 유아에 대한 잠재적 위험성을 상회하지 않는 한 에제티미브를 수유부에 투여해서는 안 된다.

8. 소아에 대한 투여

이 약은 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않으므로 투여가 권장되지 않는다.

<로수바스타틴>

로수바스타틴을 복용한 만10~17세의 소아환자에서 Tanner staging에 의한 이차 성징 및 선형 성장(키), 체중, BMI(body mass index)의 평가는 1년으로 제한적이다.

<에제티미브>

에제티미브의 안전성과 유효성을 평가하기 위해, 이형접합 가족형 및 비가족형 고콜레스테롤혈증을 가지고 있는 소아(6~10세) 환자를 대상으로 한 임상시험을 12주 동안 실시하였다.

에제티미브를 소아 환자에게 투여하였을 때의 이상반응 프로파일과 성인 환자에게 투여하였을 때의 이상반응 프로파일이 유사하였다. 이 임상시험에서 소아에서의 발육 또는 성적성숙에 대한 영향은 발견되지 않았다. 그러나 소아 환자에게 에제티미브를 12주 이상 투여한 연구는 없다.

9. 고령자에 대한 투여

고령(만 65세 이상)은 근육병증에 걸리기 쉬운 요인 중 하나이므로 이 약을 고령자에게 투여 시 주의를 기울여야 한다. 고령자에서 이 약의 용량 조절은 필요하지 않다.

10. 간장애 환자에 대한 투여

활동성 간질환 또는 간 아미노전달효소 수치가 원인불명으로 지속적으로 높은 환자에는 이 약을 투여하지 않는다('2, 다음 환자에는 투여하지 말 것', '5. 일반적 주의' 참조).

11. 신장애 환자에 대한 투여

신장애에 대한 병력은 횡문근융해 발생의 위험인자가 될 수 있다. 이런 환자들은 골격근 효과에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있다('5. 일반적 주의' 참조).

<에제티미브>

중증의 신장애 환자(n=8, 크레아티닌클리어런스 $\leq 30\text{ml}/\text{min}/1.73\text{m}^2$)에게 에제티미브 10mg 1일 1회 투여 후 건강한 피험자(n=9)와 비교하여 총 에제티미브의 평균 AUC가 약 1.5배 증가하였다. 이러한 결과는 임상적으로 유의하지 않으며, 신장애 환자에 대한 용량조절은 필요하지 않다.

12. 과량투여시의 처치

이 약 과량투여 시 권장되는 특정 치료법은 없다. 이 약을 과량투여한 경우에는 증상에 따른 치료와 적절한 지지요법을 실시한다. 또한 간기능 검사 및 혈청 CPK 수치 모니터링을 해야 한다.

<에제티미브>

1) 에제티미브를 과량투여한 몇 건의 보고가 있었다. 대부분은 이상반응을 동반하지 않았으며 보고된 이상반응들도 중증이 아니었다. 과량투여시에는 일반적인 대증요법 및 지지요법을 실시한다.

2) 임상시험에서 1일 50mg의 에제티미브를 15명의 건강한 피험자에게 14일까지 투여하였을 때 또는 1일 40mg의 에제티미브를 18명의 원발성 이상지질혈증 환자에게 56일까지 투여하였을 때 내약성은 일반적으로 우수하였다.

13. 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.

14. 전문가를 위한 추가정보

1) 약리작용

(1) 로수바스타틴은 HMG-CoA 환원효소 저해제로서, 콜레스테롤의 전구체인 메발로네이트의 합성을 억제한다.

(2) 에제티미브는 선택적으로 콜레스테롤과 피토스테롤의 장관흡수를 억제한다.

2) 약동학적 정보

(1) 이 약과 단일제 병용투여의 생체이용률을 비교하기 위한 생물약제학 시험이 1편 수행되었다. 총 60명의 건강한 성인이 참여하였으며, 복합제 또는 단일제로서(2×2 교차시험) 로수바스타틴 20mg과 에제티미브 10mg을 공복시 단회 복용하였다(시험약: 이 약 20/10mg 1정, 대조약: 크레스토정20mg 1정, 이지트룰정 1정). 혈중 로수바스타틴과 에제티미브(free ezetimibe)를 바탕으로 약동학적 파라미터를 비교평가하였을 때, 비교평가항목치(AUCt, Cmax)를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 모두 log 0.8에서 log 1.25 이내로 생물학적동등성 범위 내에 있었다.

(2) 로수바스타틴과 에제티미브의 약동학적 약물상호작용 평가를 위한 비교약동학시험이 1편 수행되었다. 총 30명의 건강한 성인이 참여하였으며, 크레스토정20mg, 이지트룰정 또는 두 약을 병용하여 7일간 복용하였다(3×6 교차시험). 시험결과 에제티미브로 인한 로수바스타틴의 약동학적 상호작용은 관찰되지 않았으며, 에제티미브의 경우 로수바스타틴의 존재하에 Cmax가 26% 증가하였다.

(3) 이 약으로 수행된 시험은 아니지만, 로수바스타틴은 아시아인(일본, 중국, 필리핀, 베트남, 한국)에서 코카시아인과 비교시 AUC 및 Cmax 중앙값이 약 2배 증가하였다. 인구학적 약동학 분석에 의하면 코카시아인과 흑인 간에 임상적으로 의미있는 약동학 차이는 없었다.

3) 임상시험정보

원발성 이상지질혈증 환자를 대상으로 한 무작위배정, 이중눈가림, 활성대조, 평행군시험이 1편 수행되었으며 이 시험은 8주의 치료기와 12주의 연장기로 구성되었다. 이 시험에서 환자들은 무작위배정 전에 4주 이상의 치료적 생활습관 교정기를 거쳤고, 치료적 생활습관 교정기 이후 LDL-C가 NCEP ATP III 위험도에 따른 치료목표에 도달하지 못한 환자가 시험군(이 약 10/20mg, 10/10mg, 10/5mg) 또는 대조군(로수바스타틴 20mg, 10mg, 5mg)으로 무작위배정 되었다.

8주간의 치료기를 거친 후 지질수치의 변화율을 비교하였을 때, LDL-C의 감소율이 시험군에서 대조군 대비 유의적으로 증가하였다.

8주 투여 후 지질수치 변화율은 다음과 같으며, 1차 평가변수인 LDL-C % 변화율을 기저치의 LDL-C, NCEP ATP III 위험도를 공변량으로 보정한 공분산 분석(ANCOVA)을 실시하였을 때, 시험군에서 대조군에 비하여 유의적 차이를 확인하였다.

<이상지질혈증 환자에서 이 약 또는 대조약 투여시 지질수치의 변화율: 베이스라인* 대비 평균 변화율(%)**>

	N	LDL-C	Total-C	HDL-C	TG	non-HDL-C	치료목표 도달율(%)**
크레스토정5mg	65	-40.50	-27.72	12.62	-3.40	-38.37	67.69
이 약 10/5mg	65	-51.76	-34.99	11.12	-5.06	-47.55	86.15
크레스토정 10mg	65	-44.44	-29.70	10.79	-13.29	-42.30	89.23
이 약 10/10mg	66	-55.80	-38.57	11.16	-19.77	-52.58	93.94

크레스토정 20mg	64	-47.10	-32.38	10.48	-18.64	-44.94	82.81
이 약 10/20mg	64	-62.17	-41.86	19.75	-33.47	-58.42	96.88
크레스토 투여군 (모든 용량)	194	-44.41	-30.22	11.29	-11.89	-42.18	79.90
이 약 투여군 (모든 용량)	195	-56.98	-38.80	13.62	-19.20	-53.24	92.31
* 베이스라인: 이상지질혈증 치료제에 대한 휴약기(치료적 생활습관 교정기) 이후 무작위배정 시점							
** 평균 변화율: adjusted mean % change (week 8 - baseline)							
*** 치료목표 도달율(%): NCEP ATP III의 위험도에 따라 목표 LDL-C 치료 목표에 도달한 환자 비율							

치료기 완료 후에는 LDL-C 수치가 NCEP ATP III 심혈관계 질환에 대한 위험도에 따른 치료목표에 도달한 환자에 한하여 12주간 이 약을 추가로 복용하였다. 12주의 연장기는 이 약의 안전성을 평가하기 위한 기간으로, 크레스토정을 복용하던 환자는 로수바스타틴의 용량이 동일한 복합제로 전환하였다. 8주 치료기를 완료한 380명의 환자 중 305명이 연장기에 등록하였고, 이 중 296명이 연장기를 완료하였다.

4) 독성시험 정보

(1) 반복투여독성

랫드에서 시험물질(로수바스타틴/에제티미브)을 13주간 경구 투여한 반복투여독성시험이 실시되었고, 각 단일성분에서 알려지지 않은 새로운 독성학적 변화는 관찰되지 않았다.

(2) 생식발생독성

복합제 개발을 위하여 생식발생독성시험이 추가로 수행되지는 않았으나, 각 단일제에 대하여 알려진 생식발생독성은 다음과 같다.

① 로수바스타틴: 랫드의 출생 전후 발생시험에서, 동복자 크기 감소, 동복자 무게 감소, 차세대 생존 감소 등 생식 독성이 나타났다. 이러한 효과는 치료 용량의 수배에 해당하는 용량을 모체에 전신 투여하였을 때 나타났다.

② 에제티미브: 암컷 및 수컷 랫트를 대상으로 최대용량 1000mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10mg으로 투여시 사람에게 대한 노출의 약 7배)까지 에제티미브를 경구투여한 생식독성시험에서 생식독성이 관찰되지 않았다.

(3) 발암성시험

복합제 개발을 위하여 발암성시험이 추가로 수행되지는 않았으나, 각 단일제에 대하여 알려진 발암성시험은 다음과 같다.

① 에제티미브: 랫트를 대상으로 수컷, 암컷에 각각 최대용량 1500 mg/kg/day, 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10 mg으로 투여시 사람에게 대한 노출의 약 20배)까지 에제티미브를 경구투여한 104주간의 발암성 시험을 실시하였다. 마우스를 대상으로 최대용량 500 mg/kg/day(총 에제티미브의 AUC_{0-24hr}에 근거하였을 때 1일 10mg으로 투여시 사람에게 대한 노출의 150배 이상)까지 에제티미브를 경구투여한 104주간의 발암성시험도 실시하였다. 약물을 투여한 랫트 및 마우스에서의 종양 발현은 통계학적

으로 유의하게 증가하지 않았다.

- 저장방법 및 사용기간

기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 36개월

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

- 해당없음

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

- 재심사 6년잔여, 위해성관리계획

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

- 해당없음

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리 기준 관련 자료	원료의약품등록 관련 자료
신청일자	2017.07.12.				
보완요청 일자		2017.09.20.	2017.09.20.		
보완접수 일자		2017.11.14.	2017.11.14.		
최종처리 일자	2017.12.12.				

<붙임 1> 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정 제2제8호 및 [별표1] II. 자료제출의약품 3. 유효성분의 새로운 조성(단일제 → 복합제)

제출 자료	자료번호																												비 고								
	구 분	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)	1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	1)	2)	1)	2)						가	나	다							라	마	1)	2)
3.제출 범위	○	※	※	△	○	○	○	△	△	△	△	○	○	○	△	△	x	x	○	x	※	x	x	x	x	x	△	x	x	○	※	※	○	x	○	○	주3 4
제출 여부	○	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	○	x	x	○	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	○	x	○	○

면제여부 : 1) ICH M3(R2)에 근거하여 단회투여독성시험 면제

2) 동 규정 제28조제4항에 따라 효력시험 면제

○ 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
 - 나. 반복투여독성시험자료
6. 임상시험성적에 관한 자료
7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 제출한 치료적 확증 임상시험은 총 20주(치료기 8주+ 장기안전성평가 12주) 투여로 계획된 시험으로, 8주 투여시 대조군(로수바스타틴 단독 투여군)에 비하여 시험군의 임상적 유의성을 입증하였으며, 새로운 이상반응이 보고되지는 않았다.
 - 20주 투여시까지 시험군의 치료효과는 유지되었다.
 - 성별 및 연령에 따른 하위분석을 실시하였을 때, 성별에 따른 영향은 관찰되지 않았다. LDL-C 수치 변화량은 65세 미만과 65세 이상 환자군에서 모두 대조약 대비 유의적 변화를 보였다.
- 제출한 임상약리시험에서 로수바스타틴과 에제티미브는 약동학적 상호작용을 나타내지 않았으며, 로수바스타틴 20mg과 에제티미브 10mg에 대하여 단일제 병용투여와 복합제간 생물학적동등성을 입증하고 로수바스타틴 10mg과 에제티미브 10mg 및 로수바스타틴 5mg과 에제티미브 10mg을 함유하는 복합제에 대해서는 함량고저 비교용출로서 생물학적동등성을 갈음하였다. 따라서 두 제제를 병용투여하던 환자에게 복합제로 대체 투여하는 용법용량에 대한 인정도 가능하다.
- 랫트를 대상으로 한 4주 및 13주 반복투여 독성시험 결과, 복합제 투여군에서 새로운 독성학적 현상이 보고되지는 않았다.
- 위해성 관리 계획 제출 대상 의약품으로 규정에 따라 재작성된 RMP를 제출하였다.
 - 실시한 임상시험(302) 중 시험약 투여군에서 보고된 약물이상반응(AST 증가, ALT 증가, CPK 증가)을 고려하여 근골격계장애와 간장애를 중요한 규명된 위해성으로 설정하였다.
 - 중요 안전성 검토항목은 모두 첨부문서에 관련 내용을 기재하고 관련 이상반응에 대한 발생빈도, 위해정도, 중대성, 인과관계 등 평가 내용을 정기적인 유익성·위해성 평가 보고 작성시 기술하도록 계획하고 있다.

[약어 및 정의]

- 해당사항 없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 약리작용에 따른 분류 : 동맥경화용제(218)
- 약리작용기전
 - 로수바스타틴: 콜레스테롤 생합성의 율속 단계인 HMG-CoA Reductase의 경쟁적 저해
 - 에제티미브: 소장에서 콜레스테롤의 흡수를 선택적으로 억제

1.2. 기원 및 개발경위

- 장내 콜레스테롤 및 피토스테롤의 흡수에 대한 선택적 억제제인 에제티미브와 HMG-CoA 환원효소 억제제인 로수바스타틴의 복합제로, 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 성인 환자를 대상으로 한 식이요법의 보조제로서 개발됨
- 일동제약 드롭탑정과 한국애보트의 립스타플러스정은 공동개발 품목으로 양사간 보유하고 있는 자료에 대한 상호허여서 제출(제조원: 일동제약)

드롭탑정, 일동제약	립스타플러스정, 한국애보트
품질평가자료	임상시험자료(생물약제 학시험자료)
비임상시험자료	
임상시험자료(약물상호작용시험 및 치료적 확증 임상시험자료)	

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- 신청 적응증:

원발성 고콜레스테롤혈증

원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 고지혈증 환자의 상승된 총 콜레스테롤(total-C), LDL-콜레스테롤(LDL-C), 아포 B 단백질(Apo B) 및 트리글리세라이드(TG), non-HDL-콜레스테롤을 감소시키고, HDL-콜레스테롤(HDL-C)을 증가시키기 위한 식이요법의 보조제로서 이 약을 투여한다. (이하생략)

- 유사 복합제

- 1) 에제티미브 + 심바스타틴 : 한국엠에스디(유), 바이토린정 10/10, 10/20, 10/40, 10/80 밀리그램
- 2) 에제티미브 + 아토르바스타틴 : 한국엠에스디(유), 아토젯정 10/10, 10/20, 10/40, 10/80 밀리그램
- 3) 에제티미브 + 로수바스타틴 : 한미약품(주), 로수젯정 10/5, 10/10, 10/20 밀리그램
알보젠코리아(주), 로제티브정 10/5, 10/10, 10/20 밀리그램
신풍제약(주), 에제로수정 10/5, 10/10, 10/20 밀리그램
한림제약(주), 크레더블정 10/5, 10/10, 10/20 밀리그램(아주약품(주) 크레트롤정 공동개발)

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 스타틴계열약물은 근미오글로빈뇨에 의한 이차적인 급성 신부전을 동반하는 횡문근융해가 드물게 보고되어 있으므로, 급성의 심각한 근육병증을 나타내는 환자나 신부전 위험요소가 있는 환자에 주의

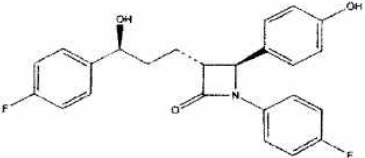
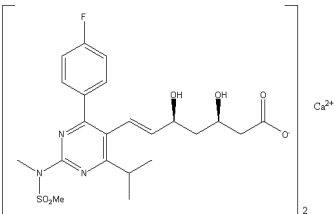
1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

- 의약품등의사전검토(개발계획)-드롭답정10/5, 10/10, 10/20밀리그램(접수번호 20160316969, 20160317240, 20160317941호)

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

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

<p><에제티미브></p>  <p>·(3R,4S)-1-(4-Fluorophenyl)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-hydroxyphenyl)-2-azetidinone ·C₂₄H₂₁F₂NO₃ : 409.42</p>	<p><로수바스타틴></p>  <p>·(3R,5S)-7-[4-(4-fluorophenyl)-6-isopropyl-2-[methyl(methylsulfonyl)amino]pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxy-6(E)-heptenoic acid calcium salt(2:1) ·(C₂₂H₂₇FN₃O₆S)₂Ca : 1001.14</p>
---	---

2.1.2 원료의약품 시험항목

- 해당사항 없음

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"/> 성상 <input checked="" type="checkbox"/> 확인시험 시정치 (<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 *시험항목이 설정된 경우 <input checked="" type="checkbox"/>로 기재한다. </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 *시험항목이 설정된 경우 <input checked="" type="checkbox"/>로 기재한다. </p>

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

3.2. 완제의약품의 안정성

<10/5mg>

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	Alu-Alu 블리스터	기준 내 적합함
가속시험	40℃/75% RH		

<10/10mg>

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	Alu-Alu 블리스터	기준 내 적합함
가속시험	40℃/75% RH		

<10/20mg>

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	Alu-Alu 블리스터	기준 내 적합함
가속시험	40℃/75% RH		

4. 독성에 관한 자료

4.1. 독성시험자료 개요 (CTD 2.4 및 2.6)

- 4주 및 13주 반복투여 독성시험자료 제출

4.2. 독성시험자료 개별 요약

4.2.1. 단회투여독성시험 (CTD 4.2.3.1)

- 해당사항 없음

4.2.2. 반복투여독성시험 (CTD 4.2.3.2)

- 4주 반복투여독성시험자료 제출(시험번호 14-RR-315N)
 - 고용량군 암수에서 사망동물이 관찰되었으며, 중간용량군에서 체중증가 억제(♂), 간수치 증가(♂, ♀), 간장 중량 증가(♀)가 관찰되었다.
- 13주 반복투여독성시험자료 제출(시험번호 14-RR-316)
 - 병용 투여군에서 간수치 증가가 단일제 투여군에 비하여 높게 나타났으나 회복기간 동안 정상상태로 회복되었다. 고용량군에서 반안 및 동공확장이 관찰되었으나, 조직병리학적 검사에서 안구, 뇌, 말초신경에 이상소견이 관찰되지 않았다. 복합제 투여군에서 aPTT의 단축이 용량 의존적으로 관찰되었으나, PT의 변화는 관찰되지 않았다.

4.2.3. 유전독성시험 (CTD 4.2.3.3)

- 해당사항 없음

4.2.4. 생식·발생독성시험 (CTD 4.2.3.5)

- 해당사항 없음

4.2.5. 발암성시험 (CTD 4.2.3.4)

- 해당사항 없음

4.2.6. 기타독성시험 (CTD 4.2.3.7)

- 해당사항 없음

4.3. 독성에 대한 심사자 의견

- 두 성분 단일제의 독성시험 결과에 따르면 주요 표적장기는 로수바스타틴은 간, 담낭, 신장, 근육, 에제티미브는 골수, 림프, 심장, 신장 등으로 알려져 있다.
- 13주 반복투여 독성시험 결과 간독성이 각 단일제 투여군에 비하여 더 높게 관찰되었으나 회복기간 중 정상 상태로 회복되었고, 복합제 투여군에서 새로운 독성학적 현상이 나타나지는 않았다.

5. 약리작용에 관한 자료

- 해당사항 없음

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 국내시험기관(임상시험 실태조사 면제; 임상제도과-7422호, 2017.8.1.)

6.2. 임상시험자료집 개요 (CTD 5.2)

- 임상시험성적자료 : 총 3건, 1상 2건, 3상 1건

시험 번호	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	평가항목	결과
Biopharmaceutical						
ID-ROEZ-101 (2014)	건강한 한국인 성인 남성 자원자에서 Rosuvastatin 20mg 과 Ezetimibe 10mg 병용 투여군과 복	공개 무작위배정 단회투여 교차시험 (2x2)	건강한 남성 59명 참여 55명 완료 (M 60)	·공복시 단회투여 - RE정(R20 +E10) - 로수바스타틴 20mg + 에제티미브 10mg 병용	<약동학> ·혈중 로수바스타틴 free 에제티미브의 농도 및 약동학 파라미터 <안전성>	<약동학> ·로수바스타틴 및 에제티미브의 병용투여시와 복합제인 RE정 투여시 생물학적동등성 입증 - 로수바스타틴 - free 에제티미브

시험 번호	임상시험제목 (번호/저널명)	디자인	대상 환자	투여용량 및 방법	평가항목	결과																		
	합제(RE정) 투여군 간에 약동학 특성을 비교하기 위한 무작위배정, 공개, 단회, 2치료, 2순서군, 2기 교차 임상시험				·이상반응, 실험실적 검사, 활력징후, ECG	<table border="1"> <tr> <td>공복</td> <td>ratio</td> <td>90% CI</td> </tr> <tr> <td>Cmax</td> <td>0.9427</td> <td>0.8789~1.0112</td> </tr> <tr> <td>AUCt</td> <td>0.9295</td> <td>0.8826~0.9789</td> </tr> <tr> <td>공복</td> <td>ratio</td> <td>90% CI</td> </tr> <tr> <td>Cmax</td> <td>1.0801</td> <td>0.9956~1.1719</td> </tr> <tr> <td>AUCt</td> <td>0.9473</td> <td>0.8975~1.0000</td> </tr> </table> <p><안전성> ·새로운 이상반응 없음</p>	공복	ratio	90% CI	Cmax	0.9427	0.8789~1.0112	AUCt	0.9295	0.8826~0.9789	공복	ratio	90% CI	Cmax	1.0801	0.9956~1.1719	AUCt	0.9473	0.8975~1.0000
공복	ratio	90% CI																						
Cmax	0.9427	0.8789~1.0112																						
AUCt	0.9295	0.8826~0.9789																						
공복	ratio	90% CI																						
Cmax	1.0801	0.9956~1.1719																						
AUCt	0.9473	0.8975~1.0000																						
DDI																								
ID-ROEZ-102 (2014)	건강한 성인 남성에서 Rosuvastatin 및 Ezetimibe 의 단독투여 및 병용투여 시 약물상호작용을 평가하기 위한 무작위배정, 공개, 반복투여, 3-way 교차 임상시험	공개 무작위배정 반복투여 교차시험 (3×6)	건강한 남성 30명 참여 24명 완료	·공복시 7일 반복투여 - 로수바스타틴 20mg - 에제티미브 10mg - 로수바스타틴 20mg + 에제티미브 10mg 병용	<p><약동학> ·혈중 로수바스타틴, free 에제티미브의 농도 및 약동학 파라미터</p> <p><안전성> ·이상반응, 실험실적 검사, 활력징후, ECG</p>	<p><약동학> ·로수바스타틴 및 에제티미브의 병용투여시 약동학적 상호작용은 관찰되지 않음 - 로수바스타틴</p> <table border="1"> <tr> <td>공복</td> <td>ratio</td> <td>90% CI</td> </tr> <tr> <td>Cmax</td> <td>1.0371</td> <td>0.9461~1.1369</td> </tr> <tr> <td>AUCt</td> <td>1.0270</td> <td>0.9553~1.1041</td> </tr> <tr> <td>공복</td> <td>ratio</td> <td>90% CI</td> </tr> <tr> <td>Cmax</td> <td>1.2639</td> <td>1.0940~1.4602</td> </tr> <tr> <td>AUCt</td> <td>1.1226</td> <td>1.0402~1.2115</td> </tr> </table> <p><안전성> ·새로운 이상반응 없음</p>	공복	ratio	90% CI	Cmax	1.0371	0.9461~1.1369	AUCt	1.0270	0.9553~1.1041	공복	ratio	90% CI	Cmax	1.2639	1.0940~1.4602	AUCt	1.1226	1.0402~1.2115
공복	ratio	90% CI																						
Cmax	1.0371	0.9461~1.1369																						
AUCt	1.0270	0.9553~1.1041																						
공복	ratio	90% CI																						
Cmax	1.2639	1.0940~1.4602																						
AUCt	1.1226	1.0402~1.2115																						
Efficacy & Safety																								
ID-ROEZ-302	고콜레스테롤혈증 환자에게 Ezetimibe /Rosuvastatin 복합제와 Rosuvastatin 단독투여의 유효성과 안전성을 비교하기 위한 다기관, 무작위배정, 이중눈가림, 활성대조군, 요인설계, 3상 임상시험	이중눈가림 무작위배정 활성대조군 평행군시험	일발성 고콜레스테롤혈증환자 396명	·도입기(4~6주): TLC ·치료기(8주) - 로수바스타틴(5, 10, 20mg) - 로수바스타틴(5, 10, 20mg) + 에제티미브 10mg 병용 ·장기연장기(12주) - 로수바스타틴(5, 10, 20mg) + 에제티미브 10mg 병용	<p><유효성> ·1차 - LDL-C 변화율(8주) ·2차 - LDL-C 변화율(4주) - 4주 및 8주 투여시 TC, TG, HDL-C, non-HDL-C, apo A1, apo B, hs-CRP, LDL-C/HDL-C, T C / H D L - C , non-HDL-C/HDL-C, Apo B/Apo A1 변화율 - 4주 및 8주 투여시 LDL-C 치료목표 도달율</p> <p><안전성> ·이상반응, 실험실적 검사, 활력징후, ECG</p>	<p><유효성> ·1차 평가변수</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>(%)</th> <th>T-R</th> <th>p값</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>overall</td> <td>-12.57</td> <td><0.001</td> </tr> <tr> <td>20mg</td> <td>-15.07</td> <td><0.001</td> </tr> <tr> <td>10mg</td> <td>-11.35</td> <td><0.001</td> </tr> <tr> <td>5mg</td> <td>-11.26</td> <td><0.001</td> </tr> </tbody> </table> <p><안전성> ·군간 내약성은 유사함</p>	(%)	T-R	p값	overall	-12.57	<0.001	20mg	-15.07	<0.001	10mg	-11.35	<0.001	5mg	-11.26	<0.001			
(%)	T-R	p값																						
overall	-12.57	<0.001																						
20mg	-15.07	<0.001																						
10mg	-11.35	<0.001																						
5mg	-11.26	<0.001																						

6.3. 생물약제학시험 (CTD 5.3.1)

- 단일제 병용투여와 복합제 투여시의 생체이용률을 비교한 임상시험[ID-ROEZ-101]에서 드롭탐정 10/20mg과 로수바스타틴 20mg, 에제티미브 10mg 병용투여시 생물학적동등성을 입증하였고, 10/5, 10/10mg 제제에 대해서는 10/20mg 제제와 함량고저 비교용출시험으로 생물학적동등성시험을 같음하였다.

6.4. 임상약리시험 (CTD 5.3.3 및 5.3.4)

6.4.1. 건강한 사람(및/또는 환자)에서의 약동학시험(PK)과 최초 내약성

- 해당 없음

6.4.2. 내인성 인자에 대한 PK

- 해당 없음

6.4.3. 외인성 인자에 대한 PK

- 10일간 반복투여한 에제티미브와 로수바스타틴의 약물상호작용시험(로수바스타틴 20mg, 에제티미브 10mg)에서 두 약물의 약동학적 상호작용은 관찰되지 않았다[HM-ROEZ-102].

6.4.4. 집단 약동학시험

- 해당 없음

6.4.5. 약력학시험(PD)

- 해당 없음

6.5. 유효성 및 안전성 (CTD 5.3.5)

6.5.1. 유효성 · 안전성시험 개요

- 1건의 치료적 확증 임상시험 실시

6.5.2. 핵심임상시험(Pivotal studies)

- [ID-ROEZ-302] 원발성 고콜레스테롤혈증 환자를 대상으로 8주의 치료기, 12주의 장기연장기를 가지는 임상시험이다.

<유효성>

- 8주간 1일 1회 로수바스타틴(5, 10, 20mg) 또는 로수바스타틴(5, 10, 20mg)과 에제티미브 복합제를 투여한 결과
 - 1차 평가변수인 8주 후 베이스라인 대비 LDL-C 감소율에서, 복합제 투여시 로수바스타틴 단독 투여시에 비하여 LDL-C가 유의적으로 감소함을 입증하였다.
 - 또한, 복합제 투여시 로수바스타틴 단독 투여시에 비하여 LDL-C(4주), TC(4, 8주), TG(8주), non-HDL-C(4, 8주), Apo B(4주, 8주), 치료목표 도달율(4주, 8주), LDL-C/HDL-C, TC/HDL-C, non-HDL-C/HDL-C, apo

B/apo A1에서 유의적 개선을 보였다.

- 8주 투여시 NCEP ATP III의 목표 수치에 도달한 시험대상자는 시험군에서 92.31%, 대조군에서 79.90%로 나타났다.
- 12주의 장기연장기 동안 대조군은 에제티미브에 의하여 추가적인 LDL-C 감소를 보였고, 시험군은 치료효과를 유지하였다.

<안전성>

- 치료기 동안 약물과의 인과관계와 상관없이 총 305명 중 44명에서 55건의 이상반응이 보고되었으며, 약물과의 관련성이 있는 이상반응은 17명에서 23건 보고되었다.
 - 55건의 이상반응 중 각 투여군(overall) 당 1% 이상의 발현율을 나타내는 이상반응은 대조군에서 비인두염 및 상기도감염(각 2명, 1.03%), 두통 및 어지럼증(각 2명, 1.03%), 시험군에서 ALT 상승(4명, 2.03%), AST 상승 및 위식도역류(각 3명, 1.52%), 대장폴립 및 가려움증(각 2명, 1.02%)이었다.
 - 시험군에서 보고된 약물이상반응은 ALT 상승(4명, 2.03%), AST 상승(3명, 1.52%), 가려움증(2명, 1.02%), CPK 상승, 어지러움, 감각저하, 위식도역류, 등통증, 신경인성 방광(각 1건, 0.51%)이다.
- 연장기 동안 약물과의 인과관계와 상관없이 총 305명 중 총 53명에서 77건의 이상반응이 보고되었다.
 - 77건의 이상반응 중 가장 빈번한 이상반응은 ALT 상승(5명, 1.64%), AST 상승 및 비인두염(각 4명, 1.31%), CPK 상승, 위식도 역류 및 치주염(각 3명, 0.98%) 순으로 보고되었고, 계열별로는 감염(10명, 3.28%), 실험실적 수치 이상(9명, 2.95%), 위장관계(7명, 2.30%), 호흡기계(6명, 1.97%) 순으로 나타났다.
- 시험기간 중 사망은 보고되지 않았다. 중대한 이상반응이 치료기간 중 2명에서 2건(S06062 : 비중격편위로 인한 비중격성형술 실시, S11006 : 신장암) 보고되었고, 연장기 중 2명에서 3건(S02055 : 불안정형협심증과 심부전, S04010 : 척추관 협착으로 척추 후방 고정술 실시) 보고되었다.
- AST 또는 ALT의 수치가 2회 연속 정상 상한치의 3배 이상인 시험대상자 및 근병증은 전체 시험기간 동안 관찰되지 않았다.

<하위분석>

- 성별에 대한 하위분석 결과
 - 성별에 따른 치료효과의 차이는 관찰되지 않았다. HDL-C의 증가량은 로수바스타틴 4주 투여시 남성에서의 증가율이 작았으나, 8주 투여시에는 여성과 유사한 정도의 증가량을 보였다.
 - 이상반응 발현율은 여성에서 더 높았으나, 이상반응을 보고한 시험대상자 수 및 보고된 이상반응 건수는 군간 유사하여 시험대상자 수의 차이로 인하여 비율이 더 높게 나타난 것으로 판단된다.
- 연령에 대한 하위분석 결과
 - 연령에 따른 시험약의 치료효과에 차이는 관찰되지 않았다. 대조약의 경우 LDL-C 변화율에 연령집단간 차이가 있는 것으로 보이나, 65세 이상인 환자집단의 기저치 LDL-C 값이 65세 미만인 환자집단에 비하여 더 낮았고 4주 및 8주 투여시 LDL-C 값도 더 낮게 나타났다.
 - 안전성에 관한 사항도 제한된 환자수로 인하여 군간 차이를 확인하기는 어려웠고, 이상반응 발현율은 65세 미만 환자군과 65세 이상 환자군에서 유사하였다.

6.5.3. 비핵심임상시험(Non-pivotal studies)

- 해당없음

6.5.4. 기타임상시험(Supportive studies)

- 해당없음

6.5.5. 1개 이상의 시험에서 얻은 자료분석 보고서

- 해당 없음

6.5.6. 시판후 경험에 대한 보고서

- 해당 없음

6.5.7. 유효성 결과에 대한 요약 및 결론

- 핵심임상시험인 DI-ROEZ-302시험에서 8주간의 유효성 평가시 병용 투여군에서 로수바스타틴 단일제 투여군에 비하여 LDL-C 감소율이 유의하게 증가하였고, 단일제 투여군에서 복합제 투여군으로 전환한 환자의 경우 연장기 동안 추가적인 LDL-C 감소가 관찰되었다.
- 12주 연장시험 종료시 시험군에서는 지질 수치가 일정하게 유지되어 치료효과가 지속됨을 확인하였고, 대조군의 경우 복합제로 전환한 후 추가적인 지질수치의 개선이 관찰되었다.

6.5.8. 안전성 결과에 대한 요약 및 결론

- 20주 투여시까지 안전성 양상은 두 가지 주성분에 대한 각 단일제의 안전성 범위 이내로 새로운 안전성 정보는 수집되지 않았다.

6.6. 가교자료

- 해당 없음

6.7. 임상에 대한 검토의견

- 8주 투여시 대조군(로수바스타틴 단독 투여군)에 비하여 시험군의 임상적 유의성을 입증하였다. 대조군의 경우 연장기 동안 추가적인 LDL-C 감소가 관찰되었고, 시험군의 치료효과도 연장기 종료시까지 유지되었다. 안전성과 관련하여 새로운 이상반응이 보고되지는 않았으며, 기승인된 에제티미브와 스타틴계 약물 복합제의 내약성 범위 내에 있었다.

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- Rosuzet composite pack(co-package, 호주)
 - 함량: 이지트룰 10mg + MSD 로수바스타틴정 5/10/20/40mg
 - 효능효과

: 복합제 투여가 적절한 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 또는 혼합형 고지혈증 환자의 식이요법 보조제로서 이 약을 투여한다.

- 로수바스타틴 또는 에제티미브 단독요법으로 적절히 조절되지 않는 환자
- 로수바스타틴과 에제티미브를 이미 투여 중인 환자

8. 국내 유사제 품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

- 드림탭정(로수젯정과 동일) vs 바이토린정 vs 아토젯정