



경기도 및 중증도 알츠하이머형 치매 치료제

**뉴멘타인** 서방캡슐  
8mg / 16mg / 24mg  
갈란타민브롬화수소산염

전문의약품  
분류번호119

■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1캡슐 중

- 뉴멘타인서방캡슐8mg  
유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 10.25mg(갈란타민으로서 8mg)  
기타 첨가제 : 구형백당, 히프르멜로오스, 에틸셀룰로오스, 시트르산스트리 에틸, 락토스, 캡슐
- 뉴멘타인서방캡슐16mg  
유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 20.51mg(갈란타민으로서 16mg)  
기타 첨가제 : 구형백당, 히프르멜로오스, 에틸셀룰로오스, 시트르산스트리 에틸, 락토스, 캡슐
- 뉴멘타인서방캡슐24mg  
유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 30.76mg(갈란타민으로서 24mg)  
첨가제(타르색소) : 적색40호, 적색1호, 황색5호  
기타 첨가제 : 구형백당, 히프르멜로오스, 에틸셀룰로오스, 시트르산스트리 에틸, 락토스, 캡슐

■ 성상

- 뉴멘타인서방캡슐 8mg : 흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 흰색의 경질캡슐제
- 뉴멘타인서방캡슐 16mg : 흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 분홍색의 경질캡슐제
- 뉴멘타인서방캡슐 24mg : 흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 연한 갈색의 경질캡슐제

■ 효능·효과

알츠하이머 형태의 경증도, 중증도 치매 증상의 치료

■ 용법·용량

- [성인]
- 1일 1회 아침에 투여하도록 한다. 아침식사 직후 투여가 좋다. 이 약은 씹거나 분쇄하지 말고 적당량의 물과 함께 그대로 삼켜서 복용한다. 이 약을 투여하는 동안 적절한 수분 섭취를 하도록 한다.
- 초기용량 : 처음 4주 동안 1일 1회 8mg 투여가 권장된다.
- 유지용량 :  
- 초기용량 투여 후, 1일 1회 16mg을 최소 4주 이상 투여한다.  
- 이후, 임상적 이익성 및 내약성(약에 대한 내성) 등을 평가하여 최대 1일 24mg까지 증량(양을 늘림) 투여할 수 있다.  
- 1일 24mg 투여시 내약성(약에 대한 내성)이 좋지 않거나, 반응의 향상이 없는 환자의 경우, 1일 16mg으로 감량(줄임)을 고려한다.  
- 환자에게 유익성이 있는 한 이 약을 계속 투여할 수 있다. 정기적으로 이 약의 임상적 이익성을 평가하도록 하며, 치료효과가 없을 경우 투약 중단을 고려한다.  
- 치료 중단(예, 수술 준비) 후 반응회상은 나타나지 않는다.

[소아]

- 소아에 대한 사용을 권장하지 않는다.
- [신·간장애 환자]
- 중증도- 중증(심한 증상)의 신·간장애 환자에서 갈란타민의 혈중농도가 증가될 수 있다.
- 중증도의 장애에 환자들에게는 약동학적 모델링에 근거하여 최소 1주일 동안 8mg을 이틀에 한번 투여하며, 아침에 투여하는 것이 좋다. 그 후 최소 4주일 동안은 8mg을 1일 1회 투여한다. 1일 16mg을 초과하여 투여하지 않도록 한다. 중증(심한 증상)의 간장애(Child-Pugh score > 9) 환자에게는 이 약 투여를 금한다. 경증(중증도)의 간장애 환자에서는 용량조절이 필요하다.
- 크레아티닌 청소율이 9mL/분 이상인 환자에서는 용량조절이 필요하다. 중증(심한 증상)의 신장애(신장장애) 환자(크레아티닌 청소율이 < 9mL/분)에게는 이 약 투여를 금한다.
- [병용(함께 복용)요법]
- CYP2D6 또는 CYP3A4저해제(억제제)(예, 케토코나졸)를 투여중인 환자에게는 이 약의 감량(줄임)을 고려한다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것
- 이 약의 성분에 과민성이 있는 환자
  - 중증(심한 증상)의 간장애(Child-Pugh score가 9 초과) 및 중증(심한 증상)의 신장애(신장장애) 환자(크레아티닌 청소율이 9mL/분 미만)
2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
- 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으며 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다. (뉴멘타인서방캡슐24mg에만 한함)
3. 이상반응
- 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 데이터 - 1% 이상의 빈도로 보고된 이상반응.  
이 약 및 이 약과 성분은 같으나 다른 제형(이하 갈란타민 단일제)의 안전성을 8건의 위약(속임약)대조군, 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 임상시험에 참여한 경증(가벼운 증상)에서 중증도 중증(심한 증상) 알츠하이머형 치매 환자 6,502명에서 평가하였다. 본 항에서 제공한 정보는 통합데이터로부터 도출된 것이다. 이들 임상시험에 참여한 이 약 유사제제 투여 피험자의 1% 이상에서 보고된 이상반응을 아래 표 1에 나타내었다.  
표 1. 8건의 위약(속임약)대조군, 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 임상시험에서 이 약을 투여 받은 피험자의 1% 이상에서 보고된 이상반응

전신/기관계 이상반응	이 약 (n=3,956) %	위약 (n=2,546) %
<b>대사 및 영양 장애</b>		
식욕감소	7.4	2.1
<b>정신 장애</b>		
우울증	3.6	2.3
<b>신경계 장애</b>		
어지러움	6.8	2.9
두통	7.1	5.5
떨림	1.6	0.7
실신	1.4	0.6
기면(졸음)	1.3	0.4
졸음	1.5	0.8
<b>심 장애</b>		
사맥(느린맥)	1.0	0.3
<b>위장관 장애</b>		
구역	20.7	5.5
구토	10.5	2.3
설사	7.4	4.9
복통(배앓음)	2.0	0.6
상복부통(중)	1.9	1.4
소화불량	1.5	1.0
복부(배부분) 불쾌감	2.1	0.7
<b>근골격 및 결합조직 장애</b>		
근육연축	1.2	0.5
<b>일반적 장애 및 투여부위 상태</b>		
피로	3.5	1.8
무력증	2.0	1.5
권태	1.1	0.5
<b>조사</b>		
체중감소	4.7	1.5
<b>사고, 중독 및 수술 합병증</b>		
낙상	3.9	3.0
열상(뒹길상처)	1.1	0.5

무작위 이중, 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법), 위약(속임약)대조군 임상시험에서 이 약을 1일 1회 투여한 안전성 프로파일을 빈도와 양상은 갈란타민 속방형의 안전성 프로파일과 유사

하였다. 가장 빈번한 이상반응은 구역과 구토였고 이들은 주로 용량 조절 과정에 발생하였으며 대부분의 경우 일주일 미만으로 지속되었고 대부분의 환자는 한번의 예외적으로 겪었다. 항구투제의 처방 및 적절한 수분의 섭취가 이러한 증상에 도움이 될 수 있다.

- 2) 이중 맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 및 공개시험 데이터 - 1% 미만의 빈도로 보고된 이상반응
- 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 임상시험에 더하여, 이 약의 안전성을 5건의 공개 임상시험에 참여한 경증(가벼운 증상)에서 중증도 중증(심한 증상) 알츠하이머형 치매환자의 1,454명에서 평가하였다.
- 8건의 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 및 5건의 공개 임상시험에서 이 약을 투여받은 피험자(n=5,410)의 1% 미만에서 발생하였고, 표 1에 보고되지 않은 추가적인 이상반응은 표 2에 나타내었다.
- 표 2. 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 또는 공개 임상시험에서 이 약을 투여 받은 피험자의 1% 미만에서 보고된 이상반응

전신/기관계 이상반응	이 약 (n=5,410) %
<b>대사 및 영양 장애</b>	
탈수	0.96
<b>신경계 장애</b>	
미각이상	0.31
과다수면	0.55
각각이상	0.33
<b>눈 장애</b>	
시야흐림	0.31
<b>심 장애</b>	
도 발작성단	0.30
두근거림	0.41
동시맥	0.55
심실부정맥(심실속)속	0.46
<b>혈관 장애</b>	
홍조	0.24
저혈압	0.52
<b>위장관 장애</b>	
구역질	0.22
<b>피부 및 피하조직 장애</b>	
다한증(땀과다증)	0.85
<b>근골격 및 결합조직 장애</b>	
근사직	0.61

- 3) 시판후 조사
- 임상시험 중 보고된 이상반응 외에 다음은 시판후 조사에서 보고된 이상반응이다.

표 3에서 이상반응의 빈도는 다음의 기준에 따른다 :

매우 흔하게 ≥ 1/10  
흔하게 ≥ 1/100 및 < 1/10  
흔하지 않게 ≥ 1/1000 및 < 1/100  
드물게 ≥ 1/10000 및 < 1/1000  
매우 드물게 < 1/10000, 단발적인 보고서 포함

빈도 불명 현재 자료로는 구체적인 빈도를 추정할 수 없음

표 3. 불확정 빈도로부터 추정된 빈도에 따른 이 약의 시판 후 관찰에서 밝혀진 이상반응

면역계 장애	매우 드물게	과민증
전신 장애	매우 드물게	환자, 환시, 환청
신경계 장애	매우 드물게	각각, 환시, 환청
귀 및 미로 장애	매우 드물게	귀울림
심장 장애	매우 드물게	완전방실차단
혈관 장애	매우 드물게	고혈압
간담도계 장애	매우 드물게	간염
피부 및 피하조직 장애	매우 드물게	스티븐스-존슨증후군, 급성 전신 발진성 농포증, 다형홍반
조사	매우 드물게	간 효소 증가

- 4) 국내 시판 후 조사결과

국내에서 재사용을 위하여 6년동안 14,054명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과 이상반응의 발현종류 및 발현빈도들은 인과관계와 상관없이 4.14%(549명/13,266명) 및 5.68%(754명/13,266명)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 75.33%(568명/754명)이다. 구역이 1.48%(197명/13,266명)로 가장 많았고 그 다음은 구토 0.65%(86명/13,266명), 현기증(어지러움) 0.58%(77명/13,266명), 설사 0.23%(30명/13,266명), 식욕부진 0.23%(30명/13,266명), 두통 0.19%(25명/13,266명)의 순으로 나타났다. 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 발진, 가려움증, 추체외로증후군, 파킨슨증후군, 파킨슨증후군 약화, 손떨림, 운동완만(Bradykinesia), 피사중증후군(PISA syndrome), 심장, 발한, 부종, 빈비, 구갈, 위염, 트림, 황림, γ-GT 상승, ALT/AST 상승, 만성신부전악화, 요실금 등이 보고되었다(0.1% 미만).

4. 일반적 주의

- 이 약은 뇌혈관 질환을 동반한 알츠하이머형 치매를 포함하여 경증도에서 중증도의 알츠하이머형 치매 환자에 사용한다. 다른 형태의 치매 혹은 다른 형태의 기억 장애 환자에 대한 이 약의 유익성은 밝혀지지 않았다.
- 이 약을 투여한 환자에서 중대한 피부반응(스티븐스-존슨증후군 및 급성 전신 발진성 농포(고름물집)증)이 보고되었다(2). 이상반응 참조. 환자에게 중대한 피부반응의 징후에 대하여 알려고, 피부 발진의 최초 발현(드레남) 시, 이 약의 복용을 중단하는 것을 권장한다.
- 알츠하이머 질환자들은 체중감소가 나타나는데, 갈란타민 등과 같은 아세틸콜린에스테라제 저해제(억제제)의 투약이 이러한 환자들에게 체중감소와 관련이 있다. 이 약을 투약하는 동안에 환자의 체중을 모니터링하도록 한다.
- 다른 콜린 작용성 약물들과 마찬가지로, 다음의 경우 이 약 투여시 주의하여야 한다.
  - 심혈관계 : 약물학적 특성으로 인해 콜린작용성 약물들은 심박수에 미주신경항진 효과에 : 서맥, 방실차단을 나타낼 수 있다. 이러한 효과는 동기능부전증후군(sick sinus syndrome) 환자 또는 다른 심실성부 전도장애 환자 또는 디쿠스이나 베타차단제와 같이 심박수를 현저하게 감소시키는 약물을 사용하고 있는 환자들에게는 중요하다. 임상 시험에서, 이 약은 실신 및 드물게 중증(심한 증상)의 사맥(느린맥)과 관련이 있었다.
  - 소화기계 : 계약 병력이 있거나, 계약의 소인이 있는 환자(비스테로이드성 소염제(NSAIDs)를 병용(함께 복용)중인 환자 포함)와 같이 소화기계 계약이 발생할 위험이 큰 환자의 경우에는 증상을 주의깊게 관찰하도록 한다. 그러나 이 약에 대한 임상시험에서는 위(속임약)과 비교시 소화기계 계약 또는 위장관 출혈 등의 발생률이 증가하지 않았다. 위장관 폐색(단혀서 막힘)이나 위장관계 수술 후 회복 장애에 있는 환자에게는 이 약의 사용을 권장하지 않는다.
  - 신경계 : 이 약의 투여시 경련이 보고되었다. 발작은 알츠하이머형 질환의 증상일 수도 있다.
  - 호흡기계 : 콜린작용성 약물들은 그들의 콜린자극 작용 때문에 중증(심한 증상)의 천식이나 폐쇄성 폐질환의 병력이 있는 환자에게는 주의하여 사용하도록 한다.
  - 비뇨기계 : 방광 수술 후 회복 중인 환자나 노배출 장애 환자들에게는 이 약의 사용을 권장하지 않는다.
  - 마취 : 다른 콜린작용성 약물들과 같이 갈란타민은 마취 중 석시닐콜린(succinylcholine)과 같이 과도한 근육이완을 일으킬 수 있다.
- 최소인양장애 환자에 대한 안전성
- 이 약은 연령(나이) 및 교육정도에서 예상되는 것보다 심한 기억장애(isolated memory impairment)를 보이지만 알츠하이머 진단기준에

는 속하지 않는 최소인지장애에 대한 적응증은 없다. 최소인지장애가 주요 유효성 결과를 충족시키지 못했다. 비록 양쪽 모두에서 사망률은 낮았지만, 위약(속임약)군에 비해서 갈란타민 군에서 초기사망이 더 높았고 중대한 이상반응의 발생률은 양쪽 군에서 동일하였다. 사망은 고령집단에서 예측되는 여러 원인 때문이었다. 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 기간이 완료되기 전에 투약을 중단한 많은 수의 환자에서 얻어진 데이터를 포함시킬 때, 갈란타민군에 있어 시간에 따른 사망위험 증가의 증거는 없었다. 사망 이전에 갈란타민군에 비해 위약(속임약)군에서 더 많은 환자가 투약을 중단하였는데, 이것이 초기에 기록된 사망률의 차이를 설명할 수 있을 것이다. 최소인지장애에 연구결과와 알프하이머 연구에서 관찰된 결과와 일치하지 않는다. 알프하이머 질환의 연구들을 통합한 연구에서(4,614명) 사망률은 갈란타민군 보다 위약(속임약)군에서 숫자상 더 높았다.

6) 이 약의 치료 용량을 투여 받은 환자에서 QTc 연장이 보고되었으며, 광량투여와 관련하여 여전히 심실 빈맥이 보고되었다. QTc 간격이 연장된 환자, QTc 간격에 영향을 미치는 약물 치료 환자, 심장질환과 전해질 이상을 가진 환자에 투여 시 주의하도록 한다.

**5. 상호작용**

- 1) 약력학적 상호작용  
갈란타민의 작용기전으로 인해 이 약은 다른 콜린작용성 약물과 병용(함께 복용)투여해서는 안된다. 갈란타민은 항콜린성 약물의 효과를 저해한다. 갈란타민은 콜린작용성 약물에서 예상되는 바와 같이 심박율(심장박동율)을 유의하게 저하시키는 약물에, 디곡신, 베타-차단제과의 약력학적 상호작용의 가능성이 있다. 또한 콜린 작용성 약물인 갈란타민은 마취중에 석시닐콜린(succinylcholine) 계열의 근이완제의 효과를 증가시킬 수 있다.
- 2) 약동학적 상호작용 : 갈란타민의 소실(사라짐)은 다양한 대사 경로와 신장(콩팥) 배설을 통해 이루어진다. In vitro 시험 결과, CYP2D6과 CYP3A4가 갈란타민의 대사에 관여하는 주요 효소였다.
- ① 음식과 병용(함께 복용)투여 시 이 약의 흡수가 지연될 수 있으나, 흡수 정도에는 영향을 주지 않는다. 콜린성 이상반응을 감소시키기 위해 이 약을 음식과 함께 복용하는 것을 권장한다. 위산분비의 억제제 갈란타민의 흡수가 저해되지는 않는다.
- ② 갈란타민의 대사에 영향을 주는 약물  
CYP2D6나 CYP3A4에 대한 강력한 저해제(억제제)는 갈란타민의 AUC를 증가시킬 수 있다. 다른 약물과 갈란타민의 상호작용에 대한 연구에서 갈란타민의 생체이용률(AUC)이 파록세틴(CYP2D6 저해제(억제제))과 병용(함께 복용)시 약 40%, 케토코나졸, 에리스로마이신(CYP3A4 저해제(억제제))과 병용(함께 복용)시 각각 30%, 12% 증가하였다. 알프하이머 질환자에 대한 약동학 분석에서 갈란타민과 CYP2D6 저해제(억제제)로 알려져 있는 아마트리프릴린, 플루복세틴, 플루복사민, 파록세틴 및 퀴니딘의 병용(함께 복용)에 의해 갈란타민의 클리어런스 가 약 25~33% 저하되었다. 따라서, 갈란타민과 CYP2D6 또는 CYP3A4에 대한 강력한 저해제(억제제)(예, 케토코나졸, 리토나비르 등의 병용(함께 복용)투여 시작시 주로 구역이나 구토와 같은 콜린성 이상반응의 빈도 증가를 경험할 수 있다. 이와 같은 상황에서는 내약성(약에 대한 내성)에 근거하여 갈란타민의 유지용량 감소를 고려할 수 있다.
- NMDA(N-methyl-D-aspartate)수용체 길항제(억제제)인 메탄탄을 2일 동안 1일 10mg 복용한 후 2일 동안 10mg 1일 2회 복용시 갈란타민 1일 16mg 정상상태의 약동동역학에 영향을 미치지 않았다.
- ③ 갈란타민이 다른 약물의 대사에 미치는 영향  
갈란타민은 치료 용량(1일 2회 12mg)에서 디곡신과 외파린의 약동학에 영향을 미치지 않았다. 갈란타민은 외파린에 의한 프로트롬빈 시간 증가에 영향을 미치지 않았다. In vitro 시험 결과 갈란타민이 인체의 주요 CYP450 효소들을 저해할 가능성은 매우 낮다.

**6. 임부 및 수유부에 대한 투여**

- 1) 임부  
임신한 여성에게 이 약을 투여하는 임상시험은 실시되지 않았다. 임신 중에는 이 약의 유익성이 태아에 대한 위험성을 상회할 경우에만 투여한다.  
임신한 컷드에 갈란타민 16mg/kg(인체 치료용량의 약 25배), 임신한 토끼에 갈란타민 40mg/kg(인체 치료용량의 약 63배)를 투여하여 실시한 생식 독성 시험에서 기형을 유발한다는 증거는 관찰되지 않았다. 16mg/kg을 투여한 컷드에서 경미한(가벼운) 골격 이상 빈도는 증가하였으나, 유의하지 않았다.
- 2) 수유부  
이 약의 모유로의 이행 여부는 밝혀지지 않았고, 수유부를 대상으로 실시된 임상시험이 없으므로, 수유부에게는 이 약을 투여하지 않는다.

**7. 운전 및 기계 조작능력에 대한 영향**

알프하이머 질환은 운전 수행 능력을 점차적으로 해칠 수 있고, 기계 조작능력을 손상시킬 수 있다. 또한, 다른 콜린작용성 약물과 같이 이 약은 운전 및 기계 조작능력에 영향을 줄 수 있는 현기증(어지러움)과 졸음 등을 유발(특히 치료 시작 후 1주 동안)시킬 수 있다.

**8. 과량투여시의 처치**

- 1) 증상  
갈란타민의 과량투여시 증상이나 증후는 다른 콜린작용성 약물의 과량투여시 나타나는 증상 및 증후와 유사할 것으로 예측된다. 이러한 증상들은 일반적으로 중추신경계, 부교감신경계, 신경근육 접합부의 콜린성 작용에 의한다. 근육 약화 또는 근단말부 손목 아나클린성 발증의 증상 전체 또는 일부가 나타날 수도 있다. : 증상(심한 증상)의 구역, 구토, 위장경련, 침출물, 눈물흘림, 배변, 배뇨, 발한, 서맥(느린맥), 저혈압, 허탈, 경련, 기관 과다보통증과 기관지 경련과 함께 근육 약화로 vital airway compromise가 일어날 수 있다.  
갈란타민을 부주의하게 과량투여한 것과 관련하여 토르사드 드 포인트, QT 연장, 서맥(느린맥), 심상실성 빈맥(빠른맥)과 짧은 의식 소실(사라짐)이 시판 후에 보고된 바 있다. 용량이 알려진 한 사례에는 단 하루동안 4mg 정제 8정(총 32mg)이 복용되었다. 구토, 구토 후 2시간 후, 구토 및 흉골통증 및 40mg을 복용한 사례(구토는 관찰을 위해 단 1시간 입원 후 완전히 회복되었다. 이전 2년에 걸쳐 환각의 병력이 있었던 한 환자는 1일 24mg을 처방받았으나 잘못하여 34일간 2일 2회 투여 받은 후 입원을 필요로 하는 환각이 발생하였다. 다른 환자는 경구 액제 1일 16mg을 처방받았으나, 부주의로 160mg(40mL)을 복용하고 구토, 구토, 서맥(느린맥)을 경험하였으며, 1시간 후 거의 실신 상태가 되어 입원치료를 필요로 하였다. 그 환자의 증상은 24시간 내에 회복되었다.
- 2) 처치  
과량투여시 일반적인 대증요법(증상별로 치료하는 방법)을 실시한다. 심각한 경우에는 콜린작용성 약물에 대한 일반적인 해독제인 아트로핀과 같은 항콜린제를 사용할 수 있다. 초회용량(처음 투여량)으로 0.5 ~ 1.0mg 정맥투여를 권장하며, 임상 반응에 따라 반복 투여용량을 결정한다.  
과량투여에 대한 처치 방법은 계속적으로 발전하기 때문에, 과량투여 시 처치에 대한 최신의 권장치침을 확인하기 위해서는 전문기관과 연락하도록 한다.

**9. 보관 및 취급상의 주의사항**

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것  
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것

**10. 의약품동등성시험 정보\***

가. 시험약 명인갈란타민서방캡슐8밀리그램(갈란타민브로마수소산염) [명인제약(주)]과 대조약 레미닐피일서방캡슐8밀리그램(갈란타민브로마수소산염) [(주)한국안센]을 2x2 교차시험으로 각 1캡슐씩 건강한 성인에게 공복 및 식후 시 단회 경구 투여하여 33명(공복) 및 33명(식후)의 혈중 갈란타민을 측정한 결과, 비교평가항목지(AUC, C<sub>max</sub>)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC <sub>t</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
대조약 레미닐피일서방 캡슐8밀리그램 (갈란타민브로마 수소산염) [(주)한국안센]	337.2 ± 88.1	17.86 ± 3.75	4.50 (0.50 ~ 10.00)	10.51 ± 2.91

시험약 명인갈란타민서방 캡슐8밀리그램 (갈란타민브로마 수소산염) [명인제약(주)]	329.7 ± 90.3	17.72 ± 3.96	4.50 (0.50 ~ 10.00)	10.28 ± 2.72
90%신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9321 ~ log 1.0246	log 0.9475 ~ log 1.0330	-	-

(AUC, C<sub>max</sub>, t<sub>1/2</sub> : 평균값±표준편차, T<sub>max</sub> : 중앙값(범위), n=33)  
AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적  
C<sub>max</sub> : 최고혈중농도  
T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간  
t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반감기  
\* 비교평가항목지를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

(식후)

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC <sub>t</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
대조약 레미닐피일서방 캡슐8밀리그램 (갈란타민브로마 수소산염) [(주)한국안센]	481.0 ± 153.7	32.48 ± 10.55	5.50 (3.00 ~ 10.00)	8.78 ± 1.40
시험약 명인갈란타민서방 캡슐8밀리그램 (갈란타민브로마 수소산염) [명인제약(주)]	485.9 ± 155.2	33.08 ± 11.27	5.00 (3.00 ~ 7.00)	8.97 ± 1.84
90%신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9834 ~ log 1.0295	log 0.9554 ~ log 1.0539	-	-

(AUC, C<sub>max</sub>, t<sub>1/2</sub> : 평균값±표준편차, T<sub>max</sub> : 중앙값(범위), n=33)  
AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적  
C<sub>max</sub> : 최고혈중농도  
T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간  
t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반감기  
\* 비교평가항목지를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

나. 의약품동등성시험기준 제7조제2항에 따라, 시험약 명인갈란타민서방캡슐16밀리그램(갈란타민브로마수소산염) [명인제약(주)] 및 명인갈란타민서방캡슐24밀리그램(갈란타민브로마수소산염) [명인제약(주)]은 대조약 명인갈란타민서방캡슐8밀리그램(갈란타민브로마수소산염) [명인제약(주)]과의 비교용출시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출상성이 동등하였다. 이에 따라 해당자료서 생물학적 동등성을 입증하였다.

㉠ 이 약은 명인제약(주)의 명인갈란타민서방캡슐8밀리그램 및 16밀리그램, 24밀리그램(갈란타민브로마수소산염)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전공정을 명인제약(주)에 위탁 제조하였음.

**11. 기타**

- 1) 동물용 사용량 수태능(임신능력) 및 초기배발생시험과 배·태자 발생시험에서 10mg/kg/day 이상을 경구 투여시 태자의 흉골분절 이상이 증가하였고, 20mg/kg/day 투여시 태자 골격변이와 14번째 늑골흔(vestigial 14th rib)의 증가 및 교미전 투약기간 동안 발정주기(oestrous cycle) 수의 감소가 나타났다. 랫드를 사용한 출생전·후 발생 및 모체기시험에서 10mg/kg/day 이상을 경구 투여시 자산자의 체중이 감소하였다.
- 2) 뇌혈관 질환을 동반한 알프하이머  
알프하이머 및 현저한 뇌혈관 질환(AD+CVD)을 가진 피험자에 있어 갈란타민의 유효성과 안전성이 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법), 위약(속임약)대조 시험으로 조사하였다. AD+CVD 범주에 맞는 환자는 총 피험자(592명)의 48%인 282명이었다. 비록 임상시험에서 subgroup 분석에서 감경력이 없었지만, 갈란타민 투여 피험자는 위약(속임약) 대조군에 비해 주요 유효성 결과(인지기능 : ADAS-cog/11 [p<0.001]; 전체적인 인지 평가 : CIBIC-plus [p<0.001]) 및 일상생활 활동측정(DAI[p<0.003]) 모두에서 통계적으로 유의한 개선을 경험하였다. 전반적으로 AD+CVD 질환을 가진 피험자에서 갈란타민의 안전성과 내약성(약에 대한 내성)에 대한 알프하이머 및 치매대상의 갈란타민의 연구와 유사하였다. 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 구역이었다(갈란타민 군의 19% 및 위약(속임약)군의 11%), 위약(속임약)군에 비해 갈란타민 군에서 더 빈번하게 보고되었고 AD+CVD 피험자의 5%를 초과하여 발생한 기타 이상반응은 어지러움, 구토, 복통(배아픔), 설사 및 피로였다. 뇌혈관 장애에, 뇌졸중)의 발생률은 위약(속임약)군에서 더 높았다(위약(속임약)군 5/96(5%) : 갈란타민군 2/186(1%)). 전반적으로, AD+CVD에서의 안전성 양상은 알프하이머 질환의 피험자를 대상으로 진행된 갈란타민의 연구에서 관찰된 것과 일치했다.

- **저장방법** : 밀폐용기, 실온(1~30℃)보관(사용기간 : 제조일로부터 24개월)
- **포장단위** : 30캡슐/병
- **첨부문서** : 최종 개정일 : 2023년 6월 28일
- **제조자** : 명인제약(주) 경기도 화성시 팔탄면 노하길 361-12
- **제조외뢰자** : 고려제약(주) 경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10

\* 본 의약품은 우수 의약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.  
\* 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국 의약품안전관리원(1644-6223)

\* 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.  
\* 사용전에 첨부문서를 꼭 읽어주세요.  
\* 기타 문의사항은 의 약사와 상의하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.  
\* 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경 사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.

