

경동도 및 중등도 알프하이마형 치매 치료제

뉴멘타민 서방캡슐
8mg/16mg/24mg

갈란타민브롬화수소산염



경동도 및 중등도 알프하이마형 치매 치료제

뉴멘타민 서방캡슐
8mg / 16mg / 24mg

갈란타민브롬화수소산염

■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1캡슐 중**뉴멘타민서방캡슐8mg**유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 10.25mg(갈란타민으로서 8mg)
기타 첨가제 : 구형백당, 히프로멜로우스, 에틸셀룰로오스, 시트르산트리에틸, 탤크, 캡슐**뉴멘타민서방캡슐16mg**유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 20.51mg(갈란타민으로서 16mg)
기타 첨가제 : 구형백당, 히프로멜로우스, 에틸셀룰로오스, 시트르산트리에틸, 탤크, 캡슐**뉴멘타민서방캡슐24mg**유효성분 : 갈란타민브롬화수소산염(USP) ... 30.70mg(갈란타민으로서 24mg)
첨가제(티트란색상) : 적색4호, 청색1호, 황색5호

기타 첨가제 : 구형백당, 히프로멜로우스, 에틸셀룰로오스, 시트르산트리에틸, 탤크, 캡슐

■ 성상**뉴멘타민서방캡슐8mg :**

흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 흰색의 경질캡슐제

뉴멘타민서방캡슐16mg :

흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 분홍색의 경질캡슐제

뉴멘타민서방캡슐24mg :

흰색 내지 거의 흰색의 서방코팅된 펠렛이 들어있는 불투명한 상·하 연한 갈색의 경질캡슐제

■ 효능 · 효과

알프하이마 형태의 경동도, 중등도 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 유익성 및 내악성(약에 대한 내성) 등을 평가하여 최대 1일 24mg까지 증강(양상을 늘림) 투여할 수 있다.

- 1일 24mg 투여시 내악성(약에 대한 내성이 좋지 않거나, 반응의 양상이 없는 환자의 경우, 1일 16mg으로 감량(줄임)을 고려한다.

- 환자에게 유익성이 있는 한 이 약을 계속 투여할 수 있다. 정기적으로 이 약의 임상적 유익성을 평가하도록 하며, 치료효과가 없을 경우 투약 중단을 고려한다.

- 치료 중단(예, 수술 준비) 후 반동현상은 나타나지 않는다.

[소아]

소아에 대한 사용을 권장하지 않는다.

[신 · 간장장애 환자]

중증도-중증(심한 증상)의 신·간장장애 환자에서 갈란타민의 혈중농도가 증가될 수 있다.

중증도의 간장애 환자들에게는 악동학적 모델링에 근거하여 최소 1주일 동안 8mg을 이틀에 한번 투여하며, 아침에 투여하는 것이 좋다. 그 후 최소 4주일 동안은 8mg을 1일 1회 투여한다. 1일 16mg으로 초과하여 투여하지 않도록 한다. 중증(심한 증상)의 간장애(Child-Pugh score > 9) 환자에게는 이 약 투여를 금한다. 경증(경증상)의 간장애 환자에서는 용량조절이 필요없다.

크레이터닌 청소율이 9mL/분 이상인 환자에서는 용량조절이 필요없다. 중증(심한 증상)의 신장애(신장장애) 환자(크레이터닌 청소율이 < 9mL/분)에게는 이 약 투여를 금한다.

[병용시약 복용요법]

CYP2D6 또는 CYP3A4저해제(억제제)(예, 케토코나졸)를 투여중인 환자에게는 이 약의 감량(줄임)을 고려한다.

■ 사용상의 주의사항**1. 다음 환자에는 투여하지 말 것**

- 1) 이 약의 성분에過민성(过度反应)이 있는 환자
- 2) 중증(심한 증상)의 간장애 환자(Child-Pugh score가 9 초과) 및 중증(심한 증상)의 신장애(신장장애) 환자(크레이터닌 청소율이 9mL/분 미만)

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

이 약은 황색5호(속임으로) 대조군, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다. (뉴멘타민서방캡슐24mg에만 함유)

3. 이상반응**1) 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(속임으로) 대조군, 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 임상시험에 참여한 경증(기벼운 증상)에서 중등도 중증(심한 증상) 알프하이마형 치매 환자 6,500명에서 평가하였다. 본 항목에서 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(속임으로) 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) %
대사 및 영양 장애		
식욕감소	7.4	2.1
정신 장애		
우울증	3.6	2.3
신경계 장애		
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
심 장애		
서맥(노린맥)	1.0	0.3
위장관 장애		
구역	20.7	5.5
구토	10.5	2.3
설사	7.4	4.9
복통(배아픔)	2.0	0.6
상복부통증(복통)	1.9	1.4
소화불량	1.5	1.0
복부(배부분) 불쾌감	2.1	0.7
근골격 및 결합조직 장애		
근육언족	1.2	0.5
일반적 장애 및 투여부위 상태		
피로	3.5	1.8
무력증	2.0	1.5
구태	1.1	0.5
조사		
체중감소	4.7	1.5
사고, 중독 및 수술합병증		
낙상	3.9	3.0
열성(찢긴상처)	1.1	0.5

무작위 배정, 이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법), 위약(속임으로) 대조군 임상시험에서 이 약을 1일 1회 투여한 안전성 프로파일의 빈도와 양상은 갈란타민 속방정의 안전성 프로파일과 유사

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

2) 이중 맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 공개시험 데이터 1% 미만의 빈도로 보고된 이상반응

이중맹검(환자 의사 모두 모르게 임상시험하는 방법) 임상시험에 더하여, 이 약의 안전성을 5건의 공개 임상시험에 참여한 경증(기벼운 증상)에서 중등도 중증(심한 증상) 알프하이마형 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. 이중 맹검(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) %
대사 및 영양 장애	
탈수	0.96
신경계 장애	
미각이상	0.31
과다수면	0.55
감각이상	0.33
눈 장애	
시야흐름	0.31
심 장애	
ID 방식차단	0.30
두근거림	0.41
동맥	0.55
심실위주기와수축	0.46
혈관 장애	
흉조	0.24
저혈압	0.52
위장관 장애	
구역질	0.22
피부 및 피하조직 장애	
다현증(담과다증)	0.85
근골격 및 결합조직 장애	
근쇠약	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

빈도불명 현재의 자료로는 구체적인 빈도를 추정할 수 없음

표 3. 저발달적 브이올루로부터 추정한 빈도에 따른 이 약의 시판 후 경험에서 밝혀진 이상반응

면역계 장애	매우 드물게	과민증
정신 장애	매우 드물게	환각, 환시, 환청
신경계 장애	매우 드물게	경련
귀 및 미로 장애	매우 드물게	귀울림
심장 장애	매우 드물게	원전방식차단
혈관 장애	매우 드물게	고혈압
간담도계 장애	매우 드물게	간염
피부 및 피하조직 장애	매우 드물게	스티븐스-존슨증후군, 급성 전신 발진성 농포증, 디아터제증후군
조사	매우 드물게	간 효소 증가

4) 국내 시판 후 조사결과

국내에 대해서 시판사를 위하여 6년동안 14,054명을 대상으로 실시한 사용성적조사 결과 이상반응의 발생률과 일상빈도율은 인과관계와 상관없이 4.14%(549명/13,266명) 및 5.68%(7542명/13,266명)로 보고되었고, 이 중 이 약과 인과관계가 있는 것으로 조사된 것은 75.33%(568례/7542례)이다. 구역이 1.48%(197례/13,266명)로 가장 많았고 그 다음은 구토 0.65%(86례/13,266명), 현기증(어지러움) 0.58%(77례/13,266명), 시력 0.32%(30례/13,266명), 식욕부진 0.23%(30례/13,266명), 두통 0.19%(25례/13,266명)의 순으로 나타났다. 시판 전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 발진, 가려움증, 주체외로증후군, 파킨슨증후군, 파킨슨증후군 의학, 순비, 운동신경(Parathyroiditis), 피사증후군(PISA syndrome), 섬막, 복한, 부종, 변비, 구강, 위염, 트림, 활동, γ-GT상승, ALT/AST상승, 만성신부전의학적, 요실금이 보고되었다(0.1% 미만).

5) 일반적 주의

1) 이 약은 노폐증 질환을 동반한 알프하이마형 치매를 포함하여 경동도에서 중등도의 알프하이마형 치매 환자에 사용한다. 다른 형태의 치매 투여는 다른 형태의 기억 장애 환자에 대한 이 약의 유익성을 밝히지 않았다.

2) 이 약을 투여한 환자에서(예 : 사역, 방식질) 차제(스티븐스-존슨증후군 및 급성 전신 발진성 농포증(네이트로마비증) 등)이 보고되었다(2, 이상반응을 참조). 환자에게 중대한 피부반응의 징후에 대하여 알리고, 피부 발진의 최초 발현(드라腥) 시, 이 약의 복용을 중단하는 것을 권장한다.

3) 알프하이마형 환자들은 체중감소가 나타나는데, 갈란타민 등과 같은 아세틸콜린에스테리제 저해제(억제제)의 투여로 이러한 환자들의 체중감소와 관련이 있다. 이 약을 투여하는 동안에 환자의 체중을 모니터링하도록 한다.

4) 다른 콜린 작용성 약물들과 마찬가지로, 다음의 경우 이 약 투여시 주의하여야 한다.

① 심혈관계 : 약물학적 특성으로 인해 콜린작용성 약물들은 심박률에 미주신경진 효과(예 : 사역, 방식질)를 나타낼 수 있다. 이러한 효과는 동기능부전증후군(Sicca sinus syndrome) 환자 또는 다른 심신상부 진도장애 환자 또는 디去哪里나이나 베타카단과 같은 이 심박수를 현저하게 감소시키는 약물을 사용하고 있는 환자들에게는 중요하다. 일상 시험에서 이 약은 실드 및 드롭게 증상(심한 증상)의 서맥(노린맥)과 관련이 있었다.

② 소화기계 : 궤양 병력이 있거나, 궤양의 소인이 있는 환자(비스테로이드성 소염제(NSAIDs)를 복용 중인 환자 포함)와 같은 이 소화기계 채양이 발생할 위험이 큰 환자의 경우에는 증상을 주의깊게 관찰하도록 한다. 그러나 이 약에 대한 일상 시험에서는 위(속임으로)와 비교시 소화기계 궤양 또는 위장관 출혈 등의 발생률이 증가하지 않았다. 위장관 폐색(담수를 먹으면 헛咳嗽)이나 위장관에 수술 후 회복 중에 있는 환자에게는 이 약의 사용을 권장하지 않는다.

③ 신경계 : 이 약의 투여시 경련이 보고되었다. 발작은 알프하이마형 질환의 증상일 수 있다.

④ 호흡기계 : 콜린작용성 약물들은 그들의 콜린자극 작용 때문에 중증(심한 증상)의 천식이나 폐쇄성 폐질환의 병력이 있는 환자에게는 주의하여 사용하도록 한다.

⑤ 비뇨기계 : 방광 수술 후 회복 중인 환자나 노폐증 장애 환자들에게는 이 약의 사용을 권장하지 않는다.

⑥ 마취 : 다른 콜린작용성 약물과 같이 갈란타민은 마취 중 석시닐 콜린(succinylcholine)과 같이 과도한 근육이완을 일으킬 수 있다.

5) 최소인지장애 환자에 대한 안전성

이 약은 연령(나이) 및 교육정도에서 예상되는 것보다 심한 기억장애(isolated memory impairment)를 보이지만 알프하이마형 진단기준에

는 속하지 않는 최소인지장애에 대한 적응증은 없다.
최소인지장애에 있는 피험자를 대상으로 한 두 건의 2년간의 임상시험은 두 가지의 주요 유효성 결과를 충족시키지 못했다. 비록 양쪽 모두에서 사망률은 낮았지만, 위약(속임수약)군에 비해서 갈린타민 군에서 초기사망이 더 높았고 중대한 이상반응의 발생율은 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, 갈린타민군에 있어 시간에 따른 사망위험 증가의 증거는 없었다. 사망이란에 갈린타민군에 비해 위약(속임수약)군에서 더 많은 환자가 투약을 중단하였는데, 이것이 초기에 기록된 사망률의 차이를 설명할 수 있을 것이다.

최소인지장애 연구결과는 알쯔하이어 연구에서 관찰된 결과와 일치하지 않는다. 알쯔하이어 질환의 연구들을 통합한 연구에서(4,614명) 사망률은 갈린타민군 보다 위약(속임수약)군에서 수지상 더 높았다. 6) 이 약의 치료 용량은 투여 받은 환자에서 QTc 연장이 보고되었으며, 과광투여와 관련하여 염전성 심실 백면이 보고되었다. QTc 길이가 연장된 환자 QTc 길이에 영향을 미치는 약물 치료 환자, 심장질환과 전해질 이상을 가진 환자에 투여 시 주의하도록 한다.

5. 상호작용

- 1) 악력학적 상호작용
 - 갈린타민의 적용기전으로 인해 이 약은 다른 콜린작용성 약물과 병용(함께 복용)투여에서는 안된다. 갈린타민은 항콜린성 약물의 효과를 저해한다. 갈린타민은 콜린작용성 약물에서 예상되는 바와 같이 산불ックス(심장박동율)을 유의하게 저하시키는 약물(예, 디프신, 베타-차단제)과의 악력학적 상호작용의 가능성이 있다. 또한 콜린작용성 약물인 갈린타민은 마취증에서 석사닐글루타민(succinylcholine) 계열의 근 이완제의 효과를 증강시킬 수 있다.
 - 2) 악동학적 상호작용
 - 갈린타민의 소실(사라짐)은 다양한 대사 경로와 산(영광) 배설을 통해 이루어진다. In vitro시험 결과, CYP2D6와 CYP3A4가 갈린타민의 대사에 관여하는 주된 효소였다.
 - ① 음식과 복용(함께 복용)투여 시 이 약의 흡수가 지연될 수 있으나, 흡수정도에는 영향을 주지 않는다. 콜린성 이상반응을 감소시키기 위해 이 약을 음식과 함께 복용하는 것을 권장한다. 위산분비의 억제로 갈린타민의 흡수가 저해되지는 않는다.
 - ② 갈린타민의 대사에 영향을 주는 약물
 - CYP2D6나 CYP3A4에 대한 강력한 저해제(억제제)는 갈린타민의 AUC를 증가시킬 수 있다. 다른 약물과 갈린타민의 상호작용에 대한 연구에서 갈린타민의 생체이율(AUC)이 파默세인(CYP2D6 저해제(억제제))과 복용(함께 복용)시 약 40%, 케토카나졸, 에리스로미신(CYP3A4 저해제(억제제))과 복용(함께 복용)시 각각 30%, 12% 증가하였다. 알쯔하이어 질환자에 대한 악동학 분석에서 갈린타민과 CYP2D6 저해제(억제제)로 알려져 있는 아미트리피트릴, 플루로세린, 플루로시파, 파默세인, 및 퀴니드는 복용(함께 복용)에 의해 갈린타민의 클리어런스가 약 25~33% 저하되었다. 따라서, 갈린타민과 CYP2D6 또는 CYP3A4에 대한 강력한 저해제(억제제)(예, 케토카나졸, 리토나비르 등)의 복용(함께 복용)투여 시 즉시시주로 구역이나 구토와 같은 콜린성 이상반응의 빈도 증가를 경험할 수 있다. 이와 같은 상황에서는 내약성(예)에 대한 내용에 근거하여 갈린타민의 유지용량 감소를 고려할 수 있다.
 - NMDA(N-methyl-D-aspartate)수용체 길항제(억제제)인 메만틴을 2일 동안 1일 10mg 복용한 후 12일 동안 10mg 1일 2회 복용시 갈린타민 1일 16mg 정상상태의 약물동력학에 영향을 미치지 않았다.
 - ③ 갈린타민이 다른 약물의 대사에 미치는 영향
 - 갈린타민은 치료 용량(1일 2회 12mg)에서 디곡신과 와파린의 악동학에 영향을 미치지 않았다. 갈린타민은 와파린에 의한 프로트롬빈 시간 증가에 영향을 미치지 않았다. In vitro 시험 결과 갈린타민이 인체의 주요 CYP450 효소들을 저해할 가능성은 매우 낮다.

6. 입부 및 수유부에 대한 투여

1) 입부

임신한 여성에게 이 약을 투여하는 임상시험은 실시되지 않았다. 임신 중에는 이 약의 유익성이 태아에 대한 위험성을 상회할 경우에만 투여된다.

임신한 핫트에 갈린타민 16mg/kg(인체 치료용량의 약 25배), 임신한 트리에 갈린타민 40mg/kg(인체 치료용량의 약 63배)까지 투여하여 실시한 생식 독성 시험에서 기형을 유발한다는 증거는 관찰되지 않았다. 16mg/kg을 투여한 핫트에서 경마현(가벼운) 골격 이상 빈도는 증가하였으나 유의하지 않았다.

2) 수유부

이 약의 모유로의 이행 여부는 밝혀지지 않았고, 수유부를 대상으로 실시된 임상시험은 없으므로, 수유부에게는 이 약을 투여하지 않는다.

7. 운전 및 기계 조작능력에 대한 영향

알쯔하이어 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 출 등을 유발(특히 치료 시작 후 1주 동안)시킬 수 있다.

8. 과광투여시의 처치

1) 증상

갈린타민의 과광투여시 증상이나 증후는 다른 콜린작용성 약물의 과광투여시 나타나는 증상 및 증후와 유사할 것으로 예측된다. 이러한 증상들은 일반적으로 중증신경계, 부교감신경계, 신경근통 접두부에 서의 콜린성 작용에 의한다. 근육 약화 또는 근다발수축 뿐 아니라 콜린성 발진의 증상 전체 또는 일부가 나타날 수도 있다; (증증(심한 증상)의 구역, 구토, 위장경련, 침흘림, 눈물흘림, 배변, 베뇨, 발한, 시액(느린액), 저혈압, 혈압, 경련, 기관, 과다분비증과 기관지 경련과 함께 근육 약화로 vital airway compromise를 일어날 수 있다).

갈린타민을 부주의하게 과광투여한 것과 관련하여 토스트드 드 포인트, QT, 연장, 서맥(느린액), 심실성 심박(빠른액)과 짧은 의식 소실(사라짐)이 시판 후에 보고된 바 있다. 용융이 알려진 한 사례에는 단 하루동안 4mg 정제 8정총 32mg이 복용되었다.

일부적으로 복용한 두 사례(구역, 구토 및 구강; 구역, 구토 및 흙골하통증) 및 40mg을 복용한 세 사례(구토)는 관찰을 위해 단기간 입원 후 원천히 회복되었다. 이전 2년에 걸쳐 환각의 병력이 있었던 환자는 1일 24mg을 처방받았으나 절충(1일 24mg)과 같은 환자는 경구 액제 1일 16mg을 처방받았으나, 부주의로 160mg(40mL)을 복용하고 발한, 구토, 서맥(느린액)을 경험하였으며, 1시간 후 거의 실신 상태가 되어 입원치료를 필요로 하였다. 그 환자의 증상은 24시간 내에 회복되었다.

2) 치료

과광투여시 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.

과광투여에 대한 치료 방법은 계속적으로 발전하기 때문에, 과광투여 시 처치에 대한 최신의 권장처치법을 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. 의약품등록성시험 정보*

가) 시험약 명인갈린타민서방캡슐8밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)[명인제약(주)] 대조약: 레미닐피알서방캡슐8밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)[주]한국안센]을 2×2 교차시험으로 각 카페신 캘강화성 성인에게 공복 및 식후 시 단회 경구 투여하여 33명(공복) 및 33명(식후)의 혈증 갈린타민을 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC, Cmax)를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

(공복)

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _i (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약 레미닐피알서방 캡슐8밀리그램 (갈린타민브롬화 수소산염) [주]한국안센]	337.2 ± 88.1	17.86 ± 3.75	4.50 (0.50 ~ 10.00) 10.51 ± 2.91	17.72 ± 3.96	4.50 (0.50 ~ 10.00) 10.28 ± 2.72

시험약 명인갈린타민서방 캡슐8밀리그램 (갈린타민브롬화 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_i, C_{max}, t_{1/2}; 평균값±표준편차, T_{max}; 중앙값(범위), n=33)

AUC_i: 투약시간부터 최종활증농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선면적

C_{max}: 최고혈증농도

T_{max}: 최고혈증농도 도달시간

t_{1/2}: 일단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

(식후)

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _i (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약 레미닐피알서방 캡슐8밀리그램 (갈린타민브롬화 수소산염) [주]한국안센]	481.0 ± 153.7	32.48 ± 10.55	5.50 (3.00 ~ 10.00)	8.78 ± 1.40
시험약 명인갈린타민서방 캡슐8밀리그램 (갈린타민브롬화 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_i, C_{max}, t_{1/2}; 평균값±표준편차, T_{max}; 중앙값(범위), n=33)

AUC_i: 투약시간부터 최종활증농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선면적

C_{max}: 최고혈증농도

T_{max}: 최고혈증농도 도달시간

t_{1/2}: 일단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

나. 의약품등성시험기준 제조제2제에 따라, 시험약 명인갈린타민서방캡슐8밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)[명인제약(주)] 및 명인갈린타민서방캡슐24밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)[명인제약(주)]은 대조약 명인갈린타민서방캡슐8밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)[명인제약(주)]과의 비교용출시시험자료를 제출하였으며, 대조약과 용출양성이 동등하였다. 이에 따라 해당자료로서 생물학적 동등성을 입증하였다.

주) 이 약은 명인제약(주)의 명인갈린타민서방캡슐8밀리그램 및 24밀리그램(갈린타민브롬화수소산염)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전공정을 명인제약(주)에 위탁 제조하였음.

11. 기타

- 1) 동물을 사용한 수태능(임신능력) 및 초기배발생시험과 배·태자 발생시험에서 10mg/kg/day 이상을 경구 투여 시 태자의 흉골분절 이상이 증가하였고, 20mg/kg/day 투여 시 태자 골격변이와 14번재 늑골증(vestigial 14th rib)의 증가 및 교미전 투약기간 동안 말장주기(oestrous cycle) 수의 감소가 나타났다. 엣드를 사용한 출생전·후 발생 및 모체기능시험에서 10mg/kg/day 이상을 경구 투여 시 태자 체중이 감소하였다.
- 2) 노획관 질환을 동반한 알쯔하이어 및 현저한 노획관 질환(AD-CVD)을 가진 피험자에 있어 알쯔하이어는 방법, 위약(속임수약)대조 시험으로 조사하였다. AD-CVD 범주에 맞는 환자는 총 피험자(592명)의 48%인 282명이었다. 비록 임상시험은 subgroup 분석에서 경질성이 없었지만, 갈린타민 투여 피험자는 위약(속임수약) 대조군에 비해 주요 유효성 결과(인자기능: ADAS-cog/11 [p<0.001] 및 일상생활 활동증정(DAD)[p=0.003]) 모두에서 통계적으로 유의한 개선을 경험하였다. 전반적으로 AD+CVD 질환을 가진 피험자에서 갈린타민의 안전성과 내약성(약)에 대한 내용은 이전의 알쯔하이어 치매대상의 갈린타민의 연구와 유사하였다. 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 구역이었다(갈린타민 군의 19% 및 위약(속임수약)군의 11%), 위약(속임수약)군에 비해 갈린타민 군에서 더 빈번하게 보고되었고 AD+CVD 피험자 5%를 초과하여 발생한 기타 이상반응은 어지러움, 구토, 복통(비어픔), 설사 및 피로였다. 노획관 질환에 노출증(증상)은 일상생활(예, 노출증)의 발생률은 위약(속임수약)군 5/69(6%) ; 갈린타민군 2/186(1%). 전반적으로 AD+CVD에서의 안전성 양상은 알쯔하이어 치매환자의 피험자를 대상으로 진행된 갈린타민의 연구에서 관찰된 것과 일치했다.

■ 저장방법 : 밀폐용기, 실온(1~30°C)보관(사용기간 : 제조일로부터 24개월)

■ 포장단위 : 30캡슐/병

■ 첨부문서 최종 개정일 : 2023년 6월 28일

■ 제조자 : 명인제약(주) 경기도 화성시 팔당면 노하길 361-12

■ 제조의뢰자 : 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, 번화 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

※ 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

23-6-16-C

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.

※ 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.