

의약품 품목허가 보고서

접수일자	2017.05.01.	접수번호	20170099592
신청구분	「의약품의 품목허가·신고·심사규정」 제2조 제8호 자료제출의약품		
신청인 (회사명)	동아에스티(주)		
제 품 명	비리얼정(테노포비르디소프록실오로트산염)		
주성분명 (원료의약품등록 번호)	테노포비르디소프록실오로트산염		
제조/수입 품목	<input checked="" type="checkbox"/> 제조 <input type="checkbox"/> 수입	전문/일반	<input checked="" type="checkbox"/> 전문 <input type="checkbox"/> 일반
제형/함량	이 약 1정(696.7 mg) 중 테노포비르디소프록실 오로트산염 318.89 밀리그램(테노포비르디소프록실로서 245mg)		
신청 사항	효능효과	<p>1. HIV-1 감염 성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제제와 병용투여한다. 이 약은 테노포비르 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다.</p> <p>2. 만성B형간염 성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다. (만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)</p>	
	용법용량	<p>1. 성인 및 12세 이상의 소아(35kg 이상) HIV-1 또는 만성B형간염 치료를 위해 1일 1회 1정 복용한다. 음식물의 섭취와 상관없이 복용할 수 있다. 만성B형간염의 치료에서의 최적의 치료기간은 알려지지 않았다. 35kg 미만의 소아 만성B형간염 환자에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.</p> <p>2. 신장애 환자 이 약을 중등도-중증의 신장애 환자에게 투약할 경우 약물 노출이 유의하게 증가했다. 따라서 기저 크레아티닌 청소율이 <50mL/min인 환자의 경우 표1을 참고하여 이 약의 복용 간격을 조절해야 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침은 혈액 투석이 필요한 말기 신장병 환자를 포함하여 여러 가지 수준의 신장애가 있고 HIV나 HBV에 감염되지 않은 환자의 1회 복용량 약동학 데이터의 모델을 기반으로 한다. 이러</p>	

		<p>한 복용 간격 조절 지침의 안전성 및 유효성은 중등도 또는 중증의 신장애 환자에 대해 임상적으로 평가되지 않았기 때문에 이러한 환자의 경우 신장기능 및 치료에 대한 임상적 반응을 면밀히 모니터링해야 한다(경고3참조).</p> <p>경증 신장애 환자의 경우 복용 간격을 조절할 필요가 없고(크레아티닌 청소율 50-80mL/min) 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링한다(경고3참조).</p> <p>표 1 크레아티닌 청소율에 따른 복용 간격 조절</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th colspan="3">크레아티닌 청소율(mL/min)a</th> <th rowspan="2">혈액 투석 환자</th> </tr> <tr> <th>≥50</th> <th>30-49</th> <th>10-29</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>권장되는 1정 복용 간격</td> <td>24 시간마다</td> <td>48 시간마다</td> <td>72-96시간마다</td> <td>7일마다 또는 투석 약 12시간 후b</td> </tr> </tbody> </table> <p>a. 이상(제지방) 체중을 이용하여 계산한다.</p> <p>b. 일반적으로 1주일에 약 4시간 동안의 3회 혈액 투석으로 가정하여 일주일에 한 번 투여한다. 이 약은 투석이 끝난 후 투약해야 한다.</p> <p>테노포비르의 약동학은 크레아티닌 청소율이 10mL/min 미만으로 혈액투석을 하지 않는 환자에서 평가된 바가 없으므로 이 환자에 대한 투여지침은 없다.</p> <p>신장애가 있는 소아 환자에 대한 용량 권장을 위한 데이터는 없다.</p>		크레아티닌 청소율(mL/min)a			혈액 투석 환자	≥50	30-49	10-29	권장되는 1정 복용 간격	24 시간마다	48 시간마다	72-96시간마다	7일마다 또는 투석 약 12시간 후b
	크레아티닌 청소율(mL/min)a			혈액 투석 환자											
	≥50	30-49	10-29												
권장되는 1정 복용 간격	24 시간마다	48 시간마다	72-96시간마다	7일마다 또는 투석 약 12시간 후b											
최종 허가 사항	허가일자	2017. 08. 11													
	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	정옥진, 이윤숙, 최영주												

심사부서	중양약품과 약효동등성과	심사담당자	(안유) 박소라, 김소희, 오호정 (기시) 김동환, 윤경은, 오호정 (약동) 김지명, 정주연, 박상애
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

1. HIV-1 감염
성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제제와 병용투여한다.
이 약은 테노포비르 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다.

2. 만성B형간염
성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다.
(만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)

○ 용법·용량

1. 성인 및 12세 이상의 소아(35kg 이상)
HIV-1 또는 만성B형간염 치료를 위해 1일 1회 1정(테노포비르디소프록실로서 245 mg) 복용한다. 음식물의 섭취와 상관없이 복용할 수 있다.
만성B형간염의 치료에서의 최적의 치료기간은 알려지지 않았다.
35kg 미만의 소아 만성B형간염 환자에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

2. 신장애 환자
이 약을 중등도-중증의 신장애 환자에게 투약할 경우 약물 노출이 유의하게 증가했다. 따라서 기저 크레아티닌 청소율이 <50mL/min인 환자의 경우 표1을 참고하여 이 약의 복용 간격을 조절해야 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침은 혈액 투석이 필요한 말기 신장병 환자를 포함하여 여러 가지 수준의 신장애가 있고 HIV나 HBV에 감염되지 않은 환자의 1회 복용량 약동학 데이터의 모델을 기반으로 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침의 안전성 및 유효성은 중등도 또는 중증의 신장애 환자에 대해 임상적으로 평가되지 않았기 때문에 이러한 환자의 경우 신장기능 및 치료에 대한 임상적 반응을 면밀히 모니터링해야 한다(경고3참조).
경증 신장애 환자의 경우 복용 간격을 조절할 필요가 없고(크레아티닌 청소율 50-80mL/min) 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링한다(경고3참조).

표 1 크레티아닌 청소율에 따른 복용 간격 조절

	크레아티닌 청소율(mL/min)a			혈액 투석 환자
	≥50	30-49	10-29	
권장되는 245mg 복용 간격	24시간마다	48시간마다	72-96시간마다	7일마다 또는 투석 약 12시간 후b

a. 이상(제지방) 체중을 이용하여 계산한다.

b. 일반적으로 1주일에 약 4시간 동안의 3회 혈액 투석으로 가정하여 일주일에 한 번 투여한다. 이 약은 투석이 끝난 후 투약해야 한다.

테노포비르의 약동학은 크레아티닌 청소율이 10mL/min 미만으로 혈액투석을 하지 않는 환자에서 평가된 바가 없으므로 이 환자에 대한 투여지침은 없다.

신장장애가 있는 소아 환자에 대한 용량 권장을 위한 데이터는 없다.

○ 사용상의 주의사항

1. 경고

1) 유산증/지방증을 동반한 중증의 간비대증

이 약의 구성성분인 테노포비르를 포함한 뉴클레오사이드 유사체를 기타 항레트로바이러스 치료제와 병용요법으로 사용한 경우에 치명적인 사례를 포함한 유산증 및 지방증을 동반한 중증의 간비대증이 보고되었다. 이들 사례 대부분은 여성에게서 나타났다. 비만 및 장기간의 뉴클레오사이드 노출이 위험요소일 수 있다. 간질환에 대해 알려진 위험요소가 있는 환자에게 뉴클레오사이드 유사체를 투여할 경우 각별한 주의해야 하며, 알려진 위험요소가 없었던 환자에서도 사례가 보고된 적이 있다. 유산증 또는 뚜렷한 간독성(눈에 띄는 아미노기 전이효소의 상승이 없이 나타나는 간비대 및 지방증 포함)을 의심할 만한 임상적 또는 실험실적 이상이 나타난 환자에 대해서는 이 약의 투여를 중단해야 한다.

2) 치료 중단 후 간염 악화

이 약을 포함한 항HBV 치료의 중단은 간염의 중증 급성 악화와 관련이 있을 수 있다. 이 약의 투약을 중단한 HBV 감염 환자는 수개월 이상 임상적 또는 실험실적 추적검사를 통해 면밀히 모니터링되어야 한다. 적합할 경우 B형 간염치료를 다시 시작할 수 있다.

3) 신장애 발생 또는 악화

테노포비르는 원칙적으로 신장에서 배설된다. 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염을 복용한 환자에서 급성 신부전증 및 판코니 증후군(중증의 저인산혈증을 동반한 신세뇨관 손상)을 포함한 신장애가 보고되었다.

치료를 시작하기 전 및 이약의 치료를 받는 동안 임상적으로 적절하게 모든 환자의 크레아티닌 청소율을 계산하는 것이 권장된다. 과거 아테포비르 제제를 복용하던 중 신장애를 겪었던 환자를 비롯한 신장애의 위험이 있는 환자의 경우에는 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링해야 한다.

크레아티닌 청소율이 50mL/min 미만인 모든 환자에서는 테노포비르의 복용 간격을 조절하고 신장 기능을 정기적으로 모니터링하는 것이 좋다. 이 복용 지침을 사용하여 투약한 신장애 환자에 대한 안전성 및 유효성에 대한 데이터가 없으므로, 신장 독성의 잠재적 위험 대비 이 약 치료의 잠재적 이득을 평가해야 한다.

신독성이 있는 약물을 함께 투여하거나 최근에 투여한 경우에는 이 약을 투여하지 않는다.

4) 다른 약과의 병용투여

이 약은 테노포비르가 포함된 복합제(테노포비르/엠트리시타빈의 복합제 또는 테노포비르/엠트리시타빈/에파비렌즈의 복합제 또는 테노포비르/엠트리시타빈/엘비테그라비르/코비시스타트) 또는 아테포비르와 병용투여하지 않는다.

5) HIV-1과 HBV에 동시에 감염된 환자

HIV-1 내성 발생의 위험 때문에 이 약은 HIV-1와 HBV에 동시 감염된 환자에게 적절한 항레트로바이러스 병용요법의 일환으로만 사용해야 한다.

이 약의 치료를 시작하기 전 모든 HBV감염환자에게 HIV-1 항체 검사를 권해야 한다. 또한 모든 HIV-1감염환자가 이약의 치료를 시작하기 전에 만성B형간염 검사를 받는 것이 권장된다.

6) 골밀도 감소

골절의 병력을 가지고 있거나 골감소증의 위험이 있는 환자에서는 골밀도(BMD) 모니터링을 실시해야 한다. 비록 칼슘 및 비타민 D 보조제의 효과는 연구되지 않았지만 이러한 보조제는 모든 환자에게 도움이 될 수 있다. 골 이상이 의심되는 경우 진찰을 받아야 한다.

시험 903에서 144주간 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염으로 치료를 받은 HIV 감염 환자에게서 초기보다 BMD가 감소되는 현상이 요추 및 관골에서 나타났다. 144주차 환자의 요추 BMD 평균감소율은 '스타부딘+라미부딘+에파비렌즈(-1.0%±4.6) 투여군'보다 '테노포비르+라미부딘+에파비렌즈(-2.2%±3.9) 투여군'이 더 컸다. 관골에서 BMD의 변화는 두 치료 그룹에서 비슷하게 나타났다('테노포비르 그룹에서 -2.8%±3.5' vs. '스타부딘 그룹에서 -2.4%±4.5'). 두 그룹에서 BMD 감소는 대부분 초기 24-48 주 사이에 일어났으며 이러한 감소는 144주까지 유지되었다. 척추에서 BMD가 5% 이상 감소한 환자 또는 관골에서 BMD가 7% 이상 감소한 환자는 테노포비르 그룹에서 28%, 스타

부딘 그룹에서 21%였다. 임상적으로 관련된 골절(손가락 및 발가락 제외)이 테노포비르 그룹에서는 4명, 스타부딘 그룹에서는 6명에서 보고되었다. 또한 스타부딘 그룹에 비해 테노포비르 그룹에서, 빠른 골 교체를 암시하는 골 대사의 생화학 표지(혈청 골 특이성 알칼리 포스파타아제(bone specific alkaline phosphatase), 혈청 오스테오칼신, 혈청 C-텔로펩타이드 및 뇨중 N-텔로펩타이드)가 유의하게 증가했다. 혈청 부갑상선 호르몬 농도 및 1,25 비타민 D 농도 역시 테노포비르 그룹에서 더 높았다. 골 특이성 알칼리 포스파타아제를 제외하고 이러한 변화는 정상 범위 안에 들었다.

테노포비르의 사용과 관련하여, 골절을 유발할 수 있고 근위 신장 세뇨관증과 관련된 골연화증 사례가 보고되었다.

12세 이상 18세 미만의 소아 HIV 환자에 대한 임상시험(시험 321, N=87)에서, 48주 후 BMD 증가율은 위약 치료 그룹에 비해 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 치료 그룹이 낮았다. 48주 후 척추 BMD가 유의한(4% 초과) 감소를 보인 환자는 테노포비르 치료 그룹에서 6명, 위약 치료 그룹에서 1명이었다. 96주 간 테노포비르 치료를 받은 28명의 환자에서 BMD Z-score의 기저치 대비 변화량은 척추 -0.341, 전신 -0.458이었다. 뼈의 성장(신장)에는 영향이 없는 것으로 나타났다. 골 교체에 대한 표지는 성인에서와 마찬가지로 테노포비르 치료를 받은 소아 환자에서 증가하는 것으로 나타났다.

12세 이상 18세 미만 소아 HBV 환자에 대한 임상시험(시험 115, N=106)에서 72주 간의 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 및 위약 치료 후 두 군 모두 청소년기에 예상되는 대로 척추 BMD는 증가하였다. 72주 후 척추 및 전신 BMD의 기저치 대비 증가율은 테노포비르 치료 환자(각 +5% 및 +3%)가 위약 치료 환자(각 +8% 및 +5%)에 비해 낮았다. 72주 후 척추 BMD가 유의한(4% 초과) 감소를 보인 환자는 테노포비르 그룹에서 3명, 위약 그룹에서 2명이었다. 기저치 평균 BMD Z-score는 테노포비르 배정 환자의 경우 척추 -0.43, 전신 -0.20, 위약 배정 환자의 경우 척추 -0.28, 전신 -0.26이었고, 72주 간 치료 후 BMD Z-score의 평균 변화량은 테노포비르 치료 환자의 경우 척추 -0.05, 전신 -0.15, 위약 치료 환자의 경우 척추 +0.07, 전신 +0.06이었다. HIV 감염 소아에서 나타난 것과 같이 뼈의 성장(신장)은 영향을 받지 않는 것으로 나타났다.

테노포비르와 연관된 BMD 및 생화학적 표지의 변화가 장기적인 골 건강 및 향후 골절 위험에 미치는 영향은 알려지지 않았다.

7) 지방 재분포

중심 비만증, 뒷목 지방 확장(버팔로 혹), 말초 소모증, 안면 소모증, 유방 확장 및 쿠싱양을 포함한 HIV 감염 환자의 체지방 재분포/축적이 항레트로바이러스 병용치료를 받는 환자에서 관찰되었다. 이러한 현상의 기전 및 장기적 결과는 현재 알려지지 않았다. 인과 관계 또한 입증되지 않았다.

8) 면역 재구성 증후군

이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염을 포함하여 항레트로바이러스 병용 치료를 받는 환자에게서 면역 재구성 증후군이 보고되었다. 항레트로바이러스 병용 치료 초기 단계에서 면역계가 반응하는 환자는 무증상 또는 잔류성 기회감염(조류형 결핵균 감염, 거대세포바이러스, 주폐포자충 폐렴, 또는 결핵 등)에 대한 염증으로 발전할 수 있으며, 추가적인 평가 및 치료가 필요할 수 있다.

또한 면역 재구성이 진행되는 동안 자가면역질환(그레이브스병, 다발성근염, 길랑바레증후군 등)이 보고되었다. 그러나, 발병 시기는 다양하며, 치료 시작 후 몇 달 뒤에 발생할 수도 있다.

9) 초기 바이러스학적 부전

HIV 감염 환자의 임상 시험에서 세 가지 뉴클레오사이드 역전사효소 억제제(NRTI)만 포함되어 있는 특정 요법이 일반적으로 두 가지 NRTI와 비뉴클레오사이드 역전사효소 억제제 또는 HIV-1 단백질 분해효소 억제제가 포함된 삼중 약물 요법보다 효과가 없다는 것이 증명되었다. 특히, 초기 바이러스학적 부전 및 높은 저항성 치환율이 보고되었다. 따라서 삼중 뉴클레오사이드 요법을 수행할 경우 주의해야 한다. 삼중 뉴클레오사이드 요법을 사용하여 치료를 받는 환자는 주의 깊게 모니터링하여야 하며 치료 방법의 수정을 고려해야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약 또는 이 약에 함유된 다른 성분에 과민증이 있는 환자
- 2) 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 안된다.

3. 이상반응

1) 임상시험에서의 이상반응

임상시험은 광범위하고 다양한 조건에서 시행되므로, 약물의 임상시험에서 관찰되는 이상반응 비율을 다른 약물의 임상시험에서 관찰되는 이상반응 비율과 직접적으로 비교할 수 없으며, 실제로 관찰되는 비율에 반영되지 않을 수도 있다.

성인 HIV-1 감염 환자에 대한 임상 시험(테노포비르디소프록실푸마르산염)

12,000명 이상의 환자가 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 단독 또는 기타 항레트로바이러스 의약품과 병용하여 임상시험과 확대임상시험(expanded access studies)에서 최소 28일부터 215주까지 치료를 받았다. 총 1,544명의 환자가 임상시험에서 1일 1회 테노포비르디소프록실푸마르산염 300mg을 투약 받았으며 11,000명 이상의 환자가 확대임상시험에서 테노포비르디소프록실푸마르산염을 투약 받았다.

세 가지 대규모 대조 임상시험에서 발진, 설사, 두통, 통증, 우울증, 무력증 및 구역질이 가장 흔한 이상반응(발병률 10% 이상, 등급 2-4)으로 확인되었다.

가. 치료 경험이 없는 HIV 감염 환자

시험 903 - 치료 관련 이상반응 : 144주 동안 테노포비르(N=299) 또는 스타부딘(N=301)을 라미부딘 및 에파비렌즈와 병용하여 치료받은 600명의 치료 경험이 없는 환자에게서 나타난 가장 흔한 이상반응은 경증-중등도의 위장장애 및 현기증이었다.

경증의 이상반응(등급 1)은 두 치료제에서 비슷하게 발생했으며 현기증, 설사 및 구역질 등이 이에 해당한다. 선택 치료 시 치료 관련 중등도 이상반응부터 중증 이상반응이 표 2에 요약되어 있다.

표 2 시험903(0-144주)에서 5% 이상 발생이 보고된 치료 관련 이상반응a(등급 2-4)

	테노포비르디소프록실푸마르산염+ 라미부딘+ 에파비렌즈	스타부딘+ 라미부딘+ 에파비렌즈
	N=299	N=301
전신		
두통	14%	17%
통증	13%	12%
발열	8%	7%
복통	7%	12%
요통	9%	8%
무력증	6%	7%
소화계		
설사	11%	13%
구역질	8%	9%
소화불량	4%	5%
구토	5%	9%
대사 장애		
지방이영양증 ^b	1%	8%
근골격		
관절통	5%	7%
근육통	3%	5%
신경계		
우울증	11%	10%
불면증	5%	8%
현기증	3%	6%
말초 신경병증 ^c	1%	5%
불안증	6%	6%
호흡계		
폐렴	5%	5%

피부 및 사지 발진반응 ^d	18%	12%
------------------------------	-----	-----

- a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.
- b. 지방이영양증은 프로토콜에서 정의된 증후군이 아니라 시험자가 기술한 다양한 이상반응을 의미한다.
- c. 말초 신경병증은 말초 신경염 및 신경병증을 포함한다.
- d. 발진 반응에는 발진, 가려움증, 반구진발진, 두드러기, 수포성 발진 및 농포성발진 등이 있다.

시험 934 - 치료와 관련된 이상반응 : 항레트로바이러스 치료 경험이 없는 511명의 환자가 에파비렌즈와 테노포비르 + 엠트리시타빈의 병용요법(N=257) 또는 에파비렌즈와 지도부딘/라미부딘 복합제의 병용요법(N=254)으로 치료받았다. 이 시험에서 관찰된 이상반응은 치료 경험이 있거나 치료 경험이 없는 환자를 대상으로 한 이전 시험과 일반적으로 일치했다(표 3).

표 3 시험 934(0-144주)에서 5% 이상 발생이 보고된 치료 관련 이상반응^a (등급 2-4)

	테노포비르디소프록실푸마르산 염+ 엠트리시타빈 + 에파비렌즈 ^b	지도부딘/라미부딘 + 에파비렌즈
	N=257	N=254
위장 장애		
설사	9%	5%
구역질	9%	7%
구토	2%	5%
일반 장애 및 투약 부위 병태		
피로	9%	8%
감염 및 전염		
부비동염	8%	4%
상기도 감염	8%	5%
코인두염	5%	3%
신경계 장애		
두통	6%	5%
어지러움	8%	7%
정신 장애		
우울증	9%	7%
불면증	5%	7%
피부 및 피하 조직 장애		

발진반응	7%	9%
------	----	----

- a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.
- b. 96주-144주의 시험에서 환자는 에파비렌즈 + 테노포비르디소프록실푸마르산염+ 엠트리시타빈 대신 에파비렌즈 + 테노포비르디소프록실푸마르산염/엠트리시타빈 복합제를 투여받았다.
- c. 발진 반응에는 발진, 박탈성 발진, 전신성 발진, 반점성 발진, 반구진성 발진, 소양증 발진 및 수포성 발진이 포함된다.

나. 치료 경험이 있는 HIV 감염 환자

치료와 관련된 이상반응 : 치료 경험 있는 환자에서 나타난 이상반응은 구역, 구토 및 복부팽만과 같은 경증-중등도의 위장 이상반응 등 치료 경험이 없는 환자에서 나타난 이상반응과 일반적으로 일치했다. 1% 미만의 환자가 위장관계 이상반응으로 임상 시험을 중단했다.(시험 907).

시험 907의 처음 48주 동안에 발생한 중등도부터 중증의 치료와 관련된 이상반응에 대한 요약 내용은 표 4에 나와 있다.

표 4 시험 907(0-48주)에서 3% 이상 발생이 보고된 치료 관련 이상반응a(등급 2-4)

	테노포비르디소프 록실푸마르산염 (N=368) (0-24주)	위약 (N=182) (0-24주)	테노포비르디소프 록실푸마르산염 (N=368) (0-48주)	테노포비르디소프록실 푸마르산염(위약에서 테노포비르디소프록실 푸마르산염로 교체) (N=170) (24-48주)
전신				
무력증	7%	6%	11%	1%
통증	7%	7%	12%	4%
두통	5%	5%	8%	2%
복통	4%	3%	7%	6%
요통	3%	3%	4%	2%
흉통	3%	1%	3%	2%
발열	2%	2%	4%	2%
소화계				
설사	11%	10%	16%	11%
구역	8%	5%	11%	7%
구토	4%	1%	7%	5%
식욕부진	3%	2%	4%	1%
소화불량	3%	2%	4%	2%

복부팽만	3%	1%	4%	1%
호흡계				
폐렴	2%	0%	3%	2%
신경계				
우울증	4%	3%	8%	4%
불면증	3%	2%	4%	4%
말초신경병증 ^b	3%	3%	5%	2%
어지러움	1%	3%	3%	1%
피부 및 사지				
발진반응 ^c	5%	4%	7%	1%
발한	3%	2%	3%	1%
근골격				
근육통	3%	3%	4%	1%
신진 대사				
체중 감소	2%	1%	4%	2%

a. 이상반응 빈도는 시험약과의 상관관계와 무관하게 모든 치료 관련 이상반응을 기반으로 한다.

b. 말초 신경병증은 말초 신경염 및 신경병증을 포함한다.

c. 발진 반응에는 발진, 가려움증, 반구진발진, 두드러기, 수포성발진 및 농포성발진 등이 있다.

12세 이상 소아 HIV-1 감염 환자에 대한 임상시험(테노포비르디소프록실푸마르산염)

87명의 HIV-1 감염 소아 환자에 대해 다른 항레트로바이러스제와 병용하여 48주간 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염(N=45) 또는 위약(N=42) 치료를 진행한 무작위 배정 임상시험(시험 321) 결과를 근거로 이상반응 평가가 이루어졌다. 테노포비르 치료를 받은 소아 환자에서의 이상반응은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다.

12세 이상 소아 환자에서 뼈에 대한 영향은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다.

성인 만성B형간염 환자에 대한 임상시험(테노포비르디소프록실푸마르산염)

가. 만성 B형 간염 및 대상성 간 질환을 앓고 있는 성인 환자에 대한 임상시험

치료와 관련된 이상반응: 만성B형간염 환자에 대한 대조 임상시험(0102 및 0103)에서 48주간의 이중 맹검 기간 동안 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 치료를 받은 대상자가 더 많이 구역을 경험했다(테노포비르디소프록실푸마르산염 9% vs 아데포비르 디피복실 제제 2%). 테노포비르 치료를 받은 환자 중 5% 이상이 보고한 기타 치료 관련 이상반응으로는 복통, 설사, 두통, 현기증, 피로, 코인두염, 요통, 피부 발진이 포함

된다.

이 시험에서 최대 240주 동안 테노포비르로 지속적인 치료를 받은 환자에서 내약성 프로파일(이상반응의 특성 또는 심각도)에서의 유의한 변화는 관찰되지 않았다.

나. 만성 B형 간염 및 비대상성 간 질환을 앓고 있는 성인 대상자에 대한 임상시험
소규모의 무작위 이중 맹검, 활성 대조 시험(0108)에서 CHB와 비대상성 간 질환을 앓고 있는 환자를 최대 48주 동안 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 또는 기타 항바이러스 약물로 치료했다. 테노포비르 치료를 받은 45명의 환자가 가장 자주 보고했던 치료 관련 이상반응은 복통(22%), 오심(20%), 불면증(18%), 가려움증(16%), 구토(13%), 현기증(13%), 발열(11%)이었다. 45명 환자 중 2명(4%)은 48주간의 시험 기간 중 간 질환이 진행됨에 따라 사망했다. 45명의 환자 중 3명(7%)은 이상반응으로 인해 치료를 중단했다. 45명의 환자 중 4명(9%)은 혈청 크레아틴이 0.5 mg/dL 증가되었다(또한 1명은 48주 동안 혈청 인산이 2mg/dL 미만으로 되었다). 이러한 환자 중 3명(초기에 Child-Pugh 지수가 10 이상이고, MELD 지수가 14이상이었음)은 신장 손상이 악화되었다. 이 약과 비대상성 간 질환이 모두 신장 기능에 영향을 줄 수 있으므로, 이 모집단에서 이 약이 신장 손상에 미친 영향이 어느 정도인지 알아내기는 어렵다.

45명의 대상자 중 한 명은 48주의 시험기간 중 치료 시 간염 발적을 겪었다.

12세 이상 소아 만성B형간염 환자에 대한 임상시험(테노포비르디소프록실푸마르산염)
106명의 만성B형간염 소아(12세 이상 18세 미만) 환자를 대상으로 72주간 테노포비르(N=52) 또는 위약(N=54) 치료를 진행한 무작위배정 임상시험(시험 GS-US-174-0115)에서 이상반응 평가가 이루어졌다. 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 치료를 받은 소아 환자에서의 이상반응은 성인에 대한 임상시험에서와 일관되게 나타났다. 골밀도 평균 증가율은 테노포비르 치료군이 위약 치료군에 비해 낮았다.

2) 시판 후 조사

이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염이 승인된 후 사용하는 동안 다음과 같은 이상반응이 확인되었다. 시판 후 이상반응은 불명확한 규모의 모집단에서 자발적으로 보고되기 때문에 항상 확실하게 발생율을 예측하거나 약물 투여에 대한 인과 관계를 입증하지 않는다.

면역계 장애

알레르기 반응(혈관부종 포함)

대사 및 영양 장애

유산증, 저칼륨증, 저인산혈증

호흡계, 흉부 및 종격 장애

호흡곤란

위장 장애

췌장염, 아밀라아제 증가, 복통
간담낭 장애

간지방증, 간염, 간 효소 증가(가장 일반적으로 AST 및 ALT 감마 GT)

피부 및 피하 조직 장애

발진

근골격계 및 결합 조직 장애

횡문근 용해증, 골연화증(골통으로 나타나며, 골절을 유발할 수 있음), 근육 약화, 근질환
신장 및 비뇨기 장애

급성 신부전, 신부전, 급성 세뇨관 괴사, 판코니 증후군, 근위 세뇨관증, 간질성 신염(급
성인 경우 포함), 신장성 요붕증, 신부전, 크레아티닌 증가, 단백뇨, 다뇨증

일반 장애 및 투약 부위 병태

무력증

상기 나열된 이상반응에서 횡문근 용해증, 골연화증, 저칼륨증, 근육 약화, 근질환, 저인산혈
증은 근위 신장 세뇨관증의 결과로 발생할 수 있다.

4. 일반적 주의

만성 B형 간염의 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우 다음과 같은 사항을 고려해
야 한다.

1) 성인 만성B형간염 적응증은 뉴클레오사이드 치료 경험이 없는 환자와 라미부딘 치료경
험이 있는 환자로부터 얻은 데이터를 바탕으로 한다. 대상환자는 대상성 간질환을 앓고 있
는 HBeAg+ 및 HBeAg-인 만성B형간염 성인환자였다.

2) 이 약은 만성B형 간염과 비대대상성 간질환을 앓고 있는 제한된 수의 환자에서 평가되었
다.

3) 시험 개시 시 아데포비르 관련 치환이 된 환자의 수가 적어 해당 환자에 있어서 만성 B
형 간염 치료에 대한 결론을 내릴 수는 없었다.

5. 상호작용(테노포비르와 임상적으로 관련된 약물 상호작용)

1) 디다노신

테노포비르와 디다노신의 병용투여시 주의해야 하며, 이러한 병용요법으로 치료받는 환자는
디다노신 관련 이상반응을 면밀하게 모니터해야 한다. 디다노신 관련 이상반응이 발생한 환
자는 디다노신 투약을 중단해야 한다.

이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염과 병용투여시 디다노신의
Cmax 및 AUC가 크게 증가했다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 디다노신 농
도가 증가되면 췌장염 및 신경병증을 포함한 디다노신 관련 이상반응의 발생 확률이 높아
진다. 매일 디다노신 400mg과 함께 테노포비르디소프록실푸마르산염(테노포비르 DF)을 복
용한 환자에게서 CD4+ 세포 수가 억제되는 것이 관찰되었다.

체중이 60kg를 초과하는 환자에 테노포비르와 병용투여시 디다노신 용량은 1일 1회 250mg

으로 줄여야 한다. 체중이 60kg 미만인 환자에 이 약과 병용 시에는 디다노신 용량을 1일 1회 200mg으로 줄여야 한다. 병용투여시 테노포비르 및 디다노신 장용코팅정은 공복 또는 가벼운 식사(400kcal, 지방 20% 미만)와 함께 복용할 수 있다.

2) 아타자나비르

아타자나비르는 테노포비르 농도를 높이는 것으로 나타났다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 아타자나비르와 이 약의 병용투여시, 테노포비르 관련된 이상반응을 모니터해야 한다. 테노포비르 관련 이상반응이 발생한 환자는 테노포비르 투약을 중단해야 한다. 이 약은 아타자나비르의 AUC 및 Cmin을 감소시킨다. 테노포비르와 병용투여시 아타자나비르 300mg은 리토나비르 100mg과 함께 투여할 것을 권장한다. 리토나비르 없이 아타자나비르를 테노포비르와 함께 투약하지 않는다.

3) 로피나비르/리토나비르

로피나비르/리토나비르는 테노포비르 농도를 높이는 것으로 나타났다. 이러한 상호작용의 기전은 알려지지 않았다. 로피나비르/리토나비르와 이 약의 병용투여시, 테노포비르 관련된 이상반응을 모니터해야 한다. 테노포비르 관련 이상반응이 발생한 환자는 테노포비르 투약을 중단해야 한다.

4) 신장 기능에 영향을 주는 약물

테노포비르는 원칙적으로 신장에서 배설되기 때문에 신장기능을 감소시키거나 능동적 세뇨관 분비에 대해 경쟁하는 약물과 이 약을 함께 투약하면 테노포비르의 혈청 농도를 증가시키거나 신장에서 제거되는 다른 약물의 농도를 높일 수 있다. 반드시 이에 한정되지는 않지만 몇 가지 예로는 시도포비르, 아시클로비르, 간시크로비르, 발라사이클로비르 및 발간시클로비르 등이 있다. 신기능을 약화시키는 약물도 테노포비르의 혈청 농도를 높일 수 있다.

6. 임부, 수유부에 대한 투여

1) 임부

생식 시험은 체표면적 비교를 기초로 사람에게 복용량의 최대 14배에서 19배까지의 복용량으로 랫트 및 토끼에게 실시했으며, 테노포비르로 인한 생식 능력 장애나 태아 손상에 대한 증거는 나타나지 않았다. 그러나 임신 여성에 대한 충분하고 잘 통제된 조사는 없다. 동물 생식 능력 시험을 통해 항상 사람에서의 반응을 예측할 수 있는 것은 아니기 때문에 이 약은 임신 중에 확실히 필요한 경우에만 사용해야 한다.

2) 수유부

HIV-1 감염된 산모는 유아에게 HIV-1가 전염되는 것을 방지하기 위해 모유를 수유하지 않을 것을 권장한다. 랫트 시험에서 테노포비르가 유즙에 분비됨이 확인되었다. 산후 1주일 된 5명의 HIV-1 감염 산모로부터 얻은 유즙 샘플에서 테노포비르가 사람의 유즙으로 분비

되는 것이 관찰되었다. 이러한 노출이 모유 수유를 받는 유아에 미치는 영향은 알려지지 않았다. 수유중인 유아에게 HIV-1 전이 및 중증의 이상반응이 생길 수 있으므로 이 약을 투약 받고 있는 산모는 수유하지 않도록 지도해야 한다.

7. 소아에 대한 투여

12세 미만의 환자에 대한 안전성과 유효성에 대해서는 입증되지 않았다.

8. 고령자에 대한 투여

이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 임상시험에서는 젊은 대상자와 다르게 반응하는지 판단할 수 있을 만큼 충분한 수의 65세 이상 대상자를 조사하지 못했다. 일반적으로 노인 환자에 대한 복용량 선택은 주의해야 하며 간, 신장 및 심장 기능 저하, 동반질환 또는 기타 약물 치료의 빈도가 더 많아진다는 것을 유념해야 한다.

9. 신장장애환자에 대한 투여

크레아티닌 청소율이 50mL/min 미만이거나 투석이 필요한 말기 신질환 환자의 경우 테노포비르의 이 약의 복용 간격을 조정하는 것이 좋다.

10. 임상검사치에의 영향(테노포비르디소프록실푸마르산염)

시험 903 : 공복상태 중 콜레스테롤 및 트리글리세리드 증가가 테노포비르 그룹(19% 및 1%)에 비해 스타부딘 그룹(40% 및 9%)에서 더 흔하게 발생한 점을 제외하고, 이 시험에서 두 그룹에서 관찰된 실험실적 결과 이상은 비슷한 빈도로 발생했다. 등급 3과 4 실험실적 결과 요약 내용은 표 5에 나와 있다.

표 5 시험903(0-144주)에서 1% 이상 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르디소프록실푸마르산염+ 라미부딘 + 에파비렌즈	스타부딘+ 라미부딘 + 에파비렌즈
	N=299	N=301
등급 3 이상인 모든 실험실적 이상반응	36%	42%
공복 상태 콜레스테롤 (240mg/DL 초과)	19%	40%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과) (F: 845U/L 초과)	12%	12%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	9%	8%
AST (M: 180U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	5%	7%
ALT (M: 215U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	4%	5%

혈뇨 (100 RBC/HPF 초과)	7%	7%
중성구 (750/mm ³ 미만)	3%	1%
공복 상태 트리글리세리드 (750mg/dL 초과)	1%	9%

시험 934: 이 시험에서 관찰된 실험실적 이상은 일반적으로 이전 시험에서 나타난 것과 일치했다(표 6).

표 6. 시험 934(0-144주)에서 1% 이상 발생이 보고된 유의한 실험실적 이상반응

	테노포비르디소프록실푸마르산염 ^a + 엠트리시타빈 + 에파비렌즈 ^a	지도부딘/라미부딘 + 에파비렌즈
	N=257	N=254
등급 3 이상 실험실적 이상반응	30%	26%
공복 상태 콜레스테롤 (240mg/dL 초과)	22%	24%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과) (F: 845U/L 초과)	9%	7%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	8%	4%
알칼리 포스파타제 (550U/L 초과)	1%	0%
AST (M: 180U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	3%	3%
ALT (M: 215U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	2%	3%
헤모글로빈 (8.0mg/dL 미만)	0%	4%
고혈당증 (250mg/dL 초과)	2%	1%
혈뇨 (75 RBC/HPF 초과)	3%	2%
당뇨 (3+ 이상)	<1%	1%
중성구 (750/mm ³ 미만)	3%	5%
공복 상태 트리글리세리드 (750mg/dL 초과)	4%	2%

a. 96주-144주의 시험에서 환자는 에파비렌즈+ 테노포비르 디소프록실 푸마르산염 + 엠트리시타빈 대신 에파비렌즈 + 테노포비르 디소프록실 푸마르산염/엠트리시타빈 복합제 치료를 받았다.

시험 907: 이 시험에서 관찰된 실험실적 이상반응은 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 및 위약 치료 그룹에서 비슷한 빈도로 발생했다. 등급 3과 4 실험실적 이상반응의 요약 내용은 표 7에 나와 있다.

표 7 시험 907(0-48주)에서 1% 이상 발생이 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르디소프록실푸마르산염 (N=368) (0-24주)	위약 (N=182) (0-24주)	테노포비르디소프록실푸마르산염 (N=368) (0-48주)	테노포비르디소프록실푸마르산염(위약에서 테노포비르디소프록실푸마르산염로 교체) (N=170) (24-48주)
임의의 등급 3 이상 실험실적 결과의 이상	25%	38%	35%	34%
트리글리세리드 (750mg/dL 초과)	8%	13%	11%	9%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과) (F: 845U/L 초과)	7%	14%	12%	12%
혈청 아밀라아제 (175U/L 초과)	6%	7%	7%	6%
당뇨 (3+ 이상)	3%	3%	3%	2%
AST (M: 180U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	3%	3%	4%	5%
ALT (M: 215U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	2%	2%	4%	5%
혈청당(250U/L 초과)	2%	4%	3%	3%
중성구(750/mm ³ 미만)	1%	1%	2%	1%

시험 102, 103: 48주간의 등급 3과 4 실험실적 이상반응의 요약 내용은 표 8에 나와 있다. 등급 3과 4 실험실적 이상반응은 최대 144주 동안 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염으로 지속적인 치료를 받은 환자에게서 나타난 이상반응과 유사했다.

표8. 시험 102와 103에서 테노포비르 치료 그룹에서 1% 이상 발생이 보고된 등급 3/4 실험실적 이상반응

	테노포비르디소프록실푸마르산염 (N=426)	아데포비르 (N=215)
임의의 등급 3 이상 실험실적 결과의 이상	19%	13%
크레아틴 활성효소 (M: 990U/L 초과) (F: 845U/L 초과)	2%	3%

혈청 아밀라아제(175U/L 초과)	4%	1%
당뇨(3+ 이상)	3%	<1%
AST (M: 180U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	4%	4%
ALT (M: 215U/L 초과) (F: 170U/L 초과)	10%	6%

치료 중 ALT 발적(관련 증상이 있거나 없으며, 혈청 ALT가 기준치의 2배 초과이고 정상 상한치의 10배 초과인 것으로 정의됨)의 전반적인 발생율은 이 약(2.6%)과 아데포비르(2%)간에 유사했다. ALT 발적은 일반적으로 치료 후 첫 4-8주 내에 나타났으며, HBV DNA 수준의 감소와 함께 발생했다. 대상부전의 징후를 보인 대상자는 없었다. 일반적으로 ALT 발적은 시험약을 변경하지 않아도 4-8주 이내에 해결된다.

11. 과량투여시의 처치

치료 용량 300mg보다 고용량 복용에 대한 임상 경험은 제한적이다. 시험 901에서, 이 약과 활성성분이 동일한 테노포비르디소프록실의 푸마르산염 600mg을 28일 동안 8명의 환자에게 경구 투여했을 때 중증의 이상반응은 보고되지 않았다. 복용량을 늘린 것에 대한 영향은 알려지지 않았다.

과량투여 발생시 독성 증상과 관련하여 환자를 모니터링해야 하고 필요한 경우 표준 보조 치료법을 실시한다.

테노포비르는 혈액 투석을 통해 효율적으로 제거된다(약 54%의 추출 계수). 1회 300mg의 테노포비르 디소프록실 푸마르산염 복용 후 4시간 동안 혈액 투석을 실시한 경우, 투여된 테노포비르 복용량의 약 10%를 제거했다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것
- 2) 의약품은 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고발생이나 의약품 품질저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

13. 전문가를 위한 정보

[약동학 정보]

시험약 비리얼정(테노포비르디소프록실오로트산염)(동아에스티(주))과 대조약 비리어드®정(테노포비르 디소프록실푸마르산염)(길리어드사이언스코리아(유))을 2x2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구 투여하여 32명의 혈중 테노포비르를 측정된 결과, 비교평가 항목치(AUCt, Cmax)를 로그 변환하여 통계처리 하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 비교평가 항목치에 대하여 동등함을 입증하였다.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _{0-72hr} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	비리어드®정 (길리어드사이언스코리아(유))	2039.10 ± 493.74	284.19 ± 73.99	0.79 [0.50 - 2.00]	19.56±3.47
시험약	비리얼정 (동아에스티(주))	1874.73 ± 542.85	264.53 ± 96.10	0.87 [0.50 - 2.00]	20.45±4.56
90% 신뢰구간* (기준: log0.8~log1.25)		log 0.836 ~ 0.978	log 0.815 ~ 0.990	-	-

(AUC_t, C_{max}, t_{1/2} ; 평균값±표준편차, T_{max} ; 중앙값(범위), n=32)

AUC_t : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C_{max} : 최고혈중농도

T_{max} : 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} : 말단 소실 반감기

* 비교평가 항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

○ 저장방법 및 사용기간

기밀용기, 실온(1-30℃이하)보관, 제조일로부터 18개월

1.3 원료의약품등록(DMF) 사항

○ 테노포비르디소프록실오로트산염

* 주성분 제조원 : 동아에스티(주)

- 주소 : 서울특별시 동대문구 천호대로 64 (용두동)

- DMF 등록번호 : 수247-14-ND

1.4 허가조건 (해당하는 경우)

○ (기타) 특허 관련 조건 (품목허가 당시 기준)

1. 이 의약품은 등재의약품 '비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)'에 관한 특허 제0619298호의 존속기간연장등록이 무효이거나 해당 특허권을 침해하지 아니한다는 '특허관계 확인서'가 제출된 의약품임

- 따라서, 특허 제0619298호의 연장등록이전의 존속기간 만료 후 판매할 것

- 상기 존속기간이 만료되기 전에 이 의약품을 판매한 경우 약사법 제76조에 따라 품목허가가 취소될 수 있음

2. 이 의약품은 등재의약품 '비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)'에 관한 특허 제0661153호의 특허권이 무효이거나 해당 특허권을 침해하지 않는다는 '특허관계 확인서'가 제출된 의약품임

3. 이 의약품은 추후 약사법 제50조의8제1항에 따라 우선판매품목허가가 결정되는 경우,
- 의약품 특허목록 인터넷 홈페이지(<http://medipatent.mfds.go.kr>)에 공개되는 우선판매품목허가 기간 동안 우선판매 될 수 있음

○ (기타) 특허 관련 조건 (2017.08 기준)

1. 이 의약품은 등재의약품 '비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)'에 관한 특허 제0619298호의 존속기간연장등록이 무효이거나 해당 특허권을 침해하지 아니한다는 '특허관계 확인서'가 제출된 의약품임

2. 이 의약품은 등재의약품 '비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)'에 관한 특허 제0661153호의 특허권이 무효이거나 해당 특허권을 침해하지 않는다는 '특허관계 확인서'가 제출된 의약품임

3. <삭제>

4. 이 의약품은 약사법 제50조의8제1항에 의한 우선판매품목허가 의약품이며, 우선판매품목허가 기간은 의약품 특허목록 인터넷 홈페이지(<http://medipatent.mfds.go.kr>)의 '우선판매품목허가의약품'란에 공개되는 기간임.

5. 약사법 제50조의10제1항 및 제2항에 따라 동일의약품 등에 대한 판매금지 효력이 소멸될 수 있으며, 의약품 등의 안전에 관한 규칙 제62조의10제1항에 따라 법 제50조의10제1항제2호 또는 제2항 각 호의 사유가 있는 경우 즉시 그 사실을 식약처(의약품허가특허관리과)에 알려야 함.

1.5 개량신약 지정 여부 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.6 중앙약사심의위원회 자문 결과 (해당하는 경우)

○ 해당없음

1.7 사전검토 (해당하는 경우)

○ 안전성 및 유효성 : (처리일: 17.4.26, 접수번호:20170033964)

○ 기준 및 시험방법 : (처리일: 17.4.26., 접수번호:20170044725)

1.8 검토이력

구 분	품목허가	기준및시험방법 관련 자료	안전성·유효성 관련 자료	제조및품질관리 기준 관련 자료	원료의약품등록 관련 자료
신청일자	2017.05.01.				2016.04.25.
보완요청 일자		-	-		2016.04.26.(1차) 2017.02.10.(2차)
보완접수 일자		-	-		2016.06.24.(1차) 2017.02.20.(2차)
최종처리 일자	2017.08.11.				2017.06.20.

<붙임 1> 안전성·유효성 및 기준 및 시험방법 심사결과

【제출자료 목록】

○ 관련규정 : 의약품의 품목허가·신고·심사규정

- 제5조제2항 [별표1] II. 자료제출의약품 1. 새로운염(이성체 등)을 유효성분으로 함유한 의약품

제출 자료	자료번호																				비 고														
	2								3				4					5				6		7	8										
	가				나				가		나		가	나	다	라	마	바				가	나			다	가	나							
구분	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			
1.제출 범위	○	○	○	○	○	○	○	○	x	△	△	○	○	○	○	x	x	x	○	x	△	x	x	x	x	△	△	△	△	△	△	○	x	○	○
제출 여부	○	○	○	○	○	○	○	○	x	○	○	○	○	○	○	x	x	x	○	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	○	○	x	○	○

○ 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

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

5. 약리작용에 관한 자료

다. 흡수, 분포, 대사 및 배설시험자료

- 1) 분석방법과 벨리데이션 보고서

- 2) 흡수
- 3) 분포
- 4) 대사
- 5) 배설
6. 임상시험성적에 관한 자료
 - 가. 임상시험자료집
7. 외국의 사용현황 등에 관한 자료
8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

[심사자 종합의견]

- 새로운 염을 유효성분으로 함유한 의약품의 자료제출의약품(푸마르산염→오로트산염) 제조판매품목허가 신청건으로 의약품의 품목허가·신고·심사규정 별표1], II.자료제출의약품 1.새로운 염을 유효성분으로 함유한 의약품으로 1상 임상시험으로서 동등성을 입증하였음.
- 안전성 및 유효성, 기준 및 시험방법에 대하여 사전검토 완료되었음.

[약어 및 정의]

- 해당사항 없음

1. 기원 또는 발견 및 개발경위에 관한 자료

1.1. 제품정보

- 제품명: 비리얼정
- 약리작용에 따른 분류 : 기타의 화학요법제(629)
- 약리작용기전 : 뉴클레오티드 유사체
- 신청 효능효과 및 용법용량 : HIV-1 감염 및 만성 B형 간염(1일 1회 1정)
- 당해 의약품의 간단한 특징점: 비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)의 염변경 의약품

1.2. 기원 및 개발경위

- 신청 품목은 비리어드정과 동일한 안전성 및 유효성을 나타내고 orotate로 염을 변경한 제품으로 안전성 및 유효성을 입증하기 위하여 건강한 성인을 대상으로 시험약인 DA-2802 319 mg정과 대조약인 비리어드정 300 mg을 단회/교차 경구투여 했을 때의 약동학적 특성 및 안전성을 비교 평가하는 것을 목적으로 임상시험을 실시하였다.

1.3. 신청 적응증 개요 및 치료법

- B형 간염 바이러스 (HBV, Hepatitis B virus)는 많은 사람에게 간암을 야기시키는 중요한 병원체로서 인식되고 있다. HBV 감염증은 또한 간을 파괴하는 치명적인 질환인 전격성 간염을 초래한다. 만성 간염 감염증은 만성 지속성 감염, 피로, 간경변, 간암 및 사망을 초래한다.
- 임상적으로 사용을 위해 승인된 약물로는 알파인터페론, 유전공학 처리된 단백질 및 뉴클레오시드 유사체, 예를 들어 라미부딘, 클레부딘, 텔비부딘 및 엔테카비르를 포함한다. 다른 승인된 항 HBV 약물로는 모노뉴클레오티드 포스포네이트 유사체로 여겨지는 아데포비르 및 테노포비르가 있다.

1.4. 신청품목과 관련된 중요한 안전성 쟁점

- 테노포비르디소프록실푸마르산염을 포함한 뉴클레오사이드 유사체를 기타 항레트로바이러스 치료제와 병용시 치명적 사례를 포함한 유산증 및 지방증을 동반한 중증 간비대증 보고례가 있으며, 테노포비르디소프록실 푸마르산염 투여로 신장에 발생 또는 악화, 뼈에 대한 영향이 보고된 바 있음.

1.5. 신청품목의 허가신청 전 민원이력에 관한 사항

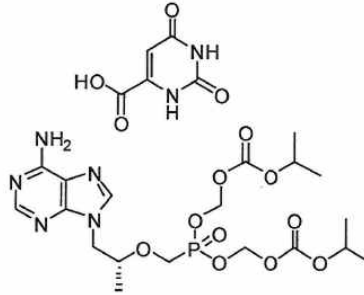
- 임상시험계획 최초 승인 적합(승인일:15.8.12.)
- 사전검토 완료
- 안전성 및 유효성 : (처리일: 17.4.26, 접수번호:20170033964)
- 기준 및 시험방법 : (처리일: 17.4.26., 접수번호:20170044725)

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

2.1. 원료의약품(Drug substance)

2.1.1. 일반정보

- 명칭 : 9-[(R)-2-[[bis[[isopropoxycarbonyl]oxy]methoxy]phosphoryl]methoxy]propyl]adenine orotate
- 일반명 : 테노포비르디소프록실오로트산염
- 분자식 : C₂₄H₃₄N₇O₁₄P (MW 675.54)
- 구조식 :



2.1.2 원료의약품 시험항목

<input checked="" type="checkbox"/> 정상 <input checked="" type="checkbox"/> 확인시험 시성치 (<input type="checkbox"/> pH <input type="checkbox"/> 비선광도 <input type="checkbox"/> 굴절률 <input checked="" type="checkbox"/> 융점 <input checked="" type="checkbox"/> 기타)
순도시험 (<input checked="" type="checkbox"/> 유연물질 <input checked="" type="checkbox"/> 잔류용매시험 <input checked="" type="checkbox"/> 중금속 <input checked="" type="checkbox"/> 기타)
<input checked="" type="checkbox"/> 건조감량/강열감량/수분 <input checked="" type="checkbox"/> 강열잔분/회분/산불용성회분
<input type="checkbox"/> 특수시험 <input checked="" type="checkbox"/> 기타시험 <input checked="" type="checkbox"/> 정량법 <input type="checkbox"/> 표준품/시약·시액
*시험항목이 설정된 경우 <input checked="" type="checkbox"/> 로 기재한다

2.2. 완제의약품(Drug product)

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

- 해당사항 없음

2.2.2. 완제의약품 시험항목

<input checked="" type="checkbox"/> 정상 <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 checked="" 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.
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.

* 특수시험 : 안전성시험, 항원성시험, 히스타민시험, 소화력시험

* 기타시험 : 미생물한도시험, 원료의 입자도시험 등

3. 안정성에 관한 자료

3.1. 원료의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	5℃	투명 PE bag + 검정색	적합
가속시험	25℃/60% RH	PE bag + 알루미늄 bag + HDPE drum	적합

*기타 가속시험

3.2. 완제의약품의 안정성

시험종류	시험조건	용기형태/재질	결과
장기보존시험	25℃/60% RH	병(HDPE)	적합
가속시험	40℃/75% RH		적합

3.3. 신청사항 및 외국의 허가현황

- 신청사항: 기밀용기, 실온(1-30℃)보관, 제조일로부터 18개월

3.4. 안정성에 대한 심사자의견

- 「의약품등의 안정성시험기준(식약처고시)」에 따라 수행한 결과 6개월간 가속시험에서 유의적인 변화가 없고 9개월간 장기보존시험에서 안정하므로 외삽하여 신청한 사용기간(제조일로부터 18개월)은 인정되는 것으로 사료됨.

4. 독성에 관한 자료

- 해당사항 없음

5. 약리작용에 관한 자료

5.1. 약리작용시험 개요

- 본 신청품목과 대조약에 대하여 동물시험에서 경구투여후 테노포비르의 PK를 평가하여 동일한 흡수패턴을 보임을 입증하였음.

5.2. 효력시험

- 해당사항 없음

5.3. 일반약리시험(또는 안전성약리시험)

- 해당사항 없음

5.4. 흡수 · 분포 · 대사 · 배설에 관한 시험

- 본 신청품목과 대조약에 대하여 동물시험에서 경구투여후 테노포비르의 PK를 평가하여 동일한 흡수패턴을 보임을 입증하였음.

5.5. 약리에 대한 심사자 의견

- 본 신청품목과 대조약에 대하여 동물시험에서 경구투여후 테노포비르의 PK를 평가하여 동일한 흡수패턴을 보임을 입증하였음.
- 비교용출시험에서 두 제제에서 유사한 용출 패턴을 보였음.

6. 임상시험성적에 관한 자료

6.1. 임상시험자료의 신뢰성(GCP 준수)

- 임상시험은 GCP 기준에 따라 수행되었음.

6.2. 임상시험자료집 개요

- 임상시험성적자료 : 임상약리시험 총 1건

6.3. 생물약제학시험

- 해당사항 없음

6.4. 임상약리시험

- 임상약리시험 총 1건
- (약효동등성과 검토)
 - 총 32명의 시험대상자를 통해 동등성을 평가하였을 때((BA Calc 2007을 통해 약물동태학적 파라미터를 산출하고 K-BE Test II 2.0.2를 통해 동등성 검증), 1차 유효성 평가변수 테노포비르의 Cmax와 AUCt의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log0.8~log1.25 이내로 적합함.
 - 시험약과 대조약의 안전성 및 내약성 유사. 임상실험실 검사 수치, 활력징후, 심전도 영향 없음.

단계	임상시험제목	디자인	대상환자	투여용량	투여기간	평가항목	결과
1상	건강한 성인 남성 자 원자에서 DA-2802 319 mg (Tenofovir disoproxil orotate)과 비리어드정 300 mg (Tenofovir disoproxil fumarate)의 약동학적 특성 및 안전성을 비	공개형 무작위배정 2원 교차시 험	건강한 성 인 남성 (36명 중 32명 완 료)	테노포비르디 소프록실로서 245 mg	단회	Cmax AUCt0→ 72hr	동등 -Cmax(90%CI) : 0.8145 ≤ δ ≤ 0.9893 -AUCt(90%CI) 0.8364 ≤ δ ≤ 0.9785

교하기 위한 공개형, 무작위 배정, 이원교차, 단회투여 임상시험							
-------------------------------------	--	--	--	--	--	--	--

6.5. 유효성 및 안전성

- 해당사항 없음

6.6. 가교자료

- 해당사항 없음

6.7. 임상에 대한 심사자의견

- 의약품의 품목허가·신고·심사규정 별표1], II.자료제출의약품 1.새로운 염을 유효성분으로 함유한 의약품으로 1상 임상시험으로서 동등성을 입증하였음.

	신청사항	시정사항	시정근거
효능 효과	<p>1. HIV-1 감염 성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제와 병용투여한다. 이 약은 테노포비르 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다.</p> <p>2. 만성B형간염 성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다. (만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)</p>	-	-
용법 용량	<p>1. 성인 및 12세 이상의 소아(35kg 이상) HIV-1 또는 만성B형간염 치료를 위해 1일 1회 1정 복용한다. 음식물의 섭취와 상관없이 복용할 수 있다. 만성B형간염의 치료에서의 최적의 치료기간은 알려지지 않았다. 35kg 미만의 소아 만성B형간염 환자에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.</p> <p>2. 신장에 환자 이 약을 중등도-중증의 신장에 환자에게 투약할 경우 약물 노출이 유의하게 증가했다. 따라서 기저 크레아</p>	<p>1. 성인 및 12세 이상의 소아(35kg 이상) HIV-1 또는 만성B형간염 치료를 위해 1일 1회 1정(테노포비르디소프록실로서 245mg) 복용한다. 음식물의 섭취와 상관없이 복용할 수 있다. 만성B형간염의 치료에서의 최적의 치료기간은 알려지지 않았다. 35kg 미만의 소아 만성B형간염 환자에 대한 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.</p> <p>2. 신장에 환자 이 약을 중등도-중증의 신장에 환자에게 투약할 경우 약물 노출이 유의하게 증가했다. 따라서 기저 크레아</p>	신청 품목은 새로운 염을 유효성분으로 하는 의약품으로 의미 명확화를 위한 시정

티닌 청소율이 <50mL/min인 환자의 경우 표1을 참고하여 이 약의 복용 간격을 조절해야 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침은 혈액 투석이 필요한 말기 신장병 환자를 포함하여 여러 가지 수준의 신장애가 있고 HIV나 HBV에 감염되지 않은 환자의 1회 복용량 약동학 데이터의 모델을 기반으로 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침의 안전성 및 유효성은 중등도 또는 중증의 신장애 환자에 대해 임상적으로 평가되지 않았기 때문에 이러한 환자의 경우 신장기능 및 치료에 대한 임상적 반응을 면밀히 모니터링해야 한다(경고3참조).

경증 신장애 환자의 경우 복용 간격을 조절할 필요가 없고(크레아티닌 청소율 50-80mL/min) 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링한다(경고3참조).

표 1 크레아티닌 청소율에 따른 복용 간격 조절

	크레아티닌 청소율 (mL/min) ^a		혈액 투석 환자
	≥50	30-49	
권장되는 1정 복용 간격	24시간마다	48시간마다	7일마다 또는 투석 약 12시간 후 ^b

- a. 이상(제지방) 체중을 이용하여 계산한다.
- b. 일반적으로 1주일에 약 4시간 동안의 3회 혈액 투석으로 가정하여 일주일에 한 번 투여한다. 이 약은 투석이 끝난 후 투약해야 한다.

테노포비르의 약동학은 크레아티닌 청소율이 10mL/min 미만으로 혈액 투석을 하지 않는 환자에서 평가된 바가 없으므로 이 환자에 대한 투여 지침은 없다.
신장애가 있는 소아 환자에 대한 용량 권장을 위한 데이터는 없다.

티닌 청소율이 <50mL/min인 환자의 경우 표1을 참고하여 이 약의 복용 간격을 조절해야 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침은 혈액 투석이 필요한 말기 신장병 환자를 포함하여 여러 가지 수준의 신장애가 있고 HIV나 HBV에 감염되지 않은 환자의 1회 복용량 약동학 데이터의 모델을 기반으로 한다. 이러한 복용 간격 조절 지침의 안전성 및 유효성은 중등도 또는 중증의 신장애 환자에 대해 임상적으로 평가되지 않았기 때문에 이러한 환자의 경우 신장기능 및 치료에 대한 임상적 반응을 면밀히 모니터링해야 한다(경고3참조).

경증 신장애 환자의 경우 복용 간격을 조절할 필요가 없고(크레아티닌 청소율 50-80mL/min) 계산된 크레아티닌 청소율과 혈청 인산을 정기적으로 모니터링한다(경고3참조).

표 1 크레아티닌 청소율에 따른 복용 간격 조절

	크레아티닌 청소율 (mL/min) ^a		혈액 투석 환자
	≥50	30-49	
권장되는 1정 복용 간격	24시간마다	48시간마다	7일마다 또는 투석 약 12시간 후 ^b

- a. 이상(제지방) 체중을 이용하여 계산한다.
- b. 일반적으로 1주일에 약 4시간 동안의 3회 혈액 투석으로 가정하여 일주일에 한 번 투여한다. 이 약은 투석이 끝난 후 투약해야 한다.

테노포비르의 약동학은 크레아티닌 청소율이 10mL/min 미만으로 혈액 투석을 하지 않는 환자에서 평가된 바가 없으므로 이 환자에 대한 투여 지침은 없다.
신장애가 있는 소아 환자에 대한 용량 권장을 위한 데이터는 없다.

7. 외국의 사용현황에 관한 자료

- 해당사항 없음

8. 국내 유사제품과의 비교검토 및 당해 의약품등의 특성에 관한 자료

	기허가품목	신청품목
제품명	비리어드정(테노포비르디소프록실푸마르산염)	비리얼정(테노포비르디소프록실오로트산염)
회사명	길리어드사이언스코리아(유)	동아에스티(주)
허가일	2010.06.23.	2017.08.11.
성상	연한 청색의 아몬드 모양의 필름코팅정	아몬드 모양의 연한 파란색 필름코팅정
함량	이 약 1정(693.36mg) 중 테노포비르디소프록실푸마르산염 300mg (테노포비르디소프록실 245mg)	이 약 1정(696.7 mg) 중 테노포비르디소프록실오로트산염 318.89mg (테노포비르디소프록실 245mg)
효능효과	1. HIV-1 감염 성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제제와 병용투여한다. 이 약은 테노포비르 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다. 2. 만성B형간염 성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다. (만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)	1. HIV-1 감염 성인 및 12세 이상의 소아에서 HIV-1감염의 치료를 위해 다른 항레트로바이러스제제와 병용투여한다. 이 약은 테노포비르 함유 복합제제와 함께 복용하지 않는다. 2. 만성B형간염 성인 및 12세 이상 소아의 만성B형간염을 치료한다. (만성B형간염 치료를 위해 이 약으로 치료를 시작하는 경우, 사용상의 주의사항 중 일반적 주의를 고려할 것)