

메트포르민의 축적과 유산산증의 위험은 신기능의 장애 정도에 따라 증가된다. 따라서 연령

에 따른 정상상한치 이상의 혈청크레아티닌치를 갖는 환자는 이 약을 투여하면 안된다.

이 약은 치료, 시차, 작고, 적어, 매년 신기능 검사를 하고 정상을 확인하여야 한다. 정상치보다 낮은 크레아티닌 정수의 환자는 신기능을 적어도 1년에 2~4회는 신기능 검사를 확인하여야 한다. 크레아티닌 정수(45m/min 또는 사주체 여과율 (45m/min/1.73m²)인 경우 이 약 투여를 중지한다. 말수증상신장기나 지속적인 구토 또는 설사나 신기능에 영향을 주는 약물투여를 시작하는 경우 (그할양 치료제 또는 이뇨제 및 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs) 와 같은) 등 급격한 신기능 손상을 초래할 수 있는 상황에서는 특별한 주의가 필요하다. 이러한 검상 상태에서는 즉시 그리고 일시적으로 메트로프린 투여를 중단해야 한다.

4) 비타민B12차: 20주 동안 지속된 임상시험에서 메트로프린을 투여 받은 환자의 약 7%에서, 임상적 중요 없이, 시혈 전에 정상 혈청 비타민B12수치가 정상 이하로 감소하는 것으로 관찰되었다. 그러나 이러한 감소는 B12-내부자가 복합체로부터 B12흡수를 방해하기 때문에 가능하고, 빈혈과의 연관성은 거의 없으며, 메트로프린의 투여 중지나 비타민 B12를 보충함으로써 빠르게 회복된다. 이 약을 투여 받은 환자는 매년 혈액학적 수치들을 검사해야 하며, 명백한 비정상치는 적절히 평가되고 관리되어야 한다. 특정 개인비타민 B12차 흡수 실패 혹은 흡수가 부적절한 사람들은 정상 이하로 비타민 B12값이 감소할 소의이 있다. 이러한 환자는 2 ~ 3년 간격으로 정기적인 혈청 비타민 B12측정을 하는 것이 유용할 수 있다.

5) 알코올 섭취: 알코올은 췌산 대사에 대해 이 약이 미치는 영향을 중대시킨다고 알려져 있다. 따라서 이 약을 투여하는 동안 금주 또는 만성적 알코올의 과량섭취는 피해야 한다.
6) 수술: 수술과장동요인 및 약 투여를 일시적으로 중지시켜야 하고이소신수액의 평형을 해하지 않는 가벼운 과정은 예외 약물의 감작적 성질이 회복되고 신기능이 정상으로 평가될 때 한다.

7) 조질외전 제2형 당뇨환자의 변화: 전에 이 약으로 제형 당뇨병이 잘 조절되었던 환자에서 시혈상한치 비정상 소견이나 임상적 질환 (특히 모호하며 잘 정의되지 않는 질환)이 발현되면 즉시 케토산증이나 유산산증의 발현에 대해 평가해야 한다. 혈청 전해질, 질분, 혈당에 대해 검사하고, 필요하다면, 혈중 pH, 산소, 피루브산농도 및메트로프린의 농도에 대해서도 검사한다. 만약 어떠한 혈당과도 상승이 나타났다면, 이 약의 투여를 즉시 중지하고, 다른 적절한 고혈분제치를 취한다.

8) 저혈압:

사타글립틴

임상시험에서 사타글립틴을 단독투여하거나 저혈당을 유발하지 않는 것으로 알려진 약물(메트로프린 또는 자티글리타진)과 병용투여 시 저혈당을 발생시키는 약에서 보고된 것과 유사하다. 다른 혈당저하제와 병용투여가 허용되는 것들듯이, 사타글립틴과 인슐린 또는 설포닐우레아를 병용 투여 시 저혈당이 관찰되었는데, 이상현상 항 전진, 설포닐우레아 또는 인슐린에 의한 저혈당 발현의 위험을 감소시키기 위해 설포닐우레아 또는 인슐린의 감량을 고려할 수 있다. (용량 병행 참조)

메트로프린임산염

저혈당은 일반적인 사용 환경 하에서 메트로프린을 단독 투여한 환자에서는 나타나지 않으나, 열량 섭취가 불충분한 경우, 격렬한 운동이 열량 섭취를 보충하지 못한 경우나 다른 혈당감하제(설포닐우, 인슐린 등) 또는 알코올을 병용 투여하는 경우에 발생한다. 특히 고령자, 쇠약하거나 영양 불균형한 환자, 부신이나 뇌하수체 부전 환자 또는 알코올 중독자인 경우 저혈당이 나타나기 쉽다. 저혈당은 고령자, β-아드레날린 차단 약물을 투여하는 사람에서는 식별하기 어려울 수 있다. 메트로프린의 투여에 의해 저혈당 증상이 인정되는 경우에는 일반적으로 설탕(당질)을 투여하여, α-글루코시데이스 제제(아카보스, 보르리보스)와의 병용에 의해 저혈당 증상이 인정되는 경우에는 포도당을 투여한다.

9) 신기능이나 메트로프린 대사 또는 배설에 영향을 끼칠 수 있는 약물과의 병용투여: 신기능에 영향을 끼칠 수 있거나 유익한 혈액 동태학적 변화를 야기시키거나 신내분 배출로서 배설되는 양이온 약물과 같이 메트로프린의 대사 또는 배설을 저해할 수 있는 약물과의 병용투여는 주의해서 사용해야 한다.

10) 자산산증 상태: 어떤 원인에 의한 실험관계 하혈(소), 급성 유흡혈성부전, 급성 심근경색과 자산산증으로 특징지을 수 있는 다른 모든 유산산증 연관되어 있으며 신기능상 정상치로 유지될 수 있다. 이 약의 치료로 받는 환자에게 이러한 일이 일어난다면, 이 약의 투여를 즉시 중지해야 한다.

11) 특정 직업의 환자: 이 약의 성분 중 메트로프린으로 인해 드물게 심한 유산산증, 중증의 자연성 저혈당을 일으킬 수 있으므로 고조직, 자동차 운전 등등 중시하고 있는 환자에 투여할 경우에는 주의한다. 또한, 유산산증 및 저혈당에 대한 주의에 대해 환자 및 그 가족에게 충분히고 철저하게 주의시킨다.

12) 환자들에게 이 약과 다른 치료법간의 장래적 유산성과 유해성에 대해 알려야 한다. 또한, 시야오염의 지속, 구작적인 운동 부족, 정기적인 혈당검사, 소화불쾌소, 신기능과 혈액학적 수치에 대한 감시의 중요성에도 대해 알려야 한다.

이 약의 성분 중 메트로프린으로 인한 유산산증의 위험, 고도의 중증과 발현될 수 있는 소인에 대해 환자에게 설명하여야 한다. 만약 설명할 수 있는 것들중, 근육통, 피로, 비정상적인 의식변태, 또는 다른 불특정적인 증상이 나타나면, 즉시 이 약을 중지하고 의료진에게 알리도록 하여야 한다.

환자에게 이 약을 투여하는 동안 금색이온 만성티온 과다한 알코올 섭취의 위험에 대해 조언 해야 한다.

13) 초기와 정기적인 혈액학적 수치(혈을 들어 헤모글로빈/헤마토크릿, 적혈구자수와 신기능(혈청 크레아티닌)의 모니터링은 최소 1년을 기준으로 행해야 한다. 메트로프린으로 치료 받는 개대적혈구수 변일이 드물게 관찰되며, 임신 2년과 비타민 B12결핍 가능성을 확인해야 한다.

14) 저혈당을 일으키는 것으로 알려진 약과의 병용투여

다른 혈당저하제와의 병용투여가 전형적으로 그렇듯이, 사타글립틴과 인슐린 또는 설포닐우레아를 병용 투여 시 저혈당이 발생할수 있다. 이러한 경우, 그러므로 인슐린보비추천제(예, 설포닐우레아; 메글리티니드)에 의한 저혈당의 위험을 감소시키기 위해 인슐린보비추천제의 감량을 고려할 수 있다.

메트로프린임산염

보통의 투여 상태에서 저혈당은 메트로프린을 단독으로 투여하는 환자에서는 발생하지 않으나, 열량섭취가 불충분한 때, 격렬한 운동 후 열량섭취가 되지 않을 때 또는 다른 혈당저하제(설포닐우레아, 인슐린)나 혈고혈(만분율)을 병용투여 시 발생할 수 있다. 고령의 노약자 또는 영양부족환자나 부신 또는 뇌하수체기능장애 또는 알코올중독은 특히 저혈당에 민감할 수 있다. 저혈당은 고령자, β-아드레날린 효소저단약물 복용하는 사람에서 인지되기 어렵다.

15) 중증 및 장애훈을 동반하는 관절통
DPP-4 저해제를 복용한 환자의 시판후 조사에서 중증 및 장애훈을 동반하는 관절통이 보고되었는데, 환자를 투여 이후 중증의 발생시기는 1일 후부터 수년 후까지 다양하였다. 약물 투여 중지 시에 증상은 완화되었다. 일부 환자에서는 동일한 약 또는 다른 DPP-4 저해제를 다시 복용 시에 증상의 재발이 나타났다. 중증 관절통의 원인으로 DPP-4 저해제를 고려하여 적절한 경우 투여를 중지한다.

16) 대혈관질환 합병증에 대한 결과: 이 약 또는 다른 경구혈당강화제가 대혈관질환 합병증 위험을 감소시키는 것을 확증하는 임상시험은 없다.

17) 수포성 유산전포창

DPP-4 저해제를 복용한 환자의 시판 후 조사에서 인원을 필요로 하는 수포성 유산전포창이 보고되었다. 환자들은 일반적으로 DPP-4저해제 투여중에서 약 2주 또는 전신 면역억제제 치료로 회복되었다. 환자들에게 이 약을 복용하는 동안 수포 또는 수포증이 발생하면 즉시 의사에게 보고하도록 알려야 한다. 만약, 수포성 유산전포창이 의심되는 경우, 이 약을 중단하고 진단 및 적절한 치료를 위해 피부부 전문의에게 의뢰해야 한다.

6. 상호작용

제형 당뇨병 환자에서 사타글립틴 50 mg과 메트로프린 1000 mg을 병용하여 1일 2회 반복 투여 시 두 약제 모두 유의한 약동학적 변동을 일으키지 않았다.

이 약의 약동학적 변동을 최소화하여 대한 연구는 실시되지 않았으나 사타글립틴과 메트로프린 각각에 대한 연구가 실시되었다.

사타글립틴

약물상호작용연구에서 사타글립틴은 다른 약물의 약동학에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다: 메트로프린, 로시글리타존, 글리벡클라이드, 글리사리틴, 외비린 및 경구피임제 사이클로프로스틴: 경간한 p-glycoprotein 억제제인 사이클로프로스틴 600 mg과 병용하여 인체 투여시 사타글립틴의 AUC(20%)와 Cmax(68%)가 증가되었으나, 사타글립틴의 약동학적 변화는 임상적으로 유의하지 않을 것으로 여겨진다. 사이클로프로스틴 또는 다른 p-glycoprotein 억제제와 병용투여시 유의한 상호작용은 없을 것으로 예상된다.
다국산: 사타글립틴 100 mg과 10일간 병용투여 시 다국산의 혈장 AUC(1%)와 Cmax(18%)가 약간 증가하였다. 다국산 투여시 적절한 모니터링을 하여야 하며 사타글립틴 및 다국산의 용량조절은 필요지 않다.

메트로프린임산염

1) 다음 약제와 병용에 의해 혈당강화 작용이 증강 또는 약해질 수 있으므로 병용하는 경우에는 혈당치 및 다른 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 투여한다.

- 혈당강화 작용을 증가시키는 약제

인슐린제제, 설펀아미드계 및 설펀소계 약제, α-글루코시다제 제제, 단백동화스테로이드, 구아네티딘, 살리살산염(아세트산 등), β-차단제(프로프라놀롤 등), MAO 저해제, 안지오텐신 전환효소 억제제

- 혈당강화 작용을 약화시키는 약제

에피네프린, 교감신경약, 코르티코스테로이드, 갑상선호르몬, 난포호르몬, 에스트로겐, 경구용 피임약, 차아지과 기타 이뇨제, 피라진아미드, 이소나자지, 니로탄산, 페노치아진계 약제, 페니토인, 칼슘채널 길항제

2) 알코올: 특히 다량과 같은 환경에서 급성 혈당을 증가시켜 유산산증의 위험성이 증가된다. - 경복 또는 영양실조

- 간장애

증추 및 알코올이 포함되어 있는 약물의 복용을 피해야 한다.

3) 오도트 표지 조정제: 신부전은 오도트D 표지제 조정제를 정맥 투여하는 것과 연관되어 발생할 수 있으며 이로 인해 메트로프린의 축적을 유발할 수 있으며 유산산증의 위험성에 환자 노출시발 가능성에 있다. 오도트 표지 조정제를 이용한 검사를 사용하기 전 또는 시혈할 때 메트로프린의 투여를 중단해야 하며 최소 48시간 후이 조지 신기능 검사가 정상인을 확인한 후에 투여를 다시 시작해야 한다.

4) 글리벡클라이드: 제2형 당뇨병인 환자에 대한 단회투여 연구에서 메트로프린과 글리벡클라이드의 병용 투여는 메트로프린의 약물 동태학적 또는 약물 동태학적 특성에 변화를 일으

키지 않았다. 글리벡클라이드의 AUC와 Cmax가 감소하는 것이 관찰되었으나 편차가 컸다.

이 연구에서 단회투여와 글리벡클라이드의 혈중 농도와 약물 동태학적 효과간의 상관관계가 있는 것은 이런 상호 작용의 임상적 유익성이 불명확하다는 것을 나타낸다.

5) 푸로세미드: 건강한 자원자에게 단회투여한 메트로프린-푸로세미드의 약물상호작용 시험을 통해, 병용투여에 의해 각 물질의 약물동태학적 수치들이 영향 받는다는 것을 증명하였다. 푸로세미드는 메트로프린의 신장 청소율에 유의적인 변화를 주지 않았으나 메트로프린의 혈중 Cmax와 혈중 AUC를 각각 22%, 15% 증가시켰다. 메트로프린과 함께 투여할때, 단일 투여에 비해 푸로세미드의 Cmax와 AUC가 각각 31%와 12% 더 감소되었으며, 푸로세미드의 신장 청소율의 변화없이 최종 반감기가 32% 감소되었다. 만성적으로 메트로프린과 푸로세미드를 병용투여시나 상호작용에 관한 유용한 정보는 없다.

6) 니페디핀: 건강한 자원자에게 단회투여한 메트로프린-니페디핀의 약물상호작용 시험을 통해 니페디핀과 병용투여시 메트로프린의 혈장 Cmax와 AUC가 각각 20%와 9% 증가하였고, 오 중 배설량이 증가하였다. Tmax와 반감기에 미치는 영향은 없었다. 니페디핀은 메트로프린의 흡수를 증가시켰다. 메트로프린은 니페디핀에 최소한히 효과를 나타낸다.

7) 신기능에 영향을 미칠 수 있거나 유익한 혈액학적 변화를 야기하거나 특정 간수총제 또는 산수총제에 영향을 미칠 수 있거나 또는 신세 노란 분비로서 배설되는 양이온 약물과 같이 이 약에 영향을 미칠 수 있는 약물 : 메트로프린은무기양이온수송체(Organic Cation transporter, OCT) OCT1, OCT2, multidrug and toxin extrusion(MATE) 수송체의 기질이다.

- OCT1 억제제(베라파밀 등)와 병용 시 메트로프린의 약효가 저하될 수 있음

- OCT1 유도제(리튬페산 등)와 병용 시 메트로프린의 위양관 흡수 및 약효가 증가될 수 있음

- OCT2 및 MATE 억제제(아메타딘, 톨루트라비라르, 라놀라진, 트라메도프릴, 반대메딘, 이사부코나올 등)와 병용 시 메트로프린의 신배설을 감소시킬 수 있어 메트로프린의 혈중 농도

가 상승할 수 있음

- OCT2 OCT1 동시 억제제(크리조티딘, 킬라파리과)와 병용 시 메트로프린의 신배설 및 약효에 영향을 줄 수 있음

따라서 메트로프린과 이러한 약물을 병용 투여할 경우 메트로프린의 혈중 농도가 상승할 수 있으므로, 이 점에 대하여 특히 신장에 환자의 경우 주의가 필요하다. OCT 억제제/유도제는 메트로프린의 약독을 변화시킬 수 있으므로 필요한 경우 메트로프린의 용량 조절을 고려할 수있다.

또한, 선택적 COX-1(Cyclo-oxygenase) 억제제를 포함한 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs), 안지오텐신전환효소 억제제(ACE inhibitors), 안지오텐신 II 수용체 길항제(angiotensin II receptor antagonists), 이노제틴히 루프 이노제) 등은 신기능에 불리한 영향을 줄 수 있어 유산산증의 위험을 증가시킬 수 있으므로, 메트로프린과 병용 투여 할 경우 신기능을 면밀히가 관찰해야 한다.

8) 기타: 건강한 자원자를 대상으로 한 단회 병용투여 연구에서, 메트로프린과 프로프라놀롤, 메트로프린과 아부프로판의 약물동태학적 성질은 서로 영향을 받지 않았다. 메트로프린이 혈장 단백질과 결합하는 것은 무해하고 줄을 정도이므로 설포닐우레아, 설펀아미드, 클로라페니콜 및 프로베나시와 같은 단백질결합률이 높은 약물과는 상호작용이 적을 것으로 보인다.

1) 임부에 대한 투여

임부를 대상으로 이 약 또는 이 약의 성분에 대한 적절한 대조연구가 없으므로 이 약의 임부에 대한 안전성은 알려지지 않았다. 따라서 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는다.

2) 수유부에 대한 투여

사타글립틴은 젖에서 유즙으로 분비되는 것으로 보고되었으므로 수유부에 투여하지 않는다.

8. 소아에 대한 투여

18세 미만의 소아 및 청소년에서의 안전성 및 유효성은 확립되지 않았다.

9. 고령자에 대한 투여

사타글립틴의 메트로프린은 대체로 신장으로 배설되는 것으로 알려져 있다. 고령자는 신장기능이 감소되기 쉬우므로 환자의 신기능에 근거 하여 적절한 혈당 조절 효과를 얻는 최소용량을 설정해야 한다. 고령자는 정기적으로 신기능을 모니터링 해야 한다.

사타글립틴

하기 전 임상시험에서 총 피하저(3884명, 중 65세 이상이 725명, 75세 이상이 61명)이었다. 65세 이상 고령자에서의 안전성과 유효성은 젊은 환자에서의와 유사하였다. 이 환자군과 젊은 환자군 사이에 반응성애 차이는 없었으나 일부 고령자에서 흡수성이 증가할 수 있음을 배제할 수는 없다.

사타글립틴의 임상시험에서 건강한 성인을 대상으로 이 약을 800 mg까지 단회투여 한 경험은 없다. 사타글립틴 800 mg을 투여한 연구에서 평균 C_{10c}의 증가가 최대 8.0 msec까지 관찰되었으나 임상적으로 관련이 없었다. 시험에서 800 mg을 초과하여 투여한 경험은 없다. 과량투여시에는 일반적인 대증치료를 들면 흡수되지 않은 약물을 위양관계로부터 제거하고 신전도를 포함한 임상모니터링을 실시할 해야. 환자의 상태에 따라 보조적인 치료를 실시한다.

10. 과량투여시의 처리

사타글립틴은 투석으로 일부 제거될 수 있다. 이러한 상태에서 유산산증이 일어나더라도 저혈당이 유발되는 않는다. 메트로프린은 양친한 혈액학적 조건에서 170 mL/분에 이르는 청소율로 투석된다. 따라서 이 약의 과량투여가 의심되는 환자에게 축적된 약물을 제거하기 위해 혈액 투석은 유용할 수 있다.

11. 기타

사타글립틴

1) 발암성, 변이원성, 수태능
임상 켓트를 대상으로 사타글립틴 50, 150, 500 mg/kg/day의 용량으로 2년간 발암성시험이 수행되었다. 암수모두에서 복합 간 선종양(Combined liver adenoma/carcinoma) 발생이 증가했고, 암컷에서는 500 mg/kg에서 간의암 발생이 증가하였다. 이 용량은 AUC비율에 상거로 할 때 인체최대관장용량(MR-D)인 100mg/day의 거의 10배정도의 노출량이다. 간의 종양은 150 mg/kg에서 관찰되지 않았고, 이 용량은 인체최대관장용량의 거의 20배에 해당하는 용량이다.

암수 마우스를 대상으로 사타글립틴 50, 125, 250, 500 mg/kg/day 용량으로 2년간 발암성시험을 수행하였다. 인체 최대관장용량의 거의 70배에 해당하는 500 mg/kg에서 어떤 장기에서도 종양의 발생이 증가하지 않았다. 사타글립틴은 베타테라이를 이용한 복귀돌연변이(Ames) 시험, CHO세포를 이용한 제발색유아염색체 변화시험 및 염색체유아염색체 색전 간세포 제외염색제시험(in vitro alkaline elution assay) 및 마우스 조혈세포를 이용한 체내색시험과 같은 일련의 유전독성연구에서 변이원성이 감색제이상이발이 나타나지 않았다.

랫드의 수태능 시험에서 125, 250, 1000 mg/kg의 용량으로 수컷에서 교배 전 4주간, 교배 시 및 종결시점까지의 총8주동안이고, 암컷에서 교배2주전부터 임신7일까지에 걸쳐 투여 하였다. 125 mg/kg/인체최대관장용량의 약2배에서 어떤 수태능 이상도 관찰되지 않았다. 고출생인 체최대관장용량인 25배 및 100배에서는 용량과 관계없는 자출수의 증가가 암컷에서 관찰되었다.

2) 생식독성

랫드와 토끼에서 실시한 생식독성시험에서 이 약 125 mg/kg 용량/인체 최대관장용량의 12배 노출에 해당까지 투여할 때, 수태능이나 태아에 손상은 없었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없으며 동물에서의 생식독성시험 결과로 항상 사람에게의 반응을 예측할 수 있는 것은 아니므로 임부에서의 사용은 권장되지 않는다.

사타글립틴을 임한 암컷 성당와 토끼에서 임신 6~20일/기간 형성기에 투여 시 켓드에서 최고 250 mg/kg, 토끼에서 최고 125 mg/kg 또는 AUC 비에 근거하여 인체 최대관장용량인 100 mg/day의 약 30배, 20배까지 투여할 때, 배기형성은 없었다. 켓드에서 1000 mg/kg/day/인체최대관장용량인 100 mg/day의 약 100배 노출에 해당를 경구투여 시 고용량수축제제에서의 늑골 형성부전의 발생률이 증가했다.

임신 6일에서 수유 21일까지 1000 mg/kg/day 용량을 경구투여한 켓드의 새끼 암수 모두에서 재출이 감소하였다. 기능이나 행동에 이상은 관찰되지 않았다.

사타글립틴은 임신한 켓드에서 투여 후 22일에 약 6%, 242일에 약 4%, 242일에 80%가 태반퇴되었다. 토끼에서는 투여 후 22일에 약 66%, 242일에 30%였다.

메트로프린임산염

1) 메트로프린은 1차적 또는 2차적으로 재생성되는 약물이나 탐침을 야기시키는 약물동태학적 성질을 나타내지 않았다.

2) 장기간 발암성시험이 켓드(용량 104주 지속)와 마우스(9주 지속)에 대해 각각 900 mg/kg/day와 1500 mg/kg/day의 용량으로 실시되었다. 이러한 용량은 체표면적에 기초한 인체의 1일 최대 허용용량의 약 3배이다. 암수 마우스 모두에서 이 약과 관련된 발암성의 증가는 없었다. 유사하게 수컷 켓드에서 이 약에 의한 중앙 유발가능성은 없었다. 그러나 900 mg/kg/day로 투여한 암컷 켓드에서 양성 간결성 자궁 용종이 증가하는 것이 관찰되었다. 복귀돌연변이시험(S. typhimurium), 유전자 돌연변이시험(마우스 림프종 세포), 염색체 이상시험(사람의 림프구) 또는 생체 내 소색 시험(마우스 골수세포)에서 메트로프린의 변이원성 가능성에 대한 증가는 없었다.

암수 켓드에서는 600 mg/kg/day의 고용량, 또는 제표면적에 기초한 최대 허용용량의 약 2배를 투여할때 메트로프린에 의해 영향을 받는 세포가 관찰되었다.
TECOS 실험관계 안전성 임상시험

1) 실험관계 평가변수는 실험관계 관련 사망, 비저명적 심근경색, 비저명적 뇌졸중 또는 임원을 요하는 불안정 협심증의 최초 시건의 복합 결과이다. 2차 실험관계 평가 변수는 실험관계 관련 사망, 비저명적 심근경색 또는 비저명적 뇌졸중의 최초 사망; 1차 복합 변수의 개별 구성요소의 최초 사망; 모든 원인에 의한 사망; 율혈성 심부전으로 인한 입원회 포함되었다.

추적 관찰 기간의 중앙일인 3년 이후, 일반적진 치료에 추가된 사타글립틴은 주요한 실험관계 이상행동의 위험이나 심부전으로 인한 입원 위험을 높이지 않았다 (표).

표 4. 복합 실험관계 결과 및 주요 2차 결과 비율

주요 실험관계 사건	이 약 7,332명		위약 7,339명		위험비(HR) (95% 신뢰구간)
	환자수(%)		환자수(%)		
1차 복합 평가 변수 (실험관계 관련 사망, 비저명적 심근경색, 비저명적 뇌졸중 또는 임원을 요하는 불안정 협심증)	839 (11.4)	4.1	851 (11.6)	4.2	0.98 (0.89, 1.08)
실험관계 관련 사망	311 (4.2)	—	291 (4.0)	—	—
비저명적인 심근경색	275 (3.8)	—	286 (3.9)	—	—
비저명적인 뇌졸중	145 (2.0)	—	157 (2.1)	—	—
불안정 협심증으로 인한 입원	108 (1.5)	—	117 (1.6)	—	—
2차 복합 평가 변수 (실험관계 관련 사망, 비저명적 심근경색, 비저명적 뇌졸중 또는 임원을 요하는 불안정 협심증)	745 (10.2)	3.6	746 (10.2)	3.6	0.99 (0.89, 1.10)

12. 전문가를 위한 정보

1) 약동학적정보

가. 시험약: 자누리틴콤비정50/1000mg(대환제약주)과 대조약: 자누메트정50/1000밀리그램 (한글메트스디유)를 202 교차시험으로 각 1쌍씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 33명의 혈중 사타글립틴과 메트로프린을 측정한 결과, 비교연구 항목치 (AUC, Cmax)를 모두 2배 변화하여 통계처리 하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다. (사타글립틴)

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조 약	자누메트정50/1000밀리그램 (한글메트스디유)	1412±222	184.7±42.9	3.00 (1.50~5.00)	8.57±1.20
시험 약	자누리틴콤비정50/1000mg (대환제약주)	1390±243	192.2±53.2	3.00 (1.50~5.00)	8.19±1.30
90% 신뢰구간* (기존: log 0.8 ~ log 1.25)		0.9440 ~ 1.0164	0.9601 ~ 1.1052	—	—
(AUC, C _{max} , t _{1/2} : 평균값 ± 표준편차; T _{max} : 중앙값(범위), n=33) AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 1까지의 혈중농도-시간곡선하면적 C _{max} : 최고혈중농도 T _{max} : 최고혈중농도 도달시간 t _{1/2} : 말단 소실 반감기 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간					

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _{0-24h} (μg·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약	자누메트정50/1000밀리그램 (한글메트스디유)	13.56±3.72	2168±637	3.00 (1.00~4.00)	4.00±0.59
시험약	자누리틴콤비정50/1000mg (대환제약주)	13.65±3.14	2279±691	2.50 (1.00~5.00)	3.82±0.48
90% 신뢰구간* (기존: log 0.8 ~ log 1.25)		0.9620 ~ 1.0734	0.9780 ~ 1.1339	—	—
(AUC, C _{max} , t _{1/2} : 평균값 ± 표준편차; T _{max} : 중앙값(범위), n=33) AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 1까지의 혈중농도-시간곡선하면적 C _{max} : 최고혈중농도 T _{max} : 최고혈중농도 도달시간 t _{1/2} : 말단 소실 반감기 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간					

나. 약약품동동성시험기종 제7조제2항에 따라, 시험약 자누리틴콤비정50/850mg 및 자누리틴콤비정50/500mg (대환제약주)은 대조약 자누리틴콤비정50/1000mg (대환제약주)과의 비교평형시험자료를 제출하였는데, 대조약과 율출양상이 동등하였다. 이에 따라 해당 자료로서 생물학학동동성을 입증하였다.

[저장방법] 밀폐용기, 실온(-1~30℃)보관

[표장단위] 30 정/상자(10정/PTP33)

[사용기법] 외부포장 참조

※ 본 약물은 KGMP(약품제조 및 품질관리기준)적격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 있었거나 변질, 변형 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 하여야 구입을 통하여 교환하여 드립니다. ※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.com)나 전화(080-497-8272)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 약의용 용어설명 및 기타 자세한 약의용정보는 약약품동합정보시스템(https://medrug.mktsg.or.kr)의약품 정보를 참조하세요. ※ 부작용, 피해구제 사항: 한국약품안전관리관청 (1644-6223) * 작성일자: 2023. 07. 20.

[제조판매처]

Daewon 대원제약(주)

본사: 서울특별시 성동구 천호대로 386
공장: 경기도 화성시 남양읍 제야관동 1길 24