## 몬테레플정

몬테루카스트나트륨/레보세티리진염산염

전문의약품

- [성분·환량] 이 약 1정 중 유효성분: 몬테루카스트나트륨(USP)10,4mg(몬테루카스트(오)로서 10,0mg), 레보세티리진염산염(별가 5,0mg 철가제(동물유대성분): 유당수화물 (건강한 소의 우유에서 유래) 기타청가제: 10-만나름, 미경정생물로인스, 스테이르산마그네슘, 오파드라 이노란색034620027, 콜로이드성이산화규소, 크로스카멜로오스나트륨, 히 드록시프로필셀룰로오스

[성상] 베이지색의 원형 필름코팅정

[효능·효과] 천식과 다년성 알레르기 비염을 동반한 환자에서 알레르기 비염 증상 완화

[용법・용량] 이 약은 몬테루카스트의 투여가 필요한 천식환자로서 알레르기 비염을 동반한 환자에 투여한다. 성인 및 15세 이상의 청소년 : 1일 1회, 1회 1정을 저녁에 경구투여한다. 몬테루카스트와 레보세티리진을 병용으로 복용하고 있는 환자인 경우, 복용의 편리함을 위하여 이 약(개개의 주성분 함량이 동일한 복합제)으로 전환할 수 있다.

## [사용상의 주의사항] 1. 경고

신경정신계 이상사례

3) 고형(재례보세티라진의 높은 혈중 농도가 지속될 수 있다.)
이상반응
1) 15세 이상의 청소년 및 성인 다년성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자
이 약에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 다년성 알레르기 비염 증상이 있는 천식환자 224명을 대상으로 한 몬테루카스트 대조 임상시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 이 약 투여군에서 흔 하게 보고된 이상반응은 상기도감염(35%), 비압투입(26%), 위정장애 (1.75%), 편도염(1.75%) 이었다. 이 약과 관련된 이상약물반응은 구갈 1건, 심전도 이건당 1건 이었으며, 모두 경증으로 나타냈다. 다음 표는 이 임 상치험에서 인괴관계와 상관없이 전체 투여군 224명(몬테루카스트 역 전 110명, 이 약 투여군 114명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거 나, 몬테루카스트 투여군보다 높은 비율로 발생한 이상반응의 발생반도 를 요약한 것이다.

	몬테루카스트	이약	전체			
신체기관별 이상반응	투여군(n=110)		투여군(n=224)			
이다니다. 지하	N(%)	N(%)	N(%)			
위장관 질환						
소화불량	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)			
위염	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)			
위장장애	0(0%)	2(1.75%)	2(0.89%)			
위-식도 역류 질환	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
과민성 대장 증후군	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
대장 <del>용종</del>	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)			
일반적 장애와 투여부위 상태						
안면부종	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
통증	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
구갈	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
감염						
비인두염	0(0%)	3(2,63%)	3(1,34%)			
인두염	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
부비강염	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
편도염	1(0.91%)	2(1.75%)	3(1.34%)			
상기도감염	4(3.64%)	4(3.51%)	8(3,57%)			
검사						
심전도 QT 연장	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
대사 및 영양장애						
고콜레스테롤혈증	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
양성, 악성, 분류되지 읺	은 종양					
위암	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
신경계 질환						
알츠하이머 치매	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
열공성 뇌경색	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
정신 질환						
불면증	0(0%)	1(0,88%)	1(0.45%)			
호흡기계 질환						
호흡곤란	0(0%)	1(0.88%)	1(0.45%)			

2) 15세 이상의 청소년 및 성인 다년성 알레르기 비염환자 이 약에 대한 안전성은 15세 이상의 청소년 및 성인으로 다년성 알레르 기 비염환자 283명을 대상으로 한 몬테루카스트 및 레보세터리진 병용 투여군과 개개 성본 단독투여군을 비교하는 임상시험에서 평가되었다. 4주간의 치료기간 동안 병용투여군에서 흔하게 보고된 이상반응은 상 기도감염(2.20%), 두통(2.20%), 월경곤란(2.20%), 비건조(2.20%), 두드 러기(2.20%), 심실성기외수촉(1.10%), 안검경련(1.10%), 구순염(1.10%),

설사(1.10%), 구강건조(1.10%), 혈변(1.10%), 비인두염(1.10%), 편도염 (1.10%), 시工 성승(1.10%), AST 상승(1.10%), 찬식(1.10%), 구강인두 통증(1.10%), 피부병변(1.10%) 이었다. 이 약과 관련된 이상약물반응은 구 강전조 1건, AJT(Alanine aminotransterase) 상승 1건, AST(Aspartate aminotransterase) 상승 1건, AST(Aspartate 다. 다음 표는 이 임상시험에서 인과관계와 상관없이 전체 투여군 283명 (모테루카스트 투여군 98명 레보세티리진 투여군 94명, 병용투여군 91명)에서 발생한 이상반응 중 1% 이상 보고되거나, 개개 성분 단독투여군 보다 높은 비율로 발생한 이상반응 장 1% 의상 보고되거나, 개개 성분 단독투여고 보다 높은 비율로 발생한 이상반응 장 1% 의상 보조를 모약한 것이다.

포니 표는 미침	= = OC 410	12012014	-2 /	1-1.
신체기관별 이상반응	몬테루카스트 투여군(n=98) N(%)	레보세티리진 투여군(n=94) N(%)	병용투여군 (n=91명) N(%)	전체 투여군 (n=283) N(%)
심장 질환				
심실성기외 수축	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0,35%)
눈 질환				
안검경련	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0.35%)
위장관 질환				
구순염	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0.35%)
설사	1(1.02%)	0(0%)	1(1,10%)	2(0.71%)
구강건조	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0.35%)
혈변	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0,35%)
감염				
비인두염	1(1.02%)	1(1.06%)	1(1,10%)	3(1,06%)
편도염	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0.35%)
상기도감염	2(2,04%)	5(5,32%)	2(2,20%)	9(3.18%)
검사				
ALT 상승	1(1.02%)	1(1,06%)	1(1,10%)	3(1.06%)
AST 상승	0(0%)	1(1.06%)	1(1,10%)	2(0.71%)
신경계 질환				
두통	0(0%)	2(2,13%)	2(2,20%)	4(1.41%)
졸림	2(2.04%)	3(3,19%)	0(0%)	5(1,77%)
생식기계 및	유방 질환			
월경곤란	2(2.04%)	0(0%)	2(2,20%)	4(1.41%)
호흡기계 질환	<u> </u>			
천식	0(0%)	0(0%)	1(1,10%)	1(0.35%)
비건조	0(0%)	0(0%)	2(2,20%)	2(0.71%)
구강인두 통증	1(1.02%)	0(0%)	1(1.10%)	2(0.71%)
피부 및 피하	조직 질환			
피부병변	0(0%)	0(0%)	1(1.10%)	1(0.35%)
두드러기	3(3.06%)	0(0%)	2(2,20%)	5(1.77%)

- 두드러기 3(3.06%) 0(0%) 2(2.20%) 5(1.77%)

  3) 이 악의 주성본인 레보세티리진 및 몬테루카스트와 관련하여 각각 수집 된 이상반응은 다음과 같다.
  [레보세티리진]
  1) 눈: 안 운동 발작이 나타날 수 있다.

  5. 일반적주의
   몬테루카스트
  (1) 몬테루카스트는 천식지속상태(status asthmaticus)등 급성 천식 발작시에 나타나는 기관지 경련의 치료제가 아니다.
  (2) 환자들에게는 적절한 응급 악물을 소지하도록 한다. 몬테루카스트는 천식의 급성 악화 시에도 계속해서 사용할 수 있다.
  (3) 의사의 감독하에 흡입용 코르티코스태로이드 제제의 투여량을 전하적으로 줄여나갈 수 있으나, 갑작스럽게 흡입용 혹은 경구용 코르티코스테로이드 제제를 몬테루카스트로 교체하여서는 안된다.
  (4) 운동에 의해 유발된 기관지 경련의 치료를 위해 모테루카스트를 단독으로 사용해서는 안된다. 운동 이후에 천식이 약화된 환자는 예방 목적으로는 흡입용 유-효능제 상용량을 계속하여 사용하여야 하며, 속효성 입용 (유-효능체를 응급용으로 사용할 수 있다.
  (5) 이스피린에 대한 과민반응을 가지고 있는 환자는 몬테루카스트를 복용하는 동안 아스피린 학교 학교에 대한 과민반응 병역을 가진 환자의 참석시에 기도의 기능을 배전되려고나보이 대한 과민반응 보다는 비록 몬테루카스트가스트가 아스피린에 대한 과민반응 병역을 가진 환자의 참석시에 기도의 기능을 배전시켜주는데 효과적이기는 하나, 몬테루카스트가 아스피린 패인성 천식 환자에서 아스피란이나 비스테로이드성 소염제를 복용해서는 안된다. 비록 몬테루카스트가 아스피란에 대한 과민반응 병역을 가진 환자의 참석시에 기도의 기능을 배전시켜주는데 효과적이기는 하나, 몬테루카스트가 아스피란 과민성 천식 환자에서 아스피란이나 비스테로이드성 소염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀진 반 없다.

염제에 의해 유발된 기관지 수축을 치료할 수 있는지에 대해서는 밝혀 진 바 없다. 호산구 증가 호산구 증가 된테루카스트를 복용한 천식 환자 중 드물게 전신호산구증가증이 나타 날 수 있으며 Churg-Strauss 증후군과 동일한 임상증상의 혈관염을 나타 반다. 이러한 증상은 때로 코르티코스테로이드 전신요법으로 치료할 수 있다. 전신호산구증가증은 때때로 코르티코스테로이드 경구 투여량 의 감소와 관련이 있다. 의사는 환자에서 호산구증가증. 혈관염증상 발 진. 폐증상의 약화, 삼공합병증 및/또는 신경병증이 발생하는 지 신중히 관찰하여야 한다. 몬테루카스트와 이러한 제증상의 인과관계는 확립되지 않아다. 지 않았다

- 데모세디다건 (I) 레보세티리진은 복용 후 졸림, 피로, 무력증이 나타날 수 있으므로 운전이나 기계조작같이 기민함을 요구하는 작업을 행할 경우 좀더 주의 를 기울여야 한다. (2) 기민함을 감소시키거나 중추신경계 작용을 추가로 떨어뜨릴 수 있 으므로 레보세티리진과 알코올, 항우울제와 같이 복용하는 것은 피해야
- 한다.
  (3) 레보세티리진은 요저류의 위험을 증가시킬 수 있으므로 요저류의 선행요인(예: 착수장애, 전립선 비대)이 있는 환자에게 투여할 경우 주의하

- 성호석용 ) 이 악의 주성분인 몬테루카스트와 레보세티리진 병용 투여 시 임상적으 로 유의한 악동학적 상호작용은 나타나지 않았다. 2) 다른 악물들과 모테루카스트/레보세티리진 복합제와의 악물상호작용에 대한 연구는 수행되지 않았다. 각각의 단일제의 허가사항을 참고하였을 때, 악물성호작용에 대한 정보는 아래와 같다.

- 대한 연구는 수행되지 않았다. 각각의 단일제의 하가사항을 참고하였을 때, 약물상호작용에 대한 정보는 아래와 같다.

   몬테루카스트
  (1) 몬테루카스트와 천식의 예방 및 장기 치료를 위해 상용되는 다른 약물을 함께 투약하였을 때 이상반응이 증가되었다는 보고는 없다. 약물상호작용 연구에서 몬테루카스트 상용량은 다음 약물들의 약동학에 임상적으로 중요한 영향을 끼치지 않았다: 태오릴린, 프레드니속, 프레드니슬론, 경구용 피임액(노르에티스테로 1 메g/에티날에스트라디올 35 ug), 테르페나단, 디곡신, 와르파린 (2) 추가적인 약물상호작용 연구를 실시하지는 않았지만, 임상시형에서 몬테루카스트를 흔히 처방되는 다양한 약물과 생통투여하였을 때 임상적으로 의미 있는 상호작용은 관찰되지 않았다. 임상시형시에 함께 처방되었던 약물로는 감상선 호르몬, 진정성 최면제, 비스테로이드성 소염제, 벤조디아체덴, 충혈제거제 등이 있다.
  (3) 각 대사를 우도하는 패난바르비탈은 10 메명 용량의 몬테루카스트를 1회투여후 측정한 몬테루카스트의 AUC를 약 40% 감소시킨다. 몬테루카스트의 13 루여후 측정한 몬테루카스트의 시간을 약 40% 감소시킨다. 몬테루카스트의 비불, 라함피시 또는 페니토인과 같은 강력한 CYP~450 효소 유도제를 병용투여할 때에는 적절한 임상 모니터링을 실시하는 것이 바람직하다.
  (4) In vitro 시험에서 몬테루카스트가 CYP2C8명 자료 대서되는 대표적인 약물의 상호작용 임상시험에서 몬테루카스트는 in vivo에서는 CYP2C8을 취래하지 않는 것이 입음되었다. 따라서 몬테루카스트는 CYP2C8에 다른 대사되는 대표적인 약물의 강호작용 임상시험에서 몬테루카스트는 in vivo에서는 CYP2C8 등 전체하지 않는 것이 입음되었다.
- 생각된다
- In vitro 연구에서 몬테루카스트는 CYP2C8, CYP2C9 및 CYP3A4의 기 질임이 확인되었다. 몬테루카스트와 겜피브로질(CYP2C8와 CYP2C9의

저해제)의 약물 상호작용을 확인하기 위한 임상시험을 통해 겜피브로질이 본테루카스트의 전신 노출을 4.4배 증가시키는 것으로 나타났다. 그리고 강력한 CYP34A 전체제인 이트라코나졸을 겜피브로질 및 몬테루 카스트와 병용투여했을 때에는 몬테루카스트의 전신 노출이 그 이상 증가하지 않는 것으로 확인되었다. 성인에게 하가된 용량인 10mg보다고 용량으로 투여된 안전성 임상시험 결과(예: 성인에 대하여 200mg/1일 22주, 900mg/1일까지 증량하여 약 1주 투여) 임상적으로 중요한 약물 이상반응이 관찰되지 않았고, 몬테루카스트의 전신 노출에 대한 겐피브로질의 영향은 임상적으로 의미 있는 영향을 미치지 않는 것으로 판단된다. 따라서, 겐피브로질과 병용투여 시 몬테루카스트의 투여용량 조절은 필요하지 않다. In vitro 결과에 근거하였을 때, 몬테루카스트는 트리메토프림과 같은 다른 일감선 CYP2C와저해제와 임상적으로 중요한 약물 상호작용을 나타내지 않을 것으로 생각된다. 뿐만 이나라, 몬테루카스트와 이트라코나졸만을 함께 투여했을 때도 몬테루카스트의 전신 노출의 유의한 증가는 나타나지 않았다. 이 레보세티리진

(1) 나는 당이르나는에는 비단가지도 되당되 글로클릭 당동구여 이자 많은 다.
(2) 라세미체(광학이성질체)인 세티리진의 경우에는 알코올의 연향을 증가 시키지 않을 것으로 보여지내(6.5 g/L 혈액 수준). 레보세티리진과 알코올 또는 기타 CNS 역제제를 병용투여하는 경우 경계심이 추가로 감소될 수 있고 수행 장애를 야기할 수 있다.
(3) 레보세티리진과의 상호작용을 분석한 연구는 없지만 이성체인 세티리진 과의 상호작용을 분석한 연구가 있는데 안티피린, 슈도어페드린, 에리스 라이신, 아지스로마이신, 케토코나졸, 시메티딘과는 상호착용이 없었다. 테오필레(일 400mg)과의 다용량 시험에서는 세티리진 클리어런스가 경미한(16%) 감소를 보였다.
(4) 리토나비어는 세티리진의 반감기 증가(53%) 및 클리어런스 감소(29%)와 함께 혈장 AUC를 42%까지 증가시켰다. 리토나비어의 약물동태는 세티리진과의 병용투여로 인해 약간 변화(1% 감소)되었다.
(5) 음식과 같이 복용시 흡수 속도는 떨어지지만 흡수되는 총량은 감소하지 않는다.

않는디

(a) 음식과 일이 목당시 흡수 목도는 말어지시안 흡수되는 중당은 검소아시 않는다.

7. 임부 및 수유부, 가임여성에 대한 투여
(i) 몬테쿠가스트를 랫트에게 400 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 100배 노출에 해당까지 경구투여할 때, 토끼에게 300 mg/kg/day 용량(성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 110배 노출에 해당까지 경구투여 할 때, 기항발생을 관찰할 수 없었다. 몬테루카스트는 랫트 및 토끼에서 경구투여 할 배안을 통과하는 것으로 보고되었다. 그러나 임부를 대상으로 한 대조시험 결과는 없으며 동물에서의 생식독성시험 결과가 사람에서의 결과와 항상 일치하지는 않는다. 또한 레보세티리진의 동물 실험결과 기항발생이 보고된 바 없으나, 아직충분한 연구가 없으므로 이 약을 임부에는 투여하지 않는다.
(2) 이 약은 반드시 필요한 경우에만 임신 중에 사용해야한다. 전향적 및 후 항적인 코호트 연구로부터 얻은 데이터는 몬테루카스트를 사용하는 임부에서의 주요 선천적인 결손에 대한 약물 관련 위험성을 확립하지 못했다. 이러한 연구들은 작은 표본 크기, 경우에 따라서 후항적으로 수집된 자료와 동일하지 않은 대조군 사용 등 방법론적인 제한점이 있다.
(3) 레보세티리진은 수태등에 미치는 영향에 관한 동물시험은 실시되지 않았다.

있다.
(4) 랫트에서 몬테루카스트는 유즙으로 이행되는 것으로 관찰되었다. 몬테 루카스트가 사람의 모유로 분비되는지는 일려져 있지 않으나, 많은 약 이 모유중으로 이행되므로 이 약을 수유부에게 투여하지 않는다.
8. 소아에 대한 투여
이 약은 15세 미만의 소아에서 안전성 - 유효성이 확립되어 있지 않다.
9. 고령자에 대한 투여
이래에 명시된 정보는 몬테루카스트와 레보세티리진 개개의 성분에 대한 연구에서 나타난 결과를 근거로 한 것이다.
9. 모테로카스트

몬테루카스트

○ 몬테루카스트 전체 암상시험 대상자중 65세 이상의 노인은 3.5%였으 면 75세 이상의 노인은 0.4%였다. 고령자군과 젊은 환자군간에 안전성 또는 유효성의 전체적인 차이는 관찰되지 않았으며 다른 임상적 차이도 보고되지 않았다. 그러나 고령자에서 몬테루카스트에 대한 반응성이 중 가될 가능성은 배제할 수 없다. ○ 레보세티리진 레보세티리진 레보세티리진 라 고령자에서는 혈증 농도 과다 상태가 지속될 수 있으므로 저용광으로 신중히 투어를 시작하고 이상이 인정될 경우에는 감량하거 나 휴약하고 직절한 처치를 한다. 10. 임상검사치에의 영향 레보세티리진은 알레르겐 피내반응을 억제하므로 알레르겐 피내반응검사

IV. 由공료시에의 영향 레보세티리진은 알레르겐 피내반응을 억제하므로 알레르겐 피내반응검사 를 실시하기 3-5일 전에는 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직하다. 11. 괴랑투여시의 처치

를 실시하기 3~5일 전에는 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직하다. 1. 과랑투여시의 처치 이래에 명시된 정보는 몬테루카스트와 레보세티리진 개개의 성분에 대한 연구에서 나타난 결과를 근거로 한 것이다. 이 몬테루카스트를 마우스에게 5,000 mg/kg (용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 335배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 랫토에게 5,000 mg/kg 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 230배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 랫토에게 5,000 mg/kg 용량성인의 최대 1일 경구 투여량 AUC의 230배 노출에 해당)까지 1회 경구투여할 때, 치사된 동물은 없었다. (2) 몬테루카스트를 과랑투여했을 때 사용할 수 있는 특이적인 처치법은 없다. 장기 천식연구에서 환자들에게 22주 동안 몬테루카스트를 1일 200 mg 용량까지 투여했을 때나, 단기 연구에서 환자들에게 1주 동안 몬테루카스트를 1일 900 mg 용량까지 투여했을 때에도 임상적으로 중요한 이상반응은 관철되지 않았다. 과랑투여시에는 임반적인 대증치료(예를 들면 흡수되지 않은 약물을 위장관계로부터 제거하고 임상 모니터링을 실시하며, 필요한 경우에는 보조적인 치료를 실시)를 하는 것이 합리적이다.
(3) 시판후 조사와 임상 시합에서 성인 및 소이가 몬테루카스트를 1,000 mg까지 과랑 투여한 것이 보고되었으나, 관찰된 임상증상이나 임상검사 결과가 성인 및 소이환자의 안전성 정보와 차이가 없었다. 가장 많이 보고된 이상반응은 복통, 졸음, 같증, 두통, 구토 및 정신운동성활동항진 등이고, 이 약의 안전성 정보와 일치하였다.
(4) 이 약이 복막 투석이나 혈액투석으로 제거되는지는 알려져 있지 않다. 가 레바리리진

다 ·· ○ 레보세티리진

레보세티리진
(1) 성인은 과량투여시 졸림이 나타나고 소아의 경우 초조와 안절부절이 선행된 후 졸림이 나타난다.
(2) 레보세티라진에 대한 특별한 해독제가 없으므로 과량투여 시 대증요 법 또는 지지요법을 실시한다. 단기간 과량투여시 위 세척을 실시한다.
(3) 레보세티라진은 혈액투석에 의해 효과적으로 제거되지 않는다.
1824의 존의

(3) 레보세티리진은 혈액투석에 의해 효과적으로 제거되지 않는다.
12. 적용상의 주의
1) 빛에 불안정하기 때문에 복용의 준비를 할 수 있을 때까지 개봉하지 않는다.
13. 보관 및 취급상의 주의사항
1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람 정하지 않으므로 이를 주의한다.
14. 전문가를 위한 정보<sup>하</sup>
1) 약동학적 정보<sup>하</sup>
1) 약동학적 정보<sup>하</sup>

I) 박동학식 정보<sup>®</sup> 시험약 레보카스제(짜통구바이오제약)과 대조약 몬테리진캡슐(한미약품까) 을 202기 교치시험으로 각 1정 및 1캡슐씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구 투여하여 34명의 혈중 몬테루카스트 및 혈중 레보세티리진을 측정한 결과, 비교평가 항목치(AUC, C<sub>mm</sub>)를 로그변환하여 통계처리 하였을 때, 평 교치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입중하였다. [몬테루카스트]

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC <sub>0~24hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t1/2(hr)
대 조 약	몬테리진캡슐 [한미약품㈜]	4655± 1577	553,6± 167,6	4.00 (2.00~ 6.05)	4.98 ± 0.87
시 험 약	레보카스정 [㈜동구바이오제약]	4755± 1410	572,8± 162,4	3.00 (1.50~ 6.00)	4.77± 0.78

log 0,9730 log 0,9715 90% 신뢰구간 (기준: log0.8 <sup>-</sup> ~log 1,0883 ~log 1,1109 log1,25)

(AUC, Cmax, tuz; 평균값 ± 표준편차, Tmax; 중앙값(범위), n = 34) AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡 성하면적 Cmax: 최고혈중농도 Tmax: 최고혈중농도 도달시간 tuz: 말단 소실 반감기 \* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

[레보세티리지]

[-11-11-12]					
	비교평가항목		참고평가항목		
구분	AUC <sub>0~34hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	
몬테리진캡슐 [한미약품㈜]	1866± 367,3	239.0± 57.01	1.00 (0.50~ 3.00)	7.79± 1.41	
레보카스정 [㈜동구바이오제약]	1936± 378,1	247.3± 58.87	0.75 (0.50~ 4.00)	7,87± 1,59	
% 신뢰구간* 준: log0,8 ~ 11,25)	log 1,0051 ~log 1,0709	log 0,9741 ~log 1,1020	-	-	
	구분  몬테리진캡슐 [한미약품㈜]  레보카스정 [㈜동구바이오제약]  % 신뢰구간* 준: log0.8 ~	구분 비교평 AUCo-38ty (ng·hr/mL) 몬테리진캡슐 [한미약품㈜] 1866± [한미약품㈜] 1936± (㈜동구바이오제약] 378.1 중산 신뢰구간* log 1.0051 준: log0.8 ~ /og	비교평가항목           AUC <sub>0~36V</sub> (ng·hr/mL)         Cmax (ng/mL)           본테리진캡슐 [한미약품(m)]         1866±         239.0±           [한미약품(m)]         367.3         57.01           레보카스정 [(영동구바이오제약]         378.1         247.3±           (영동구바이오제약]         379.1051         109 0.0741           준: log0.8 ~         ~ log         ~ log	지분 비교평가항목 참고평 AUCo36V (ng/m/L) Tmss(hr) (ng/mL) Tmss(hr) (ng/mL) Tmss(hr) (0.50~ 367.3 57.01 3.00) 전 (0.55~ 3.00) 전 (0.55~ 3.00) 전 (0.55~ 4.00) 전 (0.55~	

(AUC, Cm<sub>sc</sub>, t<sub>1/2</sub>; 평균값 ± 표준편차, T<sub>mac</sub>; 중앙값(범위), n = 34) AUC, : 투약시간(부터 최종혈충농도 정량시간 (까지의 혈중농도-시간곡 선하면적 Cm<sub>sc</sub> : 최고혈중농도 Tm<sub>sc</sub> : 최고혈중농도 도달시간 t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반강기 \* 비교평가형목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

주1. 이 약은 ㈜동구바이오제약의 레보카스정(몬테루카스트나트륨, 레보세 티리진염산염)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전공정을 ㈜동구바이오제약에 위탁 제조하였음.

[저장방법] 기밀용기, 실온(1∼30℃)보관 [사용기한] 외부포장 참조 [포장단위] 28정/피티피(7정/PTPx4)

\* 본 의약품은 KGMF(의약품제조 및 품질관리기준)적격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 번째 또는 오순된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입되를 통하여 교환하여 드립니다. 약은 소이의 손이 되지만 곳에 보관합니다. \*\* 저성일자 이후 변경된 내용은 홈페이 지(www,daeworpharm.com) 나 전화(080~497~8272)에서 확인하실 수 있습니다. \*\*의 역동 육수별인 및 기타 자체한 의단품정보는 의단품을 함칭되스(체(mtxc/inedname) 50 km)의약품 정보를 참조하세요. \*\* 부작용 피해구제 신참' 한국의약품인전관리원 (1644–6223) • 작성일자 : 2023. 08. 25.

## Daewon 대원제약(주)

본사: 서울특별시 성동구 천호대로 386 공장: 경기도 화성시 향남읍 제약공단 1길 24

## ㈜동구바이오제약

경기도 화성시 향납읍 제약공단2길 18