
시험대상자 모집공고문

건강한 성인을 대상으로 “RYILT2-T”와 “RYILT2-R” 투여시의 약동학 및 안전성을 평가하기
위한 공개, 무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차설계의 1상 임상시험

Protocol No.	MB-CR-2512
Supplement No.	2
Supplement Version	2.0
Version date	2025-11-28

CONFIDENTIAL

본 임상시험 별첨에 포함되어 있는 모든 정보는 임상시험책임자 및 위임을 받은 자, 임상시험심사위원회, 식품의약품안전처를 위해 제공된 것으로서, 임상시험용 의약품을 투여 받을 사람에게 시험참여에 대한 서면동의를 받기 위한 경우를 제외하고는 이연제약(주)의 사전 서면 동의 없이 제3자에게 공개될 수 없습니다.

* [Protocol Supplement 2]는 임상시험 계획서와 별도로 version을 관리하며, 추후 변경될 경우에도 임상시험 계획서의 변동 없이 별개로 진행한다.

[Protocol Supplement 2]

시험대상자 모집공고문(내/외부용)(공복시험)

Protocol Title	건강한 성인을 대상으로 "RYILT2-T"와 "RYILT2-R" 투여시의 약동학 및 안전성을 평가하기 위한 공개, 무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차설계의 1상 임상시험
-----------------------	---

1. 시험 목적

본 시험은 시험약인 "RYILT2-T"와 대조약인 "RYILT2-R"을 공복에 각각 경구 투여해 두 제제간의 생체이용률(체내 흡수율)과 안전성을 비교평가하기 위해 실시합니다.

2. 자격 및 선정요건

- 스크리닝 시 연령이 19세 이상인 자
- 비만도 지표 BMI가 18.0~30.0 인 자[BMI: 체중(kg) / {키(m)}²]
 - 남성의 경우 50kg 이상인 자
 - 여성의 경우 45kg 이상인 자
- 정신 질환의 병력이 없으며 현재 치료 중인 선천성 질환 또는 만성 질환, 감염성 질환(B형 간염, C형 간염, 에이즈, 매독 등) 등 병적 증상이 없는 자
- 첫 투약일 전 30일 이내에 약물대사효소를 현저히 유도(예: 바르비탈류) 또는 억제하는 약물 및 10일 이내에 시험에 영향을 미칠 수 있는 약물을 복용하지 않은 자
- 첫 투약일 전 6개월 이내에 생물학적 동등성시험 또는 기타 임상시험에 참여하여 시험용 의약품을 투약한 경험이 없는 자
- 첫 투약일 전 8주 이내에 전혈 헌혈 또는 2주 이내에 성분 헌혈을 하지 않은 자
- 첫 투약일 전 1개월 이내에 아래와 같은 정기적인 알코올 섭취의 이력이 없는 자
 - 남성의 경우 평균 21잔/week 초과
 - 여성의 경우 평균 14잔/week 초과
- 시험 설명서의 내용을 충분히 이해한 후, 동의서에 자의로 서명한 자
- 모든 예정된 일정, 검사 및 준수사항을 따를 수 있고 그러한 의지가 있는 자

3. 효능·효과 및 예측 가능한 부작용

1) 효능·효과

1. 십이지장궤양의 단기치료
2. 위궤양의 단기치료
3. 미란성식도염의 단기치료
4. 헬리코박터필로리에 감염된 위·십이지장궤양의 재발 방지를 위한 항생제 병용요법

2) 예측 가능한 부작용

두통, 설사, 복통, 위염, 식도열공탈장(가슴과 배를 나누는 횡격막에 식도가 지나는 구멍인 열공을 통하여 위의 상부가 가슴쪽으로 밀려 올라오게 되는 것), 미각장애, 가스트린종(위산 분비를 촉진하는 가스트린 호르몬의 과잉분비로 인해 주로 십이지장 및 췌장에 생기는 내분비 종양), 오심(구토, 메스꺼움), 발열, 빈혈, 기침, 상기도감염, 요로감염, 간수치 상승, 고콜레스테롤혈증, 고중성지방혈증, 복부팽만, 역류성식도염, 발진, 가려움 등
(상기 예측 가능한 부작용 외 예상하지 못한 부작용도 드물지만 발생할 수 있습니다.)

4. 시험방법

1) 시험대상자 선발절차

본 시험에 자원하신 분들은 임상시험의 목적과 방법에 대한 상세한 설명을 들은 후 스크리닝 시에 활력징후 측정, 신체검사, 진단검사 등을 실시하고, 시험대상 적합자로 판정된 분들을 최종 시험대상자로 선정합니다.

2) 시험일정

- ① 스크리닝 1회
- ② 1기: 입원(2박 3일) 1회
- ③ 휴약기 : 7일
- ④ 2기: 입원(2박 3일) 1회
- ⑤ 종료방문(PSV) 1회

3) 모집인원: 60 명

4) 기타사항

- 1기에 시험약 또는 대조약에 배정되는 확률은 각각 50%로 무작위 배정되며 제 1기 및 제 2기에 교차로 투약됩니다.
- 시험 참여자는 차등지급기준에 따라 사례비를 지급받습니다. (스크리닝에만 참여하신 분들은 사례비가 지급되지 않습니다.)

5) 스크리닝 주의사항

- 스크리닝 전 8시간 이상 금식하고 오십시오.
- 복용중인 약이 있을 경우 처방전/소견서 지참하여 방문해 주십시오.
- 스크리닝 시간에 늦지 않도록 준수하여 주십시오.
- 스크리닝은 시험에 관한 오리엔테이션 등을 포함하여 약 2시간 이상 소요됩니다.

5. 신청 및 참여 문의

- **참여문의:** 부민병원(서울) 임상시험센터 데스크 02-2620-0248 시간 09:30~17:30(평일)
- 의뢰자: 이연제약(주), 서울특별시 강남구 테헤란로 620, A동 12층(대치동, 미래에셋타워)
02-3407-5223 김 경 민
- **시험책임자:** 부민병원(서울) 임상시험센터, 서울특별시 강서구 공항대로 375
02-2620-0251 홍 태 곤

모집공고 게재일 : 2026년 03월 09일