
시험대상자 모집공고문

건일제약(주) “아모크라듀오시럽(아목시실린-클라불란산칼륨(7:1))”과 일성아이에스(주) “오구멘틴듀오시럽228mg/5ml(아목시실린·클라불란산칼륨)”의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인에서의 공개, 무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차시험

Protocol No.	25-AC-8101
Supplement No.	2
Supplement Version	1.0
Version date	2025-06-24

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 건일제약(주)의 사전 서면 동의 없이 제3자에게 공개될 수 없습니다.

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

[Protocol Supplement 2]

시험대상자 모집공고문(내/외부용)

Protocol Title	건일제약(주) “아모크라듀오시럽(아목시실린-클라불란산칼륨(7:1))”과 일성아이에스(주) “오구멘틴듀오시럽228mg/5ml(아목시실린-클라불란산칼륨)”의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인에서의 공개, 무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차시험
-----------------------	--

1. 시험 목적

본 시험은 시험약인 건일제약(주)의 “아모크라듀오시럽(아목시실린-클라불란산칼륨(7:1))”과 대조약인 일성아이에스(주) “오구멘틴듀오시럽228mg/5ml(아목시실린-클라불란산칼륨)”을 각각 투여해 두 제제간의 생체이용률(체내 흡수율)과 안전성을 비교 평가하기 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 임상시험용 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

[임상시험용 의약품 정보]

- 시험약: 아모크라듀오시럽(아목시실린-클라불란산칼륨(7:1)), 건일제약(주)
- 대조약: 오구멘틴듀오시럽 228mg/5ml(아목시실린-클라불란산칼륨), 일성아이에스(주)

[효능·효과]

○ 유효균종

*황색포도구균, *표피포도구균, 스트렙토кок쿠스 피오게네스(그룹 A-베타용혈성), 폐렴연쇄구균, 스트렙토кок쿠스 비리단스, 엔테로кок쿠스 파이칼리스, 코리네박테륨, 탄저균, 리스테리아 모노사이토제니스, 클로스트리듐, 펩토구균, 펩토연쇄구균, *대장균, *프로테우스 미라빌리스, *프로테우스 불가리스, *클레브시엘라, *살모넬라, *시겔라, 보르데텔라 백일해, *에르시니아 엔테로콜리티카, 부루셀라, 수막염균, *임균, *모락셀라 카타칼리스, *인플루엔자균, 동물 파스퇴렐라증 병원균, 공장캠필로박터, 콜레라균, *박테로이드(박테로이디즈 프라질리스 포함)

(*:암피실린 및 아목시실린에 내성이 있는 베타락타마제 생성균주 포함)

○ 적응증

- 급·만성 기관지염, 대엽성 및 기관지 폐렴, 농흉, 폐농양, 편도염, 부비동염, 중이염
- 방광염, 요도염, 신우신염
- 골반감염, 임질
- 종기 및 농양, 연조직염, 상처감염
- 골수염
- 치과 감염

[예측 가능한 주요 부작용]

설사, 소화불량, 식욕부진, 변비, 복부팽만감, 간수치이상, 가려움, 홍반 등

(상기 예측 가능한 주요 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 및 2기 : 입원(휴약기 1일 포함 2박 3일) 1회

3) 모집인원: 62 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: 임상시험센터 데스크 02-2620-0248
시간 09:30~17:30(평일)
- 의뢰자: 건일제약(주), 서울특별시 중구 정동길 14
02-2175-9758 홍 승 현
- 시험책임자: 부민병원(서울) 임상시험센터, 서울특별시 강서구 공항대로 375
02-2620-0251 홍 태 곤

모집공고 게재일 : 2025년 09월 04일