

## 시험대상자 모집 공고문

코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램

(에메다스틴푸마르산염)”과

코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램

(에메다스틴푸마르산염서방성과립)”의

생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인 시험대상자에서의 공개,  
무작위배정, 2군, 2기, 공복, 단회, 경구투여, 교차시험

Protocol No.	KMRI-BE-25012
Supplement No.	2
Supplement Version	1.0
Date	2025-08-06

### **CONFIDENTIAL**

본 임상시험 별첨에 포함되어 있는 모든 정보는 임상시험책임자 및 위임을 받은 자, 임상시험심사위원회, 식품의약품안전처를 위해 제공된 것으로서, 임상시험용의 약품을 투여 받을 사람에게 시험참여에 대한 서면 동의를 받기 위한 경우를 제외 하고는 코오롱제약(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)**

시험제목	코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램(에메다스틴푸마르산염)”과 코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램(에메다스틴푸마르산염서방성과립)”의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인 시험대상자에서의 공개, 무작위배정, 2군, 2기, 공복, 단회, 경구투여, 교차시험
------	--

**1. 시험 목적**

본 시험은 시험약인 코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램(에메다스틴푸마르산염)”과 대조약인 코오롱제약(주)의 “레미코트서방성캡슐2밀리그램(에메다스틴푸마르산염서방성과립)”을 공복에 각각 경구 투여해 두 제제간의 생물학적 동등성 검증과 안전성을 비교평가하기 위해 실시합니다. 생물학적 동등성(Bioequivalence)은 동일한 주성분을 함유한 두 제제(예: 오리지널 의약품과 복제약)가 생체 내에서 흡수되어 약효를 나타내는 속도가 유사하여 생체이용률이 통계적으로 동등하다는 것을 의미합니다. 즉, 복제약이 오리지널 의약품과 효과가 거의 동일하다는 것을 입증하는 시험이 생물학적 동등성 시험입니다.

**2. 자격 및 선정요건**

- 스크리닝 시 연령이 19세 이상인 자
- 스크리닝 시 비만도 지표 BMI가 18~30kg/m<sup>2</sup> 인 자(BMI 계산: 체중(kg)/키(m)<sup>2</sup>)
  - 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

- 임상시험용의약품 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
- 임상시험용의약품 첫 투약일 전 6개월 이내에 생물학적 동등성시험 또는 기타 임상시험에 참여하여 임상시험용의약품을 투약한 경험이 없는 자
- 임상시험용의약품 첫 투약일 전 8주 이내 전혈 헌혈 또는 2주 이내 성분 헌혈을 하지 않은 자
- 임상시험용의약품 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
 (1잔: 소주 50mL 또는 양주 30mL 또는 맥주 250mL)
- 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

알레르기비염, 두드러기, 습진·피부염, 피부가려움, 가려움발진(痒疹)

#### 2) 예측 가능한 부작용

졸음, 권태감, 무력감, 두통, 어지러움, 구갈(입마름), 복통, 간수치 상승 등 (상기 예측 가능한 부작용 외 예상하지 못한 부작용도 드물지만 발생할 수 있습니다.)

#### 4. 시험방법 및 주의사항

##### 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 + 외래방문 1회
- ③ 휴약기: 1주
- ④ 2기: 입원(2박 3일) 1회 + 외래방문 1회

##### 3) 모집인원: 44명

##### 4) 기타사항

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

##### 5) 스크리닝 주의사항

- 스크리닝 전 8시간 이상 금식(물 제외)하고 오십시오.
- 복용중인 약이 있을 경우 처방전/소견서 지참하여 방문해 주십시오.
- 스크리닝 시간에 늦지 않도록 방문시간을 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: 코오롱제약(주), 경기도 과천시 코오롱로11 코오롱타워 14층,  
02-2120-8300
- 시험책임자: 부민병원(서울) 임상시험센터, 서울시 강서구 공항대로 375  
02-2620-0251 홍 태 곤

모집공고 게재일 : 2025년 11월 18일