

## 시험대상자 모집공고문

"DHP2835"과 "DHP2835R"의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인에서의 공개,

무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차시험

Protocol No.	MB25_034
Supplement No.	2
Supplement Version	1.0
Version date	2025-07-21

### **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 대화제약㈜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	"DHP2835"과 "DHP2835R"의 생물학적 동등성 평가를 위한 건강한 성인에서의 공개, 무작위배정, 공복, 단회, 경구 투여, 2군, 2기, 교차시험
----------------	---

### 1. 시험 목적

본 시험은 시험약인 "DHP2835"과 대조약인 "DHP2835R"을 공복에 각각 경구 투여해 두 제제간의 생체이용률(체내 흡수율)과 안전성을 비교평가하기 위해 실시합니다.

### 2. 자격 및 선정요건

- 스크리닝 시 연령이 19세 이상, 55세 이하인 건강한 성인
- 비만도 지표 BMI가 18.0~30.0 인 자[BMI: 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
- 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. 만성 심부전 : 좌심실 수축기능이 정상보다 낮은 만성 심부전 환자(NYHA class II-IV)에서 심혈관 질환으로 인한 사망 및 심부전으로 인한 입원 위험성 감소  
이 약은 다른 심부전 치료제와 병용하여 투여한다.
2. 본태성 고혈압

#### 2) 예측 가능한 부작용

기침, 어지러움, 구역, 구토, 일시적 저혈압, 고칼륨혈증, 신기능의 저하, 부정맥, 식욕저하, 호흡곤란, 혈관부종 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 |

#### 3) 모집인원: 66 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:** 대화제약(주), 서울특별시 서초구 남부순환로 2145 대화빌딩 4층  
02-6716-1050 류 소 영
- **시험책임자:** 부민병원(서울) 임상시험센터, 서울특별시 강서구 공항대로 375  
02-2620-0251 홍 태 곤

모집공고 게재일 : 2025년 12월 04일