

시험대상자 모집 공고문

건강한 성인에서 DHP2306 투여 시 약동학적 특성에 대한 식이영향을 평가하기 위한 공개,

무작위배정, 단회투여, 2군, 2기, 교차설계 임상시험

Protocol No.	MB-CR-2418
Supplement No.	2
Supplement Version	1.1
Date	2024-10-31

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 대화제약주의 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]

임상시험 자원자 모집 공고문(내/외부용)

시험제목	건강한 성인에서 DHP2306 투여 시 약동학적 특성에 대한 식이영향을 평가하기 위한 공개, 무작위배정, 단회투여, 2군, 2기, 교차설계 임상시험
------	--

1. 시험 목적

본 시험은 건강한 성인을 대상으로 DHP2306 투여 시 약동학적 특성에 대한 식이영향을 평가하기 위해 실시합니다.

부민병원(서울) 임상시험센터에서는 임상시험에 참여할 건강한 성인 자원자를 모집합니다.

2. 자격 및 선정요건

- 스크리닝 시 연령이 19 세 이상, 55 세 이하인 자
- 체질량지수 18.0 kg/m^2 이상 30.0 kg/m^2 이하인 자(BMI 계산: $\text{체중(kg)}/\text{키(m)}^2$)
-남성의 경우 50kg 이상인 자, 여성의 경우 45kg 이상인 자
- 정신 질환의 병력이 없으며 현재 치료 중인 선천성 질환 또는 만성 질환, 감염성 질환(B 형 간염, C 형 간염, 에이즈, 매독 등) 등 병적 증상이 없는 자
- 임상시험용의약품 첫 투여일 전 30 일 이내에 약물대사효소를 현저히 유도(예: 바르비탈류) 또는 억제하는 약물 및 14 일 이내에 시험에 영향을 미칠 수 있는 약물을 복용하지 않은 자
- 임상시험용의약품 첫 투여일 전 6 개월 이내에 생물학적 동등성시험 또는 기타 임상시험에 참여하여 시험용 의약품을 투약한 경험이 없는 자
- 임상시험용의약품 첫 투여일 전 8 주 이내 전혈 헌혈, 2 주 이내 성분 헌혈, 30 일 이내 수혈을 하지 않은 자
- 임상시험용의약품 첫 투여일 전 1 개월 이내에 과다한 흡연 또는 카페인이나 알코올 섭취의 이력이 없는 자
(카페인: >5 컵/일, 알코올: 남성: >21 잔/주, 여성: >14 잔/주, 담배: >20 개비/일)
- 시험책임자(또는 위임을 받은 시험담당의사)가 임상시험용의약품의 특성에 따라 설정·실시한 진단검사(예: 혈액화학검사, 혈액화학검사, 면역-혈청화학검사, 소변검사, 소변약물검사, 혈액응고검사, 임신반응검사), 심전도검사 등 스크리닝 시 수행하는 검사 결과 시험대상자로 적합하다고 판정된 자
- 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

[예상 효능·효과]

- 근골격계 근육 연축 증상을 동반한 급성 요통 환자의 통증 완화

[예측 가능한 부작용]

- 구토, 복통, 설사, 소화불량, 두통, 어지러움, 상기도 감염, 기침, 발진, 가려움, 졸음, 안

면홍조 등

(상기 예측 가능한 부작용 외 예상하지 못한 부작용도 드물지만 발생할 수 있습니다.)

4. 시험 방법 및 주의사항

1) 참여기간

- ① 스크리닝 1회
- ② 1기: 입원(2박 3일), 외래방문 1회
- ③ 휴약기: 1주
- ④ 2기: 입원(2박 3일), 외래방문 1회
- ⑤ 종료방문(PSV): 제 2기의 D8±2d

2) 모집인원: 36 명

3) 스크리닝 주의사항

- √ 스크리닝 전 8시간 이상 금식하고 오십시오.
- √ 스크리닝 시간에 늦지 않도록 준수하여 주십시오.
- √ 스크리닝은 시험에 관한 오리엔테이션 등을 포함하여 약 2시간 이상 소요됩니다.

4) 시험방법

- √ 본 시험에 자원하신 분들은 스크리닝 시에 활력징후, 신체검사, 진단검사(예: 혈액학검사, 혈액화학검사, 면역-혈청학검사, 소변검사, 소변약물검사, 혈액응고검사, 임신반응검사), 심전도검사 등을 실시하고, 시험대상 적합자로 판정된 분들을 최종시험대상자로 선정합니다.
- √ 제1기에 시험군 또는 대조군에 배정되는 확률은 각각 50%로 무작위 배정되며 제1기와 제2기에 교차로 투약합니다.
- √ 복용중인 약이 있을 경우 처방전/소견서 지참하여 방문해 주십시오.
- √ 시험 참여자는 사례비를 지급받습니다. (스크리닝에만 참여하신 분들은 사례비가 지급되지 않습니다.)

5. 신청 및 참여문의

- 참여문의: 부민병원(서울) 임상시험센터 데스크, Tel) 02-2620-0248
시간 09:30~17:30(평일)
- 의뢰자: 대화제약(주), 서울특별시 서초구 남부순환로 2145 대화빌딩 4층, Tel) 02-6716-1054
- 시험책임자: 부민병원(서울)임상시험센터 서울시 강서구 공항대로 375,
Tel) 02-2620-0251 **홍 태 곤**

모집공고 게재일 : 2024 년 11 월 12일
시험책임자 : 홍 태 곤