

Protocol No: MB-CR-2303 Version(Version date): 1.0(2023-02-07)

# [Protocol Supplement 2]

# 시험대상자 모집공고문(내/외부용)(공복시험)

**Protocol Title** 

"펠루비서방정(펠루비프로펜)"의 약동학적 특성을 확인하기 위한 건강 한 성인 시험대상자에서의 공개, 단회, 공복, 단독투여 예비임상시험

# 1. 시험 목적

본 시험은 대원제약㈜ "펠루비서방정(펠루비프로펜)"을 공복에 경구 투여하였을 때의 안전성 및 약동학적 특성을 확인하기 위해 실시합니다.

# 2. 자격 및 선정요건

- 스크리닝 시 연령이 만 19세 이상인 자
- 비만도 지표 BMI가 18~30 인 자(BMI 계산: 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
- 임상시험용 의약품 첫 투약일 전 6개월 이내에 생물학적 동등성시험 또는 기타 임상시험에 참여하여 시험용 의약품을 투약한 경험이 없는 자
- 첫 투약일 전 8주 이내 전혈 헌혈,2주 이내 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



Protocol No: MB-CR-2303 Version(Version date): 1.0(2023-02-07)

# 3. 효능•효과 및 예측 가능한 부작용

#### 1) 효능•효과

다음 질환의 증상이나 징후의 완화 : 골관절염, 류마티스관절염, 요통(허리통증), 급성 통증(예 : 외상 후 동통, 원발월경통)

# 2) 예측 가능한 부작용

두통, 어지러움, 복통, 속쓰림, 구역, 구토, 소화불량, 위부불쾌감, 설사, 부종, 상기도감염 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 입원(1박 2일) 1회

# 3) 모집인원: 8 명

#### 4) 기타사항

• 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.



Protocol No: MB-CR-2303 Version(Version date): 1.0(2023-02-07)

# 5. <u>신청 및 참여 문의</u>

• 참여문의: 임상시험센터 3F 데스크 02-2620-0248 시간 09:30~17:30(평일)

• 의뢰자: ㈜엠바이오, 서울특별시 서초구 강남대로 275 강남메인타워 12층, 070-5045-0995, 김 지 현

• **시험책임자:** 부민병원(서울), 서울특별시 강서구 공항대로 389 02-2620-0254 이 정 훈

모집공고 게재일 : 2023년 04월 11일