



전문의약품  
분류번호 04210

# 베렉스브루® 정 80mg

(티라브루티닙염산염)

전문의약품 | 희귀의약품 | 항악성종양제

### [원료약품 및 그 분량]

이 약 1정(249.44mg)중  
\*유효성분 : 티라브루티닙 염산염 (분규) ..... 86.42mg  
\*첨가제 : 미결정셀룰로오스, 유당수화물, 크로스포비돈, 오파드라이노란색 86F92259, 스테아르산마그네슘, 콜로이드성인산화규소

### [성상]

노란색의 타원형 필름코팅정

### [효능효과]

재발성 또는 불응성의 B세포성 원발성 중추신경계 림프종 환자에서 단독요법  
이 약의 효능효과는 전체 반응을 근거로 허가되었으며, 생존 기간의 증가와 같은 임상적 유의성을 입증하는 임상 시험결과가 없다.

### [용법용량]

이 약은 항암화학요법에 경험이 있는 의사의 감독 하에 투여하여야 한다.

### [복용방법]

이 약은 1일 1회, 1회 480 mg(6정을 공복시 경구투여한다. 이 약을 식후투여하는 경우에는 체내 노출이 증가하여 이상반응이 증가할 수 있으므로, 식전 1시간부터 식후 2시간까지는 투여하지 않는다.

### [용량조절]

이 약 투여 후 약물 이상반응이 발생하는 경우, 다음 표와 같이 이 약의 용량을 감량하거나, 투여를 보류하거나 또는 중단한다.

표 1. 용량감소 권장량

	투여량
관장 시작용량	480 mg
1차 용량 감소	320 mg
2차 용량 감소	160 mg

표 2. 약물이상반응에 따른 투여 보류, 용량 감량 또는 투여 중단

이상반응*	처치	
4등급 호중구감소증	<ul style="list-style-type: none"> <li>3등급 이하로 회복될 때까지 투여 중단한다. 회복 후, 동일 용량으로 투여를 재개할 수 있다.</li> <li>재개 후 재발하는 경우, 회복될 때까지 이 약을 중단해야 한다. 회복 후, 한 단계 낮은 용량으로 투여 재개할 수 있다.</li> </ul>	
3등급 이상의 열성 호중구감소증	<ul style="list-style-type: none"> <li>2등급 이하로 회복될 때까지 투여를 중단한다. 회복 후, 동일 용량으로 투여를 재개할 수 있다.</li> <li>재개 후 재발하는 경우, 회복될 때까지 이 약을 중단해야 한다. 회복 후, 한 단계 낮은 용량으로 투여 재개할 수 있다.</li> </ul>	
3등급 혈소판감소증(출혈 동반)		
4등급 혈소판감소증		
3등급 이상의 혈액독성혈소감소증 및 호중구감소증 제외)	<ul style="list-style-type: none"> <li>2등급 이하로 회복될 때까지 이 약 투여를 중단해야 하며 항히스타민제, 부신피질 호르몬 등을 투여하여 증상이 회복되면 투여를 지속할 수 있다.</li> <li>항히스타민제, 부신피질 호르몬 등을 투여하여도 회복되지 않으면, 용량을 한 단계 낮추거나 투여를 중단한다.</li> </ul>	
3등급 이상의 비혈액학적 독성 (간질성 폐질환 및 피부 장애 제외)		
간질성 폐질환	2 또는 3등급	<ul style="list-style-type: none"> <li>1등급 이하로 회복될 때까지 이 약을 중단해야 한다. 회복 후, 동일 용량으로 투여를 재개할 수 있다.</li> <li>재개 후 재발하는 경우, 회복될 때까지 이 약을 중단해야 한다. 회복 후, 한 단계 낮은 용량으로 투여 재개할 수 있다.</li> </ul>
	4등급	<ul style="list-style-type: none"> <li>투여를 중단한다.</li> </ul>
피부장애	2등급	<ul style="list-style-type: none"> <li>항히스타민제, 부신피질 호르몬 등을 투여하여 증상이 회복되면 투여를 지속할 수 있다.</li> <li>항히스타민제, 부신피질 호르몬 등을 투여하여도 회복되지 않으면, 용량을 한 단계 낮추거나 투여를 중단한다.</li> </ul>
	3등급 이상	<ul style="list-style-type: none"> <li>2등급 이하로 해결될 때까지 이 약 투여를 중단해야 하며 항히스타민제, 부신피질 호르몬 등을 투여한다. 회복 후, 한 단계 낮은 용량으로 투여 재개할 수 있다.</li> </ul>

\*등급은 NCI-CTCAE ver. 4.0에 따른다.

### [사용상의 주의사항]

#### 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약의 주성분 및 구성성분에 과민증이 있는 환자
- 2) 이 약은 유통을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

#### 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 동반 감염이 있는 환자(골수억제 등으로 감염이 악화될 수 있음)
- 2) 골수 기능 저하 환자(혈구감소증이 악화될 수 있음)

- 3) B형 간염 보균자 또는 감염 병력이 있는 환자(HBsAg-음성 및 anti-HBc- 또는 anti-HBs-양성간염 바이러스가 재활성화될 수 있음)
- 4) 간장애 환자(투여 경험이 제한적임)
- 5) 신장애 환자(투여 경험이 제한적임)

### 3. 이상반응

#### 1) 임상적으로 유의한 약물이상반응(4. 일반적 주의 참조)

- ① 출혈/발생률은 알려지지 않음)
- ② 감염: 폐렴(5.9%, 폐포자충 폐렴 포함), 아스페르길루스 감염(5.9%) 등
- ③ 중증 피부 장애: 다형성 홍반(발생률 알려지지 않음) 및 독성 피부 발진 (발생률 알려지지 않음) 등의 중증 피부 장애가 발생할 수 있다.
- ④ 골수 억제: 발열성 호중구감소증(발생률 알려지지 않음), 호중구감소증(23.5%), 백혈구감소증(17.6%), 림프구감소증(11.8%), 혈소판감소증(5.9%) 및 빈혈(5.9%) 등
- ⑤ 과민반응: 아나필락시스 등의 과민반응(발생률 알려지지 않음)이 발생할 수 있다.
- ⑥ 간질성 폐질환: 간질성 폐렴(발생률 알려지지 않음) 및 폐렴(발생률 알려지지 않음) 등의 간질성 폐질환이 발생할 수 있다.
- ⑦ 간기능 장애: AST(5.9%), ALT(5.9%),  $\gamma$ -GTP(발생률 알려지지 않음), ALP(발생률 알려지지 않음), 빌리루빈(발생률 알려지지 않음) 증가와 관련된 간기능 장애가 발생할 수 있다.

#### 2) 그 외 약물이상반응

기관계 분류	빈도수		
	≥10%	<10%	알려지지 않음
혈액 및 림프계 장애			면역성 혈소판 감소성 자색반, 골수 부종, 림프구 침윤
심장장애			이상성 심전도 T파
귀 및 미로 장애			현훈
눈 장애			눈 분비물, 눈 출혈, 눈 자극, 눈 충혈, 눈 가려움, 결막 출혈
위장관 장애	오심, 구토, 변비	설사	복통, 심이지장염, 위염, 위식도 역류 질환, 말로리-바이스 증후군 (Mallory-Weiss 증후군), 입 궤양 형성, 구내염, 상복부의 불편감, 복부 팽만, 설대
전신 장애			무력증, 오한, 안면 부종, 부종(말초 포함), 피로, 권태, 발열, 갈증
감염 및 기생충 감염			기관지염, 결막염, 방광염, 모낭염, 진균 감염, 인플루엔자, 후두염, 인두염, 비염, 부비동염, 오토 감염, 패혈증, 칸디다증, 복부 농양, 호흡기 감염, 헤르페스
대사 및 영양 장애	고칼륨혈증, 고중성지방혈증	리파아제 증가, 지나트륨혈증, 식욕감소, 아밀라아제 증가	HDL 감소, 저칼륨혈증, 저인산혈증, 이상지질혈증
근골격 및 결합조직 장애			골절, 관절통, 관절염, 관절 경직, 근육 연축, 근육 쇠약, 근육 통증, 건 통증, 근 골격 통증
신경계 장애			기억상실증, 무반사, 이상감각, 미각이상, 신근 발바닥 반응(extensor plantar response), 감각과민, 기면, 말초 신경병증, 지각이상, 발작, 감각 소실, 실신, 진전, 균형 장애, 하지 불안 증후군, 불면, 어지러움, 두통, 섬망
신장 및 요로 장애		혈뇨, 단백뇨	혈중 크레아티닌 증가
호흡기, 흉곽 및 종격 장애			기침, 호흡곤란, 비출혈, 호흡기 염증, 기관지 과민반응, 딸꾹질
피부 및 피하 조직 장애	발진(35.3%), 반점구진성 발진	자반증, 악물 발진	피부염, 두드러기, 피부 건조, 모발색 변화, 반점, 점상출혈, 광민감성, 건선, 전신 발진, 피부 장애(말살 및 박탈 등), 얼굴 충창, 홍반, 소양증
혈관 장애			혈중, 기립성 저혈압
기타			타박상, CRP 증가, INR 증가, 체중 증가, 전립선염

### 4. 일반적 주의

#### 1) 출혈

이 약 투여시 출혈이 발생할 수 있다. 이 약을 단독요법으로 투여받은 B세포성 원발성 중추신경계 림프종 환자에서 두개 내 출혈, 혈뇨 등 출혈 사례가 보고된 바 있다. 시험관내 혈소판 기능연구에서, 티라브루티닙은 임상용량에서 ADP 유도 및 콜라겐 유도 혈소판 응집을 억제하였다. 수술적 중재가 과다 출혈을 야기할 수 있기 때문에 수술이나 침습적 절차를 받는 환자에서 이 약의 투

여 중단을 고려한다.  
또한, 항응고제, 항혈소판제와 병용투여시 출혈 위험이 높아질 수 있으므로, 이 약과의 병용투여시에는 위험성 및 유익성을 고려하고 출혈에 대한 징후 및 증상에 대한 추가 모니터링을 고려한다(상호작용 항 참조).

## 2) 감염

이 약 투여시 골수 억제로 인하여 기회 감염을 포함한 감염이 발생하거나 악화될 수 있으며, B형 간염 바이러스 또는 대상포진이 재활성화될 수 있다. 환자는 이 약 투여 전 간염 바이러스 등 감염 여부를 확인하고, 이 약 투여 전에 적절한 조치를 취해야 한다. 이 약 투여 중 감염의 발생, 악화 또는 바이러스 재활성화에 대해 주의 깊게 모니터링하여야 한다.

## 3) 골수억제

이 약 투여시 골수억제가 발생할 수 있다. 이 약 투여 중 정기적인 혈액 검사를 통해 골수억제 여부를 주의 깊게 모니터링하여야 한다.

## 4) 간질성 폐질환

이 약을 단독요법으로 투여받은 B세포성 원발성 중추신경계 림프종 환자에서 간질성 폐질환으로 인한 사망이 1례 보고되었다. 이 약 투여시 간질성 폐질환이 발생할 수 있으므로, 환자는 주의 깊게 모니터링 한다. 이 약 투여 중 흉부 엑스레이, 흉부 CT 등의 평가를 실시하고, 호흡곤란, 기침 및 발열 등의 임상 증상을 확인한다. 간질성 폐질환이 의심되는 경우에는 이 약을 중단하고, 부신피질 호르몬 투여 등 적절한 치료 조치를 취해야 한다.

## 5) 간기능 장애

이 약 투여시 간기능 장애가 발생할 수 있으므로, 이 약 투여 중 정기 간기능 검사를 통해 환자를 주의 깊게 모니터링하여야 한다.

## 6) 제 2 원발성 암

다른 BTK 저해제 투여시 피부암 및 비피부암을 포함하는 2차 원발성 암의 발생이 보고된 바 있다. 이 약 투여 중 환자를 주의 깊게 모니터링하고, 필요시 햇빛에 노출되지 않도록 한다.

## 7) 심방세동/조동

이 약 투여시 심방조동이 보고되었고, 다른 BTK 저해제 투여시 심방세동, 심방조동 및 심실성 부정맥이 보고된 바 있다. 이 약 투여 중 환자를 주의 깊게 모니터링하여야 한다.

## 5. 상호작용

이 약은 주로 CYP3A4에 의해 대사된다.

### 1) 이 약의 혈중 농도를 증가시킬 수 있는 물질

중등도 이상의 CYP3A 억제제(이트라코나졸, 클라트리모마이신, 보리코나졸 등)와의 병용투여는 이 약의 노출을 높여 이상반응을 증가시킬 수 있다. CYP3A 억제제와 병용하는 경우 환자 상태를 주의 깊게 관찰하여, 이상반응 발생 여부를 모니터링 한다.

① 이트라코나졸: 식후에 건강한 일본인 성인에게(N=12) 강한 CYP3A 억제제(이트라코나졸 200 mg을 5일간 1일 1회 투여)를 이 약 20 mg과 병용 투여하였을 때, 이 약의 Cmax 및 AUCinf의 단독 투여 대비 기하 평균비는 각각 1.24 및 1.49이었다.

② 에리트로마이신, 클라트리모마이신, 딜티아젬: 임상약리시험이 수행되지는 않았으나, 생리적 기반 약동학 모델 시뮬레이션에서 CYP3A 억제 효과를 가진 에리트로마이신, 클라트리모마이신 또는 딜티아젬과 이 약 480 mg을 병용 또는 단독 투여하였을 때, 이 약의 AUC의 단독 투여 대비 기하 평균비는 에리트로마이신, 클라트리모마이신 및 딜티아젬에 대해 각각 1.51, 1.58 및 1.48이었다.

### 2) 이 약의 혈중 농도를 감소시킬 수 있는 물질

중등도 이상의 CYP3A 유도제(리피핀, 카르바마제핀, 페니토인 등)와의 병용 투여는 이 약의 노출을 낮추어 유효성을 감소시킬 수 있다. CYP3A 유도제와 이 약을 병용투여하는 것은 바람직하지 않으며, 병용약물을 CYP3A 유도 효과가 없는 다른 약물로 교체한다.

① 리피핀: 공복시 건강한 성인에게(N=15) 리피핀(CYP3A 유도제) 600mg을 7일간 1일 1회 반복 투여하고 이 약 100 mg을 투여하거나 이 약을 단독 투여하였을 때, 이 약의 Cmax 및 AUCinf의 단독 투여 대비 기하 평균비는 각각 0.30 및 0.29이었다. 리피핀은 OATP 1B1/B3 저해제이기도 하며, 리피핀과 이 약을 단회 병용 투여하였을 때는 이 약의 Cmax 및 AUC의 단독 투여 대비 기하 평균비가 1.30 및 1.11로 유의한 약동학적 차이는 관찰되지 않았다.

② 카르바마제핀, 에피비렌트: 임상약리시험이 수행되지는 않았으나, 생리적 기반 약동학 모델 시뮬레이션에서 CYP3A 유도 효과를 가진 카르바마제핀 또는 에피비렌트와 이 약 480 mg을 병용 또는 단독 투여하였을 때, 이 약의 AUC 기하 평균비는 카르바마제핀 및 에피비렌트에 대해 각각 0.48 및 0.46이었다.

### 3) 기타 약물상호작용

- 이 약의 투여시 출혈 위험을 증가시킬 수 있으므로, 항응고제 또는 항혈소판제와 병용투여 시에는 위험성 및 유익성을 고려하고 출혈에 대한 징후 및 증상에 대한 추가 모니터링을 고려한다.
- 위산분비 억제제: 공복시 건강한 성인에게(N=12) 위산분비 억제제(오메프라졸 20 mg을 5일간 1일 1회 투여)와 이 약 100 mg을 병용 투여시 이 약의 Cmax 및 AUCinf의 단독 투여 대비 기하 평균비는 각각 0.92 및 1.05로 유의한 약동학적 차이는 관찰되지 않았다.
- 미다졸람: 건강한 일본인 성인에게(N=12) 이 약 320 mg 반복 투여 후 2 mg 미다졸람(CYP3A4 기질)을 투여하거나 미다졸람을 단독 투여하였을 때, 미다졸람의 Cmax 및 AUCinf의 단독 투여 대비 기하 평균비는 각각 0.74 및 0.79였다.
- 이 약은 P-당단백(P-gp)의 기질로 시험관내 시험에서 P-gp, OATP1B1 및 MATE 1을 억제하였다.

## 6. 임부, 수유부, 가임 여성 및 남성

### 1) 가임 여성 및 남성

가임 여성은 이 약 투여 중 및 투여 후 30일 동안 적절한 피임법을 사용하여 하며, 가임 남성은 치료 후 90일 동안 적절한 피임법을 사용하여 한다.

### 2) 임신

임신부 또는 임신 가능성이 있는 여성의 경우에는, 예상되는 유익성이 관련될 수 있는 위험을 상회하는 경우에만 이 약을 사용해야 한다. 랫드를 이용한 동물 시험에서 난산 및 모체의 사망이 임상 노출의 10배 용량에서 관찰되었으며, 태아 사망률 증가와 기형 발생(홍골 및 갈비 연골 이상)이 임상 노출의 13배 용량에서 관찰되었다. 도가를 이용한 동물 시험에서도 임상 노출의 7.8배 용량에서 태아 사망률 증가가 관찰되었다.

### 3) 수유부

이 약 또는 대사산물이 모유를 통해 배출되는지 여부는 확인되지 않았다. 랫드를 이용한 동물시험에서 이 약이 랫드의 모유에서 확인되었다. 수유영아에게서 심각한 이상반응의 가능성이 있으므로, 이 약의 치료기간 동안에는 수유를 중단한다.

## 7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성 및 유효성은 확인되지 않았다.

## 8. 적응상의 주의

PTP(press-through package)로 교부되는 약물의 경우, 환자에게 사용 전에 패키지에서 약물을 꺼내도록 지도한다. PTP 시트를 삼키는 경우, 이 시트의 날카롭고 단단한 가장자리가 식도 점막을 통해 천공을 야기하여 종격동염 등의 중대한 합병증을 야기할 수 있다고 보고되었다.

## 9. 보관 및 취급 상의 주의사항

알루미늄 파우치를 개봉한 후 습기를 피해 보관한다.

## 10. 기타 주의사항

랫드와 원숭이에서 각각 이 약의 임상 노출량의 5.9배 및 1.3 배에 해당하는 용량에서 중추신경계 영향(비정상적인 운동 기능 등)이 관찰되었다.

## 11. 전문가를 위한 정보

### 1) 약리작용

티라브루티닙은 BTK(Bruton tyrosine kinase)의 선택적 저해제이다. 티라브루티닙은 BTK 활성 부위의 시스테인 잔기와 공유 결합을 형성하여 BTK의 활성을 비가역적으로 억제한다.

### 2) 약동학적 정보

#### ① 약동학 평가

제발성 또는 불응성의 B 세포성 원발성 중추신경계 림프종 일본인 환자에게 이 약 480 mg을 공복시 1일 1회 경구투여하였을 때, Cycle 1 D1에서 AUC24hr 및 Cmax는 9,830 ng·hr/mL 및 1,760 ng/mL, Tmax는 2.49 hr였고 Cycle 1 D28에서 AUC24hr 및 Cmax는 13,400 ng·hr/mL 및 2,690 ng/mL, Tmax는 2.87 hr 이었다.

#### ② 음식물의 영향

건강한 성인(일본인 12명)에게 이 약 320 mg을 식후(표준식) 또는 공복 투여시, 이 약의 Cmax 및 AUCinf의 기하 평균비(식후/공복)는 각각 1.74 및 1.29였다.

#### ③ 분포

이 약의 인장 혈청 단백질 결합율은 92%였으며, 혈액/혈장 농도비는 0.71~0.83이었다(시험관내 시험)

#### ④ 대사

이 약의 일차 대사 효소는 CYP3A4였다(시험관내 시험). 공복시 건강한 성인(8명)에게 방사선 표지된 티라브루티닙 75 mg을 단회 투여 하였을 때, 투여 후 24시간까지 주로 혈장에서 검출된 물질은 M3(수산화물의 설페이트 용합체), M2(수산화물의 글루쿠로노이드 용합체), 미변화체 순으로 나타났다.(각각 총 혈장 방사능의 33.1%, 28.6% 및 17.3%)

#### ⑤ 배설

공복시 건강한 성인(8명)에게 방사선 표지된 티라브루티닙 75 mg을 단회 투여 하였을 때, 투여 후 360 시간까지 투여한 방사능의 52.2% 및 42.1%가 각각 변 및 노로 배설되었다.

### 3) 임상성 정보

제발성 또는 불응성 B세포성 원발성 중추신경계 림프종(PCNSL) 환자를 대상으로 한 1/2상 임상시험에서 총 44명의 환자가 이 약을 투여받았다. 2상 투여용량은 480 mg이었으나 첫 번째 환자에게 간질성 폐렴(명이), 이후 4명 중 3명에게 중대한 다형성 흉반이 보고되어, 투여 용량을 320 mg으로 조절하였고 식이영양 평가 후 480 mg 공복투여를 추가하였다. 320 mg, 480 mg 및 480 mg(공복투여) 투여군에서 객관적 반응률(ORR)은 각각 60.0%(95% CI: 36.1, 80.9), 100.0%(95% CI: 59.0, 100.0) 및 52.9%(95% CI: 27.8, 77.0), 무진행 생존율(PFS) 기간은 각각 2.07개월(95% CI: 1.77, NA), 11.10개월(95% CI: 1.41, NA), 5.78개월(95% CI: 0.99, 5.78)이었다.

### [저장방법]

기밀용기, 실온(1~30°C)

### [포장단위]

28정 / 상자(14정/블리스터\*2 블리스터)

### [최신정보 확인방법]

최신 의약품허가 또는 신고사항은 식약처 의약품 전자민원창구 (<https://nedrug.mfds.go.kr/>)의 '의약품등 정보란' 또는 한국오노약품공업 홈페이지([www.onopharma.co.kr/](http://www.onopharma.co.kr/))에서 확인할 수 있습니다.

\*사용기한이 경과되었거나 변질 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

### [의약품 부작용 피해구제 제도 안내]

의약품 부작용 발생 시 한국약품안전관리원에 피해구제를 신청할 수 있습니다. (상담:1644-6223)

### [문의전화]

02)928-8423 (제품문의)

이 약은 어린이의 손이 닿지 않도록 보관하십시오.

개정연월 : 2021년 11월

### [제조사]

TOYO Pharmaceutical Co., Ltd., Joto Plant  
5-4, Tsurumi 2-chome, Tsurumi-ku, Osaka, 일본 (원제)

### [제조의뢰자]

Ono Pharmaceutical Co., Ltd.  
1-5, Doshomachi, 2-Chome, Chuo-ku, Osaka, 일본

### [수입판매자]

 한국오노약품공업주식회사  
서울시 강남구 테헤란로 134 포스코P&S타워 19층

®등록상표

VLXKR-aA