

올루미언트는 성인 중증 **원형 탈모** 적응증을 **FDA 최초![†] 국내 최초![†]** 로 받은 **치료제**입니다.¹



성인 중증 원형 탈모에 대한 올루미언트 3상 임상 연구가 2022년 NEJM에서 "주목할만한 문헌"으로 선정 되었습니다.²





올루미언트 적응증

(류마티스 관절염 및 아토피 피부염에 한함) 다음의 환자에서는 기존 치료제에 적절히 반응하지 않거나 내약성이 없는 경우에 한하여 이 약을 사용하여야 한다.

가. 65세 이상 환자 나. 심혈관계 고위험군 환자 다. 악성 종양 위험이 있는 환자

1. 류마티스 관절염

- 하나 이상의 항류마티스제제(DMARDs)에 적절히 반응하지 않거나 내약성이 없는 18세 이상 성인의 중등증 내지 중증 활동성 류마티스 관절염의 치료
- 이 약은 단독투여 또는 메토트렉세이트나 다른 비생물학적 항류마티스제제(DMARDs)와 병용투여 할 수 있다. 생물학적 항류마티스제제(DMARDs) 또는 다른 아누스키나제(JAK) 억제제와는 병용투여하지 않는다.

2. 아토피 피부염

• 전신 요법 대상 18세 이상 성인 환자에서의 중등증 내지 중증 아토피 피부염의 치료

3. 원형 탈모증

• 18세 이상 성인 환자에서 중증 원형 탈모증의 치료

[†]식품의약품안전처 허가일 기준[2nd Mar, 2023] [‡]FDA Approval date 기준[06/13/2022]

Ref. 1. 올루미언트 식약처 하가사항(식약처 의약품안전나라 의약품통합정보시스템 (http://nedrug.mfds.go.kr)) [Revised on 2nd Mar, 2023] 2. NEJM. Notable Articles of 2022. The New England Journal of Medicine. Updated Dec 2022. https://www.nejmgroup.org.





한국릴리는 성인 중증 원형 탈모 환자분들의 치료비 부담을 경감하기 위해 약제비 일부를 지원하는 "올루미언트" 올굿 (ALL GOOD) 프로그램을 운영합니다.

	1정	4주(28정)
올루미언트® 4mg	20,636원	577,808원
올루미언트® 2mg	 13,758원	385,224원

으로 루마인트 프로그램 프로그램 적용시
433.356원/4주
288,918원/4주

- ※ 상기 올루미언트 약가는 2023년 2월기준 약가입니다. 약가는 변동 가능성이 있으며, 최신 약가 확인을 위하여 식약처 허가정보 및 건강보험심사 평가원의 약가 기준을 참고하여 주십시오
- 울굿프로그램은 성인(18세 이상) 중증 원형 탈모 환자로 2023년 3월 2일 이후 올루미언트®를 전액 본인부담으로 허가사항 내에서 처방받은 환자를 대상으로 합니다.
- 올루미언트® 약제비 100%를 전액 본인 부담으로 16주 처방 시 마다 4주분의 약제비를 환급해드립니다.(25% 환급)
- 휴약 기간이 총 24주 미만인 경우에만 연속 투여로 인정됨.

제품명	요한 사람들이 되었다. 	
효능·효과	(류마티스 관절염 및 아토피 피부염에 환활)다음의 환자에서는 기존 치료제에 적절히 반응하지 않거나 내약성이 없는 경우에 한하여 이 악을 사용하여야한다. 가. 65세 이상 환자 나. 심혈관계 고위험군 환자 다. 악성 종양 위험이 있는 환자	
	1. 류마티스 관절염 하나 이상의 항류마티스 제제 (DMARDs)에 적절히 반응하지 않거나 내약성이 없는 18세 이상 성인의 중등 내지 중증 활동성 류마티스 관절염의 치료 이 약은 단독투여 또는 메토트렉세이트나 다른 비생물학적 항류마티스제 제 (DMARDs)와 병용투여 할 수 있다. 생물학적 항류마티스제제 (DMARDs) 또는 다른 야누스키나제(JAK) 억제제와는 병용투여하지 않는다. 2. 아토피 피부염 전신 요법 대상 18세 이상 성인 환자에서의 중등증 내지 중증 아토피 피부염의 치료 3. 원형 탈모증 18세 이상성인 환자에서 중증 원형 탈모증의 치료	
성분/함량	올루미언트4mg : 이약1정중Baricitinib 4mg, 올루미언트2mg : 이약1정중Baricitinib 2mg	
원형탈모증 용법용량	이 약의 권장 용량은 1일 1회 4mg이다. 만75세 이상의 환자 및 만성 또는 재발성 감염의 병력이 있는 환자 및 신장애환자(크레이타는 청소율 30-60ml/min), 유기음이온 수송체 3(OAT3) 저해제 병용투여 환자 등에게는 1일 1회 2mg 용량이 적절할 수 있도 또한, 1일 1회 4mg으로 질병 활성도가 지속으로 조절되고 용량 점감(dose tapering)이 적합한 환자에 대해 1일 1회 2mg 용량이 고려될 수 있다. 안정적 반응에 도달하면, 재발을 피하기 위해 적어도 수개월간 치료를 계속하는 것이 권장된다. 개별적으로 환료의 유익성 위해성이 정기적 주기로 재평가되어야 한다. 36주 치료 후 치료적 유익성에 대한 증거를 나타내지 못하는 환자에 대해서는 치료 중단이 고려되어야 한다.	
사용상의주의사항	절대 림프구 수 (absolute lymphocyte count, ALC)가 500 cells/mm³미만, 절대 호중구 수 (absolute neutrophil count, ANC)가 1000 cells/mm³미만인 환자, 또는 해모글로빈 수치가 8 g/dL미만인 환자에 대해서는 투여를 시작하지 않는다. 중대한 2억에에 대해적으로 또는 구시 가여운 표하하 환제 2억에 이는 한자, 환도서 전해이 이는 한자, 주주 시자배한자(고레이타니 처시요	

** Continued follow-up and further research, including long-term population-based studies, are on-going to fully understand the risk of outcomes, including malignancies, MACI and VFF, and the comparative real-world risk of hardcitinib and the rapies in RAlincluding TNF). The JAK inhibitor class is being evaluated under the Article-20 referral process.

30ml/min 미만), 임부 또는 임신가능성이 있는 여성 및 수유부는 이약을 투여하지 말아야 한다.

Ref. 1. 올루미언트 식약처 허가사항(식약처 의약품안전니라 의약품통합정보시스템 (http://nedrug.mfds.go.kr)) [Revised on 2nd Mar, 2023] 2. Brett King, et al. N Engl J Mer . 2022 May 5;386(18):1687-1699.





Olumiant 2mg 제푸전보화이하기



Olumiant 4mg 제표저브 하이하다

※ Olumiant의 자세한 허가 정보는 제품설명서 또는 식약처 의약품통합정보시스템 (https://nedrug.mfds.go.kr/) 에서 확인하여 주십시오.

PP-BA-KR-0718