



New Combination based on Clinical Experience¹⁻⁵

Improved Glycemic Control^{4,5}

Convenient with Relatively Small-sized Tablet^{1,6,7}

Economically Affordable^{1,8}



✓ 제미글립틴과 다파글리플로진의 유일한 복합제인 New Combination 제미다파[®]정으로 2형 당뇨병 환자를 NICE하게 관리하세요!¹



WHY “제미+다파?”

제미글립틴과 다파글리플로진은 국내에서 많은 임상 경험[†]이 축적된 약제입니다.¹⁻³

• 10,000명 이상⁵의 환자 대상 임상근거 보유,
약 40건^{5,6}의 RCT 허가 임상 및 RWD 연구 진행²

• 화학구조 기반의 우수한
DPP-4 억제효과^{9,10}
강력한 혈당 강하 효과

• 양호한 복용 편의성^{1,6,7}
1일 1회 1정 & 상대적으로 작은 정제크기¹



• 국내 No.1 사용 SGLT-2i³

As of Korea UBIST sales data
(2022.01~2022.12)

• SGLT-2i 중 국내 유일한
2형 당뇨병, HFrEF, 만성콩팥병
적응증 보유^{†1}(23.05.09 기준)

• 국내외 당뇨병 가이드라인에서
권고되는 SGLT-2i^{11,12}

주요 질환 (ASCVD, 만성 심부전, 만성 신부전)을
동반한 2형 당뇨병 환자에게 우선 권고

*제미다파[®]은 2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해
식사요법 및 운동요법 보조제로 투여하는 목적으로 식약처 허가 받았습니다.

¹제미글로[®]: 12'06 MFDS 허가, 12'12 국내 출시 및 급여 적용; 포시가[®]장: 13'11 MFDS 허가, 14'09 국내 출시 및 급여 적용

[†]만성심부전: 좌심실 수축기능이 저하된 만성 심부전(NYHA class II-IV) 환자

³Number of patients treated with gemigliptin from 2,000 patients from major RCTs + 4,896 patients of OPTIMUS Study(RWD of CV Outcome) + 49,607 patients of NHIS data analysis.

[†]Clinical studies registered on ClinicalTrials.gov: *Sponsor/Collaborators: LG Chem, *Status: *except *Suspended, Terminated, Withdrawn (As of 2023.05).

ASCVD, atherosclerotic cardiovascular disease; HFrEF, heart failure with reduced ejection fraction; RCT, randomized control trial; RWD, real-world data; SGLT-2i, sodium-glucose cotransporter-2 inhibitor.



제미다파[®]정은 제미글립틴 50 mg과 다파글리플로진 10 mg의 복합제로
하루 한 알 복용합니다.¹

제품명	제미다파 [®] 정 Zemidapa [®] Tab.	
제품사진		
보험약가	940원 / 1T (2023.05.01. 기준)	
성분/용량	Gemigliptin(제미글립틴) 50 mg / Dapagliflozin(다파글리플로진) 10 mg	

※ 제품 사진은 실제 정제 크기와 동일합니다.

MFDS, Ministry of Food and Drug Safety.

References 1. MFDS, Pharmaceutical Integrated Intelligence system (<https://nedrug.mfds.go.kr>), 2. Data on file, LG Chem, 3. SGLT-2i 단일제 성분별 원위처방에 기준, UBIST sales data (As of 2022.01~2022.12), 4. Data on file, Clinical Phase III trial in Korea (Pivotal Study), LG-DPCL019 (2022), LG Chem, 5. Lee BW et al., (2022), Efficacy of Gemigliptin Add-on to Dapagliflozin and Metformin in Type 2 Diabetes Patients: A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study (SOLUTION II) [Unpublished manuscript], 6. US FDA Guidance for Industry: Size, Shape, and Other Physical Attributes of Generic Tablets and Capsules, Oct 2022, 7. Guillausseau PJ et al., Diabetes Metab. 2003;29(1):79-81, 8. 보건복지부 고시 제2023-82호, (시행일: 2023.05.01) 9. Kim SH et al., Eur J Pharmacol. 2016;788:54-64, 10. Kim SH et al., Diabetes Metab J. 2016;40(5):339-353, 11. American Diabetes Association, Diabetes Care 2023;46(Suppl.1):S140-S157, 12. Korean Diabetes Associations, 2021 Clinical Practice Guidelines for Diabetes (7th).

제미다파[®] (제미글립틴/다파글리플로진) 50/10 mg (제품 출시일: 2023.04.08 / 제품의 Product Information 전문은 우측 QR 코드 참고할 수 있음)

[효능·효과] 이 약은 제미글립틴과 다파글리플로진의 병용투여가 적합한 제2형 당뇨병 환자의 혈당조절을 향상시키기 위해 식사요법 및 운동요법 보조제로 투여, [용법·용량] 이 약은 제미글립틴 50 mg과 다파글리플로진 10 mg을 투여하는 환자에게 식사와 관계없이 1일 1회 1정을 투여, 추정 사구체 여과율(eGFR)이 45 mL/min/1.73m² 미만인 경우에는 이 약의 투여는 권장되지 않음, 중증 간장애 환자 대상으로 이 약의 안전성과 유효성은 연구된 바 없음, [사용상 주의사항] 이 약의 주성분인 제미글립틴이나 다파글리플로진, 또는 첨가제에 대한 과민반응 병력이 있는 환자, 제1형 당뇨병 및 당뇨병성 케톤산증 환자, 갈락토스 불내성, Lapp 유당 분해효소 결핍증 또는 포도당-갈락토스 흡수장애 환자, 투석중인 환자(투석액에 금기), [이상반응] 메트포르민과 다파글리플로진에 제미글립틴을 24주간 추가 병용 투여한 임상 시험에서 1% 이상의 환자에서 보고된 이상반응은 리파아제 증가, 만성위염, 아지러움, 오로감염, 기침, 당뇨병성 신장병증, 위염, 치은염, 대장염, 두드러기, 소화불량임, 24주 이후 52주까지 연장하여 진행한 기간 (후반 28주)동안 새롭게 확인된 이상반응 (인공관개 평가와 관계 없이 보고된 이상반응)은 고혈당증과 두통임 (제품 허가일 2022.06.21).

[제조 및 판매업] ㈜LG화학



※자세한 정보는 최신의 제품설명서 전문을 참고하시기 바라며, 홈페이지(www.lgchem.com)에서도 확인하실 수 있습니다.
[07795] 서울시 강서구 마곡중앙10로 70, LG사이언스파크 E14 | 고객센터전화 080-023-5757 | www.lgchem.com

