日本標準商品分類番号 8 7 2 1 8 9

錠10mg

22400AMX00508

2012年6月

2012年6月

貯 法:気密容器、室温保存

開封後は湿気を避けて保存すること

使用期限:外箱、ラベルに表示

規制区分:処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋に

より使用すること)

HMG-CoA還元酵素阻害剤

日本薬局方 アトルバスタチンカルシウム錠

アトルバスタチン錠5mg「ZE」 アトルバスタチン錠10mg「ZE」

ATORVASTATIN TABLETS 5mg 'ZE, TABLETS 10mg 'ZE,

【用法・用量】

・高コレステロール血症

通常、成人にはアトルバスタチンとして10mgを1日1回経口投与する。

錠5mg

22400AMX00507

なお、年齢、症状により適宜増減するが、重症の場合は1日 20mgまで増量できる。

・家族性高コレステロール血症

承認番号

薬価収載

販売開始

通常、成人にはアトルバスタチンとして10mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、重症の場合は1日 40mgまで増量できる。

【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
 - (1) 肝障害又はその既往歴のある患者、アルコール中毒の患者 [本剤は主に肝臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるおそれがある。また、アルコール中毒の患者は、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]
- (2) 腎障害又はその既往歴のある患者[横紋筋融解症の報告例 の多くが腎機能障害を有する患者であり、また、横紋筋 融解症に伴って急激な腎機能の悪化が認められている。]
- (3) フィブラート系薬剤(ベザフィブラート等)、免疫抑制剤 (シクロスポリン等)、ニコチン酸製剤(ニセリトロール 等)、アゾール系抗真菌薬(イトラコナゾール等)、エリス ロマイシンを投与中の患者[一般にHMG-CoA還元酵素阻 害剤との相互作用により横紋筋融解症があらわれやすい (「相互作用|の項参照)。]
- (4) 糖尿病の患者[糖尿病を悪化させることがある。]
- (5) 甲状腺機能低下症の患者、遺伝性の筋疾患(筋ジストロフィー等)又はその家族歴のある患者、薬剤性の筋障害の 既往歴のある患者[横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]
- (6) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) あらかじめ高コレステロール血症治療の基本である食事療法を行い、さらに運動療法や高血圧、喫煙等の虚血性 心疾患のリスクファクターの軽減等も十分考慮すること。
- (2) 投与中は血中脂質値を定期的に検査し、治療に対する反応が認められない場合には投与を中止すること。
- ※ (3) 腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者に、 本剤とフィブラート系薬剤を併用する場合には、治療上 やむを得ないと判断される場合にのみ併用すること。急 激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすい。 やむを得ず併用する場合には、定期的に腎機能検査等を 実施し、自覚症状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK(CPK)上 昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇並びに血清クレアチニン上昇等の腎機能の悪化を認めた場合は直ちに投与を 中止すること。
 - (4) 近位筋脱力、CK(CPK)高値、炎症を伴わない筋線維の壊死、抗HMG-CoA還元酵素(HMGCR)抗体陽性等を特徴とする免疫介在性壊死性ミオパチーがあらわれ、投与中止後も持続する例が報告されているので、患者の状態を十分に観察すること。なお、免疫抑制剤投与により改善がみられたとの報告例がある(「重大な副作用」の項参照)。

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 肝代謝能が低下していると考えられる以下のような患者 急性肝炎、慢性肝炎の急性増悪、肝硬変、肝癌、黄疸[肝 硬変患者において、アトルバスタチンの血漿中HMG-CoA 還元酵素阻害活性体濃度が健康成人に比べて上昇した (AUCで4.4~9.8倍)他社の臨床試験成績がある。したがっ て、これらの患者では本剤の血漿中濃度が上昇し、副作用 の発現頻度が増加するおそれがある。また、本剤は主に肝 臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるお それがある。]
- 3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦(「妊婦、 産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- ※※ 4. グレカプレビル・ピブレンタスビルを投与中の患者(「相互 作用」の項参照)

【組成・性状】

販売名	成分·分量 (1錠中)	剤形	色調	外形・サイズ(識別コード)
1 ' '	アトルバスタ チンカルシウ ム水和物 5.42mg		ごくう すい紅 色	ZE 5 5
	(アトルバス タチンとして 5mg)			直径: 5.6mm 厚み: 3.1mm 重量: 72mg (ZE56、5)
1 ' '	アトルバスタ チンカルシウ ム水和物 10.84mg		白色	ZE 10 ==
	(アトルバス タチンとして 10mg)			直径: 6.1mm 厚み: 3.1mm 重量: 88mg (ZE57、10)

添加物として、アトルバスタチン錠5mg「ZE」は結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、タルク、三二酸化鉄及びその他1成分を、アトルバスタチン錠10mg「ZE」は結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、タルク及びその他1成分を含有する。

【効能・効果】

高コレステロール血症

家族性高コレステロール血症

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

- 適用の前に十分な検査を実施し、高コレステロール血症、 家族性高コレステロール血症であることを確認した上で 本剤の適用を考慮すること。
- 2. 家族性高コレステロール血症ホモ接合体については、LDL-アフェレーシス等の非薬物療法の補助として、あるいはそれらの治療法が実施不能な場合に本剤の適用を考慮すること。

(5) 劇症肝炎等の肝炎があらわれることがあるので、悪心・嘔吐、倦怠感等の症状があらわれた場合には本剤を中止し、医師等に連絡するよう患者に指導すること。投与中は投与開始又は増量時より12週までの間に1回以上、それ以降は定期的(半年に1回等)に肝機能検査を行うこと。

※※3. 相互作用

本剤は、主として肝の薬物代謝酵素CYP3A4により代謝される。 また、P-糖蛋白質(P-gp)、乳癌耐性蛋白(BCRP)、有機ア ニオントランスポーター(OATP)1B1/1B3の基質である。

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
	グレカプレビル・ピブ・レンタスビル (400mg) との併用により、アルバスタチルバスタチルバスタチルが 8.28倍、Cmaxが 22.0倍に上昇したとの報告がある。中濃変が上昇してよる。	スビル <u>のOATP1B1</u> 及び BCRP阻害に基づく作 用によるものと考えら	

(2) 併用注意(併用に注意すること)

	(2) 併用注意(併用に注意すること)						
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
**	フィブラート 系薬剤 ベザフィブ ラート等	筋肉痛、脱力感、CK (CPK)上昇、血中及び 尿中ミオグロビン上昇 を特徴とし、急激な腎 機能悪化を伴う横紋筋 融解症があらわれやす いとの報告がある。	機序:フィブラート系 薬剤とHMG-CoA還元 酵素阻害剤との副作用 誘発性の相加作用が示 唆されている。 危険因子:腎機能に関 する臨床検査値に異常 が認められる患者				
	ニコチン酸製 剤 ニセリトロー ル等		機序:ニコチン酸製剤 とHMG-CoA 還元酵素 阻害剤との副作用誘発 性の相加作用が示唆さ れている。 危険因子:腎機能障害				
	免疫抑制剤シクロスポリン等	1) 筋肉痛、脱力感、 CK(CPK)上昇、血中之 び尿中ミオグし、 昇を特徴として伴う りを特徴として は りを があるが は を があるが り が が が が が が が が が が が が が が が が が が	機序:1)シクロスポリシクロス場所とHMG-CoA 選作用 発性の相が かられる 関係 のの作り がある を かられる である は かられる である は がった かられる できない かられる できない かられる できない かられる できない からない からない からない からない からない からない からない から				
	アゾール系抗 真菌薬 イトラコナ ゾール等 エリスロマイ シン	筋肉痛、脱力感、CK (CPK)上昇、血中及び 尿中ミオグロビン上昇 を特徴とし、急激紋筋 機能悪化を伴う横紋筋 融解症があらわれやす いとの報告がある。	機序:アゾール系抗真 菌薬又はエリスロマイ シンのCYP3Aに対する 阻害作用が考えられて いる。 危険因子:腎機能障害				
	クラリスロマ イシン	本剤の血漿中薬物濃度 の有意な上昇(Cmax: +55.9%、AUCo-Tlast: +81.8%)がみられた。	機序:クラリスロマイ シン <u>のCYP3A4に対す る阻害作用が考えられ</u> ている。				
	フィナビル等	ロピナビル・リトナビル との併用により本剤の AUCが5.88倍、メシル酸 ネルフィナビルとの併 用により本剤のAUCが 約1.7倍に上昇すると の報告がある。	機序:これらの薬剤に よるCYP3A4の阻害が 考えられている。				
	グラゾプレビ ル	グラゾプレビル <u>(200mg)</u> との併用により本剤の 血漿中薬物濃度が上昇 した(Cmax: 5.66倍、 AUCo∞: 3.00倍) との 報告がある。	機序:グラゾプレビル による腸管のCYP3A及 びBCRPの阻害が考え られている。				

*	レテルモビル	レテルモビルとの併 用により本剤の血漿 中薬物濃度が上昇し た(Cmax: 2.17 倍、 AUC₀-∞: 3.29倍) との 報告がある。	機序: レテルモビルによる CYP3A、OATP1B1/ 1B3 及びBCRPの阻害 が考えられている。
	グレープフルー ツジュース	グレープフルーツジュース1.2L/日との併用により、本剤のAUCo-zahが約2.5倍に上昇したとの報告がある。	機序:グレープフルーツ ジュースによるCYP3A4 の阻害が考えられてい る。
	エファビレン ツ	本剤の血漿中薬物濃 度が低下した(Cmax: -12%、AUC _{0-24h} :-43%) との報告がある。	機序:エファビレンツ によるCYP3A4の誘導 が考えられている。
	リファンピシ ン	リファンピシン投与17 時間後に本剤を投与し たところ本剤の血漿中 薬物濃度が低下した (Cmax:-40%、AUC: -80%)との報告がある。	機序:リファンピシン によるCYP3A4の誘導 が考えられている。
	ベキサロテン	ベキサロテンとの併用 により本剤のAUCが約 50%低下したとの報告 がある。	機序:ベキサロテンに よるCYP3A4の誘導が 考えられている。
	陰イオン交換 樹脂	本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したが、 LDL-コレステロールの低下率はそれぞれを単独で使用したときより大きかった。	機序: これらの薬剤に よるアトルバスタチン の吸収阻害(吸着)に基 づく血漿中薬物濃度の 低下が考えられている。
	ジゴキシン	定常状態において血漿 中ジゴキシン濃度が 上昇する(本剤10mg投 与でCmax:+9.9%、 AUCo-24h:+3.6%、CLr: 129→128mL/min、80mg 投与でCmax:+20.0%、 AUCo-24h:+14.8%、 CLr:160→149mL/min) ことが報告されている。 併用する場合は、血漿 中薬物濃度のモニター を十分に行うこと。	機序:本剤によるジゴ キシンのP-gpを介した 排出の抑制が示唆され ている。
	経口避妊薬 ノルエチン ドロン-エチ ニルエスト ラジオール	ノルエチンドロン(Cmax: +24%、AUCo-24h: +28%) 及びエチニルエストラジ オール(Cmax: +30%、 AUCo-24h: +19%)の血漿 中濃度の上昇が認めら れた。	機序:本剤によるノル エチンドロン及びエチ ニルエストラジオール の初回通過効果の減少 が考えられている。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査 を実施していない。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

- 1)横紋筋融解症、ミオパチー:筋肉痛、脱力感、CK(CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横 紋筋融解症があらわれ、急性腎障害等の重篤な腎障害 があらわれることがあるので、観察を十分に行い、こ のような症状があらわれた場合には直ちに投与を中止 すること。また、ミオパチーがあらわれることがある ので、広範な筋肉痛、筋肉圧痛や著明なCK(CPK)の上 昇があらわれた場合には投与を中止すること。
- 2) 免疫介在性壊死性ミオパチー: 免疫介在性壊死性ミオパチーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸: 定期的に検査を 行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合に は投与を中止し適切な処置を行うこと。
- 4) 過敏症: 血管神経性浮腫、アナフィラキシー反応、蕁麻疹を含む過敏症状があらわれたとの報告があるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- 5) 無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症: 無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど十分な観察を行い、異常が認められた場合には投与を中止し適切な処置を行うこと。

- 6) 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、 多形紅斑:中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、 多形紅斑等の水疱性発疹があらわれたとの報告がある ので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- 7) 高血糖、糖尿病: 高血糖、糖尿病があらわれることが あるので、口渇、頻尿、全身倦怠感等の症状の発現に 注意するとともに、定期的に検査を行うなど十分な観 察を行い、異常が認められた場合には投与を中止する など、適切な処置を行うこと。
- 8) 間質性肺炎:間質性肺炎があらわれることがあるので、 長期投与であっても、発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線 異常等が認められた場合には投与を中止し、副腎皮質 ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

頻度 種類	頻度不明			
皮膚	瘙痒感、発疹、皮疹、発赤、皮膚乾燥、皮膚亀裂、 脱毛症、光線過敏、爪の障害			
血液	貧血、白血球減少、血小板減少			
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、γ-GTP上昇、 Al-P上昇、LDH上昇、肝障害			
消化器	アミラーゼ上昇、下痢、軟便、嘔気、悪心、胸やけ、便秘、胃不快感、心窩部痛(心窩部の疼痛)、腹部膨満感、食欲不振、消化不良、嘔吐、胃炎、口内炎、腹痛、口渇、舌のしびれ、口のしびれ、膵炎、胆汁うっ滞性黄疸、舌痛、舌炎、口唇炎、咽頭不快感			
呼吸器	咳			
筋骨格系	CK(CPK)上昇、筋肉痛、背部痛、頸・肩のこり、 こわばり感、痙攣、無力症、関節痛、胸痛、筋炎、 血中ミオグロビン上昇、腱炎、腱痛			
感覚器	異常感覚、末梢神経障害、耳鳴、霧視			
精神神経系	めまい、不眠(症)、四肢しびれ(感)、眠気、勃 起障害、健忘症、抑うつ、悪夢			
内分泌	テストステロン低下、コリンエステラーゼ上昇、 TSH上昇、ACTH上昇、 アルドステロン低下、 女性化乳房			
代謝異常	グルコース上昇、HbA1c上昇、血清鉄低下、低 血糖症			
腎臓	K上昇、BUN上昇、血中クレアチニン増加、血尿			
その他	頭痛、全身倦怠(感)、浮腫(顔面・四肢等)、脳 梗塞、肺炎、帯状疱疹、動悸、味覚異常、着色尿、 熱感、頻脈、頻尿、排尿困難、発熱			

5. 高齢者への投与

高齢者では、副作用が発現した場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。[一般に高齢者では、生理機能が低下しており、本剤のCmax、AUCo∞は高齢者で増加することがある。また、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦等: 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[動物実験で出生児数の減少及び生存、発育に対する影響が認められ、胎児にも生存率低下と発育抑制が認められている。また、ラットに他のHMG-CoA還元酵素阻害剤を大量投与した場合に胎児の骨格奇形が報告されている。さらに、ヒトでは、他のHMG-CoA還元酵素阻害剤で、妊娠3カ月までの間に服用したとき、胎児に先天性奇形があらわれたとの報告がある。]
- (2) **授乳婦**:授乳婦には投与しないこと。[ラットで乳汁中への移行が報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

8. 適用上の注意

薬剤交付時: PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。[PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、さらには穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

【薬物動態】

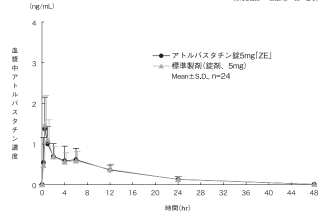
1. 生物学的同等性試験 $^{1)}$

アトルバスタチン錠5mg[ZE]あるいはアトルバスタチン錠10mg[ZE]と各標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(アトルバスタチンとして5mgあるいは10mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

アトルバスタチン錠5mg「ZE」

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} AUC_{(0\rightarrow 48)} \\ (ng\cdot hr/mL) \end{array}$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アトルバスタチン 錠5mg「ZE」	11.68 ± 4.32	1.54 ± 0.72	0.7 ± 0.5	11.2 ± 4.3
標準製剤 (錠剤、5mg)	11.67 ± 3.68	1.62 ± 0.65	0.6 ± 0.2	11.8 ± 6.0

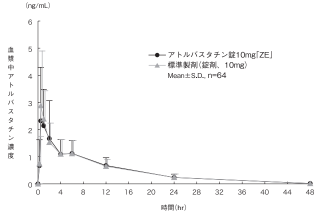
 $(Mean \pm S.D., n=24)$



アトルバスタチン錠10mg「ZE」

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _(0→48) (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アトルバスタチン 錠10mg「ZE」	22.32 ± 8.64	3.37 ± 1.91	1.4 ± 1.3	8.7 ± 2.7
標準製剤 (錠剤、10mg)	22.24 ± 8.26	3.57 ± 1.66	0.8 ± 0.5	9.0 ± 3.0

(Mean ± S.D., n=64)



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2. 溶出拳動 2)

アトルバスタチン錠5mg「ZE」及び同錠10mg「ZE」は、日本薬局方医薬品各条に定められたアトルバスタチンカルシウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】3)

コレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。

【有効成分に関する理化学的知見】

-般名:アトルバスタチンカルシウム水和物(Atorvastatin

Calcium Hydrate) (JAN)

化学名: Monocalcium bis {(3R, 5R)-7-[2-(4-fluorophenyl)-

5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl) -1*H*-pyrrol-1-yl]-3, 5-dihydroxyheptanoate| trihydrate

分子式: C66H68CaF2N4O10 · 3H2O

分子量:1209.39

構造式:

.
$$H_3C$$
 CH_3 H OH H OH $CO_2^ Ca^{2+} \cdot 3H_2O$

性 状:アトルバスタチンカルシウム水和物は白色~微黄白色 の結晶性の粉末である。メタノールに極めて溶けやす く、ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水又はエタ ノール(99.5)に極めて溶けにくい。光によって徐々に黄 白色となる。結晶多形が認められる。

【取扱い上の注意】

安定性試験⁴⁾

PTP包装(PTPシートをアルミピロー包装)及びバラ包装(ポ リエチレン瓶(乾燥剤入り)・密栓)したものを用いた加速試験 (40℃、相対湿度75%、6箇月)の結果、アトルバスタチン錠 5mg「ZE」及び同錠10mg「ZE」は通常の市場流通下においてい ずれも3年間安定であることが推測された。

アトルバスタチン錠5mg「ZE」 PTP:100錠、500錠

バラ:500錠

アトルバスタチン錠10mg「ZE」PTP:100錠、140錠、500錠、700錠

バラ:500錠

【主要文献】

- 1) 全星薬品工業(株):生物学的同等性試験に関する資料(社内 資料)
- 2) 全星薬品工業(株): 溶出試験に関する資料(社内資料)
- 3) 第17改正日本薬局方解説書(廣川書店), C-168(2016)
- 4) 全星薬品工業(株): 安定性試験に関する資料(社内資料)

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

全星薬品工業株式会社 医薬情報部

〒545-0051 大阪市阿倍野区旭町1-2-7

oo 0120−189−228

TEL 06-6630-8820

FAX 06-6630-8990

全星葉品株式会社 堺市堺区向陵中町2-4-12

製造販売元

全星薬品工業株式会社 大阪市阿倍野区旭町1-2-7