※※ 2023年 7 月改訂(第9版)
※ 2022年 8 月改訂

HMG-CoA 還元酵素阻害剤

日本標準商品分類番号872189

# 日本薬局方ロスバスタチンカルシウム錠

処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋 により使用すること) ロスバスタチン錠2.5mg[ケミファ] ロスバスタチン錠5mg[ケミファ]

**Rosuvastatin** 

 2.5mg
 5mg

 承認番号
 22900AMX00677000
 22900AMX00678000

 薬価収載
 2017年12月

 販売開始
 2017年12月

 効能追加
 2019年9月

**貯法:**室温保存

(開封後は湿気を避けて保存すること)

**使用期限:**外装に表示(3年)

#### 【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) 肝機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 [これらの患者では、本剤の血中濃度が上昇するおそれ がある。また、本剤は主に肝臓に分布して作用するので、 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(「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- (4) シクロスポリンを投与中の患者(「3. 相互作用」の項参照)

#### 【組成・性状】

| Fig. 20   |            |   |  |  |  |
|-----------|------------|---|--|--|--|
| 販売名       |            | ロスバスタチン錠<br>2.5mg「ケミファ」   | ロスバスタチン錠<br>5mg「ケミファ」                                  |  |  |
| 有効成分(1錠中) |            | (日局)ロスバスタチン<br>カルシウム 2.60mg   | (日局) ロスバスタチン<br>カルシウム 5.20mg<br>(ロスバスタチンとして<br>5.00mg) |  |  |
| 添加物       |            | 乳糖水和物、セルロース、クロスポビドン、乳酸カル<br>シウム水和物、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメ<br>ロース、トリアセチン、カルナウバロウ、その他2成分 |  |  |  |
| 製剤の性状     |            | うすい赤みの黄色からくすんだ赤みの黄色のフィルム<br>コーティング錠   |  |  |  |
|           | 直径<br>(mm) | 5.6   | 7.1  |  |  |
| サイズ       | 厚さ<br>(mm) | 3.1   | 3.8  |  |  |
|           | 重量<br>(mg) | 77.5  | 154.1  |  |  |
| 表         |            | (2 <u>25</u> ° 2271)  | (2°52°)  |  |  |
| 裏         |            | (325°)<br>(325°)<br>(327°)  | (2'55 t) + 277   |  |  |
| 側面        |            |   |  |  |  |
| 識別コード     |            | ロスバスタチン 2.5<br>ケミファ   | ロスバスタチン 5<br>ケミファ                                      |  |  |

# 【効能又は効果】

高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症

# 〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

(1) 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。

# 【用法及び用量】

通常、成人にはロスバスタチンとして 1 日 1 回 2.5mg より投与を開始するが、早期に LDL-コレステロール値を低下させる必要がある場合には 5mg より投与を開始してもよい。なお、年齢・症状により適宜増減し、投与開始後あるいは増量後、4週以降に LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には、漸次 10mg まで増量できる。10mg を投与しても LDL-コレステロール値の低下が十分でない、家族性高コレステロール血症患者などの重症患者に限り、さらに増量できるが、1 日最大 20mg までとする。

## 〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

- (1) クレアチニンクリアランスが 30mL/min/1.73m<sup>2</sup> 未 満の患者に投与する場合には、2.5mg より投与を開 始し、1 日最大投与量は 5mg とする。(「1. 慎重投与」 の項参照)
- (2) 特に 20mg 投与時においては腎機能に影響があらわれるおそれがある。20mg 投与開始後 12 週までの間は原則、月に 1 回、それ以降は定期的(半年に 1 回等)に腎機能検査を行うなど、観察を十分に行うこと。

# 【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) 腎障害又はその既往歴のある患者

[重度の腎障害のある患者では、本剤の血中濃度が高くなるおそれがある。一般に、HMG-CoA 還元酵素阻害剤投与時にみられる横紋筋融解症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悪化があらわれることがある。](「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照)

- (2) アルコール中毒患者、肝障害又はその既往歴のある患者 [本剤は主に肝臓に分布して作用するので、肝障害を悪化 させるおそれがある。また、アルコール中毒患者では、横 紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。](「禁忌」 の項参照)
- (3)フィブラート系薬剤 (ベザフィブラート等)、ニコチン酸、アゾール系抗真菌薬 (イトラコナゾール等)、マクロライド系抗生物質 (エリスロマイシン等) を投与中の患者 [一般に HMG-CoA 還元酵素阻害剤との併用で横紋筋融解症があらわれやすい。](「3. 相互作用」の項参照)

(4) 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。]

# ※※(5)重症筋無力症又はその既往歴のある患者

[重症筋無力症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発することがある。](「4.副作用(1)重大な副作用」の項参照)

(6) 高齢者(「5. 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、更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) 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。
- (3) 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。
- (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。(「4. 副作用(1) 重大な副作用」の頂参照)
- (5) 投与開始又は増量後 12 週までの間は原則、月に 1 回、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、OATP1B1 及び BCRP の基質である。

# (1)併用禁忌 (併用しないこと)

| 7 H 1 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 |   |                                  |  |  |  |  |
|---|---|----------------------------------|--|--|--|--|
| 薬剤名等                                      | 臨床症状・措置方法   | 機序・危険因子                          |  |  |  |  |
| シクロスポリン<br>(サンディミュン、<br>ネオーラル等)           | シクロスポリンを投与されている心臓移植患者に併用したとき、中のロスポリンの血った。というではなかったが、ロスバスタチンののAUCo-24hが健康したときに比べて約7倍上昇したとの報告がある。 | が OATP1B1<br>及びBCRP等の<br>機能を阻害する |  |  |  |  |

#### (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<br>ベザフィブラート<br>等 | フェノフィブラートといずれの薬剤の血中濃にも影響はみられていたいまい。しかし一酵素のはいたい、HMG-CoA 還元で、CK (CPK)上昇、血中及び尿中等があられたが、急激な腎機能悪にがあらわれやすい。 | 両剤共に横紋筋<br>融解症の報告が<br>ある。<br>危険因子:腎機<br>能に関値に異常が<br>認められる患者 |

| 薬剤名等   | 臨床症状・措置方法  | 機序・危険因子                            |
|--|--|------------------------------------|
| ニコチン酸 アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール 等 マクロライド系抗生 物質 エリスロマイシン 等                                 | 一般に、HMG-CoA 還元酵素阻害剤との併用で、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。  | 危険因子:腎機<br>能障害のある患<br>者            |
| クマリン系抗凝血剤<br>ワルファリン  | 抗凝血作用が増強する<br>はとがある。本本<br>用する場合は、<br>大手開始時時間<br>大手開始時期間<br>大手開始時間間<br>大手に<br>大手に<br>大手に<br>大手に<br>大手に<br>大手に<br>大手に<br>大手に   | 機序は不明                              |
| 制酸剤<br>水酸化マグネシウ<br>ム・水酸化アルミ<br>ニウム   | ロスバスタチンの血中<br>濃度が約50%に低下す<br>ることが報告されてい<br>る。ロスバスタチン投<br>与後2時間経過後に制<br>酸剤を投与した場合に<br>は、ロスバスタチンの<br>血中濃度は非併用時の<br>約80%であった。   |                                    |
| ロピナビル・リトナ<br>ビル<br>アタザナビル / リト<br>ナビル<br>ダルナビル / リトナ<br>ビル<br>グレカプレビル・ピ<br>ブレンタスビル | ロスバスタチンと口ピ<br>サビル・リトナビルス<br>タチンの AUC が約5倍、<br>タザナビル及びリトナビン<br>を併用したときロスバスタチン<br>たけまりでは、タザナビル及びリトナビル及がリトナビル及がリトケビの<br>を併用したときロスがる。<br>でMax が7倍、ダルカ間<br>のAUC が約ルカ間<br>にときのがり、タチンを併用したときのがり、クチンを併用したときのの<br>AUC が約1.5倍、<br>たととが約1.5倍、<br>たとしたロカタチンとがり、としてがあるとグレビル<br>ビルルバスタチののスプレビルがある・<br>でMax がある。<br>でMax がある。 | OATP1B1及び<br>BCRPの機能を<br>阻害する可能性   |
| ダクラタスビル<br>アスナプレビル<br>ダクラタスビル・ア<br>スナプレビル・ベク<br>ラブビル                               | ロスバスタチンとダク<br>ラタスビル、アスナプ<br>レビル、またはダクラ<br>タスビル・アスナプレビル・ベクラブビル・ベクラブビル・バスタチンの血中濃<br>が上昇したとの報告がある。  | OATP1B1、1B3<br>及びBCRPの機<br>能を阻害する可 |

|    | 薬剤名等                              | 臨床症状・措置方法   | 機序・危険因子  |
|----|-----------------------------------|---|--|
|    | グラゾプレビル / エ<br>ルバスビル              | ロスバスタチンとグラ<br>ゾプレビル <sup>注)</sup> 及びエルバ<br>スビルを併用したとき、<br>ロスバスタチンの AUC<br>が約2.3倍、Cmax が約<br>5.5 倍上昇したとの報告<br>がある。 | 左 記 薬 剤 が<br>BCRP の機能を<br>阻害する可能性<br>がある。  |
|    | ソホスブビル・ベル<br>パタスビル                | ロスバスタチンとベル<br>パタスビルを併用した<br>とき、ロスバスタチンの<br>AUC が約 2.7倍、Cmax<br>が約 2.6倍上昇したと<br>の報告がある。                            | ベルパタスビル<br>が OATP1B1、<br>1B3 及び BCRP<br>の機能を阻害す<br>る 可 能 性 が あ<br>る。               |
|    | ダロルタミド                            | ロスバスタチンとダロルタミドを併用したとき、ロスバスタチンのAUCが5.2倍 <sup>1)</sup> 、Cmaxが5.0倍上昇したとの報告がある。                                       | ダロルタミド<br>がOATP1B1、<br>1B3 及び BCRP<br>の機能を阻害す<br>る可能性があ<br>る。                      |
|    | レゴラフェニブ                           | ロスバスタチンとレゴ<br>ラフェニブを併用した<br>とき、ロスバスタチンの<br>AUC が3.8倍、Cmax が<br>4.6 倍上昇したとの報告<br>がある。                              | レゴラフェニブ<br>が BCRP の機能<br>を阻害する可能<br>性がある。  |
|    | カプマチニブ塩酸塩<br>水和物                  | ロスバスタチンとカプマチニブ塩酸塩水和物を併用したとき、ロスバスタチンの AUC が約2.1倍、Cmax が約3.0倍上昇したとの報告がある。   | カプマチニブ塩<br>酸塩が BCRP の<br>機能を阻害する<br>ことにより、ロ<br>スバスタチンの<br>血中濃度が増加<br>する可能性があ<br>る。 |
|    | バダデュスタット                          | ロスバスタチンとバダ<br>デュスタットを併用し<br>たとき、ロスバスタチ<br>ンの AUC が 約2.5倍、<br>Cmax が約2.7倍上昇し<br>たとの報告がある。                          | バダデュスタットが BCRP の機能を阻害することにより、ロスバスタチンの血中濃度が増加する可能性がある。                              |
| *  | フェブキソスタット                         | ロスバスタチンとフェ<br>ブキソスタットを併用<br>したとき、ロスバスタ<br>チンの AUCが約1.9倍、<br>Cmax が約2.1倍上昇し<br>たとの報告がある。                           | フェブキソス<br>タットがBCRP<br>の機能を阻害す<br>ることにより、<br>ロスバスタチン<br>の血中濃度が増<br>加する可能性が<br>ある。   |
|    | エルトロンボパグ                          | ロスバスタチンとエル<br>トロンボパグを併用し<br>たとき、ロスバスタチ<br>ンの AUC が約 1.6 倍上<br>昇したとの報告がある。   | エルトロンボパ<br>グが OATP1B1<br>及び BCRP の機<br>能を阻害する可<br>能性がある。                           |
| ** | <u>ホスタマチニブナト</u><br><u>リウム水和物</u> | ロスバスタチンとホス<br>タマチニブナトリウム<br>水和物を併用したとき、<br>ロスバスタチンの AUC<br>が1.96倍、Cmaxが1.88<br>倍上昇したとの報告が<br>ある。                  | ホスタマチニブ<br>ナトリウム水和<br>物が BCRP の機<br>能を阻害する可<br>能性がある。                              |
| ** | ロキサデュスタット                         | ロスバスタチンとロキ<br>サデュスタットを併用<br>したとき、ロスバスタ<br>チンの AUC が 2.93倍、<br>Cmax が4.47倍上昇し<br>たとの報告がある。                         | ロキサデュスタッ<br>トが OATP1B1<br>及び BCRP の機<br>能を阻害する可<br>能性がある。                          |

|    | 薬剤名等          | 臨床症状・措置方法   | 機序・危険因子              |
|----|---------------|---|----------------------|
| ** | <u>タファミジス</u> | ロスバスタチンとタファミジスを併用したとき、ロスバスタチンの AUCが1.97倍、Cmaxが1.86倍上昇したとの報告がある。 | BCRP の機能を<br>阻害する可能性 |

注)他社が実施した承認用量外の用量における試験結果に基づく。

#### 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(以下、全て頻度不明)
  - 1) 横紋筋融解症: 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、このような場合には直ちに投 与を中止すること。
  - 2) **ミオパチー**: ミオパチーがあらわれることがあるので、 広範な筋肉痛、高度な脱力感や著明な CK (CPK) の 上昇があらわれた場合には投与を中止すること。
  - 3) 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。
- ※※4) **重症筋無力症**: 重症筋無力症(眼筋型、全身型)が発症又は悪化することがあるので、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。
  - 5) 肝炎、肝機能障害、黄疸:肝炎、AST (GOT)、ALT (GPT) の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、定期的に肝機能検査等の観察を十分に行い、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。
  - 6) **血小板減少**: 血小板減少があらわれることがあるので、 血液検査等の観察を十分に行い、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。
  - 7) **過敏症状**: 血管浮腫を含む過敏症状があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、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。
  - 9) 末梢神経障害:四肢の感覚鈍麻、しびれ感等の感覚障害、疼痛、あるいは筋力低下等の末梢神経障害があらわれることがあるので、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。
  - 10) **多形紅斑**:多形紅斑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。

# (2) その他の副作用

|            |                          | 頻度不明                               |  |  |  |  |
|------------|--------------------------|------------------------------------|--|--|--|--|
| <b>*</b> * | <b>皮膚</b> <sup>注1)</sup> | そう痒症、発疹、蕁麻疹、苔癬様皮疹                  |  |  |  |  |
|            | 消化器                      | 腹痛、便秘、嘔気、下痢、膵炎、□内炎                 |  |  |  |  |
|            | 筋・骨格系                    | CK(CPK)上昇、無力症、筋肉痛、関節痛、筋痙攣          |  |  |  |  |
| 精神神経系      |                          | 頭痛、浮動性めまい、健忘、睡眠障害 (不眠、<br>悪夢等)、抑うつ |  |  |  |  |
|            | 内分泌 女性化乳房                |                                    |  |  |  |  |

|      | 頻度不明   |  |  |
|------|--|--|--|
| 代謝異常 | HbA1c 上昇、血糖値上昇                                   |  |  |
| 肝臓   | 肝機能異常 (AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇)                |  |  |
| 腎臓   | 蛋白尿 <sup>注2)</sup> 、腎機能異常(BUN 上昇、血清クレア<br>チニン上昇) |  |  |

- 注1) 症状が認められた場合には投与を中止すること。
- 注2) 通常一過性であるが、原因不明の蛋白尿が持続する場合には減量するなど適切な処置を行うこと。

# 5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下していることが多いので、 患者の状態を観察しながら投与すること。また、横紋筋融解 症があらわれやすいとの報告がある。

なお、他社が実施した臨床試験では高齢者と非高齢者においてロスバスタチンの血漿中濃度に明らかな差は認められていない。

# 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 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。

[妊娠中の投与に関する安全性は確立していないが、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。更にヒトでは、他の HMG-CoA 還元酵素阻害剤で、妊娠 3 ヵ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) 授乳中の婦人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、更には穿孔を起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。]

# 9. その他の注意

海外において、ロスバスタチンを含む HMG-CoA 還元酵素 阻害剤投与中の患者では、糖尿病発症のリスクが高かったとの報告がある。

# 【薬物動態】

# 1. 生物学的同等性試験 2)

(1) ロスバスタチン錠 2.5mg「ケミファ」

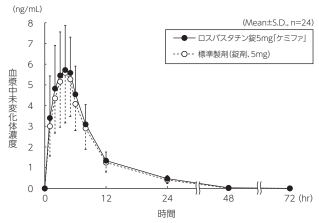
ロスバスタチン錠 2.5mg「ケミファ」は、「含量が異なる 経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、ロスバスタチン錠 5mg「ケミファ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

(2) ロスバスタチン錠 5mg「ケミファ」

ロスバスタチン錠 5mg 「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ロスバスタチンとして 5mg)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。

|                  | 判定パラ  | メータ                | 参考パラメータ      |                          |
|------------------|---|--------------------|--------------|--------------------------|
|                  | $\begin{array}{c} AUC_{0 \rightarrow 72} \\ (\text{ng} \cdot \text{hr/mL}) \end{array}$ | Cmax<br>(ng/mL)    | Tmax<br>(hr) | t <sub>1/2</sub><br>(hr) |
| ロスバスタチン錠         | 60.958  | 6.2358             | 3.9          | 6.85                     |
| 5mg「ケミファ」        | ± 17.007  | ± 2.1834           | ± 1.1        | ± 3.09                   |
| 標準製剤<br>(錠剤、5mg) | 55.705<br>± 17.985  | 5.8899<br>± 2.4300 | 4.0<br>± 1.0 | 5.99<br>± 2.98           |

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



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. 溶出挙動 3)

ロスバスタチン錠 2.5mg「ケミファ」及びロスバスタチン錠 5mg「ケミファ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたロス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】4)

肝臓でのコレステロール生合成の律速酵素であるヒドロキシメチルグルタリル CoA (HMG-CoA) 還元酵素を選択的かつ競合的に阻害し、コレステロール生合成を強力に抑制する。その結果、肝臓内のコレステロール含量が低下し、これを補うために低比重リポタンパク質 (LDL) 受容体の発現が誘導される。そして、この LDL 受容体を介して、コレステロール含有率の高いリポタンパクである LDL の肝臓への取り込みが増加し、血中コレステロールが低下する。

# 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ロスバスタチンカルシウム (Rosuvastatin Calcium)

化学名: Monocalcium bis[(3R,5S,6E)-7-

{4-(4-fluorophenyl)-6-(1-methylethyl)-2-[methyl(methylsulfonyl)amino]pyrimidin-5-yl}-3,5-dihydroxyhept-6-enoate]

5,5-allyaroxyriept-6-erioa

分子式:(C<sub>22</sub>H<sub>27</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>6</sub>S)<sub>2</sub>Ca

分子量:1001.14

性 状:ロスバスタチンカルシウムは白色の粉末である。 本品はアセトニトリルに溶けやすく、メタノールにや や溶けやすく、水又はエタノール (99.5) に溶けに 本品は吸湿性である。

#### 【取扱い上の注意】

# 安定性試験 5)

## ロスバスタチン錠 2.5mg「ケミファ」:

PTP 包装及びバラ包装 [ポリエチレン瓶包装(乾燥剤入り)] を用いた加速試験(40℃、相対湿度 75%、6ヵ月)の結果、 ロスバスタチン錠 2.5mg「ケミファ」は通常の市場流通下 において3年間安定であることが推測された。

# ロスバスタチン錠 5mg「ケミファ」:

PTP 包装を用いた加速試験 (40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月) の結果、ロスバスタチン錠5mg「ケミファ」は通常の市場 流通下において3年間安定であることが推測された。

#### 【包装】

※※ロスバスタチン錠2.5mg 「ケミファ」: 100錠(10錠×10)

500錠(バラ)

※※ロスバスタチン錠5mg「ケミファ」:100錠(10錠×10)

# 【主要文献】

- 1) Zurth, C., et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet., 44, 747, 2019
- 2) 日本ケミファ株式会社:生物学的同等性に関する資料(社
- 3) 日本ケミファ株式会社:溶出に関する資料(社内資料)
- 4) 第十八改正日本薬局方解説書 C-6346, 廣川書店, 東京, 2021
- 5) 日本ケミファ株式会社:安定性に関する資料(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ください。 日本薬品工業株式会社 安全管理課 〒 101-0032 東京都千代田区岩本町 2 丁目 2 番 3 号 TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100

