※※2021年2月改訂(第7版) ※2020年6月改訂

HMG-CoA 還元酵素阳害剤

日本標準商品分類番号 872189

処方箋医薬品注)

ロスパスタチン錠2.5mg で"リア」Rosuvastatin Tablets 2.5mg [ZERIA] ロスパスタチン錠5mg で"リア」Rosuvastatin Tablets 5mg [ZERIA]

ロスバスタチンカルシウム錠

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 包装に表示の使用期限内に使用すること 注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	2.5mg	5mg	
承認番号	22900AMX00673000	22900AMX00674000	
薬価基準収載年月	2017年12月		
販売開始年月	2017年12月 2019年 9 月		
効能追加年月			

■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 (「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(「相互作用」の項 参照)

■組成・性状

販売名		ロスバスタチン錠 ロスバスタチン 2.5mg「ゼリア」 5mg「ゼリア		
1 錠中の 成分・含量			ロスバスタチンカルシウム	
添加物		乳糖水和物、セルロース、クロスポビドン、乳酸カルシウム水和物、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、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 ムコーティング錠		
	表	82.5°)	(25 m) (20 m) (20 m) (20 m)	
外形	裏	(\$2.5°)	(77.5 g (1) 5 y (1) y	
	側面			
直径 (mm)		5.6	7.1	
厚さ(mm)		3.1	3.8	
重量(mg)		77.5	154.1	
識別コード		ZP-2.5R	ZP-5R	
		(PTP に記載)		

■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〉

- (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・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・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/1.73m² 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。(「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・ 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。] (「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) 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、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。(「重大な副作用」の項参照)
- (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)

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 (サンディミュン、 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、シクロスポリンの血中、医に手響はなかかったが、ロスバスタチンのAUC0-24hが健康成たに単独で反復投与したとりまに比べて約7倍上昇したとの報告がある。	シクロスポリンが OATP1B1 及びBCRP 等の機能を阻害する 可能性がある。

※(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 ベザフィブラー ト等	フェノフィおいでは、 の併用においのでは、 でも影響はみら一般に、 田MG-CoA 還元をいる。 との併用で、の併用で、 の併用で、 の併用で、 にも影響はない。 との併用で、 にも影響はない。 との併用で、 に下する。 にいた。 との併との にいた。 との供の にいた。 との供の にいた。 との供の にいた。 との供の にいた。	両剤共に横紋筋融解 症の報告がある。 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
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	紋筋融解症があらわれ	危険因子: 腎機能障 害のある患者

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	クマリン系抗凝血 剤 ワルファリン	抗凝血作用が増強を 用が増強を 用ながある。は、 ではる場合は及び ではる場合は及び では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、	機序は不明
	制酸剤 水酸化マグネシ ウム・水酸化ア ルミニウム	ロスバスタチンの血中 濃度が約50%に低下す ることが報告されてい る。ロスバスタチに 与後2時間経過後に制 酸剤を投与した場合に は、ロスバスタチンの 血中濃度は非併用時の 約80%であった。	機序は不明
	ロピナビル・リト ナビル アタザナビル/リ トナビル ダルナビル ダルガレン グブレン ピブレン	ピをスパットでは リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 リンピースがあるい。 でいたといるの、 にいるの、	左記薬剤がOATP1B1 及びBCRPの機能を 阻害する可能性があ る。
	ダクラタスビル アスナプレビル ダクラタスビル・ アスナプレビル・ ベクラブビル	ロスバスタチンとダク ラタスビル、アスナププ レビル、アスナプレビル・アスナプレビル・アスナプレル・アスナプレル ル・ベクラブビル ^{注)} を 併用したとき、ロスバ スタチンの血中濃度が 上昇したとの報告があ る。	ダクラタスビル、ベク ラブビルがOATPIBI、 1B3 及び BCRP の機 能を阻害する可能性 がある。また、アスナ プレビルが OATPIBI、 1B3 の機能を阻害す る可能性がある。
	グラゾプレビル / エルバスビル	ロスバスタチンとグラ ゾプレビル ^{注)} 及びエル バスビルを併用したと き、ロスバスタチンの AUC が約 23 倍、Cmax が約 5.5 倍上昇したと の報告がある。	左記薬剤が BCRP の機能を阻害する可能性がある。
*	ソホスブビル・ベ ルパタスビル	ロスバスタチンとベルパ タスビルを併用したと き、ロスバスタチンの AUCが約2.7 倍、Cmax が約2.6 倍上昇したと の報告がある。	ベルパタスビルが OATP1B1、1B3 及 びBCRPの機能を阻 害する可能性がある。
**	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 ¹⁾ 、Cmax が 5.0 倍上昇したとの 報告がある。	ダロルタミドが OATP1B1、1B3及 びBCRPの機能を阻 害する可能性がある。

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	レゴラフェニブ	ロスバスタチンとレゴ ラフェニブを併用した とき、ロスバスタチン のAUCが 3.8倍、Cmax が 4.6 倍上昇したとの 報告がある。	
**	カプマチニブ塩酸 塩水和物	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21 倍、Cmax が約30倍上昇したとの報告がある。	害することにより、 ロスバスタチンの血
**	バダデュスタット	ロスバスタチンとバダ デュスタットを併用し たとき、ロスバスタチ ンの AUC が約 2.5 倍、 Cmax が約 2.7 倍上昇 したとの報告がある。	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。
	エルトロンボパグ	ロスバスタチンとエル トロンボパグを併用し たとき、ロスバスタチ ンの AUC が約 1.6 倍上 昇したとの報告がある。	エルトロンボパグが OATP1B1 及び BCRP の機能を阻害する可 能性がある。

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) 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。
- 5) 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。
- 6) 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。
- 7) 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。
- 8) 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。

9) 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

(Z)でVievieriF用				
	頻度不明			
皮膚注1)	そう痒症、発疹、蕁麻疹			
消化器	腹痛、便秘、嘔気、下痢、膵炎、口内炎			
筋・骨格系	CK (CPK) 上昇、無力症、筋肉痛、関節痛、筋痙攣 頭痛、浮動性めまい、健忘、睡眠障害 (不眠、悪夢等)、 抑うつ			
精神神経系				
内分泌	女性化乳房			
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 ^{注2)} 、腎機能異常(BUN 上昇、血清クレアチ 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

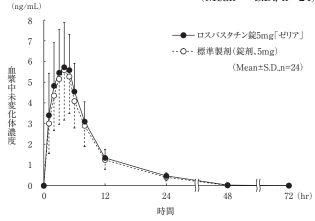
生物学的同等性試験 2)

(1) ロスバスタチン錠 5mg「ゼリア」

ロスバスタチン錠 5mg「ゼリア」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	
	$\begin{array}{c} AUC_{0\rightarrow72}\\ (ng\boldsymbol{\cdot}hr/mL) \end{array}$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロスバスタチン錠	60.958	6.2358	3.9	6.85
5mg「ゼリア」	± 17.007	± 2.1834	± 1.1	± 3.09
標準製剤	55.705	5.8899	4.0	5.99
(錠剤、5mg)	± 17.985	± 2.4300	± 1.0	± 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) ロスバスタチン錠 2.5mg「ゼリア」 ロスバスタチン錠 2.5mg「ゼリア」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「ゼリア」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。

■薬効薬理 3)

コレステロール生合成の律速段階となる反応を触媒する HMG-CoA 還元酵素を競合的に阻害する。

■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 ((3*R*,5*S*,6*E*)-7-{4-

(4-fluorophenyl)-6-isopropyl-2-[methanesulfonyl (methyl)amino]pyrimidin-5-yl}-3,5-dihydroxyhept-6-enoate)

分子式: (C₂₂H₂₇FN₃O₆S)₂Ca

分子量:1001.14

構造式:

性 状:ロスバスタチンカルシウムは白色の粉末である。 本品はメタノールにやや溶けやすく、水に溶けに くく、エタノール (99.5) にほとんど溶けない。

■取扱い上の注意

安定性試験 4)

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 2.5mg「ゼリア」[PTP 包装及び瓶包装(ポリエチレン瓶 (乾燥剤入り))] 及びロスバスタチン錠 5mg「ゼリア」(PTP 包装)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「ゼリア」:

PTP 100 錠 (10 錠×10) 瓶 500 錠

ロスバスタチン錠 5mg「ゼリア」:

PTP 100 錠 (10 錠×10)

■主要文献

- ※1) Zurth, C., et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet., 44, 747, 2019
 - 2) 日本薬品工業株式会社:生物学的同等性に関する資料 (社内資料)
 - 3) 高折修二ほか監訳: グッドマン・ギルマン薬理書, 第 12版, 135, 廣川書店, 東京, 2013
 - 4) 日本薬品工業株式会社:安定性に関する資料(社内資料)

■文献請求先・製品情報お問い合わせ先

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。

ゼリア新薬工業株式会社 お客様相談室

〒 103-8351 東京都中央区日本橋小舟町 10-11

TEL (03) 3661-0277

FAX(03)3663-2352

受付時間 9:00 ~ 17:50 (土日祝日・弊社休業日を除く)



発売元

ゼリア新薬工業株式会社 東京都中央区日本橋小舟町10-11



製造販売元

日本薬品工業株式会社 東京都千代田区岩本町2丁目2-3