日本標準商品分類番号:872189

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F記載要領 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

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「TSU」 アトルバスタチン錠 10mg「TSU」

Atorvastatin Tablets 5mg/10mg 「TSU」

剤 形	錠剤(フィルムコーティング錠)			
製剤の規制区分	処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)			
	5mg: 1 錠中アトルバスタチンカルシウム水和物 5.42mg			
	(アトルバスタチンとして 5mg)			
規格・含量	10mg: 1 錠中アトルバスタチンカルシウム水和物 10.84mg			
	(アトルバスタチンとして 10mg)			
6几 友	和名:アトルバスタチンカルシウム水和物			
一般名	洋名:Atorvastatin Calcium Hydrate			
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日:2012年8月15日			
薬価基準収載・販売開始	薬価基準収載年月日:2012年12月14日			
年月日	販売開始年月日:2012年12月14日			
製造販売(輸入)·提携· 販売会社名	製造販売元:鶴原製薬株式会社			
医薬情報担当者の連絡先				
	鶴原製薬株式会社 医薬情報部			
	TEL:072-761-1456(代表)			
問い合わせ窓口	FAX:072-760-5252			
	医療関係者向けホームページ			
	http://www.tsuruhara-seiyaku.co.jp/medical/member/			

本 IF は 2023 年 11 月改訂 (第 2 版) の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 - 日本病院薬剤師会-

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書(以下、添付文書)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を 策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要 領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ

(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のI Fの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使 用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. I Fの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。 製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、 IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

目次

I. 概要に関する項目	1	8. トランスポーターに関する情報	17
1. 開発の経緯		9. 透析等による除去率	
1. 開発の程構 2. 製品の治療学的特性		10. 特定の背景を有する患者	
 製品の製剤学的特性 		11. その他	18
		VⅢ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目	19
4. 適正使用に関して同知りへき特性 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事		1. 警告内容とその理由	
		1. 書音内容とその理由	
6. RMPの概要			
Ⅱ. 名称に関する項目	3	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	
1. 販売名	3	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	
2. 一般名		5. 重要な基本的注意とその理由	
3. 構造式又は示性式	3	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	
4. 分子式及び分子量		7. 相互作用	
5. 化学名(命名法)又は本質	3	8. 副作用	24
6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号	3	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	
Ⅲ. 有効成分に関する項目		10. 過量投与	
		11. 適用上の注意	
1. 物理化学的性質		12. その他の注意	26
2. 有効成分の各種条件下における安定性		IX. 非臨床試験に関する項目	27
3. 有効成分の確認試験法,定量法	4	1. 薬理試験	27
Ⅳ. 製剤に関する項目	5	2. 毒性試験	
1. 剤形			
1. 別ル	ə	X. 管理的事項に関する項目	28
 製剤の組成 添付溶解液の組成及び容量 		1. 規制区分	28
3. 你竹俗解傚の組成及い谷重 4. 力価		2. 有効期間	28
		3. 包装状態での貯法	28
5. 混入する可能性のある夾雑物		4. 取扱い上の注意	28
6. 製剤の各種条件下における安定性		5. 患者向け資材	28
7. 調製法及び溶解後の安定性		6. 同一成分・同効薬	
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)		7. 国際誕生年月日	
9. 溶出性		8. 製造販売承認年月日及び承認番号,薬価基	
10. 容器・包装		準収載年月日,販売開始年月日	
11. 別途提供される資材類	7	9. 効能又は効果追加,用法及び用量変更追加	
12. その他	7	等の年月日及びその内容	
V.治療に関する項目	8	10. 再審査結果,再評価結果公表年月日及び	20
1. 効能又は効果	8	その内容	29
2. 効能又は効果に関連する注意		11. 再審査期間	
3. 用法及び用量		12. 投薬期間制限に関する情報	
4. 用法及び用量に関連する注意		13. 各種コード	20
5. 臨床成績	8	14. 保険給付上の注意	
VI. 薬効薬理に関する項目		X I . 文献	
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物	物群 12	1. 引用文献	
2. 薬理作用	12	2. その他の参考文献	31
WI. 薬物動態に関する項目	14	X Ⅱ. 参考資料	31
1. 血中濃度の推移		1. 主な外国での発売状況	
 薬物速度論的パラメータ 母集団(ポピュレーション)解析 		2. 海外における臨床支援情報	
		XⅢ. 備考	31
4. 吸収		1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うに	-
5. 分布		あたっての参考情報	
6. 代謝		2. その他の関連資料	
7. 排泄	17		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

アトルバスタチン錠 5mg「TSU」、アトルバスタチン錠 10mg「TSU」は、鶴原製薬株式会社が後発医薬品として開発を企画し、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、2012 年 8 月 12 日に承認を取得、2012 年 12 月に上市した。

2. 製品の治療学的特性

アトルバスタチンは血液中のコレステロール量を調節する主要臓器である肝臓の HMG-CoA 還元酵素を選択的かつ競合的に阻害し、アトルバスタチンと同程度の活性 を有する代謝物とともに、肝臓のコレステロール合成を抑制する。その結果、アトルバスタチンは肝臓の LDL 受容体数を増加させ、かつリポ蛋白分泌を抑制することにより 血中脂質量を低下させる。また、アトルバスタチンは血中脂質動態を改善して、高コレステロール血症に伴う動脈硬化の発症を抑制する。

重大な副作用として、横紋筋融解症、ミオパチー、免疫介在性壊死性ミオパチー、劇症 肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、過敏症、無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症、 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)、多形紅班、高血糖、糖尿病、間質性肺炎、重症筋無力症 が報告されている。(「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 - 8. 副作用(1)重 大な副作用と初期症状」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

特になし

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和名:

アトルバスタチン錠 5mg「TSU」 アトルバスタチン錠 10mg「TSU」

(2) 洋名:

Atorvastatin Tablets 5mg 「TSU」 Atorvastatin Tablets 10mg 「TSU」

(3) 名称の由来:

「一般的名称」+「剤形」+「含量」+「屋号」より命名

2. 一般名

(1) 和 名(命名法):

アトルバスタチンカルシウム水和物 (JAN)

(2) 洋 名(命名法):

Atorvastatin Calcium Hydrate (JAN)

Atorvastatin (INN)

(3) ステム (stem):

高脂血症治療薬、HMG CoA 還元酵素阻害薬:-vastatin

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C66H68CaF2N4O10 · 3H2O

分子量:1209.39

5. 化学名(命名法)又は本質

Monocalcium bis $\{(3R, 5R)$ -7-[2-(4-fluorophenyl)-5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-1H-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptanoate $\}$ trihydrate (IUPAC)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

特になし

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。 結晶多形が認められる。

(2)溶解性

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。

(3)吸湿性

該当資料なし

(4)融点(分解点),沸点,凝固点

該当資料なし

(5)酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

光によって徐々に黄白色となる。

3. 有効成分の確認試験法, 定量法

確認試験法

日局「アトルバスタチンカルシウム水和物」の確認試験による。

- (1) 紫外可視吸光度測定法
- (2) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
- (3) カルシウム塩の定性反応(1)、(3)

定量法

日局「アトルバスタチンカルシウム水和物」の定量法による。液体クロマトグラフィー

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

錠剤(フィルムコーテング錠).

(2) 製剤の外観及び性状

	アトルバスタチン錠 5mg			アトルバスタチン錠 10mg			
販売名		$\lceil TSU \rfloor$		「TSU」			
剤型	フィルムコーティング錠			フィルムコーティング錠			
色調	λ)	くうすい紅	色		白色		
外形	A58 (5) []		(A58	5			
+++	直径	厚さ	質量	直径	厚さ	質量	
大きさ	約 5.6mm	約 2.7mm	約 68mg	約 6.1mm	約 2.8mm	約 88.5mg	

(3) 識別コード

アトルバスタチン錠 5mg「TSU」:表面 A58、裏面 5アトルバスタチン錠 10mg「TSU」:表面 A59、裏面 10

(4)製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

販売名	有効成分(1 錠中)	添加剤
	アトルバスタチンカル	乳糖水和物、結晶セルロース、ケイ酸カル
アトルバスタチ	シウム水和物 5.42mg	シウム、クロスカルメロースナトリウム、 ヒドロキシプロピルセルロース、ポリソル
ン錠 5mg「TSU」	(アトルバスタチンと	ベート 80、ステアリン酸マグネシウム、
	して 5mg)	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
	アトルバスタチンカル	乳糖水和物、結晶セルロース、ケイ酸カル
アトルバスタチ	シウム水和物 10.84mg	シウム、クロスカルメロースナトリウム、 ヒドロキシプロピルセルロース、ポリソル
ン錠 10mg「TSU」	(アトルバスタチンと	ベート 80、ステアリン酸マグネシウム、
	して 10mg)	ヒプロメロース、マクロゴール 6000、酸 化チタン、タルク

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3)熱量

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性 1)

アトルバスタチン錠5mg「TSU」

加速試験 PTP包装紙箱 40℃75%RH

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性	溶出性	定量法	純度試験
試験開始時	ごくうすい紅色 のフィルムコー ティング錠	適合	適合	適合	適合	適合
6ヶ月	同上	適合	適合	適合	適合	適合

バラ包装 ポリエチレン製の容器に錠剤を入れポリプロピレン製の蓋をした 40℃75%RH

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性	溶出性	定量法	純度試験
試験開始時	ごくうすい紅色 のフィルムコー ティング錠	適合	適合	適合	適合	適合
6ヶ月	同上	適合	適合	適合	適合	適合

アトルバスタチン錠 10mg「TSU」

加速試験 PTP包装紙箱 40℃75%RH

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性	溶出性	定量法	純度試験
試験開始時	白色のフィルム コーティング錠	適合	適合	適合	適合	適合
6ヶ月	同上	適合	適合	適合	適合	適合

バラ包装 ポリエチレン製の容器に錠剤を入れポリプロピレン製の蓋をした 40℃75%RH

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性	溶出性	定量法	純度試験
試験開始時	白色のフィルム コーティング錠	適合	適合	適合	適合	適合
6ヶ月	同上	適合	適合	適合	適合	適合

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

9. 溶出性 2)

アトルバスタチン錠 5mg「TSU」、アトルバスタチン錠 10mg「TSU」の溶出は、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た。

試験方法:溶出試験法第2法(パドル法)

回転数:每分75回転

試験液:水

溶出規格:15分 80%以上

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当資料なし

(2)包装

〈アトルバスタチン錠 5mg「TSU」 〉

PTP: 100 錠(10 錠×10)、500 錠(10 錠×50、乾燥剤入り)

〈アトルバスタチン錠 10mg「TSU」〉

PTP: 100 錠(10 錠×10)、500 錠(10 錠×50)

(3)予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP 包装:

[PTPシート]ポリ塩化ビニル・ポリ塩化ビニリデン複合シート、アルミニウム箔 [ピロー]アルミニウム・ポリエチレンシート

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 4. 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

2. 効能又は効果に関連する注意

- 5. 効能又は効果に関連する注意
- 5.1 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。
- 5.2 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。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

〈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。

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〉

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。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈高コレステロール血症〉

17.1.1 国内後期第Ⅱ相試験

高脂血症患者 243 例を対象に、アトルバスタチンを 1 日 1 回夕食後 12 週間投与した際の血清脂質改善作用の用量反応関係および安全性を 4 用量 (2.5 mg, 5 mg, 10 mg) または 20 mg による二重盲検群間比較法により実施した。アトルバスタチン 5 注) $\sim 20 \text{mg}$ を 1 日 1 回夕食後に投与した際の血清脂質値の変化率及び総コレステロール < 220 mg/dL となった症例の割合(総コレステロール < 220 mg/dL 割合)、LDL-コレステロール < 150 mg/dL となった症例の割合(LDL-コレステロール < 150 mg/dL 割合)は下記のとおりである 30.40。

用量	/5i */-	総コレステロール	トリグリセリド	HDL・コレステロール
(mg)	例数	(%)	(%)	(Δ mg/dL)
5	51	-25.0	-19.7	3.2
10	51	-30.2	-16.7	5.2
20	52	-33.8	-12.0	6.1

用量 (mg)	例数	LDLコレステロール(%)	総コレステロール <220mg/dL 割合(%)	LDL・コレステロー/レ <150mg/dL 割合 (%)
5	51	-32.0	56.9	74.5
10	51	-39.6	72.5	86.3
20	52	-49.5	86.5	90.4

副作用及び関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動の発現率はそれぞれ 5.0 ~ 12.1 %及び $33.3 \sim 46.6$ %であり、臨床検査値異常変動発現率が 20mg 群でやや高かったものの、用量依存性は認められなかった。主な副作用は胃部不快感 2 例 (2.5mg,10mg 各 1 例)、一般的全身症状 2 例(2.5mg,20mg 各 1 例)であった。なお、重篤な副作用及び臨床検査値異常変動の発現は認められなかった。

注)本剤の承認された用法及び用量は、アトルバスタチンとして 10 mg を 1 日 1 回経口投与である。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、重症の場合は、高コレステロール血症で 1 日 20 mg まで、家族性高コレステロール血症で 1 日 40 mg までの増量である。

2) 安全性試験

(5) 患者・病態別試験

〈家族性高コレステロール血症〉

17.1.2 家族性高コレステロール血症患者へテロ対象試験(国内)

家族性高コレステロール血症へテロ接合体患者 24 例にアトルバスタチン 10 mg を 8 週間投与し、その後、8 週間毎に 20 mg、40 mg へと漸増し、非盲検・非比較試験 にて検討した⁵⁾。その結果、10 mg 及び 40 mg で総コレステロールはそれぞれ-31.8%、-41.1%、LDL-コレステロールはそれぞれ-37.7%、-48.3%と低下し増量効果が得られた。副作用は 16.7%(4/24 例)、関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動は 41.7%(10/24 例)に認められた。主な副作用は、軟便傾向・軟便(2 例)であった。 なお、重篤な副作用及び臨床検査値異常変動の発現は認められなかった。

17.1.3 家族性高コレステロール血症患者ホモ対象試験(国内)

LDL-アフェレーシスを施行している家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者 9 例に、アトルバスタチン 10mg を 8 週間投与し、その後 20mg (8 週間)、40mg (8 ~ 20 週) へと漸増し、非盲検・非比較試験にて検討した 6 。その結果、6 例で総コレステロールが-31.4~-4.9%、LDL-コレステロールが-39.3~-4.6%と低下した。他の 3 例では総コレステロールが 1.2~15.2%、LDL-コレステロールが 3.1~11.8%と増加した。低下が認められた症例のうち 4 例ではアトルバスタチン投与前に 2 剤以上を併用した薬物療法とほぼ同程度の総コレステロール及び LDL-コレステロール低下が認められた。副作用は 11.1%(1/9 例)、関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動は 44.4%(4/9 例)に認められ、副作用は、右手しびれ(感)であった。なお、重篤な副作用及び臨床検査値異常変動の発現は認められなかった。

17.3 その他

17.3.1 胆汁脂質に与える影響(国内)

高脂血症患者 17 例を対象に非盲検・非比較試験としてアトルバスタチン 10mg を 12 週間投与した結果、投与前後のコレステロール飽和度、胆汁脂質濃度及び胆石形成指数に有意な変化はみられず、胆汁脂質組成に悪影響を及ぼさなかった 7。副作用は 6.3% (1/16 例)、関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動は 25.0% (4/16 例) に認められた。副作用は、胃部不快感と鼓腸が同一症例に発現していた。なお、本試験において重篤な副作用及び臨床検査値異常変動の発現は認められなかった。

17.3.2 血液凝固線溶系に及ぼす影響(国内)

高脂血症患者 20 例を対象にアトルバスタチン 10mg を非盲検・非比較試験として 28 週間投与した結果、凝固第VII因子活性及びその抗原量の有意な低下を認め血栓形 成阻止傾向がみられた。一方、他の血液凝固線溶系パラメータに一定の傾向はみられなかったことより、全体として血液凝固線溶系には悪影響を及ぼさなかった 8 。 副作用は認められず、関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動は 31.6% (6/19 例) に認められた。

17.3.3 糖代謝に及ぼす影響(国内)

高脂血症を合併した糖尿病患者 50 例(プラセボ群 24 例、アトルバスタチン群 26 例)にアトルバスタチン 10mg 又はプラセボを二重盲検群間比較試験として 12 週間投与し、アトルバスタチンの有効性および安全性を検討した。アトルバスタチンを 12 週間投与した結果、HbA1c、1,5-AG 及びフルクトサミンに対する変化は、アトルバスタチン群とプラセボ群との間に有意差は認められなかったことから、アトルバスタチンは糖代謝に対する影響はなかった 9。副作用は、プラセボ群、アトルバスタチン群とも 5.3%(1/19 例)にみられ、関連性が否定されなかった臨床検査値異常変動はプラセボ群 26.3%(5/19 例)、アトルバスタチン群 21.1%(4/19 例)に 認められた。副作用は、プラセボ群が死亡、アトルバスタチン群が胸痛であった。 なお、重篤な副作用及び臨床検査値異常変動の発現は認められなかった。

注)本剤の承認された用法及び用量は、アトルバスタチンとして $10 \, \mathrm{mg}$ を 1 日 1 回経口 投与である。なお、年齢、症状により適宜増減できるが、重症の場合は、高コレステロール血症で 1 日 $20 \, \mathrm{mg}$ まで、家族性高コレステロール血症で 1 日 $40 \, \mathrm{mg}$ までの増量 である。

(6)治療的使用

- 1) 使用成績調査(一般使用成績調査,特定使用成績調査,使用成績比較調査),製造販売 後データベース調査,製造販売後臨床試験の内容 該当しない
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要 該当しない

(7) その他

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

HMG-C o A還元酵素阻害剤: プラバスタチンナトリウム、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、ピタバスタチンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム

注意:関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

アトルバスタチンは血液中のコレステロール量を調節する主要臓器である肝臓の HMG-CoA 還元酵素を選択的かつ競合的に阻害し、アトルバスタチンと同程度の活性を有する代謝物とともに、肝臓のコレステロール合成を抑制する。その結果、アトルバスタチンは肝臓の LDL 受容体数を増加させ、かつリポ蛋白分泌を抑制することにより血中脂質量を低下させる。また、アトルバスタチンは血中脂質動態を改善して、高コレステロール血症に伴う動脈硬化の発症を抑制する 10)。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 コレステロール合成抑制作用

ヒト肝癌細胞由来 HepG2 細胞において、アトルバスタチンはコレステロールの生合成経路の律速酵素である HMG-CoA 還元酵素を選択的かつ競合的に阻害し、酢酸からのコレステロール合成を濃度依存的に抑制した 11 。

更にアトルバスタチンは経口投与により、ラットの肝コレステロール合成を類薬と 比較して長く抑制した ¹²⁾。

18.3 高脂血症モデル動物における脂質低下作用

18.3.1 コレステロール低下作用

コレステロール負荷ウサギ及びコレステロール負荷ミニブタにおいて、アトルバスタチンは経口投与により血漿総コレステロール値を低下させるとともに、LDL-コレステロール値及び血漿アポ B 値を低下させた ^{13),14)}。LDL 受容体欠損マウス及びWHHL ウサギにおいて、アトルバスタチンは血漿総コレステロール値及びLDL-コレステロール値を低下させた ^{15),16)}。

18.3.2 トリグリセリド低下作用

コレステロール負荷ミニブタ及びショ糖負荷高トリグリセリド血症ラットにおいて、 アトルバスタチンは血中トリグリセリド値を低下させた ^{14,17}。

18.4 動脈硬化進展抑制作用

コレステロール負荷内皮傷害ウサギ及び WHHL ウサギにおいて、アトルバスタチンは動脈硬化病変面積及び血管壁コレステロール含量を低下させた 13),16)。

18.5 代謝物の薬理作用

ラット肝ミクロソームにおいて、ヒトにおける主代謝物であるアミド結合位置のベンゼン環の 4 位の水酸化体 (M-1) 及び 2 位の水酸化体 (M-2) は、アトルバスタチンと同程度の HMG-CoA 還元酵素阻害活性を示した $^{18)}$ 。

18.6 リポ蛋白代謝に対する作用

HepG2 細胞において、アトルバスタチンは細胞内コレステロール含量を低下させるとともに、肝 LDL 受容体 mRNA 発現量及び肝 LDL 受容体活性を増加させ、アポ B 分泌量及びトリグリセリド分泌量を低下させた $^{19),200}$ 。正常モルモットにおいて、アトルバスタチンは肝 LDL 受容体活性を増加させるとともに、アポ B 分泌量を低下させた $^{21)}$ 。コレステロール負荷ミニブタにおいて、アトルバスタチンは VLDLアポ B 産生速度を低下させた $^{14)}$ 。 LDL 受容体欠損マウスにおいて、アトルバスタチンは フレステロール分泌速度を低下させた $^{15)}$ 。ショ糖負荷高トリグリセリド血症ラットにおいて、アトルバスタチンはトリグリセリド分泌速度を低下させた $^{17)}$ 。

(3)作用発現時間·持続時間

Ⅲ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

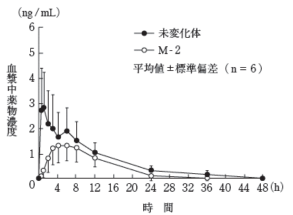
健康成人 6 例に、アトルバスタチン 5^{\pm} 、10、20 及び $40 \,\mathrm{mg}$ を絶食下単回経口投与した結果、血漿中未変化体の $C \,\mathrm{max}$ 及び $A \,\mathrm{UCO}$ ・ ∞ は投与量に比例して増加し、 $T \,\mathrm{max}$ 及び半減期はほぼ一定であったことから、アトルバスタチンの体内動態は線形性を示すと考えられた 22)。なお、日本人と外国人との体内動態を比較した結果、個人差を上回る人種差は認められなかった 23)。

薬物	動能	パラ	メ	ータ
一来・イクル	半月 55号	/ ' /		

投与量	Cmax	Tmax	$\mathbf{t}_{1/2}$	$\mathrm{AUC}_{0^{-\infty}}$
(mg/man)	(ng/mL)	(h)	(h)	(ng·h/mL)
5	2.64 ± 1.36	$0.6\!\pm\!0.2$	10.60 ± 2.91	17.33 ± 9.29
10	3.42 ± 1.51	0.8 ± 0.3	$9.44 \!\pm\! 2.50$	34.57 ± 15.79
20	11.29 ± 4.42	$0.9\!\pm\!0.6$	10.69 ± 2.91	50.87 ± 18.44
40	27.05 ± 10.75	$0.9\!\pm\!0.6$	10.08 ± 2.65	117.91 ± 40.88

(平均値±標準偏差)

また、アトルバスタチン 10mg を健康成人 6 例に単回経口投与したときの血漿中主代謝物であるアミド結合位置のベンゼン環の 2 位の水酸化物(M-2、 σ OH 体)の Tmax、Cmax 及び半減期はそれぞれ 6.17 時間、1.39ng/mL 及び 8.00 時間であった 22 。



アトルバスタチンを健康成人に 10mg 単回経口投与したときの 血漿中未変化体及び M-2 濃度推移

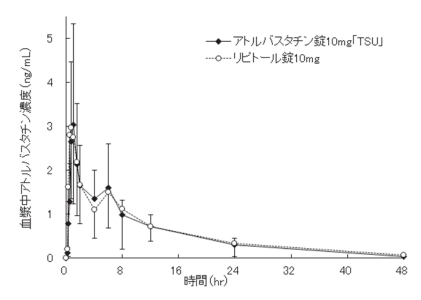
16.1.2 反復投与

健康成人 6 例に、アトルバスタチン 10 及び 20mg を 1 日 1 回朝食後、7 日間反復経口投与した結果、血漿中薬物濃度は投与開始後 4 日目までに定常状態に到達した。また、1 日目と 7 日目の血漿中薬物濃度を比較すると、20mg 投与群で上昇しているものの有意な差ではなく、蓄積性は認められなかった 240。

<生物学的同等性試験>

〈アトルバスタチン錠 10mg「TSU」〉

アトルバスタチン錠 10 mg 「TSU」とリピトール錠 10 mg 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 10 mg)を健康成人男子に絶食時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、C max)について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log (0.8) $\sim log$ (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 25 。



	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「TSU」	25.37 ± 9.18	3.89 ± 2.05	1.1 ±0.8	8.5 ± 3.2
リピトール錠 10mg	26.60 ± 13.48	3.91 ± 1.36	0.8 ± 0.5	10.7 ± 3.9

(mean \pm S.D., n=19)

血漿中濃度ならびに 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。

(3)中毒域

(4)食事・併用薬の影響

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人 12 例でアトルバスタチン 10mg を絶食下及び食後に単回経口投与した結果、アトルバスタチンの吸収速度は食事により低下するものの、吸収率はほとんど影響を受けなかった $^{26)}$ 。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3)消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5)分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1)解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

「VII. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移 (4)食事・併用薬の影響」を参照

5. 分布

(1)血液一脳関門通過性

該当資料なし

(4) 血液一胎盤関門通過性

「WII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目 6.特定の背景を有する患者に関する注意 (5) 妊婦」を参照

(3) 乳汁への移行性

「WII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目 6.特定の背景を有する患者に関する注意 (6) 授乳婦」を参照

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

(6)血漿蛋白結合率

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ヒト血漿を用いた in vitro の実験で、蛋白結合率は 95.6~99.0%以上を示した 27)。

6. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路

16.4 代謝

健康成人 6 例にアトルバスタチン 10 及び 40mg を単回経口投与したとき、血漿中にアミド結合位置のベンゼン環の 4 位の水酸化体(M-1)及び 2 位の水酸化体(M-2)の 2 種類が確認されているが、血漿中主活性代謝物は M-2 であった 22)。 アトルバスタチンの主要代謝臓器は肝臓であり、M-1 及び M-2 は CYP3A4 によって生成することが明らかにされている 28)。 [10. 参照]

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種, 寄与率

「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 7. 相互作用」を参照

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(5) 代謝物の活性の有無及び活性比, 存在比率

「VI. 薬効薬理に関する項目 -2. 薬理作用 -(2) 薬効を裏付ける試験成績)及び「VII. 薬物動態に関する項目-6. 代謝-(1) 代謝部位及び代謝経路」を参照

7. 排泄

16.5 排泄

健康成人に 14C-アトルバスタチンを経口投与したとき、放射能の尿中排泄率は極めて低く $(<2\%)^{29}$ 、糞中に未変化体、M-1 及び M-2 がそれぞれ糞中放射能の 8.3%、11.7%及び 18.2%排泄された 30 。更に、14C-アトルバスタチンを用いたヒト胆汁中排泄試験では、投与された放射能の $43.7\sim70.2\%$ が胆汁中に排泄され、未変化体の他に M-1、M-2 及び M-2 のグルクロン酸抱合体が同定された 31 。

7. トランスポーターに関する情報

「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 Ⅷ. -7. 相互作用」参照

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能正常者 8 例及び腎機能障害者 11 例にアトルバスタチン 10mg を 1 日 1 回 2 週間反復経口投与したとき、腎機能障害は、アトルバスタチンの薬効及び体内動態に影響を及ぼさなかった 32) (外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

健康成人及び肝硬変患者 8 例ずつにアトルバスタチン 10 mg を 1 日 1 回 2 週間反復経口投与したとき、肝硬変患者では健康成人に比べて Child-Pugh A 患者及び Child-Pugh B 患者において、 C_{max} ではそれぞれ 5.5 倍及び 14.4 倍、 $AUC_{0\cdot24h}$ ではそれぞれ 4.4 倍及び 9.8 倍の増加、 T_{max} ではいずれも 1/2 の短縮が認められたが半減期は ほとんど変化しなかった。また、血清脂質に対する作用には差がなかった 33 (外国人データ)。 [2.2 参照],[9.3.1 参照],[9.3.2 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者($66\sim73$ 歳)6 例及び若年者($20\sim22$ 歳)6 例に、アトルバスタチン 10mg を絶食下単回経口投与した結果、高齢者は若年者に比べて C_{max} 及び $AUC_{0\sim}$ は約 2 倍に増加したが、 T_{max} 及び半減期に差は認められなかった 34 。 [9.8 参照]

11. その他

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 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 [9.3.1 参照], [16.6.2 参照]
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び授乳婦[9.5 参照], [9.6 参照]
- 2.4 グレカプレビル・ピブレンタスビルを投与中の患者 [10.1 参照]

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V.治療に関する項目-2.効能又は効果に関連する注意」を参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。
- 8.2 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。
- 8.3 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。「11.1.3 参照〕
- 8.4 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うこと。[11.1.5 参照]
- 8.5 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うこと。[11.1.7 参照]

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

- (1) 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 糖尿病の患者

糖尿病を悪化させることがある。

9.1.2 横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある以下の患者

- ・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
- ・アルコール中毒の患者「11.1.1 参照]
- 9.1.3 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。[11.1.9 参照]

(2) 腎機能障害患者

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 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。[11.1.1 参照]

9.2.2 腎機能検査値異常のある患者

[10.2 参照],[11.1.1 参照]

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 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) 肝機能障害患者

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 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

投与しないこと。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。[2.2 参照], [16.6.2 参照]

9.3.2 肝障害又はその既往歴のある患者(9.3.1 に該当する患者を除く)

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。「16.6.2 参照]

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性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。更に、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。[2.3 参照]

(6)授乳婦

9.6 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。[2.3 参照]

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

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。一般に生理機能が低下している。また、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。 [11.1.1 参照],[16.6.3 参照]

7. 相互作用

10. 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。 [16.4 参照]

(1) 併用禁忌とその理由

10.1 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 (マヴィレット) [2.4 参照]	の併用により、アトルバスタ	OATP1B1/1B3 及び BCRP 阻害、ピブレンタスビルの OATP1B1 及び BCRP 阻害に基づく作用によるものと考え

(2)併用注意とその理由

10.2 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 [9.2.2 参照],[11.1.1 参照]	筋肉痛、脱力感、CK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 [11.1.1 参照]	筋肉痛、脱力感、CK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: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 [11.1.1 参照]	1) 筋肉痛、脱力感、CK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。 2) シクロスポリンとの併用により、本剤のAUCO・24hが8.7倍に上昇したとの報告がある。	機序:1)シクロスポリンと HMG-CoA 還元酵素阻害剤 との副作用誘発性の相加作 用、2)シクロスポリンによるHMG-CoA 還元酵素阻害 剤の代謝・胆汁中排泄に対 する競合阻害に基づく相互 作用、3)シクロスポリンに よる本剤の肝への取り込み 阻害に基づく相互作用が示 唆されている。 危険因子:腎機能障害
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 [11.1.1 参照]	筋肉痛、脱力感、CK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: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%、 AUC0-Tlast:+81.8%) がみ られた。	の CYP3A4 に対する阻害
HIV プロテアーゼ阻 害剤 ロピナビル・リトナビ 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 倍に上昇するとの報告 がある。	CYP3A4の阻害が考えられ
ニルマトレルビル・リ トナビル	併用により本剤の血中濃度 が上昇するおそれがある。本 剤の副作用が発現しやすく なるおそれがあるため、十分 な観察を行いながら慎重に 投与し、必要に応じて減量や 休薬等の適切な措置を講ず ること。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エンシトレルビル フ マル酸	併用により本剤の血中濃度 が上昇し、副作用が発現しや すくなるおそれがある。	機序:エンシトレルビル こ マル酸の CYP3A に対する 阻害作用が考えられてい る。
グラゾプレビル	グラゾプレビル (200mg) 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、AUC _{0∞} : 3.00 倍)との報告がある。	機序:グラゾプレビルに。 る 腸 管 の CYP3A 及で 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、 AUC _{0-∞} :3.29倍)との報告が ある。	機序:レテルモビルによる CYP3A、OATP1B1/1B3 J びBCRPの阻害が考えられ ている。
フチバチニブ	併用により本剤の血中濃度 が上昇し、副作用が発現しや すくなるおそれがある。	機序:フチバチニブによる 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 $AUC_{0.72h}$ が約 2.5 倍に上昇したとの報告がある。	機序:グレープフルーツミュースによる 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%、AUCo- 24h:-43%) との報告がある。	機序:エファビレンツに。 る CYP3A4 の誘導が考; 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。 る CYP3A4 の誘導が考; 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。	アトルバスタチンの吸収
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 $Cmax: +9.9\%$ 、 $AUC_{0\cdot24h}: +3.6\%$ 、 $CLr: 129 \rightarrow 128mL/min、80mg 投与で Cmax: +20.0\%、AUC_{0\cdot24h}: +14.8\%、CLr: 160 \rightarrow 149mL/min)ことが報告されている。併用する場合は、血漿中薬物濃度のモニターを十分に行うこと。$	機序:本剤によるジゴキミンの P-gp を介した排出の抑制が示唆されている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
経口避妊薬	ノルエチンドロン(Cmax:	
ノルエチンドロンーエ	+24%、AUC _{0-24h} : +28%)及	ンドロン及びエチニルエス
チニルエストラジオー	びエチニルエストラジオー	トラジオールの初回通過効
ル	ル (Cmax: +30%、AUC0-	果の減少が考えられてい
	24h:+19%) の血漿中濃度の	る。
	上昇が認められた。	

8. 副作用

11. 副作用

次の副作用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 には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 横紋筋融解症、ミオパチー(いずれも頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 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。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 の上昇があらわれた場合には投与を中止すること。 $[9.1.2 \,$ 参照], $[9.2.2 \,$ 参照], $[9.8 \,$ 参照], $[10.2 \,$ 参照]

11.1.2 免疫介在性壊死性ミオパチー (頻度不明)

近位筋脱力、CK 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。

11.1.3 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

[8.3 参照]

11.1.4 過敏症(頻度不明)

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。

- 11.1.5 無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症(いずれも頻度不明) [8.4 参照]
- 11.1.6 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(いずれも頻度不明)

水疱性発疹があらわれたとの報告がある。

11.1.7 高血糖、糖尿病(いずれも頻度不明)

[8.5 参照]

11.1.8 間質性肺炎(頻度不明)

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。

11.1.9 重症筋無力症 (頻度不明)

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。[9.1.3 参照]

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明
皮膚		そう痒感、発疹、皮疹、 発赤	脱毛症、光線過敏、皮膚乾燥、 皮膚亀裂、爪の障害
血液			血小板減少、白血球減少、貧 血
肝臓	AST 上昇、ALT 上昇、y-GTP 上 昇	Al-P 上昇、LDH 上昇、 肝障害	
消化器		気、口内炎、胸やけ、便	膵炎、胆汁うっ滞性黄疸、食欲不振、消化不良、悪心、口渇、舌痛、舌炎、舌のしびれ、口のしびれ、口唇炎、咽頭不快感
呼吸器		咳	
筋骨格 系	CK 上昇		痙攣、筋炎、筋肉痛、血中ミオグロビン上昇、無力症、関節痛、頸・肩のこり、胸痛、背部痛、こわばり感、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)	勃起障害、四肢しびれ(感)、 眠気、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		脳梗塞、肺炎、頭痛、全 身倦怠(感)、帯状疱疹	浮腫(顔面・四肢等)、動悸、 頻脈、味覚異常、頻尿、排尿 困難、着色尿、熱感、発熱

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1)薬効薬理試験

「VI.薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目-6. 特定の背景を有する患者に関する注意、(5) 妊婦」の項を参照

(6)局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤:処方箋医薬品注)

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:該当しない

2. 有効期間

有効期間:3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド:あり

くすりのしおり:あり

その他の患者向資材:なし

6. 同一成分·同効薬

同一成分: リピトール錠 5mg/10mg

同 効 薬:プラバスタチンナトリウム、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、

ピタバスタチンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム

7. 国際誕生年月日

不明

8. 製造販売承認年月日及び承認番号,薬価基準収載年月日,販売開始年月日

製品名	製造販売承認年月日	承認番号
アトルバスタチン錠 5mg「TSU」	2012年8月15日	22400AMX01362000
アトルバスタチン錠 10mg「TSU」	2012年8月15日	22400AMX01361000

製品名	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
アトルバスタチン錠 5mg「TSU」	2012年12月14日	2012年12月14日
アトルバスタチン錠 10mg「TSU」	2012年12月14日	2012年12月14日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容 該当しない

10. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容 該当しない

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

れて事人	医薬品コード	(YJ コード)	HOT (9 桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
アトルバスタチン錠 5mg「TSU」 218	9015F1015	2189015F2151	122171801	622217101
アトルバスタチン錠	9015F2151	2189015F1155	122172501	622217201

14. 保険給付上の注意

本剤は、診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料:安定性試験
- 2) 社内資料:溶出試験
- 3) 中村治雄他: Prog. Med., 1998; 18 (7): 1690-1723
- 4) 国内後期第Ⅱ相試験(リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要ト.1.(3))
- 5) 山村卓他: 臨床医薬, 1998; 14(11): 2031-2054
- 6) ホモ接合型家族性高コレステロール血症患者・臨床試験 (リピトール錠:2000年3月 10日承認、申請資料概要ト.1.(7).2))
- 7) 田妻進他:臨床医薬,1998;14(12):2163-2177
- 8) 高脂血症患者・血液凝固・線溶系に及ぼす影響 (リピトール錠: 2000 年 3 月 10 日承 認、申請資料概要ト.1. (8) .2))
- 9) 田中明他:新薬と臨床,1998;47(8):1230-1248
- 10) 作用機序 (リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要ホ.1.8)
- 11) 舩津敏之他:薬理と治療,1998;26(9):1435-1441
- 12) 田中秀行他:薬理と治療, 1998; 26(9): 1451-1454
- 13) Bocan, T. M. et al.: Atherosclerosis, 1994; 111 (1): 127-142
- 14) Burnett, J. R. et al.: Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol., 1997; 17 (11): 2589-2600
- 15) Bisgaier, C. L. et al.: J. Lipid Res., 1997; 38 (12): 2502-2515
- 16) 荒井幸規他:薬理と治療, 1998; 26 (9): 1475-1481, 1483-1486
- 17) 鈴木雅徳他:薬理と治療, 1998; 26(9): 1469-1474
- 18) ラット・代謝物の薬理作用 (リピトール錠: 2000 年 3 月 10 日承認、申請資料概要 ホ.1.7)
- 19) 舩津敏之他:薬理と治療, 1998; 26(9): 1443-1450
- 20) Funatsu, T. et al.: Atherosclerosis, 2001; 157 (1): 107-115
- 21) 角田裕俊他:薬理と治療, 1998; 26(9): 1461-1468
- 22) 大石紫満子他:薬理と治療、1998; 26(8):1253-1266
- 23) 海外及び国内健康成人・薬物動態 (リピトール錠: 2000 年 3 月 10 日承認、申請資料概要へ.3. (5) .1))
- 24) 大石紫満子他:薬理と治療, 1998; 26(8): 1279-1293
- 25) 社内資料:生物学的同等性試験(錠 10mg)
- 26) 大石紫満子他:薬理と治療, 1998; 26(8): 1267-1277
- 27) 根本裕之他:薬理と治療, 1998; 26(8): 1229-1240
- 28) ヒトミクロソーム・代謝 (リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要へ.3. (7).4))
- 29) 健康成人・薬物動態(反復投与後の物質収支代謝試験)(リピトール錠:2000年3月10日承認、申請資料概要へ.3.(8).1))

- 30) 健康成人・薬物動態(反復投与後のヒト糞中代謝物の同定)(リピトール錠:2000年3月10日承認、申請資料概要へ.3.(7).3))
- 31) 第十八改正日本薬局方解説書,廣川書店,2021; C-195-201
- 32) Stern, R. H. et al.: J. Clin. Pharmacol., 1997; 37 (9): 816-819
- 33) 健康成人及び肝機能障害患者・薬物動態(リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要へ.3.(6).5))
- 34) 大石紫満子他:薬理と治療,1998;26(8):1295-1305

2. その他の参考文献

該当資料なし

XⅡ.参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

2. 海外における臨床支援情報

資料なし

ХⅢ. 備考

- 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報
 - (1) 粉砕

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

表紙に記載の「問い合わせ窓口」に個別に照会すること。

2. その他の関連資料

