* 2023年7月改訂(第1版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 **日本標準商品分類番号** 872189

	錠2.5mg	錠5mg
承認番号	22900AMX00783000	22900AMX00784000
販売開始	2017年12月	2017年12月

HMG-CoA還元酵素阻害剤

処方箋医薬品注)

日本薬局方 ロスバスタチンカルシウム錠

ロスバスタチン錠2.5mg「日医工」 ロスバスタチン錠5mg「日医工」

Rosuvastatin Tablets

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

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 [9.3.1、 9.3.2、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、 9.6 参照]
- 2.4 シクロスポリンを投与中の患者 [10.1、16.7.2 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ロスバスタチン錠2.5mg 「日医工」	ロスバスタチン錠5mg 「日医工」
有効成分	2.6mg	1錠中 ロスバスタチンカルシウム 5.2mg (ロスバスタチンとして 5mg)
添加剤	クロスポビドン、ステアリ	ース、含水二酸化ケイ素、 Jン酸マグネシウム、ヒプ マクロゴール6000、黄色 カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

	7.2 SCATOLICA						
販売名		ロスバスタチン錠2.5mg 「日医工」	ロスバスタチン錠5mg 「日医工」				
剤	形	フィルムコー	- ティング錠				
色	調	うすい赤みの黄色~	くすんだ赤みの黄色				
	表面 72.5		(1) 5 (2) (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4				
外形	裏面	2.5 V	(1 5 K) 日医工				
	側面						
直径	(mm)	5.6	7.1				
厚さ	(mm)	3.0	3.6				
質量	(mg)	80	150				
		ロスバスタチン	ロスバスタチン				
本体	表示	2.5	5				
		日医工	日医工				
包装コード		@ 015	@016				

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

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。

6. 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。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 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。[9.2.2、9.2.3、16.6.3 参照]
- **7.2** 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。[9.2.2、9.2.3、16.6.3 参照]

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 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。[11.1.5 参
- 8.4 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 十分に行うこと。[11.1.6 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 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

- ・アルコール中毒患者
- 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

* 9.1.2 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。[11.1.4 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能検査値異常のある患者

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。[10.2 参照]

9.2.2 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悪化があらわれること がある。[7.1、7.2、16.6.3 参照]

9.2.3 重度の腎障害のある患者

本剤の血中濃度が高くなるおそれがある。[7.1、7.2、16.6.3 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 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

投与しないこと。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。[2.2、16.6.2 参照]

9.3.2 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、肝障害又はその既往歴のある患者では、肝障害を悪化させるおそれがある。特に、Child-Pughスコアが8~9の患者では、血漿中濃度が他に比べて高かったとの報告がある。[2.2、16.6.2 参照]

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。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。[2.3 参照]

9.6 授乳婦

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]

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。

10. 相互作用

本剤は、OATP1B1及びBCRPの基質である。

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

世 到 4 %	吃产产业 排黑子法	松片 400 ロフ
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	シクロスポリンを投与さ	シクロスポリン
(サンディミュン、	れている心臓移植患者に	がOATP1B1及
ネオーラル等)	併用したとき、シクロス	びBCRP等の機
[2.4、16.7.2 参照]	ポリンの血中濃度に影響	
	はなかったが、本剤の	能性がある。
	AUC _{0-24h} が健康成人に単独	
	で反復投与したときに比	
	べて約7倍上昇したとの報	
	告がある。	

* * 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

*	10.2 所用注意(所用		
	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 [9.2.1 参照]	フェノフィンでは、 フェノフィンでは、 ラー、では、 ラー、では、 ラー、では、 の血では、 大いにいる。 のに、 HMG-CoA型 でいる。 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、 のが、	融解症の報告が
	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。	
*	チカグレロル	本剤の血漿中濃度上昇により横紋筋融解症やミオパチーのリスクが増加するおそれがある。	
	クマリン系抗凝固剤 ワルファリン	抗凝血作用が増強する開発血作用が増強する場所を る場合は、本剤の時とで が関ロにプロト (INR) 類国際標準比 (INR) に で で で で の の の の の の の の の の の の の の の	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 [16.7.1 参照]	本剤の血中濃度が約50%に	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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/リトナビル グレカプレビル・ピ ブレンタスビル	ナビルを併用したとき本が約5倍、 C_{max} が約5倍、 C_{max} ががも倍、 C_{max} がびをけれたとき本がびりトナビルを含むが10倍、 C_{max} が7倍、 C_{max} が7倍、 C_{max} ががかた。 C_{max} ががかり、 C_{max} ががかり、 C_{max} ががかり、 C_{max} ががかり、 C_{max} ががかり、 C_{max} がかがった。 C_{max} がかがった。 C_{max} が約5.6倍上昇した。 C_{max} が約5.6倍上昇し	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	たとの報告がある。 本剤とダクラタスビル、アスナプレビル、またはダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル ^注 を併用したとき、本剤の血中濃度が上昇したとの報告がある。	
グラゾプレビル/エ ルバスビル	本剤とグラゾプレビル $^{ m in}$ 及びエルバスビルを併用したとき、本剤の $^{ m AUC}$ が約2.3倍、 $^{ m C_{max}}$ 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	本剤とベルパタスビルを 併用したとき、本剤の 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	本剤とダロルタミドを併用したとき、本剤のAUCが5.2倍 ³⁾ 、Cmaxが5.0倍上昇したとの報告がある。	
レゴラフェニブ	本剤とレゴラフェニブを 併用したとき、本剤の AUCが3.8倍、C _{max} が4.6倍 上昇したとの報告がある。	がBCRPの機能 を阻害する可能 性がある。
カプマチニブ塩酸塩水和物	本剤とカプマチニブ塩酸塩水和物を併用したとき、本剤のAUCが約2.1倍、Cmaxが約3.0倍上昇したとの報告がある。	カプマチニブ塩酸塩がBCRPの機能を阻害することにより、本剤の血する可能性がある。
バダデュスタット	本剤とバダデュスタットを併用したとき、本剤のAUCが約2.5倍、Cmaxが約2.7倍上昇したとの報告がある。	バダデュスタの トがBCRPの機能を阻害する本 とにより、本が増加する 加する。
フェブキソスタット	本剤とフェブキソスタットを併用したとき、本剤のAUCが約1.9倍、Cmaxが約2.1倍上昇したとの報告がある。	フェブキソス タットがBCRP の機能を阻害す ることにより、 本剤の血中濃度 が増加する可能 性がある。
エルトロンボパグ	本剤とエルトロンボパグを併用したとき、本剤の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。
: ホスタマチニブナト リウム水和物	本剤とホスタマチニブナトリウム水和物を併用したとき、本剤のAUCが1.96倍、C _{max} が1.88倍上昇したとの報告がある。	ホスタマチニブ ナトリウム水和 物がBCRPの機

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
*	ロキサデュスタット	本剤とロキサデュスタッ	
		トを併用したとき、本剤	タットが
		のAUCが2.93倍、C _{max} が	- //-
		4.47倍上昇したとの報告が	BCRPの機能を
		ある。	阻害する可能性
			がある。
*	タファミジス	本剤とタファミジスを併	
		用したとき、本剤のAUC	BCRPの機能を
		が1.97倍、Cmaxが1.86倍上	阻害する可能性
		昇したとの報告がある。	がある。

注) 承認用量外の用量における試験結果に基づく。

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 横紋筋融解症 (0.1%未満)

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ので、このような場合には直ちに投与を 中止すること。

11.1.2 ミオパチー (頻度不明)

広範な筋肉痛、高度な脱力感や著明なCKの上昇があらわれた場 合には投与を中止すること。

11.1.3 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。

* **11.1.4 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。[9.1.2 参照]

11.1.5 肝炎 (0.1%未満)、**肝機能障害** (1%未満)、**黄疸** (頻度不

肝炎、AST、ALT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。[8.3 参照]

11.1.6 血小板減少(0.1%未満)

[8.4 参照]

11.1.7 過敏症状(0.1%未満)

血管浮腫を含む過敏症状があらわれることがある。

11.1.8 間質性肺炎(0.1%未満)

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 末梢神経障害(0.1%未満)

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。

11.1.10 多形紅斑 (頻度不明)

11.2 その他の副作用

11.2 (07 16)	/ 一円 3 下 / 1 月			
	2~5%未満	0.1~2%未満	0.1%未満	頻度不明
皮膚		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、口内 炎	
筋・骨格系	CK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、 悪夢等)、抑 うつ	
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上昇、 ALT上昇)			
腎臓		蛋白尿注)、 腎機能異常 (BUN上昇、 血清クレア チニン上昇)		
注) 通堂一语	性であるが	原因不明の番	白尿が持続す	る場合には減

注)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。 発現頻度は使用成績調査から算出した。

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

海外において、本剤を含む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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

6.1.1 単**国な子** 健康成人男性6例にロスバスタチンカルシウムを5mgの用量で空腹時に単回経口投与したところ、血漿中ロスバスタチン濃度は投与後5時間にC_{max}を示し、消失半減期(t_{1/2}) は20.2±7.8時間であった。また、C_{max}及びAUC_{0.24h}はそれぞれ3.56±1.35ng/mL及び31.3 ±13.6ngh/mLであった(平均値±標準偏差)⁴。

ロスバスタチンの体内動態は線形であると考えられている(外国人データ)

1612 反復投与

6.1.2 及復投与 健康成人男性6例にロスバスタチンカルシウム10及び20mgを1日1回7日間、空腹時に反 復経口投与したところ、投与後24時間の血漿中ロスバスタチン濃度は徐々に上昇し、反 復投与3回目にはほぼ定常状態に到達した®。定常状態におけるAUCo24mは単回投与時の 1.2倍であり、その値は単回投与での結果からの予測値と同程度であった。したがって、 反復投与による予想以上の蓄積性はないと考えられた。なお、日本人におけるCmax及び AUCは外国人の約2倍であった7

表1 健康成人男性におけるロスバスタチンの薬物動態パラメータ (n=6)

		月量 mg)	$\begin{array}{c} C_{max}{}^{a)} \\ (ng/mL) \end{array}$	$T_{max}^{b)}$ (h)	AUC _{0:24h} a) (ng·h/mL)	$\begin{array}{c} AUC_{0\cdot\infty}{}^{a)}\\ (ng\cdot h/mL) \end{array}$	t _{1/2^{c)} (h)}
,	10	単回	7.87 (54.4)	5 (4-5)	74.2 (56.0)	126 (39.3) d)	15.1 ± 5.36 ^d)
1		反復	9.38 (71.5)	5 (5-5)	90.5 (67.0)	167 (30.0) e)	18.4 ± 4.62e)
	20	単回	20.5 (54.6)	4 (3-5)	171 (53.0)	209 (50.1)	19.1 ± 5.81
		反復	22.1 (68.0)	5 (5-5)	206 (63.9)	248 (62.2)	14.8 ± 5.76

a) 幾何平均値 (変動係数)、b) 中央値 (範囲)、c) 平均値 ± 標準偏差

d) n=3, e) n=4

高コレステロール血症患者にロスバスタチンカルシウム2.5~20mgを1日1回6週間反復経 同コレスケリール血症患者にロスパステナンルクリスと3~20mgを1日1回1回週間及機能 世投与し、定常状態の血漿中ロスパスケチン濃度を測定した8。高コレステロール血症 患者の血漿中ロスパスケチン濃度は用量にほぼ比例して増加し、健康成人男性での値 (投与後10時間の幾何平均値、10mg:4.06ng/mL、20mg:9.82ng/mL)とほぼ同程度で あった。なお、本試験で日本人と外国人の結果を比較したところ、日本人における定常 状態の血漿中ロスバスタチン濃度は外国人の約2倍であった9)

表2 高コレステロール血症患者における定常状態の血漿中ロスバスタチン濃度

投与量	血漿中ロスバスタチン濃度 (ng/mL)
2.5mg (n=16)	1.26 (72.7)
5mg (n=12)	2.62 (41.5)
10mg (n=13)	4.17 (75.5)
20mg (n=17)	11.7 (50.0)

幾何平均值 (変動係数) 採血時間:投与後7~16時間

1613 投与時間の影響

外国人健康成人21例にロスバスタチンカルシウム10mgをクロスオーバー法で1日1回14 日間、午前7時あるいは午後6時に経口投与したところ、血漿中ロスバスタチン濃度推移 は両投与時間で同様であり、ロスバスタチンカルシウムの体内動態は投与時間の影響を 受けないと考えられた10

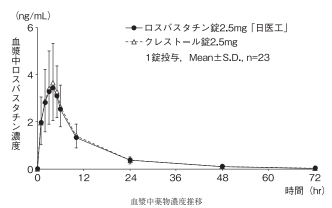
16.1.4 生物学的同等性試験

10.1.4 生物学的同等性試験
(1) ロスバスタチン錠2.5mg「日医工」
ロスバスタチン錠2.5mg「日医工」及びクレストール錠2.5mg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2.5mg)健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中ロスバスタチン濃度を測定し、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)~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110。

表3 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロスバスタチン錠 2.5mg「日医工」	42.94 ± 13.12	3.70 ± 1.36	3.91 ± 1.00	13.6 ± 4.0
クレストール錠 2.5mg	44.45 ± 15.26	3.91 ± 1.58	4.04 ± 1.07	13.1 ± 2.4

(1錠投与, Mean ± S.D., n=23)



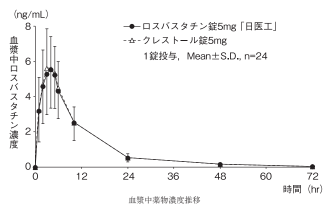
血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(2) ロスバスタチン錠5mg「日医工」 ロスバスタチン錠5mg「日医工」及びクレストール錠5mg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)健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿 中ロスバスタチン濃度を測定し、得られた薬物動態バラメータ(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) ~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110。

表4 薬物動能パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロスバスタチン錠 5mg「日医工」	72.11 ± 27.37	5.88 ± 2.22	3.96 ± 0.81	13.5 ± 3.1
クレストール錠 5mg	73.45 ± 23.21	6.23 ± 2.01	3.92 ± 1.25	13.1 ± 2.4

(1錠投与, Mean ± 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。

16.2.1 生物学的利用率

0.2.1 土物チョクサイカハ〒 健康成人男性10例におけるロスバスタチンの生物学的利用率は29.0%(90%信頼区間: 24.1~34.9)であった¹²。また、静脈内投与して得られたロスバスタチンの全身クリア ランス及び腎クリアランスはそれぞれ31.9及び11.6L/hであり、ロスバスタチンは主に肝 臓による消失を受けると考えられた。

16.2.2 食事の影響

0.4.2 **以事**(0.8) 外国人健康成人20例にロスバスタチンカルシウム10mgをクロスオーバー法で1日1回14 日間、空腹時(食後3時間)あるいは食後に経口投与した¹³。食後投与したときのロス バスタチンカルシウムの吸収は空腹時に比べて緩やかであり、Cmaxは食事によって20% 低下した。しかし、食後投与時のAUC_{0.24}は空腹時投与の94%であり、ロスバスタチン カルシウムの吸収量への食事の影響はないと考えられた。

16.3 分布

ヒト血漿中におけるロスバスタチンの蛋白結合率は89.0% (日本人) ~88.0% (外国人) 主結合蛋白はアルブミンであった14

16.4 代謝

外国人健康成人男性6例に¹⁴C-ロスバスタチンカルシウム20mgを単回経口投与したとこ

外国人健康成人男性的別にやしなハスタテンカルシリム20mgを早回程日女子したところ、尿及び糞中に存在する放射能の主成分は未変化体であり、尿糞中の主な代謝物は、N-脱メチル体及び5S-ラクトン体であった10。 ヒト血漿中にはN-脱メチル体及び5S-ラクトン体が検出されたが、10-1、田漿中における10-1、田漿中における10-1、田漿中における10-1、田漿中における10-1、田漿中における10-1、田別中における10-1、田別中における10-1、田別中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中における10-1、日間中に対する代謝物の寄与はわずかであると考えられた(外国人デー

5.5 肝池 外国人健康成人男性6例に¹⁴C-ロスパスタチンカルシウム20mgを単回経口投与したところ、放射能は主に糞中に排泄され(90.2%)、尿中放射能排泄率は10.4%であった。また、 尿及び糞中への未変化体排泄率は、それぞれ投与量の4.9%及び76.8%であった¹⁵)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 性差及び加齢の影響 外国人の男性若年者、男性高齢者、女性若年者及び女性高齢者各8例にロスバスタチンカルシウム40mg(承認外用量)を単回経口投与したところ、男性のCmax及びAUC0ctはそれぞれ女性の82%及び91%であった17o0。また、若年者のCmax及びAUC0ctはそれぞれ高 齢者の112%及び106%であり、臨床上問題となる性差や加齢の影響はないと考えられた。

16.6.2 肝障害の影響

Child-Pugh A (スコア:5~6) あるいはChild-Pugh B (スコア:7~9) の肝障害を有 て 3 外国人患者各6例にロスバスタチンカルシウム10mgを1日1回14日間反復を日投与し、血漿中ロスバスタチン濃度を測定した¹⁸。 肝障害患者のC_{max}及びAUC_{0:24h}は健康成人群のそれぞれ15-21倍及び1.05-1.2倍であり、特に、Child Pughスコアが8-9の患者 2例における血漿中濃度は、他に比べて高かった。[2.2、9.3 参照]

16.6.3 腎障害の影響

0.0.3 管障害の影響 重症度の異なる腎障害を有する外国人患者(4~8例)にロスバスタチンカルシウム 20mgを1日1回14日間反復経口投与し、血漿中ロスバスタチン濃度を測定した¹⁹。軽度 から中等度の腎障害のある患者では、ロスバスタチンの血漿中濃度に対する影響はは んど認められなかった。しかし、重度(クレアチニンクリアランス<30mL/min/ 1.73m²)の腎障害のある患者では、健康成人に比べて血漿中濃度が約3倍に上昇した。 [71、92 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 制酸剤

0./.1 前殿制 制酸剤を同時併用投与した場合、ロスバスタチンのC_{max}及びAUC_{0.24h}はそれぞれ50%及 び46%まで低下したが、ロスバスタチン投与後2時間に制酸剤を投与した場合には、ロ スバスタチンのC_{max}及びAUC_{0.24h}はそれぞれ非併用時の84%及び78%であった(外国人 データ)²⁰。[10.2 参照]

16.7.2 シクロスポリン

5.7.2 シクロスポリン シクロスポリンを投与されている心臓移植患者にロスバスタチンを併用投与したとき、 ロスバスタチンのCmax及びAUCo2shは、健康成人に単独で反復投与したときに比べてそれぞれ10.6倍及び7.1倍上昇した(外国人データ)²¹⁾。ロスバスタチンはOATP1B1を介して肝臓に取り込まれ、シクロスポリンはその取り込みを阻害することによって、ロス

AUC $_0$ はそれぞれ2.21倍及 $_0$ 71.88倍に増加した(外国人データ) 22 。ロスバスタチンは OATP1B1を介して肝臓に取り込まれ、ゲムフィブロジルはその取り込みを阻害することによって、ロスバスタチンの血漿中濃度を増加させると考えられている。

16.7.4 その他の薬剤

6.7.4 その他の薬剤
ロスバスタチンの体内動態に及ぼすP450阻害剤の影響を検討するために、フルコナゾール²³⁾(CYP2C9及びCYP2C19の阻害剤)、ケトコナゾール²⁴⁾、イトラコナゾール²⁵⁾及びエリスロマイシン²⁶⁾(以上CYP3A4及びP糖蛋白の阻害剤)との併用試験を実施したが、明らかな相互作用は認められなかった(外国人データ)。
ワルファリン²⁷⁾(CYP2C9及びCYP3A4の基質)あるいはジゴキシン²⁸⁾の体内動態に及
はす影響を検討したが、薬物動態学的相互作用は認められなかった(外国人データ)。
CYP3A4誘導作用の有無を検討するために、経口避妊薬との併用試験を実施したが、エチニルエストラジオールの血漿中濃度に減少はみられず、ロスバスタチンはCYP3A4に
対する誘導作用を示さないと考えられた(外国人データ)²⁹⁾。
6.75. *in. vitro* 試験

16.7.5 in vitro 試験

5./.5 *in vitro* 試験 ヒト遊離肝細胞を用いる *in vitro* 試験において*N*-脱メチル体が生成したが、その代謝速 度は非常に緩徐であった。また、*N*-脱メチル化に関与する主なP450分子種はCYP2C9 及びCYP2C19であったが、CYP2D6やCYP3A4が関与する可能性も示唆された^{20)、31)}。 ロスバスタチン(50μg/mL)によるP450(CYP1A2、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、 CYP2E1及びCYP3A4) 活性の阻害率は10%以下であった30)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈高コレステロール血症〉

17.1.1 海外第Ⅲ相用量反応試験

.... (#/78年11月11年以近6458) 高コレステロール血症患者を対象として二重盲検法により実施された試験において、ロスバスタチンカルシウム (5~80mg) 又はアトルバスタチン (10~80mg) を1日1回6週間投与した結果、ロスバスタチンカルシウムは、LDL-コレステロール、総コレステ 間投与した結果、ロスバスタチンカルンワムは、LDL-コレステロール、総コレムテロール、トリグリセリドには低下効果を、HDL-コレステロールには増加効果を示した。また、アボ蛋白B、非HDL-コレステロールを低下させ、アボ蛋白A・Iを増加させた。更に、LDL-コレステロール/HDL-コレステロール比、総コレステロール/HDL-コレステロール比、非HDL-コレステロール比、アボ蛋白B/アボ蛋白A・I 比を低下させた。
ロスバスタチンカルシウムの薬効は、投与後1週間以内にあらわれ、通常2週間までに最一が関ロのなりとか、ホースを対象に

大効果の90%となった。最大効果は通常4週間までにあらわれ、その後持続した。 副作用発現頻度は、ロスバスタチンカルシウム5mg投与群で10.5%(4/38例)、10mg投与群では15.6%(7/45例)、及び20mg投与群で17.9%(7/39例)であった。いずれの投与 群でも、3例以上発現した副作用はなかった^{32、33)}。 **17.1.2 国内第Ⅱ相試験**

二重盲検法により実施された試験において、ロスバスタチンカルシウム2.5~20mgを1日 1回6週間投与した際の血清脂質値の平均変化率は表1のとおりであった。

表1 血清脂質値の平均変化率(高コレステロール血症患者対象試験)

Det milital believe 1 - 2 belief (10 1 (10 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2				
投与量	2.5mg (n=17)	5mg (n=12)	10mg (n=14)	20mg (n=18)	
LDL-コレステロール (%)	-44.99	-52.49	-49.60	-58.32	
総コレステロール (%)	-31.59	-36.40	-34.60	-39.58	
トリグリセリド (%)	-17.35	-23.58	-19.59	-17.01	
HDL-コレステロール (%)	7.64	9.09	14.04	11.25	
アポ蛋白B (%)	-38.56	-45.93	-43.97	-50.38	
アポ蛋白A-I (%)	5.42	6.25	10.61	9.72	
アポ蛋白A-II (%)	0.38	4.27	7.78	7.73	

副作用発現頻度は、ロスパスタチンカルシウム2.5mg投与群で38.9%(7/18例)、5mg投与群で20.0%(3/15例)、10mg投与群で13.3%(2/15例)、及び20mg投与群で47.4%(9/ 19例)であった。計67例において3例以上認められた副作用は、腹痛、CK上昇及び γ - GTP上昇(各3例)であった 34 。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験 二重盲検法により実施された3試験の集積データをまとめた。ロスバスタチンカルシウ ム5mg又は10mgを1日1回12週間投与した際の血清脂質の平均変化率は表2のとおりであり、高コレステロール血症患者の脂質レベルを総合的に改善することが認められた³⁵)。

表2 血清脂質値の平均変化率(外国人高コレステロール血症患者対象試験)

投与量	5mg (n=390)	10mg (n=389)
LDL-コレステロール (%)	-41.9	-46.7
総コレステロール (%)	-29.6	-33.0
トリグリセリド (%)	-16.4	-19.2
HDL-コレステロール (%)	8.2	8.9
非HDL-コレステロール (%)	-38.2	-42.6
アポ蛋白B (%)	-32.7	-36.5
アポ蛋白A-I (%)	6.0	7.3

17.1.4 海外第Ⅲ相長期投与試験

高コレステロール血症患者を対象として二重盲検法により実施された試験において、ロスバスタチンカルシウム5mg又は10mgから投与を開始し、LDL-コレステロール値がNCEP II ガイドラインの目標値に達するまで増量した。52週時において初回投与量の 5mg又は10mgの継続投与を受けていた症例の割合は、それぞれ76% (92/121例) 及び 82% (88/107例) であった。

副作用の発現率はロスバスタチンカルシウム5mg群で29.4%(40/136例)、ロスバスタチンカルシウム10mg群で26.5%(35/132例)であった。いずれかの投与群で3例以上発現した副作用は下痢、消化不良、鼓腸、筋痛、不眠症、発疹、腹痛及び無力症であっ

〈家族性高コレステロール血症〉

表3 血清脂質値の平均変化率

(家族性高コレステロール血症患者対象試験)

投与量	10mg (n=37)	20mg (n=37)			
LDL-コレステロール (%)	-49.2	-53.9			
総コレステロール (%)	-39.4	43.3			
トリグリセリド (%)	-18.2	-23.6			
HDL-コレステロール (%)	9.6	13.8			

3例以上に認められた副作用はCK上昇 (3/37例、8.1%) であった³⁹⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序 ロスパスタチンカルシウムは、肝臓内に能動的に取り込まれ、肝臓でのコレステロール 生合成系の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的かつ競合的に阻害し、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LDL受容体の発現が誘導される。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蛋白である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。ロスバスタチンカルシウムは、肝臓では主として能動輸送系を介して取り込まれ、脂質親和性が比較的低いため、能動輸送系を持たない他の臓器には取り込まれにくく、肝特異的なHMG-CoA還元酵素阻害剤であると考えられる 40 、 41 。

18.1.1 HMG-CoA還元酵素阻害作用 ロスバスタチンカルシウムは、ラット及びヒト肝ミクロソーム由来のHMG-CoA還元酵 素及びヒトHMG-CoA還元酵素の触媒ドメインに対して阻害作用を示した(in vitro) 42)

18.1.2 肝コレステロール合成阻害作用

ロスパスタチンカルシウムは、ラット肝細胞のコレステロール合成を用量依存的に阻害 した。また、その阻害作用は、他のHMG-CoA還元酵素阻害剤に比べて長期間持続し

18.1.3 LDL受容体誘導作用

ロスパスタチンカルシウムは、ヒト肝癌由来HepG2細胞のLDL受容体mRNAの発現を濃度依存的に誘導し、また、LDL結合活性を増加させた(*in vitro*) ⁴³。 **18.2 血中コレステロール低下作用**

8.2 血中コレステロール低下作用 ロスパスタチンカルシウムは、イヌ⁴⁴⁾、カニクイザル⁴⁵⁾、WHHLウサギ(ヒト家族性高 コレステロール血症のモデル動物)⁴⁶⁾ において血清総コレステロールを、また、アボ 蛋白E'3Leidenトランスジェニックマウス(高VLDL血症モデル動物)⁴⁷⁾ 及びヒトアボ 蛋白B/CETP(コレステロールエステル転送蛋白)トランスジェニックマウス(ヒトの コレステロール代謝に類似した肪質代謝環境を有するモデル動物)⁴⁸⁾ においては血漿 中コレステロールを有意に低下させた。イヌにおいては、HMG-CoA還元酵素の反応産 物であるメバロン酸の血中濃度を用量依存的に低下させた⁴⁴⁾。 8.3 動脈硬化堆屋加刺体田

18.3 動脈硬化進展抑制作用

この James に基度が中間になっています。 ロスバスタチンカルシウムは、WHHLウサギにおいて、大動脈の脂テロール含量の低下をもたらし、動脈硬化病変の進展を抑制した⁴⁶)。 大動脈の脂質沈着面積、コレス

18.4 トリグリセリド低下作用

ロスパスタチンカルシウムは、アポ蛋白E'3Leidenトランスジェニックマウス及びヒト アポ蛋白B/CETPトランスジェニックマウスの血漿中トリグリセリドを低下させ

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ロスパ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-(1-methylethyl)-2-[methyl

(methyl sulfonyl) amino] pyrimidin-5-yl -3,5-dihydroxyhept-6-enoate]

分子式:(C22H27FN3O6S)2Ca 分子量:1001.14

状:白色の粉末である。

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) に溶けにくい。

吸湿性である。 化学構造式:

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装 〈ロスバスタチン錠2.5mg「日医工」〉 100錠 [10錠×10:PTP] 500錠 [10錠×50:PTP] 〈ロスバスタチン錠5mg「日医工」〉 100錠 [10錠×10; PTP]

23. 主要文献

- Lehtisalo M., et al: Br. J. Clin. Pharmacol. 2023: 89 (7) : 2309-2315 Lehtisalo M., et al: Clin. Pharmacol. Ther. 2024: 115 (1) : 71-79 Zurth C., et al.: Eur. J. Drug Metab. Pharmacokinet. 2019: 44 (6) : 747-759 単回投与後の血漿中濃度, 1996 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料 4)
- Martin P. D., et al.: Clin. Ther. 2003: 25 (8) : 2215-2224 反復投与後の血漿中濃度, 2001 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料 概要へ34)
- 反復投与後の血漿中濃度(クレストール錠:2005年1月19日承認、申請資料概要イ
- 患者における血漿中濃度, 2002 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料 8) 概要へ3.6) 患者における反復投与時の血漿中濃度(クレストール錠:2005年1月19日承認、申
- 9 患者における反復按与時の血漿中濃度(クレストール錠:2005年1月19日承認、申請資料概要へ3.7.8)
 10 Martin P, D, et al: Br. J. Clin. Pharmacol. 2002: 54 (5) : 472-477
 11) 米村拓麿 他:診療と新薬、2017: 54 (8) : 786-794
 12) 生物学的利用率、2001 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要へ3.5)
 13 食事の影響、2000 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要へ3.7.5)
 14) 蛋白結合率、2000 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要へ2.2.5)
 15) 尿糞中排泄率、1999 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要へ

- 3.7.9.5)
- 16) HMG-CoA 環元酵素阻害活性体の血漿中濃度 2000 (クレストール錠: 2005年1月19 HMG-CoA感元節素阻害活性体の血薬中濃度、2000(クレストール錠:2005年 日承認、申請資料概要へ3.7.9.4) Martin P. D., et al.: J. Clin. Pharmacol. 2002: 42(10): 1116-1121 Simonson S. G., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2003: 58(10): 669-675 腎障害の影響、2001(クレストール錠:2005年1月19日承認、申請資料概要へ

- 薬物相互作用 制酸剤、2000 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概 20) 要へ3.7.12.2 (f))

- 要へ3.7.12.2 (f))
 21) Simonson S. G., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2004: 76 (2): 167-177
 22) Schneck D. W., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2004: 75 (5): 455-463
 23) Cooper K. J., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2002: 58 (8): 527-531
 24) Cooper K. J., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2003: 55 (1): 94-99
 25) Cooper K. J., et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2003: 73 (4): 322-329
 26) Cooper K. J., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2003: 59 (1): 51-56
 27) Simonson S. G., et al.: J. Clin. Pharmacol. 2005: 45 (8): 927-934
 28) Martin P. D., et al.: J. Clin. Pharmacol. 2002: 42 (12): 1352-1357
 29) Simonson S. G., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2004: 57 (3): 279-286
 30) McCormick A. D., et al.: J. Clin. Pharmacol. 2000: 40: 1055
 31) ロスパスタチンのin vitro 代謝 (タレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要へ37.9)

- 32) Schneck D. W., et al: Am. J. Cardiol. 2003; 91 (1) : 33-41 33) アトルバスタチンとの用量反応比較試験 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、 申請資料概要ト1.3.2)
- 日本人高コレステロール血症患者における有効性, 2002(クレストール錠: 2005年 1月19日承認、申請資料概要ト1.2.3)
- 1月19日承認、申請資料機要ト1.2.3)
 35) 外国人高コレステロール血症患者における有効性, 2001 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要ト2.12.1)
 36) 外国人高コレステロール血症患者の長期投与における有効性, 2001 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要ト1.5.2)
 37) Olsson A. G., et al.: Am. Heart J. 2002: 144 (6): 1044-1051
 38) Mabuchi H., et al.: J. Atheroscler. Thromb. 2004: 11 (3): 152-158
 39) ヘテロ接合体性圧圧患者における増量、長期投与試験 (クレストール錠: 2005年1月10日承認、由該途報報要形1.45

- 7 日夜音吟柱F1思名における増重、長期収予試験(クレストール錠・2005年1) 19日承認、申請資料概要ト1.4.2) Nezasa K., et al: Xenobiotica. 2003: 33 (4) : 379-388 作用機序のまとめ(クレストール錠:2005年1月19日承認、申請資料概要ホ1.2.8) McTaggart F., et al.: Am. J. Cardiol. 2001: 87 (5A) : 28B-32B LDL受容体に対する作用、2002 (クレストール錠:2005年1月19日承認、申請資料

- 概要ホ1.2.3)
- イヌの血中脂質に対する作用, 2002(クレストール錠:2005年1月19日承認、申請
- 資料概要ホ1.1.1) カニクイザルの血清コレステロール及びリポ蛋白コレステロールに対する作用, 45)
- 2002 (クレストール錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要ホ11.2) WHHLウサギの血清コレステロール及び動脈硬化病変に対する作用, 2002 (クレス
- ル錠: 2005年1月19日承認、申請資料概要ホ1.1.5)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセン 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

