*2024年9月改訂(第2版) 2024年2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

		承認番号	販売開始
	OD錠lmg	22800AMX00564000	2016年12月
ĺ	OD錠2mg	22800AMX00565000	2016年12月
ĺ	OD錠4mg	22800AMX00566000	2016年12月

HMG-CoA還元酵素阻害剤

日本薬局方 ピタバスタチンカルシウム口腔内崩壊錠

ピタバスタチンCa・OD錠1mg「JG」 ピタバスタチンCa・OD錠2mg「JG」 ピタバスタチンCa・OD錠4mg「JG」

処方箋医薬品注)

Pitavastatin Calcium OD 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 重篤な肝障害又は胆道閉塞のある患者[9.3.1、16.6.2参照]
- 2.3 シクロスポリンを投与中の患者[10.1、16.7.1参照]
- 2.4 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]

3. 組成·性状

3.1 組成

販売名	成分・含量 (1錠中)	添加剤
ピタバスタチン Ca・OD錠1mg 「JG」	4m4/e1 1	D-マンニトール、トウモロコシ デンプン、低置換度ヒドロキシプ ロピルセルロース、酸化チタン、 アミノアルキルメタクリレートコ
ピタバスタチン Ca・OD錠2mg [JG]	日局ピタバスタチンカルシウム水 和物2.2mg (ピタバスタチンカルシウムとして2.0mg)	酸マグネシウム、ステアリン酸マ
ピタバスタチン Ca・OD錠4mg 「JG」	日局ピタバスタチンカルシウム水 和物4.4mg (ピタバスタチンカルシウムとし て4.0mg)	

3.2 製剤の性状

3.2 4V/19711					
販売名	色・剤形	外刑	彡・大きさ・1	重量	本体表示
ピタバスタチン Ca・OD錠1mg	淡黄白色の円 形の素錠で淡 黄色~濃黄色	表面 (1,72,4 (2) (1,00 (1,0) (1	裏面 (A) (C) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A) (A	側面	ピタバスタチン OD1 IG
[JG]	の斑点がある。	直径 6.0mm	厚さ 2.8mm	重量 80mg	
ピタバスタチン Ca・OD錠2mg	淡黄白色の円 形の割線入り	表面 29/10/6	裏面 (A) (X 2 2 4) JG	側面	ピタバ JG OD2 ピタバスタチン
[]G]		直径 8.1mm	厚さ 3.3mm	重量 160mg	OD2 JG
ピタバスタチン Ca・OD錠4mg 「JG」	素錠で淡黄色 〜濃黄色の斑 点がある。	表面 \$9/1/4C \$7/1/4C \$7/1067	裏面 Al ^{Kスタメ} J op4 JG	側面	ピタバ JG OD4 ピタバスタチン
		直径 9.6mm	厚さ 4.7mm	重量 320mg	OD4 JG

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のうちホモ接合体については使用経験がないので、治療上やむを得ないと判断される場合のみ、LDL-アフェレーシス等の非薬物療法の補助として本剤の適用を考慮すること。
- **5.3** 小児に投与する場合は、小児の家族性高コレステロール血症 の治療に十分な知識及び経験を持つ医師のもとで、本剤の投 与が適切と判断される患者についてのみ適用を考慮すること。 [9.7.1、9.7.2参照]

5.4 女性では冠動脈疾患の発症は男性と比べて遅いと報告されている¹⁾ことも踏まえ、女児に対する本剤投与の要否については、リスク・ベネフィットを考慮し特に慎重に判断すること。なお、国内臨床試験において女児に対する使用経験はない。[9.7.1参照]

6. 用法及び用量

〈高コレステロール血症〉

通常、成人にはピタバスタチンカルシウムとして1~2mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減し、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、最大投与量は1日4mgまでとする。

〈家族性高コレステロール血症〉

成人:通常、成人にはピタバスタチンカルシウムとして1~2mg を1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減し、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、最大投与量は1日4mgまでとする。

小児:通常、10歳以上の小児にはピタバスタチンカルシウムと して1mgを1日1回経口投与する。

なお、症状により適宜増減し、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合には増量できるが、最大投与量は1日2mgまでとする。

(参考)

成人

	OD錠lmg	OD錠2mg	OD錠4mg
高コレステロール血症	0	0	0
家族性高コレステロール血症	0	0	0

小児

	OD錠lmg	OD錠2mg	OD錠4mg
高コレステロール血症	_	_	_
家族性高コレステロール血症	0	0	_

^{○:}承認用法・用量あり -:承認なし

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 肝障害のある成人に投与する場合には、開始投与量を1日1mg とし、最大投与量は1日2mgまでとする。また、肝障害のある小 児に投与する場合には、1日1mgを投与する。[9.3.2、16.6.2参照]
- 7.2 本剤は投与量(全身曝露量)の増加に伴い、横紋筋融解症関連有害事象が発現するので、4mgに増量する場合には、CK上昇、ミオグロビン尿、筋肉痛及び脱力感等の横紋筋融解症前駆症状に注意すること。成人海外臨床試験において8mg以上の投与は横紋筋融解症及び関連有害事象の発現により中止されている。[11.1.1参照]

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も十分考慮すること。
- **8.2** 肝機能検査を投与開始時より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)に行うこと。[9.3.2、11.1.4参照]
- 8.3 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。

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

- ・甲状腺機能低下症のある患者
- ・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
- ・アルコール中毒のある患者

[11.1.1参照]

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。 [11.1.7参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者

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、11.1.1参照]

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の悪化が認められている。[10.2、11.1.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害又は胆道閉塞のある患者

投与しないこと。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、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

肝障害を悪化させるおそれがある。本剤は主に肝臓に多く分布 して作用する。[7.1、8.2、11.1.4参照]

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。動物実験(ラット)での周産期及び授乳期投与試験(1mg/kg以上)において分娩前又は分娩後の一時期に母動物の死亡が認められている。また、ウサギでの器官形成期投与試験(0.3mg/kg以上)において母動物の死亡が認められている。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。[2.4参照]

9.6 授到.婦

投与しないこと。動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。[2,4参照]

9.7 小児等

- 9.7.1 運動の頻度や強度、CK上昇に注意すること。小児では運動の頻度や強度が成人に比べて大きくなる場合があり、筋障害があらわれやすいおそれがある。[5.3、5.4参照]
- 9.7.2 国内において10歳未満、海外において6歳未満の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。[5.3参照]

9.8 高齢者

副作用が発現した場合には減量するなど注意すること。一般に 生理機能が低下している。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]

10. 相互作用

本剤は肝チトクロームP450(CYP)によりほとんど代謝されない(CYP2C9でわずかに代謝される)。

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
シクロスポリン	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋	シクロスポリンにより
(サンディミュン)	融解症等の重篤な有害事象が発	本剤の血漿中濃度が上
(ネオーラル)	現しやすい。また、副作用の発	昇(Cmax6.6倍、AUC4.6
[2.3、11.1.1、16.7.1参照]	現頻度が増加するおそれがある。	倍)する。

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	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋	両剤とも横紋筋融解症
ベザフィブラート等	融解症があらわれやすい。自覚症	が報告されている。
[9.2.1、11.1.1、16.7.1	状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK	危険因子:腎機能に関
参照]	上昇、血中及び尿中ミオグロビン	する臨床検査値に異常
	上昇並びに血清クレアチニン上	が認められる患者
ニコチン酸	昇等の腎機能の悪化を認めた場	危険因子:腎障害があ
[9.2.2、11.1.1参照]	合は直ちに投与を中止すること。	る場合
コレスチラミン	本剤の血中濃度が低下する可能	同時投与により本剤の
	性があるので、コレスチラミン	吸収が低下する可能性
	の投与後十分な間隔をあけて本	がある。
	剤を投与することが望ましい。	
エリスロマイシン	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋	左記薬剤により本剤の肝
[11.1.1、16.7.2参照]	融解症があらわれるおそれがあ	臓への取り込みが阻害さ
	る。自覚症状(筋肉痛、脱力感)	れるためと考えられる。
	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。	
リファンピシン	併用により本剤のCmaxが2.0倍、	
[16.7.2参照]	AUCが1.3倍に上昇したとの報	
	告がある。	

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 横紋筋融解症(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、これに伴って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、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。[7.2、9.1.1、9.2.1、9.2.2、9.8、10.1、10.2参照]

11.1.2 ミオパチー(頻度不明)

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。

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ることがある。また、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 肝機能障害、黄疸(いずれも0.1%未満)

AST、ALTの著しい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うこと。[8.2、9.3.2参照]

11.1.5 血小板減少(頻度不明)

血液検査等の観察を十分に行うこと。

11.1.6 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。

11.1.7 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]

11.2 その他の副作用

	0.1~2.0%	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒	じん麻疹	紅斑、血管 性浮腫
消化器	嘔気・悪心、胃不快感	口渴、消化不良、腹痛、腹部膨 満感、便秘、口内炎、嘔吐、食 欲不振、舌炎、下痢	
肝臓	AST上昇、ALT上昇、 γ-GTP上昇、LDH上昇	ビリルビン上昇、コリンエステ ラーゼ上昇、AL-P上昇	
腎臓		頻尿、BUN上昇、血清クレアチ ニン上昇	
筋肉注2)	CK上昇、筋肉痛、脱力 感	筋痙攣、ミオグロビン上昇	
精神神経系	頭痛・頭重感、しびれ、 めまい	こわばり感、眠気、不眠	
血液	貧血	血小板減少、顆粒球減少、白血球減少、好酸球増多、白血球増多、 グロブリン上昇、クームス試験 の陽性化	

	0.1~2.0%	0.1%未満	頻度不明
内分泌	テストステロン低下	アルドステロン低下、アルドス テロン上昇、ACTH上昇、コル チゾール上昇	
その他	倦怠感、抗核抗体の陽 性化	動悸、疲労感、皮膚疼痛、ほてり、関節痛、浮腫、霧視、眼のちらつき、耳閉感、尿潜血、尿 乾値上昇、血清K上昇、血清P上昇、味覚異常、着色尿	

- 注1)発現頻度は承認時までの臨床試験及び使用成績調査に基づく
- 注2)横紋筋融解症の前駆症状の可能性があるので、観察を十分に行い、必要に応じ 投与を中止すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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。
- **14.1.2** 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

イヌの経口投与試験(3mg/kg/日以上を3ヵ月間、1mg/kg/日以上を12ヵ月間)で白内障の発現が認められている。なお、他の動物(ラット、サル)においては認められていない。

16. 薬物動態

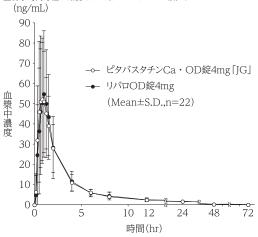
16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈ピタバスタチンCa・OD錠4mg[JG]〉

(1)水なしで服用

健康成人男性にピタバスタチン $Ca \cdot OD$ 錠4mg[JG]とリバロOD錠4mgのそれぞれ1錠(ピタバスタチンカルシウムとして4mg)を、絶食時単回経口投与して血漿中ピタ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、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された(クロスオーバー法) 2 。



薬物動態パラメータ

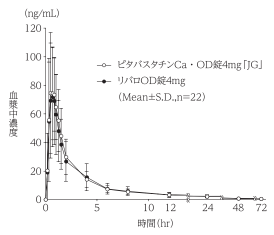
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ピタバスタチンCa・ OD錠4mg「JG」	200.9±60.1	66.1±27.0	1.0±0.5	11.6±3.7
リバロOD錠4mg	207.2±68.7	68.6±30.1	1.0±0.4	13.3±3.9

(Mean±S.D., n=22

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)水ありで服用

健康成人男性にピタバスタチン $Ca \cdot OD$ 錠4mg[JG]とリバロOD錠4mgのそれぞれ1錠(ピタバスタチンカルシウムとして4mg)を、絶食時単回経口投与して血漿中ピタ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、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された(クロスオーバー法)²。



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	Cmax	Tmax	T _{1/2}
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
ピタバスタチンCa・ OD錠4mg「JG」	270.8±106.5	86.8±34.9	0.8±0.3	13.2±4.5
リバロOD錠4mg	264.7±100.0	86.9±34.7	0.8±0.5	14.1±3.5

(Mean ± S.D., n=22)

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。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ピタパスタチンの血漿蛋白結合率は高く、ヒト血漿及び4%ヒト血清アルブミンで 99.5~99.6%、0.06%ヒト α :酸性糖蛋白で94.3~94.9%であった 3 (in vitro)。

16.4 代謝

16.4.1 代謝経路

ピタバスタチンは、体内でラクトン体への環化、側鎖の β 酸化、キノリン環の水酸化及 びグルクロン酸あるいはタウリン抱合化等により代謝された $^{0.5}$ (ラット、ウサギ、イヌ)。

16.4.2 血中及び尿中代謝物

健康成人男性にピタパスタチンを投与したとき、血液中では未変化体及び主代謝物であるラクトン体が認められ、その他の代謝物としてはプロパン酸誘導体、8位水酸化体がわずかに認められた。尿中では未変化体、ラクトン体、デヒドロラクトン体、8位水酸化体及びこれらの抱合体がいずれもわずかに認められた^{6),7)}。

16.4.3 代謝酵素

ピタパスタチンは、ヒト肝ミクロゾームを用いた代謝試験においてわずかに代謝され、主にCYP2C9により8位水酸化体を生じた 3 ($in\ vitro)。$

主にCYP2C9に **16.5 排泄**

16.5.1 排泄経路

ピタバスタチンの主たる排泄経路は糞中排泄であった5)(ラット、イヌ)。

16.5.2 排泄率

健康成人男性各6例にピタバスタチンカルシウムとして2mg、4mgを単回経口投与したとき、尿中排泄率は低く、未変化体で0.6%未満、ラクトン体で1.3%未満、合計でも2%未満であった。

また、健康成人男性6例にピタバスタチンカルシウムとして4mgを1日1回7日間反復経口投与した場合、未変化体及びラクトン体の尿中排泄量は初回から7回目の投与まで増加を示さず、投与終了とともに速やかに減少した $^{\mathrm{a}}$ 。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害(血清クレアチニン基準値上限の1.5倍以上3倍以下)を有する高コレステロール血症患者6例と腎機能が正常な高コレステロール血症患者6例にピタバスタチンカルシウムとして2mgを1日1回7日間反復経口投与したとき、腎機能障害患者の投与7日目の血漿中濃度は腎機能正常者に比しCmaxで1.7倍、AUCで1.9倍を示した⁹⁾。

16.6.2 肝機能障害患者

(1)肝硬変患者

外国人肝硬変患者12例と外国人健康成人6例にピタバスタチンカルシウムとして2mg を単回経口投与したとき、血漿中濃度は健康成人に比しChild-Pugh grade Aの患者 ではCmaxで1.3倍、AUCで1.6倍、Child-Pugh grade Bの患者ではCmaxで2.7倍、 AUCで3.9倍を示した¹⁰。[2.2、7.1、9.3.1参照]

(2) 肝機能障害患者(脂肪肝)

肝機能障害患者(脂肪肝)6例と肝機能正常者6例に1日1回ピタバスタチンカルシウムとして2mgを7日間反復経口投与したとき、薬物動態への影響は少なかった 11 。[7.1参照]

16.6.3 小児

小児家族性高コレステロール血症患者(男児)各7例にピタパスタチンカルシウムとして1 mg又は2 mgを1 日1 回朝食前に52週間反復経口投与した。8週時又は<math>12週時における投与1時間後の血漿中未変化体の濃度は次表のとおりであった12。

表 小児家族性高コレステロール血症患者(男児)におけるピタバスタチンカルシウム lmg又は2mg投与1時間後の血漿中未変化体濃度

投与量	投与1時間後の血漿中未変化体濃度 ^{注1)} (ng/mL)
lmg	22.79±11.34
2mg	32.17±17.65

平均値±標準偏差(n=7)

注1)投与8週時又は12週時に測定

16.6.4 高齢者

高齢者6例と非高齢者5例に1日1回ピタパスタチンカルシウムとして2mgを5日間反復経口投与したとき、両群の薬物動態パラメータに差は認められなかった $^{\circ}$ 。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 臨床試験

(1)シクロスポリン

健康成人男性例に1日1回ピタバスタチンカルシウムとして2mgを6日間反復経口投与し、6日目の投与1時間前にシクロスポリン2mg/kgを単回経口投与したとき、ピタバスタチンの血漿中濃度はCmaxで6.6倍、AUCで4.6倍に上昇した 13 。[2.3、10.1参照]

(2)フィブラート系薬剤

外国人健康成人24例に1日1回ピタバスタチンカルシウムとして4mgを6日間反復経口 投与し、8日目からフェノフィブラート又はゲムフィブロジルを7日間併用投与したと き、ピタパスタチンの血漿中濃度(AUC)はフェノフィブラートで1.2倍、ゲムフィブ ロジルで1.4倍に上昇した¹⁴。[10.2参照]

16.7.2 In vitro試験

ビタバスタチンはCYP分子種のモデル基質に対する阻害試験では、CYP2C9の基質のトルブタミド、CYP3A4の基質のテストステロンの代謝に影響しなかった^{3),15)}。ま た、ピタバスタチンの肝臓への取り込みに有機アニオントランスポーターOATP1B1 (OATP-C/OATP2)が関与しており、シクロスポリン、エリスロマイシン及びリファ ンピシンによって取り込みが阻害された16)。[10.2参照]

16.8 その他

〈ピタバスタチンCa・OD錠1mg・2mg[JG]〉

ピタバスタチンCa・OD錠lmg[JG]及びピタバスタチンCa・OD錠2mg[JG]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、ピタバスタ チンCa・OD錠4mg[JG]を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等 とみなされた17),18)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈効能共通〉

17.1.1 国内総合臨床成績(成人)

高コレステロール血症患者(家族性高コレステロール血症患者を含む)を対象とした臨 床試験(二重盲検比較試験を含む)で、ピタバスタチンカルシウムとして1日1回夕食 後1~4mgを8~104週間投与した862例の集計成績において、血清脂質改善効果が認め られた。 投与8週時の総コレステロール低下率は28%、LDL-コレステロール低下率は 40%、トリグリセリド低下率は投与前150mg/dL以上の症例で26%であった。 高齢者 における検討では、総コレステロール低下率は非高齢者との間に差は認められなかっ た。副作用は197/886例(22.2%)に認められ、主な副作用はγ-GTP上昇47例(5.3%)、 CK上昇41例(4.6%)、ALT上昇32例(3.6%)、AST上昇28例(3.2%)等であった19-26)

17.1.2 国内長期投与試験(成人)

高コレステロール血症患者(家族性高コレステロール血症患者を含む)を対象に、ピタバスタチンカルシウムとして1日1回夕食後2mgを8週間投与後、4週時の総コレステ ロール値を考慮し、3用量(1mg、2mg、4mg/日)に用量変更し、52週まで継続投与した。 有効性の集計対象3.10例において、総コレステロール及びLDLコレステロールは4週から有意な低下を示し、その後は-27.2~-29.1%及び-38.8~-40.9%の範囲で52週ま で持続的かつ安定した推移が認められた(一標本t検定(0週との比較)p<0.001)。副作 用は64/310例(20.6%)に認められた。自他覚症状の副作用は22例(7.1%)に認められ、 主な症状は倦怠(感)3例(1.0%)、緊張亢進、筋(肉)痛、紅斑性発疹、末梢性浮腫各2 例(0.6%)等であった。臨床検査値に関する副作用は54例(17.4%)に認められ、CK上昇15例(4.8%)、 γ -GTP上昇、血清AST上昇489(2.9%)等であった250

〈家族性高コレステロール血症〉

17.1.3 国内長期投与試験(成人)

家族性高コレステロール血症患者に、ピタバスタチンカルシウムとして1目1回夕食後 2mgを8週間投与し、その後4mgに増量して最長104週間投与した。有効性の集計対象 36例において、総コレステロール及びLDL-コレステロールは4週から有意な低下を示し、その後は-30.6~-37.0%及び-39.9~-49.5%の範囲で持続的かつ安定した推移 が認められた(一標本t検定(0週との比較)p<0.001)。副作用は4/36例(11.1%)に認め られた。自他覚症状の副作用は2例(5.6%)に認められ、症状は知覚減退(手指のしび れ(感))、腹痛(胃部不快感)各1例(2.8%)であった。臨床検査値に関する副作用は2例 (5.6%)に認められ、いずれもテストステロン減少であった26)。

17.1.4 国内第Ⅲ相試験(小児)

10~15歳の家族性高コレステロール血症患者(男児)を対象に、ピタパスタチンカルシウムとして1日1回朝食前1mg又は2mgを52週間投与した。有効性の解析対象各群7例において、LDL-コレステロールのベースラインを共変量とした投与8週時及び12 週時の繰り返し測定型共分散分析の結果、LDL-コレステロール変化率の最小二乗平 均[95%信頼区間]は、1mg群では-27.258[-34.003, -20.513]%、2mg群では-34.273 [-41.018, -27.528]%と有意なLDL-コレステロール低下効果を示し(p<0.001)、そ の効果は52週まで維持された。副作用は、いずれの投与群でも認められなかった $^{12)}$ 。

17.2 製造販売後調査等

〈家族性高コレステロール血症〉

17.2.1 特定使用成績調査(小児)

10~14歳の家族性高コレステロール血症患者を対象に、最長3年間投与の特定使用成 續調査(全例調査)を実施した。女児45例を含む計94例において、投与前から最終觀察時までのLDL-コレステロール変化率の平均値±標準偏差は-23.2±21.6%と有意 なLDL-コレステロール低下効果を示し(-標本は検定p<0.001)、その効果に性差は認められなかった。副作用は7/99例(7.1%)に認められ、主な副作用は頭痛、肝障害、 CK上昇各2例(2.0%)等であった²⁷⁾。

18. 薬効薬理

ピタバスタチンは、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 拮抗的に阻害することにより、肝臓でのコレステロール合成を阻害する。その結果、 肝臓のLDL受容体の発現が促進し、血液中から肝臓へのLDLの取り込み促進により血 漿総コレステロールが低下する。また、肝臓での持続的なコレステロール合成阻害に より血液中へのVLDL分泌が減少し、血漿トリグリセリドが低下する²⁸⁾。

18.1.1 LDL受容体発現促進作用

ピタバスタチンは、ヒト肝癌由来細胞(HepG2細胞)においてLDL受容体mRNAの発 現を促進し、LDLの結合量、取り込み量、アポB分解量が増加した^{29),30)} (in vitro)。 また、経口投与により用量依存的にLDL受容体の発現を促進した³¹⁾ (モルモット)。

18.1.2 VLDL分泌低下作用

ピタバスタチンの経口投与により、VLDL-トリグリセリドの分泌は有意に低下した³¹⁾ (モルモット)。

18.2 HMG-CoA還元酵素阻害作用

ピタバスタチンは、ラット肝ミクロゾームを用いた試験において、HMG-CoA還元 酵素を拮抗的に阻害し、阻害作用のICso値は6.8nMであった32) (in vitro)。

18.3 コレステロール合成阻害作用

ピタパスタチンは、HepG2細胞を用いた試験において、コレステロール合成を濃度 依存的に阻害した²⁰ (*in vitro*)。また、経口投与した場合のコレステロール合成阻害 作用は肝臓に選択的であった32) (ラット)。

18.4 血漿脂質低下作用

ビタバスタチンの経口投与により、血漿総コレステロール、血漿トリグリセリドは有意に低下した^{31),32)} (モルモット、イヌ)。

18.5 脂質蓄積及び内膜肥厚抑制作用

ビタバスタチンは、酸化LDLを負荷したマクロファージ(マウス単球由来株細胞)においてコレステロールエステルの蓄積を抑制した³³(*lin vitro*)。また、経口投与により 頚動脈擦過モデルにおける内膜肥厚を有意に抑制した34(ウサギ)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ピタバスタチンカルシウム水和物

(Pitavastatin Calcium Hydrate)

化学名: Monocalcium bis((3R,5S,6E)-7-[2-cyclopropyl-4-(4-fluorophenyl)

quinolin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoate} pentahydrate

分子式: C50H46CaF2N2O8·5H2O

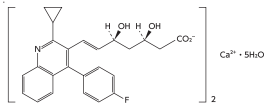
分子量:971.06

性状:白色~微黄色の粉末である。

メタノールに溶けにくく、水又はエタノール(99.5)に極めて溶けにくい。 希塩酸に溶ける。

結晶多形が認められる。

構造式



20. 取扱い上の注意

20.1 開封後は湿気を避けて保存すること。

20.2 アルミピロー包装開封後は遮光して保存すること。

〈ピタバスタチンCa・OD錠1mg[JG]〉

100錠[10錠(PTP)×10、脱酸素剤入り]

〈ピタバスタチンCa・OD錠2mg[JG]〉

100錠[10錠(PTP)×10、脱酸素剤入り]

〈ピタバスタチンCa・OD錠4mg「JG」〉

100錠[10錠(PTP)×10、脱酸素剤入り]

23. 主要文献

1) Castelli, W.P.: Am I Med. 1984; 76: 4-12

社内資料: 生物学的同等性試験(ピタバスタチンCa・OD錠4mg[JG])

3) Fujino, H. et al.: 薬物動態. 1999; 14:415-424

4) Kojima, J. et al.: Biol Pharm Bull. 1999; 22:142-150

5) Fujino, H. et al.:薬物動態. 1999;14:79-91

6) 中谷矩章 他:臨床医薬. 2001;17:957-970

7) 健康成人男性における代謝物(リバロ錠:2003年7月17日承認、申請資料概要 ^.3.(1).3))

8) 中谷矩章 他:臨床医薬. 2001;17:741-766 9) 製造販売後臨床試験(リパロ錠:2013年12月19日公表、再審査報告書)

10) 肝硬変患者における薬物動態(リバロ錠:2003年7月17日承認、申請資料概要 .4.(3).1))

11) 森治樹 他:臨床医薬. 2003;19:371-379

12) 小児臨床試験(国内第Ⅲ相試験) (リバロ錠/OD錠:2015年6月26日承認、申請資 料概要2.7.6.3)

13) 蓮沼智子 他:臨床医薬. 2003;19:381-389

14) Mathew, P.:診療と新薬. 2003;40:779-785

15) ヒトP450分子種に対する阻害作用(リバロ錠:2003年7月17日承認、申請資料概要 <.5.(2).1))</pre>

16) Hirano, M. et al.: Drug Metab Dispos. 2006; 34:1229-1236 17) 社内資料: 生物学的同等性試験(ピタバスタチンCa・OD錠lmg[JG])

18) 社内資料: 生物学的同等性試験(ピタバスタチンCa・OD錠2mg[JG])

19) 中谷矩章 他:臨床医薬. 2001;17:789-806 20) 佐々木淳 他:臨床医薬. 2001;17:807-827

21) 齋藤康 他:臨床医薬. 2001;17:829-855

22) 第Ⅲ相比較試験(リバロ錠:2003年7月17日承認、申請資料概要ト.3.(1))

23) 大内尉義 他:Geriat Med. 2001; 39:849-860 24) 山田信博 他:臨床医薬. 2001; 17:945-956 25) 寺本民生 他:臨床医薬. 2001; 17:885-913

26) 馬渕宏 他:臨床医薬. 2001;17:915-943 27) 大竹明 他:日本小児科学会雑誌. 2020;124:1499-1508

28) 薬理作用(リバロ錠:2003年7月17日承認、申請資料概要ホ.1)

29) Morikawa, S. et al.: J Atheroscler Thromb. 2000;7:138-144 30) 中川俊次 他:薬理と治療. 2001;29:51-57 31) Suzuki, H. et al.: Atherosclerosis. 1999;146:259-270

32) Aoki, T. et al.: Arzneimittelforschung. 1997; 47:904-909 33) 脂質蓄積抑制作用(リバロ錠: 2003年7月17日承認、申請資料概要ホ.1.(3))

34) Kitahara, M. et al.: Jpn J Pharmacol. 1998; 77:117-128

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



D//IITO *9*ブイト株式会社

富山県富山市八日町326番地

* 26.2 販売元

