法: 室温保存 有効期間:3年

	1mg	2mg	4mg
承認番号	22500AMX01619	22500AMX01620	22500AMX01621
販売開始	2013年12月	2013年12月	2013年12月

HMG-CoA還元酵素阻害剤

処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋に より使用すること)

ピタバスタチンカルシウム錠 日本薬局方

ピタバスタチンCa錠1mg 「タカタ」 ピタバスタチンCa錠2mg「タカタ」 ピタバスタチンCa錠4mg「タカタ」

Pitavastatin Calcium Tablets "TAKATA"



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

3.1 組以		
販売名	有効成分	添加剤
	タチンカルシウ ム 水 和 物 1.1mg (ピタバスタチン	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルセルース、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、クエン酸トリエチル、カルナウバロウ、その他1成分
	タチンカルシウ ム 水 和 物 2.2mg (ピタバスタチン	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、クエン酸トリエチル、カルナウバロウ、その他1成分
ピタバスタ チン Ca 錠 4mg「タカ タ」	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	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルセルス、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、クエン酸トリエチル、カルナウバロウ、その他1成分

3 2 制刻の性状

3.2 秋 月107年1八						
			外形			
販売名	性状	表面	裏面	側面	識別コード	
		直径	重さ	厚さ		
ピタバス タ チ ン	ごくうすい 赤色のフィ ルムコーテ	TTS 471	(1)			
Ca 錠 1mg「タ		約	約	約	TTS-471	
カタ」	ィング錠	6.1mm	0.084g	2.8mm		

タ チ ン Ca 錠 2mg「タ	ごくう割線 くうの割っ 入りのフィング錠	新 7.1mm	2 約 0.125g	約 2.9mm	TTS-472
タチン Ca 錠	ごくう割れく うかれい かいかい かいかい かいかい かいかい かいい かいい かいい かいい	打S 473 約 8.6mm	約 0.248g	約 3.9mm	TTS-473

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

	錠 1mg	錠 2mg	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

	錠 lmg	錠 2mg	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 授乳婦

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 参昭]
- 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
(ネオーラル)	急激な腎機能悪化 を伴う横紋筋融解 症等の重篤なや事象が発現した い。また、副作用の 発現頻度が増加 るおそれがある。	より本剤の血漿中 濃 度 が 上 昇 (C _{max} 6.6 倍 、 AUC4.6倍) する。

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

	けん注息りること)	1MA 4- MA
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
薬剤 ベザフィブラー ト等	急を症い病現及ビ清昇化直する を発性がのにない病現及ビ清昇化を を対した を対した を対した を対した をがいる。、、びンナクの認にと でのは、 でのは、 でのは、 でのは、 でのは、 でいる。 でい。 でいる。 でい	解症が報告されて 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
ニコチン酸 [9.2.2、11.1.1 参 照]	急際情に 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般 一般	
コレスチラミン	本剤の血中濃度が 低下するので、コケー あるので、カターのの ラミンの隔を 分な間隔を な別を な別を な別で、 な別で、 なりに なりに ないのに ない。 ないのに ない	剤の吸収が低下す

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エリスロマイシン [11.1.1、16.7.2 参照]	急を症がいる。 急とでは、 をを症がが筋の現で、 をでするが筋の現で、 をでするが筋のでは、 ののでした。 ののでは、 のでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは	剤の肝臓への取り 込みが阻害される ためと考えられる。
リファンピシン [16.7.2 参照]	併用により本剤の C _{max} が 2.0 倍、 AUC が 1.3 倍に上 昇したとの報告が ある。	込みが阻害される

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、消化不腹便、消化不腹便、膨满感、口食欲吸吸, 人类	
肝臓	ALT 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		

		1. Mb	47° -4 470
	0.1~2.0%	0.1%未満	頻度不明
血液	貧血	血顆白好血酸球球球角的水板球球球球球球球球球球球球球球球球球球球球球がリンムが、、、、の、、の、、の、、の、、、の、、、の、、、、、、、、、、、、、、、	
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	動皮で浮眼き尿値 K 上 条 版 編 版 ス の 、	脱毛

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

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

15.2 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 単回投与

健康成人男性 6 例にピタバスタチンカルシウムとして 2mg を空腹時及び食後に単回経口投与したときの未変化体の薬物動態パラメータは表 16-1 のとおりであった²⁾。[16.2.1 参照]

表 16-1 ピタバスタチンカルシウム 2mg 単回経口投与時の薬物動 態パラメータ (健康成人男性)

	T_{max}	C _{max}	AUC	
	(hr)	(ng/mL)	(ng·hr/mL)	
空腹時	0.8±0.1	26.11 ± 2.82	58.8 ± 6.3	
食後	1.8 ± 0.3	16.79 ± 2.29	54.3 ± 4.6	

平均値 ± 標準誤差(n=6)

16.1.2 反復投与

健康成人男性 6 例に 1 日 1 回朝食後ピタバスタチンカルシウムとして 4mg を 7 日間反復経口投与したとき、薬物動態パラメータは表 16-2 のとおり、反復投与による変動は小さく、 $T_{1/2}$ は約 11 時間であった 2)。

表 16-2 ピタバスタチンカルシウム 4mg 反復経口投与時の薬物動 態パラメータ(健康成人男性)

L. C.					
	T _{max} (hr)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	$\begin{array}{c} C_{min} \\ (ng/mL) \end{array}$	AUC (ng·hr/mL)	T _{1/2} (hr)
投与 1日目	1.7 ± 0.5	55.6±8.8	1.4±0.1	174 ± 25	10.5 ± 1.1
投与 7 日目	1.1±0.2	59.5±9.1	2.2 ± 0.4	221 ± 32	11.6±0.6

平均値 ± 標準誤差(n=6)

16.1.3 生物学的同等性試験

(1) ピタバスタチン Ca 錠 2mg「タカタ」

ピタバスタチン Ca 錠 2mg 「タカタ」とリバロ錠 2mg をクロスオーバー法により、健康成人男子 20 名にそれぞれ 1 錠(ピタバスタチンカルシウムとして 2mg)を空腹時に単回経口投与し、投与前、投与後 0.25、0.5、0.75、1、1.25、1.5、2、3、4、6、8、12、24 及び <math>36 時間に前腕静脈から採血した。LC/MS/MS により測定したピタバスタチンの血漿中濃度の推移及びパラメータは次のとおりであり、統計解析にて 90%信頼区間を求めた結果、判定パラメータの対数値の平均値の差は $\log(0.80)$ $\sim \log(1.25)$ の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された 3 。

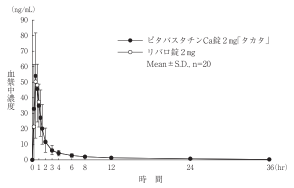


図 16-1 血漿中濃度 (錠 2mg)

表 16-3 薬物動態パラメータ (錠 2mg)

衣 10-3 架物 期 忠ハ フ メ ー タ (
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ピタバスタチン Ca 錠 2mg「タカタ」	110.03 ± 44.57	59.94 ± 27.13	0.6 ± 0.2	10.4±1.5
リバロ錠 2mg	108.33 ± 45.46	58.84 ± 33.04	0.7 ± 0.2	10.8 ± 1.7

 $(Mean \pm S.D.,n=20)$

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) ピタバスタチン Ca 錠 4mg「タカタ」

ピタバスタチン Ca 錠 4mg 「タカタ」とリバロ錠 2mg をクロスオーバー法により、健康成人男子 20 名にピタバスタチン Ca 錠 4mg 「タカタ」1 錠、リバロ錠 2mg 2 錠(ピタバスタチンカルシウムとして 4mg)を空腹時に単回経口投与し、投与前、投与後0.25、0.5、0.75、1、1.25、1.5、2、3、4、6、8、12、24 及び36 時間に前腕静脈から採血した。LC/MS/MS により測定したピタバスタチンの血漿中濃度の推移及びパラメータは次のとおりであり、統計解析にて 90%信頼区間を求めた結果、判定パラメータの対数値の平均値の差は $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲にあり、両剤の生物学的同等性が確認された4)。

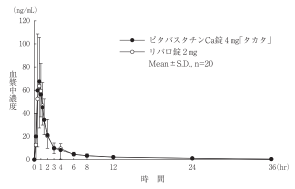


図 16-2 血漿中濃度(錠 4mg)

表 16-4 薬物動態パラメータ (錠 4mg)

式 10 年来初到芯/・ノバーノ(或 Hing)					
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
ピタバスタチン Ca 錠 4mg「タカタ」	166.90 ± 50.89	82.49 ± 34.82	0.9 ± 0.8	10.1 ± 1.6	
リバロ錠 2mg	161.88 ± 44.89	77.97 ± 30.32	1.0 ± 0.8	10.4 ± 1.5	

(Mean ± S. D. n-20)

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 吸収

16.2.1 食事の影響

未変化体の薬物動態に対する食事の影響は、食後単回投与では空腹時単回投与に比べ T_{max} の遅延と C_{max} の低下がみられたが、食後投与と空腹時投与で AUC に大きな差は認められなかった²⁾。 [16.1.1 参照]

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ピタバ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 $99.5\sim99.6\%$ 、0.06%ヒト α_1 酸性糖蛋白で $94.3\sim94.9\%$ であった $^{5)}$ (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 6,7 (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バ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、8位水酸化体、これらの抱合体、及びデヒドロラクトン体がいずれもわずかに認められた8.9。

16.4.3 代謝酵素

ピタバスタチンは、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 $^{5)}$ (in vitro)。

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 7 (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 2^0 。

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10。

16.6.2 肝機能障害患者

(1) 肝硬変患者

(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12)。[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例にピタバスタチンカルシウムとして1mg又は2mg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表16-5のとおりであった13)。

表 16-5 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 1mg 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)} (ng/mL)
1mg	22.79 ± 11.34
2mg	32.17 ± 17.65

平均值 ± 標準偏差 (n=7)

注) 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回ピタバ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8)。

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6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 C_{max} で 6.6 倍、 AUC で 4.6 倍に上昇した $^{14)}$ 。 [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、ピタバスタチ 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¹⁵⁾。[10.2 参照]

16.7.2 In vitro 試験

ピタバスタチンは 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^{5),16)}。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17)。[10.2 参照]

16.8 その他

ピタバスタチン Ca 錠 1mg「タカタ」はピタバスタチン Ca 錠 2mg「タカタ」と含量が異なる製剤として開発されたことから、 「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 錠 2mg「タカタ」と溶出挙動 を比較したところ同等と判断され、両剤は生物学的に同等とみな された¹⁸⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈効能共涌〉

17.1.1 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310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 上昇各 9 例 (2.9%) 等であった¹⁹⁾。

〈家族性高コレステロール血症〉

17.1.2 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日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20)。

17.1.3 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、 ピタバ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¹³⁾。

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績調査(全例調査)を実施した。女児 45 例を含む計94例において、投与前から最終観察時までの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 (一標本 t 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²¹⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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²²⁾。

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^{23),24)} (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²⁵⁾ (モルモッ **卜**)。

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25)(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 IC50 値 は 6.8nM であった²⁶⁾ (in vitro)。

18.3 コレステロール合成阻害作用

ピタバスタチンは、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²³⁾ (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 26 (ラット)。

18.4 血漿脂質低下作用

ピ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^{25),26)} (モルモット、イヌ)。

18.5 脂質蓄積及び内膜肥厚抑制作用

ピタバスタチンは、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²⁷⁾ (in 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28)(ウサギ)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: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- [2cyclopropyl-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。

化学構造式: н онн он CO2

旋光度: [a]²⁰D:+22.0~+24.5°(脱水物に換算したもの0.1g、 水/アセトニトリル混液 (1:1)、10mL、100mm)

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。

22. 包装

〈ピタバスタチン Ca 錠 1mg「タカタ」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10)]

500 錠 [10 錠 (PTP) ×50)]

〈ピタバスタチン Ca 錠 2mg「タカタ」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10)]

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10)] 500 錠「10 錠 (PTP) ×50)]

〈ピタバスタチン Ca 錠 4mg「タカタ」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10)]

23. 主要文献

- 1) Castelli WP.: Am J Med. 1984; 76: 4-12
- 2) 中谷矩章他: 臨床医薬 2001; 17:741-766
- 3) 社内資料:生物学的同等性試験 (ピタバスタチン Ca 錠 2mg 「タカタ」)
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験(ピタバスタチン Ca 錠 4mg 「タカター)

- 5) Fujino H, et al.: 薬物動態 1999; 14:415-424
- 6) Kojima J, et al. : Biol Pharm Bull. 1999; 22: 142-150
- 7) Fujino H, et al.: 薬物動態 1999; 14:79-91
- 8) 中谷矩章他: 臨床医薬 2001; 17:957-970
- 9) 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、申請資料概要へ.3.(1))
- 10)製造販売後臨床試験(リバロ錠:2013 年 12 月 19 日承認、再審査報告書)
- 11) 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、申請資料概要へ.4.(3))
- 12) 森治樹他: 臨床医薬 2003; 19:371-379
- 13) 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)
- 14) 蓮沼智子他: 臨床医薬 2003; 19:381-389
- 15) Mathew P.: 診療と新薬 2003;40:779-785
- 16) 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、申請資料概要へ.5.(2) .1))
- 17) Hirano M, et al.: Drug Metab Dispos. 2006; 34:1229-1236
- 18) 社内資料: 生物学的同等性試験及び溶出性試験 (ピタバスタチン Ca 錠 lmg「タカタ」)
- 19) 寺本民生他: 臨床医薬 2001; 17:885-913
- 20) 馬渕宏他: 臨床医薬 2001; 17:915-943
- 21) 大竹明他:日本小児科学会雑誌 2020;124:1499-1508
- 22) 作用機序 (リバロ錠: 2003 年 7 月 17 日承認、申請資料概要ホ.1.(2) .3))
- 23) Morikawa S, et al. : J Atheroscler Thromb. 2000 ; 7: 138-144
- 24) 中川俊次他:薬理と治療 2001;29:51-57
- 25) Suzuki H, et al. : Atherosclerosis. 1999; 146: 259–270
- 26) Aoki T, et al. : Arzneimittelforschung. 1997; 47: 904–909
- 27) 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))
- 28) 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

高田製薬株式会社 文献請求窓口 〒336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号 電話0120-989-813 FAX048-816-4183

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1