貯法:室温保存 有効期間:3年 日本標準商品分類番号

HMG-CoA還元酵素阻害剤 処方箋医薬品^{注)}

 承認番号
 販売開始

 錠 5 mg
 22400AMX00357
 2012年6月

 錠10mg
 22400AMX00395
 2012年6月

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「DSEP」アトルバスタチン錠10mg「DSEP」

ATORVASTATIN TABLETS DSEPJ

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、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 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. 組成·性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
	1錠中	結晶セルロース、ヒドロキシ
	アトルバスタチン	プロピルセルロース、クロス
アトルバスタチン	カルシウム水和物	カルメロースナトリウム、ス
錠5mg「DSEP」	(日局)	テアリン酸マグネシウム、ヒ
跳JIIIg DJEI 」	5.42mg	プロメロース、マクロゴール
	(アトルバスタチン	6000、酸化チタン、タルク、
	として5mg)	三二酸化鉄、その他1成分
	1錠中	結晶セルロース、ヒドロキシ
	アトルバスタチン	プロピルセルロース、クロス
アトルバスタチン	カルシウム水和物	カルメロースナトリウム、ス
	(日局)	テアリン酸マグネシウム、ヒ
錠10mg「DSEP」	10.84mg	プロメロース、マクロゴール
	(アトルバスタチン	6000、酸化チタン、タルク、
	として10mg)	その他1成分

3.2 製剤の性状

			外形		
販売名	剤形	色	直径	厚さ	重さ
			(mm)	(mm)	(mg)
アトルバスタチン 錠5mg「DSEP」	,	ごくうすい 紅色	75 LUF 55 OSER	75 J. 55 J.	
360116 B 0 21 3	フィルム	,	5.6	3.1	72
アトルバスタチン 錠10mg「DSEP」	コーティング錠	白色	75/16/17 10 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	75/10/1 10/10/1	
seromg Boer 1			6.1	3.1	88

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

〈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。

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]

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 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]

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

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]

9.3 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、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]

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]

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]

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。

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、16.6.3 参照]

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]

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・	グレカプレビル・ピ	機序:グレカプレビ
ピブレンタスビル	ブレンタスビル	ルのOATP1B1/1B3
(マヴィレット)	(400mg・120mg)と	
[2.4 参照]	の併用により、アトル	
	バスタチンのAUCが	OATP1B1及び
	8.28倍、Cmaxが22.0	
	倍に上昇したとの報告	作用によるものと考
	がある。本剤の血中濃	えられている。
	度が上昇し、副作用が	
	発現しやすくなるおそ	
	れがある。	

10.2 併用注意(併用に注意すること)

IC		用に注息すること)	100 -L. 6. BA
L	薬剤名等	臨床症状・措置方法	
	ィブラート系 薬剤	筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミ	
	ベザフィブラート 等	オグロビン上昇を特徴とし、急激な腎機能悪	
	9.2.2、11.1.1	化を伴う横紋筋融解症	作用が示唆されてい
参	除[]	があらわれやすいとの 報告がある。	る。 危険因子:腎機能に
		HK LI 7 05 00	関する臨床検査値に
			異常が認められる患 者
=	コチン酸製剤	筋肉痛、脱力感、CK	
	等	上昇、血中及び尿中ミ オグロビン上昇を特徴	剤とHMG-CoA還元 酵素阻害剤との副作
[11.1.1 参照]	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	
<i>h</i>	と v 方: 4 m 先 l 夕 l	報告がある。	害
<i>5</i> t	色疫抑制剤 シクロスポリン	1)筋肉痛、脱力感、 CK上昇、血中及び尿	·
	等	中ミオグロビン上昇を	
L	11.1.1 参照]	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	還元酵素阻害剤の代謝・胆汁中排泄に対
		併用により、本剤の	
		AUC _{0-24h} が8.7倍に上 昇したとの報告があ	
		る。	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
	"ゾール系抗真 i薬	筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミ	
	イトラコナゾール	オグロビン上昇を特徴	マイシンのCYP3A
ı	等 コスロマイシン	とし、急激な腎機能悪 化を伴う横紋筋融解症	
	11.1.1 参照]	があらわれやすいとの	危険因子:腎機能障
プ	7ラリスロマイ	報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度	害 機序:クラリスロマ
	ンン	の有意な上昇(Cmax:	イシンのCYP3A4に
		+55.9%、AUC _{0-Tlast} : +81.8%)がみられた。	対する阻害作用が考えられている。
- 1	IIVプロテアー	ロピナビル・リトナビ	機序:これらの薬剤
1	ヹ阻害剤 ロピナビル・	ルとの併用により本剤 のAUCが5.88倍に上	
	リトナビル	昇するとの報告があ	
	<u>等</u> -ルマトレルビ	る。 併用により本剤の血中	機序:本剤の代謝を
ı	・リトナビル	濃度が上昇するおそれがなる。大利の別作用	
		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	
		な観察を付いなから倶 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。	
	ニンシトレルビ > フマル酸	併用により本剤の血中 濃度が上昇し、副作用	
/	ノイル殴	震度が上昇し、副作用 が発現しやすくなるお	
		それがある。	害作用が考えられて いる。
L			V 1 0 0

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	グラゾプレビル	グラゾプレビル	
	7 7 7 7 0 6 70	(200mg)との併用によ	
		り本剤の血漿中薬物濃	
			の阻害が考えられて
		5.66倍、AUC _{0-∞} :	いる。
		3.00倍)との報告があ	
		る。	
	レテルモビル	レテルモビルとの併用	
	0) / 0 C C / 0	により本剤の血漿中薬	
		物濃度が上昇した	
		(Cmax: 2.17倍、	
		AUC₀-∞:3.29倍)との	えられている。
		報告がある。	
**	フチバチニブ	併用により本剤の血中	機序:フチバチニブ
		濃度が上昇し、副作用	によるBCRPの阻害
		が発現しやすくなるお	
		それがある。	7 .77.2 340 6 4 30
	グレープフルー		機序:グレープフ
		グレープフルーツ	
	ツジュース	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	考えられている。
		上昇したとの報告があ	
		る。	
	エファビレンツ	本剤の血漿中薬物濃度	機序:エファビレン
		が低下した(Cmax:	ツによるCYP3A4の
		-12%, AUC _{0-24h} :	誘導が考えられてい
		-43%)との報告があ	
			√ 0 °
	11 - 1.181.	3.	1666 E . 11 1.0 1.0
	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	る。
		(Cmax : -40%,	
		AUC:-80%)との報告	
		がある。	
	ベキサロテン	ベキサロテンとの併用	
	(1)4)2		
		により本剤のAUCが	
		約50%低下したとの報	導が考えられてい
	70. J. J	約50%低下したとの報 告がある。	導が考えられてい る。
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報 告がある。 本剤の血漿中薬物濃度	導が考えられている。 機序:これらの薬剤
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したが、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤 によるアトルバスタ
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報 告がある。 本剤の血漿中薬物濃度	導が考えられている。 機序:これらの薬剤 によるアトルバスタ
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したが、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤 によるアトルバスタ チンの吸収阻害(吸
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報 告がある。 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	導が考えられている。 機序:これらの薬剤 によるアトルバスタ チンの吸収阻害(吸 着)に基づく血漿中
	陰イオン交換樹脂	約50%低下したとの報告がある。 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	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバスタチンの吸収阻害(吸着)に基づく血漿中薬物濃度の低下が考
		約50%低下したとの報告がある。 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。	導が考えられている。 機序:これらの薬剤 によるアトルバスタ チンの吸収阻害(吸 着)に基づく血漿中 薬物濃度の低下が考 えられている。
	陰イオン交換樹脂 ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 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。 定常状態において血漿	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバスタチンの吸収阻害(吸着)に基づく血漿中薬物濃度の低下が考えられている。 機序:本剤によるジ
		約50%低下したとの報告がある。 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とも独で使用したときより大きかった。 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度が上	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバスの吸収阻害(吸着)に基づく血漿中薬物濃度の低下が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したが、 LDL-コレステロたが、 LDL-コレステローれで使用したときなり大きかった。 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	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での低での低での低でが考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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もとの低下率はそれぞきり大きかった。 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度が近半シン濃度投与でCmax:+9.9%、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での低での低での低でが考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したがある、 LDL-コレステロたが、LDL-コレステロにでは不容はで使用したときり大きかった。 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 $Cmax:+9.9\%$ 、 $AUC_{0-24h}:+3.6\%$ 、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での低での低での低でが考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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。 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 C max:+9.9%、 AUC_{0-24h} :+3.6%、 $CLr:129\rightarrow128mL$ /	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での低での低での低でが考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したがある、 LDL-コレステロたが、LDL-コレステロにでは不容はで使用したときり大きかった。 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 $Cmax:+9.9\%$ 、 $AUC_{0-24h}:+3.6\%$ 、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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。 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 C max:+9.9%、 AUC_{0-24h} :+3.6%、 $CLr:129\rightarrow128mL$ /	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したがただしたが、LDL-コレステロではたが、LDL-コレステロではを当独で使用したときり大きがあれて血り大きがあれば、大きがは、大きがは、大きがは、大きがは、大きがは、大きがは、大きがは、大きがは	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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り大きかった。 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度がゴキシン濃度がゴキシン濃度がでにおいて血漿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 $_{0-24h}$:+3.6%、CLr:129→128mL/min、80mg投与でCmax:+20.0%、AUC $_{0-24h}$:+14.8%、	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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り大きかった。 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度がゴキシン濃度がゴキシン濃度がでにおいて血漿中でに加また。 には、129→128mL/min、80mg投与でに加まに、+20.0%、AUC $_{0-24h}$: +14.8%、CLr: 160 →149mL/	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 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り大きかった。 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度がゴキシン濃度がゴキシン濃度がでにおいて血漿において血漿中ジゴキシン濃度がによい。 RUC0-24h: $+3.6\%$ 、CLr: $129\rightarrow128$ mL/min、 80 mg投与でCmax: $+20.0\%$ 、AUC0-24h: $+14.8\%$ 、CLr: $160\rightarrow149$ mL/min)ことが報告されて	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したとが、LDL-コレステローれぞりたが、LDL-コレステローれをもり大きかった。 定常状態において血炎ではいる。 定常状態において血炎では、129かのは、129かのでは、129かのでは、129かのでは、129かりのでは	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。本剤の血漿中薬物濃度がある。本剤の血漿中薬物濃が、LDL-コレステロれぞきり大きなで使用したとり大きなで使用したとのではまり大きがでは、160〜124h:+3.6%、CLr:129→128mL/min)ことが報告を場でして、 $80 \mathrm{mg} \mathrm{pg} \mathrm{mg} \mathrm{kg} \mathrm{kg}$	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
		約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物機でしたとの報度が約25%低下したとの状態で取りた。 に立てで使用した。 定常状態において血が変においてがきがができる。 定常状態において血がではないではいる。 は、129→128mL/min、80mg投行で、 $AUC_{0-24h}:+14.8\%$ 、 $CLr:160\rightarrow149mL/min)$ ことが報告る場度のよりにより、 $AUC_{0-24h}:+14.8\%$ 、 $CLr:160\rightarrow149mL/min)$ ことが報告る場度のよりにより、 $AUC_{0-24h}:+14.8\%$ 、 $CLr:160\rightarrow149mL/min)$ ことが報告る場所では、 $AUC_{0-24h}:+14.8\%$ 、 $CLr:160\rightarrow149mL/min)$	導が考えられている。 機序:これらの薬剤によるアトルバ害(吸力を)に基づの低での吸がの性が考えられている。 機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示
	ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物にたいない。 本剤の血漿中薬物に大口の低下をした。 に力した。 で使用した。 定常状態において血がきががでいる。 定常がある。 定常がある。 定常がある。 定常がある。 定常がある。 定常がある。 定常がある。 でした。 定常がある。 でした。 にがする。 のは、129→128mL/min、80mg投投の、 のに:129→128mL/min、80mg投内で、 人口に:160→149mL/min)ことが報告る場度のよりにより、 は、上外のよりにより、 には、160→149mL/min)ことが報告を場合のよりにより、 は、上外のよりによりによりによりによりによりによりによりによりによりによりによりによりによ	導えられている。 機にように基準を表している。 一では、これらのでは、これらのでは、これらのでは、できるのでは、できるのでは、できるのでは、できないできないでは、できないではないではないでは、できないではないではないではないでは、できないでは、できないでは、できないではないではないではないではないではないではないではないではないではないでは
	ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物に大いては、 上DL-コレの低下で使用した。 では、 で使用した。 定常状態にシンでは、 では、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 で	導る。 機にチークを では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、
	ジゴキシン 経口避妊薬 ノルエチンド	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物にたいて、 上DL-コレの低下で使力にないで使力にないで使力にないではまりではますがでは、 りたがある。 定常状態は大力にないではないではないではないではないではないではないではないではないではないでは	導えられている。 機にチ着薬をはいる。 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一でででは、 一ででは、 できまった。 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 できまった。 一ででは、 に、 で、 に、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、
	ジゴキシン 経口避妊薬 ノルエチンド	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物に大いては、 上DL-コレの低下で使用した。 では、 で使用した。 定常状態にシンでは、 では、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 ででは、 で	導えられている。 機にチ着薬をはいる。 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一でででは、 一ででは、 できまった。 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 一ででは、 できまった。 一ででは、 に、 で、 に、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、
	ジゴキシン 経口避妊薬 ノルエチンド ロン-エチニル	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物にたいて、 上DL-コレの低下で使力にないで使力にないで使力にないではまりではますがでは、 りたがある。 定常状態は大力にないではないではないではないではないではないではないではないではないではないでは	導る。機にチ着薬えのいる。 機にチ着薬え機ゴし唆 では、大きなのは、大きなのでは、大きなのでは、大きなのでは、大きなのでは、大きなのでは、大きなのでは、大きなができる。 では、大きなができる。 では、大きなができる。 では、大きなができない。 では、大きなができるができる。 では、大きなができるができる。 では、大きなができるができる。 では、たきなができるができるができるができる。 では、ためできるができるができるができるができる。 では、ためできるができるができるができるができるができるができるができるができるができるが
	ジゴキシン 経口避妊薬 ノルエチンド ロン-エチニル	約50%低下したとの報告がある。 本前の血漿中薬物にたって、 上DL-コレの低下で使ったとのでは、 りたがある。 では、 したのでででは、 りたがでは、 りたがでは、 りたがでは、 りたがでは、 りたがでは、 りたがでは、 の低ででは、 の低ででは、 のでに、 のでに、 のでに、 のでに、 のでに、 のでに、 のでに、 のでに	導る機にチ着薬え機ゴし唆 機にチ着薬え機 でいる
	ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 本約25%低下したとの報告がある。 本約25%低下したの乗りたいてデースティンの上の上のではした。 定常状態において使りた。 定常がある。 ではまりでのはにからない。 $2 + 2 + 3 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのできませば、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのできませば、 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできまままままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままままままままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままままままままままままままままままままままままままままままままままま	導る機にチ着薬え機ゴし唆 機ルエオース でいる
	ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 本剤の血漿中薬物にカテントによってでは、 上DL-コレの低ででは、 力では、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力ででは、 力に、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは	導る機にチ着薬え機ゴし唆 機にチ着薬え機 でいる
	ジゴキシン	約50%低下したとの報告がある。 本約25%低下したとの報告がある。 本約25%低下したの乗りたいてデースティンの上の上のではした。 定常状態において使りた。 定常がある。 ではまりでのはにからない。 $2 + 2 + 3 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのでのでは、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのでのでのでのできませば、 $2 + 2 \cdot 6$ ののでのできませば、 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできまままままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままままままままます。 $2 + 2 \cdot 6$ ののできままままままままままままままままままままままままままままままままままま	導る機にチ着薬え機ゴし唆 機ルエオース でいる

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、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、9.2.1、9.2.2、9.8、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]

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		Al-P上昇、LDH 上昇、肝障害	
消化器		嘔吐、下痢、胃 炎、軟便、嘔気、 口内炎、胸やけ、 便秘、胃不快感、	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

	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明
精神神経系	<u> </u>	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	コリンエステ	女性化乳房
	テロン低 下	ラーゼ上昇、 TSH上昇、	
	N	ACTH上昇、ア	
		ルドステロン低	
		下	
代謝異常		グルコース上昇、	低血糖症
		HbAlc上昇、血 清鉄低下	
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、	浮腫(顔面・四肢等)、
		頭痛、全身倦怠	動悸、頻脈、味覚異
		(感)、帯状疱疹	常、頻尿、排尿困難、
			着色尿、熱感、発熱

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

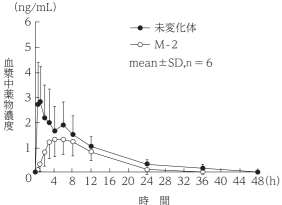
16.1.1 単回投与

薬物動態パラメータ

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

(mean±SD)

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、o-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 1)。



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

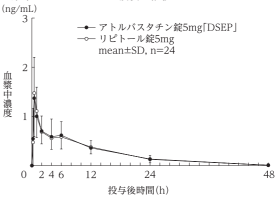
健康成人6例に、アトルバスタチン10及び20mgを1日1回 朝食後、7日間反復経口投与した結果、血漿中薬物濃度は 投与開始後4日目までに定常状態に到達した。 また、1日目と7日目の血漿中薬物濃度を比較すると、20mg投与群で上昇しているものの有意な差ではなく、蓄積性は認められなかった³⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

アトルバスタチン錠5mg「DSEP」、アトルバスタチン錠 10mg「DSEP」とリピトール錠5mg、リピトール錠10mg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それぞれ5mg、10mg)健康成人男子に絶食後単回経口投与して血漿中アトルバスタチン濃度を測定した。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、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4)。

(1) アトルバスタチン錠5mg「DSEP」

血漿中アトルバスタチン濃度の推移



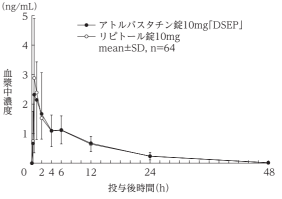
薬物動態パラメータ

	AUC _{0-48h}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng·h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
アトルバスタチン 錠5mg「DSEP」	11.7±4.3	1.54±0.72	0.74±0.45	11.16±4.28
リピトール錠 5mg	11.7±3.7	1.62±0.65	0.59±0.22	11.82±5.96

 $(mean \pm SD, n=24)$

(2) アトルバスタチン錠10mg「DSEP」

血漿中アトルバスタチン濃度の推移



薬物動態パラメータ

	AUC _{0-48h}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng·h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
アトルバスタチン 錠10mg「DSEP」	22.3±8.6	3.37±1.91	1.39±1.29	8.70±2.69
リピトール錠 10mg	22.2±8.3	3.57±1.66	0.83 ± 0.47	8.95±3.02

 $(mean \pm SD, n=64)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・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

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⁵⁾。

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6)。

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1)。

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7)。[10.参照]

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%)、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⁷⁾。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、経口投与された放射能の43.7~70.2%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7)。

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8)(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10mg 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、Cmaxではそれぞれ5.5倍及び14.4倍、AUC0-24h ではそれぞれ4.4倍及び9.8倍の増加、Tmax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9)(外国人 データ)。[2.2、9.3.1、9.3.2 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者(66~73歳)6例及び若年者(20~22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Cmax及びAUC₀ωは約2倍に増加したが、 Tmax及び半減期に差は認められなかった¹⁰⁾。[9.8 参照]

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10mg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20mgまで、家族性高コレステロール血症で1日40mgまでの増量である。

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 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(2.5mg、5mg、10mgまたは 20mg)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)~20mg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<220mg/dLとなっ た症例の割合(総コレステロール<220mg/dL割合)、LDL-コレステロール<150mg/dLとなった症例の割合(LDL-コ レステロール<150mg/dL割合)は下記のとおりである。

		U		
用量	例数	総コレステロール	トリグリセリド	HDL-コレステロール
(mg)	プリ女人	(%)	(%)	(∆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-コレステロール <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33.3~46.6%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 (2.5 mg, 20 mg各1 例)であった $^{11), 12)}$ 。

〈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10mgを8週間投与し、その後、8週間毎に 20mg、40mgへと漸増し、非盲検・非比較試験にて検討し た。その結果、10mg及び40mg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 $^{13),14)}$ 。

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。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15)。

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。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16)。

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Ⅷ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。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)。

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。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18)。

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10mg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20mgまで、家族性高コレステロール血症で1日40mgまでの増量である。

18. 薬効薬理

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¹⁹⁾。

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 201 。

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²¹⁾。

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 $^{22),23)}$ 。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 $^{24),25)}$ 。

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^{23)、26)}。

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^{22)、25)}。

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²⁷⁾。

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 28 、 29 。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、VLDL-アポB分泌速度を低下させた 30 。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 23 。LDL受容体欠損マウスにおいて、アトルバスタチンはコレステロール分泌速度を低下させた 24 。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 26 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:アトルバスタチンカルシウム水和物 (Atorvastatin Calcium Hydrate)

化学名: Monocalcium bis{(3*R*,5*R*)-7-[2-(4-fluorophenyl)-5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptanoate} trihydrate

分子式: C₆₆H₆₈CaF₂N₄O₁₀·3H₂O

分子量:1209.39

性 状:白色~微黄白色の結晶性の粉末である。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。光 によって徐々に黄白色となる。結晶多形が認められる。

構造式:

20. 取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈アトルバスタチン錠5mg「DSEP」〉 (PTP) 100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50) 〈アトルバスタチン錠10mg「DSEP」〉 (PTP) 100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50)

23. 主要文献

- 1) 大石紫満子 ほか:薬理と治療 1998; 26(8): 1253-1266
- 2) 海外および国内で実施された臨床薬理試験の比較(リピトール 錠:2000年3月10日承認、申請資料概要へ.3.(1).3))
- 3) 大石紫満子 ほか:薬理と治療 1998; 26(8):1279-1293
- 4) 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 5) 大石紫満子 ほか:薬理と治療 1998; 26(8): 1267-1277
- 6) 根本裕之 ほか:薬理と治療 1998; 26(8): 1229-1240
- 7) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021年: C195-201
- 8) Stern R H, et al.: J Clin Pharmacol. 1997; 37(9): 816-819
- 9) 肝機能障害例における検討(リピトール錠:2000年3月10日承認、申請資料概要へ、3.(6).5))
- 10) 大石紫満子 ほか:薬理と治療 1998; 26(8):1295-1305
- 11) 中村治雄 ほか: Prog Med. 1998; 18(7): 1690-1723
- 12) 後期第Ⅱ相試験(用量設定試験)(リピトール錠:2000年3月10 日承認、申請資料概要ト.1.(3).3))
- 13) 山村 卓 ほか: 臨床医薬 1998; 14(11): 2031-2054
- 14)家族性高コレステロール血症へテロ接合体患に対する試験(リピトール錠:2000年3月10日承認、申請資料概要ト.1.(7).1))
- 15) 家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者に対する試験(リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要ト.1.(7).2))
- 16) 田妻 進ほか:臨床医薬 1998;14(12):2163-2177
- 17) 血液凝固・線溶系に及ぼす影響の検討試験(リピトール錠: 2000年3月10日承認、申請資料概要ト.1.(8).2))
- 18) 田中 明 ほか:新薬と臨床 1998; 47(8): 1230-1248
- 19) 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))
- 20) 舩津敏之 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1435-1441
- 21) 田中秀行 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1451-1454
- 22) Bocan T M, et al.: Atherosclerosis 1994; 111(1): 127-142
- 23) Burnett J R, et al.: Arterioscler Thromb Vasc Biol. 1997; 17(11): 2589-2600
- 24) Bisgaier C L, et al, : J Lipid Res. 1997; 38(12): 2502-2515
- 2515 25) 荒井幸規 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1475-1481, 1483-1486
- 26) 鈴木雅徳 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1469-1474
- 27) 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))
- 28) 舩津敏之 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1443-1450
- 29) Funatsu T, et al.: Atherosclerosis 2001; 157(1): 107-
- 30) 角田裕俊 ほか:薬理と治療 1998; 26(9): 1461-1468

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12 TEL: 0120-100-601

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



第一三共エスファ株式会社

Daiichi-Sankyo

東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売提携



第一三共株式会社

Daiichi-Sankyo

東京都中央区日本橋本町3-5-1