

\* \*2024年6月改訂 (第2版) \*2023年7月改訂

# HMG-CoA 還元酵素阻害剤 日本薬局方 シンバスタチン錠

本楽局万 ンンハスタチン錠

日本標準商品分類番号

872189

承認番号 23000AMX00043 販売開始 2003年7月

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# シンバスタチン錠5mg「あすか」

**SIMVASTATIN TABLETS** 

**貯** 法:室温保存 **有効期間**:3年

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 重篤な肝障害のある患者 [9.3.1参照]
- 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 イトラコナゾール、ミコナゾール、ポサコナゾール、 アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、コビシスタット を含有する製剤を投与中の患者 [10.1参照]

# 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

-			
販	売る	名	シンバスタチン錠5mg「あすか」
有	効成り	分	1錠中 日局シンバスタチン5mg
添	加達	刹	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、クエン酸水和物、ブチルヒドロキシアニソール、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム

# 3.2 製剤の性状

販	売	名	シンバスタチン錠5mg「あすか」			
剤		形	白色素錠(割線入り)			
		形	表	側面	裏	
外			TZ 169			
			直径6.5m	nm 厚さ2.3mm 質	(量100mg	
識別	識別コード TZ169					

# 4. 効能又は効果

高脂血症、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

適用の前に十分な検査を実施し、高脂血症、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。

本剤は高コレステロール血症が主な異常である高脂血症に よく反応する。

# 6. 用法及び用量

通常、成人にはシンバスタチンとして5mg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、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合は1日20mgまで増量できる。

# 7. 用法及び用量に関連する注意

服用時間:コレステロールの生合成は夜間に亢進することが報告されており、本剤の臨床試験においても、朝食後に比べ、夕食後投与がより効果的であることが確認されている。したがって、本剤の適用にあたっては、1日1回夕食後投与とすることが望ましい。

# 8. 重要な基本的注意

- 8.1 あらかじめ高脂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 肝炎、黄疸等の肝機能障害があらわれることがある。また、まれに肝不全に至ることがあるので、定期的に肝機能検査等の観察を十分に行うこと。[11.1.3参照]
- **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。[11.1.5参照]

- 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 アルコール中毒患者

本剤は主に肝臓において代謝され、作用するので肝障害を 悪化させるおそれがある。

- 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。[11.1.8参照]

# 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。

#### 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とし、本剤の投与量は10mg/日を超えないこと。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]

#### 9.3 肝機能障害患者

# 9.3.1 重篤な肝障害のある患者

投与しないこと。本剤は主に肝臓において代謝され作用するので肝障害を悪化させるおそれがある。[2.2参照]

9.3.2 肝障害又はその既往歴のある患者(重篤な肝障害のある患者を除く)

本剤は主に肝臓において代謝され、作用するので肝障害を 悪化させるおそれがある。

#### 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。ラットでシンバスタチンの活性代謝物(オープンアシド体)及び他のHMG-CoA還元酵素阻害剤の大量投与で胎児の骨格奇形が報告されている。[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観察されている。[2.3参照]

# 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

#### 9.8 高齢者

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。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」

#### 10. 相互作用

本剤は、主に肝代謝酵素チトクロームP450 3A4 (CYP3A4) により代謝される。本剤の活性代謝物であるオープンアシド体はOATP1B1の基質である $^{11}$ 。また、本剤は乳癌耐性蛋白 (BCRP) の基質である $^{21}$ 。

# 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
	イトラコナゾール(イ トリゾール)	急激な腎機能悪化を伴 う横紋筋融解症があら	
	ミコナゾール (フロリ		が抑制される。
	ード) ポサコナゾール (ノク		
	サフィル)		
	[2.4参照] アタザナビル(レイア	横紋筋融解症を含むミ	ァねこの夢刻けCVD2A4
		オパチー等の重篤な副	
	サキナビルメシル酸塩 (インビラーゼ)	作用が起きるおそれが ある。	が抑制される。
	コビシスタットを含有	<i>ある。</i>	
4	する製剤(ゲンボイヤ、 プレジコビックス、シ		
	ムツーザ)		
	[2.4参照]		

# 10.2 併用注意(併用に注意すること)

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				
クマリン系抗凝固剤 ワルファリンカリウム	抗凝血作用がわずかに 増強する。 クマリン系抗凝固剤を 併用する場合はプロト ロンビン時間をモニタ	機序不明				
フィブラート系薬剤	ーし抗凝固剤の量を調節すること。 急激な腎機能悪化を伴	これらの薬剤も横紋筋				
ベザフィブラート等 [9.2.2参照]	う横紋筋融解症があらわれやすい。併用を必要とする場合には、本剤の投与量は10mg/日	融解症が知られている。 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				
ダナゾール シクロスポリン	を超えないこと。自覚 症状(筋肉痛、脱力感) の発現、CK上昇、血中	腎障害のある患者には 特に注意すること。 シクロスポリンはCYP3A4				
	及び尿中ミオグロビン 上昇並びに血清クレア チエン上昇等の腎機能 の悪化を認めた場合は 直ちに投与を中止する こと。	を阻害し、併用により本剤の代謝が抑制されるおそれがある。シクロスポリンのOATPIBI阻害作用により、本剤のオープ				
		ンアシド体の肝取り込み が抑制され、血漿中濃度 が上昇するおそれがある。 腎障害のある患者には特 に注意すること。				
エリスロマイシン クラリスロマイシン HIVプロテアーゼ阻害 剤 リトナビル等	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があられやすい。自覚症状 (筋肉痛、脱力感)の発び、 (取、CK上昇、血中及び 尿中ミオグロビン上昇	これらの薬剤はCYP3A4 を阻害し、併用により本 剤の代謝が抑制される おそれがある。腎障害の ある患者には特に注意 すること。				
ニコチン酸	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。	腎障害のある患者には 特に注意すること。				
エファビレンツ	併用により本剤の血漿 中濃度が低下したとの 報告がある。	エファビレンツの CYP3A4誘導作用によ り本剤の代謝が促進さ れるおそれがある。				
アミオダロン アムロジピン ベラパミル	併用により本剤のAUC が上昇し、横紋筋融解 症又はミオパチーが起	機序不明				
ジルチアゼム	きるおそれがある。	ジルチアゼムにより CYP3A4を介する本剤 の代謝が抑制されるお それがある。				
グレープフルーツジュ ース	併用により本剤のAUC が上昇したとの報告が ある。本剤の投与中は グレープフルーツジュー スの摂取は避けること。	グレープフルーツジュースはCYP3A4を阻害し、本剤の代謝が抑制されるおそれがある。				
グラゾプレビル	併用により本剤の血漿 中濃度が上昇するおそ れがある。	阻害する。				
バダデュスタット		バダデュスタットが BCRPを阻害する。				
ダプトマイシン	併用した場合CKが上 昇する可能性があるこ とから、ダプトマイシ ン投与中は本剤の休薬 を考慮すること。	機序不明				
	*					

#### 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、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。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上昇などに注意すること。「9.1.2、9.8参照」

# 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 肝炎、肝機能障害、黄疸** (いずれも頻度不明)

まれに肝不全に至ることがある。[8.3参照]

#### 11.1.4 末梢神経障害(頻度不明)

四肢の感覚鈍麻、しびれ感・冷感等の感覚障害、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。

#### 11.1.5 血小板減少(0.2%)

[8.4参照]

#### 11.1.6 過敏症候群 (頻度不明)

ループス様症候群、血管炎等を含む過敏症候群が報告されている。

#### 11.1.7 間質性肺炎 (0.07%)

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。

# \*11.1.8 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

11.2 ( 0)	10.42 HJ 1 LV 11		
	1%以上	1%未満	頻度不明
消化器		腹痛、嘔気、嘔吐、下痢、 消化不良、食欲不振、便 秘、腹部膨満感、口内炎	
肝臓	AST上昇、ALT 上昇、LDH上昇、 γ-GTP上昇	Al-P上昇、総ビリルビ ン値上昇	
皮膚		そう痒、発疹、蕁麻疹、 脱毛、紅斑	光線過敏、扁 平苔癬
筋肉	CK上昇、ミオグ ロビン上昇	筋肉痛、筋痙攣	
血液		白血球減少	貧血
精神神経系		頭痛、めまい、しびれ	不眠、認知機能障害(記憶 に記憶 でいる。 でいる。 でいる。 でいる。 でいる。 でいる。 でいる。 でいる。
その他		倦怠感、BUN上昇、浮腫、関節痛、ほてり、胸痛、味覚異常、勃起不全、 HbA1c上昇、血糖値上昇、 テストステロン低下	尿、口渇、耳

# 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

健康成人男性に2.5<sup>注)</sup>、5、10及び20mgを1回経口投与したとき、HMG-CoA還元酵素阻害活性より求めた血漿中薬物濃度は投与量に依存して増加し、投与後1.4~3.7時間で最高値に達した<sup>3)</sup>。

#### 16.1.2 連続投与時の蓄積性

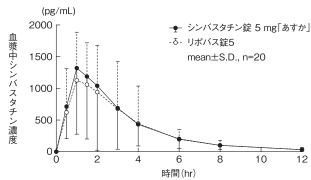
健康成人に20mg 1日1回又は10mg 1日2回注を7日間連続経口投与したとき、投与7日目の薬物動態パラメータは投与1日目と比較して有意な変動はみられず、蓄積性は認められなかった3。

# 16.1.3 生物学的同等性試験

健康成人男性にシンバスタチン錠5mg「あすか」とリポバス錠5それぞれ1錠(シンバスタチンとして5mg)をクロスオーバー法により絶食単回経口投与して血漿中濃度を測定し、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、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^4$ 。

	AUC <sub>0-12</sub> (pg·hr/mL)	C <sub>max</sub> (pg/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
シンバスタチン錠 5mg「あすか」	4485.57±3319.43	1482.26±1166.27	1.43±0.59	2.59±1.04
リポバス錠5	4207.37±2974.66	1412.02±920.57	$1.68 \pm 1.20$	2.29±0.71

(mean ± S.D.,n=20)



血漿中濃度並びにAUC、C<sub>max</sub>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

健康成人男性に2.5<sup>注)</sup>、5、10及び20mgを1回経口投与したとき、速やかに吸収された $^3$ 。

#### 16.4 代謝

健康成人男性に2.5<sup>注)</sup>、5、10及び20mgを1回経口投与したとき、血漿中にはシンバスタチンとともに、活性代謝物としてオープンアシド体が確認された $^{3}$ 。

# 16.5 排泄

シンバスタチンの主排泄経路は胆汁排泄であると考えられ、健康成人男性に $2.5^{(1)}$ 、5、10及び20mgを1回経口投与したとき、投与後24時間までの総阻害物質の尿中排泄率は投与量の $0.34\sim0.42$ %であった $^3$ 。

注)本剤の承認された用法及び用量は、シンバスタチンとして5mg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するが、LDL-コレステロール値の低下が不十分な場合は1日20mgまで増量できる。

#### 17. 臨床成績

# 17.1 有効性及び安全性に関する試験

# 17.1.1 国内第Ⅲ相臨床試験(5~20mg/日投与)

シンバスタチン5~20mgを1日1回投与した二重盲検比較試験において、10mg又は20mg投与群で用量依存的なLDL-コレステロールの低下がみられ、5mg 1日1回投与時に比較して明らかな増量効果が認められている。なお、用量間に安全性についての差異は認められなかった50。

#### 17.3 その他

# 17.3.1 HMG-CoA還元酵素阻害剤の脂溶性・水溶性に基づ く臨床的有効性及び安全性への影響

HMG-CoA還元酵素阻害剤の臨床における有効性及び安全性は、脂溶性又は水溶性に基づくものではない。即ち、生化学的性質、薬理作用、経口投与後の体内動態等から総合的に得られる結果である。臨床試験の結果から脂溶性、水溶性の違いにより筋、睡眠への影響等、安全性に差異がみられるとの確証は得られていない<sup>6)-9)</sup>。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

シンバスタチンは吸収後、コレステロール合成の主要臓器である肝臓に選択的に分布し、活性型のオープンアシド体に加水分解される。オープンアシド体はコレステロール生合成系の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を特異的かつ拮抗的に阻害し、肝臓のLDL受容体活性を増強させることによって、血清総コレステロールを速やかにかつ強力に低下させる。

# 18.2 コレステロール合成阻害作用

in vitroにおいてシンバスタチンのオープンアシド体は HMG-CoA還元酵素を拮抗的に阻害した。シンバスタチンは 各種培養細胞を用いた試験及びラットに経口投与した試験において [<sup>14</sup>C] 酢酸からの [<sup>14</sup>C] コレステロール合成を阻害した。また、ヒト肝癌細胞由来のHep G2細胞を用いた試験<sup>10</sup>及びコレステロール負荷ウサギに経口投与した試験<sup>11</sup>において、シンバスタチンは肝LDL受容体活性を増強させた。

#### 18.3 脂質低下作用

シンバスタチンは経口投与によりイヌ、コレステロール負荷ウサギ<sup>11),12)</sup>及び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)の血清総コレステロールを有意に低下させた。シンバスタチンはウサギに投与したときLDL-コレステロール及びVLDL-コレステロールを有意に低下させた。

#### 18.4 動脈硬化進展抑制作用

シンバスタチンは、コレステロール負荷ウサギにおける 大動脈及び冠状動脈硬化の進展を有意に抑制し<sup>12)</sup>、また、 WHHLウサギにおける黄色腫発生を抑制した。

#### 18.5 外因性コレステロール吸収抑制作用

コレステロール負荷ウサギにおいてシンバスタチンを連続経口投与したとき、消化管からの $[^3H]$  コレステロールの吸収が抑制された $^{13}$ 。

# 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:シンバスタチン (Simvastatin)

化学名:(1S,3R,7S,8S,8aR)-8-{2-[(2R,4R)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydro-2H-pyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalen-1-yl2,2-dimethylbutanoate

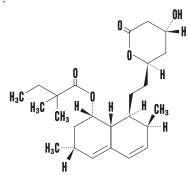
分子式: C<sub>25</sub>H<sub>38</sub>O<sub>5</sub>

分子量:418.57

性状:白色の結晶性の粉末である。

アセトニトリル、メタノール又はエタノール (99.5) に溶けやすく、水にほとんど溶けない。

# 化学構造式:



# 22. 包装

100錠 [10錠(PTP)×10] 500錠 [10錠(PTP)×50]

# 23. 主要文献

- 1) Niemi, M.:Pharmacogenomics. 2007;8(7):787-802
- $2) \quad \ \ Niemi\,, M\,.: Clin\,.\, Pharmacol\,.\, Ther\,.\, 2010; 87(1): 130-133$
- 3) 大多和昌克他:臨床医薬.1989;5(6):1123-1140
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験
- 5) 中谷矩章他:臨床医薬.2001;17(11):1501-1547
- 6) Eckernäs, S.A.et al.:Br.J.Clin.Pharmacol.1993;35: 284-289
- 7) Bradford, R.H.et al.: Arch. Intern. Med. 1991;151:43-49
- The European Study Group.: Am. J. Cardiol. 1992;70(15): 1281-1286
- 9) Di Veroli, C. et al.: Curr. Ther. Res. 1992;52(1):1-6
- 10) Nagata, Y. et al.:Biochem. Pharmacol. 1990;40(4):843-850
- 11) Ishida, F. et al.: Biochim. Biophys. Acta. 1990;1042:365-373
- 12) Kobayashi, M. et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1989; 49:125-133
- 13) Ishida, F. et al.: Biochim. Biophys. Acta. 1988;963(1):35-41

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

あすか製薬株式会社 くすり相談室 〒108-8532 東京都港区芝浦二丁目5番1号 TEL 0120-848-339 FAX 03-5484-8358

# 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

# あすか製薬株式会社

東京都港区芝浦二丁目5番1号

26.2 販売元

# 武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号