

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領（1998年9月）に準拠して作成（一部2018年に準拠）

HMG-CoA 還元酵素阻害剤

処方箋医薬品

日本薬局方 ロスバスタチンカルシウム錠
ロスバスタチンカルシウム口腔内崩壊錠 **Crestor[®]錠 2.5mg** **Crestor[®]錠 5mg****CRESTOR[®] Tablets 2.5mg・5mg** **Crestor[®]OD錠 2.5mg** **Crestor[®]OD錠 5mg****CRESTOR[®] OD Tablets 2.5mg・5mg**

剤形	錠：フィルムコーティング錠、OD錠：素錠（口腔内崩壊錠）
規格・含量	Crestor [®] 錠・ Crestor [®] OD錠 2.5mg錠：1錠中 ロスバスタチン 2.5mg （ロスバスタチンカルシウムとして 2.6mg） 5mg錠：1錠中 ロスバスタチン 5mg （ロスバスタチンカルシウムとして 5.2mg）
一般名	和名：ロスバスタチンカルシウム（JAN）（日局） 洋名：Rosuvastatin Calcium（JAN）（日局）
製造・輸入承認年月日 薬価基準収載・ 発売年月日	[Crestor [®] 錠] 製造・輸入承認年月日：2005年1月19日 薬価基準収載年月日：2005年3月18日 発売年月日：2005年4月27日 [Crestor [®] OD錠] 製造・輸入承認年月日：2016年2月15日 薬価基準収載年月日：2016年6月17日 発売年月日：2016年6月17日
開発・製造・輸入・ 発売・提携・販売会社名	製造販売元：アストラゼネカ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	

IF 利用の手引きの概要

— 日本病院薬剤師会 —

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR と略す）等にインタビューし、当該医薬品の評価を行うのに必要な医薬品情報源として使われていたインタビューフォームを、昭和 63 年日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IF と略す）として位置付けを明確化し、その記載様式を策定した。そして、平成 10 年日病薬学術第 3 小委員会によって、新たな位置付けと IF 記載要領が策定された。

2. IF とは

IF は「医療用医薬品添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な医薬品の適正使用や評価のための情報あるいは薬剤情報提供の裏付けとなる情報等が集約された総合的な医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

しかし、薬事法の規制や製薬企業の機密等に関わる情報、製薬企業の製剤意図に反した情報及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。

3. IF の様式・作成・発行

規格は A4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体で記載し、印刷は一色刷りとする。表紙の記載項目は統一し、原則として製剤の投与経路別に作成する。IF は日病薬が策定した「IF 記載要領」に従って記載するが、本 IF 記載要領は、平成 11 年 1 月以降に承認された新医薬品から適用となり、既発売品については「IF 記載要領」による作成・提供が強制されるものではない。また、再審査及び再評価（臨床試験実施による）がなされた時点ならびに適応症の拡大等がなされ、記載内容が大きく異なる場合には IF が改訂・発行される。

4. IF の利用にあたって

IF 策定の原点を踏まえ、MR へのインタビュー、自己調査のデータを加えて IF の内容を充実させ、IF の利用性を高めておく必要がある。

MR へのインタビューで調査・補足する項目として、開発の経緯、製剤的特徴、薬理作用、臨床成績、非臨床試験等の項目が挙げられる。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、当該医薬品の製薬企業の協力のもと、医療用医薬品添付文書、お知らせ文書、緊急安全性情報、Drug Safety Update（医薬品安全対策情報）等により薬剤師等自らが加筆・整備する。そのための参考として、表紙の下段に IF 作成の基となった添付文書の作成又は改訂年月を記載している。

なお適正使用や安全確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等には承認外の用法・用量、効能・効果が記載されている場合があり、その取扱いには慎重を要する。

目次

I. 概要に関する項目	1	6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	44
1. 開発の経緯.....	1	7. 相互作用.....	48
2. 特徴及び有用性.....	1	8. 副作用.....	58
II. 名称に関する項目	2	9. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	71
1. 販売名.....	2	10. 過量投与.....	71
2. 一般名.....	2	11. 適用上の注意.....	71
3. 構造式又は示性式.....	2	12. その他の注意.....	72
4. 分子式及び分子量.....	2	IX. 非臨床試験に関する項目	73
5. 化学名（命名法）.....	2	1. 一般薬理.....	73
6. 慣用名、別名、略号、記号番号.....	2	2. 毒性.....	74
7. CAS登録番号.....	2	X. 取扱い上の注意等に関する項目	77
III. 有効成分に関する項目	3	1. 有効期間又は使用期限.....	77
1. 有効成分の規制区分.....	3	2. 貯法・保存条件.....	77
2. 物理化学的性質.....	3	3. 薬剤取扱い上の注意点.....	77
3. 有効成分の各種条件下における安定性.....	4	4. 承認条件.....	77
4. 有効成分の確認試験法.....	4	5. 包装.....	77
5. 有効成分の定量法.....	4	6. 同一成分・同効薬.....	78
IV. 製剤に関する項目	5	7. 国際誕生年月日.....	78
1. 剤形.....	5	8. 製造・輸入承認年月日及び承認番号.....	78
2. 製剤の組成.....	6	9. 薬価基準収載年月日.....	78
3. 製剤の各種条件下における安定性.....	7	10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容.....	78
4. 混入する可能性のある夾雑物.....	8	11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.....	78
5. 溶出試験.....	8	12. 再審査期間.....	78
6. 製剤中の有効成分の確認試験法.....	8	13. 長期投与の可否.....	78
7. 製剤中の有効成分の定量法.....	8	14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード.....	78
8. 容器の材質.....	8	15. 保険給付上の注意.....	78
9. その他.....	8	XI. 文献	79
V. 治療に関する項目	9	1. 引用文献.....	79
1. 効能又は効果.....	9	2. 文献請求先.....	81
2. 用法及び用量.....	9	XII. 参考資料	82
3. 臨床成績.....	11	XIII. 備考	85
VI. 薬効薬理に関する項目	22	1. 各国の脂質異常症ガイドライン.....	85
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群.....	22	2. 患者用指導箋.....	88
2. 薬理作用.....	22		
VII. 薬物動態に関する項目	29		
1. 血中濃度の推移・測定法.....	29		
2. 薬物速度論的パラメータ.....	32		
3. 吸収.....	33		
4. 分布.....	34		
5. 代謝.....	37		
6. 排泄.....	39		
7. 透析等による除去率.....	39		
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 ..	41		
1. 警告内容とその理由.....	41		
2. 禁忌内容とその理由.....	41		
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由.....	42		
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由.....	42		
5. 重要な基本的注意とその理由.....	43		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ロスバスタチンカルシウムは、1991年に塩野義製薬株式会社で創薬され、前期第Ⅱ相試験まで開発が進められた後、1998年にアストラゼネカ社が開発を引き継いだ新規の合成 HMG-CoA 還元酵素阻害剤である。アストラゼネカ社では本剤の優れた有効性及び体内動態学的特徴に注目し、医療現場で要求される優れた脂質低下作用を示す薬剤であると判断して全世界での開発を決定した。

国内における開発は、外国人及び日本人で実施された第Ⅰ相試験において、消失半減期など体内動態に類似性を認めたことから、ブリッジング試験と位置付けた第Ⅱ相臨床試験を実施して外国人のデータの日本人への外挿の可能性を評価した。その結果、外国人のデータを日本人に外挿することが可能と判断され、比較臨床試験を含む海外データを日本人へ外挿した。

以上より、2002年4月23日に輸入承認申請を行い、2005年1月19日に高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症の適応で承認された。

海外においては、2002年11月6日にヨーロッパ相互認証の幹事国であるオランダを初めとして、2019年11月現在、120カ国以上で承認されている。

2016年2月には剤型追加品として口腔内崩壊錠である OD 錠が承認された。

良好に血清脂質値をコントロールするためには、優れた LDL-C 低下効果のある薬剤を処方するだけでなく、患者の服薬アドヒアランスも考慮する必要がある。OD 錠は、一般的に加齢に伴い嚥下力が低下している患者や、水分摂取を控えたい患者など、服薬に何らかの課題を抱える患者に好まれる薬剤と言われているが、近年患者の服薬アドヒアランスを高める工夫の一つとしても注目されている。多様な患者が本剤を服用することを想定した場合、複数の製剤があることで患者の利便性が増すことが期待される。

なお、2017年6月に薬機法第14条第2項第3号イからハまで（承認拒否事項）のいずれにも該当しないと再審査結果を得られ、「効能又は効果」、「用法及び用量」は承認事項のとおり、変更は無い旨が通知された。

2. 特徴及び有用性

- (1) 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除く）において、初回投与量 2.5mg（前治療薬なし*）で LDL-コレステロール低下率 40.1%、初回投与量 5mg（前治療薬なし*）で LDL-コレステロール低下率 46.5%を示した。

*：本剤投与前3ヵ月間に高コレステロール血症に対する治療薬の投与なし

- (2) クレストール OD 錠は水なしでも服用可能な剤形である。
- (3) 国内・外の臨床試験において、副作用評価対象例 10380 例中 1950 例(18.8%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。主な副作用は筋肉痛 335 例(3.2%)、ALT 上昇 179 例(1.7%)、CK 上昇 171 例(1.6%)であった。（承認時）

使用成績調査において、安全性評価対象症例 8700 例中 974 例(11.2%)に副作用が認められた。主な副作用は、CK 上昇 201 件(2.3%)、筋痛 126 件(1.4%)、肝機能異常 89 件(1.0%)であった。（再審査終了時）

重大な副作用として横紋筋融解症(0.1%未満)、ミオパチー(頻度不明)、免疫介在性壊死性ミオパチー(頻度不明)、肝炎(0.1%未満)、肝機能障害(1%未満)、黄疸(頻度不明)、血小板減少(0.1%未満)、過敏症状(0.1%未満)、間質性肺炎(0.1%未満)、末梢神経障害(0.1%未満)および多形紅斑(頻度不明)があらわれることがある。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

Crestor[®]錠 2.5mg、Crestor[®]錠 5mg
 Crestor[®]OD錠 2.5mg、Crestor[®]OD錠 5mg

(2) 洋名

Crestor[®] Tablets 2.5mg、Crestor[®] Tablets 5mg
 Crestor[®]OD Tablets 2.5mg、Crestor[®]OD Tablets 5mg

(3) 名称の由来

波頭、頂上、最上を意味する Crest より命名した。

2. 一般名

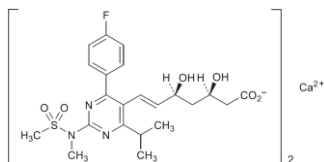
(1) 和名（命名法）

ロスバスタチンカルシウム（JAN）（日局）

(2) 洋名（命名法）

Rosuvastatin Calcium（JAN、INN）（日局）

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：(C₂₂H₂₇FN₃O₆S)₂Ca

分子量：1001.14

5. 化学名（命名法）

Monocalcium bis[(3*R*,5*S*,6*E*)-7-{4-(4-fluorophenyl)-6-(1-methylethyl)-2-[methyl(methylsulfonyl)amino]pyrimidin-5-yl}-3,5-dihydroxyhept-6-enoate]

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

ZD-4522、S-4522

7. CAS 登録番号

287714-41-4 (rosuvastatin)

147098-20-2 (rosuvastatin calcium)

III. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の規制区分

該当しない

2. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

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。

(3) 吸湿性

20±4℃の各種相対湿度条件下で開栓容器に入れて検討した結果、本品は経時的な吸湿性を認めた。

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点(分解点)：約 130℃

(5) 酸塩基解離定数

pKa：4.6 [電位差滴定法]

(6) 分配係数

$P = C_{1-o} (1\text{-オクタノール相}) / C_w (\text{リン酸緩衝液(pH7.4)})$

LogP：-0.3±0.1 [23±4℃]

(7) その他の主な示性値

旋光度 $[\alpha]_D^{20}$ ：+7.2° (1%メタノール溶液)

3. 有効成分の各種条件下における安定性

試験	保存条件			保存形態	保存期間	結果		
	温度	湿度	光					
長期保存試験	5℃	—	—	ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	18 ヶ月	規格内		
加速試験	25℃	60%RH	—	ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	18 ヶ月	規格内		
	30℃	60%RH	—	ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	18 ヶ月			
苛酷試験	温度	60℃	—	—	ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	6 ヶ月	規格内	
					無包装		規格内	
	温度 及び 湿度	40℃	75%RH	—	—	ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	6 ヶ月	1 ヶ月より類縁物質 の増加が認められた (規格外)
						ポリエチレン製袋 +ファイバードラム		6 ヶ月
		60℃	80%RH	—	—	無包装	6 ヶ月	1 ヶ月より着色及び 類縁物質の増加が認 められた (規格外)
						ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	6 ヶ月	1 ヶ月より着色及び 類縁物質の増加が認 められた (規格外)
		60℃	80%RH	—	—	無包装	6 ヶ月	1 ヶ月より着色及び 類縁物質の増加が認 められた (規格外)
						ポリエチレン製袋 +ファイバードラム	6 ヶ月	1 ヶ月より着色及び 類縁物質の増加が認 められた (規格外)
	光	25℃	—	—	曝光	無包装	総照度 120 万 lx・ hr 以上、総近紫 外放射エネルギー 200 W・h/m ² 以 上	着色、類縁物質の増 加及び含量の低下が 認められた (規格 外)

4. 有効成分の確認試験法

日局「ロスバスタチンカルシウム」の確認試験法による。

5. 有効成分の定量法

日局「ロスバスタチンカルシウム」の定量法による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別及び性状

販売名	クレストール錠 2.5mg	クレストール錠 5mg
有効成分	1錠中ロスバスタチン 2.5mg (ロスバスタチンカルシウムとして 2.6mg)	1錠中ロスバスタチン 5mg (ロスバスタチンカルシウムとして 5.2mg)
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、第三リン酸カルシウム、クロスポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、トリアセチン、酸化チタン、黄色三二酸化鉄	
剤形	うすい赤みの黄色からくすんだ赤みの黄色のフィルムコーティング錠	うすい赤みの黄色からくすんだ赤みの黄色のフィルムコーティング錠
外形 表面		
外形 裏面		
外形 側面		
直径	約 5.5mm	約 7mm
厚さ	約 3.1mm	約 3.8mm
重量	約 0.08g	約 0.15 g
識別コード	ZD4522 : 2 1/2	ZD4522 5

販売名	クレストール OD 錠 2.5mg	クレストール OD 錠 5mg
有効成分	1錠中ロスバスタチン 2.5mg (ロスバスタチンカルシウムとして 2.6mg)	1錠中ロスバスタチン 5mg (ロスバスタチンカルシウムとして 5.2mg)
添加剤	結晶セルロース、無水リン酸水素カルシウム、酸化マグネシウム、カルメロース、スクラロース、アセスルファムカリウム、黄色三二酸化鉄、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、香料	
剤形	淡黄色の円形の素錠	淡黄色の円形の素錠
外形 表面		
外形 裏面		
外形 側面		
直径	約 6mm	約 8mm
厚さ	約 2.7mm	約 3.1mm
重量	約 0.12 g	約 0.24 g
識別コード	AZ 153	AZ 154

(2) 製剤の物性

クレストール錠

該当資料なし

溶出試験（「5. 溶出試験」参照）を適用したため崩壊試験は設定していない。（硬度の規格値はなし）

クレストール OD 錠

【方法】 日局一般試験法 崩壊試験法

条件：試験液 水

試験時間 1分

補助盤 あり

【結果】

1分以内に錠剤の崩壊を認めた。

(3) 識別コード

クレストール錠 2.5mg	クレストール錠 5mg
ZD4522 : 2 1/2	ZD4522 5

クレストール OD 錠 2.5mg	クレストール OD 錠 5mg
AZ 153	AZ 154

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

「IV. 1. 剤形（1）剤形の区別及び性状」の項参照

(2) 添加物

「IV. 1. 剤形（1）剤形の区別及び性状」の項参照

3. 製剤の各種条件下における安定性

(1) クレストール錠 2.5mg 及びクレストール錠 5mg

試験	保存条件			保存形態	保存期間	結果	
	温度	湿度	光				
長期保存試験	25℃	60%RH	—	PTP 包装(ポリプロピレン)/ピロー包装	36 ヶ月	規格内	
中間的試験	30℃	60%RH	—	PTP 包装(両面アルミニウム箔) [※]	36 ヶ月	規格内	
加速試験	40℃	75%RH	—	PTP 包装(ポリプロピレン)/ピロー包装	6 ヶ月	規格内	
				ポリエチレン瓶	6 ヶ月	規格内	
苛酷試験	温度	50℃	—	—	PTP 包装(両面アルミニウム箔) [※]	6 ヶ月	規格内
	温度及び湿度	40℃	75%RH	—	無包装	1 ヶ月	水分(参考測定項目)の増加傾向が認められた
	光	25℃	—	曝光	無包装	総照度 120 万 lx・hr 以上、総近紫外放射エネルギー200 W・h/m ² 以上	規格内

※上市時に販売していた PTP シート

<参照：無包装時の安定性>

クレストール錠を無包装状態で 30℃/75%RH の条件下で保存したとき、3 ヶ月まで規格内であることが確認された(水分の増加がみられた)。

<参照：ピロー開封後の安定性>

クレストール錠のピロー包装を開封し、25℃/60%RH の条件下で保存したとき、12 ヶ月まで規格内であることが確認された。

(2) クレストール OD 錠 2.5mg 及びクレストール OD 錠 5mg

試験	保存条件			保存形態	保存期間	結果	
	温度	湿度	光				
長期保存試験	25℃	60%RH	—	PTP 包装(ポリプロピレン)/ピロー包装	36 ヶ月	規格内	
加速試験	40℃	75%RH	—	PTP 包装(ポリプロピレン)/ピロー包装	6 ヶ月	規格内	
苛酷試験	温度	50℃	—	—	褐色ガラス瓶、密栓	3 ヶ月	規格内
	湿度	25℃	75%RH	—	無包装	3 ヶ月	分解生成物(参考測定項目)の増加が認められた
	温度及び湿度	40℃	75%RH	—	無包装	3 ヶ月	分解生成物(参考測定項目)の増加が認められた
	光	25℃	60%RH	曝光	PTP 包装(ポリプロピレン)/ピロー包装	総照度 120 万 lx・hr 以上、総近紫外放射エネルギー200 W・h/m ² 以上	規格内
					無包装	総照度 120 万 lx・hr 以上、総近紫外放射エネルギー200 W・h/m ² 以上	分解生成物(参考測定項目)の増加が認められた

<参照：ピロー開封後の安定性>

クレストール OD 錠のピロー包装を開封し、25℃/60%RH の条件下で保存したとき、12 ヶ月まで規格内であることが確認された。

4. 混入する可能性のある夾雑物

混入する可能性のある類縁物質は次のとおりである。

- ケト誘導体
- ラクトン体

5. 溶出試験

クレストール錠

日局「ロスバスタチンカルシウム錠」の溶出性による。

クレストール OD 錠

【方法】日局溶出試験法（パドル法）

条件：回転数 75rpm

試験液 緩衝液

【結果】

速やかに溶出した。

6. 製剤中の有効成分の確認試験法

クレストール錠

日局「ロスバスタチンカルシウム錠」の確認試験法による。

クレストール OD 錠

液体クロマトグラフィー

7. 製剤中の有効成分の定量法

クレストール錠

日局「ロスバスタチンカルシウム錠」の定量法による。

クレストール OD 錠

液体クロマトグラフィー

8. 容器の材質

PTP 包装

PTP シート：アルミニウム、ポリプロピレン

バラ包装

瓶：ポリエチレン

キャップ：ポリプロピレン

9. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 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。

(解 説)

高コレステロール血症治療剤にほぼ共通する注意事項。本剤の効能又は効果は「高コレステロール血症」、「家族性高コレステロール血症」であるが、ほかの疾患や薬剤により二次的にコレステロールが上昇する場合があります、このような場合には原因疾患の治療を優先する必要がある。従って、十分な検査を実施後、「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。

(解 説)

高コレステロール血症治療剤にほぼ共通する注意事項。家族性高コレステロール血症のうち、ホモ接合体の患者では LDL-コレステロールの代謝に必要な LDL 受容体の活性がほとんどないか、あってもごくわずかである。本剤の主な作用は、LDL 受容体を誘導し、肝臓へのコレステロールの取り込みを増加させることであり、ホモ接合体の患者では十分な効果が得られにくいものと考えられることから、治療上やむを得ないと判断される場合に限り、LDL-アフェレーシス等の非薬物療法の補助的手段として、本剤を使用すること。

《家族性高コレステロール血症について》

LDL 受容体の欠損や機能異常により生じる常染色体性優性遺伝性疾患で、著明な高 LDL-コレステロール血症、皮膚ならびに腱黄色腫、早発性冠動脈硬化症が 3 主徴とされている。

2. 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]

(解 説)

腎障害のある患者にロスバスタチンカルシウム 20mg* を 1 日 1 回 14 日間反復投与し、血漿中ロスバスタチン濃度を測定したところ、軽度から中等度の腎障害のある患者では、C_{max}、AUC_{0-24h} は健康成人の 1.1~1.8 倍であったが、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 [1]。従って、重度の腎障害のある患者では 2.5mg から投与を開始し、5mg を 1 日投与量の上限とするように注意喚起している。

腎障害患者における薬物動態パラメータ（外国人によるデータ）

被験者 (CCr : mL/min/1.73m ²)	n	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-24h} (ng · h/mL)
健康成人	4	10.1	98.0
軽度腎障害患者 (50~80)	8	17.7 (1.8 倍)	139 (1.4 倍)
中等度腎障害患者 (30~50)	4	11.4 (1.1 倍)	105 (1.1 倍)
重度腎障害患者 (<30)	6	31.5 (3.1 倍)	309 (3.2 倍)

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

（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目 6. (2) 腎機能障害患者」及び「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. (3) 9 腎障害の影響」の項参照）

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg~20mg である。日本人の C_{max}、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 20mg 投与は日本人に対する 10mg 投与に相当すると考えられる。

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]

(解説)

承認時までの臨床試験（外国人データ）において、本剤 40mg*以上の投与例では蛋白尿の発現頻度の上昇が認められ、80mg*投与例では血尿の発現頻度の上昇や重篤な腎機能障害の報告が認められている。また、現時点では日本人における本剤 20mg 投与時の安全性のデータは限られていること、同じ投与量であっても日本人における本剤の曝露量は白人の約 2 倍に相当^[2]^[3]することを考慮し、本剤の国内最高用量である 20mg 投与時においては、他の要因も含めて腎機能の悪化をきたしていないことを確認し、重篤な腎機能障害への進展を未然に防ぐために、定期的な腎機能検査（血清クレアチニン、BUN 等）の実施を本項にて注意喚起した。

（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目 6. (2) 腎機能障害患者」及び「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. (3) 9 腎障害の影響」の項参照）

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg～20mg である。日本人の Cmax、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 80mg、40mg 投与は日本人に対する 40mg、20mg 投与に相当すると考えられる。

3. 臨床成績

（各ガイドライン管理目標値は「XⅢ. 備考 1. 各国の脂質異常症ガイドライン」の項参照）

(1) 臨床効果

1) 海外第Ⅲ相用量反応試験（高コレステロール血症患者対象試験）^[4]

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、本剤（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、本剤は、LDL-コレステロール、総コレステロール、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、アポ蛋白 B、非 HDL-コレステロールを低下させ、アポ蛋白 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/HDL-コレステロール比、アポ蛋白 B/アポ蛋白 A-I 比を低下させた。本剤の薬効は、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、本剤 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。

[4]Schneck DW, et al. Am J Cardiol. 2003;91(1):33-41

2) 国内第Ⅱ相試験（高コレステロール血症患者対象試験） [5][6]

二重盲検法により実施された試験において、本剤 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 V-3-1 のとおりであった。

表 V-3-1 投与 6 週後の血清脂質値平均変化率(%)

用量	2.5mg (17 例)	5mg (12 例)	10 mg (14 例)	20 mg (18 例)
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、本剤 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。

[5] Saito Y, et al. J Atheroscler Thromb. 2003;10(6):329-36

[6]社内資料（日本人高コレステロール血症患者における有効性, 2002）

3) 国内第Ⅱ相長期投与試験（家族性高コレステロール血症患者対象試験） [7]

家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者に本剤 10 mg*から投与を開始し、6 週間隔で強制増量した。そのときの血清脂質値の平均変化率は表 V-3-2 のとおりであった。

表 V-3-2 投与前値からの血清脂質値平均変化率(%)

用量	10 mg (36 例)	20 mg (36 例)
LDL-コレステロール	-49.17	-53.91
総コレステロール	-39.35	-43.30
トリグリセリド	-18.20	-23.62
HDL-コレステロール	+9.57	+13.75

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。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

[7]Mabuchi H, et al. J Atheroscler Thromb. 2004;11(3):152-8

4) 海外第Ⅲ相試験（高コレステロール血症患者対象試験）（外国人データ）

二重盲検法により実施された 3 試験 [8] [9] [10] の集積データをまとめた。本剤 5mg 又は 10mg を 1 日 1 回、12 週間投与した際の血清脂質値の平均変化率は表 V-3-3 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 [11]。

表 V-3-3 投与 12 週後の平均血清脂質値平均変化率(%)

用量	5mg (390 例)	10mg (389 例)
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

註：海外臨床試験成績の外挿のために行われたブリッジングの検討で、本剤の日本人における用量は外国人の用量の 2 分の 1 にほぼ相当すると判断された。

[8]Davidson M, et al. Am J Cardiol. 2002;89(3):268-75

[9]Schwartz GG, et al. Am Heart J. 2004;148(1):e4

[10]Olsson AG, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1044-51

[11]社内資料（外国人高コレステロール血症患者における有効性, 2001）

5) 海外第Ⅲ相長期投与試験（外国人データ）[10][12]

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、本剤 5mg 又は 10mg* から投与を開始し、LDL-コレステロール値が NCEPⅡガイドラインの管理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。

また、増量せずに投与 52 週後に NCEPⅡガイドライン管理目標値に到達した割合は、本剤の初回投与量 5mg で約 69% (83/121 例)、10mg* で約 82% (87/106 例) であった。

副作用の発現率は本剤 5mg 群で 29.4% (40/136 例)、本剤 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便秘、下痢、消化不良、鼓腸、筋痛、不眠症、発疹、味覚倒錯、腹痛及び無力症であった。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

註：海外臨床試験成績の外挿のために行われたブリッジングの検討で、本剤の日本人における用量は外国人の用量の 2 分の 1 にほぼ相当すると判断された。

[10]Olsson AG, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1044-51

[12]社内資料（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）

(2) 臨床薬理試験：忍容性試験 [2]

日本人健康成人 24 例を対象として実施されたプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験において、本剤 10mg、20mg、40mg* の単回及び 7 日間反復投与時の忍容性が疑われる所見はなかった。

*：承認外用法・用量（「V. 2. 用法及び用量」の項参照）

[2]関野久邦 他. 臨床医薬. 2005;21(2):187-203

(3) 探索的試験：用量反応探索試験*

1) 高コレステロール血症患者における用量反応試験

【日本人】 [5][6]

日本人の高コレステロール血症患者 112 例を対象として、用量反応試験において本剤 1～40*mg/日またはプラセボを 6 週間投与した。その結果、本剤投与群では、LDL-コレステロールは用量に依存して平均約 36～66%低下し、2.5mg/日、5mg/日、10mg/日及び 20mg/日の LDL-コレステロール平均低下率はそれぞれ 44.99%、52.49%、49.60%、58.32%であり、かつプラセボに比べて全ての用量で有意であった (Williams 検定 ; P<0.0001)。

副作用の発現頻度は、プラセボ群に比較して本剤の 20mg 及び 40*mg 群でやや高い傾向が認められたが、その他の検査所見からも臨床上問題となる所見はなかった。本剤 1～40*mg/日の 6 週間投与において、臨床上特に重大な問題はなく、忍容性が疑われる所見はなかった。

【外国人】 [13][14]

高コレステロール血症患者 142 例を対象として、用量反応試験において本剤 1～40*mg/日、プラセボ、またはアトルバスタチン 10mg、80mg を 6 週間投与した。その結果、本剤投与群では、LDL-コレステロールは用量に依存して平均約 36～63%低下し、2.5mg/日、5mg/日、10mg/日及び 20mg/日の LDL-コレステロール平均低下率はそれぞれ 42.77%、44.63%、52.47%、58.58%であり、かつプラセボに比べて全ての用量で有意であった (Williams 検定 ; P<0.001)。

本剤群の有害事象発現率はプラセボ群及びアトルバスタチン群と同様であった。

【日本人と外国人の用量反応試験の比較】 [14]

日本人と外国人の用量反応試験の結果を比較したところ、日本人、外国人ともに用量依存的な LDL-コレステロール低下効果が得られ、両試験でほぼ平行な線形性の用量反応曲線が認められた。日本人における本剤 2.5mg 及び 5mg 投与時の LDL-コレステロール低下率は、外国人にそれぞれ 5mg 及び 10mg 投与したときの値と同程度であった。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

[5]Saito Y, et al. J Atheroscler Thromb. 2003;10(6):329-36

[6]社内資料 (日本人高コレステロール血症患者における有効性, 2001)

[13]Olsson AG, et al. Am J Cardiol. 2001;88(5):504-8

[14]社内資料 (日本人と外国人の用量反応性の比較, 2002)

2) 家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者における増量試験

日本人の家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者 37 例を対象として、本剤 10 mg*より投与を開始し、20 mg 及び 40 mg*と 6 週間毎に強制増量した場合 (計 18 週間投与)、及び長期投与時 (計 52 週間投与) の LDL-コレステロール等の血清脂質値に対する効果及び安全性について、オープン試験により検討した。

LDL-コレステロール平均低下率は、本剤投与 10mg (6 週後) では 49.2%、20mg (12 週後) では 53.9%であった (1 標本 t 検定 ; いずれも投与前値との比較において、p<0.0001) [7]。18 週間の漸増期間を含めて、52 週間の長期投与時における本剤の忍容性が疑われる所見はなかった [15]。

(「V. 3. 臨床成績 (4) 3) 安全性試験」の項参照)

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

[7]Mabuchi H, et al. J Atheroscler Thromb. 2004;11(3):152-8

[15]社内資料（日本人家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者における増量、長期試験, 2003)

(4) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

高コレステロール血症患者における用量反応試験

（「V. 3. 臨床成績 (3) 探索的試験：用量反応探索試験」の項参照）

2) 比較試験

高コレステロール血症患者における二重盲検比較試験（外国人データ） [16][17]

外国人の高コレステロール血症患者を対象として、本剤の1日5mg、10mg投与と、既存のHMG-CoA還元酵素阻害剤（アトルバスタチン10mg、プラバスタチン20mg、シンバスタチン20mg）を比較した12週間の二重盲検比較試験5試験の集計結果より、本剤の5mg及び10mg投与は脂質低下効果に優れ（表V-3-4^[16]、表V-3-5^[17]）、安全性は他の既存HMG-CoA還元酵素阻害剤とほぼ同様であると考えられた。

表V-3-4 投与前値及び投与12週後の血清脂質平均変化率
（本剤5mg及び10mg、5試験の蓄積データ）

脂質	本剤 5 mg (630 例)		本剤 10 mg (615 例)	
	投与前値 (mg/dL)	変化率 %(SE)	投与前値 (mg/dL)	変化率 %(SE)
LDL-コレステロール	188	-41.4 (0.5)	186	-47.2 (0.6)
総コレステロール	275	-29.4 (0.4)	272	-33.4 (0.4)
HDL-コレステロール	51	+7.7 (0.5)	51	+9.0 (0.5)
トリグリセリド	179	-15.8 (1.1)	174	-19.6 (1.0)
非HDL-コレステロール	224	-37.8 (0.5)	221	-43.1 (0.5)
アポ蛋白 B	179	-32.5 (0.5)	176	-37.0 (0.6)
アポ蛋白 A-I	151	+5.8 (0.5)	151	+6.6 (0.5)

表V-3-5 投与12週後のガイドライン管理目標値到達率（本剤5mg及び10mg、5試験の蓄積データ）

ガイドライン	リスク	本剤 5 mg		本剤 10 mg	
		目標到達例 (%)		目標到達例 (%)	
JAS2002	A 危険因子なし	41/44	(93.2)	34/36	(94.4)
	B1/B2 低リスク	258/293	(88.1)	266/286	(93.0)
	B3/B4 中リスク	87/114	(76.3)	109/126	(86.5)
	C 高リスク	62/179	(34.6)	107/167	(64.1)
	計	448/630	(71.1)	516/615	(83.9)

JAS2002：日本動脈硬化学会動脈硬化性疾患診療ガイドライン 2002年版

[16]Blasetto JW, et al. Am J Cardiol. 2003;91(5A):3C-10C

[17]Strutt K, et al. Circ J. 2004;68(2):107-13

【アトルバスタチンとの二重盲検比較試験（外国人データ）】

外国人の高コレステロール血症患者を対象とした二重盲検比較試験 [8] [9] [10]において、本剤 5mg、10mg、アトルバスタチン 10mg を 12 週間投与した。

本剤 5mg 及び 10mg 投与による LDL-コレステロール低下作用 [11]（表V-3-6）、日本動脈硬化学会（JAS）動脈硬化性疾患診療ガイドライン 2002 年版（以下、JAS2002）の LDL-コレステロール目標値到達率 [17]（図V-3-1）、JAS 高脂血症診療ガイドライン 1997 年版（以下、JAS1997）、米国コレステロール教育プログラム第 2 次報告（以下、NCEP II）、及び欧州動脈硬化学会（EAS）ガイドライン（以下、EAS）の LDL-コレステロール目標値到達率 [11]（表V-3-7）は以下のとおりであった。有害事象及び副作用発現率は本剤 5mg、10mg 及びアトルバスタチン 10mg でほぼ同程度であった。

表 V-3-6 各投与群における投与 12 週後の血清脂質値平均変化率(3 試験の蓄積データ)

	本剤 5mg 群 (390 例)	本剤 10mg 群 (389 例)	アトルバスタチン 10mg 群(393 例)
LDL-コレステロール	-41.9%***	-46.7%***	-36.4%
総コレステロール	-29.6%***	-33.0%***	-26.7%
HDL-コレステロール	+8.2%**	+8.9%***	+5.5%
トリグリセリド	-16.4%	-19.2%	-17.6%
非 HDL-コレステロール	-38.2%***	-42.6%***	-33.9%
アポ蛋白 B	-32.7%***	-36.5%***	-29.0%
アポ蛋白 A-I	+6.0%*	+7.3%***	+4.1%

*p<0.05、**p<0.01、***p<0.001(アトルバスタチン 10mg との比較)
(分散分析モデルを用いた pairwise t-test)

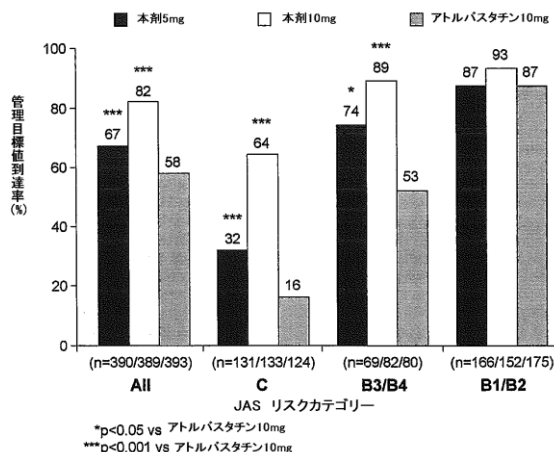


図 V-3-1 JAS2002 における LDL-C 目標値到達率(12 週時)(3 試験の蓄積データ)

表V-3-7 JAS1997、NCEP II 及び EAS における LDL-C 目標値到達率(12 週時)(3 試験の蓄積データ)

JAS1997 リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		アトルバスタチン 10mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
A 低リスク	9	88.9	8	87.5	5	100
B 中リスク	216	75.0**	203	82.8***	222	62.6
C 高リスク	165	36.4***	178	60.7***	166	17.5
計	390	59.0***	389	72.8***	393	44.0
NCEP II リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		アトルバスタチン 10mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
低リスク	136	95.6	118	95.8	122	91.0
中リスク	70	87.1*	83	88.0*	95	75.8
高リスク	183	41.0***	187	62.0***	176	18.8
計	389	68.4***	388	77.8***	393	55.0
EAS リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		アトルバスタチン 10mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
高リスク	316	62.3***	314	81.2***	327	48.9
その他	74	77.0	75	85.3**	66	63.6
計	390	65.1***	389	82.0***	393	51.4

*p<0.05、**p<0.01、***p<0.001(アトルバスタチン 10mg との比較) (ロジスティック回帰)

[8]Davidson M, et al. Am J Cardiol. 2002;89(3):268-75

[9]Schwartz GG, et al. Am Heart J. 2004;148(1):e4

[10]Olsson AG, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1044-51

[11]社内資料 (外国人高コレステロール血症患者における有効性, 2001)

[17]Strutt K, et al. Circ J. 2004;68(2):107-13

【シンバスタチン及びプラバスタチンとの二重盲検比較試験 (外国人データ)】

外国人の高コレステロール血症患者を対象とした二重盲検比較試験^{[18][19]}において、本剤 5mg、10mg、プラバスタチン 20mg またはシンバスタチン 20mg を 12 週間投与した。本剤 5mg 及び 10mg 投与による LDL-コレステロール低下作用 (表V-3-8)^[20]、日本動脈硬化学会 (JAS) 動脈硬化性疾患診療ガイドライン 2002 年版 (以下、JAS2002) の LDL-コレステロール目標値到達率 (図V-3-2)^[17]、JAS 高脂血症診療ガイドライン 1997 年版 (以下、JAS1997)、米国コレステロール教育プログラム第 2 次報告 (以下、NCEP II)、及び欧州動脈硬化学会 (EAS) ガイドライン (以下、EAS) の LDL-コレステロール目標値到達率 (表V-3-9)^[20]は以下のとおりであった。有害事象及び副作用発現率は本剤 5mg、10mg、プラバスタチン 20mg 及びシンバスタチン 20 mg で同様であった。

表V-3-8 各投与群における血清脂質値平均変化率(12 週時)(2 試験の蓄積データ)

	本剤 5mg 群 (240 例)	本剤 10mg 群 (226 例)	プラバスタチン 20mg 群(252 例)	シンバスタチン 20mg 群(249 例)
LDL-コレステロール	-40.6%*****	-48.1%*****	-27.1%	-35.7%
総コレステロール	-29.1%*****	-34.0%*****	-19.2%	-25.1%
HDL-コレステロール	+6.9%	+9.1%*	+6.2%	+6.2%
トリグリセリド	-14.9%	-20.2%***	-12.4%	-12.2%
非 HDL-コレステロール	-37.0%*****	-44.0%*****	-25.0%	-32.5%
アポ蛋白 B	-32.3%*****	-37.9%*****	-20.6%	-28.0%
アポ蛋白 A-I	+5.4%	+5.3%	+4.2%	+4.8%

*p<0.05、**p<0.01、***p<0.001 (プラバスタチン 20mg との比較)

+p<0.05、++p<0.01、+++p<0.001 (シンバスタチン 20mg との比較)

(分散分析モデルを用いた pairwise t-test)

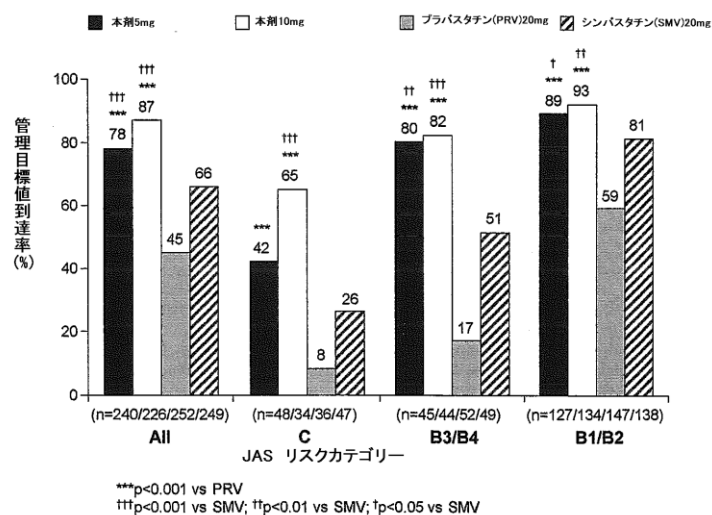


図 V-3-2 JAS2002 ガイドラインにおける LDL-C 目標値到達率 (12 週時) (2 試験の蓄積データ)

表 V-3-9 JAS1997、NCEP II 及び EAS における LDL-C 目標値到達率 (12 週時) (2 試験の蓄積データ)

JAS1997 リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		プラバスタチン 20mg		シンバスタチン 20mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
A 低リスク	4	50.0	5	100.0	10	50.0	5	60.0
B 中リスク	178	66.3****	178	86.0****	196	20.9	182	53.3
C 高リスク	58	39.7****	43	60.5****	46	8.7	62	22.6
計	240	59.6****	226	81.4****	252	19.8	249	45.8
NCEP II リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		プラバスタチン 20mg		シンバスタチン 20mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
低リスク	101	91.1	98	99.0**	107	85.0	100	90.0
中リスク	75	82.7***	76	89.5****	94	41.5	81	72.8
高リスク	64	43.8****	52	65.4****	51	7.8	66	24.2
計	240	75.8****	26	88.1****	252	53.2	247	66.8
EAS リスク	本剤 5mg		本剤 10mg		プラバスタチン 20mg		シンバスタチン 20mg	
	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)	例数	目標到達率(%)
高リスク	178	64****	161	78****	186	13	190	47
その他	62	58***	65	86****	66	24	58	50
計	240	63****	226	80****	252	16	248	48

p<0.01、*p<0.001 (プラバスタチン 20mg との比較)

+p<0.05、++p<0.01、+++p<0.001 (シンバスタチン 20mg との比較) (ロジスティック回帰)

註：海外臨床試験成績の外挿のために行われたブリッジングの検討で、本剤の日本人における用量は外国人の用量の 2 分の 1 にほぼ相当すると判断された。

[17]Strutt K, et al. Circ J. 2004;68(2):107-13

[18]Paoletti, Paoletti R, et al. J Cardiovasc Risk. 2001;8(6):383-90

[19]Brown WV, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1036-43

[20]社内資料 (外国人高コレステロール血症患者における有効性

—プラバスタチン、シンバスタチンとの比較, 2001)

3) 安全性試験

①高コレステロール血症患者における二重盲検長期比較試験(外国人データ)^{[10][19]}

(4)検証的試験 2) 比較試験 高コレステロール血症患者における二重盲検比較試験(外国人データ)において、52週間投与におけるLDL-コレステロール低下率は12週後の低下効果より減弱することなく持続し、忍容性が疑われる所見はみられなかった。

[10]Olsson AG, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1044-51

[19]Brown WV, et al. Am Heart J. 2002;144(6):1036-43

②家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者における長期試験^[15]

(3)探索的試験 2)日本人家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者37例における増量試験(オープン試験)において、52週間投与におけるLDL-コレステロール低下率は12週後の低下効果より減弱することなく持続し、忍容性が疑われる所見はみられなかった。

[15]社内資料(日本人家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者における増量、長期試験, 2003)

4) 患者・病態別試験(外国人データ)

高コレステロール血症患者に対するシンバスタチン、プラバスタチン又はアトルバスタチンを対照とした二重盲検比較試験の蓄積データ(外国人データ)

高コレステロール血症の患者に対するシンバスタチン、プラバスタチン又はアトルバスタチンを対照とした本剤5mg及び10mgの二重盲検比較試験の5試験の集計結果から、様々な患者背景が本剤の有効性に及ぼす影響を解析した。その結果、65歳以上、女性、閉経後女性、高血圧、アテローム性動脈硬化、2型糖尿病、肥満^{[16][21]}またはメタボリックシンドローム^{# [21][22]}という患者群においても、一貫した有効性が示された。それぞれの患者背景において忍容性が疑われる所見はなかった。

表V-3-10 投与前から投与12週後のLDL-C変化率
(本剤5mg^{[16][21]}及び10mg^[16]、5試験の蓄積データ)(例数)

1日投与量	全体	65歳以上	閉経後女性	高血圧*	アテローム性動脈硬化**	2型糖尿病	肥満***
5mg	-41.4% (630)	-44.0% (204)	-42.4% (268)	-42.5% (274)	-41.1% (223)	-43.5% (39)	-40.3% (165)
10mg	-47.2% (615)	-50.6% (195)	-50.6% (267)	-48.4% (282)	-47.2% (221)	-47.6% (32)	-45.9% (157)

*SBP/DBP≥140/90mmHg又は投与前に降圧薬の投与を受けている患者

**末梢血管疾患、冠動脈疾患、脳血管疾患等の既往

***BMI≥30

表 V-3-11 投与前から投与 12 週後の血清脂質値平均変化率
(本剤 5mg^[21]及び 10mg^[22]、5 試験の蓄積データ)

脂質	平均変化率 (%)			
	5mg		10mg	
	M 群 (200 例)	非 M 群 (388 例)	M 群 (194 例)	非 M 群 (382 例)
LDL-コレステロール	-42.4	-42.5	-47	-48
HDL-コレステロール	+9.1	+7.3	+10	+9
トリグリセリド	-19.9	-15.0	-23	-19
非 HDL-コレステロール	-38.3	-39.0	-43	-45

M 群：メタボリックシンドローム群、非 M 群：非メタボリックシンドローム群

*NCEPⅢの定義を参考に、以下の 3 つ以上を有する患者をメタボリックシンドロームと規定した。

- ①BMI30kg/m²以上(NCEPⅢでは腹囲で規定)
- ②トリグリセリド 150mg/dL 以上
- ③HDL-コレステロール男性 40mg/dL 未満、女性 50mg/dL 未満
- ④拡張期血圧 85mmHg 以上又は収縮期血圧 130mmHg 以上又は降圧薬服用
- ⑤糖尿病又は空腹時血糖 110mg/dL 以上

註：海外臨床試験成績の外挿のために行われたブリッジングの検討で、本剤の日本人における用量は外国人の用量の 2 分の 1 にほぼ相当すると判断された。

[16]Blasetto JW, et al. Am J Cardiol. 2003;91(5A):3C-10C

[21]Teramoto T, et al. Int J Clin Pract. 2005;59(1):92-101

[22]Ballantyne CM, et al. Am J Cardiol. 2003;91(5A):25C-28C

(5) 治療的使用

1) 使用成績調査・特別調査・市販後臨床試験

①使用成績調査における有効性に関する検討^[23]

使用成績調査の有効性解析対象例 8294 例において、初回投与量 2.5mg 及び 5mg を継続した症例の本剤投与 12 週後の LDL-コレステロール、総コレステロール、HDL-コレステロール、トリグリセリド及び LDL-コレステロール/HDL-コレステロール比の変化率は、本剤の臨床効果を検討する上で最も適切と考えられる前治療のない症例において、以下のとおりであった(表 V-3-12、表 V-3-13)。

表 V-3-12 投与 12 週後の平均血清脂質値変化率
(高コレステロール血症患者、前治療薬なし¹⁾、初回 2.5mg 継続例)

	例数	投与前値 (mg/dL)	投与後値 (mg/dL)	変化率 (%)	1 標本 t 検定
LDL-コレステロール	2691	164.54	96.86	-40.08	p<0.001
総コレステロール	3200	255.16	183.94	-27.31	p<0.001
HDL-コレステロール	2965	57.33	59.27	+5.64	p<0.001
トリグリセリド	3247	177.14	141.62	-9.30	p<0.001
LDL-コレステロール/ HDL-コレステロール比	2691	3.065	1.735	-41.534	p<0.001

1)：本剤投与前 3 ヶ月間の高コレステロール血症に対する治療薬の投与なし

表V-3-13 投与12週後の平均血清脂質値変化率
(高コレステロール血症患者、前治療薬なし¹⁾、初回5mg継続例)

	例数	投与前値 (mg/dL)	投与後値 (mg/dL)	変化率 (%)	1標本t検定
LDL-コレステロール	30	153.21	80.48	-46.52	p<0.001
総コレステロール	37	252.32	177.24	-29.15	p<0.001
HDL-コレステロール	35	51.98	56.44	+10.70	p=0.002
トリグリセリド	37	252.54	177.86	-19.45	p=0.001
LDL-コレステロール/ HDL-コレステロール比	30	3.211	1.505	-51.319	p<0.001

1)：本剤投与前3ヵ月間の高コレステロール血症に対する治療薬の投与なし

[23]社内資料（使用成績調査 終了時報告）

②市販後臨床試験 [24]

冠動脈造影あるいは冠動脈インターベンション施行予定の冠動脈疾患合併高コレステロール患者を対象に LDL-C を 80mg/dL 未満に低下させるように本剤を 2.5mg/日より最大 20mg/日まで漸増投与し、血管内超音波(IVUS)を用いて 76 週後の冠動脈プラーク体積の変化率を検討した。なお、試験終了時の本剤の1日あたりの平均投与量は 16.9±5.3mg であった。

有効性評価対象例 126 例における各脂質値及び変化量は表V-3-14 のとおりであった。

また、冠動脈プラーク体積は本剤投与前と比較し、有意に減少した(表V-3-15)。

安全性については、安全性解析対象 213 例中 74 例(34.7%) 166 件の副作用が発現し、重篤な副作用は 3 例 10 件に認められたが、死亡、心筋梗塞、横紋筋融解症の発現例はみられなかった。

表V-3-14 各脂質の平均値及び平均変化率

	ベースラインの 平均脂質値(mg/dL)	76 週後の 平均脂質値(mg/dL)	変化率(%)	1標本t検 定
LDL-コレステロール	140.2	82.9	-38.6	p<0.0001
総コレステロール	213.6	157.8	-24.7	p<0.0001
HDL-コレステロール	47.1	55.2	19.8	p<0.0001
トリグリセリド	147.8	130	-4.8	p<0.0001
LDL-コレステロール/ HDL-コレステロール比	3.12	1.56	-47.54	p<0.0001

表V-3-15 IVUS による冠動脈プラーク体積の変化

	ベースラインの 平均体積(mm ³)	76 週後の 平均体積(mm ³)	変化率(%)	1標本t検 定
プラーク	72.1	66.8	-5.1	p<0.0001
内腔	78.3	81.6	7.3	p<0.0001
血管	150.4	148.5	0.8	P=0.4673

[24]Takayama T, et al. Circ J. 2009;73(11):2100-17

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要
該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

HMG-CoA 還元酵素阻害剤（プラバスタチンナトリウム、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカルシウム、ピタバスタチンカルシウム）

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

ロスバ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。本剤は、肝臓では主として能動輸送系を介して取り込まれ^[25]、脂質親和性が比較的低いため、能動輸送系をもたない他の臓器には取り込まれにくく、肝特異的な HMG-CoA 還元酵素阻害薬であると考えられる。

<作用機序>

1) HMG-CoA 還元酵素阻害作用^{[26][27]}

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、及びヒト組換え型 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*)。

【方法】

ラット又はヒト肝ミクロソームに、100 µmol/L の^[3-¹⁴C]HMG-CoA、5 mmol/L の NADPH 及び各濃度の被検薬物（本剤、アトルバスタチン、フルバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン）を加え、37°C で 30 分間インキュベートした。塩酸を加えて反応を停止させ、薄層クロマトグラフィーにより生成したメバロン酸を分離定量した。また、ヒト HMG-CoA 還元酵素の触媒ドメインを酵素標品として用い、本剤と既存の HMG-CoA 還元酵素阻害薬の阻害作用を検討した。

【結果】

本剤はラット及びヒト肝ミクロソーム由来の HMG-CoA 還元酵素、ヒト HMG-CoA 還元酵素の触媒ドメインを強力に阻害した。

表 VI-2-1 ロスバスタチン及び各種 HMG-CoA 還元酵素阻害薬の HMG-CoA 還元酵素阻害作用

	IC ₅₀ (nmol/L)		
	ラット肝ミクロソーム ^a	ヒト肝ミクロソーム ^b	ヒト HMG-CoA 還元酵素触媒ドメイン ^c
ロスバスタチン	12 [10 - 14]	18 [14 - 23]	5.4 [4 - 8]
アトルバスタチン	15 [12 - 19]	26 [19 - 35]	8.2 [6 - 12]
フルバスタチン	18 [15 - 22]**	76 [56 - 103] ***	27.6 [18 - 42]***
シンバスタチン	18 [15 - 22]**	38 [28 - 52] **	11.2 [7 - 17]*
プラバスタチン	55[45 - 68]***	64 [47 - 87] ***	44.1 [29 - 66]***

平均値 [95%信頼区間]

^aN=5（ロスバスタチン）、N=4（それ以外の HMG-CoA 還元酵素阻害薬）；**P<0.01、***P<0.001 ロスバスタチンとの比較で有意差あり（分散分析）

^bN=6（ロスバスタチン）、N=4（それ以外の HMG-CoA 還元酵素阻害薬）；**P<0.01、***P<0.001 ロスバスタチンとの比較で有意差あり（分散分析）

^cN=3；*P<0.05、***P<0.001 ロスバスタチンとの比較で有意差あり（分散分析）

2) 肝コレステロール合成阻害作用 [26][28]

ロスバ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た。

【方法】

成熟雄性 AP ラット (Wistar 系由来) に、本剤又は既存の 3 種の HMG-CoA 還元酵素阻害薬を単回経口投与し、その 2 時間後に [2-¹⁴C] 標識酢酸ナトリウムを腹腔内投与した。さらに 1 時間後に肝臓を摘出し、ステロール画分中の放射能を測定した。

また成熟雄性ラットに、本剤又は既存の 3 種の HMG-CoA 還元酵素阻害薬 (投与 3 時間後のコレステロール合成阻害率が約 80% となるように用量設定) を単回経口投与後、3、5、7 及び 9 時間後の肝コレステロール合成阻害率を算出し、コレステロール合成阻害作用の持続時間を検討した。

【結果】

本剤の用量作用曲線を図 VI-2-1 に示した。本剤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、本剤投与群では投与 7 時間後においてもコレステロール合成阻害作用が持続していた (表 VI-2-2)。

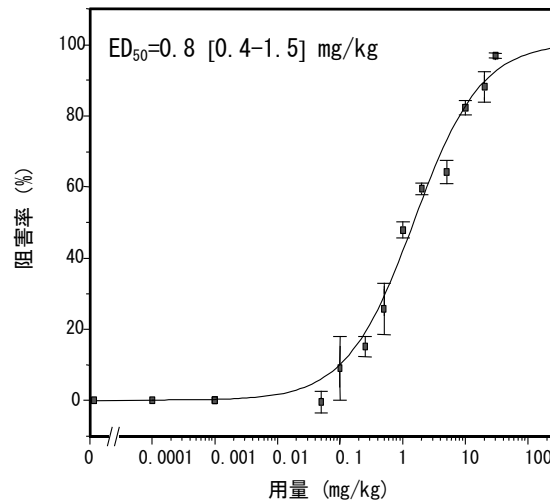


図 VI-2-1 ラット肝細胞のコレステロール合成に対するロスバスタチンの作用 (平均値[95%信頼区間]、N=5)

表 VI-2-2 各種 HMG-CoA 還元酵素阻害剤のラット肝コレステロール合成阻害作用持続時間

	阻害率 (%)		阻害曲線下面積 (AUC; %·h)
	3 時間後	7 時間後	
ロスバスタチン	83.1	61.6	498
アトルバスタチン	90.1	-7.1**	332
シンバスタチン	83.3	12.5***	279

平均値、N=9

*P<0.05、**P<0.01、***P<0.001 ロスバスタチンとの比較で有意差あり (Student の t 検定)

3) LDL 受容体誘導作用 [29]

ロスバ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*)。

【方法】

HepG2 細胞に、ヒト LDL 受容体プロモーターをルシフェラーゼ (生物発光触媒酵素) 遺伝子につないだリポーター遺伝子を安定発現させた。この HepG2 細胞を無血清培養し、1 及び 10 $\mu\text{mol/L}$ (N=3) の本剤あるいはプラバスタチンを 24 時間作用させた後、ルシフェラーゼ活性を測定し、LDL 受容体プロモーター活性に及ぼす本剤の作用を検討した。

また、LDL 結合活性に及ぼす本剤の影響を検討するため、HepG2 細胞をリポ蛋白を除去したヒト 10%血清を含む培地で 48 時間培養した後、本剤を各濃度で 24 時間作用させ、 ^{125}I -LDL を添加して 37°C でインキュベートした。非特異的な結合を除外するため、 ^{125}I -LDL と大過剰の未標識 LDL を加えて同様の実験を行い、得られた値を未標識 LDL 非添加群から差し引いた。

【結果】

本剤は 1 $\mu\text{mol/L}$ で無血清溶媒対照群の約 2 倍、10 $\mu\text{mol/L}$ で約 2.4 倍のルシフェラーゼ活性の増強を引き起こし、濃度依存的な LDL 受容体プロモーター活性化作用を示した (図 VI-2-2)。

また、本剤は、HepG2 の LDL 結合活性を濃度依存的に増加させ、1 $\mu\text{mol/L}$ で最大 1.6 倍の結合活性の増加を示した。

*HepG2 細胞：ヒト肝癌由来の培養肝細胞であり、従来から、肝細胞でのコレステロール合成やトリグリセリド合成などの脂質代謝に対する薬物の影響並びにそれに伴う LDL 受容体発現量の変化を検討するために繁用されている *in vitro* 試験系。

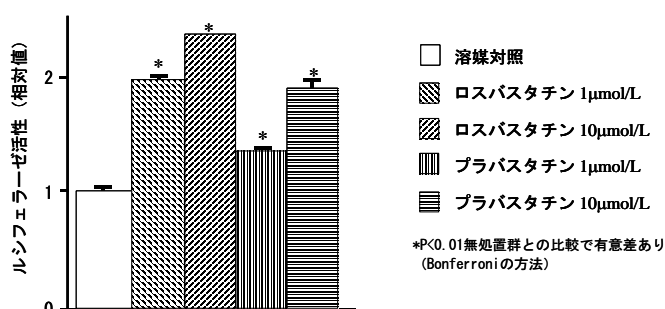


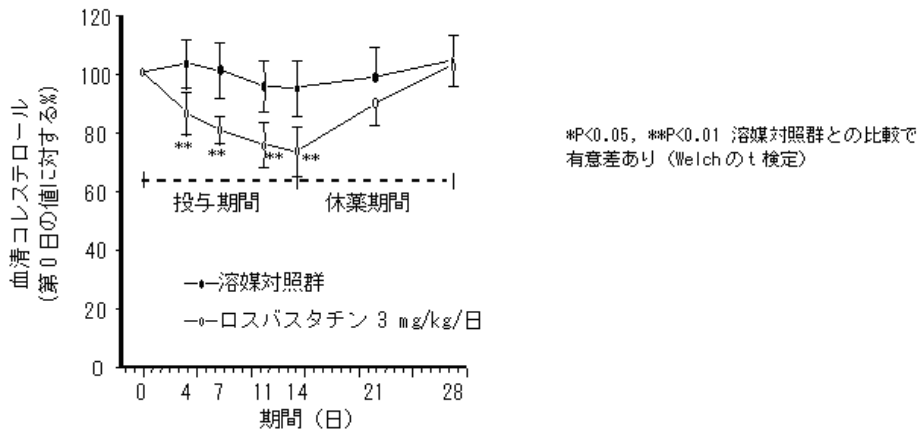
図 VI-2-2 HepG2 細胞の LDL 受容体プロモーター活性に及ぼすロスバスタチン及びプラバスタチンの作用 (平均値 \pm 標準誤差、N=3)

(2) 薬効を裏付ける試験成績

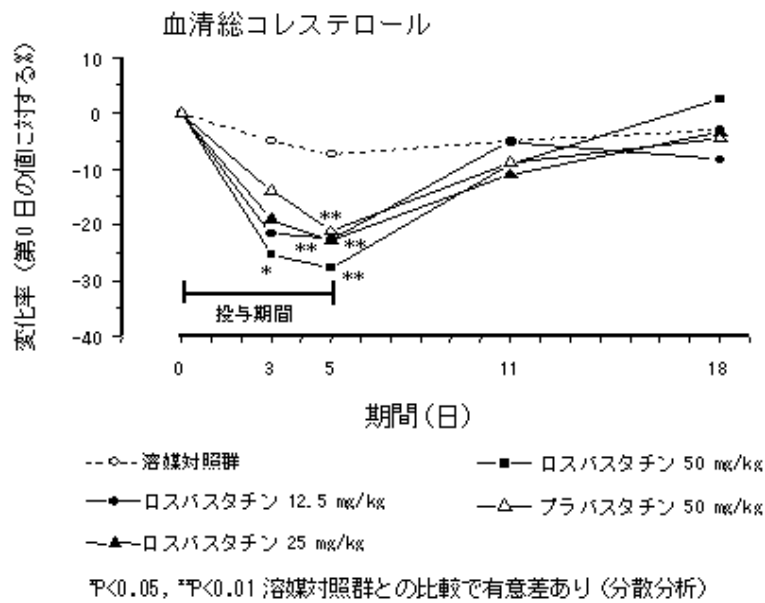
1) 血中コレステロール低下作用

ロスバスタチンカルシウムは、イヌ [30] (図 VI-2-3)、カンクイザル [31] (図 VI-2-4)、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) [32] (図 VI-2-5) において血清総コレステロールを、また、アポ蛋白 E*3Leiden トランスジェニックマウス (高 VLDL 血症モデル動物) [33] (図 VI-2-6) 及びヒトアポ蛋白 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体内環境を有するモデル動物) [34] (図 VI-2-7) においては血漿中コレステロールを有意に低下させた。

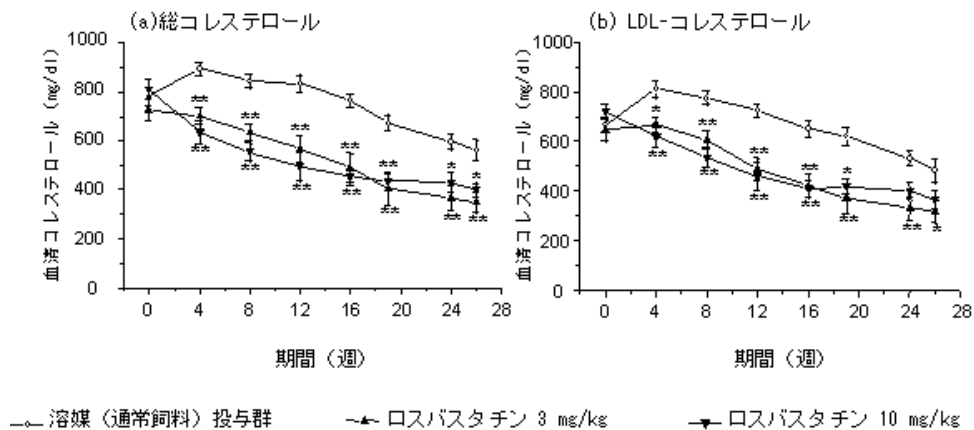
イヌにおいては、HMG-CoA 還元酵素の反応産物であるメバロン酸の血中濃度を用量依存的に低下させた [30] (図 VI-2-8)。



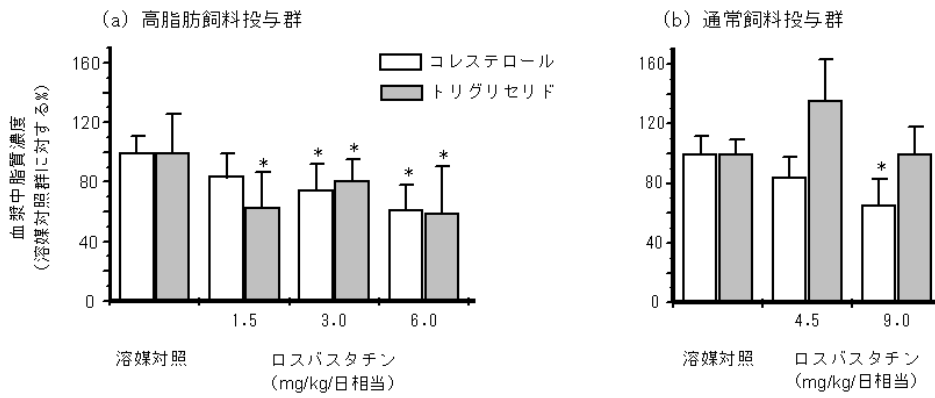
図VI-2-3 ロスバスタチンをイヌに14日間連続経口投与したときの血清総コレステロール低下作用 (平均値±標準誤差、N=5)



図VI-2-4 ロスバスタチン及びプラバスタチンをカニクイザルに5日間連続投与したときの血清コレステロール低下作用 (平均値、N=5)

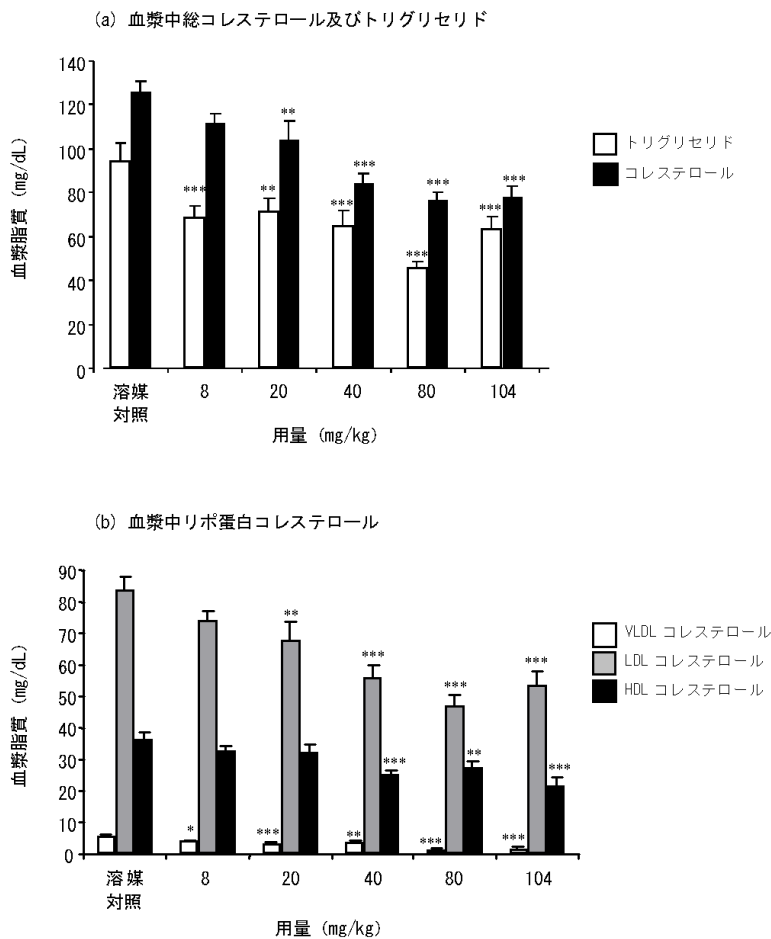


図VI-2-5 ロスバスタチンをWHHLウサギに6か月間混餌投与したときの血清コレステロール低下作用 (平均値±標準誤差、N=6)



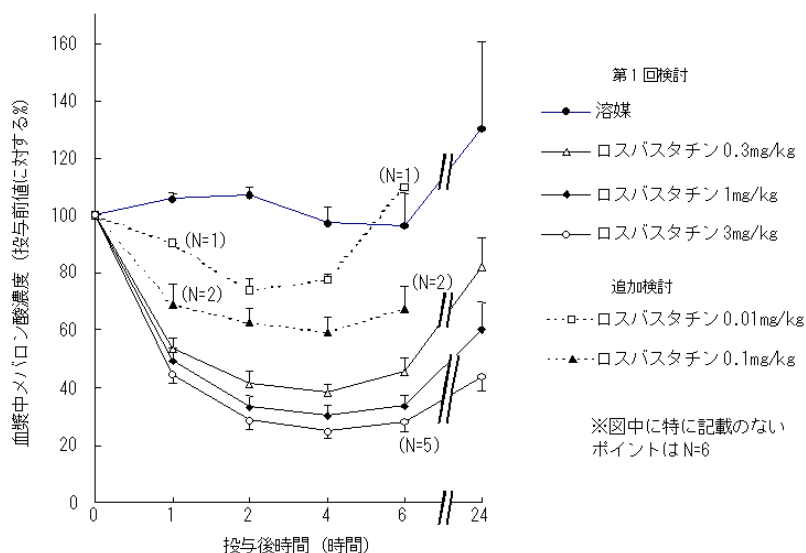
*P<0.05 溶媒対照群との比較で有意差あり (分散分析)

図VI-2-6 ロスバスタチンをアポ蛋白 E*3Leidenトランスジェニックマウスに4週間混餌投与したときの血漿脂質低下作用(平均値±標準偏差、N=18[高脂肪飼料摂取の溶媒対照群及びロスバスタチン6mg/kg/日投与群]、N=12[その他の高脂肪飼料摂取群]、N=6[通常飼料摂取群])



*P<0.05, **P<0.01, ***P<0.001 溶媒対照群との比較で有意差あり (two-sample t検定)

図VI-2-7 ロスバスタチンをアポ蛋白 B/CETPトランスジェニックマウスに2週間混餌投与したときの血漿中コレステロール及びトリグリセリド低下作用(平均値±標準誤差、N=7[20及び40mg/kg/日群]、N=8[溶媒対照群、8、80及び104mg/kg/日群])



図VI-2-8 ロスバスタチンをイヌに単回経口投与したときの血漿中メバロン酸低下作用 (平均値±標準誤差、N=1~6)

2) 動脈硬化進展抑制作用 [32]

ロスバスタチンカルシウムは、WHHL ウサギにおいて、大動脈の脂質沈着面積、コレス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。

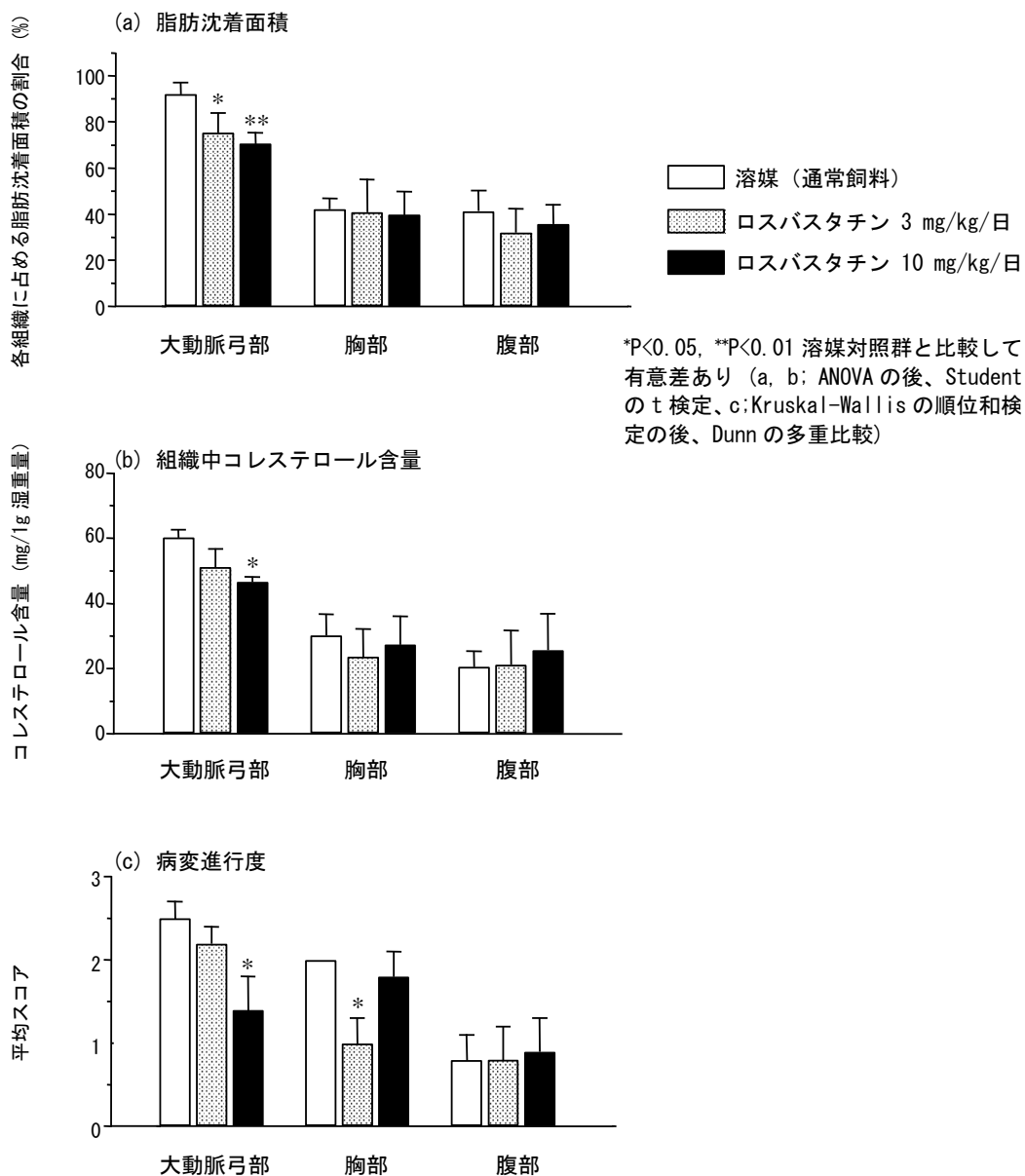
【方法】

12週齢のWHHL ウサギ(雌雄各9羽、合計18羽)を3群に分け、本剤を3又は10mg/kg/日の用量で6ヵ月間混餌投与した。投与開始後4週ごとに午前中に採血し、血清総コレステロール及び各リポ蛋白コレステロールを測定した。投与終了後に動物を屠殺し、大動脈弓部、胸部大動脈、腹部大動脈の脂肪沈着率、コレステロール含量の測定及び動脈硬化病変の病理組織学的検討を行った。

【結果】

対照餌投与群の大動脈弓部では、総面積の92%に脂肪沈着がみられた。一方、胸部大動脈及び腹部大動脈の脂肪沈着面積率は約40%と低かった。組織中コレステロール含量についても同様に、大動脈弓部ではコレステロール含量が高く(60mg/g湿重量)、胸部及び腹部大動脈では低い(20~30mg/g湿重量)傾向がみられた。動脈硬化病変の進行度は、脂肪沈着面積及びコレステロール含量に依存すると考えられ、大動脈弓部での病変進行が最も顕著であった。

本剤は大動脈弓部において、用量依存的に脂肪沈着面積及びコレステロール含量を低下させた。これに伴い、同部位の病理組織学的スコアも用量依存的に低下し、病変の進展抑制が示唆された。



図VI-2-9 WHHL のウサギ大動脈の動脈硬化病変に対する作用 (平均値±標準誤差、N=6)

3) トリグリセリド低下作用

ロスバ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^[33]及びヒトアポ蛋白 B/CETP トランスジェニックマウス^[34]の血漿中トリグリセリドを低下させた。

(「VI. 2. 薬理作用 (2) 1) 血中コレステロール低下作用」の項参照)

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間 [35]

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 Cmax を示した。

(3) 通常用量での血中濃度

1) 健康成人単回経口投与試験

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 5 時間後に Cmax を示し、消失半減期 ($t_{1/2}$) は 20.2 ± 7.8 時間であった。また、Cmax 及び AUC_{0-24h} はそれぞれ $3.56 \pm 1.35 \text{ ng/mL}$ 及び $31.3 \pm 13.6 \text{ ng} \cdot \text{h/mL}$ であった (平均値 ± 標準偏差) [35]。

なお、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) [36]。

2) 生物学的同等性 [37]

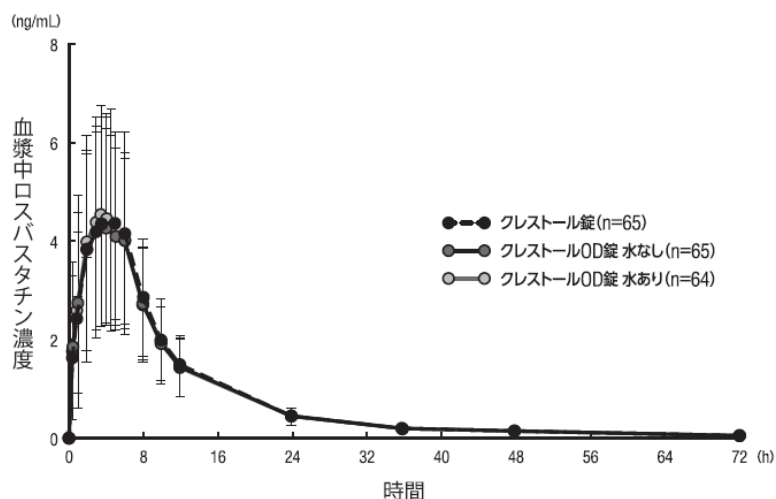
①健康成人男性にクレストール錠 5mg 又はクレストール OD 錠 5mg それぞれ 1 錠をクロスオーバー法にて空腹時に単回経口投与し、薬物動態を比較した。Cmax 及び AUC の対数の平均値の差について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.8) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、クレストール OD 錠は、水なしで服用又は水ありで服用した場合のいずれにおいてもクレストール錠と生物学的に同等であった。

②クレストール OD 錠 2.5mg は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日付 薬食審査発 0229 第 10 号) に基づき、クレストール OD 錠 5mg を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

表 VII-1-1 健康成人男性における薬物動態パラメータ

用量	n	Cmax ^{a)} (ng/mL)	Tmax ^{b)} (h)	AUC _{0-last} ^{a)} (ng·h/mL)	t _{1/2} ^{b)} (h)
クレストール錠 5mg	65	4.56 (50.3)	4.02 ± 1.49	48.90 (39.7)	14.0 ± 10.9 ^{c)}
クレストール OD 錠 5mg	水なし	65	4.31 (49.1)	48.26 (40.1)	14.2 ± 11.8 ^{c)}
	水あり	64	4.53 (51.3)	48.31 (40.6)	14.7 ± 10.3 ^{d)}

a) 幾何平均値 (変動係数)、b) 平均値 ± 標準偏差、c) n=64、d) n=63



図Ⅶ-1-1 クレストール錠 5mg 及びクレストール OD 錠 5mg を水なし、水ありで服用したときの血漿中ロスバスタチン濃度推移(平均値±標準偏差)

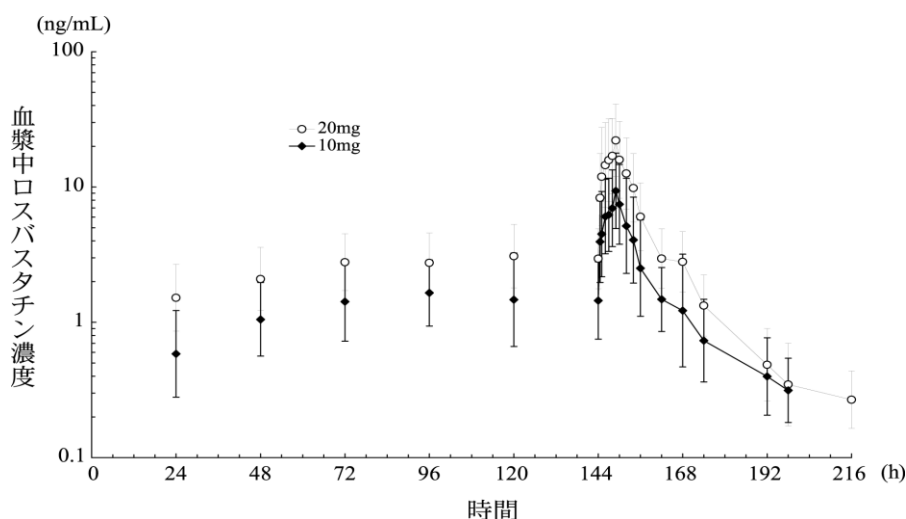
3) 健康成人反復経口投与試験 [2] [3] [38]

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 AUC_{0-24h} 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 C_{max} 及び AUC は白人の約 2 倍であった。

表Ⅶ-1-2 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)

用量 (mg)		C_{max} ^{a)} (ng/mL)	T_{max} ^{b)} (h)	AUC_{0-24h} ^{a)} (ng·h/mL)	$AUC_{0-\infty}$ ^{a)} (ng·h/mL)	$t_{1/2}$ ^{c)} (h)
日本人にロスバスタチンカルシウムを投与したときの結果						
10	単回	7.87 (54.4)	5 (4-5)	74.2 (56.0)	126 (39.3) ^{d)}	15.1±5.36 ^{d)}
	反復	9.38 (71.5)	5 (5-5)	90.5 (67.0)	167 (30.0) ^{e)}	18.4±4.62 ^{e)}
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
外国人 (白人) にロスバスタチンカルシウムを投与したときの結果						
20	単回	10.7 (52.6)	3 (3-4)	77.8 (48.8)	103 (48.6) ^{f)}	16.8±6.4 ^{f)}

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、 f) N=5



図Ⅶ-1-2 健康成人男性における 1 日 1 回 7 日間反復経口投与時の血漿中ロスバスタチン濃度推移(幾何平均値±標準偏差、N=6)

4) 高コレステロール血症患者における血漿中濃度 [39]

高コレステロール血症患者に本剤 2.5~20mg を 1 日 1 回 6 週間反復経口投与し、定常状態の血漿中ロスバスタチン濃度を測定した (表VII-1-3)。高コレステロール血症患者の血漿中ロスバスタ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、本試験で日本人と白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白人の約 2 倍であった。

表VII-1-3 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

用量(N)	血漿中濃度ロスバスタチン (ng/mL)
2.5mg(16)	1.26 (72.7)
5mg(12)	2.62 (41.5)
10mg(13)	4.17 (75.5)
20mg(17)	11.7 (50.0)

幾何平均値 (変動係数)、採血時間: 投与後 7~16 時間

5) 食事の影響 (外国人データ) [40]

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。食後投与したときの本剤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、食後投与の AUC_{0-24h} は空腹時投与の 94%であり、本剤の吸収量への食事の影響はないと考えられた。

6) 投与時間の影響 (外国人データ) [41]

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、本剤の体内動態は投与時間の影響を受けないと考えられた。

7) 性差及び加齢の影響 (外国人データ) [42]

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*を単回経口投与したところ、男性の Cmax 及び AUC_{0-t} は、それぞれ女性の 82%及び 91%であった。また、若年者の Cmax 及び AUC_{0-t} 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。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

8) 肝障害の影響 (外国人データ) [43][44]

Child-Pugh A (スコア: 5~6) あるいは Child-Pugh B (スコア: 7~9) の肝障害患者各 6 例にロスバスタチンカルシウム 10mg を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与し、血漿中ロスバスタチン濃度を測定した。肝障害患者の Cmax 及び AUC_{0-24h} は健康成人群のそれぞれ 1.5~2.1 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。(「VIII. 安全性 (使用上の注意等)」に関する項目 2. 禁忌内容とその理由 2.2」及び「VIII. 安全性 (使用上の注意等)」に関する項目 6. (3) 肝機能障害患者」の項参照)

9) 腎障害の影響（外国人データ）^[1]

重症度の異なる腎障害患者（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。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ほと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<30 mL/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。

（「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量 7.1」及び「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 6. (2) 腎機能障害患者」の項参照）

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(4) 中毒症状を発現する血中濃度

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 吸収速度定数

該当資料なし

(2) バイオアベイラビリティ^[45]

クロスオーバー法により健康成人男性 10 例にロスバスタチンカルシウムを静脈内持続投与（6mg/4h*）及び単回経口投与（40mg*）したときのロスバスタチンの AUC_{0-t} より求めたバイオアベイラビリティは 29.0%（90%信頼区間：24.1～34.9）であった。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス^[45]

健康成人男性 10 例にロスバスタチンカルシウムを静脈内持続投与（6mg/4h*）して得られたロスバスタチンの全身血漿クリアランス及び腎クリアランスはそれぞれ 31.9 L/h 及び 11.6 L/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。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(5) 分布容積 [45]

67.9L (健康成人男性 10 例にロスバスタチンカルシウムを静脈内持続投与 (6mg/4h*) 時)

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(6) 血漿蛋白結合率 [46]

[参 考] *in vitro* データ

ヒト血漿を用いた *in vitro* の実験 (平衡透析法) で、蛋白結合率は 88.0% (外国人) ~89.0% (日本人) であった (濃度範囲: 10~150ng/mL)。

主な結合蛋白はアルブミンである。

3. 吸収

(1) 吸収部位

消化管

[参 考] 動物データ (ラット) [47]

雄ラットの消化管各部位にループを作成し、¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを 0.5mg/kg の用量で注入した。投与後 2 時間にループ内に残存する放射能を測定したところ、胃 74.7%、小腸上部 82.4%、小腸中部 91.9%、小腸下部 78.0%、結腸 87.3%、及び直腸 78.1%であったことから、ロスバスタチンはラットの消化管全体から同程度に吸収されると推察された。

(2) 吸収率 (外国人データ) [48]

クロスオーバー法により健康成人男性 10 例にロスバスタチンカルシウムを単回静脈内投与 (8mg/4h*) 及び単回経口投与 (40mg*) したときの絶対バイオアベイラビリティ及び肝抽出率から、吸収率は約 50%以上であると推定された。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(3) 腸肝循環

該当資料なし

[参 考] 動物データ (ラット) [49]

胆管カニューレを施した雄ラット A に ¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを 5mg/kg の用量で経口投与し、その胆汁を別の雄ラット B の十二指腸内に投与した。ラット B の胆汁中には、ラット A に投与した放射能の 19.1%が回収され、投与量の約 20%が再吸収されると考えられた。

4. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

〔参 考〕動物データ（ラット）

雄ラットに¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを5mg/kgの用量で単回^[49]あるいは1日1回14日間反復経口投与^[50]し、組織内放射能濃度を測定した結果、単回投与、反復投与いずれも脳、小脳、脊髄、下垂体及び甲状腺の放射能濃度は検出限界以下であり、脳への移行はほとんどないと考えられた。（「VII. 4. 分布 (5) その他の組織への移行性」の項参照）

(2) 胎児への移行性

該当資料なし

〔参 考〕動物データ（ラット）^[51]

妊娠16日のラットに¹⁴C標識あるいは非標識のロスバスタチンカルシウムを25mg/kgの用量で単回経口投与し、投与後30分に放射能あるいはロスバスタチンの組織内濃度を測定した。その結果、放射能及びロスバスタチンの胎児中濃度は、母体血漿中濃度のそれぞれ3.1%及び1.4%であった。

(3) 乳汁中への移行性

該当資料なし

〔参 考〕動物データ（ラット）^[52]

分娩後哺育中ラットに¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを38mg/kgの用量で単回経口投与し、血漿中及び乳汁中の放射能濃度とともに乳汁中ロスバスタチン濃度を測定した。その結果、乳汁中放射能濃度は投与後4時間に最高値を示し、血漿中放射能濃度の0.76～3.07倍の値で推移した。また、乳汁中ロスバスタチン濃度は放射能濃度の34～60%であった。これらの結果から、ラットにおいてロスバスタチン及びその代謝物は乳汁中に移行すると考えられた。

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

〔参 考〕動物データ（ラット）

1) 単回投与^[49]

雄ラットに¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを5mg/kgの用量で単回経口投与し、組織内放射能濃度を測定した。肝臓に最も高い放射能が認められ、肝臓中放射能濃度は投与後15分に最高濃度を示したが、その他の組織では投与後1.5～4.0時間に最高濃度が認められた。また、投与後15分の肝臓中放射能濃度は血漿中濃度の25倍であった。これらのことから、吸収された放射能は標的臓器である肝臓への速やかで選択的な分布を示すと考えられた。

表Ⅶ-4-1 雄ラットにおける¹⁴C-ロスバスタチンカルシウム(5mg/kg)単回経口投与後の組織内放射能濃度
(平均±標準偏差、N=3)

組織	放射能濃度 (ng eq. of rosuvastatin/g)						
	15分	1.5 時間	4 時間	8 時間	24 時間	48 時間	120 時間
血漿	38.6 ± 12.0 (1.00)	79.4 ± 14.7 (1.00)	68.1 ± 8.1 (1.00)	44.8 ± 15.3 [0.56]	28.9 ± 12.7 [0.36]	10.9 ± 3.3 [0.14]	ND
血液	24.8 ± 5.7 (0.64)	48.5 ± 12.2 (0.61)	47.7 ± 9.6 (0.70)	29.6 ± 8.7 [0.61]	ND	ND	ND
ハーダー腺	21.0 ± 3.8 (0.54)	45.8 ± 6.6 (0.58)	49.2 ± 17.0 (0.72)	21.1 ± 5.5 [0.43]	ND	ND	ND
下顎腺	14.1 ± 0.6 (0.37)	27.0 ± 1.5 (0.34)	23.2 ± 3.9 (0.34)	12.0 ± 3.5 [0.44]	ND	ND	ND
胸腺	ND	14.5 ± 1.7 (0.18)	ND	ND	ND	ND	ND
心臓	17.5 ± 2.5 (0.45)	31.5 ± 1.6 (0.40)	27.7 ± 7.3 (0.41)	16.6 ± 4.3 [0.53]	9.0 ± 1.9 [0.29]	ND	ND
肺	16.5 ± 1.9 (0.43)	31.7 ± 2.7 (0.40)	31.6 ± 8.8 (0.46)	16.7 ± 2.8 [0.53]	ND	ND	ND
肝臓	965.0 ± 302.0 (25.0)	843.6 ± 139.1 (10.6)	722.1 ± 100.0 (10.6)	477.4 ± 71.8 [0.49]	239.3 ± 67.4 [0.25]	89.3 ± 13.1 [0.09]	19.8 ± 6.0 [0.02]
腎臓	42.6 ± 9.1 (1.10)	89.5 ± 10.5 (1.13)	84.4 ± 13.9 (1.24)	49.3 ± 8.5 [0.55]	19.3 ± 4.3 [0.22]	9.8 ± 2.7 [0.11]	ND
副腎	ND	65.7 ± 11.2 (0.83)	49.4 ± 11.2 (0.73)	ND	ND	ND	ND
脾臓	11.3 ± 1.8 (0.29)	18.0 ± 1.4 (0.23)	14.4 ± 5.3 (0.21)	8.8 ± 3.0 [0.49]	7.0 ± 2.5 [0.39]	ND	ND
膵臓	26.1 ± 7.8 (0.68)	34.3 ± 6.3 (0.43)	26.4 ± 5.3 (0.39)	18.5 ± 11.1 [0.54]	ND	ND	ND
白色脂肪	ND	41.5 ± 6.3 (0.52)	69.5 ± 14.4 (1.02)	27.7 ± 4.5 [0.40]	15.7 ± 1.7 [0.23]	ND	ND
褐色脂肪	33.7 ± 6.6 (0.87)	65.5 ± 8.3 (0.82)	57.2 ± 19.5 (0.84)	30.0 ± 4.3 [0.46]	25.2 ± 9.0 [0.38]	ND	ND
骨格筋	ND	15.8 ± 5.1 (0.20)	14.1 ± 3.8 (0.21)	ND	ND	ND	ND
皮膚	11.8 ± 0.8 (0.31)	30.1 ± 5.0 (0.38)	34.8 ± 7.6 (0.51)	23.0 ± 8.4 [0.66]	10.0 ± 1.3 [0.29]	ND	ND
腸間膜リンパ節	64.5 ± 27.0 (1.67)	1041.8 ± 386.8 (13.1)	355.2 ± 188.9 (5.22)	74.4 ± 8.6 [0.07]	14.8 ± 7.6 [0.01]	ND	ND
精巣	ND	10.4 ± 1.1 (0.13)	11.3 ± 4.8 (0.17)	ND	ND	ND	ND
精巣上部	ND	19.0 ± 1.7 (0.24)	22.4 ± 5.6 (0.33)	12.4 ± 3.2 [0.55]	ND	ND	ND
前立腺	ND	20.3 ± 0.8 (0.26)	18.2 ± 2.4 (0.27)	ND	ND	ND	ND

ND：検出限界以下（脳、小脳、脊髄、下垂体、眼球、甲状腺、骨髄及び動脈では全時点でND）

()：血漿中濃度に対する比、[]：各組織の最高濃度に対する比

2) 反復投与^[50]

雄ラットに¹⁴C-ロスバスタチンカルシウムを5mg/kgの用量で1日1回14日間反復経口投与し、1回、6回及び10回反復投与後24時間ならびに14回反復投与後の組織内放射能濃度を測定した。6回及び10回反復投与後24時間の組織内放射能濃度は同程度であり、反復投与6回目までに定常状態に到達したと考えられた。単回投与時と同様に、14回反復投与後24時間における組織内放射能濃度は最高濃度の20～56%であり（腸間膜リンパ節は約2%）、反復投与によって消失速度が著しく低下する組織は認められなかった。また、各組織の放射能濃度は血漿中放射能濃度とほぼ同様の速度で消失すると考えられた。

表VII-4-2 雄ラットにおける¹⁴C-ロスバスタチンカルシウム(5mg/kg)1日1回反復経口投与時の
組織内放射能濃度(平均±標準偏差、N=3)

組織	放射能濃度 (ng eq. of rosuvastatin/g)						
	初回投与後 24 時間	6回投与後 24 時間	10回投与後 24 時間	14回投与後			
				1.5 時間	24 時間	48 時間	120 時間
血漿	28.9±12.7 (1.00)	49.0±13.3 (1.70)	47.0±13.9 (1.63)	154.0± 39.6 [1.00]	66.0±12.8 [0.43]	20.9±7.1 [0.14]	9.0±3.0 [0.06]
血液	ND	36.0±5.7	43.7±9.8	112.9± 26.4 [1.00]	63.1±10.9 [0.56]	35.2±1.8 [0.31]	31.9±5.0 [0.28]
眼球	ND	ND	ND	11.1±2.8 [1.00]	ND	ND	ND
ハーダー 腺	ND	14.8±7.1	16.3±2.0	81.9±23.9 [1.00]	22.9±5.8 [0.28]	ND	ND
下顎腺	ND	9.6±4.3	10.6±4.0	50.8±11.7 [1.00]	13.8±2.1 [0.27]	ND	ND
胸腺	ND	ND	ND	25.7±8.5 [1.00]	ND	ND	ND
心臓	9.0±1.9 (1.00)	16.7±6.1 (1.86)	19.7±4.9 (2.19)	73.8±21.1 [1.00]	26.0±3.7 [0.35]	12.1±3.0 [0.16]	ND
肺	ND	15.1±4.5	17.8±5.9	69.4±16.6 [1.00]	23.3±7.6 [0.34]	ND	ND
肝臓	239.3± 67.4 (1.00)	416.6± 150.4 (1.74)	411.5± 24.9 (1.72)	2138.4± 329.8 [1.00]	654.6± 204.3 [0.31]	219.3± 59.5 [0.10]	125.4± 29.0 [0.06]
腎臓	19.3±4.3 (1.00)	41.6±8.4 (2.16)	46.6±4.4 (2.41)	209.1± 53.9 [1.00]	60.8±8.9 [0.29]	27.4±3.5 [0.13]	20.2±3.9 [0.10]
副腎	ND	ND	ND	100.1± 13.7 [1.00]	ND	ND	ND
脾臓	7.0±2.5 (1.00)	7.6±0.8 (1.09)	9.7±2.4 (1.39)	37.8±9.1 [1.00]	13.0±2.0 [0.34]	ND	ND
膵臓	ND	14.4±6.4	8.9±2.6	61.3±11.3 [1.00]	12.2±2.5 [0.20]	ND	ND
白色脂肪	15.7±1.7 (1.00)	16.4±0.4 (1.04)	13.4±2.5 (0.85)	56.4±11.3 [0.91]	17.8±1.4 [0.29]	ND	ND
褐色脂肪	25.2±9.0 (1.00)	21.3±5.4 (0.85)	20.0±2.7 (0.79)	140.3± 40.0 [1.00]	27.7±4.0 [0.20]	11.8±1.7 [0.08]	ND
骨格筋	ND	ND	ND	25.5±7.1 [1.00]	9.0±1.1 [0.35]	ND	ND
皮膚	10.0±1.3 (1.00)	20.7±3.7 (2.07)	21.1±1.3 (2.11)	58.9±20.3 [1.00]	19.9±1.5 [0.34]	10.4±0.5 [0.18]	ND
骨髄	ND	ND	ND	34.6±7.1 [1.00]	ND	ND	ND
腸間膜 リンパ節	14.8±7.6 (1.00)	32.7±18.7 (2.21)	16.9±7.4 (1.14)	1253.8± 761.6 [1.00]	29.7±15.8 [0.02]	ND	ND
動脈	ND	ND	ND	73.9±34.9 [1.00]	ND	ND	ND
精巣	ND	ND	ND	20.8±7.4 [1.00]	7.1±0.4 [0.34]	ND	ND
精巣上体	ND	10.2±1.7	10.4±1.8	33.1±11.9 [1.00]	11.9±1.4 [0.36]	4.9±0.7 [0.15]	ND
前立腺	ND	ND	ND	34.3±7.4 [1.00]	ND	ND	ND

ND：検出限界以下（脳、小脳、脊髄、下垂体及び甲状腺では全時点でND）

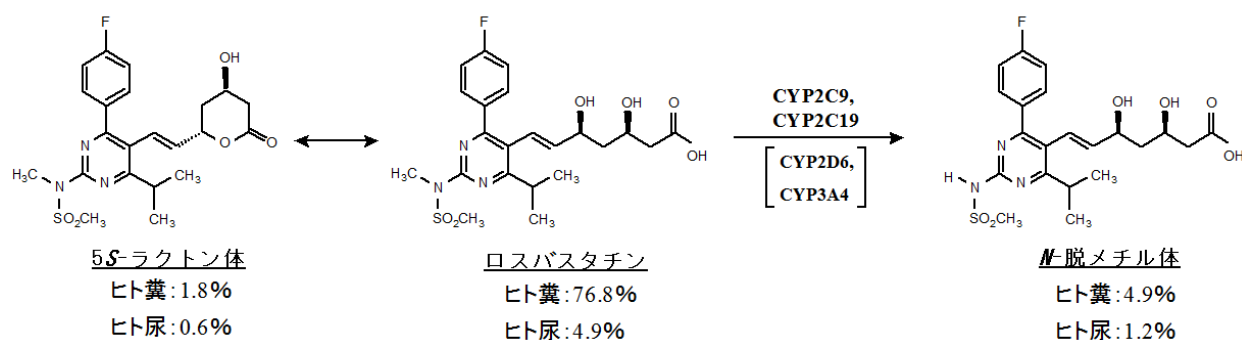
()：初回投与後24時間の濃度に対する比、[]：各組織の最高濃度に対する比

5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路（外国人データ）

健康成人男性 6 例に ^{14}C -ロスバ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、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、ロスバスタチンの体内からの消失に対する代謝の寄与は大きくないと考えられた。尿糞中に存在する主代謝物は、*N*-脱メチル体及び 5*S*-ラクトン体であった [53] [54]。

健康成人男性にロスバスタチンカルシウム 10mg あるいは 80mg* を単回経口投与したところ、ヒト血漿中には *N*-脱メチル体及び 5*S*-ラクトン体が検出されたが、HMG-CoA 還元酵素阻害活性体濃度は血漿中ロスバスタチン（未変化体）濃度と同様の推移を示し、血漿中における HMG-CoA 還元酵素阻害活性に対する代謝物の寄与はわずかであると考えられた [55]。



図Ⅶ-5-1 ヒトにおけるロスバスタチンの推定代謝経路

*本剤の「用法及び用量」については、「Ⅴ. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450 等）の分子種

1) 本剤が受ける影響

① *in vitro* 代謝試験 [56]

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。

（図Ⅶ-5-1 参照）

② 臨床薬物相互作用試験（外国人データ）

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 [57]（CYP2C9 及び CYP2C19 の阻害剤）、ケトコナゾール [58]、イトラコナゾール [59] 及びエリスロマイシン [60]（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、明らかな薬物動態学的相互作用は認められなかった。

ゲムフィブロジル（本邦未承認）と併用投与したとき、ロスバスタチンの C_{\max} 及び AUC_{0-t} はそれぞれ 2.21 倍及び 1.88 倍に増加した（外国人データ） [61]。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。

2) 他剤に及ぼす影響

① *in vitro* 代謝阻害試験 [56]

ロスバスタチン (50 µg/mL) によるヒト肝ミクロソーム P450 (CYP1A2、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1 及び CYP3A4) 活性の阻害率は 10%以下であり、ヒト肝ミクロソーム P450 阻害に起因する薬物相互作用を惹起する可能性は低いと考えられた。

ロスバスタチンによるヒト肝ミクロソーム P450 活性の阻害 (*in vitro*)

P450 分子種	酵素活性残存率 (%)	
	コントロール	ロスバスタチン 50µM
CYP1A2 (7-エトキシレゾルフィン O-脱エチル化)	100	91
CYP2C9 (トルブタミド メチル水酸化)	100	90
CYP2C19 (メフェニトイン 4'-水酸化)	100	95
CYP2D6 (デキストロメトルファン O-脱エチル化)	100	93
CYP2E1 (クロルゾキサゾン 6-水酸化)	100	104
CYP3A4 (テルフェナジン 水酸化)	100	104

② 臨床薬物相互作用試験 (外国人データ)

ワルファリン [62][63] (CYP2C9 及び CYP3A4 の基質) あるいはジゴキシシン [64]の体内動態に及ぼ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。

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 [65]。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率 [66]

ラット肝ミクロソーム及びヒト HMG-CoA 還元酵素触媒ドメインに対する *N*-脱メチル体の阻害強度は、それぞれ未変化体 (ロスバスタチン) の 50%及び 14%であり、本代謝物のヒトでの血中存在比率は未変化体の 4.5%であった。また、5*S*-ラクトン体の HMG-CoA 還元酵素阻害作用をラット肝ミクロソームを用いて検討した結果、HMG-CoA 還元酵素阻害作用は本剤の 9.6%であり、これらの代謝物の薬効への寄与は小さいと考えられた。

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当しない

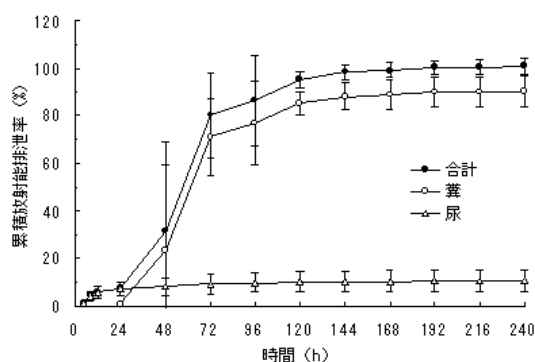
6. 排泄

(1) 排泄部位

主に胆汁排泄により糞中から排泄される。

(2) 排泄率（外国人データ） [53] [54]

健康成人男性 6 例に ^{14}C -ロスバ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。尿中に排泄される放射能の 68% は投与後 24 時間までに排泄されたが、糞中に排泄される放射能の 79%は投与後 24~72 時間に排泄された。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。



図VII-6-1 健康成人男性における ^{14}C -ロスバスタチンカルシウム (20mg) 単回経口投与後の尿糞中放射能排泄率 (平均値±標準偏差、N=6)

(3) 排泄速度（外国人データ）

「VII. 6. 排泄 (2) 排泄率」の項参照

7. 透析等による除去率

(1) 腹膜透析

該当資料なし

〔参考 (外国人データ)〕 [67]

慢性腹膜透析患者 10 例にロスバスタチンカルシウム 10mg* を単回経口投与後、0、0.5、1、2、3、4、5、6、8、10、12、24、48 時間までのロスバスタチン血漿中濃度を測定し、薬物動態を検討した。試験期間中、全被験者に対し、持続式携帯型腹膜透析 (CAPD) を実施した。本試験における C_{\max} 、 T_{\max} および AUC_{0-48h} は健康成人の薬物動態と非常に似ていたが、末期慢性腎不全患者や血液透析患者の薬物動態プロファイルと非常に異なっており、ロスバスタチンは腹膜透析によって部分的に除去されている可能性が示唆された。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(2) 血液透析（外国人データ） [68]

透析により除去されない。

〔参 考〕

血液透析を実施している末期腎不全患者にロスバスタチンカルシウム 10mg*を 1 日 1 回 16 日間反復経口投与(空腹時、朝)し、薬物動態を検討した。血液透析は、スクリーニング時、投与 1 日前、投与後 2、4、7、9、11、14、16、18 日目に実施した。血液透析を実施している末期腎不全患者の定常状態におけるロスバスタチンの AUC_{0-24h} 及び C_{max} は、健康成人に比較してそれぞれ、50%及び 58%高値を示した。

*本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(3) 直接血液灌流

該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

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

（解説）

医薬品全般に対する一般的な注意事項。過去に本剤の成分で血管浮腫を含む過敏症状があらわれた経験をもつ患者では、本剤の再投与により過敏症状が再発するおそれがある。従って、このような患者への本剤の再投与は禁忌である。

本剤に関連する過敏症については、「VIII. 8. 副作用（1）重大な副作用と初期症状 11.1.6」の項を参照すること。

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]

（解説）

肝機能が低下している患者では本剤の血中濃度が上昇する^{[43][44]}ことから、本剤の副作用があらわれやすくなるおそれがある。

肝障害患者（Child-Pugh A 及び B）にロスバスタチンカルシウム 10mg* 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ところ肝障害患者の Cmax 及び AUC_{0-24h} はそれぞれ健康成人群の 1.5～2.1 倍及び 1.05～1.2 倍の上昇が認められた。

また、本剤は主に肝臓において作用するため、肝障害を悪化させるおそれがある。

従って、肝機能が低下していると考えられる患者（急性肝炎、慢性肝炎の急性増悪、肝硬変、肝癌、黄疸）への本剤の投与は禁忌である。

（「VIII. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意（3）肝機能障害患者」及び「VII. 薬物動態に関する項目 1. (3) 8 肝障害の影響」の項参照）

肝障害患者における薬物動態パラメータ（外国人によるデータ）

被験者 (Child-Pugh 分類)	n	Cmax (ng/mL)	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)
健康成人	6	6.02	60.7
軽度肝障害患者 (Child-Pugh A)	6	9.29 (1.5 倍)	63.7 (1.05 倍)
中等度肝障害患者 (Child-Pugh B)	6	12.8 (2.1 倍)	73.3 (1.2 倍)
Child-Pugh スコア 7	4	2.71～13.2 (0.5～2.2 倍)	21.5～96.1 (0.4～1.6 倍)
Child-Pugh スコア 8	1	23.4 (3.9 倍)	128 (2.1 倍)
Child-Pugh スコア 9	1	96.7 (16.1 倍)	242 (4.0 倍)

ロスバスタチンカルシウム（10mg*）を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg～20mg である。日本人の Cmax、

AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 10mg 投与は日本人に対する 5mg 投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」を参照すること。

《Child-Pugh 分類について（肝硬変の臨床分類）》

肝機能障害の程度を示す分類の一つ。脳症、腹水、ビリルビン値、プロトロンビン比の各項目について、その程度をスコア化したものを合計して、その合計点が 5～6 点を Grade A（軽症）、7～9 点を Grade B（中等症）、10～15 点を Grade C（重症）と規定している。

Child-Pugh 分類

Score	1	2	3
肝性脳症	なし	1～2 度	3～4 度
腹水	なし	軽度	中等度以上
血清ビリルビン値 (mg/dL)	1～2	2～3	>3
血清アルブミン (g/dL)	>3.5	2.8～3.5	<2.8
原発性胆汁性肝硬変 における 血清ビリルビン値 (mg/dL)	1～4	4～10	>10
プロトロンビン時間 (秒、延長) (%)	1～4 >70	4～6 40～70	>6 <40

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]

(解 説)

「VIII. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 (5) 妊婦」及び「VIII. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 (6) 授乳婦」の項参照

2.4 シクロスポリンを投与中の患者 [10.1、16.7.2 参照]

(解 説)

「VIII. 7. 相互作用 (1) 併用禁忌とその理由」の項参照

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 治療に関する項目」を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

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。

(解 説)

高コレステロール血症の治療剤にほぼ共通する注意事項。高コレステロール血症の治療の基本は、食事療法や運動療法を含めた生活習慣改善であり、たとえ薬物治療が必要となっても生活習慣改善を基本に置くことが重要である。

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。

(解 説)

高コレステロール血症の治療剤にほぼ共通する注意事項。効果がない場合に漫然と使用され、適切な治療が遅れることを避けるために記載している。

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。 [11.1.4 参照]

(解 説)

肝機能障害症例の多くは、投与開始後数ヵ月以内に肝機能検査値異常が発現している。より重篤な肝機能障害への進展を未然に防ぐためにも、定期的に肝機能検査を行うことが望ましく、日本動脈硬化性疾患診療ガイドラインの記載を参考に検査時期を設定した。

（「Ⅷ. 8. 副作用 (1) 重大な副作用と初期症状 11.1.4」の項参照）

《動脈硬化性疾患診療ガイドライン（2017 年）の記載》

薬物治療のフォローアップ

薬物治療開始後は、副作用に関連する症状に留意するとともに薬剤効果の確認と用量調節、生化学的検査による副作用確認と生活指導への活用のため、投与開始後半年間は 2～3 回程度、その後は 3～6 ヶ月に 1 回程度、定期的に検査を行うのが望ましい。検査項目としては、脂質検査に加え、使用薬剤および患者背景を考慮して、肝機能検査（AST、ALT、 γ GT）、筋関連酵素検査（CK）、腎機能検査（BUN、Cre）、血糖関連検査（HbA1c、血糖値）などから選択する。

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]

(解 説)

「Ⅷ. 8. 副作用 (1) 重大な副作用と初期症状 11.1.5」の項参照

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

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

(解 説)

HMG-CoA 還元酵素阻害剤共通の注意事項である。アルコール中毒患者は横紋筋融解症を起こしやすい素因のある患者とされている。アルコール中毒患者ではアルコールによる筋細胞の代謝障害（エタノールやその代謝物アセトアルデヒドによる筋肉内解糖系酵素活性の阻害）又は直接毒性（エタノールによる筋鞘膜や筋肉内ミトコンドリアに対する直接毒性）等により横紋筋融解症を含む筋障害（アルコール性ミオパチー）を来たす場合があり、横紋筋融解症の危険因子となるとの報告がある[69]。

下記「VIII. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 (2) 腎機能障害患者 9.2.2」の解説に記載した欧州における検討により、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、HMG-CoA 還元酵素阻害剤又はフィブラート系薬剤での筋障害の既往歴のある患者は横紋筋融解症を起こしやすい素因を有する患者とされている。

（「VIII. 2. 禁忌内容とその理由 2.2」及び「VII. 薬物動態に関する項目 1.(3)8 肝障害の影響」の項参照）

(2) 腎機能障害患者

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]

(解 説)

HMG-CoA 還元酵素阻害剤及びフィブラート系薬剤共通の注意事項である。腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者に対し、本剤とフィブラート系薬剤を併用することがやむを得ないと判断された場合には、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に注意しながら併用すること。これらの症状・徴候が認められた場合には、直ちに投与を中止すること。

また、重度（クレアチニンクリアランス $<30\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ ）の腎障害のある患者では、健康成人に比べて本剤の血中濃度が約3倍に上昇する^[1]ため、用法及び用量に関連する注意において開始用量、1日最大投与量を明示している。

（「VIII. 7. 相互作用 (2) 併用注意とその理由」及び「V. 2. 用法及び用量に関連する注意」の項参照）

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性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]

(解説)

軽度から中等度の腎障害のある患者では、C_{max}、AUC_{0-24h}は健康成人の1.1~1.8倍であったが、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中濃度が約3倍に上昇した^[1]。

また、腎機能低下患者では、HMG-CoA還元酵素阻害剤投与時にみられる横紋筋融解症の発現頻度が高くなるとの報告^[70]がある。欧州医薬品審査庁(The European Agency for the Evaluation of Medicinal Products: EMEA)医薬品委員会(Committee for Proprietary Medicinal Product: CPMP)の医薬品安全性監視ワーキングパーティー(Pharmacovigilance Working Party: PhVWP)においてHMG-CoA還元酵素阻害剤による筋障害について検討が行われ、腎障害のある患者では横紋筋融解症を起こしやすい素因を有するため、HMG-CoA還元酵素阻害剤を処方する場合は慎重に投与すべきであるとの内容を添付文書に記載するべきとの勧告が発出された。

(「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」及び「VII. 薬物動態に関する項目 1.(3)9 腎障害の影響」の項参照)

(3) 肝機能障害患者

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]

(解説)

「VIII. 2. 禁忌内容とその理由 2.2」及び「VII. 薬物動態に関する項目 1.(3)8 肝障害の影響」の項参照

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]

(解説)

HMG-CoA還元酵素阻害剤共通の注意事項である。本剤は主に肝臓に分布して作用するため、肝障害を悪化させるおそれがある。(「VIII. 2. 禁忌内容とその理由 2.2」及び「VII. 薬物動態に関する項目 1.(3)8 肝障害の影響」の項参照)

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

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 ヶ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]

(解説)

承認時までの臨床試験では、妊婦に対する使用経験はなく、安全性は確立していない。他の HMG-CoA 還元酵素阻害剤をラットに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 ヶ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。従って、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。

(「VIII.2. 禁忌内容とその理由 2.3」の項参照)

(6) 授乳婦

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]

(解説)

本剤は、ラット授乳期投与試験において乳汁中へ移行することが報告されていることから、授乳中の女性には投与しないこと。

分娩後哺育中のラットに ^{14}C -ロスバスタチンカルシウムを投与したところ、乳汁中放射能濃度は投与後 4 時間に最高値を示し、血漿中放射能濃度の 0.76~3.07 倍の値で推移した [52]。

(「VIII.2. 禁忌内容とその理由 2.3」及び「VII. 薬物動態に関する項目 4.(3) 乳汁中への移行性」の項参照)

血漿中放射能濃度並びに乳汁中放射能濃度
(平均値±標準偏差)

時間 (h)	n	放射能濃度 (ng eq./g)		
		血漿 (A)	乳汁 (B)	濃度比 (B/A)
0.5	3	807±328	575±85	0.76
2	3	309±95	651±109	2.25
4	3	279±108	799±157	3.07
6	3	231±82	485±109	2.23
8	3	288±50	783±570	2.59
12	3	156±72	309±129	2.23
24	6	123±44	138±35	1.17

^{14}C -ロスバスタチンカルシウム：38mg/kg、単回投与

(7) 小児等

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。

(解 説)

小児等への使用経験が少なく、これらの患者における本剤の安全性は確立していない。

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤は、OATP1B1 及び BCRP の基質である。

(1) 併用禁忌とその理由

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 (サンディミュン、 ネオオラル等) [2.4、16.7.2 参照]	シクロスポリンを投与されている心臓移植患者に併用したとき、シクロスポリンの血中濃度に影響はなかったが、本剤の 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。	シクロスポリンが OATP1B1 及び BCRP 等の機能を阻害する可能性がある。

(解説)

シクロスポリンを投与されている心臓移植患者に本剤を併用したとき、シクロスポリンの血中濃度に影響はみられなかったが、本剤の C_{max} 及び AUC_{0-24h} が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 [71]。本剤は OATP1B1 [72] 及び BCRP [73] の基質であることが知られており、シクロスポリンは OATP1B1 及び BCRP 等の機能を阻害する可能性があるため、シクロスポリンとの併用により本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

(「VIII. 2. 禁忌内容とその理由 2.4」の項参照)

ロスバスタチン単独及びシクロスポリン併用投与時の薬物動態パラメータ
(外国人によるデータ)

ロスバスタチン カルシウム投与量	パラメータ	併用投与 (心臓移植患者) (A)	単独投与 (健康成人) (B)	比 (A/B)
10mg*	C _{max} (ng/mL)	48.7	4.58	10.6
	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)	284	40.1	7.1

シクロスポリン (75~200mg) 1 日 2 回反復投与を受けている心臓移植患者にロスバスタチンカルシウム (10mg*) を 1 日 1 回反復投与し、定常状態における血漿中ロスバスタチン濃度を測定 (併用投与時 n=10、単独投与時 n=21)

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg~20mg である。日本人の C_{max}、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 10mg 投与は日本人に対する 5mg 投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

(2) 併用注意とその理由

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 ベザフィブラート等 [9.2.1 参照]	フェノフィブラートとの併用においては、いずれの薬剤の血中濃度にも影響はみられていない。しかし一般に、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。	両剤共に横紋筋融解症の報告がある。 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

(解説)

HMG-CoA還元酵素阻害剤、フィブラート系薬剤ともに横紋筋融解症の報告があり、両剤の併用で、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれるおそれがある。フィブラート系薬剤と併用する際には、筋肉痛や脱力感等の筋症状、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臨床検査値の異常が認められた場合には本剤の投与を中止すること。

なお、本剤とフェノフィブラートとの併用において、本剤のC_{max}及びAUC_{0-24h}はそれぞれ本剤単独投与時の1.21倍及び1.07倍と統計学的に有意差はなく、フェノフィブラートの活性代謝物のC_{max}及びAUC_{0-8h}もフェノフィブラート単独投与時の0.91倍及び0.96倍であり、本剤とフェノフィブラートとの間に薬物動態学的相互作用は認められなかった[74]。

（「Ⅷ. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意（2）腎機能障害患者」の項参照）

ロスバスタチン、フェノフィブラート各単独及び両剤併用投与時の薬物動態パラメータ
(外国人によるデータ)

薬剤名	パラメータ	併用投与 (A)	単独投与 (B)	比 (A/B)
ロスバスタチン	C _{max} (ng/mL)	5.29	4.36	1.21
	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)	40.7	38.0	1.07
フェノフィブラート (活性代謝物)	C _{max} (µg/mL)	8.23	9.00	0.91
	AUC _{0-8h} (µg・h/mL)	54.3	56.5	0.96

ロスバスタチンカルシウム 10mg*を1日1回7日間反復投与、フェノフィブラート 67mgを1日3回7日間反復投与、あるいは両者を上記の用法・用量で併用投与

(ロスバスタチンカルシウム単独時 n=14、フェノフィブラート単独時 n=13、併用時 n=14)

*本剤の開始用量は通常1日1回2.5mg、承認用量は1日2.5mg～20mgである。日本人のC_{max}、AUCは白人の約2倍であるので、外国人に対する10mg投与は日本人に対する5mg投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「Ⅴ. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ニコチン酸	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。	危険因子：腎機能障害のある患者

(解 説)

HMG-CoA 還元酵素阻害剤、ニコチン酸ともに横紋筋融解症の報告があり、両剤の併用で、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれるおそれがある。筋肉痛や脱力感等の筋症状、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臨床検査値の異常が認められた場合には本剤の投与を中止すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール等	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。	危険因子：腎機能障害のある患者

(解 説)

HMG-CoA 還元酵素阻害剤とアゾール系抗真菌薬の併用で、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれるおそれがある。筋肉痛や脱力感等の筋症状、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臨床検査値の異常が認められた場合には本剤の投与を中止すること。

なお、本剤とイトラコナゾールとの併用時には、本剤の C_{max} 及び AUC_{0-t} はプラセボ併用時に比べ、それぞれ 1.36 倍及び 1.39 倍と増加する傾向がみられたが、臨床的に有意な変化ではないと考えられた^[59]。また、本剤とケトコナゾール（本邦では外用剤のみ販売）との併用時には、本剤の C_{max} 及び AUC_{0-t} はプラセボ併用時に比べ、それぞれ 0.95 倍及び 1.02 倍^[58]、本剤とフルコナゾールとの併用時には、本剤の C_{max} 及び AUC_{0-t} はプラセボ併用時に比べ、それぞれ 1.09 倍及び 1.14 倍であり^[57]、ケトコナゾール、フルコナゾールの血中濃度にも有意な変化がみられなかったことから、いずれも併用による薬物動態学的相互作用はみられないと考えられた。

ロスバスタチン単独及びアゾール系抗真菌剤併用投与時の薬物動態パラメータ
(外国人によるデータ)

併用薬	ロスバスタチン カルシウム 投与量	パラメータ	併用投与 (A)	単独投与 (B)	比 (A/B)
イトラコナゾール (200mg)	10mg*	Cmax (ng/mL)	7.88	5.80	1.36
		AUC _{0-t} (ng・h/mL)	62	45	1.39
フルコナゾール (200mg)	80mg*	Cmax (ng/mL)	45.1	41.4	1.09
		AUC _{0-t} (ng・h/mL)	370	325	1.14
ケトコナゾール (400mg)	80mg*	Cmax (ng/mL)	37.2	39.0	0.95
		AUC _{0-t} (ng・h/mL)	310	305	1.02

ロスバスタチンカルシウム：10mg* or 80mg*、単回投与（10mg*単独時 n=12、80mg*単独時 n=14）
イトラコナゾール：200mg、1日1回5日間反復投与（併用時 n=11）
フルコナゾール：200mg、1日1回11日間反復投与（併用時 n=13）
ケトコナゾール：400mg、1日2回7日間反復投与（併用時 n=13）日本国内では外用剤のみ発売

*本剤の開始用量は通常1日1回2.5mg、承認用量は1日2.5mg～20mgである。日本人のCmax、AUCは白人の約2倍であるので、外国人に対する80mg、10mg投与は日本人に対する40mg、5mg投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。	危険因子：腎機能障害のある患者

(解説)

HMG-CoA還元酵素阻害剤とマクロライド系抗生物質の併用で、急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれるおそれがある。筋肉痛や脱力感等の筋症状、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臨床検査値の異常が認められた場合には本剤の投与を中止すること。なお、本剤とエリスロマイシンとの併用では、本剤のCmax、AUC_{0-t}はそれぞれ単独投与時の69%、80%と、血漿中濃度が低下する傾向が示された。エリスロマイシンの消化管運動亢進作用により、本剤の吸収が低下した可能性が考えられている^[60]。

ロスバスタチン単独及びエリスロマイシン併用投与時の薬物動態パラメータ
(外国人によるデータ)

併用薬	ロスバスタチン カルシウム 投与量	パラメータ	併用投与 (A)	単独投与 (B)	比 (A/B)
エリスロマイシン (2000mg)	80mg*	Cmax (ng/mL)	23.2	33.7	0.69
		AUC _{0-t} (ng・h/mL)	202	253	0.80

ロスバスタチンカルシウム：80mg*、単回投与（単独投与時 n=14）
エリスロマイシン：2000mg、1日4回7日間反復投与（併用時 n=11）

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg～20mg である。日本人の Cmax、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 80mg 投与は日本人に対する 40mg 投与に相当すると考えらる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

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	抗凝血作用が増強することがある。本剤を併用する場合は、本剤の投与開始時及び用量変更時にも頻回にプロトロンビン時間国際標準比 (INR) 値等を確認し、必要に応じてワルファリンの用量を調節する等、注意深く投与すること。	機序は不明

(解説)

本剤 40mg (承認外用量) を 1 日 1 回反復投与し、定常状態においてワルファリン 25mg を単回投与したところ、R-ワルファリン (S-ワルファリン) の Cmax 及び AUC_{0-∞} はそれぞれワルファリン単回投与時の 0.99 倍 (1.00 倍) 及び 1.04 倍 (1.06 倍) であり、本剤はワルファリンの体内動態に影響を及ぼさないと考えられた。しかし、薬力学的作用を検討するためにプロトロンビン時間国際標準比 (INR) 値を測定したところ、本剤併用時の INR 値はプラセボ併用時の 1.1～1.2 倍であった。また、安定したワルファリン治療 (INR 値: 2～3) を受けている患者に本剤 10mg を 14 日間反復経口投与したところ、7 例中 2 例で INR 値が 4 を超えたため試験を中止した。また、投与完了した 5 例において、本剤の投与終了時と投与前の INR 値を比較したところ、11～37%の増加がみられた [62] [63]。ワルファリンと本剤との間にみられた相互作用は薬力学的相互作用であると考えられたが、機序は不明である。

従って、ワルファリンと本剤を併用する際には、本剤の投与開始時及び用量変更時にも頻回に INR 値等を確認し、必要に応じてワルファリンの用量を調節する等、注意深く投与すること。

ワルファリンの Cmax 及び AUC に及ぼすロスバスタチンの影響
(外国人によるデータ)

ロスバスタチン カルシウム 投与量	併用薬	パラメータ	併用投与 (A)	単独投与 (B)	比 (A/B)
40mg*	R-ワルファリン (主に CYP3A4 で 代謝される)	Cmax (µg/mL)	1.77	1.78	0.99
		AUC _{0-∞} (µg・h/mL)	82.9	79.9	1.04
	S-ワルファリン (主に CYP2C9 で 代謝される)	Cmax (µg/mL)	1.71	1.71	1.00
		AUC _{0-∞} (µg・h/mL)	49.7	46.9	1.06

ロスバスタチンカルシウム (40mg*) あるいはプラセボを 1 日 1 回反復投与し、定常状態においてワルファリン 25mg を単回投与 (単独投与時、併用時共に n=18)

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg～20mg である。日本人の Cmax、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 40mg 投与は日本人に対する 20mg 投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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%に低下することが報告されている。本剤投与後 2 時間経過後に制酸剤を投与した場合には、本剤の血中濃度は非併用時の約 80%であった。	機序は不明

(解 説)

水酸化アルミニウムと水酸化マグネシウムを含有する制酸剤と本剤とを同時併用したとき、本剤の Cmax 及び AUC_{0-24h} はそれぞれ単独投与時の 50%及び 46%まで低下した。本剤投与 2 時間経過後に制酸剤を投与した場合には、本剤の Cmax 及び AUC_{0-24h} はそれぞれ非併用時の 84%及び 78%であった[75][76]。本剤と制酸剤の薬物動態学的相互作用の機序は不明である。本剤と制酸剤を併用する際には、本剤投与後 2 時間以上あけてから制酸剤を投与する等、注意して投与すること。

ロスバスタチン単独及び制酸剤併用投与時の薬物動態パラメータ
(外国人によるデータ)

	パラメータ	併用投与 (A)	単独投与 (B)	比 (A/B)
制酸剤 同時投与	Cmax (ng/mL)	5.56	11.2	0.50
	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)	50.1	110	0.46
制酸剤 2 時間後投与	Cmax (ng/mL)	9.40	11.2	0.84
	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)	85.6	110	0.78

ロスバスタチンカルシウム (40mg*) 単回単独投与、制酸剤 (20mL: 水酸化マグネシウム 195mg/5mL、水酸化アルミニウム220mg/5mL) との同時併用投与、あるいはロスバスタチンカルシウム投与2時間後に制酸剤を投与 (単独時 n=14、同時投与時及び2時間後投与時 n=14)

*本剤の開始用量は通常 1 日 1 回 2.5mg、承認用量は 1 日 2.5mg~20mg である。日本人の Cmax、AUC は白人の約 2 倍であるので、外国人に対する 40mg 投与は日本人に対する 20mg 投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

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	本剤とロピナビル・リトナビルを併用したとき本剤の AUC が約 2 倍、Cmax が約 5 倍、アタザナビル及びリトナビル両剤と本剤を併用したとき本剤の AUC が約 3 倍、Cmax が 7 倍、ダルナビル及びリトナビル両剤と本剤を併用したとき本剤の AUC が約 1.5 倍、Cmax が約 2.4 倍上昇したとの報告がある。また本剤とグレカプレビル・ピブレンタスビル ^{注)} を併用したとき、本剤の AUC が約 2.2 倍、Cmax が約 5.6 倍上昇したとの報告がある。	左記薬剤が OATP1B1 及び BCRP の機能を阻害する可能性がある。

注) 承認用量外の用量における試験結果に基づく。

(解 説)

健康成人被験者を対象とした本剤 (20mg を 1 日 1 回投与) とロピナビル・リトナビル (ロピナビル 400mg/リトナビル 100mg を 1 日 2 回投与) の併用試験において、本剤単独投与時の AUC は 50ng・h/mL、Cmax は 4.7ng/mL であったが、併用投与時の AUC は 115ng・h/mL、Cmax は 25.2ng/mL であり、ロピナビル・リトナビルの併用により、本剤の AUC が 2.1 倍、Cmax が 4.7 倍上昇した。本剤の LDL-C 低下効果については、本剤単独投与時に 40%の低下を認めたのに対し、併用投与時は 27%の低下であった。なお、ロピナビル・リトナビルの AUC 及び Cmax は、単独投与時と本剤併用時において生物学的に同等であった。(海外における薬物動態試験)

Hoody, D. et al. : 14th Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections. February 25-28, 2007 Los Angeles

また、健康成人被験者を対象とした本剤 (10mg) とアタザナビル (300mg) 及びリトナビル (100mg) 両剤 (ATV/RTV) を 1 日 1 回投与した併用試験において、本剤単独投与時の AUC は 14.0ng・h/mL、Cmax は 1.90ng/mL であったが、ATV/RTV 併用時の AUC は 43.8ng・h/mL (213%上昇、 $p<0.001$)、Cmax は 13.3ng/mL (600%上昇、 $p<0.002$) であった^[77]。

また、健康成人被験者を対象とした本剤 (10mg を 1 日 1 回投与) とダルナビル (600mg) 及びリトナビル (100mg) 両剤 (DRV/RTV) を 1 日 2 回投与した併用試験において、本剤単独投与時の AUC は 109ng・h/mL、Cmax は 6.7ng/mL であったが、DRV/RTV 併用時の AUC は 161ng・h/mL (50% 上昇、 $p<0.003$)、Cmax は 16ng/mL (140%上昇、 $p<0.001$) であった^[78]。

また、本剤 (5mg を 1 日 1 回投与) とグレカプレビル・ピブレンタスビル (グレカプレビル 400mg/ピブレンタスビル 120mg 1 日 1 回投与) した併用試験において、本剤の AUC 及び Cmax の上昇 (それぞれ約 2.2 倍、約 5.6 倍上昇) が認められた。

*グレカプレビル・ピブレンタスビル配合錠の発売元であるアッヴィ合同会社が実施した試験

本剤は OATP1B1 及び BCRP の基質であることが知られており、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、グレカプレビル及びピブレンタスビルは OATP1B1 及び BCRP の機能を阻害する可能性があるため、これら薬剤との併用により本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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	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。	ダクラタスビル、ベクラブビル が OATP1B1、1B3 及び BCRP の機能を阻害する可能性があ る。また、アスナプレビルが OATP1B1、1B3 の機能を阻害 する可能性がある。

注)承認用量外の用量における試験結果に基づく。

(解 説)

外国人を対象とした薬物動態試験*において、本剤 10mg/日とダクラタスビル 60mg/日・アスナプレビル 400mg/日・ベクラブビル 300mg/日を併用投与した場合、本剤の AUC 及び Cmax の上昇（それぞれ 2.96 倍、9.13 倍上昇）が認められた。ダクラタスビル、ベクラブビルが OATP1B1、1B3 及び BCRP の機能を阻害する可能性があり、また、アスナプレビルが OATP1B1、1B3 の機能を阻害する可能性があるため、本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

*ダクラタスビル・アスナプレビル・ベクラブビル配合錠の発売元であるブリistol・マイヤーズ スクイブ (株) が実施した試験

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/エルバ スビル	本剤とグラゾプレビル ^{注)} 及びエルバスビ ルを併用したとき、本剤の AUC が約 2.3 倍、Cmax 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。

注) 承認用量外の用量における試験結果に基づく。

(解 説)

本剤 (10mg 単回投与) とグラゾプレビル (200mg1 日 1 回投与) およびエルバスビル (50mg1 日 1 回投与) した併用試験において、本剤の AUC 及び Cmax の上昇 (それぞれ約 2.3 倍、約 5.5 倍) が認められた。本剤は BCRP の基質であることが知られており、グラゾプレビル及びエルバスビルは BCRP の機能を阻害する可能性があるため、これらの薬剤との併用により本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

*グラゾプレビル/エルバスビルの発売元である MSD (株) が実施した試験

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。

(解 説)

文献報告^[91]に基づき 3 成分 (ソホスブビル/ベルパタスビル/ボキシラプレビル) 配合剤と本剤との併用注意が CCDS (Company Core Data Sheet:企業中核データシート) に追加された。本邦において 3 成分配合剤は発売されていないが、2 成分 (ソホスブビル/ベルパタスビル) 配合剤が販売されているため、本邦でも設定した。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ため、本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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が約5.2倍、Cmaxが5.0倍上昇したとの報告がある。	ダロルタミドがOATP1B1、1B3及びBCRPの機能を阻害する可能性がある。

(解説)

文献報告^[92]に基づきダロルタミドと本剤との併用注意がCCDSに追加された。ダロルタミドがOATP1B1、1B3及びBCRPの機能を阻害する可能性があるため、本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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、Cmaxが4.6倍上昇したとの報告がある。	レゴラフェニブがBCRPの機能を阻害する可能性がある。

(解説)

外国人固形がん患者を対象とした薬物動態試験*において、本剤5mg/日とレゴラフェニブ160mg/日を併用投与した場合、本剤のAUC及びCmaxの上昇(それぞれ3.8倍、4.6倍上昇)が認められた。レゴラフェニブがBCRPの機能を阻害する可能性があるため、本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

*レゴラフェニブ錠の発売元であるバイエル薬品(株)が実施した試験

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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、本剤の血中濃度が増加する可能性がある。

(解説)

カプマチニブ塩酸塩水和物が本邦において承認され、カプマチニブ塩酸塩水和物の相互作用の併用注意の項に本剤が記載された*ことから、本剤においても追記した。

*MET遺伝子変異等を有する進行固形癌患者(24例)にカプマチニブ400mgを1日2回22日間反復経口投与し、ロスバスタチン(BCRPの基質)10mgを単回経口投与したとき、ロスバスタチン単独投与時に対するカプマチニブ併用投与時のロスバスタチンのCmax及びAUC_{inf}の幾何平均値の比は、それぞれ3.04及び2.08であった(外国人データ)。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。

(解説)

バダデュスタットが本邦において承認され、バダデュスタットの相互作用の併用注意の項に本剤が記載された*ことから、本剤においても追記した。

*BCRPの基質となるロスバスタチン20mgを単独投与又はバダデュスタット(600mgを1日1回)と併用投与したとき、ロスバスタチン単独投与時に対するバダデュスタット併用投与時のロスバスタチンのCmax及びAUCinfの幾何平均値の比は、それぞれ約2.75及び2.47であった(外国人データ)。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フェブキシスタット	本剤とフェブキシ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。	フェブキシスタットが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。

(解説)

Lehtisalo^[93]らの文献で、本剤とフェブキシスタットとの併用によりAUCが1.9倍、Cmaxが2.1倍上昇することが報告されたことから、CCDSの相互作用の項に追加された。本邦においても、フェブキシスタットが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旨注意喚起すべきと判断し、併用注意に追記した。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エルترونボパグ	本剤とエルترون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ترونボパグがOATP1B1及びBCRPの機能を阻害する可能性がある。

(解説)

健康成人被験者を対象とした本剤(10mgを1日1回投与)とエルترونボパグ(75mgを1日1回投与)の併用試験において、エルترونボパグと本剤の同時投与は、本剤単独投与時と比較し、血漿中ロスバスタチンのAUC0-∞の幾何平均(90%信頼区間)を55%増加させた^[79]。本剤はOATP1B1及びBCRPの基質であることが知られており、エルترونボパグはOATP1B1及びBCRPの機能を阻害する可能性があるため、本剤の血中濃度が上昇すると考えられる。

8. 副作用

副作用の概要

国内・外の臨床試験において、副作用評価対象例 10380 例中 1950 例（18.8%）に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。主な副作用は筋肉痛 335 例（3.2%）、ALT 上昇 179 例（1.7%）、CK 上昇 171 例（1.6%）であった。（承認時）

使用成績調査において、安全性評価対象症例 8700 例中 974 例（11.2%）に副作用が認められた。主な副作用は、CK 上昇 201 件（2.3%）、筋痛 126 件（1.4%）、肝機能異常 89 件（1.0%）であった。（再審査終了時）

（解 説）

承認時までに実施された国内の臨床試験においては用量に依存して副作用が増加する傾向は認められなかった。また、使用成績調査において、2.5mg を超える用量を投与された患者は 2.5mg を投与された患者に比較して少数であったが、2.5mg から 20mg の臨床用量範囲内で投与量に従った副作用の増加は認められなかった。

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

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。

（解 説）

スタチン製剤共通の注意事項である。

【ミオパチーと横紋筋融解症について】

薬剤性の筋障害には、軽い筋肉痛や脱力感を自覚する程度のものから、筋肉組織の崩壊により急性腎不全を引き起こし生命に危険を及ぼす重篤なものまで含む。筋肉の障害の程度を知る一つの目安として血液中の CK の値がある。この値は筋肉運動や発熱など様々な要因で変動することが知られているが、薬剤投与中に他の要因なく著明な CK の上昇がみられた場合は薬剤性の筋障害を疑う。明確な定義はないが、筋肉痛や脱力といった筋症状に加え、著明な血液中 CK の上昇を示すものを「ミオパチー」、さらに、筋肉組織の崩壊によってミオグロビンが大量に出現し、腎機能障害を呈するものを「横紋筋融解症」と呼ぶ。

ACC（American College of Cardiology）/AHA（American Heart Association）/NHLBI（National Heart, Lung and Blood Institute）ではスタチンによる横紋筋融解症を「筋症状に伴って、基準値上限の 10 倍を超える CK 上昇、血清クレアチニン上昇がみられるもの（通常、褐色尿、尿中ミオグロビンを随伴する）」と定義^[80]している。

【発現機序】

HMG-CoA 還元酵素阻害剤による横紋筋融解症の発現機序は明らかになっていないが、種々の仮説がある。筋細胞内のユビキノンの減少が原因であるとする説やアポトーシスが関連するという説等がある。ユビキノンは、アセチル CoA から合成され、コレステロールと共通の合成経路であるため、HMG-CoA 還元酵素阻害剤によってメバロン酸合成が阻害されるとユビキノンの合成も低下する。ユビキノンの減少するとミトコンドリアの機能異常が生じて、筋細胞の変性や壊死が起こるとされている。

【初期症状と所見】

横紋筋融解症の自覚症状は四肢の脱力、広範な筋肉の疼痛、硬直、腫脹、赤褐色尿などである。筋肉痛や脱力のため歩行障害を来し、筋障害が進行すると呼吸筋や嚥下筋が麻痺することもある。臨床検査所見として、筋からの逸脱したミオグロビン、CK、LDH、AST、ALT、アルドラーゼなどの上昇が多くの症例で見られる。

横紋筋融解症の予後を左右する最も危惧すべき要因は、急性腎不全である。急性腎不全の発症は、糸球体で濾過されたミオグロビンによる尿細管の閉塞が大きな要因であり、血中ミオグロビン値が2000ng/mLを超えると腎機能障害発症のリスクが高くなるとされている。この際アシドーシスや脱水が急性腎不全の発症や経過に大きな影響を及ぼすとされ、補液、アシドーシスの補正、マンニトール、ループ利尿剤の投与などの対処が必要となる。急性腎不全に対しては患者の状態に応じて、血液透析などによる積極的な治療が必要である。

横紋筋融解症は早期診断、早期治療を行うことによって重篤化を防ぐことが非常に重要であるため、注意深い臨床症状の観察と概ね1ヵ月に1度のCK測定等の定期的な検査が基本であり、筋症状を疑う所見を認めた場合には、早急な血清CK値を確認すること。

【重篤化を防ぐための対処法】

筋肉痛、脱力感等の症状、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等の検査値の異常が認められた場合には投与を中止すること。目安としてCKが600IU/Lを超えるような上昇がみられた場合には、CK値を観察しながら慎重に投与すること。また、症状や検査値がさらに悪化する場合、CKの著明な上昇（1000IU/L程度）を認めた場合には直ちに投薬を中止の上、必要に応じ適切な処置を行うこと。

筋障害からの急性腎不全が懸念される場合には、薬剤の即時中止と共に早急な補液及び利尿剤の投与等腎保護の処置を行い、急性腎不全に移行した場合には血液透析を行うなどの処置が必要になる。ただし、本剤は血液透析では除去されない。

【症例の概要】

患者		1日投与量 投与期間	副作用		備考
性・ 年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置		
男 30代	高コレステ ロール血症 (ヘルニア) アルコール 摂取あり	20mg* 6日間 ↓ 40mg* 48日間 計54日間	<横紋筋融解> 投与107日前 投与2日前 投与開始日 投与7日目 不明 (6月~7月) 不明 投与45日目 投与52日目 投与54日目 (投与中止日) 中止7日後 中止8日後	コレステロールの軽度上昇(7.3mmol/L)が見られた。再検査により、総コレステロール 20.7mmol/L であった。 本剤(20mg/日)1日1回経口投与開始。 血液検査により、総コレステロールは 22.8mmol/L とさらに上昇。アミラーゼは正常(40IU/L)。本剤を 40mg/日、1日1回投与に増量。エゼチミブ 10mg/日、1日1回経口投与開始。 夏の猛暑の間、患者はアルコールを多く摂取した。 本剤の増量とエゼチミブの投与開始後、患者は筋痛を自覚し始めたが医師には特に伝えなかった。 総コレステロール 5.2mmol/L に低下。 ヘルニア修復術前の血液検査で、CK (>100,000IU/L)、クレアチニン(369μmol/L)が上昇していることがわかった。患者は筋痛を訴えた。肝機能検査値にも軽度の異常がみられた。 入院。横紋筋融解と診断。尿中ミオグロビンを含め、検査はほとんど行わなかった。静脈内輸液と重炭酸塩投与による治療を行った。透析は必要なく、患者は普段どおり排尿が可能であった。 本剤とエゼチミブの投与中止。2-3日後に筋症状はおさまった。 CK 800IU/L に減少、クレアチニンは 103μmol/L に正常化、肝機能検査値も正常に戻った。 横紋筋融解は回復したと考えられ、患者は退院。 本剤とエゼチミブが被疑薬と考えられた。	外国 症例

臨床検査値

	投与 107日前	投与 2日前	投与 7日目	投与 45日目	投与 52日目	投与 54日目	中止 7日後
総コレステロール (mmol/L)	7.3	20.7	22.8	5.2			
トリグリセリド (mmol/L)	1.0	>50	15.9	3.8			
アミラーゼ (IU/L)			40				
BUN (mg/dL)					12.1		
CK (IU/L)					>100,000		800
クレアチニン (μmol/L)					369	350	103
γ-GTP (IU/L)					2045		
アルブミン (g/dL)					29		
Al-P (IU/L)					205		
ALT (IU/L)					>540		
肝酵素						増加	正常
トロポニン (ng/mL)				12.1	0.25		

併用薬：エゼチミブ、イルベサルタン

*本剤の開始用量は通常1日1回2.5mg、承認用量は1日2.5mg~20mgである。日本人のCmax、AUCは白人の約2倍であるので、外国人に対する40mg、20mg投与は日本人に対する20mg、10mg投与に相当すると考えられる。本剤の「用法及び用量」については、「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項を参照すること。

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。

（解 説）

スタチン製剤共通の注意事項。自己抗体が原因と考えられる炎症細胞浸潤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ことから、注意喚起している [81][82][83][84]。

【症例の概要】

患者		1日投与量 投与期間	副作用		備考
性・年齢	使用理由 (合併症)		経過及び処置		
男 80代	高コレステロール血症、 高脂血症(骨折)	2.5mg×1 回/2日 不明 2.5mg×1 回/日 約1年	<p><免疫性壊死性ミオパチー></p> <p>発現約3年以上前（投与開始日） 本剤 2.5mg×1 回/2 日（隔日投与）開始。 他にシロドシン、マニジピン塩酸塩（10mg×2 回/日）、トリメブチンマ レイン酸塩 100mg、ベネキサート塩酸塩 ベータデクス 200mg、テブレノン 50mg、非ピリン系感冒剤、大腸菌死菌・ヒドロコルチゾン、オキセサゼイン、ラベプラゾールナトリウム（1 回/日）を併用。 3ヶ月に1度血液検査を実施。</p> <p>発現約1年前 本剤 2.5mg×1 回/日に増量。</p> <p>発現約4ヶ月前 健診では異常なし。ALT：27 IU/L、AST：26 IU/L。 投与中止16日前 他院 A での血液検査で、肝酵素上昇（AST：301 IU/L、ALT：251 IU/L）。</p> <p>投与約3年後（発現日） 歩きにくくなった。歩行時ふらつきがあり、徐々に筋力低下を認め、杖がないと頻繁に転倒するようになった。歩行障害を自覚。立位をとっていると両殿部のおもだるさが出現した。</p> <p>発現同月（投与中止日） 他院 A 消化器内科紹介受診（腹部エコー、腹部 CT で正常範囲内（WNL））。 本剤による副作用を考慮し内服中止するも徐々に悪化。また病院玄関から診察室までは一度休憩が必要であった。他院 A に物理療法で通院しながら、当院整形外科にも通院継続し、トラマドール塩酸塩・アセトアミノフェン配合剤やプレガバリンを内服していた。</p> <p>中止約2ヶ月後 当院整形外科受診。C3/4-6/7 の脊柱管狭窄と C6/7 の椎間板ヘルニア指摘されるも、筋力低下なく、経過観察となる。 中枢疾患の除外のため神経内科に紹介、初診。両下肢近位筋の軽度筋力低下、両下肢の浮腫が著明であり、低蛋白、深部静脈血栓症、心不全などの検査を実施するも異常なく、RS3PE などのリウマチ疾患を考慮しリウマチ内科へコンサルト。</p> <p>中止85日後 リウマチ内科での血液検査で CK 高値（7,874IU/L）を指摘され、多発筋炎（PM）・ミオパチーの疑いで精査入院。入院時は歩行可能であった。肩関節痛はなかった。もともと痔核があり、入院時も大きな痔核脱出あり。大腸菌死菌・ヒドロコルチゾン座薬 1日2回投与開始。胃カメラで潰瘍指摘なし。</p> <p>中止89日後 多発筋炎（PM）の疑いで神経内科転科となる。</p> <p>中止約3ヶ月後（入院3週目） 高度の筋痛を伴う四肢近位筋優位の筋力低下・筋萎縮が急速に進行し、座位保持不能で、嚥下不能構音障害高度で聞きとれない状態となる。疼痛が非常に強いこと、身体所見や血液検査で炎症背景が見られ</p>		国内症例

			<p>ないこと（体温上昇もなし）、スタチン内服後3年経過していることから、多発筋炎でなくスタチン関連のミオパチーなどを考え、筋生検を実施。</p> <p>筋生検の結果、臨床症状と同様、筋組織に炎症細胞浸潤を認めず、活動性壊死再生像があることから、壊死性ミオパチーの診断。抗ARS抗体、抗SRP抗体は陰性。痔核が縮小し、疼痛・脱出はみられなくなる。</p> <p>中止112日後 ステロイドパルスを2クール実施するも治療に対する反応は乏しかった。免疫グロブリン大量療法（IVIg）実施。</p> <p>中止114日後 （IVIg開始後3日目） 劇的に疼痛が消失。</p> <p>中止133日後 （IVIg開始後4週目） CPK正常化。徐々に筋力および筋量も回復。</p> <p>中止約6ヶ月後 疼痛や筋力低下を認めなかったが、CPKが800台まで悪化した。2回目のIVIgを実施。手掌、体幹、上肢にそう痒、落屑、軽度の発赤を伴う皮疹が出現。ステロイド軟膏とエピナスチン塩酸塩で経過観察。CPKは200未満まで改善。嚥下障害構音障害も全快。上下肢近位筋の筋力低下が軽度残り、階段昇降が不完全（リハビリは実施中）であった。壊死性ミオパチー改善とともに日常生活動作（ADL）が上がり、両上肢がOverUseとなり、両肩関節疼痛が出現。当院整形外科にて関節にリドカインおよびステロイド関節注射。プロトンポンプ阻害薬再開とした。黒色便なし。</p> <p>日時不明 退院前に両肩関節内にリドカインとステロイドの局注。</p> <p>中止252日後 歩行可能となった。退院。</p> <p>中止約8ヶ月後 中止256日後 リハビリ目的で他院Bに転院となった。1日2回の大腸菌死菌・ヒドロコルチゾンの継続を依頼。退院時のADLは上下肢近位筋：-1程度、歩行は歩行器で安定歩行可能、動揺性歩行なし、遠位筋の筋力低下を認めず。嚥下障害構音障害を認めず。膀胱直腸障害を認めず。他院Cに抗SRP抗体、抗HMGCR抗体測定依頼（筋病理も同時依頼）し、抗HMGCR陽性であったため、抗HMGCR抗体陽性ミオパチーと確定診断した。年齢とパルス無効を考慮し、ステロイドの内服は行わず。</p> <p>中止約10ヶ月後 抗HMGCR抗体陽性ミオパチーは回復したが、ミオパチー（筋力低下）の後遺症あり。他院Bから退院。</p>
--	--	--	---

臨床検査値

	中止 85日後	中止 116日後	中止 144日後	中止 約6ヶ月後	中止約6ヶ月後 (2回目)	中止 319日後
CK (IU/L)	7874	672	155	800台	200未満	93

	方法	結果
抗HMGCR抗体 (中止222日後)	ELISA法	陽性

併用薬：シロドシン、マニジピン塩酸塩、トリメブチンマレイン酸塩、ベネキサート塩酸塩、ベータデクス、テブレノン、非ピリン系感冒剤、大腸菌死菌・ヒドロコルチゾン、オキセサゼイン、ラベプラゾールナトリウム、トラマドール塩酸塩・アセトアミノフェン配合剤、プレガバリン

11.1.4 肝炎（0.1%未満）、肝機能障害（1%未満）、黄疸（頻度不明）：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〕

（解 説）

承認時までに実施された国内における臨床試験において重篤な肝機能障害の報告はない。しかし、海外市販後及び海外臨床試験において因果関係の否定できない重篤な肝機能障害の報告があるため、類薬の記載状況も考慮し、重大な副作用として注意喚起を行っている。

肝機能障害症例の多くが、本剤投与開始後数ヵ月以内に発現しており、より重篤な肝機能障害への進展を未然に防ぐためにも、定期的な肝機能検査等の観察を行うことが望ましく、投与後に、AST、ALTの上昇等の肝機能検査値の異常が認められた場合には、本剤の投与を中止すること。

また、肝機能障害の初期症状（倦怠感、嘔気・嘔吐、食欲不振、皮膚そう痒感及び黄疸等）に注意し、異常が認められた場合には、直ちに本剤の投与を中止すると共に、肝機能検査を実施し、肝庇護療法など適切な処置を行うこと。

承認時までの国内臨床試験における肝・胆道系の副作用（重篤症例なし）の内訳は以下のとおりである。

肝・胆道系副作用（安全性評価対象症例数 202 例中）

副作用の種類		例数 (%)
肝・胆道系	ALT（アラニン・アミノトランスフェラーゼ）増加	9 (4.46)
	γ-GTP（γ-グルタミルトランスフェラーゼ）増加	9 (4.46)
	AST（アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ）増加	5 (2.48)
	LDH（血中乳酸脱水素酵素）増加	3 (1.49)
	Al-P（血中アルカリホスファターゼ）増加	1 (0.50)
	肝細胞障害	1 (0.50)

「Ⅷ. 5. 重要な基本的注意とその理由 8.3」の項参照

11.1.5 血小板減少（0.1%未満）〔8.4 参照〕

（解 説）

国内において本剤との関連を否定できない重篤な血小板減少の症例が集積したので、重大な副作用の項に追記した。

「Ⅷ. 5. 重要な基本的注意とその理由 8.4」の項参照

11.1.6 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。

（解 説）

承認時までに実施された国内における臨床試験において重篤な過敏症状の報告はないが、海外市販後において、因果関係の否定できない重篤な過敏症状の報告があるため、類薬の記載状況も考慮し、重大な副作用として注意喚起している。

投与時に、血管浮腫、蕁麻疹、そう痒症等の過敏症状が認められた場合には、直ちに本剤の投与を中止すると共に、適切な処置を行うこと。

11.1.7 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。

(解 説)

英国の規制当局 (MHRA) によりスタチン製剤に関する臨床試験成績、市販後の副作用報告及び公表文献がレビューされた結果、スタチン製剤と間質性肺炎との関連は否定できないと判断され、MHRA に続き欧州医薬品局 (EMA) が全スタチン製剤の製品情報に間質性肺炎を記載するよう指示を行ったことを受け、本邦においても同様にスタチン製剤のクラスラベルとして注意喚起している。

11.1.8 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。

(解 説)

CCDS に末梢性ニューロパチーが追記され、国内においても本剤と関連が否定できない重篤な末梢性ニューロパチーが報告されていることから本邦においても注意喚起している。

11.1.9 多形紅斑（頻度不明）

(解 説)

国内において本剤と関連が否定できない重篤な多形紅斑を集積したことから注意喚起している。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	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		
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。

(解 説)

《蛋白尿について》

承認時までの国内外の臨床試験において、一部の被験者に蛋白尿が認められており、ほとんどの症例では一過性であった。

臨床試験でみられた尿蛋白はアルブミンより低分子の蛋白が主体であり、糸球体障害によるものではなく、尿細管性蛋白尿であることが示唆された。ヒト由来近位腎尿細管上皮細胞を用いた *in vitro* の実験系において、蛋白尿の発現機序としてスタチンによるアルブミン再吸収の抑制が考えられた。これは、尿細管細胞障害によるものではなく、エンドサイトーシスによる蛋白の細胞内取り込みを抑制することによると考えられる。

本剤投与中にみられた蛋白尿は、腎機能悪化につながるものではないことが示唆されているが、原因不明の蛋白尿が持続する場合には、薬剤を減量するなどの処置を行い慎重に投与するよう注意喚起している。

◆項目別 副作用発現頻度 及び 臨床検査値異常 一覧

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
安全性評価対象例数	202	10178	10380
副作用発現例数	72 (35.6)	1878 (18.5)	1950 (18.8)
副作用発現件数	181	3610	3791
副作用による中止例数	10 (5.0)	375 (3.7)	385 (3.7)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
血液およびリンパ系障害	1 (0.50)	12 (0.12)	13 (0.13)
貧血	0 (0.00)	8 (0.08)	8 (0.08)
鉄欠乏性貧血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
白血球減少症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
リンパ節症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
好中球減少症	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
血小板減少症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心臓障害	0 (0.00)	23 (0.23)	23 (0.22)
狭心症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
不整脈	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
第一度房室ブロック	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
右脚ブロック	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心不全	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心筋症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
冠動脈疾患	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心室拡張	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心筋梗塞	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心筋虚血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
動悸	0 (0.00)	8 (0.08)	8 (0.08)
洞房ブロック	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
洞性徐脈	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
頻脈	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
心室性期外収縮	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心粗動	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
耳および迷路障害	2 (0.99)	20 (0.20)	22 (0.21)
耳鳴	2 (0.99)	8 (0.08)	10 (0.10)
回転性めまい	0 (0.00)	12 (0.12)	12 (0.12)
眼障害	2 (0.99)	17 (0.17)	19 (0.18)
眼瞼炎	1 (0.50)	1 (0.01)	2 (0.02)
結膜炎	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
眼乾燥	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
眼瞼紅斑	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼出血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼刺激	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼部腫脹	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼瞼浮腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
光視症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
霧視	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
視覚障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
硝子体浮遊物	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
眼瞼そう痒症	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
眼そう痒症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
胃腸障害	26 (12.87)	673 (6.61)	699 (6.73)
腹部不快感	0 (0.00)	17 (0.17)	17 (0.16)
腹部膨満	2 (0.99)	34 (0.33)	36 (0.35)
腹痛	0 (0.00)	53 (0.52)	53 (0.51)
下腹部痛	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
上腹部痛	1 (0.50)	57 (0.56)	58 (0.56)
腹部圧痛	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
アフタ性口内炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
呼気臭	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
大腸炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
便秘	3 (1.49)	141 (1.39)	144 (1.39)
切迫排便	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
真菌	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
下痢	7 (3.47)	99 (0.97)	106 (1.02)
口内乾燥	0 (0.00)	35 (0.34)	35 (0.34)
十二指腸潰瘍	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
消化不良	2 (0.99)	88 (0.86)	90 (0.87)
嚥下障害	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
おくび	0 (0.00)	6 (0.06)	6 (0.06)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
硬便	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
鼓腸	0 (0.00)	96 (0.94)	96 (0.92)
排便回数増加	1 (0.50)	10 (0.10)	11 (0.11)
胃ポリープ	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
胃潰瘍	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
胃炎	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
出血性胃炎	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
胃食道逆流性疾患	0 (0.00)	20 (0.20)	20 (0.19)
胃腸出血	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
歯肉炎	1 (0.50)	1 (0.01)	2 (0.02)
舌炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
舌痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
痔核	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
胃酸過多	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
過敏性腸症候群	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
口唇腫脹	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
口腔内潰瘍形成	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
粘液便	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
悪心	4 (1.98)	137 (1.35)	141 (1.36)
嚥下痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
食道痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
食道炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
口腔内痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
出血性直腸炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
肛門周囲そう痒症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
逆流性食道炎	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
レッチング	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
胃不快感	4 (1.98)	18 (0.18)	22 (0.21)
口内炎	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
舌障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
嘔吐	2 (0.99)	16 (0.16)	18 (0.17)
口唇のひび割れ	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
腸管攣縮	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心窩部不快感	1 (0.50)	1 (0.01)	2 (0.02)
口の錯覚	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
排便回数減少	1 (0.50)	1 (0.01)	2 (0.02)
全身障害および投与局所様態	5 (2.48)	174 (1.71)	179 (1.72)
無力症	0 (0.00)	25 (0.25)	25 (0.24)
胸部不快感	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
胸痛	0 (0.00)	10 (0.10)	10 (0.10)
不快感	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
疲労	0 (0.00)	107 (1.05)	107 (1.03)
熱感	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
全身性浮腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
易刺激性	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
倦怠感	2 (0.99)	6 (0.06)	8 (0.08)
浮腫	1 (0.50)	2 (0.02)	3 (0.03)
末梢性浮腫	0 (0.00)	16 (0.16)	16 (0.15)
疼痛	0 (0.00)	9 (0.09)	9 (0.09)
口渴	2 (0.99)	2 (0.02)	4 (0.04)
肝胆道系障害	1 (0.50)	10 (0.10)	11 (0.11)
胆嚢炎	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
胆石症	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
肝臓痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
肝炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
急性肝炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
肝細胞障害	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
肝圧痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
免疫系障害	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
薬物過敏症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
季節性アレルギー	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
アレルギー性浮腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
感染症および寄生虫症	2 (0.99)	21 (0.21)	23 (0.22)
細菌尿	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
気管支炎	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
慢性副鼻腔炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
膀胱炎	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
皮膚真菌感染	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
带状疱疹	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
インフルエンザ	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
鼻咽頭炎	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
外耳炎	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
鼻炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
ウイルス感染	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
ウイルス性迷路炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
口腔感染	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
菌感染	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
傷害、中毒および処置合併症	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
麻酔からの覚醒遅延	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
筋挫傷	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
挫傷	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
臨床検査	45 (22.28)	374 (3.67)	419 (4.04)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加	9 (4.46)	170 (1.67)	179 (1.72)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	5 (2.48)	136 (1.34)	141 (1.36)
血中ビリルビン増加	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
血中クロール減少	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	15 (7.43)	156 (1.53)	171 (1.65)
血中クレアチニン増加	0 (0.00)	16 (0.16)	16 (0.15)
血中ブドウ糖増加	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
血中乳酸脱水素酵素増加	3 (1.49)	0 (0.00)	3 (0.03)
血中カリウム減少	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
血圧上昇	1 (0.50)	6 (0.06)	7 (0.07)
血中テストステロン減少	2 (0.99)	0 (0.00)	2 (0.02)
血中甲状腺刺激ホルモン減少	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
血中甲状腺刺激ホルモン増加	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
血中尿素増加	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
心電図T波逆転	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	9 (4.46)	26 (0.26)	35 (0.34)
ブドウ糖負荷試験異常	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
尿中ブドウ糖	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
尿中ブドウ糖陽性	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
ヘマトクリット減少	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
ヘマトクリット増加	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
尿中血陽性	1 (0.50)	3 (0.03)	4 (0.04)
ヘモグロビン減少	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
ヘモグロビン増加	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
心拍数増加	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
心拍数不整	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
INR増加	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
血中ミオグロビン増加	2 (0.99)	0 (0.00)	2 (0.02)
尿中ミオグロビン陽性	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
好中球数増加	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
エストロジオール減少	3 (1.49)	0 (0.00)	3 (0.03)
エストジオール増加	4 (1.98)	0 (0.00)	4 (0.04)
血小板数減少	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
尿円柱	8 (3.96)	3 (0.03)	11 (0.11)
体重減少	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
体重増加	1 (0.50)	7 (0.07)	8 (0.08)
白血球数減少	2 (0.99)	2 (0.02)	4 (0.04)
尿中白血球陽性	3 (1.49)	1 (0.01)	4 (0.04)
頸動脈雑音	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
血中リン減少	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
尿沈渣陽性	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
心電図異常P波	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
尿中赤血球	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
血小板数増加	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
尿中蛋白陽性	6 (2.97)	18 (0.18)	24 (0.23)
尿中蛋白/クレアチニン比増加	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
尿中アルブミン/クレアチニン比増加	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.50)	9 (0.09)	10 (0.10)
心電図変化	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
心電図ST-T変化	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
潜血陽性	2 (0.99)	0 (0.00)	2 (0.02)
尿検査異常	2 (0.99)	0 (0.00)	2 (0.02)
代謝および栄養障害	2 (0.99)	33 (0.32)	35 (0.34)
食欲不振	1 (0.50)	14 (0.14)	15 (0.14)
体液貯留	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
痛風	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
高血糖	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
食欲亢進	1 (0.50)	4 (0.04)	5 (0.05)
食欲障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
食欲減退	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
筋骨格系および結合組織障害	5 (2.48)	625 (6.14)	630 (6.07)
関節痛	1 (0.50)	90 (0.88)	91 (0.88)
関節炎	0 (0.00)	9 (0.09)	9 (0.09)
関節障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
背部痛	0 (0.00)	34 (0.33)	34 (0.33)
骨痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
滑液包炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
肩関節痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
関節硬直	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
関節腫脹	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
筋痙攣	1 (0.50)	91 (0.89)	92 (0.89)
筋攣縮	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
筋力低下	0 (0.00)	28 (0.28)	28 (0.27)
筋骨格痛	0 (0.00)	20 (0.20)	20 (0.19)
筋痛	2 (0.99)	329 (3.23)	331 (3.19)
ミオパシー	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
筋炎	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
頸部痛	0 (0.00)	8 (0.08)	8 (0.08)
骨関節炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
四肢痛	0 (0.00)	69 (0.68)	69 (0.66)
多発性関節炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
横紋筋融解	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
重症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
腱炎	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
線維筋痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
関節運動範囲減少	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
筋肉疲労	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
筋緊張	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
椎間板突出	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
筋骨格硬直	1 (0.50)	16 (0.16)	17 (0.16)
筋骨格不快感	1 (0.50)	3 (0.03)	4 (0.04)
四肢不快感	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
椎間板変性症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
筋拘縮	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびポリープを含む)	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
腺癌	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
脂肪腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
神経系障害	9 (4.46)	212 (2.08)	221 (2.13)
健忘	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
筋萎縮性側索硬化症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
灼熱感	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
手根管症候群	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
脳虚血	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
脳血管発作	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
協調運動異常	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
注意力障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
浮動性めまい	4 (1.98)	43 (0.42)	47 (0.45)
異常感覚	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
味覚異常	1 (0.50)	11 (0.11)	12 (0.12)
頭痛	1 (0.50)	100 (0.98)	101 (0.97)
知覚過敏	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
感覚鈍麻	0 (0.00)	8 (0.08)	8 (0.08)
味覚減退	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
嗜眠	0 (0.00)	9 (0.09)	9 (0.09)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
意識消失	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
記憶障害	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
片頭痛	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
前兆を伴う片頭痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
錯感覚	0 (0.00)	20 (0.20)	20 (0.19)
嗅覚錯誤	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
精神運動亢進	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
感覚障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
傾眠	2 (0.99)	5 (0.05)	7 (0.07)
緊張性頭痛	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
振戦	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
視野欠損	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
平衡障害	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
認知障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
下肢静止不能症候群	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
睡眠の質低下	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
精神障害	0 (0.00)	108 (1.06)	108 (1.04)
異常な夢	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
攻撃性	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
不安	0 (0.00)	6 (0.06)	6 (0.06)
双極1型障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
錯乱状態	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
うつ病	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
多幸気分	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
感情の平板化	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
不眠症	0 (0.00)	70 (0.69)	70 (0.67)
リビドー減退	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
気力低下	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
中期不眠症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
気分動揺	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
神経過敏	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
悪夢	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
落ち着きのなさ	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
睡眠障害	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
腎および尿路障害	2 (0.99)	45 (0.44)	47 (0.45)
排尿困難	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
血尿	1 (0.50)	5 (0.05)	6 (0.06)
ミオグロビン尿	0 (0.00)	6 (0.06)	6 (0.06)
間質性腎炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
夜間頻尿	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
頻尿	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
蛋白尿	0 (0.00)	26 (0.26)	26 (0.25)
腎不全	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
急性腎不全	0 (0.00)	5 (0.05)	5 (0.05)
尿閉	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
尿異常	1 (0.50)	0 (0.00)	1 (0.01)
生殖系および乳房障害	0 (0.00)	12 (0.12)	12 (0.12)
乳房圧痛	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
男性陰部そう痒症	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
女性化乳房	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
前立腺炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
性機能不全	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
勃起不全	0 (0.00)	8 (0.08)	8 (0.08)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	0 (0.00)	25 (0.25)	25 (0.24)
喘息	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
咳嗽	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
発声障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
呼吸困難	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
労作性呼吸困難	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
鼻出血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
間質性肺疾患	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
鼻閉	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
咽喉頭疼痛	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
アレルギー性鼻炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
季節性鼻炎	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
副鼻腔うっ血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
咽喉刺激感	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
咽喉絞扼感	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
気道うっ血	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
皮膚および皮下組織障害	3 (1.49)	162 (1.59)	165 (1.59)
脱毛症	0 (0.00)	18 (0.18)	18 (0.17)

	国内における試験	海外における試験	合計
	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)	症例数 (発現率%)
冷汗	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
皮膚嚢腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
皮膚炎	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
アレルギー性皮膚炎	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
皮膚乾燥	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
湿疹	0 (0.00)	7 (0.07)	7 (0.07)
紅斑	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
毛質異常	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
多汗症	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
貧毛症	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
寝汗	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
光線過敏性反応	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
痒疹	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
そう痒症	2 (0.99)	50 (0.49)	52 (0.50)
発疹	0 (0.00)	30 (0.29)	30 (0.29)
紅斑性皮疹	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
全身性皮疹	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
斑状皮疹	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
丘疹	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
そう痒性皮疹	0 (0.00)	6 (0.06)	6 (0.06)
小水疱性皮疹	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
脂漏	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
皮膚剥脱	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
皮膚刺激	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
顔面腫脹	1 (0.50)	1 (0.01)	2 (0.02)
蕁麻疹	0 (0.00)	10 (0.10)	10 (0.10)
皮膚症	0 (0.00)	3 (0.03)	3 (0.03)
全身性そう痒症	0 (0.00)	4 (0.04)	4 (0.04)
皮膚浮腫	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
血管障害	0 (0.00)	45 (0.44)	45 (0.43)
潮紅	0 (0.00)	35 (0.34)	35 (0.34)
高血圧	0 (0.00)	2 (0.02)	2 (0.02)
末梢血管障害	0 (0.00)	1 (0.01)	1 (0.01)
ほてり	0 (0.00)	9 (0.09)	9 (0.09)

【MedDRA/J ver.9.1】

臨床試験では、副作用用語辞書COSTART (Coding Symbols for Thesaurus of Adverse Reaction Terms)により集計したが、市販後調査ではMedDRA (現在各国規制当局で使用されている新しい医学用語辞書)を用いるため、副作用一覧表はMedDRAを用いて再分類・再集計を行った結果を示している。なお、COSTARTによる分類で「筋肉痛」とされた335例は、MedDRA分類では筋痛、線維筋痛等に細分化されたため、表中の「筋痛」発現の331例とは例数が異なる。

【副作用(臨床検査値異常を含む)の種類別発現頻度一覧表[使用成績調査の集計]】(再審査終了時)

使用成績調査	調査の累計
①調査症例数	8700
②副作用等の発現症例数	974
③副作用等の発現件数	1321
④副作用等の発現症例率(②/①×100)	11.2

副作用等の種類	副作用の件数(症例数)	(%)
心臓障害	(10)	(0.11)
狭心症	1	(0.01)
動悸	8	(0.09)
洞不全症候群	1	(0.01)
耳および迷路障害	(4)	(0.05)
耳鳴	2	(0.02)
回転性めまい	2	(0.02)
内リンパ水腫	1	(0.01)
眼障害	(8)	(0.09)
アレルギー性結膜炎	1	(0.01)
複視	1	(0.01)
眼瞼紅斑	1	(0.01)
眼瞼下垂	1	(0.01)
光視	1	(0.01)
網膜出血	1	(0.01)
霧視	1	(0.01)
瞬目過多	1	(0.01)
胃腸障害	(96)	(1.10)
腹部不快感	1	(0.01)
腹部膨満	5	(0.06)
腹痛	8	(0.09)
上腹部痛	10	(0.11)
口唇炎	2	(0.02)
便秘	10	(0.11)
下痢	20	(0.23)
口内乾燥	2	(0.02)
消化不良	1	(0.01)
排便回数増加	1	(0.01)
出血性胃潰瘍	2	(0.02)
胃炎	1	(0.01)
歯肉腫脹	1	(0.01)
舌炎	1	(0.01)
悪心	15	(0.17)
口腔内不快感	2	(0.02)
膵炎	2	(0.02)
急性膵炎	1	(0.01)
逆流性食道炎	1	(0.01)
胃不快感	6	(0.07)
口内炎	3	(0.03)
舌障害	1	(0.01)
嘔吐	3	(0.03)
心窩部不快感	2	(0.02)
口の感覚鈍麻	2	(0.02)
全身障害および投与局所様態	(70)	(0.80)
無力症	17	(0.20)
胸部不快感	4	(0.05)
胸痛	1	(0.01)
薬物相互作用	1	(0.01)
顔面浮腫	2	(0.02)
疲労	2	(0.02)
異常感	5	(0.06)
冷感	1	(0.01)
熱感	1	(0.01)
倦怠感	26	(0.30)
浮腫	4	(0.05)
末梢性浮腫	4	(0.05)
末梢冷感	2	(0.02)
発熱	1	(0.01)
腋窩痛	1	(0.01)
肝胆道系障害	(135)	(1.55)
胆管結石	1	(0.01)
急性胆嚢炎	1	(0.01)
胆石症	1	(0.01)
肝機能異常	89	(1.02)
肝炎	2	(0.02)
高ビリルビン血症	1	(0.01)
肝障害	43	(0.49)

副作用等の種類	副作用の件数(症例数)	(%)
感染症および寄生虫症	(3)	(0.03)
胃腸炎	1	(0.01)
単純ヘルペス	2	(0.02)
鼻咽頭炎	1	(0.01)
臨床検査	(453)	(5.21)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加	61	(0.70)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	47	(0.54)
血中ビリルビン増加	16	(0.18)
血中コレステロール減少	1	(0.01)
血中コレステロール増加	6	(0.07)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	201	(2.31)
血中クレアチニン増加	12	(0.14)
血中ブドウ糖増加	1	(0.01)
血中乳酸脱水素酵素増加	36	(0.41)
血中トリグリセリド増加	10	(0.11)
血中尿素増加	16	(0.18)
血中尿酸増加	1	(0.01)
C-反応性蛋白増加	1	(0.01)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	52	(0.60)
グリコヘモグロビン増加	1	(0.01)
尿中血陽性	62	(0.71)
高比重リポ蛋白減少	2	(0.02)
肝機能検査値異常	9	(0.10)
低比重リポ蛋白増加	1	(0.01)
尿中ミオグロビン陽性	1	(0.01)
血小板数減少	2	(0.02)
白血球数増加	2	(0.02)
尿中蛋白陽性	28	(0.32)
血中アルカリホスファターゼ増加	17	(0.20)
肝酵素上昇	8	(0.09)
代謝および栄養障害	(12)	(0.14)
食欲不振	3	(0.03)
糖尿病	2	(0.02)
高トリグリセリド血症	2	(0.02)
高尿酸血症	1	(0.01)
食欲障害	1	(0.01)
食欲減退	2	(0.02)
高クレアチニン血症	1	(0.01)
筋骨格系および結合組織障害	(165)	(1.90)
関節痛	6	(0.07)
背部痛	4	(0.05)
側腹部痛	1	(0.01)
筋固縮	2	(0.02)
筋痙縮	7	(0.08)
筋力低下	6	(0.07)
筋骨格痛	1	(0.01)
筋痛	126	(1.45)
頸部痛	4	(0.05)
四肢痛	7	(0.08)
横紋筋融解	1	(0.01)
重感	2	(0.02)
筋肉疲労	1	(0.01)
筋緊張	1	(0.01)
筋骨格硬直	5	(0.06)
筋骨格不快感	1	(0.01)
神経系障害	(53)	(0.61)
浮動性めまい	13	(0.15)
体位性めまい	1	(0.01)
味覚異常	4	(0.05)
頭部不快感	1	(0.01)
頭痛	12	(0.14)
感覚鈍麻	15	(0.17)
味覚減退	1	(0.01)
記憶障害	1	(0.01)
不全単麻痺	1	(0.01)

副作用等の種類	副作用の 件数(症例数)	(%)
神経痛	1	(0.01)
末梢性ニューロパシー	1	(0.01)
傾眠	2	(0.02)
緊張性頭痛	2	(0.02)
振戦	1	(0.01)
顔面痙攣	1	(0.01)
精神障害	(4)	(0.05)
不快感分	1	(0.01)
不眠症	2	(0.02)
気力低下	1	(0.01)
腎および尿路障害	(34)	(0.39)
着色尿	5	(0.06)
血尿	4	(0.05)
ミオグロビン尿	1	(0.01)
腎結石症	1	(0.01)
ネフローゼ症候群	1	(0.01)
頻尿	2	(0.02)
蛋白尿	10	(0.11)
腎障害	3	(0.03)
急性腎不全	1	(0.01)
糖尿病性腎症	1	(0.01)
腎機能障害	6	(0.07)
生殖系および乳房障害	(2)	(0.02)
膣分泌物	1	(0.01)
性器出血	1	(0.01)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	(10)	(0.11)
咳嗽	2	(0.02)
発声障害	1	(0.01)
呼吸困難	2	(0.02)
鼻出血	1	(0.01)
間質性肺疾患	1	(0.01)
上気道の炎症	4	(0.05)

副作用等の種類	副作用の 件数(症例数)	(%)
皮膚および皮下組織障害	(87)	(1.00)
冷汗	1	(0.01)
皮膚炎	2	(0.02)
アレルギー性皮膚炎	1	(0.01)
薬疹	4	(0.05)
湿疹	5	(0.06)
紅斑	1	(0.01)
多汗症	1	(0.01)
寝汗	1	(0.01)
痒疹	1	(0.01)
そう痒症	20	(0.23)
発疹	34	(0.39)
全身性皮疹	2	(0.02)
そう痒性皮疹	5	(0.06)
ひび・あかぎれ	1	(0.01)
皮膚変色	1	(0.01)
皮膚剥脱	1	(0.01)
蕁麻疹	6	(0.07)
全身紅斑	1	(0.01)
全身性そう痒症	2	(0.02)
中毒性皮疹	1	(0.01)

[MedDRA/J ver.9.1]

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

〈OD錠〉

本剤は一包化調剤を避けること。[20.2 参照]

(解説)

「X. 取扱い上の注意等に関する項目 3. 薬剤取扱い上の注意点 20.2」の項参照

14.2 薬剤交付時の注意

〈製剤共通〉

14.2.1 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、更には穿孔を起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。

(解説)

PTP包装の薬剤共通の注意事項。日薬連発第54号(平成31年1月17日)「新記載要領に基づく医療用医薬品添付文書の作成にあたってのQ&Aについて」に基づく注意喚起である。

〈OD錠〉

14.2.2 本剤は舌の上の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。

(解説)

クレストール錠5mgとクレストールOD錠5mgは生物学的同等性試験において、同等性が確認されている^[37]。また、本剤は口腔内で崩壊するが、口腔粘膜からの吸収により効果発現を期待する製剤ではないため、崩壊後は唾液又は水で飲むことを追加で設定した。

なお、クレストールOD錠2.5mgについては、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性ガイドライン(平成24年2月29日、薬食審査発0229第10号)」に基づき、クレストールOD錠5mgを標準製剤としたとき、溶出挙動が同等であり、生物学的に同等とみなされたため、クレストールOD錠5mgと同様に設定した。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

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。

(解 説)

海外において HMG-CoA 還元酵素阻害剤の血糖への影響について複数の文献が報告されているため追記した [85] [86] [87] [88] [89] [90]。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 一般薬理

表IX-1 ロスバスタチンの一般薬理試験成績

*: 系統; マウス (Slc-ddy)、ラット (Jcl: SD)、モルモット (Hartley)、ウサギ (日本白色) 種; イヌ (ビーグル)

試験項目	動物種* (N)	適用投与経路	投与量 (mg/kg)	試験結果
1) 一般症状及び行動に及ぼす影響				
一般症状、行動観察	マウス (4)	経口	30、100、300、1000	300: 1/4 例に軽度な体温低下、 2/4 例に軽度な体重減少 1000: 異常姿勢、活動性低下、6 日目までに全例死亡
	イヌ (4~5)	経口	10、100	10: 1/4 例に嘔吐 100: 2/5 例に嘔吐
2) 中枢神経系に及ぼす影響				
自発運動	マウス (8)	経口	30、100、300	影響なし
麻酔増強作用				
a) チオペンタール-Na	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
b) ペントバルビタール-Na	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
抗痙攣作用				
a) 電撃痙攣	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
b) ペンチレンテトラゾール	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
痙攣増強作用				
a) 電撃痙攣	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
b) ペンチレンテトラゾール	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
鎮痛作用				
a) 酢酸ライジング法	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
b) ホフナー法	マウス (10)	経口	30、100、300	影響なし
体温	マウス (8)	経口	30、100、300	300: 1 時間後に軽度低下
ポリグラフィー解析 脳波、体温、呼吸数、血圧、心拍数	イヌ (4~5)	経口	10、100	影響なし
3) プルキンエ線維の刺激伝達に及ぼす影響				
活動電位パラメータ (静止電位、振幅、最大脱分極率、 活動電位持続時間)	イヌプルキン エ線維 (6)	<i>in vitro</i>	1、10、100、 1000 (ng/mL)	影響なし
4) 呼吸・循環器に及ぼす影響				
呼吸、血圧、血流量、心電図	麻酔ラット (6)	十二指腸 内	30、100、300	300: 平均血圧低下、心拍数増加
呼吸、血流量、心電図 血圧	麻酔ネコ (4~5)	十二指腸 内	30、100	影響なし 100: 血圧低下
5) 消化器系及び平滑筋に及ぼす影響				
小腸内炭末輸送能 単回 反復	マウス (10) マウス (10)	経口 経口	10、30、100、300 10、30、100、300	300: 促進 300: 5 日目に全例死亡
胃内容物排出時間	ラット (5)	経口	30、100、300	300: 延長
摘出回腸の自動運動	ウサギ (4)	<i>in vitro</i>	10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、10 ⁻⁴ (mol/L)	10 ⁻⁴ : 一過性に収縮
摘出回腸の抗収縮作用 ヒスタミン アセチルコリン セロトニン BaCl ₂	モルモット (各 4)	<i>in vitro</i>	10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、10 ⁻⁴ 10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、10 ⁻⁴ 10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、10 ⁻⁴ 10 ⁻⁶ 、10 ⁻⁵ 、10 ⁻⁴ (mol/L)	影響なし 影響なし 影響なし 影響なし
6) 水及び電解質に及ぼす影響				
尿量、電解質排泄	ラット (8)	経口	30、100、300	影響なし

2. 毒性

(1) 単回投与毒性試験

概略の致死量はラット及びイヌとも 2000mg/kg を超える量であった。認められた所見は、ラットで白色調軟便が、イヌでは嘔吐及び下痢、粘血便、白血球数の一過性の増加、総コレステロール、トリグリセリド、クロライド及び鉄の一過性の減少、AST、ALT、アミラーゼ及び CK の増加であった。

表IX-2 ロスバスタチンの単回投与毒性

動物種	N	投与経路	投与量 (mg/kg)	結 果
ラット (Jcl:SD)	雌雄各 6	経口	1000、2000	概略の致死量 : > 2000mg/kg
イヌ (ビーグル)	雌雄各 2	経口	1000、2000	概略の致死量 : > 2000mg/kg

(2) 反復投与毒性試験

1) ラット(Jcl:SD)

ラット 1 ヶ月 (N=雌雄各 10)、3 ヶ月 (N=雌雄各 12) 及び 6 ヶ月 (N=雌雄各 20) の反復経口投与試験の無毒性量は、それぞれ 15mg/kg、10mg/kg 及び 2mg/kg であった。3 ヶ月反復投与試験では、死亡又は瀕死のために安楽死させた動物が 100mg/kg で認められた。ラットにおける主たる標的臓器は肝臓及び前胃で、認められた肝臓の所見は、肝重量の増加、小葉周辺帯肝細胞の肥大及び脂肪変性の増強、小葉周辺帯の線維化、塩基好性形質変異肝細胞巣、門脈域肝細胞の細胞質好酸性増加、小葉周辺帯単細胞壊死及び肝細胞索の乱れ、倍数性核肝細胞及び小胆管の増生で、1 ヶ月反復投与試験では 50mg/kg 以上、3 ヶ月反復投与試験では 30mg/kg 以上、6 ヶ月反復投与試験では 6mg/kg 以上の用量でみられた。前胃の所見は前胃粘膜の肥厚及び角化亢進で、1 ヶ月反復投与試験では 150mg/kg で、3 ヶ月反復投与試験では 100mg/kg の用量でみられた。この他、1 ヶ月反復投与試験では、副腎の球状層の肥厚、甲状腺濾胞上皮細胞の軽度肥大が 150mg/kg で、3 ヶ月反復投与試験では、死亡動物で AST、ALT、ALP、LDH、CK 等の増加、腎尿管上皮及び骨格筋の変性・壊死がみられた。また、本剤の薬理作用に関連した脂質系パラメータの変動が 30mg/kg 以上の用量で認められた。

これらの試験でみられた主たる変化は休薬により回復又は回復傾向が認められた。

2) イヌ (ビーグル)

イヌ 1 ヶ月 (N=雌雄各 3)、3 ヶ月 (N=雌雄各 3) 及び 12 ヶ月 (N=雌雄各 4) の反復経口投与試験の無毒性量は、それぞれ 10mg/kg、4mg/kg 及び 3mg/kg であった。イヌにおける主たる標的臓器は胆嚢で、胆嚢粘膜固有層の出血、水腫、ヘモジゲリン沈着及び単核細胞浸潤が、1 ヶ月反復投与試験では 30mg/kg 以上、3 ヶ月反復投与試験では 7.5mg/kg 以上で、12 ヶ月の反復投与試験では 6mg/kg の用量で観察された。この他、AST 及び ALT 及び ALP 等の増加が 1 ヶ月及び 3 ヶ月反復投与試験では 30mg/kg 以上の用量でみられ、12 ヶ月の反復投与試験でも ALT の増加とともに肝細胞の萎縮及び肝細胞索の乱れも観察された。3 ヶ月の反復投与試験の 30mg/kg の用量では、軽度の水晶体前部の混濁が認められたが、対応する部位の病理組織学的検査では異常はみられなかった。また、1 ヶ月反復投与試験では、精細管の巨細胞が 90mg/kg の用量で 1 例のみに観察された。1 ヶ月反復投与試験で 90mg/kg を投与された雌 1 例を投与 24 日目に安楽死させた。本動物は、病理組織学的検査では、胆嚢粘膜のびらん、肺水腫、胃、腸粘膜固有層及びリンパ組織の出血、腎尿管上皮の壊死、脈絡叢間質に水腫、出血、部分壊死が観察され、血液濃縮、好中球増加、AST、ALT、ALP、LDH、CK、クレアチニン、尿素窒素の増加等も観察された。これらの所見から、重度の摂餌不良とともに胆嚢及び消化管等に対する障害が増強され、衰弱したものと推察された。本剤の薬理作用に関連した血中脂質系パラメータの減少は 1mg/kg 以上の用量で認められた。

これらの試験でみられた主たる変化は休薬により回復又は回復傾向が認められた。

イヌの2週間反復静脈内投与試験（N=雌雄各3）の無毒性量は、5mg/kgと考えられた。12mg/kg群では、精巣及び精巣上体の相対重量の低下及び1例の雄動物で一側性の精細管の萎縮を伴う変性がみられ、一過性ではあるが心拍数の増加とともに歩行失調も観察された。

3) サル（カニクイザル）

サル6ヵ月の反復経口投与試験（N=雌雄各3）の無毒性量は、10mg/kgと考えられた。本試験では、本剤の薬理作用に関連した血中脂質系パラメータの減少が10mg/kg以上の用量で認められた。このほか、30mg/kgの用量で精巣の精上皮の減少、空胞化、精細管内巨細胞が1例、ごく軽度ないし軽度の腎尿細管の好塩基性変化及び皮質尿細管上皮の変性が数例に観察された以外、異常は観察されなかった。

反復投与により認められた肝臓、胆嚢、前胃及び筋肉における主たる毒性所見は、ラット、イヌあるいはマウスを用いたメバロン酸併用投与による考察試験の結果、軽減あるいは消失されることが示唆され、本剤の薬理作用に起因したものと考えられた。また、いずれも既存のHMG-CoA還元酵素阻害剤にもみられる所見であり、本剤に特異的に発現するものではなかった。

(3) 生殖発生毒性試験

1) ラット妊娠前及び妊娠初期投与試験では、50mg/kgで親動物の体重増加抑制及び摂餌量の減少、胎児の軽度な発育抑制がみられ、親動物の一般毒性学的無毒性量は15mg/kg、生殖能に対する無毒性量は50mg/kg、胎児に対する無毒性量は15mg/kgであった。

2) ラット器官形成期投与試験では、50mg/kg以上で母動物の肝重量の増加又は増加傾向がみられたが、100mg/kgまで母動物の生殖能、胎児及び出生児には本剤投与の影響は認められず、母動物の一般毒性学的無毒性量は25mg/kg、母動物の生殖能、胎児及び出生児に対する無毒性量は100mg/kgであった。

3) ウサギ器官形成期投与試験では、3mg/kgで母動物の死亡及び一般状態の悪化に伴う流産がみられたが、胎児には本剤投与の影響は認められず、母動物の一般毒性学的無毒性量及び生殖能に対する無毒性量は1mg/kg、胎児に対する無毒性量は3mg/kgであった。死亡及び安楽死させた母動物では、腎尿細管上皮、筋肉の壊死、胆嚢粘膜の潰瘍・出血、肝細胞空胞化がみられ、安楽死させた母動物の血液化学的検査では、クレアチニン、尿素窒素、AST、ALT、LDH、CK等の増加も認められた。

4) ラット器官形成期、周産期及び授乳期投与試験では、50mg/kgまで母動物の一般状態、生殖能及び出生児に本剤投与の影響は認められず、母動物の一般毒性学的無毒性量、母動物の生殖能及び出生児に対する無毒性量はいずれも50mg/kgであった。より高用量を同じ期間投与した試験では、75mg/kg以上の用量で母体毒性及び出生児の生存性に影響がみられた。

(4) その他の特殊毒性

1) 遺伝毒性

遺伝毒性試験は、*in vitro* 試験として細菌を用いた復帰突然変異試験、チャイニーズ・ハムスターの培養細胞を用いた染色体異常試験、マウスリンフォーマチミジンキナーゼ(TK)試験を、*in vivo* 試験としてマウスを用いた小核試験を実施した。その結果、マウスリンフォーマ TK 試験成績は「不確か(equivocal)」であったが、実施した他のいずれの試験においても陽性反応はみられず、遺伝毒性はないと考えられた。

2) がん原性

マウスに本剤を 107 週間反復投与した結果、200mg/kg で肝細胞腺腫及び肝細胞癌の発現頻度が増加した。マウスの肝腫瘍の増加は、既存の HMG-CoA 還元酵素阻害剤で確認されているが、HMG-CoA 還元酵素の著明な誘導あるいはそれに伴う脂質代謝の長期的な変調が、マウスにおいて肝腫瘍を発現せしめたと推察されており、ヒトにおいては HMG-CoA 還元酵素の著明な誘導は起きないこと及び本剤には遺伝毒性はみられないことから、ヒトにおいて同様の肝腫瘍が発現する可能性は低いと考えられた。

ラットに本剤を 104 週間反復投与した結果、80mg/kg で子宮内膜間質ポリープの発現頻度が増加した。子宮内膜間質ポリープは、本剤の高用量を長期にわたり投与した結果、持続的にコレステロールの合成に影響を及ぼした結果、二次的に性ホルモンのレベルに何らかの影響を及ぼし、子宮内膜間質ポリープの発現を助長した可能性が考えられた。

しかし、発現頻度の増加が確認されたのはラットのみで、マウスのがん原性試験やイヌ、サルを用いた長期投与毒性試験においては本所見を含め子宮に対し増殖性変化を認めていないこと、少なくとも臨床用量 (20mg) の Cmax で約 30 倍、AUC で約 6 倍まではラットにおいても影響がみられていないこと、本剤には遺伝毒性はみられておらず、ヒトで ACTH 刺激によるコルチゾール合成に影響はみられなかったことなどから、通常の用量でヒトに投与される場合に、性ホルモンのレベル等に変調をきたし、子宮ポリープやその他悪性腫瘍を誘発する可能性は低いと考えられた。

3) 抗原性

モルモット、ラット及びマウスを用い、抗原性試験を実施した。能動性皮膚反応及び接触皮膚感作性はともに陰性であった。能動全身性アナフィラキシー反応、受身皮膚アナフィラキシー反応を調べた試験では、ハプテンとしての抗原性は有するものの抗原性は弱く、本剤を単体あるいは FCA* とともに併用感作した群においては、陽性反応はみられず、臨床投与経路である経口投与によって、生体で本剤が抗原性を発現する可能性は低いと考えられた。

*FCA (Freund's Complete Adjuvant) : Freund により創製された補助剤で、抗原に添加して免疫効果を増強させる補助剤)

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限

3年

(「IV. 製剤に関する項目 3. 製剤の各種条件下における安定性」の項参照)

2. 貯法・保存条件

室温保存

3. 薬剤取扱い上の注意点

規制区分：処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）

20. 取扱い上の注意

〈錠〉

20.1 アルミピロー包装開封後は湿気を避けて保存すること。

〈OD錠〉

20.2 アルミピロー包装開封後は湿気を避けて保存すること。また、光によって分解するため、服用直前までPTPシートから取り出さないこと。

4. 承認条件

該当しない

5. 包装

〈クレストール錠 2.5mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

500錠 [10錠 (PTP) ×50]

700錠 [14錠 (PTP) ×50]

1000錠 [10錠 (PTP) ×100]

500錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈クレストール錠 5mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

500錠 [10錠 (PTP) ×50]

700錠 [14錠 (PTP) ×50]

500錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈クレストールOD錠 2.5mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

500錠 [10錠 (PTP) ×50]

700錠 [14錠 (PTP) ×50]

〈クレストールOD錠 5mg〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

700錠 [14錠 (PTP) ×50]

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：なし

同効薬：プラバスタチンナトリウム、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカルシウム、ピタバスタチンカルシウム

7. 国際誕生年月日

2002年11月6日（オランダ）

8. 製造・輸入承認年月日及び承認番号

製造・輸入承認年月日：2005年1月19日

承認番号：

クレストール錠 2.5mg : 21700AMY00008

クレストール錠 5mg : 21700AMY00007

製造・輸入承認年月日：2016年2月15日

承認番号：

クレストール OD 錠 2.5mg : 22800AMX00102

クレストール OD 錠 5mg : 22800AMX00103

9. 薬価基準収載年月日

クレストール錠 2.5mg、クレストール 5mg : 2005年3月18日

クレストール OD 錠 2.5mg、クレストール OD 錠 5mg : 2016年6月17日

10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

2017年6月29日

薬機法第14条第2項第3号イからハまで（承認拒否事由）のいずれにも該当しない。

12. 再審査期間

8年

13. 長期投与の可否

該当しない

14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード

クレストール錠 2.5mg : 2189017F1022

クレストール錠 5mg : 2189017F2029

クレストール OD 錠 2.5mg : 2189017F3025

クレストール OD 錠 5mg : 2189017F4021

15. 保険給付上の注意

該当しない

XI. 文献

1. 引用文献

1. ML-1003-JP-1001 社内資料（腎障害の影響, 2001）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.7.11）
2. ML-1003-JP-0259 関野久邦 他. 臨床医薬. 2005;21(2):187-203
3. ML-1003-JP-0212 社内資料（反復投与後の血漿中濃度, 2001）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.4）
4. ML-1003-JP-1117 Schneck DW, et al. *Am J Cardiol.* 2003;91(1):33-41
5. ML-1003-JP-0997 Saito Y, et al. *J Atheroscler Thromb.* 2003;10(6):329-36
6. ML-1003-JP-1002 社内資料（日本人高コレステロール血症患者における有効性, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ト 1.2.3）
7. ML-1003-JP-0998 Mabuchi H, et al. *J Atheroscler Thromb.* 2004;11(3):152-8
8. ML-1003-JP-0984 Davidson M, et al. *Am J Cardiol.* 2002;89(3):268-75
9. ML-1003-JP-0999 Schwartz GG, et al. *Am Heart J.* 2004;148(1):e4
10. ML-1003-JP-0989 Olsson AG, et al. *Am Heart J.* 2002;144(6):1044-51
11. ML-1003-JP-1003 社内資料（外国人高コレステロール血症患者における有効性, 2001）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ト 2.1.2.1）
12. ML-1003-JP-1004 社内資料（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）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ト 1.5.2）
13. ML-1003-JP-0983 Olsson AG, et al. *Am J Cardiol.* 2001;88(5):504-8
14. ML-1003-JP-1005 社内資料（日本人と外国人の用量反応性の比較, 2002）
15. ML-1003-JP-1007 社内資料（日本人家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者における増量、長期試験, 2003）
16. ML-1003-JP-0992 Blasetto JW, et al. *Am J Cardiol.* 2003;91(5A):3C-10C
17. ML-1003-JP-0129 Strutt K, et al. *Circ J.* 2004;68(2):107-13
18. ML-1003-JP-0985 Paoletti R, et al. *J Cardiovasc Risk.* 2001;8(6):383-90
19. ML-1003-JP-0990 Brown WV, et al. *Am Heart J.* 2002;144(6):1036-43
20. ML-1003-JP-1006 社内資料（外国人高コレステロール血症患者における有効性－プラバスタチン、シンバスタチンとの比較, 2001）
21. ML-1003-JP-0255 Teramoto T, et al. *Int J Clin Pract.* 2005;59(1):92-101
22. ML-1003-JP-0993 Ballantyne CM, et al. *Am J Cardiol.* 2003;91(5A):25C-28C
23. ML-1003-JP-1104 社内資料（使用成績調査 終了時報告）
24. ML-1003-JP-0607 Takayama T, et al. *Circ J.* 2009;73(11):2100-17
25. ML-1003-JP-0081 Nezasa K, et al. *Xenobiotica.* 2003;33(4):379-88
26. ML-1003-JP-0024 McTaggart F, et al. *Am J Cardiol.* 2001;87(5A):28B-32B
27. ML-1003-JP-0229 社内資料（HMG-CoA 還元酵素阻害作用(in vitro), 2000）
28. ML-1003-JP-0231 社内資料（ラットにおけるコレステロール合成阻害作用持続時間の検討, 1999）
29. ML-1003-JP-0225 社内資料（LDL 受容体に対する作用, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.2.3）
30. ML-1003-JP-0220 社内資料（イヌの血中脂質に対する作用, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.1.1）
31. ML-1003-JP-0221 社内資料（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, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.1.2）
32. ML-1003-JP-0222 社内資料（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）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.1.3）
33. ML-1003-JP-0223 社内資料（アポ蛋白 E*3Leiden トランスジェニックマウスに対する作用, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.1.4）
34. ML-1003-JP-0224 社内資料（ヒトアポ蛋白 B/CETP トランスジェニックマウスに対する作用, 2002）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要ホ 1.1.5）
35. ML-1003-JP-0211 社内資料（単回投与後の血漿中濃度, 1996）（承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.3.1.2）

36. ML-1003-JP-0109 Martin PD, et al. Clin Ther. 2003;25(8):2215-24
37. ML-1003-JP-1095 社内資料 (生物学的同等性, 2014)
38. ML-1003-JP-0233 社内資料 (日本人と外国人の薬物動態の比較, 2001)
39. ML-1003-JP-0213 社内資料 (患者における血漿中濃度, 2002) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.6)
40. ML-1003-JP-0215 社内資料 (食事の影響, 2000) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.7.5)
41. ML-1003-JP-0987 Martin PD, et al. Br J Clin Pharmacol. 2002;54(5):472-7
42. ML-1003-JP-0045 Martin PD, et al. J Clin Pharmacol. 2002;42(10):1116-21
43. ML-1003-JP-1070 Simonson SG, et al. Eur J Clin Pharmacol. 2003;58(10):669-75
44. ML-1003-JP-0232 社内資料 (肝障害の影響, 2000)
45. ML-1003-JP-0214 社内資料 (生物学的利用率, 2001) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.5)
46. ML-1003-JP-0219 社内資料 (蛋白結合率, 2000) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 2.2.5)
47. ML-1003-JP-0235 社内資料 (動物における薬物動態試験—吸収, 2001)
48. ML-1003-JP-0120 Martin PD, et al. Clin Ther. 2003;25(10):2553-63
49. ML-1003-JP-0047 Nezasa K, et al. Xenobiotica. 2002;32(8):715-27
50. ML-1003-JP-0236 社内資料 (ラット反復投与時の分布, 1992)
51. ML-1003-JP-0227 社内資料 (ラット胎盤通過性, 2000)
52. ML-1003-JP-0228 社内資料 (ラット乳汁中移行性, 2001)
53. ML-1003-JP-0126 Martin PD, et al. Clin Ther. 2003;25(11):2822-35
54. ML-1003-JP-0226 社内資料 (尿糞中排泄率, 1999) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.7.9.5)
55. ML-1003-JP-0216 社内資料 (HMG-CoA 還元酵素阻害活性体の血漿中濃度, 2000) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.7.9.4)
56. ML-1003-JP-0022 McCormick AD, et al. J Clin Pharmacol. 2000;40(9):1055
57. ML-1003-JP-0988 Cooper KJ, et al. Eur J Clin Pharmacol. 2002;58(8):527-31
58. ML-1003-JP-0061 Cooper KJ, et al. Br J Clin Pharmacol. 2003;55(1):94-9
59. ML-1003-JP-0079 Cooper KJ, et al. Clin Pharmacol Ther. 2003;73(4):322-9
60. ML-1003-JP-0082 Cooper KJ, et al. Eur J Clin Pharmacol. 2003;59(1):51-6
61. ML-1003-JP-1116 Schneck DW, et al. Clin Pharmacol Ther. 2004;75(5):455-63
62. ML-1003-JP-0218 社内資料 (薬物相互作用—ワルファリン, 2000)
63. ML-1003-JP-0284 Simonson SG, et al. J Clin Pharmacol. 2005;45(8):927-34
64. ML-1003-JP-0060 Martin PD, et al. J Clin Pharmacol. 2002;42(12):1352-7
65. ML-1003-JP-0144 Simonson SG, et al. Br J Clin Pharmacol. 2004;57(3):279-86
66. ML-1003-JP-0237 社内資料 (代謝物の薬理作用, 2000)
67. ML-1003-JP-0629 Bologa R, et al. Clin Nephrol. 2009;72(6):437-41
68. ML-1003-JP-0234 社内資料 (血液透析患者の薬物動態—健康成人集積データとの比較, 2002)
69. ML-1003-JP-0247 大塚淳司 他. 臨床と研究. 1999;76(2):348-50
70. ML-1003-JP-0138 小竹英俊 他. Prog Med. 2004;24(1):92-6
71. ML-1003-JP-0176 Simonson SG, et al. Clin Pharmacol Ther. 2004;76(2):167-77
72. ML-1003-JP-0905 Ho RH, et al. Gastroenterology. 2006;130(6):1793-806
73. ML-1003-JP-0322 Huang L, et al. Drug Metab Dispos. 2006;34(5):738-42
74. ML-1003-JP-0073 Martin PD, et al. Clin Ther. 2003;25(2):459-71
75. ML-1003-JP-0217 社内資料 (薬物相互作用—制酸剤, 2000) (承認年月日:2005.01.19、申請資料概要へ 3.7.12.2 (f))
76. ML-1003-JP-0488 Martin PD, et al. Curr Med Res Opin. 2008;24(4):1231-5
77. ML-1003-JP-0521 Busti AJ, et al. J Cardiovasc Pharmacol. 2008;51(6):605-10
78. ML-1003-JP-1053 Samineni D, et al. J Clin Pharmacol. 2012;52(6):922-31
79. ML-1003-JP-0755 Allred AJ, et al. Br J Clin Pharmacol. 2011;72(2):321-9
80. ML-1003-JP-0139 Pasternak, R.C, et al. J Am Coll Cardiol. 2002;40(3):567-572
81. ML-1003-JP-0865 Mammen AL, Nat Rev Neurol. 2011;7(6):343-54
82. ML-1003-JP-0863 Christopher-Stine L, et al. Arthritis Rheum. 2010;62(9):2757-66
83. ML-1003-JP-0864 Mammen AL, et al. Arthritis Rheum. 2011;63(3):713-21

84. ML-1003-JP-0866 Grable-Esposito P, et al. *Muscle Nerve*. 2010;41(2):185-90
85. ML-1003-JP-0379 Sasaki J, et al. *J Atheroscler Thromb*. 2006;13(3):123-9
86. ML-1003-JP-1036 Satter N, et al. *Lancet*. 2010;375(9716):735-42
87. ML-1003-JP-1063 Mills EJ, et al. *Q J Med*. 2011;104(2):109-24
88. ML-1003-JP-1055 Navarese EP, et al. *Am J Cardiol*. 2013;111(8):1123-30
89. ML-1003-JP-1054 Ridker PM, et al. *Lancet*. 2012;380(9841):565-71
90. ML-1003-JP-0944 Carter AA, et al. *BMJ*. 2013;346(f2610):1-11
91. ML-1003-JP-1119 Garrison KL, et al. *Journal of Hepatology*. 2017;66: S492–S493
92. ML-1003-JP-1118 Zurth C, et al. *Eur J Drug Metab Pharmacokinet*. 2019;44(6):747-759
93. ML-1003-JP-1120 Lehtisalo M, et al. *Clin Transl Sci*. 2020;13:1236-1243

2. 文献請求先

アストラゼネカ株式会社 メディカルインフォメーションセンター
〒530-0011 大阪市北区大深町 3 番 1 号
フリーダイヤル：0120-189-115

XII. 参考資料

主な外国での発売状況

国名	英国	米国
販売会社名	AstraZeneca	
販売名	Crestor®	
剤形・規格	5mg 錠、10mg 錠、20mg 錠、40mg 錠	5mg 錠、10mg 錠、20mg 錠、40mg 錠
販売年月	2003年3月	2003年9月
効能・効果	<p>・成人及び6歳以上の小児において、食事療法及びその他の非薬物療法で十分な効果が認められない場合の食事療法に対する補助療法として、原発性高コレステロール血症(家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体を含むⅡa型)及び複合型脂質異常症(Ⅱb型)を適応症とする。</p> <p>・成人及び6歳以上の小児において、食事療法及び他の脂質低下療法(LDL-アフェレーシス等)に対する補助療法として、又はそれらの治療が不適切と判断された場合、家族性高コレステロール血症ホモ接合体を適応症とする。</p> <p>・他のリスクファクター是正の補助療法として、初発の心血管イベント高リスク患者における主要心血管イベント発症を予防する。</p>	<p>・成人の原発性高コレステロール血症患者及び複合型脂質異常症患者における、食事療法に対する補助療法として、総コレステロール、LDL-コレステロール、アポ蛋白 B、非HDL-コレステロール、トリグリセリドの低下、及びHDL-コレステロールの増加</p> <p>・8-17歳の小児家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者において、食事療法に対する補助療法として、総コレステロール、LDL-コレステロールおよびアポ蛋白 B の低下</p> <p>・7-17歳の小児家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者において、食事療法及び他の脂質低下療法の補助療法として、LDL-コレステロール、総コレステロール、非HDL-コレステロールおよびアポ蛋白 B の低下</p> <p>・成人の高トリグリセリド血症患者における、食事療法に対する補助療法として、トリグリセリド低下</p> <p>・成人の原発性βリポ蛋白異常症患者(Ⅲ型)における、食事療法に対する補助療法</p> <p>・成人の家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者における LDL-コレステロール、総コレステロール、及びアポ蛋白 B の低下</p> <p>・アテローム性動脈硬化の進展抑制 食事療法に対する補助療法として、総コレステロールおよび LDL-コレステロールを管理目標値に到達させることによるアテローム性動脈硬化の進展抑制</p> <p>・心血管疾患(CVD)の一次予防 臨床的に明らかな冠動脈疾患がなく、男性では年齢50歳以上、女性では60歳以上、hsCRP2mg/L以上で、さらに高血圧、低HDL-C、喫煙、早発性冠動脈疾患の家族歴等のCVDリスクファクターを少なくとも1つ以上有するCVDリスクの増加した対象において、以下の適応を有する： 脳卒中リスクの低下 心筋梗塞リスクの低下</p>

<p>用法・用量</p>	<p>・5～40mg を1日1回経口投与する。</p> <p>・通常の推奨開始用量は1日5～10mgである。</p> <p>・小児（6-17歳） ヘテロ接合体家族性高コレステロール血症の通常の開始用量は1日5mg、6-9歳の通常用量は1日1回5～10mg、10-17歳の通常用量は1日1回5～20mgである。</p> <p>ホモ接合体家族性高コレステロール血症の通常の開始用量は年齢、体重、スタチン既往に応じて5～10mg、最大用量は1日1回20mgである。</p> <p>・心血管イベントのリスク低減検討試験における投与量は1日20mgであった。</p> <p>・71歳以上の高齢患者、中等度の腎障害患者（クレアチンクリアランス<60mL/min）、アジア人に対しては、1日1回5mgからの開始が推奨される。</p> <p>・ミオパチー発現素因を有する患者に対する推奨開始用量は5mgである。</p>	<p>血行再建術施行リスクの低下</p> <p>・5～40mg を1日1回経口投与する。</p> <p>・通常の推奨開始用量は1日1回10～20mgである。</p> <p>・成人のホモ接合体家族性高コレステロール血症の初回推奨用量は1日1回20mgである。</p> <p>・小児（8-17歳）ヘテロ接合体家族性高コレステロール血症の8-10歳未満の通常用量は1日1回5～10mg、10-17歳の通常用量は1日1回5～20mgである。</p> <p>・小児（7-17歳）ホモ接合体家族性高コレステロール血症の通常用量は1日1回20mgである。</p> <p>・アジア人患者に対する初回用量は1日1回5mgとする。</p> <p>・シクロスポリン、ダロルタミド投与中の患者は1日1回5mgに限る。</p> <p>・ゲムフィブロジル投与中の患者は、1日1回10mgまでとする。</p> <p>・アタザナビル/リトナビル、ロピナビル/リトナビル、シメプレビル、またはダササブビル/オンビタスビル/パリタプレビル/リトナビル、エルバスビル/グラゾプレビル、ソホスブビル/ベルパタスビル、グレカプレータービル/ピブレンタスビルの組み合わせを投与中の患者は1日1回10mgまでとする。</p> <p>・レゴラフェニブを投与中の患者は1日1回10mgまでとする。</p> <p>・血液透析を受けていない重度腎障害患者（クレアチンクリアランス<30mL/min/1.73m²）には、初回用量として1日1回5mgを投与する。また、1日1回10mgを超えて投与しないこと。</p>
---------------------	--	---

®：登録商標

本邦における効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりであり、外国での承認状況とは異なる。

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

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。

XIII. 備考

1. 各国の脂質異常症ガイドライン

(1) 日本動脈硬化学会（JAS）ガイドライン

動脈硬化性疾患診療ガイドライン（2002年）

患者カテゴリー別管理目標値

患者カテゴリー			脂質管理目標値 (mg/dL)				その他の冠危険因子の管理		
	冠動脈疾患*	LDL-C 以外の主要冠危険因子**	TC	LDL-C	HDL-C	TG	高血圧	糖尿病	喫煙
A	なし	0	<240	<160	≥40	<150	高血圧学会のガイドラインによる	糖尿病学会のガイドラインによる	禁煙
B1	なし	1	<220	<140					
B2		2							
B3		3	<200	<120					
B4		≥4							
C	あり		<180	<100					

TC：総コレステロール、LDL-C：LDLコレステロール、HDL-C：HDLコレステロール、TG：トリグリセリド

*冠動脈疾患とは、確定診断された心筋梗塞、狭心症とする。

**LDL-C 以外の主要冠危険因子

加齢（男性≥45歳、女性≥55歳）、高血圧、糖尿病（耐糖能異常を含む）、喫煙、冠動脈疾患の家族歴、低HDL-C血症（<40mg/dL）

- ・原則として LDL-C 値で評価し、TC 値は参考値とする。
- ・脂質管理はまずライフスタイルの改善から始める。
- ・脳梗塞、閉塞性動脈硬化症の合併は B4 扱いとする。
- ・糖尿病があれば他に危険因子がなくとも B3 とする。
- ・家族性コレステロール血症は別に考慮する。

(2) 米国コレステロール教育プログラム (NCEP) の成人高コレステロール血症の発見、評価、治療に関する専門委員会による第 3 次報告 (ATP III) (2001 年及び 2004 年)

患者リスクカテゴリー	LDL-コレステロール管理目標値	ライフスタイル改善開始	薬物療法を考慮**
高リスク： CHD あるいは CHD 等価リスク (10 年 CHD 発症リスク>20%)	<100mg/dL (超高リスクでは <70mg/dL も可)*	≥100mg/dL#	≥100mg/dL+ (<100mg/dL も可)**
中等度高リスク： 複数の冠危険因子を有する (10 年 CHD 発症リスク 10~20%)	<130mg/dL (<100mg/dL も可)**	≥130mg/dL#	≥130mg/dL (100~129mg/dL も可)**
中等度リスク： 複数の冠危険因子を有する (10 年 CHD 発症リスク<10%)	<130mg/dL	≥130mg/dL	≥160mg/dL
低リスク： 冠危険因子 0~1 個を有する	<160mg/dL	≥160mg/dL	≥190mg/dL (160~189mg/dL も可)

CHD (冠動脈疾患) : 心筋梗塞、不安定狭心症、安定狭心症、血行再建術施行の既往、あるいは臨床的に明らかかな心筋虚血の存在が確認されている

CHD 等価 : 冠動脈以外の動脈硬化性疾患、糖尿病、複数の冠危険因子を有し、かつ 10 年間の CHD 発症リスク>20%

主要冠危険因子 : 喫煙、高血圧 (≥140/90mmHg または降圧剤服用)、低 HDL-コレステロール血症 (<40mg/dL)、早期 CHD の家族歴 (男性第一親等 55 歳未満、女性第一親等 65 歳未満)、年齢 (男性 45 歳以上、女性 55 歳以上)

* : 超高リスク患者においては LDL-コレステロール管理目標値<70mg/dL としてもよい。トリグリセリド高値 (≥200mg/dL) では非 HDL-コレステロール目標値を<100mg/dL とする。高リスク患者において、トリグリセリド高値では非 HDL-コレステロールを第 2 管理目標とし、管理目標値は LDL-コレステロール管理目標値よりも 30mg/dL 高い値とする。

: ライフスタイルに関連した危険因子 (肥満、運動不足、トリグリセリド高値、HDL-コレステロール低値、あるいはメタボリックシンドローム) を有する高リスクあるいは中等度高リスク患者は、LDL-コレステロール値に関わらずこれらの危険因子を減らすために治療的ライフスタイル改善の対象となる。

** : LDL-コレステロール低下療法を行う場合、治療の強度は LDL-コレステロールが 30-40%以上低下するように設定すること。

+ : 投与前 LDL-コレステロールが<100mg/dL の患者においても、大規模臨床試験結果に基づき LDL-コレステロール低下薬を使用してもよい。高トリグリセリドあるいは低 HDL-コレステロールを伴う高リスク患者においては、LDL-コレステロール低下薬とフィブラートあるいはニコチン酸の併用を考慮してもよい。

++ : 中等度高リスク患者においては、投与前あるいはライフスタイル改善両方実施時の LDL-コレステロールが 100-129mg/dL の場合、大規模臨床試験結果から LDL-コレステロールを<100mg/dL に到達させることを目的とした LDL-コレステロール低下薬の使用を考慮しても良い。

参考 : NCEP ATP II (1993 年)

患者分類	薬物療法を開始すべき LDL-コレステロール値(mg/dL)	目標 LDL-コレステロール値(mg/dL)
リスクファクターが 0~1 つ	≥190	<160
リスクファクターが 2 つ以上	≥160	<130
CHD 既往	≥130	≤100

主要冠危険因子 : 年齢 (男性 45 歳以上、女性 55 歳以上)、早期 CHD の家族歴 (男性第一親等 55 歳未満、女性第一親等 65 歳未満)、喫煙、高血圧 (≥140/90mmHg または降圧剤服用)、低 HDL (<35mg/dL)、糖尿病

(3) 欧州心血管疾患予防ガイドライン（欧州動脈硬化学会、欧州心臓病学会他）

1) 欧州心血管疾患予防ガイドライン（2003年）

患者分類	目標 LDL-C 値(mg/dL)
一般	<115
CVD 既往例および糖尿病患者	<100

CVD：心血管疾患

介入の必要優先順位

- ① CVD(冠動脈疾患、末梢動脈疾患、アテローム性脳血管疾患)既往例
- ② 無症候であるが、CVD 発症のリスクが高い例
 - a) 10年間(あるいは60歳まで)のCVD死亡リスクが5%以上の患者
 - b) ある特定の危険因子のレベルが非常に高い患者：
総コレステロール $\geq 320\text{mg/dL}$ 、LDL-コレステロール $\geq 240\text{mg/dL}$ 、血圧 $\geq 180/110\text{mmHg}$
 - c) 2型糖尿病および微量アルブミン尿を伴う1型糖尿病
- ③ 近親者に以下に該当するものがある場合
 - a) 早発性動脈硬化性心血管疾患患者
 - b) 無症候性であるが、非常にCVD発症リスクが高い例
- ④ 上記の他、日常診療において診察した高リスク例

参考：欧州冠動脈疾患予防ガイドライン（欧州動脈硬化学会（EAS）他）（1998年）

LDL-コレステロール管理目標値：<115mg/dL

2) 欧州心血管疾患予防ガイドライン（2007年）

	患者分類	目標 LDL-C 値(mg/dL)
高リスク患者	CVD 既往例 糖尿病患者 重度高脂血症	<100 可能であれば<80
	10年間 CVD リスク $\geq 5\%$	
	3ヵ月間の生活指導の後も $\geq 5\%$ 3ヵ月間の生活指導の後は<5%	<115
10年間 CVD リスク<5%		

2. 患者用指導箋

下記のような患者用指導箋を作成しているので、本剤を処方する際には当該指導箋を渡すこと。患者より初期症状の訴えがあった場合には、十分に観察を行い、ミオパチー又は横紋筋融解症が疑われる場合には、直ちに本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。

Crestol錠 CrestolOD錠 を服用される患者さんへ

アストラゼネカ株式会社
塩野義製薬株式会社

Crestol錠、CrestolOD錠は、血液中のコレステロールを減らすおくすりです。このおくすりは、筋肉の副作用としてごくまれに「横紋筋融解症」*が起ることが知られています。

次のような症状がみられましたら横紋筋融解症の可能性があるので直ちに服用をやめて、すぐに主治医または薬剤師にご相談下さい。

- 筋肉が痛い ○手足の力が入らない
- 尿の色が濃い（赤褐色になる）

副作用はどんなおくすりにもありますが、早期に発見し適切な処置をおこなえば大事に至ることはほとんどありません。

また、ほかにもおくすりを服用して体調がおかしいと感じましたら、主治医または薬剤師にご相談下さい。

* オウモンキンユウカイショウ「横紋筋融解症」とは：

筋肉が障害され、筋肉痛や脱力などの症状があらわれ、筋の成分（ミオグロビン等）が血液中に流れ出る病気です。赤褐色の尿がみられることがあり、放っておくと腎不全（腎臓の機能が低下し、尿が出にくくなる）になることもあります。

