

## 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のI F記載要領 2013 に準拠して作成

### HMG-C o A還元酵素阻害剤

### 日本薬局方 アトルバスタチンカルシウム錠

J・P Atorvastatin Calcium Tablets

**アトルバスタチン錠 5 mg「NS」**

**アトルバスタチン錠 10mg「NS」**

剤形	錠剤（フィルムコーティング錠）
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	錠 5mg : 1錠中に日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物 5.42mg （アトルバスタチンとして 5mg）含有 錠 10mg : 1錠中に日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物 10.84mg （アトルバスタチンとして 10mg）含有
一般名	和名：アトルバスタチンカルシウム水和物 洋名：Atorvastatin Calcium Hydrate
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 発売年月日	製造販売承認年月日：2013年2月15日 薬価基準収載年月日：2013年6月21日 発売年月日：2013年6月21日
開発・製造販売 （輸入）・提携・ 販売会社名	製造販売元：日新製薬株式会社
医薬情報担当者の 連絡先	
問い合わせ窓口	日新製薬株式会社 安全管理部 TEL：023-655-2131 FAX：023-655-3419 医療関係者向けホームページ： <a href="https://www.yg-nissin.co.jp/">https://www.yg-nissin.co.jp/</a>

本 I F は 2020 年 5 月 改 訂 （ 第 9 版 ） の 添 付 文 書 の 記 載 に 基 づ き 作 成 し た。

最新の添付文書情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html> にてご確認ください。

## I F利用の手引きの概要 ー日本病院薬剤師会ー

### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会（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、I Fと略す）の位置付け並びにI F記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてI F記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会において新たなI F記載要領2008が策定された。

I F記載要領2008では、I Fを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること（e-I F）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-I Fが提供されることとなった。

最新版のe-I Fは、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-I Fを掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-I Fの情報を検討する組織を設置して、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用上情報として適切か審査・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、I F記載要領の一部改訂を行いI F記載要領2013として公表する運びとなった。

### 2. I Fとは

I Fは「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、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

#### [I Fの様式]

- ①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（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤字・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②I F記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「I F利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

#### [I Fの作成]

- ①I Fは原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ②I Fに記載する項目及び配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのI Fの主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領2013」（以下、「I F記載要領2013」と略す）により作成されたI Fは、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

## [ I F の発行 ]

- ① 「 I F 記載要領 2013 」 は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「 I F 記載要領 2013 」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には I F が改訂される。

### 3. I F の利用にあたって

「 I F 記載要領 2013 」においては、 P D F ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の I F については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、 I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、 I F の利用性を高める必要がある。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、 I F が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、 I F の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の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」に関する項目等は承認事項に関わることもあり、その取扱いには十分留意すべきである。

### 4. 利用に際しての留意点

I F を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。 I F は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、 I F があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013 年 4 月改訂)

# 目 次

## I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1
2. 製品の治療学的・製剤学的特性・・・・・・・・・・・・・・・・ 1

## II. 名称に関する項目

1. 販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
2. 一般名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
3. 構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
4. 分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
5. 化学名（命名法）・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
6. 慣用名、別名、略号、記号番号・・・・・・・・・・・・・・・・ 2
7. CAS登録番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2

## III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 3
2. 有効成分の各種条件下における安定性・・・・・・・・ 3
3. 有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・ 3
4. 有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・ 3

## IV. 製剤に関する項目

1. 剤形・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 4
2. 製剤の組成・・・・・・・・・・・・・・・・ 4
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意・・・・・・・・ 4
4. 製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・ 5
5. 調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・ 1 2
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）・・・・・・・・ 1 2
7. 溶出性・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 3
8. 生物学的試験法・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 6
9. 製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・ 1 6
10. 製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・ 1 6
11. 力価・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 6
12. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・ 1 6
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・・・・・・・・ 1 6
14. その他・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 6

## V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 7
2. 用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 7
3. 臨床成績・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 7

## 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・・・・・・・・ 1 8
2. 薬理作用・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 8

## VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法・・・・・・・・ 1 9
2. 薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・ 2 0
3. 吸収・・・・・・・・・・・・・・・・ 2 0
4. 分布・・・・・・・・・・・・・・・・ 2 1
5. 代謝・・・・・・・・・・・・・・・・ 2 1
6. 排泄・・・・・・・・・・・・・・・・ 2 1
7. トランスポーターに関する情報・・・・・・・・ 2 1
8. 透析等による除去率・・・・・・・・ 2 1

## 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	2 2
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	2 2
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	2 2
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	2 2
5. 慎重投与内容とその理由	2 2
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	2 3
7. 相互作用	2 3
8. 副作用	2 6
9. 高齢者への投与	2 7
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	2 7
11. 小児等への投与	2 7
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	2 7
13. 過量投与	2 7
14. 適用上の注意	2 7
15. その他の注意	2 7
16. その他	2 7

## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	2 8
2. 毒性試験	2 8

## Ⅹ. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	2 9
2. 有効期間又は使用期限	2 9
3. 貯法・保存条件	2 9
4. 薬剤取扱い上の注意点	2 9
5. 承認条件等	2 9
6. 包装	2 9
7. 容器の材質	2 9
8. 同一成分・同効薬	2 9
9. 国際誕生年月日	2 9
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	2 9
11. 薬価基準収載年月日	3 0
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	3 0
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	3 0
14. 再審査期間	3 0
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	3 0
16. 各種コード	3 0
17. 保険給付上の注意	3 0

## Ⅺ. 文献

1. 引用文献	3 1
2. その他の参考文献	3 1

## Ⅻ. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	3 1
2. 海外における臨床支援情報	3 1

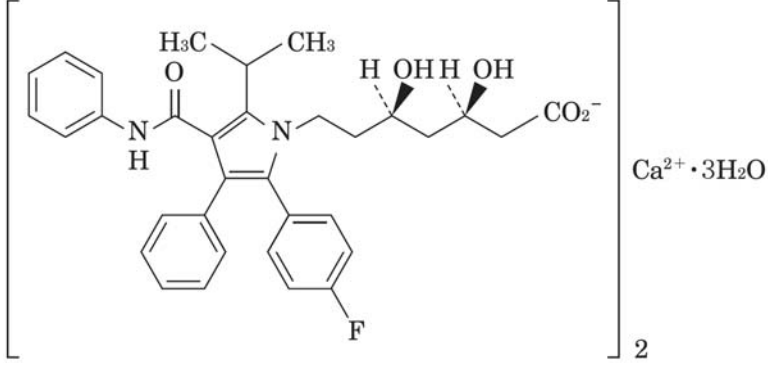
## ⅫⅢ. 備考

その他の関連資料	3 1
----------	-----

## I. 概要に関する項目

<b>1. 開発の経緯</b>	アトルバスタチンカルシウム水和物はHMG-CoA還元酵素阻害剤で高コレステロール血症治療薬である。 日新製薬株式会社は、アトルバスタチン錠5mg「NS」、アトルバスタチン錠10mg「NS」を後発医薬品として企画・開発し、薬食発第0331015号（平成17年3月31日）に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2013年2月に承認を取得し、2013年6月に薬価収載された。
<b>2. 製品の治療学的・製剤学的特性</b>	アトルバスタチンカルシウム水和物はコレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。 重大な副作用として、横紋筋融解症、ミオパチー、免疫介在性壊死性ミオパチー、劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、過敏症、無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、多形紅斑、高血糖、糖尿病、間質性肺炎があらわれることがある。

## II. 名称に関する項目



<p>1. 販売名 (1) 和名 (2) 洋名 (3) 名称の由来</p>	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」 アトルバスタチン錠 10mg 「NS」 Atorvastatin Tablets 5mg “NS” Atorvastatin Tablets 10mg “NS” 本剤の一般名「アトルバスタチンカルシウム水和物」に由来する。</p>
<p>2. 一般名 (1) 和名 (命名法) (2) 洋名 (命名法) (3) ステム</p>	<p>アトルバスタチンカルシウム水和物 (JAN) Atorvastatin Calcium Hydrate (JAN)、Atorvastatin (INN) HMG-CoA 還元酵素阻害薬：-vastatin</p>
<p>3. 構造式又は示性式</p>	
<p>4. 分子式及び分子量</p>	<p>分子式：C<sub>66</sub>H<sub>68</sub>CaF<sub>2</sub>N<sub>4</sub>O<sub>10</sub> · 3H<sub>2</sub>O 分子量：1209.39</p>
<p>5. 化学名 (命名法)</p>	<p>Monocalcium bis{(3<i>R</i>, 5<i>R</i>)-7-[2-(4-fluorophenyl)-5-(1-methylethyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-1<i>H</i>-pyrrol-1-yl]-3, 5-dihydroxyheptanoate} trihydrate (IUPAC)</p>
<p>6. 慣用名、別名、略号、記号番号</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>7. CAS登録番号</p>	<p>344423-98-9 (Atorvastatin Calcium Hydrate) 134523-00-5 (Atorvastatin)</p>

### Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質 (1) 外観・性状 (2) 溶解性 (3) 吸湿性 (4) 融点(分解点)、沸点、凝固点 (5) 酸塩基解離定数 (6) 分配係数 (7) その他の主な示性値	白色～微黄白色の結晶性の粉末である。 結晶多形が認められる。 メタノールに極めて溶けやすく、ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水又はエタノール(99.5)に極めて溶けにくい。 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし 旋光度 $[\alpha]_D^{25}$ : $-7 \sim -10^\circ$ (脱水物に換算したもの 0.2g、ジメチルスルホキシド、20mL、100mm)
2. 有効成分の各種条件下における安定性	光によって徐々に黄白色となる。
3. 有効成分の確認試験法	日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物の確認試験法による。 (1) 紫外可視吸光度測定法 (2) 赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法) (3) カルシウム塩の定性反応(1)、(3)  自社規格による。 (4) 粉末X線回析測定法
4. 有効成分の定量法	日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物の定量法による。 液体クロマトグラフィー(内標準法)



#### IV. 製剤に関する項目

1. 剤形 (1) 剤形の区別、外観及び性状	販売名	アトルバスタチン錠 5mg 「NS」	アトルバスタチン錠 10mg 「NS」
	区 別	錠剤（フィルムコーティング錠）	
	性 状	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
	外 形		
	大きさ	錠径：6.1mm 錠厚：3.1mm 重量：94mg	錠径：7.1mm 錠厚：3.5mm 重量：136mg
(2) 製剤の物性 (3) 識別コード (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等	<p>該当資料なし</p> <p>錠 5mg 本体表示：アトルバスタチン 5 NS</p> <p>錠 10mg 本体表示：アトルバスタチン 10 NS</p> <p>該当しない</p>		
2. 製剤の組成 (1) 有効成分（活性成分）の含量	錠 5mg：		
	1錠中に日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物 5.42mg（アトルバスタチンとして5mg）含有		
	錠 10mg：		
1錠中に日本薬局方アトルバスタチンカルシウム水和物 10.84mg（アトルバスタチンとして10mg）含有			
(2) 添加物	<p>錠 5mg：</p> <p>乳糖水和物、含水二酸化ケイ素、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、タルク、三二酸化鉄、カルナウバロウ</p> <p>錠 10mg：</p> <p>乳糖水和物、含水二酸化ケイ素、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタン、タルク、カルナウバロウ</p>		
(3) その他	該当しない		
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	該当しない		

4. 製剤の各種条件下における安定性<sup>1) 2)</sup>

**アトルバスタチン錠 5mg 「NS」**

最終包装製品を用いた加速試験 (40°C、相対湿度 75%、6 ヶ月) の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

**加速試験**

試験条件：最終包装製品 (PTP 包装 (PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウムフィルムでピロー包装し、紙箱に入れたもの) 及びバラ包装 (直接ガラス製容器に充てんし、装栓し、紙箱に入れたもの)) の状態で、40±1°C、75±5%R. H.

項目及び規格		開始時	1 ヶ月後	3 ヶ月後	6 ヶ月後
性状 ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	PTP	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠
	バラ		ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠
確認試験 紫外可視吸光度測定法	PTP	適合	適合	適合	適合
	バラ		適合	適合	適合
純度試験 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	PTP	適合	適合	適合	適合
	バラ		適合	適合	適合
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値 : 15.0%を超えない	PTP	2.8	2.8	1.0	2.1
	バラ		2.1	2.7	2.9
溶出性 (%) 水、75 回転、15 分、80%以上	PTP	99~103	96~101	99~103	98~102
	バラ		100~104	99~101	99~103
定量試験 (%) 95.0~105.0	PTP	99.9	99.9	99.3	98.9
	バラ		99.5	99.5	98.8

無包装状態における安定性試験（参考情報）

温度（40°C 遮光・密栓）

項目及び規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠
含量(%) 95.0~105.0	100.0	99.8	98.6	98.3
溶出性(%) 水、15分、80%以上	93~97	95~97	99~102	94~97
純度試験 類縁物質 ・RRT 約4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約1.8 及び RRT 約2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度(N)	93	92	88	88

湿度（30°C75%R.H. 遮光・開放）

項目及び規格	開始時	0.5 ヶ月	1 ヶ月	2 ヶ月
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠
含量(%) 95.0~105.0	100.0	99.4	99.4	97.8
溶出性(%) 水、15分、80%以上	93~97	93~98	92~97	92~96
純度試験 類縁物質 ・RRT 約4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約1.8 及び RRT 約2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	不適合
硬度(N)	93	46	51	50

光（D65 ランプ 約1000lx 開放）

項目及び規格	開始時	約60万lx・hr (約25日)	約120万lx・hr (約50日)
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルムコーティング錠
含量(%) 95.0~105.0	100.0	98.0	96.7
溶出性(%) 水、15分、80%以上	93~97	93~96	93~98
純度試験 類縁物質 ・RRT 約4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約1.8 及び RRT 約2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	不適合	不適合
硬度(N)	93	74	67

温度・湿度 成り行き\*（遮光・開放） \*温度：20.3～23.9℃、湿度：22～59%R.H.

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠
含量 (%) 95.0～105.0	100.0	99.0
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	94～99
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々： 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和：2.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	93	90

室内散乱光下\*（開放）

\* 温度：10.5～26.0℃、湿度：11～79%R.H.、照度：253～330lx

項目及び規格	開始時	1 ヵ月	2 ヵ月
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色 のフィルムコー ティング錠	ごくうすい紅色 のフィルムコー ティング錠	ごくうすい紅色 のフィルムコー ティング錠
含量 (%) 95.0～105.0	100.0	99.8	98.4
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	95～98	93～95
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々： 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和：2.0%以下	適合	適合	不適合
硬度 (N)	93	66	62

一次包装状態（PTP シート又はバラ容器）の安定性試験（参考情報）

湿度（30℃75%R.H. PTP シート）

項目及び規格	開始時	2 ヵ月	3 ヵ月	6 ヵ月
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠
含量 (%) 95.0～105.0	100.0	99.3	97.6	99.0
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	90～94	94～96	93～96
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々： 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和：2.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	93	76	72	60

光 (D65 ランプ 約 1000lx PTP シート)

項目及び規格	開始時	約 120 万 lx・hr (約 50 日)
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	100.0	99.0
溶出性 (%) 水、15 分、80% 以上	93~97	101~105
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5% 以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3% 以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2% 以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0% 以下	適合	適合
硬度 (N)	93	84

光 (D65 ランプ 約 1000lx バラ容器)

項目及び規格	開始時	約 120 万 lx・hr (約 50 日)
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠	ごくうすい紅色のフィルム コーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	100.0	99.1
溶出性 (%) 水、15 分、80% 以上	93~97	100~104
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5% 以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3% 以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2% 以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0% 以下	適合	適合
硬度 (N)	93	88

室内散乱光下\* (PTP シート)

\* 温度 : 10.5~26.0°C、湿度 : 11~79%R. H.、照度 : 253~330lx

項目及び規格	開始時	2 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
外観 ごくうすい紅色の フィルムコーティング錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠	ごくうすい紅 色のフィルム コーティング 錠
含量 (%) 95.0~105.0	100.0	98.9	99.0	99.4
溶出性 (%) 水、15 分、80% 以上	93~97	95~97	95~98	93~96
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5% 以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3% 以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2% 以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0% 以下	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	93	88	81	86

**アトルバスタチン錠 10mg 「NS」**

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

**加速試験**

試験条件：最終包装製品（PTP 包装（PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウムフィルムでピロー包装し、紙箱に入れたもの）及びバラ包装（直接ガラス製容器に充てんし、装栓し、紙箱に入れたもの））の状態、40±1℃、75±5%R. H.

項目及び規格		開始時	1 ヶ月後	3 ヶ月後	6 ヶ月後
性状 白色のフィルムコーティング錠	PTP	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
	バラ		白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
確認試験 紫外可視吸光度測定法	PTP	適合	適合	適合	適合
	バラ		適合	適合	適合
純度試験 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	PTP	適合	適合	適合	適合
	バラ		適合	適合	適合
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値 : 15.0%を超えない	PTP	2.9	2.5	1.8	3.2
	バラ		2.9	3.6	2.9
溶出性 (%) 水、75 回転、15 分、80%以上	PTP	98~102	100~104	97~101	98~102
	バラ		98~103	97~103	98~101
定量試験 (%) 95.0~105.0	PTP	100.0	99.9	99.5	98.8
	バラ		99.0	99.1	99.1

無包装状態における安定性試験（参考情報）

温度（40°C 遮光・密栓）

項目及び規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	99.9	99.0	98.3
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	94~94	94~97	90~92
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	86	79	83	84

湿度（30°C75%R.H. 遮光・開放）

項目及び規格	開始時	0.5 ヶ月	1 ヶ月	2 ヶ月
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	99.3	99.1	98.9
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	93~96	94~96	96~101
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	不適合
硬度 (N)	86	52	48	49

光（D65 ランプ 約 1000lx 開放）

項目及び規格	開始時	約 60 万 lx・hr (約 25 日)	約 120 万 lx・hr (約 50 日)
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	98.4	97.8
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	93~94	89~93
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	不適合
硬度 (N)	86	70	62

温度・湿度 成り行き\*（遮光・開放） \*温度：20.3～23.9℃、湿度：22～59%R.H.

項目及び規格	開始時	約 50 日
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0～105.0	99.6	99.3
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	91～94
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	86	79

室内散乱光下\*（開放）

\* 温度：10.5～26.0℃、湿度：11～79%R.H.、照度：253～330lx

項目及び規格	開始時	1 ヵ月	2 ヵ月	3 ヵ月
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0～105.0	99.6	99.7	98.9	98.7
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	92～93	94～97	89～92
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	不適合
硬度 (N)	86	70	63	64

一次包装状態（PTP シート又はバラ容器）の安定性試験（参考情報）

湿度（30℃75%R.H. PTP シート）

項目及び規格	開始時	2 ヵ月	3 ヵ月	6 ヵ月
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0～105.0	99.6	99.3	98.3	99.1
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93～97	93～95	90～93	91～94
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	86	73	66	61



光 (D65 ランプ 約 1000lx PTP シート)

項目及び規格	開始時	約 120 万 lx・hr (約 50 日)
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	99.2
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	94~96
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	86	79

光 (D65 ランプ 約 1000lx バラ容器)

項目及び規格	開始時	約 120 万 lx・hr (約 50 日)
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	99.5
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	93~95
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合
硬度 (N)	86	79

室内散乱光下\* (PTP シート)

\* 温度 : 10.5~26.0°C、湿度 : 11~79%R. H.、照度 : 253~330lx

項目及び規格	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月
外観 白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠
含量 (%) 95.0~105.0	99.6	98.6	99.6
溶出性 (%) 水、15 分、80%以上	93~97	90~94	92~94
純度試験 類縁物質 ・RRT 約 4.0 : 0.5%以下 ・RRT 約 1.8 及び RRT 約 2.4 : 0.3%以下 ・アトルバスタチン及び上記以外の個々 : 0.2%以下 ・アトルバスタチン以外の総和 : 2.0%以下	適合	適合	適合
硬度 (N)	86	79	79

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化 (物理化学的変化)

該当しない

## 7. 溶出性<sup>3)</sup>

### アトルバスタチン錠5mg「NS」の溶出挙動における同等性

経口固形製剤の製法変更の生物学的同等性試験に係る考え方：平成25年4月19日付事務連絡

試験方法：日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液：水 日本薬局方精製水

回転数：50rpm

試験回数：各12ベッセル

試験時間：pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標準製剤の平均溶出率が85%を越えた時点で、試験を終了することができる。

分析法：液体クロマトグラフィー

標準製剤：アトルバスタチン錠5mg「NS」（旧製剤）

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って同等性を判定した。

#### 【水(50rpm)】

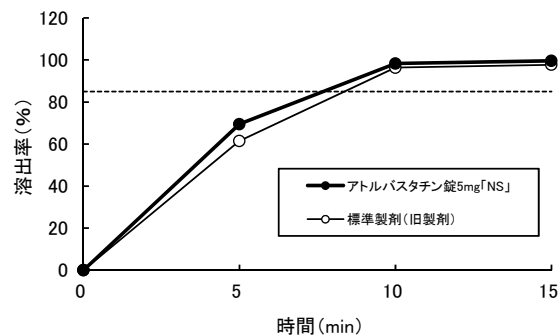
標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合

試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、標準製剤の平均溶出率が85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。

結果：平均溶出率及び個々の溶出率ともに判定基準を全て満たし溶出挙動が同等と判断されたため、両製剤は生物学的に同等とみなされた。

#### 水 50rpm



表：溶出挙動における同等性（試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較）

試験条件			標準製剤 アトルバスタチン錠 5mg「NS」（旧製剤）	アトルバスタチン錠 5mg「NS」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
50rpm	水	15分	97.7	99.6	適合

(n=12)

表：溶出挙動における同等性（試験製剤の個々の溶出率）

試験条件		最終比較 時点	アトルバスタチン錠 5mg「NS」		判定基準	判定
回転数	試験液		平均 溶出率%	個々の 溶出率		
50rpm	水	15分	99.6	97.4～104.0	試験製剤の最終比較時点の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。	適合

(n=12)

アトルバスタチン錠 5mg「NS」は、日本薬局方医薬品各条に定められたアトルバスタチンカルシウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水	75rpm	15分	80%以上

**アトルバスタチン錠 10mg 「NS」** の溶出挙動における同等性

経口固形製剤の製法変更の生物学的同等性試験に係る考え方：平成 25 年 4 月 19 日付事務連絡

試験方法：日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件：

試験液量：900mL 温度：37±0.5℃

試験液：水 日本薬局方精製水

回転数：50rpm

試験回数：各 12 ベッセル

試験時間：pH1.2 では 2 時間、その他の試験液では 6 時間とする。ただし、標準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了することができる。

分析法：液体クロマトグラフィー

標準製剤：アトルバスタチン錠 10mg 「NS」 (旧製剤)

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って同等性を判定した。

**【水 (50rpm)】**

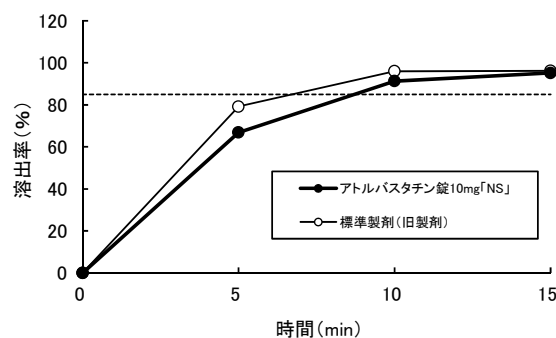
標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合

試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。

結果：平均溶出率及び個々の溶出率ともに判定基準を全て満たし溶出挙動が同等と判断されたため、両製剤は生物学的に同等とみなされた。

**水 50rpm**



表：溶出挙動における同等性（試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較）

試験条件			標準製剤 アトルバスタチン錠 10mg「NS」（旧製剤）	アトルバスタチン錠 10mg「NS」	判定
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
50rpm	水	15分	96.2	95.2	適合

(n=12)

表：溶出挙動における同等性（試験製剤の個々の溶出率）

試験条件		最終比較 時点	アトルバスタチン錠 10mg「NS」		判定基準	判定
回転数	試験液		平均 溶出率%	個々の 溶出率		
50rpm	水	15分	95.2	88.4～99.2	試験製剤の最終比較時点の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。	適合

(n=12)

アトルバスタチン錠 10mg「NS」は、日本薬局方医薬品各条に定められたアトルバスタチンカルシウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水	75rpm	15分	80%以上

8. 生物学的試験法	該当しない
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	日本薬局方アトルバスタチンカルシウム錠の確認試験法による。 紫外可視吸光度測定法
10. 製剤中の有効成分の定量法	日本薬局方アトルバスタチンカルシウム錠の定量法による。 液体クロマトグラフィー（内標準法）
11. 力価	本剤は力価表示に該当しない
12. 混入する可能性のある夾雑物	該当資料なし
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	該当しない
14. その他	該当しない

## V. 治療に関する項目

<p>1. 効能又は効果</p>	<p>高コレステロール血症 家族性高コレステロール血症</p> <div style="border: 1px dashed black; padding: 5px;"> <p>〈効能・効果に関連する使用上の注意〉</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol> </div>
<p>2. 用法及び用量</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ <b>高コレステロール血症</b> 通常、成人にはアトルバスタチンとして10mgを1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減するが、重症の場合は1日20mgまで増量できる。</li> <li>・ <b>家族性高コレステロール血症</b> 通常、成人にはアトルバスタチンとして10mgを1日1回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減するが、重症の場合は1日40mgまで増量できる。</li> </ul>
<p>3. 臨床成績</p> <p>(1) 臨床データパッケージ</p> <p>(2) 臨床効果</p> <p>(3) 臨床薬理試験</p> <p>(4) 探索的試験</p> <p>(5) 検証的試験</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 無作為化並行用量反応試験</li> <li>2) 比較試験</li> <li>3) 安全性試験</li> <li>4) 患者・病態別試験</li> </ol> <p>(6) 治療的使用</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)</li> <li>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</li> </ol>	<p>該当資料なし</p>

## 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 シンバスタチン、ピタバスタチンカルシウム、プラバスタチンナトリウム、フルバスタチンナトリウム、ロスバスタチンカルシウム
2. 薬理作用 (1) 作用部位・作用機序 <sup>4)</sup> (2) 薬効を裏付ける試験成績 (3) 作用発現時間・持続時間	アトルバスタチンカルシウム水和物はコレステロール生合成の律速酵素であるHMG-CoA還元酵素を選択的に阻害することによってコレステロールの生合成を抑制する。 該当資料なし 該当資料なし

## 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  
 (2) 最高血中濃度到達時間  
 (3) 臨床試験で確認された血中濃度<sup>3)</sup>

該当資料なし

「VII. 薬物動態に関する項目 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」を参照

アトルバスタチン錠 5mg 「NS」及びアトルバスタチン錠 10mg 「NS」は、「経口固形製剤の製法変更の生物学的同等性試験に係る考え方（平成 25 年 4 月 19 日付事務連絡）」に従い溶出試験にて生物学的同等性を検証した結果、旧製剤と生物学的に同等とみなされた。

よって、血漿中濃度比較試験については、旧製剤の結果を示す。

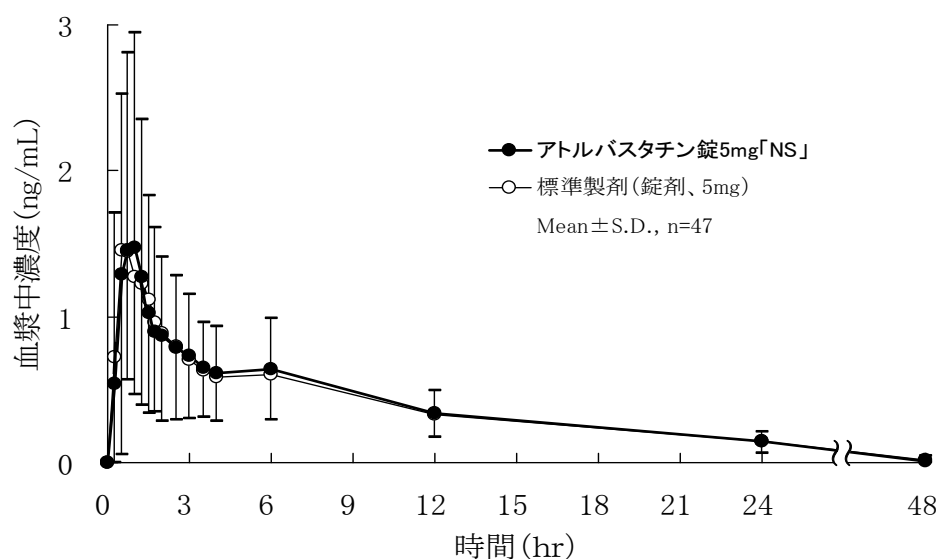
#### 旧製剤の生物学的同等性

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン：平成 9 年 12 月 22 日付医薬審第 487 号（一部改正：平成 13 年 5 月 31 日付医薬審発第 786 号、平成 18 年 11 月 24 日付薬食審査発第 1124004 号）

アトルバスタチン錠 5mg 「NS」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（アトルバスタチンとして 5mg）健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、Cmax）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-48</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アトルバスタチン錠 5mg 「NS」	12.58 ± 5.39	2.09 ± 1.57	1.2 ± 1.1	9.4 ± 2.5
標準製剤 (錠剤、5mg)	12.32 ± 5.74	2.07 ± 1.14	0.8 ± 0.5	10.0 ± 2.9

(Mean ± S. D., n=47)



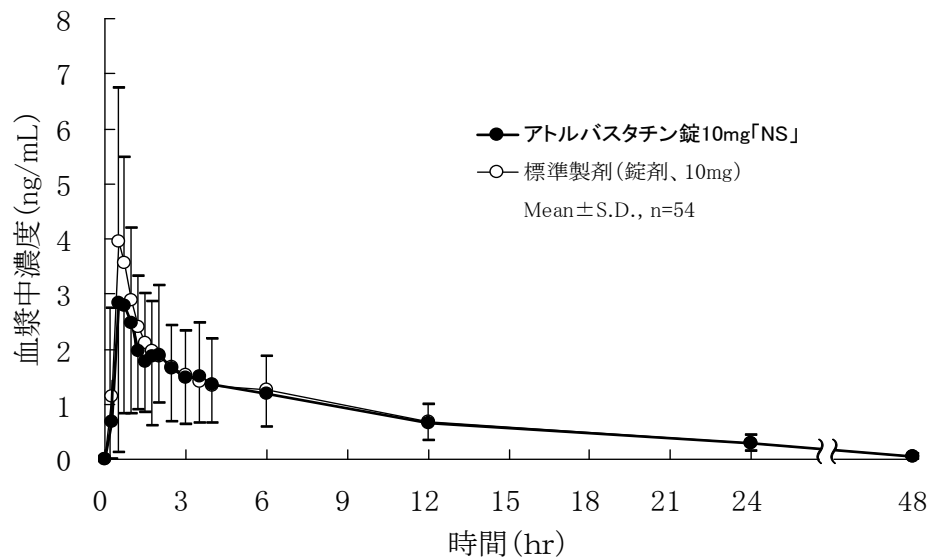
血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。



アトルバスタチン錠 10mg「NS」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（アトルバスタチンとして10mg）健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、Cmax）について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-48</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アトルバスタチン錠 10mg「NS」	24.59 ± 10.78	4.58 ± 2.53	1.5 ± 1.1	10.1 ± 2.8
標準製剤 (錠剤、10mg)	25.86 ± 11.02	4.90 ± 2.40	0.9 ± 0.7	10.1 ± 3.2

(Mean ± S. D., n=54)



血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

- (4) 中毒域
- (5) 食事・併用薬の影響
- (6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし  
「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 7. 相互作用」を参照

該当資料なし

## 2. 薬物速度論的パラメータ

- (1) 解析方法
- (2) 吸収速度定数
- (3) バイオアベイラビリティ
- (4) 消失速度定数
- (5) クリアランス
- (6) 分布容積
- (7) 血漿蛋白結合率<sup>4)</sup>

該当資料なし  
該当資料なし  
「VII. 薬物動態に関する項目 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」を参照  
該当資料なし  
該当資料なし  
該当資料なし  
95.6%～99.0%以上

## 3. 吸収

該当資料なし

<p>4. 分布</p> <p>(1) 血液－脳関門通過性</p> <p>(2) 血液－胎盤関門通過性</p> <p>(3) 乳汁への移行性</p> <p>(4) 髄液への移行性</p> <p>(5) その他の組織への移行性</p>	<p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p> <p>「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与(2)」を参照</p> <p>該当資料なし</p> <p>該当資料なし</p>
<p>5. 代謝</p> <p>(1) 代謝部位及び代謝経路<sup>4)</sup></p> <p>(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種<sup>4)</sup></p> <p>(3) 初回通過効果の有無及びその割合</p> <p>(4) 代謝物の活性の有無及び比率<sup>4)</sup></p> <p>(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ</p>	<p>主として肝臓</p> <p>CYP3A4</p> <p>該当資料なし</p> <p>健康成人に 10 及び 40mg を単回経口投与したとき、血漿中にアミド結合位置のベンゼン環の 4 位の水酸化体 (M-1) 及び 2 位の水酸化体 (M-2) が確認され、血漿中主活性代謝物は M-2 であった。</p> <p>該当資料なし</p>
<p>6. 排泄</p> <p>(1) 排泄部位及び経路<sup>4)</sup></p> <p>(2) 排泄率</p> <p>(3) 排泄速度</p>	<p>健康成人に <sup>14</sup>C-アトルバスタチンを投与したとき、放射能の尿中排泄率は極めて低く (&lt;2%)、ふん中に未変化体、M-1 及び M-2 がそれぞれ糞中放射能の 8.3%、11.7%及び 18.2%排泄された。更に、<sup>14</sup>C-アトルバスタチンを用いたヒト胆汁中排泄試験では、投与された放射能の 43.7~70.2%が胆汁中に排泄され、未変化体のほかに、M-1、M-2 及び M-2 のグルクロン酸抱合体が同定された。</p> <p>「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 6. 排泄(1)排泄部位及び経路」を参照</p> <p>該当資料なし</p>
<p>7. トランスポーターに関する情報</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>8. 透析等による除去率</p>	<p>該当資料なし</p>

## 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	該当記載事項なし
2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	<p><b>【禁忌（次の患者には投与しないこと）】</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者</li> <li>2. 肝代謝能が低下していると考えられる以下のような患者 急性肝炎、慢性肝炎の急性増悪、肝硬変、肝癌、黄疸 [肝硬変患者において、本剤の血漿中HMG-CoA還元酵素阻害活性体濃度が健康成人に比べて上昇した（AUCで4.4～9.8倍）臨床試験成績がある。したがって、これらの患者では本剤の血漿中濃度が上昇し、副作用の発現頻度が増加するおそれがある。また、本剤は主に肝臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるおそれがある。]</li> <li>3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）</li> <li>4. グレカプレビル・ピブレンタスビルを投与中の患者（「相互作用」の項参照）</li> </ol>
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	「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使用上の注意とその理由	該当記載事項なし
5. 慎重投与内容とその理由	<p>次の患者には慎重に投与すること</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) 肝障害又はその既往歴のある患者、アルコール中毒の患者 [本剤は主に肝臓において作用し代謝されるので、肝障害を悪化させるおそれがある。また、アルコール中毒の患者は、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]</li> <li>(2) 腎障害又はその既往歴のある患者 [横紋筋融解症の報告例の多くが腎機能障害を有する患者であり、また、横紋筋融解症に伴って急激な腎機能の悪化が認められている。]</li> <li>(3) フィブラート系薬剤（ベザフィブラート等）、免疫抑制剤（シクロスポリン等）、ニコチン酸製剤（ニセリトロール等）、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール等）、エリスロマイシンを投与中の患者 [一般にHMG-CoA還元酵素阻害剤との相互作用により横紋筋融解症があらわれやすい。]（「相互作用」の項参照）</li> <li>(4) 糖尿病の患者 [糖尿病を悪化させることがある。]</li> <li>(5) 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 [横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。]</li> <li>(6) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）</li> </ol>

<p><b>6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法</b></p>	<p>(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。</p> <p>(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。</p> <p>(3) 腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者に、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（CPK）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。</p> <p>(4) 近位筋脱力、CK（CPK）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（「重大な副作用」の項参照）。</p> <p>(5) 劇症肝炎等の肝炎があらわれることがあるので、悪心・嘔吐、倦怠感等の症状があらわれた場合には本剤を中止し、医師等に連絡するよう患者に指導すること。投与中は投与開始又は増量時より 12 週までの間に 1 回以上、それ以降は定期的（半年に 1 回等）に肝機能検査を行うこと。</p>						
<p><b>7. 相互作用</b></p> <p>(1) 併用禁忌とその理由</p>	<p>本剤は、主として肝の薬物代謝酵素 CYP3A4 により代謝される。また、P-糖蛋白質（P-gp）、乳癌耐性蛋白（BCRP）、有機アニオントランスポーター（OATP）1B1/1B3 の基質である。</p> <p><b>併用禁忌（併用しないこと）</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>グレカプレビル・ピブレンタスビル（マヴィレット）</td> <td>グレカプレビル・ピブレンタスビル（400mg・120mg）との併用により、アトルバスタチンの AUC が 8.28 倍、Cmax が 22.0 倍に上昇したとの報告がある。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある。</td> <td>機序：グレカプレビルの OATP1B1/1B3 及び BCRP 阻害、ピブレンタスビルの OATP1B1 及び BCRP 阻害に基づく作用によるものと考えられている。</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	グレカプレビル・ピブレンタスビル（マヴィレット）	グレカプレビル・ピブレンタスビル（400mg・120mg）との併用により、アトルバスタチンの AUC が 8.28 倍、Cmax が 22.0 倍に上昇したとの報告がある。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある。	機序：グレカプレビルの OATP1B1/1B3 及び BCRP 阻害、ピブレンタスビルの OATP1B1 及び BCRP 阻害に基づく作用によるものと考えられている。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
グレカプレビル・ピブレンタスビル（マヴィレット）	グレカプレビル・ピブレンタスビル（400mg・120mg）との併用により、アトルバスタチンの AUC が 8.28 倍、Cmax が 22.0 倍に上昇したとの報告がある。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある。	機序：グレカプレビルの OATP1B1/1B3 及び BCRP 阻害、ピブレンタスビルの OATP1B1 及び BCRP 阻害に基づく作用によるものと考えられている。					

(2) 併用注意とその理由

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
フィブレート系薬剤 ベザフィブレート等	筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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との報告がある。	機序：フィブレート系薬剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用が示唆されている。 危険因子：腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者
ニコチン酸製剤 ニセリトロール等		機序：ニコチン酸製剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用が示唆されている。 危険因子：腎機能障害
免疫抑制剤 シクロスポリン等	1) 筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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との報告がある。 2) シクロスポリンとの併用により、本剤の $AUC_{0-24h}$ が 8.7 倍に上昇したとの報告がある。	機序：1) シクロスポリンとHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用、2) シクロスポリンによるHMG-CoA還元酵素阻害剤の代謝・胆汁中排泄に対する競合阻害に基づく相互作用、3) シクロスポリンによる本剤の肝への取り込み阻害に基づく相互作用が示唆されている。 危険因子：腎機能障害
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール等 エリスロマイシン	筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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との報告がある。	機序：アゾール系抗真菌薬又はエリスロマイシンのCYP3Aに対する阻害作用が考えられている。 危険因子：腎機能障害
クラリスロマイシン	本剤の血漿中薬物濃度の有意な上昇( $C_{max}$ :+55.9%、 $AUC_{0-Tlast}$ :+81.8%)がみられた。	機序：クラリスロマイシンのCYP3A4に対する阻害作用が考えられている。
HIVプロテアーゼ阻害剤 ロピナビル・リトナビル ネルフィナビルメシル酸塩等	ロピナビル・リトナビルとの併用により本剤のAUCが5.88倍、ネルフィナビルメシル酸塩との併用により本剤のAUCが約1.7倍に上昇するとの報告がある。	機序：これらの薬剤によるCYP3A4の阻害が考えられている。
グラゾプレビル	グラゾプレビル(200mg)との併用により本剤の血漿中薬物濃度が上昇した( $C_{max}$ :5.66倍、 $AUC_{0-\infty}$ :3.00倍)との報告がある。	機序：グラゾプレビルによる腸管のCYP3A及びBCRPの阻害が考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レテルモビル	レテルモビルとの併用により本剤の血漿中薬物濃度が上昇した(Cmax:2.17倍、AUC <sub>0-∞</sub> :3.29倍)との報告がある。	機序:レテルモビルによるCYP3A、OATP1B1/1B3及びBCRPの阻害が考えられている。
グレープフルーツジュース	グレープフルーツジュース1.2L/日との併用により、本剤のAUC <sub>0-72h</sub> が約2.5倍に上昇したとの報告がある。	機序:グレープフルーツジュースによるCYP3A4の阻害が考えられている。
エファビレンツ	本剤の血漿中薬物濃度が低下した(Cmax:-12%、AUC <sub>0-24h</sub> :-43%)との報告がある。	機序:エファビレンツによるCYP3A4の誘導が考えられている。
リファンピシン	リファンピシン投与17時間後に本剤を投与したところ本剤の血漿中薬物濃度が低下した(Cmax:-40%、AUC:-80%)との報告がある。	機序:リファンピシンによるCYP3A4の誘導が考えられている。
ベキサロテン	ベキサロテンとの併用により本剤のAUCが約50%低下したとの報告がある。	機序:ベキサロテンによるCYP3A4の誘導が考えられている。
陰イオン交換樹脂	本剤の血漿中薬物濃度が約25%低下したが、LDL-コレステロールの低下率はそれぞれを単独で使用したときより大きかった。	機序:これらの薬剤によるアトルバスタチンの吸収阻害(吸着)に基づく血漿中薬物濃度の低下が考えられている。
ジゴキシン	定常状態において血漿中ジゴキシン濃度が上昇する(本剤10mg投与でCmax:+9.9%、AUC <sub>0-24h</sub> :+3.6%、CLr:129→128mL/min、80mg投与でCmax:+20.0%、AUC <sub>0-24h</sub> :+14.8%、CLr:160→149mL/min)ことが報告されている。併用する場合は、血漿中薬物濃度のモニターを十分に行うこと。	機序:本剤によるジゴキシンのP-gpを介した排出の抑制が示唆されている。
経口避妊薬 ノルエチンドロン-エチニルエストラジオール	ノルエチンドロン(Cmax:+24%、AUC <sub>0-24h</sub> :+28%)及びエチニルエストラジオール(Cmax:+30%、AUC <sub>0-24h</sub> :+19%)の血漿中濃度の上昇が認められた。	機序:本剤によるノルエチンドロン及びエチニルエストラジオールの初回通過効果の減少が考えられている。

## 8. 副作用

- (1) 副作用の概要  
 (2) 重大な副作用と初期症状

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。  
 (頻度不明)

- (1) **横紋筋融解症、ミオパチー**：筋肉痛、脱力感、CK(CPK)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、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には直ちに投与を中止すること。また、ミオパチーがあらわれることがあるので、広範な筋肉痛、筋肉圧痛や著明なCK(CPK)の上昇があらわれた場合には投与を中止すること。
- (2) **免疫介在性壊死性ミオパチー**：免疫介在性壊死性ミオパチー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し、適切な処置を行うこと。
- (3) **劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸**：定期的に検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し適切な処置を行うこと。
- (4) **過敏症**：血管神経性浮腫、アナフィラキシー反応、蕁麻疹を含む過敏症状があらわれたとの報告があるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- (5) **無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症**：無顆粒球症、汎血球減少症、血小板減少症があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど十分な観察を行い、異常が認められた場合には投与を中止し適切な処置を行うこと。
- (6) **中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、多形紅斑**：中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑等の水疱性発疹があらわれたとの報告があるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- (7) **高血糖、糖尿病**：高血糖、糖尿病があらわれることがあるので、口渇、頻尿、全身倦怠感等の症状の発現に注意するとともに、定期的に検査を行うなど十分な観察を行い、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。
- (8) **間質性肺炎**：間質性肺炎があらわれることがあるので、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。

### (3) その他の副作用

	頻 度 不 明
皮 膚	そう痒感、発疹、皮疹、発赤、皮膚乾燥、皮膚亀裂、脱毛症、光線過敏、爪の障害
血 液	貧血、白血球減少、血小板減少
肝 臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、 $\gamma$ -GTP上昇、A1-P上昇、LDH上昇、肝障害
消化器	アミラーゼ上昇、下痢、軟便、嘔気、悪心、胸やけ、便秘、胃不快感、心窩部痛(心窩部の疼痛)、腹部膨満感、食欲不振、消化不良、嘔吐、胃炎、口内炎、腹痛、口渇、舌のしびれ、口のしびれ、膵炎、胆汁うっ滞性黄疸、舌痛、舌炎、口唇炎、咽頭不快感
呼吸器	咳
筋骨格系	CK(CPK)上昇、筋肉痛、背部痛、頸・肩のこり、こわばり感、痙攣、無力症、関節痛、胸痛、筋炎、血中ミオグロビン上昇、腱炎、腱痛
感覚器	異常感覚、末梢神経障害、耳鳴、霧視
精神神経系	めまい、不眠(症)、四肢しびれ(感)、眠気、勃起障害、健忘症、抑うつ、悪夢

	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">頻 度 不 明</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>内分泌</td> <td>テストステロン低下、コリンエステラーゼ上昇、TSH上昇、ACTH上昇、アルドステロン低下、女性化乳房</td> </tr> <tr> <td>代謝異常</td> <td>グルコース上昇、HbA<sub>1c</sub>上昇、血清鉄低下、低血糖症</td> </tr> <tr> <td>腎 臓</td> <td>K上昇、BUN上昇、血中クレアチニン増加、血尿</td> </tr> <tr> <td>その他</td> <td>頭痛、全身倦怠（感）、浮腫（顔面・四肢等）、脳梗塞、肺炎、带状疱疹、動悸、味覚異常、着色尿、熱感、頻脈、頻尿、排尿困難、発熱</td> </tr> </tbody> </table>	頻 度 不 明		内分泌	テストステロン低下、コリンエステラーゼ上昇、TSH上昇、ACTH上昇、アルドステロン低下、女性化乳房	代謝異常	グルコース上昇、HbA <sub>1c</sub> 上昇、血清鉄低下、低血糖症	腎 臓	K上昇、BUN上昇、血中クレアチニン増加、血尿	その他	頭痛、全身倦怠（感）、浮腫（顔面・四肢等）、脳梗塞、肺炎、带状疱疹、動悸、味覚異常、着色尿、熱感、頻脈、頻尿、排尿困難、発熱
頻 度 不 明											
内分泌	テストステロン低下、コリンエステラーゼ上昇、TSH上昇、ACTH上昇、アルドステロン低下、女性化乳房										
代謝異常	グルコース上昇、HbA <sub>1c</sub> 上昇、血清鉄低下、低血糖症										
腎 臓	K上昇、BUN上昇、血中クレアチニン増加、血尿										
その他	頭痛、全身倦怠（感）、浮腫（顔面・四肢等）、脳梗塞、肺炎、带状疱疹、動悸、味覚異常、着色尿、熱感、頻脈、頻尿、排尿困難、発熱										
(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧	該当資料なし										
(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度	該当資料なし										
(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法	本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。過敏症状（血管神経性浮腫、アナフィラキシー反応、蕁麻疹を含む）があらわれたとの報告がある。（Ⅷ. 8. (2)参照）										
9. 高齢者への投与	高齢者では、副作用が発現した場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。〔一般に高齢者では、生理機能が低下しており、本剤のC <sub>max</sub> 、AUC <sub>0-∞</sub> は高齢者で増加することがある。また、横紋筋融解症があらわれやすいとの報告がある。〕										
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	(1) 妊婦等：妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。〔動物実験で出生児数の減少及び生存、発育に対する影響が認められ、胎児にも生存率低下と発育抑制が認められている。また、ラットに他のHMG-CoA還元酵素阻害剤を大量投与した場合に胎児の骨格奇形が報告されている。更に、ヒトでは、他のHMG-CoA還元酵素阻害剤で、妊娠3ヵ月までの間に服用したとき、胎児に先天性奇形があらわれたとの報告がある。〕 (2) 授乳婦：授乳婦には投与しないこと。〔ラットで乳汁中への移行が報告されている。〕										
11. 小児等への投与	低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない（使用経験が少ない）。										
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	該当記載事項なし										
13. 過量投与	該当記載事項なし										
14. 適用上の注意	薬剤交付時：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報告されている）。										
15. その他の注意	該当記載事項なし										
16. その他	該当しない										



## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

<p>1. 薬理試験 (1) 薬効薬理試験     (「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」参照) (2) 副次的薬理試験 (3) 安全性薬理試験 (4) その他の薬理試験</p>	該当資料なし
<p>2. 毒性試験 (1) 単回投与毒性試験 (2) 反復投与毒性試験 (3) 生殖発生毒性試験 (4) その他の特殊毒性</p>	<p>該当資料なし 該当資料なし 「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与(1)」を参照 該当資料なし</p>

## X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	製 剤：処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること） 有効成分：該当しない											
2. 有効期間又は使用期限	使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）											
3. 貯法・保存条件	気密容器、室温保存											
4. 薬剤取扱い上の注意 点 (1) 薬局での取り扱い 上の留意点につ いて (2) 薬剤交付時の取 扱いについて (患者等に留意す べき必須事項等) (3) 調剤時の留意点 について	<p>保管方法</p> <p>(1) 使用期限内であっても、開封後はなるべく速やかに使用すること。 (2) 開封後は湿気を避けて保存すること。</p> <p>「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法(5)、14. 適用上の注意」を参照</p> <p>保管方法：開封後は湿気を避けて保存すること。 患者向医薬品ガイド：有り くすりのしおり：有り 患者用指導箋：有り（「XⅢ. その他の関連資料」を参照）</p> <p>特になし</p>											
5. 承認条件等	該当しない											
6. 包装	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>PTP 包装</th> <th>バラ包装</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>錠 5mg</td> <td>100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠</td> <td>500 錠</td> </tr> <tr> <td>錠 10mg</td> <td>100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠</td> <td>500 錠</td> </tr> </tbody> </table>				PTP 包装	バラ包装	錠 5mg	100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠	500 錠	錠 10mg	100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠	500 錠
	PTP 包装	バラ包装										
錠 5mg	100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠	500 錠										
錠 10mg	100 錠、140 錠(14 錠×10)、500 錠	500 錠										
7. 容器の材質	<table border="1"> <thead> <tr> <th>包装</th> <th>材質</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>PTP</td> <td>PTP 包装：ポリ塩化ビニル、アルミニウム ピロー包装：ポリエチレンラミネートアルミニウム 化粧箱：紙</td> </tr> <tr> <td>バラ</td> <td>容 器：ガラス キャップ：ブリキ 化 粧 箱：紙</td> </tr> </tbody> </table>			包装	材質	PTP	PTP 包装：ポリ塩化ビニル、アルミニウム ピロー包装：ポリエチレンラミネートアルミニウム 化粧箱：紙	バラ	容 器：ガラス キャップ：ブリキ 化 粧 箱：紙			
包装	材質											
PTP	PTP 包装：ポリ塩化ビニル、アルミニウム ピロー包装：ポリエチレンラミネートアルミニウム 化粧箱：紙											
バラ	容 器：ガラス キャップ：ブリキ 化 粧 箱：紙											
8. 同一成分・同効薬	<p>同一成分薬：リピトール錠 5mg・錠 10mg（アステラス＝ファイザー）</p> <p>同 効 薬：シンバスタチン、ピタバスタチンカルシウム、プラバスタチンナトリウム、フルバスタチンナトリウム、ロスバスタチンカルシウム</p>											
9. 国際誕生年月日	不明											
10. 製造販売承認年月日 及び承認番号	<table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>製造販売承認年月日</th> <th>承認番号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>アトルバスタチン錠 5mg「NS」</td> <td>2013 年 2 月 15 日</td> <td>22500AMX00216000</td> </tr> <tr> <td>アトルバスタチン錠 10mg「NS」</td> <td>2013 年 2 月 15 日</td> <td>22500AMX00217000</td> </tr> </tbody> </table>			販売名	製造販売承認年月日	承認番号	アトルバスタチン錠 5mg「NS」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00216000	アトルバスタチン錠 10mg「NS」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00217000
販売名	製造販売承認年月日	承認番号										
アトルバスタチン錠 5mg「NS」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00216000										
アトルバスタチン錠 10mg「NS」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00217000										

11. 薬価基準収載年月日	2013年6月21日															
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	該当しない															
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	該当しない															
14. 再審査期間	該当しない															
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。															
16. 各種コード	<table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>HOT 番号 (9桁)</th> <th>厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード</th> <th>レセプト 電算コード</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>アトルバスタチン錠 5mg「NS」</td> <td>122448101</td> <td>2189015F1198</td> <td>622244801</td> </tr> <tr> <td>アトルバスタチン錠 10mg「NS」</td> <td>122449801</td> <td>2189015F2194</td> <td>622244901</td> </tr> </tbody> </table>				販売名	HOT 番号 (9桁)	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	レセプト 電算コード	アトルバスタチン錠 5mg「NS」	122448101	2189015F1198	622244801	アトルバスタチン錠 10mg「NS」	122449801	2189015F2194	622244901
販売名	HOT 番号 (9桁)	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	レセプト 電算コード													
アトルバスタチン錠 5mg「NS」	122448101	2189015F1198	622244801													
アトルバスタチン錠 10mg「NS」	122449801	2189015F2194	622244901													
17. 保険給付上の注意	本剤は診療報酬上の後発医薬品である。															

## XI. 文献

1. 引用文献	1) 日新製薬株式会社 社内資料 (安定性) 2) 日新製薬株式会社 社内資料 (無包装安定性) 3) 日新製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性) 4) 第十七改正日本薬局方解説書, C-168, 廣川書店 (2016)
2. その他の参考文献	該当資料なし

## XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	該当資料なし
2. 海外における臨床支援情報	該当資料なし

## XIII. 備考

その他の関連資料	患者用指導箋『アトルバスタチン錠「NS」を服用される患者様へ』は弊社ホームページ ( <a href="https://www.yg-nissin.co.jp/">https://www.yg-nissin.co.jp/</a> ) に掲載している。
----------	---