

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2013に準拠して作成

HMG-C_oA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 5mg「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	処方せん医薬品（注意—医師等の処方せんにより使用すること）
規格・含量	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」： 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</p> <p>アトルバスタチン錠 10mg 「NS」： 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</p>
一般名	<p>和名：アトルバスタチンカルシウム水和物 洋名：Atorvastatin Calcium Hydrate</p>
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	<p>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</p>
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	<p>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：http://www.yg-nissin.co.jp/</p>

本IFは2014年4月改訂（第2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ<http://www.info.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

I F 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

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、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、 P D F 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 A 4 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、添付文書で赤枠・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。
- ② I 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]

- ① I 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。
- ② I 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（ P D F ）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、PDF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、隨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があり、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料であり、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. C A S 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. 効形	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	7
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	7
7. 溶出性	8
8. 生物学的試験法	13
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	13
10. 製剤中の有効成分の定量法	13
11. 力価	13
12. 混入する可能性のある夾雜物	13
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	13
14. その他	13

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	14
2. 用法及び用量	14
3. 臨床成績	14

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	15
2. 薬理作用	15

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法	16
2. 薬物速度論的パラメータ	17
3. 吸収	17
4. 分布	18
5. 代謝	18
6. 排泄	18
7. トランスポーターに関する情報	18
8. 透析等による除去率	18

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	1 9
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	1 9
3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	1 9
4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	1 9
5. 慎重投与内容とその理由	1 9
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	2 0
7. 相互作用	2 0
8. 副作用	2 2
9. 高齢者への投与	2 3
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	2 3
11. 小児等への投与	2 4
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	2 4
13. 過量投与	2 4
14. 適用上の注意	2 4
15. その他の注意	2 4
16. その他	2 4

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	2 5
2. 毒性試験	2 5

X. 管理的事項に関する項目

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

XI. 文献

1. 引用文献	2 8
2. その他の参考文献	2 8

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	2 8
2. 海外における臨床支援情報	2 8

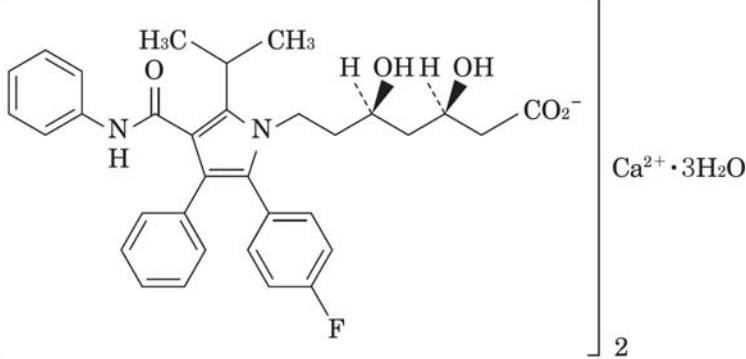
XIII. 備考

その他の関連資料	2 8
----------	-----

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	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㈱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。
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	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、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、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、中毒性表皮壊死症(Lyell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

1. 販売名 (1)和名 (2)洋名 (3)名称の由来	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。
2. 一般名 (1)和名（命名法） (2)洋名（命名法） (3)ステム	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
3. 構造式又は示性式	
4. 分子式及び分子量	分子式 : C ₆₆ H ₆₈ CaF ₂ N ₄ O ₁₀ · 3H ₂ O 分子量 : 1209.39
5. 化学名（命名法）	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)
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	該当資料なし
7. C A S 登録番号	344423-98-9 (Atorvastatin Calcium Hydrate) 134523-00-5 (Atorvastatin)

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 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>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」 : N S 2 2 4 アトルバスタチン錠 10mg 「NS」 : N S 2 2 5</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	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」 : 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</p> <p>アトルバスタチン錠 10mg 「NS」 : 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</p>		
(2) 添加物	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」 : 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>アトルバスタチン錠 10mg 「NS」 : 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^{1) 2)}

【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カ月）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（P T P包装し、乾燥剤と共に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）の状態で、40±1°C、75±5%R.H.

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状 (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
確認試験 (紫外可視吸光度測定法)	適合	適合	適合	適合
純度試験*	適合	適合	適合	適合
含量均一性試験	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) (水、15分、80%以上)	97~103	98~102	97~103	98~101
含量 (%) (95.0~105.0)	101.0	100.3	99.2	98.6

※規格

- ・ 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

無包装状態における安定性試験（参考情報）

温度 (60°C 遮光)

項目及び規格	開始時	1カ月	2カ月
性状 (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)	98.5	96.1	95.3
溶出性 (%) (水、15分、80%以上)	101~105	95~98	95~99
純度試験*	適合	適合	不適合
硬度 (N)	118	114	115

※規格

- ・ 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

湿度 (30°C 75%R.H. 遮光)

項目及び規格	開始時	1カ月
性状 (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)	98.5	97.2
溶出性 (%) (水、15分、80%以上)	101~105	90~99
純度試験*	適合	不適合
硬度 (N)	118	70

※規格

- ・ 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

光 (D65 ランプ 1000lx)

項目及び規格	開始時	25日 60万lx・hr	50日 120万lx・hr
性状 (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)	98.5	97.6	96.6
溶出性(%) (水、15分、80%以上)	101~105	93~97	95~97
純度試験*	適合	適合	不適合
硬度(N)	118	95	93

※規格

- 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

【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°C、相対湿度 75%、6カ月) 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 包装し、乾燥剤と共に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) の状態で、40±1°C、75±5%R.H.

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状 (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
確認試験 (紫外可視吸光度測定法)	適合	適合	適合	適合
純度試験*	適合	適合	適合	適合
含量均一性試験	適合	適合	適合	適合
溶出性(%) (水、15分、80%以上)	98~103	98~102	98~102	96~102
含量(%) (95.0~105.0)	99.8	100.1	98.6	98.4

※規格

- 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

無包装状態における安定性試験 (参考情報)

温度 (60°C 遮光)

項目及び規格	開始時	1カ月	2カ月
性状 (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 ^{※2}	白色のフィルムコーティング錠 ^{※2}
含量(%) (95.0~105.0)	98.9	96.6	96.0
溶出性(%) (水、15分、80%以上)	99~103	94~98	95~97
純度試験 ^{※1}	適合	適合	不適合
硬度(N)	94	90	92

※1 規格

- 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

※2 規格の範囲内であるが、開始時と比較してわずかに黄色味を帶びていた。

湿度 (30°C 75%R.H. 遮光)				
項目及び規格	開始時	1カ月	2カ月	
性状 (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)	98.9	97.5	97.9	
溶出性(%) (水、15分、80%以上)	99~103	95~98	97~99	
純度試験*	適合	適合	不適合	
硬度(N)	94	63	61	

※規格

- 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

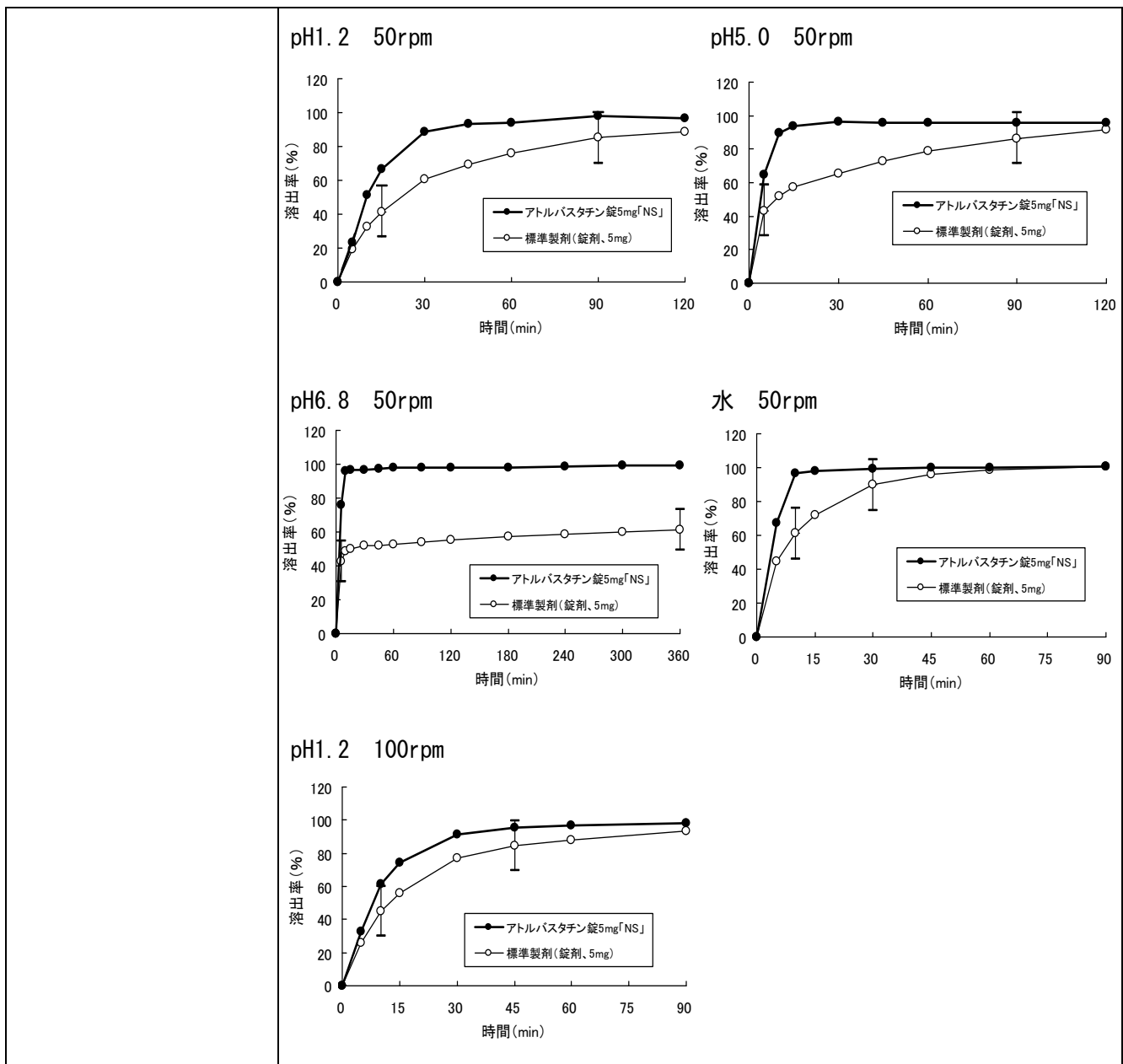
光 (D65 ランプ 1000lx)				
項目及び規格	開始時	25日 60万lx・hr	50日 120万lx・hr	
性状 (白色のフィルムコーティング錠)	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	白色のフィルムコーティング錠	
含量(%) (95.0~105.0)	98.9	97.5	97.4	
溶出性(%) (水、15分、80%以上)	99~103	95~98	94~96	
純度試験*	適合	適合	適合	
硬度(N)	94	72	65	

※規格

- 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 RRT 約 4.0、RRT 約 1.8、RRT 約 2.4 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

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(物理化学的变化)	該当しない

7. 溶出性 ³⁾	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」 の溶出挙動における類似性 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）</p> <p>試験方法：日本薬局方溶出試験法のパドル法 試験条件：</p> <p>試験液量：900mL 温度：37±0.5°C 試験液：pH1.2 日本薬局方溶出試験第 1 液 pH5.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第 2 液 水 日本薬局方精製水 回転数：50rpm (pH1.2, pH5.0, pH6.8, 水)、100rpm (pH1.2) 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% を越えた時点で終了とすることができる。 分析法：液体クロマトグラフィー 判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って類似性を判定した。 【pH1.2(50rpm)、pH5.0(50rpm)、pH1.2(100rpm)】 標準製剤が 30 分以内に平均 85% 以上溶出しない場合 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 85% 以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が 40% 及び 85% 付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15% の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以上である。 【pH6.8(50rpm)】 標準製剤が 30 分以内に平均 85% 以上溶出しない場合 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 50% 以上 85% に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±12% の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 46 以上である。 【水(50rpm)】 標準製剤が 15～30 分に平均 85% 以上溶出する場合 標準製剤の平均溶出率が 60% 及び 85% 付近となる適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15% の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 42 以上である。 結果：ガイドラインに従って溶出試験を実施した結果、アトルバスタチン錠 5mg 「NS」と標準製剤の溶出挙動は、いずれの試験条件においても類似性の判定基準に適合しないことが確認された。しかしながら、ガイドラインにおいて、「溶出試験による類似性の判定は、生物学的に同等であることを意味するものではない」とされており、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験（血漿中濃度比較試験）にて、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。</p>
----------------------	--



表：溶出挙動における類似性（試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較）

回転数	試験液	採取時間	標準製剤 (錠剤、5mg)	アトルバスタチン錠 5mg「NS」	判定
			平均溶出率%	平均溶出率%	
50rpm	pH1.2	15分	41.4	f2関数の値 34.1	不適合
		22.5分	50.9		
		45分	69.5		
		67.5分	78.3		
		90分	85.3		
	pH5.0	5分	43.4	f2関数の値 32.6	不適合
		22.5分	61.4		
		45分	72.9		
		67.5分	80.6		
		90分	86.5		
	pH6.8	5分	42.8	f2関数の値 17.0	不適合
		11.3分	49.3		
		22.5分	51.0		
		33.8分	51.8		
		45分	52.0		
		360分	61.3		
	水	10分	61.3	f2関数の値 39.2	不適合
		15分	71.7		
		30分	89.7		
		45分	95.8		
100rpm	pH1.2	10分	44.9	f2関数の値 41.3	不適合
		11.3分	47.8		
		22.5分	66.6		
		33.8分	78.8		
		45分	84.5		

(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類似性

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）

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°C

試験液：pH1.2 日本薬局方溶出試験第 1 液

pH5.0 薄めた McIlvaine の緩衝液

pH6.8 日本薬局方溶出試験第 2 液

水 日本薬局方精製水

回転数：50rpm (pH1.2, pH5.0, pH6.8, 水)、100rpm (pH5.0)

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% を越えた時点で終了とすることができる。

分析法：液体クロマトグラフィー

判定基準：ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って類似性を判定した。

【pH1.2(50rpm)、pH6.8(50rpm)】

標準製剤が 30 分以内に平均 85% 以上溶出しない場合

規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 50% 以上 85% に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±12% の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 46 以上である。

【pH5.0(50rpm)、水(50rpm)】

標準製剤が 30 分以内に平均 85% 以上溶出しない場合

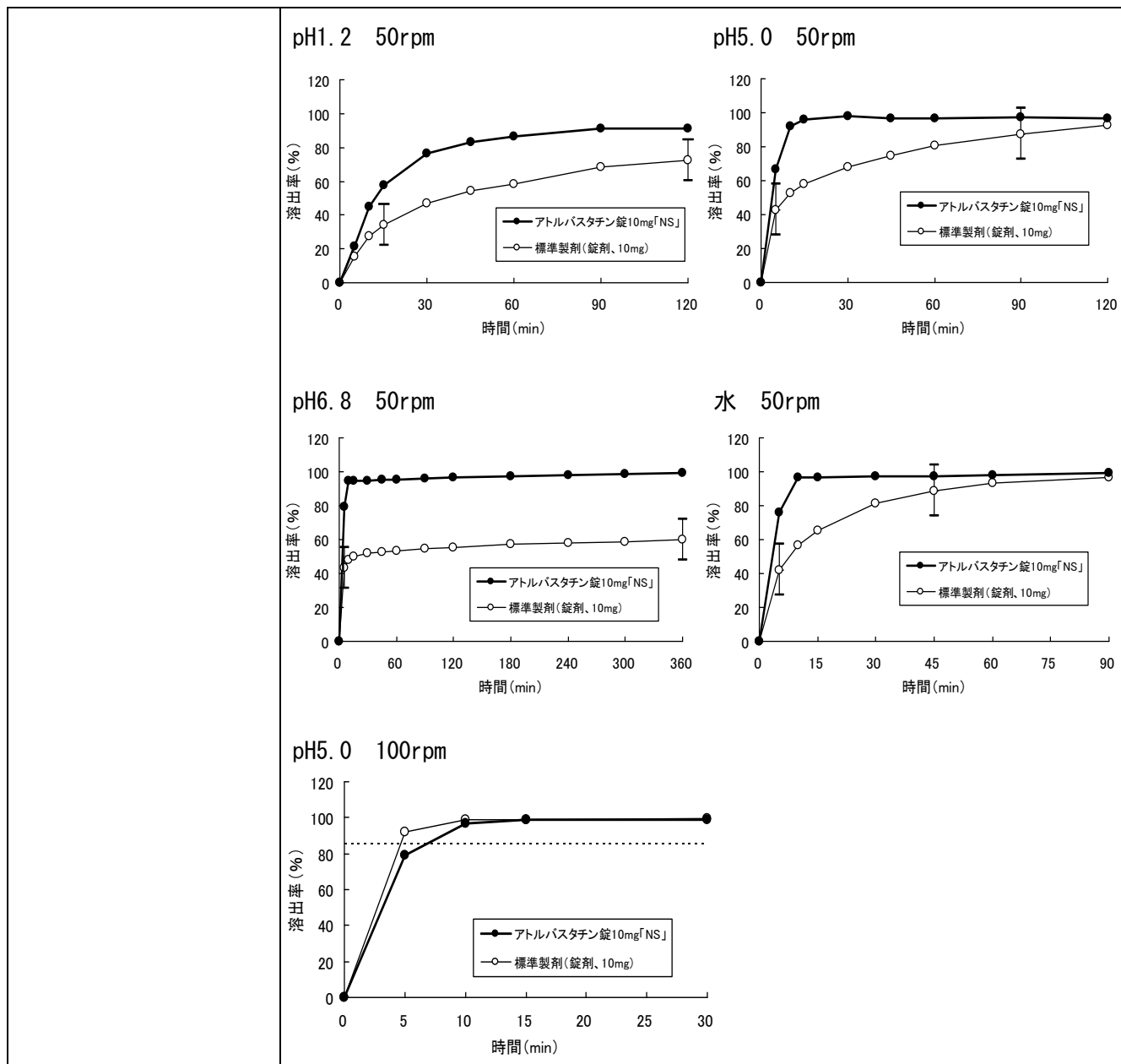
規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 85% 以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が 40% 及び 85% 付近の適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15% の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以上である。

【pH5.0(100rpm)】

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±15% の範囲にある。

結果：ガイドラインに従って溶出試験を実施した結果、アトルバスタチン錠 10mg 「NS」と標準製剤の溶出挙動は、pH5.0 (100rpm) においてのみ類似性の判定基準に適合し、その他の試験条件においては適合しないことが確認された。しかしながら、ガイドラインにおいて、「溶出試験による類似性の判定は、生物学的に同等であることを意味するものではない」とされており、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験（血漿中濃度比較試験）にて、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。



表：溶出挙動における類似性（試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較）

回転数	試験液	採取時間	標準製剤 (錠剤、10mg)	アトルバスタチン錠 10mg「NS」	判定
			平均溶出率%	平均溶出率%	
50rpm	pH1.2	15分	34.3	f2 関数の値 27.8	不適合
		30分	46.7		
		45分	54.0		
		60分	58.4		
		120分	72.6		
	pH5.0	5分	42.9	f2 関数の値 32.8	不適合
		22.5分	63.0		
		45分	74.4		
		67.5分	82.4		
		90分	87.6		
100rpm	pH6.8	3.8分	33.0	f2 関数の値 19.6	不適合
		5分	43.4		
		7.5分	45.8		
		11.3分	48.7		
		15分	50.1		
	水	360分	59.8	f2 関数の値 31.0	不適合
		5分	42.2		
		11.3分	58.8		
		22.5分	73.2		
		33.8分	83.1		
		45分	88.7		

(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

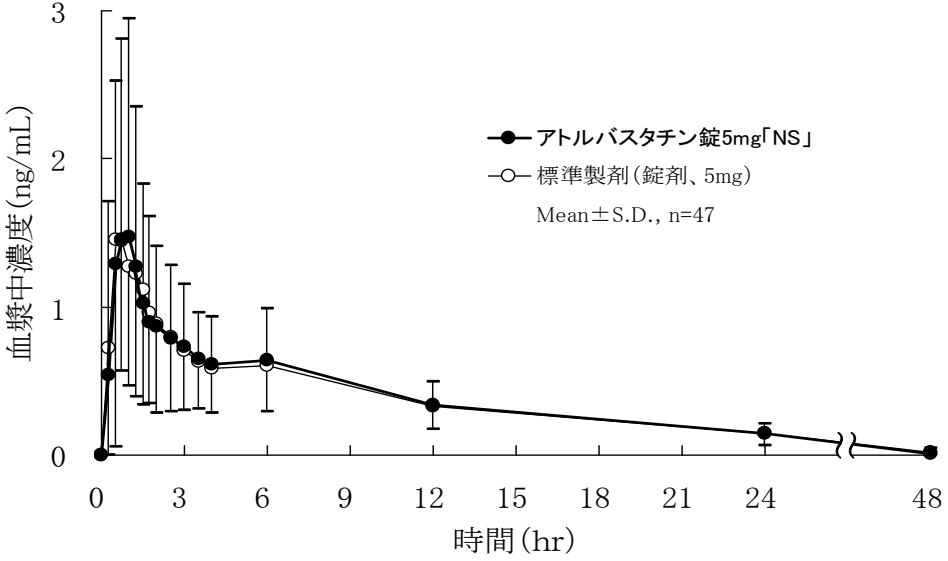
V. 治療に関する項目

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

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学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 ⁴⁾ (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

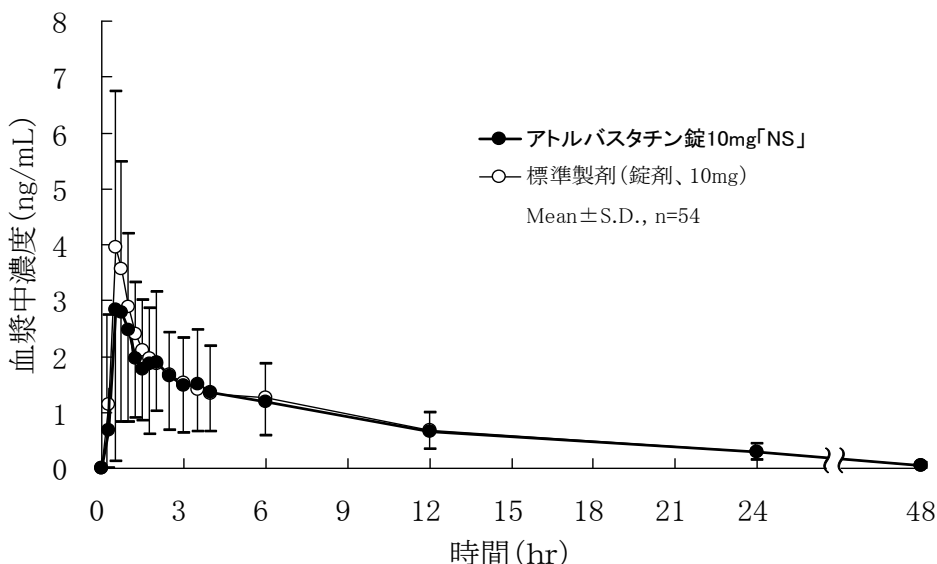
VII. 薬物動態に関する項目

<p>1. 血中濃度の推移・測定法</p> <p>(1) 治療上有効な血中濃度</p> <p>(2) 最高血中濃度到達時間</p> <p>(3) 臨床試験で確認された血中濃度³⁾</p>	<p>該当資料なし</p> <p>「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</p> <p>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）</p> <p>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。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th><th colspan="2">判定パラメータ</th><th colspan="2">参考パラメータ</th></tr> <tr> <th>AUC₀₋₄₈ (ng·hr/mL)</th><th>Cmax (ng/mL)</th><th>Tmax (hr)</th><th>T_{1/2} (hr)</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>アトルバスタチン錠 5mg「NS」</td><td>12.58±5.39</td><td>2.09±1.57</td><td>1.2±1.1</td><td>9.4±2.5</td></tr> <tr> <td>標準製剤 (錠剤、5mg)</td><td>12.32±5.74</td><td>2.07±1.14</td><td>0.8±0.5</td><td>10.0±2.9</td></tr> </tbody> </table> <p>(Mean±S.D., n=47)</p>  <p>血漿中濃度 (ng/mL)</p> <p>時間 (hr)</p> <p>● アトルバスタチン錠5mg「NS」</p> <p>○ 標準製剤(錠剤、5mg)</p> <p>Mean±S.D., n=47</p> <p>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。</p>		判定パラメータ		参考パラメータ		AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (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
	判定パラメータ		参考パラメータ																	
	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (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																

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 ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (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⁴⁾

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. 吸收

該当資料なし

<p>4. 分布</p> <p>(1) 血液一脳関門通過性 (2) 血液一胎盤関門通過性 (3) 乳汁への移行性 (4) 髄液への移行性 (5) その他の組織への移行性</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(2)」を参照 該当資料なし 該当資料なし</p>
<p>5. 代謝</p> <p>(1) 代謝部位及び代謝経路⁴⁾ (2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種⁴⁾ (3) 初回通過効果の有無及びその割合 (4) 代謝物の活性の有無及び比率⁴⁾ (5) 活性代謝物の速度論的パラメータ</p>	<p>主として肝臓 CYP3A4 該当資料なし 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。 該当資料なし</p>
<p>6. 排泄</p> <p>(1) 排泄部位及び経路⁴⁾ (2) 排泄率 (3) 排泄速度</p>	<p>健康成人に ¹⁴C-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 (< 2 %)、糞中に未変化体、M-1 及び M-2 がそれぞれ糞中放射能の 8.3%、11.7% 及び 18.2% 排泄された。更に、¹⁴C-アトルバスタチンを用いたヒト胆汁中排泄試験では、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 のグルクロロン酸抱合体が同定された。 「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 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>【禁忌（次の患者には投与しないこと）】</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 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。] 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） 4. テラプレビルを投与中の患者（「相互作用」の項参照） <p>【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】</p> <p>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。[横紋筋融解症があらわれやすい。]（「相互作用」の項参照）</p>
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"> (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。] (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。] (3) フィブラーート系薬剤（ベザフィブラーート等）、免疫抑制剤（シクロスポリン等）、ニコチニ酸製剤（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） (4) 糖尿病の患者 [糖尿病を悪化させことがある。] (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。] (6) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	<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) 劇症肝炎等の肝炎があらわれることがあるので、恶心・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增量時より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>												
7. 相互作用 (1)併用禁忌とその理由	<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。</p> <p>(1)併用禁忌（併用しないこと）</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>テラプレビル (テラビック)</td><td>アトルバスタチンのAUCが7.9倍に上昇したとの報告がある。 本剤の血中濃度が上昇し、重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象（横紋筋融解症を含むミオパチー等）が起こるおそれがある。</td><td>機序：テラプレビルによるCYP3A4の阻害が考えられている。</td></tr> </tbody> </table> <p>(2)原則併用禁忌（原則として併用しないこと） 腎機能に関する臨床検査値に異常が認められる患者では原則として併用しないこととするが、治療上やむを得ないと判断される場合にのみ慎重に併用すること。</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>フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等</td><td>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。自覚症状（筋肉痛、脱力感）の発現、CK(CPK)の上昇、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。</td><td>機序：フィブラーート系薬剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用 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</td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	テラプレビル (テラビック)	アトルバスタチンのAUCが7.9倍に上昇したとの報告がある。 本剤の血中濃度が上昇し、重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象（横紋筋融解症を含むミオパチー等）が起こるおそれがある。	機序：テラプレビルによるCYP3A4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	フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等	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。自覚症状（筋肉痛、脱力感）の発現、CK(CPK)の上昇、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。	機序：フィブラーート系薬剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用 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
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子											
テラプレビル (テラビック)	アトルバスタチンのAUCが7.9倍に上昇したとの報告がある。 本剤の血中濃度が上昇し、重篤な又は生命に危険を及ぼすような事象（横紋筋融解症を含むミオパチー等）が起こるおそれがある。	機序：テラプレビルによるCYP3A4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											
フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等	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。自覚症状（筋肉痛、脱力感）の発現、CK(CPK)の上昇、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。	機序：フィブラーート系薬剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用 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											
(2)併用注意とその理由	<p>併用注意（併用に注意すること）</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>フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等 ニコチン酸製剤 ニセリトロー ル等</td><td>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。</td><td>機序：フィブラーート系薬剤又はニコチン酸製剤と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</td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等 ニコチン酸製剤 ニセリトロー ル等	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：フィブラーート系薬剤又はニコチン酸製剤と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						
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子											
フィブラーート系 薬剤 ベザフィブラー ート等 ニコチン酸製剤 ニセリトロー ル等	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：フィブラーート系薬剤又はニコチン酸製剤と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											

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
免疫抑制剤 シクロスボリン等	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)シクロスボ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)シクロスボリンとHMG-CoA還元酵素阻害剤との副作用誘発性の相加作用、2)シクロスボリンによる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)シクロスボ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
アズール系抗真菌薬 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:アズール系抗真菌薬又はエリスロマイシンによるHMG-CoA還元酵素阻害剤の代謝阻害が示唆されている。 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による HMG-CoA 還元酵素阻害剤の代謝阻害が示唆されている。
HIVプロテアーゼ阻害剤 ネルフィナビルメシリ酸塩等	ネルフィナビルメシリ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_{0-72h} 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(C_{max} :-12%、 AUC_{0-24h} :-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(C_{max} :-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。
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。

	<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>ジゴキシン</td><td> 定常状態において血漿中ジゴキシン濃度が上昇する(本剤 10mg 投与で Cmax:+9.9%、 AUC_{0-24h}:+3.6%、 CLr:129→128mL/min、 80mg 投与で Cmax:+20.0%、 AUC_{0-24h}:+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。 </td><td> 機序:本剤によるジゴキシンの P-糖蛋白質を介した排出の抑制が示唆されている。 </td></tr> <tr> <td>経口避妊薬 ノルエチンドロン ロング-エチニルエストラジオール</td><td> ノルエチンドロン(Cmax: +24%、AUC_{0-24h}:+28%)及びエチニルエストラジオール(Cmax:+30%、AUC_{0-24h}:+19%)の血漿中濃度の上昇が認められた。 </td><td> 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。 </td></tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	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 _{0-24h} :+3.6%、 CLr:129→128mL/min、 80mg 投与で Cmax:+20.0%、 AUC _{0-24h} :+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-糖蛋白質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 ロング-エチニルエストラジオール	ノルエチンドロン(Cmax: +24%、AUC _{0-24h} :+28%)及びエチニルエストラジオール(Cmax:+30%、AUC _{0-24h} :+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。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子								
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 _{0-24h} :+3.6%、 CLr:129→128mL/min、 80mg 投与で Cmax:+20.0%、 AUC _{0-24h} :+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-糖蛋白質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 ロング-エチニルエストラジオール	ノルエチンドロン(Cmax: +24%、AUC _{0-24h} :+28%)及びエチニルエストラジオール(Cmax:+30%、AUC _{0-24h} :+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	<p>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)</p> <p>(1) 横紋筋融解症、ミオパシー : 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、急性腎不全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、ミオパシーがあらわれがあるので、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。</p> <p>(2) 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。</p> <p>(3) 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。</p> <p>(4) 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。</p> <p>(5) 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表皮壊死症 (Lyell 症候群)、多形紅斑 : 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表皮壊死症 (Lyell 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。</p> <p>(6) 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、口渴、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。</p> <p>(7) 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。</p>									

(3) その他の副作用	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">頻度不明</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>皮膚</td><td>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</td></tr> <tr> <td>血液</td><td>貧血、白血球減少、血小板減少</td></tr> <tr> <td>肝臓</td><td>AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、γ-GTP上昇、Al-P上昇、LDH上昇、肝障害</td></tr> <tr> <td>消化器</td><td>アミラーゼ上昇、下痢、軟便、嘔気、恶心、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、口渴、舌のしびれ、口のしびれ、膵炎、胆汁うつ滯性黄疸、舌痛、舌炎、口唇炎、咽頭不快感</td></tr> <tr> <td>呼吸器</td><td>咳</td></tr> <tr> <td>筋骨格系</td><td>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</td></tr> <tr> <td>感覚器</td><td>異常感覚、末梢神経障害、耳鳴、霧視</td></tr> <tr> <td>精神神経系</td><td>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</td></tr> <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> </tbody> </table>		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、γ-GTP上昇、Al-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、恶心、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、口渴、舌のしびれ、口のしびれ、膵炎、胆汁うつ滯性黄疸、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	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
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、γ-GTP上昇、Al-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、恶心、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、口渴、舌のしびれ、口のしびれ、膵炎、胆汁うつ滯性黄疸、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																					
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																					
該当資料なし																						
該当資料なし																						
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。																						
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 Cmax、AUC _{0-∞} 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：妊娠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カ月までの間に服用したとき、胎児に先天性奇形があらわれたとの報告がある。〕 (2) 授乳婦：授乳婦には投与しないこと。〔ラットで乳汁中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：P T P 包装の薬剤はP T P シートから取り出して服用するよう指導すること（P T P 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	HMG-CoA 還元酵素阻害剤を中止しても持続する近位筋脱力、CK(CPK)高値、炎症を伴わない筋線維の壊死等を特徴とし、免疫抑制剤投与により回復した免疫性壊死性ミオパチーが報告されている。
16. その他	該当しない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験 (1)薬効薬理試 (「VI. 薬効薬理に關する項目」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	該当資料なし
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	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

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	製 剤：処方せん医薬品（注意一医師等の処方せん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	<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) アルミピロー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(3)、14. 適用上の注意」を参照</p> <p>保管方法：アルミピロー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	<p>アトルバスタチン錠 5mg 「NS」： PTP 包装：100錠、140錠(14錠×10)、500錠</p> <p>アトルバスタチン錠 10mg 「NS」： PTP 包装：100錠、140錠(14錠×10)、500錠</p>									
7. 容器の材質	<p>PTP 包装：ポリ塩化ビニル、アルミニウム</p> <p>ピロー包装：ポリエチレンラミネートアルミニウム</p> <p>化粧箱：紙</p>									
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) 第十六改正日本薬局方解説書
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 (http://www.yg-nissin.co.jp/) に掲載している。
----------	---