



**2023年7月改訂(第29版) *2022年3月改訂(第28版)

貯 法:室温保存、気密容器(開封後は湿気を避けて保存

すること。)

使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用すること。

HMG-CoA還元酵素阻害剤 一高脂血症治療剤 -処方箋医薬品^油

日本薬局方シンバスタチン錠

シンパスタチン錠5mg オールラ。 シンパスタチン錠10mg オールラ。 シンパスタチン錠20mg オールラ

SIMVASTATIN TABLETS 5 mg TOHARA, SIMVASTATIN TABLETS 10 mg TOHARA, SIMVASTATIN TABLETS 20 mg TOHARA,

▶ 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2) 重篤な肝障害のある患者〔本剤は主に肝臓において代謝され、作用するので肝障害を悪化させるおそれがある。〕
- (3) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性及び授乳婦(「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- (4)イトラコナゾール、ミコナゾール、ポサコナゾール、アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、コビシスタットを含有する製剤を投与中の患者(「3. 相互作用」の項参照)

【組成・性状】

販売名	シンバスタチ 5 mg「オーノ			ヾスタチ ·「オー <i>」</i>			バスタチ :「オー	
成分・含量	1錠中日局 バスタチン を含有	バス	1錠中日局シン バスタチン10mg を含有		1錠中日局シン バスタチン20mg を含有			
添加物	ロピルセルロ	アルファー化デンプ 、アスコルビン酸、 アリン酸マグネシウ			ブチルヒドロキシ			
色調・剤形	白色 片面割線入り裸錠		白色~帯黄白色 裸錠		白色~帯黄白色 裸錠			
	表面 裏面	側面	表面	裏面	側面	表面	裏面	側面
外形			(7)(Z9,5) 10 1-0.7	(7)[(29x) 10 1-A3		\$20(2.072) 201-11	()(()()()()()()()()()()()()()()()()()(
	直径:6.5mm 厚さ:2.3mm		直径:8.0mm 厚さ:3.0mm		長径:14.0mm 短径:7.5mm 厚さ:4.5mm			
重 量	100mg	200mg		400mg				
識別コード	シンバスタチン 5 オーハラ		シンバスタチン 10 オーハラ		シンバスタチン 20 オーハラ			

【効能・効果】

高脂血症、家族性高コレステロール血症

【用法・用量】

通常、成人にはシンバスタチンとして5mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、LDLコレステロール値の低下が不十分な場合は1日20mgまで増量できる。

	日本標準商品分類番号							
	8 7 2 1 8 9							
	シンバスタチン錠 シンバスタチン錠 シンバスタチン 5 mg「オーハラ」 10mg「オーハラ」 20mg「オーハ・							
ľ	承認番号	22500AMX01225000	22500 AMX 01226000	22500 AMX 01227000				
ľ	薬価収載	2013年12月	2013年12月	2013年12月				
	販売開始	2003年7月	2004年 7 月	2004年7月				

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

- (1)あらかじめ高脂血症治療の基本である**食事療法**を 行い、更に運動療法や高血圧・喫煙等の虚血性心 疾患のリスクファクターの軽減等も十分考慮する こと。
- (2) 服用時間:コレステロールの生合成は夜間に亢進することが報告されており、臨床試験においても、朝食後に比べ、夕食後投与がより効果的であることが確認されている。したがって、本剤の適用にあたっては、1日1回夕食後投与とすることが望ましい。

【使用上の注意】

**1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)アルコール中毒者、肝障害又はその既往歴のある患者 〔本剤は主に肝臓において代謝され、作用するので肝 障害を悪化させるおそれがある。また、アルコール中 毒者では横紋筋融解症があらわれやすいとの報告があ る。(「4. 副作用 (1)重大な副作用」の項参照)〕
- (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)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。(「4.副作用 (1)重大な副作用」の項参照)〕
- (4) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
- (5)フィブラート系薬剤 (ベザフィブラート等) を投与中の患者 [横紋筋融解症があらわれやすい。(「3. 相互作用」の項参照)]
- (6) 重症筋無力症又はその既往歴のある患者〔重症筋無力 症(眼筋型、全身型)が悪化又は再発することがある。 (「4. 副作用 (1) 重大な副作用」の項参照)〕

2. 重要な基本的注意

本剤の適用にあたっては、次の点に十分に留意すること。

(1)適用の前に十分な検査を実施し、高脂血症、家族性高

コレステロール血症であることを確認した上で本剤の 適用を考慮すること。

本剤は高コレステロール血症が主な異常である高脂血症によく反応する。

- (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。
- (3)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。(「4. 副作用 (1)重大な副作用」の項参照)
- (4) 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にのみ併用することとし、本剤の投与量は10mg/日を超えないこと。急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすい。やむを得ず併用する場合には、定期的に腎機能検査等を実施し、自覚症状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK(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。

*3. 相互作用

本剤は、主に肝代謝酵素チトクロームP450 3A4(CYP3A4) により代謝される。本剤の活性代謝物であるオープンアシド体はOATP1B1の基質である 10 。また、本剤は乳癌耐性蛋白(BCRP)の基質である 20 。

**(1)併用禁忌(併用しないこと)

4.						
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
イトラコナゾール イトリゾール ミコナゾール フロリード ポサコナゾール ノクサフィル	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。	これらの薬剤は CYP3A4を阻害し、 本剤の代謝が抑制 される。				
アタザナビル レイアタッツ サキナビルメシル 酸塩 インビラーゼ コビシスタ製剤 スタリビルド ゲンボイヤ プレジコビックス シムツーザ	横紋筋融解症を含むミオパチー等の重篤な副作用が起きるおそれがある。	これらの薬剤は CYP3A4を阻害し、 本剤の代謝が抑制 される。				

(2)併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
クマリン系抗凝血 剤 ワルファリンカ リウム	抗凝血作用がわずかに 増強する。 クマリン系抗凝血剤を 併用する場合はプロト ロンビン時間をモニ ターし抗凝血剤の量を 調節すること。	機序不明

	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 ダナゾール シクロスポリン	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融に う横紋筋融に があるに があるはは10mg/日を がある場合には の投与量は10mg/日を がある がある がある が、 で に に に に に に に に に に に に に に に に に に	これ が が が が で に に で に で に で に で に に に に で に に に に に に に に に に に に に
	エリスロマイシン クラリスロマイシン HIVプロテアーゼ 阻害剤 リトナビル等	急激な腎機能悪化を伴う横紋筋融解症があらわれやすい。〔自覚症状(筋肉痛、脱力感)の発現、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミカグロビン上昇並び上昇をの腎機能の悪化を認めた場合は直ちに投与を	のある患者には特に注意すること。 これらの薬剤は CYP3A4を阻害し、 併用により本れの 代謝が抑制される おそれがある患者に は特に注意すること。 腎障害のある患者
	エファビレンツ	中止すること。〕 併用により本剤の血漿 中濃度が低下したとの 報告がある。	には特に注意すること。 エファビレンツの CYP3A4誘導作用 により本剤の代謝 が促進されるおそ れがある。
	アミオダロン アムロジピン ベラパミル ジルチアゼム	併用により本剤のAUC が上昇し、横紋筋融解 症又はミオパチーが起 きるおそれがある。	機序不明 ジルチアゼムによりCYP3A4を介する 本剤の代謝が抑制 されるおそれがある。
	グレープフルーツ ジュース	併用により本剤のAUC が上昇したとの報告が ある。本剤の投与中は グレープフルーツジュー スの摂取は避けること。	グレープフルーツ ジュースはCYP3A4 を阻害し、本剤の 代謝が抑制される おそれがある。
*	グラゾプレビル バダデュスタット	併用により本剤の血漿 中濃度が上昇するおそ れがある。	グラゾプレビルが 腸管のCYP3A及び BCRPを阻害する。 バダデュスタット がBCRPを阻害する。
	ダプトマイシン	併用した場合CK(CPK) が上昇する可能性があ ることから、ダプトマ イシン投与中は本剤の 休薬を考慮すること。	機序不明

**4. 副作用

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。

(1) 重大な副作用 (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、これに伴って急性腎障害等の 重篤な腎障害があらわれることがある。また、ミオパ チーがあらわれることがあるので、広範な筋肉痛、筋 肉圧痛や著明なCK (CPK) 上昇などに注意すること。 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。
- 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) 肝炎、肝機能障害、黄疸: 肝炎、黄疸等の肝機能障害 があらわれることがある。また、まれに肝不全に至る ことがあるので、定期的に肝機能検査等の観察を十分 に行い、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)末梢神経障害:四肢の感覚鈍麻、しびれ感・冷感等の 感覚障害、あるいは筋力低下等の末梢神経障害があら われることがあるので、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。
- 5) 血小板減少: 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)過敏症候群:ループス様症候群、血管炎等を含む過敏 症候群が報告されているので、このような症状があら われた場合には、投与を中止し適切な処置を行うこと。
- 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。
- 8) 重症筋無力症:重症筋無力症(眼筋型、全身型)が発 症又は悪化することがあるので、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。

*(2) その他の副作用

次のような症状又は異常があらわれた場合には、投与 を中止するなど適切な処置を行うこと。

	副作用の頻度
	頻度不明
消化器	腹痛、嘔気、下痢、消化不良、嘔吐、食欲不振、 便秘、鼓腸放屁、腹部膨満感、口内炎、舌炎、膵炎
肝 臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、A I -P上昇、LDH上昇、 γ -GTP上昇、総ビリルビン値上昇
皮 膚	瘙痒、発疹、蕁麻疹、脱毛、紅斑、光線過敏、扁 平苔癬
筋 肉	CK (CPK) 上昇、ミオグロビン上昇、筋肉痛、筋 痙攣
血液	貧血、白血球減少
精神神経系	頭痛、不眠、めまい、しびれ、認知機能障害(記憶障害、混乱等)、抑うつ
その他	テストステロン低下、倦怠感、BUN上昇、浮腫、 口渇、関節痛、耳鳴、発熱、ほてり、胸痛、味覚 異常、心悸亢進、頻尿、勃起不全、HbAlc上昇、 血糖値上昇

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量す るなど注意すること。〔横紋筋融解症があらわれやす いとの報告がある。(「4. 副作用(1)重大な副作用」 の項参昭)]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しな いこと。〔ラットでシンバスタチンの活性代謝物(オー プンアシド体)及び他のHMG-CoA還元酵素阻害剤の 大量投与で胎児の骨格奇形が報告されている。〕
- (2) 授乳中の女性には投与しないこと。〔ラットで乳汁中 への移行が観察されている。〕

7. 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。

8. 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。]

9. その他の注意

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。

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

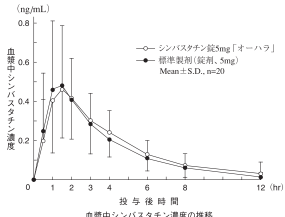
シンバスタチン錠5mg、10mg及び20mg「オーハラ」 と各標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1 錠(シンバスタチンとして5 mg、10mg及び20mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体 濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学 的同等性が確認された^{3),4)}。

(1)シンバスタチン錠5mg「オーハラ」

薬物動態パラメータ

	n	$AUC_{0\rightarrow 12}$ (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
シンバスタチン錠5mg 「オーハラ」	20	2.04 ± 0.88	0.51 ± 0.24	2.2 ± 2.5	3.4 ± 2.6
標準製剤 (錠剤、5mg)	20	1.89 ± 0.95	0.55 ± 0.33	1.6 ± 0.7	2.8 ± 1.5

 $(Mean \pm S.D.)$



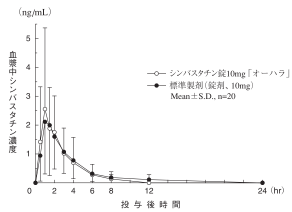
血漿中シンバスタチン濃度の推移

(2)シンバスタチン錠10mg「オーハラ」

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng•hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
シンバスタチン錠10mg 「オーハラ」	20	7.50 ± 5.78	2.70 ± 2.76	1.3 ± 0.6	2.1 ± 1.2
標準製剤 (錠剤、10mg)	20	8.07 ± 6.62	2.48 ± 1.82	1.5 ± 0.8	3.1 ± 2.4

(Mean ± S.D.)



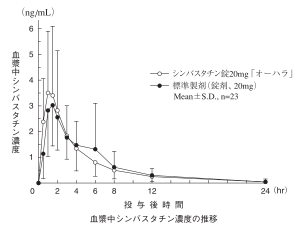
血漿中シンバスタチン濃度の推移

(3)シンバスタチン錠20mg「オーハラ」

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng•hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
シンバスタチン錠20mg 「オーハラ」	23	15.61 ± 7.96	4.31 ± 2.98	1.1 ± 0.6	4.0 ± 2.1
標準製剤 (錠剤、20mg)	23	16.11 ± 9.00	3.97 ± 1.74	2.0 ± 1.5	3.7 ± 2.4

 $(Mean \pm S.D.)$



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

2. 溶出挙動

シンバスタチン錠 $5 \, mg$ 「オーハラ」、シンバスタチン錠10 mg 「オーハラ」及びシンバスタチン錠20 mg 「オーハラ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたシンバスタチン錠の溶出規格に適合していることが確認されている 5^5 。

【薬効薬理】

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 6 。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:シンバスタチン (Simvastatin)

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

2,2-dimethylbutanoate

分子式: C₂₅H₃₈O₅ 分子量: 418.57

性状:本品は白色の結晶性の粉末である。

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

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験(なりゆき温度及び湿度、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、シンバスタチン錠 $5\,\mathrm{mg}$ 「オーハラ」、シンバスタチン錠 $10\,\mathrm{mg}$ 「オーハラ」及びシンバスタチン錠 $20\,\mathrm{mg}$ 「オーハラ」は通常の市場流通下において $3\,\mathrm{年間安定}$ であることが確認された 70 。

【包装】

シンバスタチン錠5mg「オーハラ」:

(PTP) 100錠 (10錠×10×1 袋)

シンバスタチン錠10mg「オーハラ」:

(PTP) 100錠 (10錠×10×1袋)

シンバスタチン錠20mg「オーハラ」:

(PTP) 100錠 (10錠×10×1 袋)

*【主要文献】

- 1) Niemi M.: Pharmacogenomics, 8 (7): 787 (2007)
- 2) Niemi M.: Clin Pharmacol Ther, 87 : 130 (2010)
- 3) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(2002年)
- 4) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(2003年)
- 5) 大原薬品工業株式会社 社内資料:溶出試験(2013年)
- 6) 第十八改正日本薬局方解説書(廣川書店)C-2495(2021)
- 7) 大原薬品工業株式会社 社内資料:長期安定性試験

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求 下さい。

大原薬品工業株式会社 お客様相談室

〒104-6591 東京都中央区明石町8-1聖路加タワー36階

■0120-419-363 FAX 03-6740-7703

URL https://www.ohara-ch.co.jp



製造販売元 大原薬品工業株式会社 滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野 121-15

SIM(T) (31)

- 4 -