

*성분명 : 아세틸-L-카르니틴염산염(Acetyl-L-Carnitine Hydrochloride) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
사 용 상 의 주 의 사 항	(정제, 산제) 1. 금 기 : 이 약에 대해 과민반응을 나타내는 환자에는 투여하지 말 것. 2. 부작용 : 이 약의 복용 시 드물게 홍분작용이 나타나는 경우가 있으나 체내의 약용량이 감소함에 따라 이런 증상은 바로 소실된다. 3. 임부에의 투여 : 동물실험에서의 태아독성은 보고된 적이 없지만 임신 초기 3개월 기간과 수유기의 여성은 꼭 필요한 경우에만 의사와 감독하에서 복용할 것 4. 다른 약물과의 상호작용은 없는 것으로 알려져 있다.	(정제, 산제)(안전성 및 유효성 추가자료 필요품목) 1. 금 기 : 이 약에 대해 과민반응을 나타내는 환자에는 투여하지 말 것. 2. 부작용 : 이 약의 복용 시 드물게 홍분작용이 나타나는 경우가 있으나 체내의 약용량이 감소함에 따라 이런 증상은 바로 소실된다. 3. 임부에의 투여 : 동물실험에서의 태아독성은 보고된 적이 없지만 임신 초기 3개월 기간과 수유기의 여성은 꼭 필요한 경우에만 의사와 감독하에서 복용할 것 4. 다른 약물과의 상호작용은 없는 것으로 알려져 있다.

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate) /

아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium)

<분류번호 : 218, 전문>

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
효 능	(정제)	(정제)
효 과	* 리피토정 10, 20 mg * 그 외 제네릭 10, 20, 40, 80 mg * 스트론튬오수화물 10, 20, 40, 80 mg	* 10, 20 mg 20, 40, 80 mg * 스트론튬오수화물 10, 20 mg 40, 80 mg
	1. 다음의 심혈관 질환에 대한 위험성 감소 1) 관상동맥 심질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심장 질환의 다중위험요소(55세 이상, 혈연, 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치 또는 조기 관상동맥 심질환의 가족력 등)가 있는 성인 환자의 가. 심근경색증에 대한 위험성 감소 나. 뇌졸중에 대한 위험성 감소 다. 협판재생술 및 만성 안정형 협심증에 대한 위험성 감소 2) 관상동맥 심질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심질환의 다중위험요소(망막병증, 알부민뇨, 혈연, 또는 고혈압 등)가 있는 제2형 당뇨병 환자의 가. 심근경색증에 대한 위험성 감소 나. 뇌졸중에 대한 위험성 감소 3) 관상동맥 심질환에 대한 임상적 증거가 있는 성인 환자의 가. 비치명적 심근경색증에 대한 위험성 감소 나. 치명적 및 비치명적 뇌졸중에 대한 위험성 감소 다. 협판재생술에 대한 위험성 감소 라. 울혈성심부전으로 인한 입원에 대한 위험성 감소 마. 협심증에 대한 위험성 감소 2. 고지혈증	1. 다음의 심장혈관 질환에 대한 위험성 감소 1) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심장 질환의 다중위험요소(55세 이상, 혈연, 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치 또는 조기 관상동맥 심장 질환의 가족력 등)가 있는 성인 환자의 (1) 심근경색증에 대한 위험성 감소 (2) 뇌졸중에 대한 위험성 감소 (3) 협판재생술 및 만성 안정형 협심증에 대한 위험성 감소 2) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심질환의 다중위험요소(망막병증, 알부민뇨, 혈연, 또는 고혈압 등)가 있는 제2형 당뇨병 환자의 (1) 심근경색증에 대한 위험성 감소 (2) 뇌졸중에 대한 위험성 감소 3) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거가 있는 성인 환자의 (1) 비치명적 심근경색증에 대한 위험성 감소 (2) 치명적 및 비치명적 뇌졸중에 대한 위험성 감소 (3) 협판재생술에 대한 위험성 감소 (4) 울혈성심부전으로 인한 입원에 대한 위험성 감소 (5) 협심증에 대한 위험성 감소 2. 고지혈증
	2. 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 및 복합형(혼합형) 이상지질혈증(Fredrickson Type IIa 및 IIb형) 환자의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백, 트리글리세라이드 수치를 감소시키고 HDL-콜레스테롤치를 증가시키는 식이요법의 보조제	1) 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 및 혼합형 이상지질혈증(Fredrickson Type IIa 및 IIb형) 환자의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백, 트리글리세라이드 수치를 감소시키고 HDL-콜레스테롤치를 증가시키는 식이요법의 보조제
	4. 식이요법에 적절히 반응을 하지 않는 원발성 이상베타리포프로테인혈증	2) 식이요법에 적절히 반응을 하지 않는 원발성 이상베타리포프로테인혈증

(Fredrickson Type III) 3. 혈청 트리글리세라이드가 상승된 환자(Fredrickson Type IV)의 식이요법 보조제 5. 동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자의 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤치를 감소시키기 위해 다른 지질저하제(예, LDL-apheresis)와 병용하거나, 다른 지질저하제로의 치료가 불가능한 경우 6. 식이요법에도 불구하고 여전히 아래의 기준에 해당되는 이형접합 가족형 고콜레스테롤혈증을 가진 10~17세의 소아환자(여성의 경우 초경 이후의 환자)의 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백 수치를 감소시키는 식이요법의 보조제 를 감소시키는 식이요법의 보조제 가. LDL-콜레스테롤이 여전히 190 mg/dL 이상 (≥ 190 mg/dL) 이거나 이상 (≥ 190 mg/dL) 이거나 나. LDL-콜레스테롤이 여전히 160 mg/dL 이상 (≥ 160 mg/dL) 이고, 조기 심장혈관 질환의 가족력이 있는 경우 또는 해당 소아 조기 심혈관 질환의 가족력이 있는 경우 또는 해당 소아환자에서 두 가지 이상의 다른 심장혈관 질환의 위험인자가 있는 경우	(Fredrickson Type III) 3) 혈청 트리글리세라이드가 상승된 환자(Fredrickson Type IV)의 식이요법보조제 4) 동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자의 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤치를 감소시키기 위해 다른 지질저하제(예, LDL-apheresis)와 병용하거나, 다른 지질저하제로의 치료가 불가능한 경우 3. 식이요법에도 불구하고 여전히 아래의 기준에 해당되는 이형접합 가족형 고콜레스테롤혈증을 가진 10~17세의 소아환자(여성의 경우 초경 이후의 환자)의 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백 수치를 감소시키는 식이요법의 보조제 가. LDL-콜레스테롤이 여전히 190 mg/dL 이상 (≥ 190 mg/dL) 이거나 나. LDL-콜레스테롤이 여전히 160 mg/dL 이상 (≥ 160 mg/dL) 이고, 조기 심장혈관 질환의 가족력이 있는 경우 또는 해당 소아 환자에서 두 가지 이상의 다른 심장혈관 질환의 위험인자가 있는 경우	따라 개별화되어야 하며, 투여시작 및/혹은 시키는 것이므로, 치료의 시작 및 치료반응 용량적정 후, 2~4주안에 지질수치 들을 분 평가시 LDL-콜레스테롤치를 이용하는 것을 석하고, 이에 따라 용량을 조정해야 한다. 치료의 목표는 LDL-콜레스테롤치를 저하 시키는 것이므로, 치료의 시작 및 치료반응 평가시 LDL-콜레스테롤치를 이용하는 것을 시키는 것이므로, 치료의 시작 및 치료반응 친장한다. 다만, LDL-콜레스테롤 수치를 이용할 수 없는 경우에는 치료반응을 모니터링하기 위해 총 콜레스테롤 수치를 사용한다.
용법 (정제) 용량 * 리피토정 10, 20 mg, * 그 외 제네릭 10, 20, 40, 80 mg 아도르바스타틴을 투여전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 하루 중 아무때나 음식물과 상관없이 투약 할 수 있다.	(정제) * 10, 20 mg * 스트론튬오수화물 10, 20 mg 아도르바스타틴을 투여전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 하루 중 아무때나 음식물과 상관없이 투약 할 수 있다.	동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자 이 약의 투여용량은 1일 1회 10 mg ~ 80 mg으로, 다른 지질저하 치료법(예, LDL apheresis)과 병행하거나, 이런 지질저하 치료법이 불가능한 경우에 이 약을 투여한다.
1. 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족 형 및 비가족형) 및 복합형(혼합형) 이상지 질혈증 환자(Fredrickson Type IIa 및 IIb 형) 이 약의 권장 초회 용량은 1일 1회 10 회 20 mg 또는 40 mg(45% 이상의 LDL-mg이나, 더 많은 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 경우에 한 가 요구되는 환자의 경우 1일 1회 20 mg 또는 40 mg (45% 이상의 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 경우에 한함)으로 시작할 수 있다. 이 약은 1일 1회 또는 40 mg (45% 이상의 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 경우에 한함)으로 시작할 수 있다. 이 약은 1일 1회 10~80 mg의 용량범위로 투여한다. 치 감소가 요구되는 경우에 한함)으로 시작 할 수 있다. 이 약은 1일 1회 10 mg ~ 80 mg의 용량범위로 투여하며, 하루 중 아무때나 음식물과 상관없이 투여 할 수 있다. 이 약의 초회용량 및 유지용량은 치료목 표 및 반응 등을 고려하여 환자의 특성에 따라 개별화되어야 하며, 투여시작 및/혹은 용량적정 후, 2~4주안에 지질수치 들을 분석하고, 이에 따라 용량을 조정해야 한다. 표 및 반응 등을 고려하여 환자의 특성에 치료의 목표는 LDL-콜레스테롤치를 저하	2. 이형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 소아 환자(10~17세) 권장 초회용량은 이 약으로서 1일 10 mg이며, 권장 최대용량은 1일 20 mg이다(소아 환자군에서 이 약 20 mg보다 고용량을 투여한 임상자료는 없다.). 투여용량은 개개의 환자에서 권장되는 치료목표에 따라 적절히 증감한다. 용량은 4주 또는 그 이상의 간격을 두고 조절하여야 한다. ○ 신장에 환자 : 신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도나 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않으므로 용량을 조절할 필요가 없다. 4. 신부전환자: 신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도나 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않으므로 용량을 조절할 필요가 없다. 5. 노인환자: 70세 이상의 노인 환자군에 대한 유효성과 안전성은 보통 성인 환자군의 경우와 유사하다.	

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
사 용 상 의 주 의 사 항	(정제) 1. 경고 근육병증/횡문근용해 : 이 약 치료는 혈저한 크레아티니나아제(CK) 레벨 상승이 나타나거나 근육병증으로 진단되거나 의심되는 경우 중단해야 한다. 또한 급성 및 심각하게 여겨지는 근육병증 또는 횡문근용해에서 이차적으로 신부전으로 발전할 수 있는 위험 요소(예, 증증 급성감염, 저혈압, 주요 의과 수술, 외상, 중증 대사, 내분비, 전해질 장애 및 제어되지 않는 간질)를 갖는 환자는 이 약 치료를 일시적으로 보류 또는 중단해야 한다. 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것. 1) 이 약의 구성 성분에 과민한 환자 2) 활동성 간질환 환자 또는 혈청 트랜스아미나제치의 상승이 정상상한치의 3배 이상 상승된 환자 3) 근질환 환자 4) 임부, 수유부, 피임제를 사용하지 않는 가임여성 출산이 가능한 연령의 여성에 이 약을 투여시 임신하지 않을 가능성이 높은 경우 와 태아에 대한 잠재적인 위험성에 대해 알려주었을 때만 투여한다. 5) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다. 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것. 1) 알코올 중독자 또는 간질환의 병력이 있는 환자('이상반응'항 참조) 2) 다음과 같은 횡문근용해에 대한 소인이 있는 환자에 대해서는 투여를 시작하기 전에 CK 수준을 측정하여 신중히 투여해야 한다. (1) 신기능 손상 또는 신장애 병력이 있는 환자 (2) 갑상샘기능저하증 환자 (3) 유전성 근육이상의 개인병력 또는 가족력이 있는 환자 (4) 스타틴계열이나 피브리트(fibrate) 계열 사용시 근육 독성의 병력이 있는 환자 (5) 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우 (6) 70세를 초과하는 고령자로 횡문근용해	(정제) 1. 경고 근육병증/횡문근용해 : 이 약 치료는 혈저한 크레아티니나아제(CK) 레벨 상승이 나타나거나 근육병증으로 진단되거나 의심되는 경우 중단해야 한다. 또한 급성 및 심각하게 여겨지는 근육병증 또는 횡문근용해에서 이차적으로 신부전으로 발전할 수 있는 위험 요소(예, 증증 급성감염, 저혈압, 주요 의과 수술, 외상, 중증 대사, 내분비, 전해질 장애 및 제어되지 않는 간질)를 갖는 환자는 이 약 치료를 일시적으로 보류 또는 중단해야 한다. 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것. 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자 2) 활동성 간질환 환자 또는 혈청 아미노전달호소치의 상승이 정상상한치의 3배 이상 상승된 환자 3) 근질환 환자 4) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부 5) 10세 미만의 소아 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것. 1) 알코올 중독자 또는 간질환의 병력이 있는 환자('이상반응'항 참조) 2) 다음과 같은 횡문근용해에 대한 소인이 있는 환자에 대해서는 투여를 시작하기 전에 CK 수준을 측정하여 신중히 투여해야 한다. (1) 신기능 손상 또는 신장애 병력이 있는 환자 (2) 갑상샘기능저하증 환자 (3) 유전성 근육이상의 개인병력 또는 가족력이 있는 환자 (4) 스타틴계열이나 피브리트(fibrate) 계열 사용시 근육 독성의 병력이 있는 환자 (5) 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우 (6) 70세를 초과하는 고령자로 횡문근용해

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	는 환자 - 갑상선기능저하증 환자 - 유전성 근육이상의 개인병력 또는 가족력이 있는 환자 - 스타틴계열이나 피브리트(fibrate) 계열 사용시 근육 독성의 병력이 있는 환자 - 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우 - 70세를 초과하는 노인으로 횡문근용해 중의 소인이 있는 환자	의 소인이 있는 환자 4. 이상반응 1) 아토르바스타틴은 일반적으로 내약성이 좋다. 이상반응은 대체로 경미하고 일시적이었다. 이 약과 연관된 이상반응으로 인하여 임상시험 중 투여를 중단한 사례는 2% 미만의 환자에서 발생하였다. 아토르바스타틴에 대한 위약 대조 임상시험에서 16,066명의 환자(이 약 투여군 8,755명 대 위약 투여군 7,311명)가 중앙값 53주의 기간 동안 약물을 투여 받았으며, 위약 투여군의 4.0%와 아토르바스타틴 투여군의 5.2%에서 이상반응으로 인해 투여를 중단하였다. 2) 임상시험 및 시판후 조사에 기초하여 이 약의 이상반응은 다음과 같다. 이상반응에 대한 발현빈도는 다음과 같다.; 매우 자주(> 1/10), 자주(> 1/100, < 1/10), 때때로 (> 1/1,000, < 1/100), 드물게(> 1/10,000, < 1/1,000), 매우 드물게(< 1/10,000) (1) 전신 : 때때로 무력감, 권태감, 가슴통증, 말초부종, 피로, 발열 (2) 감염 : 자주 코인두염 (3) 대사계 : 자주 고혈당증, 때때로 저혈당증, 체중증가, 식욕부진 (4) 소화기계 : 자주 변비, 복부팽만감, 소화불량, 구역, 설사, 때때로 복통, 구토, 트림, 퀘강염 (5) 호흡기계 : 자주 인두·후두 통증, 코피 (6) 정신계 : 때때로 불면증, 악몽 (7) 신경계 : 자주 두통, 때때로 어지러움, 지각이상, 감각저하, 미각이상, 기억상실, 드물게 말초신경병증 (8) 근골격계 및 결합조직 : 자주 근육통, 관절통, 사지통, 근·골격계 통증, 근육경련, 관절종창, 등통증, 때때로 목통증, 근육피로, 드물게 근육병증, 근육염, 횡문근용해, 힘줄장애, 때때로 파열에 의한 합병증 (9) 혈액 및 림프계 : 드물게 혈소판감소증 (10) 면역계 : 자주 알레르기 반응, 매우 드물게 아나필락시스
	3. 이상반응 1) 아토르바스타틴은 일반적으로 내약성이 좋다. 이상반응은 대체로 경미하고 일시적이었다. 이 약과 연관된 이상반응으로 인하여 임상시험 중 투여를 중단한 사례는 2% 미만의 환자에서 발생하였다. 아토르바스타틴에 대한 위약 대조 임상시험에서 16,066명의 환자(이 약 투여군 8,755명 대 위약 투여군 7,311명)가 중앙값 53주의 기간 동안 약물을 투여 받았으며, 위약 투여군의 4.0%와 아토르바스타틴 투여군의 5.2%에서 이상반응으로 인해 투여를 중단하였다. 2) 임상시험 및 시판후 조사에 기초하여 이 약의 이상반응은 다음과 같다. 이상반응에 대한 발현빈도는 다음과 같다.; 매우 자주(> 1/10), 자주(> 1/100, < 1/10), 때때로 (> 1/1,000, < 1/100), 드물게(> 1/10,000, < 1/1,000), 매우 드물게(< 1/10,000) (1) 전신 : 때때로 무력감, 권태감, 가슴통증, 말초부종, 피로, 발열 (2) 감염 : 자주 코인두염 (3) 대사계 : 자주 고혈당증, 때때로 저혈당증, 체중증가, 식욕부진 (4) 소화기계 : 자주 변비, 복부팽만감, 소화불량, 구역, 설사, 때때로 복통, 구토, 트림, 퀘강염 (5) 호흡기계 : 자주 인두·후두 통증, 코피 (6) 정신계 : 때때로 불면증, 악몽 (7) 신경계 : 자주 두통, 때때로 어지러움, 지각이상, 감각저하, 미각이상, 기억상실, 드물게 말초신경병증 (8) 근골격계 및 결합조직 : 자주 근육통, 관절통, 사지통, 근·골격계 통증, 근육경련, 관절종창, 등통증, 때때로 목통증, 근육피로, 드물게 근육병증, 근육염, 횡문근용해, 힘줄장애, 때때로 파열에 의한 합병증 (9) 혈액 및 림프계 : 드물게 혈소판감소증 (10) 면역계 : 자주 알레르기 반응, 매우 드물게 아나필락시스	

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	린과 인과관계가 있는 것은 아니다.	(11) 간·담도계 : 때때로 간염, 드물게 담즙정체, 매우 드물게 간부전
	- 정신신경계 : 악몽	(12) 눈 : 때때로 시야흐림, 드물게 시작장애
	- 안구이상 : 시야 흐림	(13) 귀 : 때때로 이명, 매우 드물게 청력
	- 귀 및 미로 : 이명	소실
	- 소화기계 : 구토, 복부 이상, 간염, 혀장염, 담즙율체, 담즙율체성황달, 간기능 검사치이상(혈청 ALT 수치의 상승), 위장염, 장염, 입안건조, 직장출혈, 식도염, 트림, 설염, 구강궤양, 구내염, 담낭통, 구순염, 위·십이지장궤양, 연하곤란, 흑색변, 치은출혈, 이급후증(배설 뒤 남는 통증)	(14) 피부 및 부속기계 : 때때로 두드러기, 피부발진, 가려움, 탈모, 드물게 혈관신경성 부종, 다형홍반을 포함한 물집피부염, 피부점막증후군(스티븐슨-존슨 증후군), 독성표피파사용해(리엘증후군)
	- 호흡기계 : 기관지염, 비염, 폐렴, 호흡곤란, 천식, 비출혈	(15) 생식기계 : 매우 드물게 여성형 유방
	- 신경계 : 감각이상(지각이상), 말초신경병증, 현기증, 광파민증, 졸음, 건망증, 비정상꿈, 성욕감소, 감정불안증, 운동협조실조, 사경, 안면마비, 과운동증, 우울증, 긴장황진	(16) 검사 : 자주 간기능 검사이상, 혈중크레아티닌키나아제 증가, 때때로 요증 백혈구양성
	- 근골격계 및 결합조직 : 근육경련, 근육피로, 근염, 근질환, 판절염, 점액낭염, 건활막염, 근무력증, 목의 통증, 건구축, CPK 상승, 혈중 미오글로빈상승	3) 아토르바스타틴 위약대조 임상연구 중 다음과 같은 추가 이상반응이 나타났다. 아래에 기술된 모든 이상반응이 아토르바스타틴과 인과관계가 있는 것은 아니다.
	- 피부 및 부속기계 : 소양증, 발진, 탈모증, 접촉성피부염, 피부건조, 발한, 여드름, 두드러기, 습진, 지루, 피부궤양	(1) 정신계 : 악몽
	- 비뇨생식기계 : 발기불능, 요로감염, 빈뇨, 방광염, 혈뇨, 배뇨곤란, 신장결석, 야간뇨, 부고환염, 유방섬유낭, 질출혈, 알부민뇨, 유방비대, 자궁경부 분비물, 신장염, 요실금, 요저류, 급박뇨, 비정상 사정, 자궁출혈, 착색뇨	(2) 눈 : 시야 흐림
	- 대사 및 영양장애 : 저혈당증, 고혈당증, 식욕부진, 식욕증진	(3) 귀 : 이명
	- 전신이상 및 투여부위 이상 : 권태감, 맥판신경성 부종, 흉통, 협심증, 안면부종, 열, 경부강직, 전신부종	(4) 소화기계 : 구토, 복부 이상, 간염, 혀장염, 담즙율체, 담즙율체성황달, 간기능 검사치이상(혈청 ALT 수치의 상승), 위장염, 장염, 입안건조, 직장출혈, 식도염, 트림, 설염, 구강궤양, 구내염, 담낭통, 구순염, 위·십이지장궤양, 연하곤란, 흑색변, 치은출혈, 이급후증(배설 뒤 남는 통증)
	- 특수감각 : 애시, 이명, 안구건조, 끝질이상, 안출혈, 청각상실, 녹내장, 착후각, 미각상실, 미각도착	(5) 호흡기계 : 기관지염, 비염, 폐렴, 호흡곤란, 천식, 코피
	- 혈액 및 림프계 : 혈소판감소증, 백혈구감소, 빈혈	(6) 신경계 : 감각이상(지각이상), 말초신경병증, 현기증, 광민감반응, 졸음, 건망증, 비정상꿈, 성욕감소, 감정불안증, 운동협조실조, 사경, 안면마비, 과운동증, 우울증, 긴장황진
	- 내분비 : 테스토스테론 저하, 코린에스테라제 상승, TSH 상승, ACTH 상승, 알도스테론 저하, 여성형 유방	(7) 근골격계 및 결합조직 : 근육경련, 근육피로, 근염, 근질환, 판절염, 점액낭염, 건활막염, 근무력증, 목의 통증, 건구축, CK 상승, 혈중 미오글로빈상승
		(8) 피부 및 부속기계 : 가려움, 발진, 탈모증, 접촉성피부염, 피부건조, 발한, 여드름, 두드러기, 습진, 지루, 피부궤양

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	- 신장 : 칼륨상승, BUN상승	(9) 비뇨생식기계 : 발기불능, 요로감염, 빈뇨, 방광염, 혈뇨, 배뇨곤란, 신장결석, 야간뇨, 부고환염, 유방섬유낭, 질출혈, 알부민뇨, 유방비대, 자궁경부 분비물, 신장염, 요실금, 요저류, 급박뇨, 비정상 사정, 자궁출혈, 착색뇨
	- 기타 : 뇌경색, 동계, 빈맥	(10) 대사 및 영양장애 : 저혈당증, 고혈당증, 식욕부진, 식욕증진
	- 검사 : 소변 중 백혈구 양성	(11) 전신이상 및 투여부위 이상 : 권태감, 맥판신경성 부종, 흉통, 협심증, 안면부종, 열, 경부강직, 전신부종
	4) 소아환자 (만10세 ~ 17세) (아토르바스타틴정제 10, 20밀리그램에 해당)	(12) 특수감각 : 애시, 이명, 안구건조, 끝질이상, 안출혈, 청각상실, 녹내장, 착후각, 미각상실, 미각도착
	이형 가족형 고지혈증을 가진 만 10세~17세 소아환자를 대상으로 한 6개월 동안의 임상시험에서 나타난 이상반응 프로파일은 일반적으로 위약군에서 나타난 것과 유사하였다. 약물과의 인과관계와 상관없이 양쪽 그룹 모두에서 가장 흔하게 나타난 이상반응은 감염이었다.	(13) 혈액 및 림프계 : 혈소판감소증, 백혈구감소, 빈혈
	5) 위에 명시되지 않은 것으로서 시판 후 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.	(14) 내분비계 : 테스토스테론 저하, 코린에스테라제 상승, TSH 상승, ACTH 상승, 알도스테론 저하, 여성형 유방
	- 전신 : 권태감, 피로	(15) 신장 : 칼륨상승, BUN상승
	- 근골격계 : 관절통, 획문근용해증, 요통, 건파열	(16) 기타 : 뇌경색, 심계항진, 빈맥
	- 신경계 : 지각감퇴, 미각이상	(17) 검사 : 소변 중 백혈구 양성
	- 피부 및 부속기계 : 수포성 발진, 다형홍반, 증독성표파리, 스티븐-존슨증후군	4) 소아환자 (만10세~만17세)(아토르바스타틴정제 10, 20 mg에 해당)
	- 대사 및 영양장애 : 말초부종, 체중증가	이형 접합 가족형 고지혈증을 가진 만 10세~17세 소아환자를 대상으로 한 6개월 동안의 임상시험에서 나타난 이상반응 프로파일은 일반적으로 위약군에서 나타난 것과 유사하였다. 약물과의 인과관계와 상관없이 양쪽 그룹 모두에서 가장 흔하게 나타난 이상반응은 감염이었다.
	- 면역계 : 알레르기 반응(아나필락시스)	5) 혈장 크레아티닌 포스포카니제(CPK) 수치(정상범위의 3배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구에서 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제의 경우 3.1% 발생한데 비하여 아토르바스타틴은 2.5% 발생하였다. 정상치 상한범위의 10배 이상의 수치를 보인 경우는 아토르바스타틴 투여 환자 중 0.4%에서 나타났다. 이 환자 중 0.1%는 근육통, 민감성(tenderness) 또는 쇠약증 등을 보였다.
	6) 혈장 크레아티닌키나아제 수치(정상범위의 3배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구에서 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제의 경우 3.1% 발생한데 비하여 아토르바스타틴 투여 환자 중 0.4%에서 나타났다. 이 환자 중 0.1%는 근육통, 민감성(tenderness) 또는 쇠약증 등을 보였다.	6) 혈장 크레아티닌키나아제 수치(정상범위의 3배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구에서 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제의 경우 3.1% 발생한데 비하여 아토르바스타틴 투여 환자 중 0.4%에서 나타났다. 이 환자 중 0.1%는 근육통, 민감성(tenderness) 또는 쇠약증 등을 보였다.
	7) 간에 대한 영향 : 이 약 투여 후 간기능 3배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구 용이 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사를 실시하는 등 충분히 관찰하여 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치료를 한다. 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제와 같이 혈청트랜스아미나제의 증가(정상상한치의 3배 이상)가 아토르바스타틴을 투여 받은 환자에서 보고되었다. 이러한 상승은 용량 비례적이었고, 가역적이었다.	5) 혈장 크레아티닌키나아제 수치(정상범위의 3배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구에서 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제의 경우 3.1% 발생한데 비하여 아토르바스타틴 투여 환자 중 0.4%에서 나타났다. 이 환자 중 0.1%는 근육통, 민감성(tenderness) 또는 쇠약증 등을 보였다.
	치료 시작 전 간기능 검사를 해야 하며, 그 이후 주기적으로 간기능 검사를 하여야	6) 국내에서 시판후 6년동안 실시한 사용성적 조사결과는 다음과 같다.
		(1) 일반사용성적조사 : 11,535명을 대상

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	한다. 간손상의 증상증후를 보이는 환자의 경우 간기능 검사를 실시하여야 한다. 트랜스아미나제치의 증가를 보이는 환자는 이러한 비정상치가 해소될 때까지 모니터링하여야 한다.	으로 실시한 시판후 조사결과 이상반응의 1.78%(205례/11,535례)로 보고되었다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 과증성지방혈증 7례, 아연홍조 4례, 비단백질소증가, 고요산혈증이 각각 3례, 치은비후 1례가 보고되었다.
	시판전 및 시판후 임상시험에서 아토르바스타틴을 10, 20, 40, 80mg 투여 후 간기능에 대한 모니터링이 이루어졌다. 혈청 트랜스아미나제치의 계속적인 증가[정상상한치(ULN)의 3배 이상 증가가 2번이상 나타남]가 아토르바스타틴 투여 환자의 0.7%에서 발생하였다(10mg투여군 0.2%, 20mg투여군 0.2%, 40mg투여군 0.6%, 80mg투여군 2.3%). 혈청 트랜스아미나제치의 증가는 일정기, 저체온증, 비단백질소증가 반적으로 황달, 다른 임상 증상 또는 증후와 연관되지 않았다. 아토르바스타틴의 용량감소, 일시적인 투여중단 또는 투여 중단시 트랜스 아미나제치는 투여전의 수치로 회복되었다. 대부분의 환자들은 후유증 없이 감소된 용량의 아토르바스타틴으로 치료를 계속하였다.	(2) 장기사용성적조사 : 12주 이상 이 약을 복용한 2,625명을 대상으로 실시한 시판후 장기조사결과 이상반응의 발현빈도율은 인과관계와 상관없이 3.70%(97례/2,625례)로 보고되었다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 고요산혈증 7례, 아연홍조, 저체온증, 비단백질소증가 각각 1례씩 보고되었다.
	7) 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.	(1) 정신신경계 : 수면장애(불면 및 악몽포함), 기억상실, 우울
		(2) 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성폐질환과 같은 예외적 사례
		(3) 비뇨생식기계 : 성적 기능이상
	5. 일반적 주의	1) 성별 : 여성의 경우 아토르바스타틴의 남용자(과다복용자) 또는 간질환의 병력이 있는 사람의 경우 신중하게 투여하여야 한다. 활동성 간질환 환자 또는 설명되지 않는 차이점은 임상적 유의성이 없었으며 남성과 여성간에 차이에 대한 효과는 임상적으로 환자에는 아토르바스타틴을 투여하지 않는다.
	8) 근골격계에 대한 영향 : 아토르바스타틴 혈장농도 혹은 LDL-콜레스테롤 저하효과를 투여한 환자에서 근육통 및 단순한 근질환이 보고된 바 있다. CPK치의 상승이나 타나는 모든 환자에서 근질환(CPK가 정상만성 알콜성간질환(Childs-Pugh B) 환자의 산한치의 10배 이상 증가하며 근육통 확산, 경우 현저하게(Cmax가 약 16배, AUC가 약 11배) 증가하였다.	2) 신부전 : 신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도 혹은 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않았다.
	9) 간부전 : 아토르바스타틴의 혈장농도는 외의 간염이 나타날 수 있으므로 구역, 구토, 환자는 즉시 보고하도록 환자에게 교육하여야 한다(특히 무기력 혹은 열을 동반하는 경우). 아토르바스타틴은 CPK치가 현저하게 상승하거나, 근질환이 진단 또는 의심되는 경우, 아토르바스타틴은 CPK치가 현저하게	3) 간부전 : 아토르바스타틴의 혈장농도는 경우 간염이 나타날 수 있으므로 구역, 구토, 환자는 즉시 보고하도록 환자에게 교육하여야 한다(특히 무기력 혹은 열을 동반하는 경우). 아토르바스타틴은 CPK치가 현저하게 상승하거나, 근질환이 진단 또는 의심되는 경우, 아토르바스타틴은 CPK치가 현저하게

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	경우 투여를 중단하여야 한다.	을 사용해야 한다.
	HMG-CoA 환원효소 저해제를 투여하는 동안 근질환의 위험은 사이클로스포린, 피브릭산 유도체, 에리스로마이신, 니아신, 아졸계 항진균제와 병용투여시 그 위험이 증가한다. 이 약물들의 대부분은 cytochrome P450 3A4 대사 및/혹은 약물수송을 저해한다. 아토르바스타틴은 cytochrome P450 3A4에 의해 생체내 변환된다. 사이클로스포린, 마크로라이드계 항생제 및 아졸계 항진균제는 이약과 병용 투여시 신중하여야 한다. 피브릭산 유도체, 혹은 지질변화용량의 니아신과 아토르바스타틴의 병용투여를 고려하는 의사는 치료상의 유익성이 위험성을 상회하는지를 주의깊게 고려하여야 하고, 근육통, 근긴장 또는 근위약(특히, 투여초기 1달 및 두 가지 약물 중 한 약물의 용량증량을 위한 적정기간)과 관련된 증상 및 증후를 주의깊게 모니터링해야 하며 아토르바스타틴의 시작용량 및 유지용량의 감소가 고려되어야 한다. 푸시딘산을 투여하는 동안에는 아토르바스타틴 투여의 일시적인 중단이 적합할 수 있다. 주기적인 CPK치 측정이 고려되어야 하지만, 모니터링이 심각한 근질환의 발생을 막는다는 확신은 없다. 이 약은 아토르바스타틴 성분에 의해 CPK를 상승시킬 수 있다. 이 계열의 다른 약물들과 마찬가지로, 미오글로빈증으로 인한 이차적 신기능 부전이 횡문근용해증을 유발하는 경우가 드물게 나타났다. 신기능 부전에 대한 병력은 횡문근용해증 발현의 위험인자가 될 수 있다. 이런 환자들에게 근골격계 영향에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있다. 급성 및 심각하게 여겨지는 근질환 또는 미오글로빈증으로 인한 이차적 신기능부전의 발전을 쉽게 하는 위험인자(증증의 급성간염, 저혈압, 주로 외파수술, 외상, 심각한 대사장애, 내분비 및 전해질 장애, 제어되지 않는 발작)가 있는 환자는 이 약의 투여를 일시적으로 보류 또는 중단하여야 한다.	
	7) 근육병증/횡문근용해 : 미오글로빈증에 이차적으로 급성 신부전을 동반하는 횡문근용해가 이 약 및 이 계열의 다른 약물에서 드물게 보고되었다. 신기능 부전에 대한 병력은 횡문근용해 발현의 위험인자가 될 수 있다. 이런 환자들은 골격근 효과에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있다.	다른 스타틴과 마찬가지로 아토르바스타틴은 때때로 크레아티닌키나아제가 정상상한치의 10배 이상 증가와 결합된 근육통증 또는 근육약화로 정의되는 근육병증이 나타날 수 있다. 시클로스포린 및 강력학
	CYP3A4 저해제(예, 클래리트로마이신, 이트라코나졸 및 HIV프로테이제 억제제)와 같은 특정한 약물과 아트로바스타틴의 고용량 병용은 근육병증/횡문근용해의 위험을 증가시킨다.	CYP3A4 저해제(예, 클래리트로마이신, 이트라코나졸 및 HIV프로테이제 억제제)와 같은 특정한 약물과 아트로바스타틴의 고용량 병용은 근육병증/횡문근용해의 위험을 증가시킨다.
	근육통, 확산, 근긴장, 근육허약 그리고 또는 현저한 크레아티닌키나아제 상승이 있는 환자는 근육병증을 고려해야 한다. 특히 무기력 혹은 열을 동반한 설명되지 않는 근육통, 근긴장, 근육허약이 나타나는 환자는 즉시 보고하도록 환자에게 교육하여야 한다. 이 계열에서 약물치료 동안 근육병증의 위험은 시클로스포린, 피브릭산 유도체, 에리트로마이신, 클래리트로마이신, 테라프레비어의 동시 투약 및 사퀴나비어 플러스 리토나비어, 로피나비어 플러스 리토나비어, 티프라나비어 플러스 리토나비어, 다루나비어 플러스 리토나비어, 포삼프레나비어 그리고 포삼프레나비어 플러스 리토나비어, 니코틴산, 아졸계 항진균제를 포함한 HIV 프로테이제 억제제의 병용으로 증가된다. 피브릭	근육통, 확산, 근긴장, 근육허약 그리고 또는 현저한 크레아티닌키나아제 상승이 있는 환자는 근육병증을 고려해야 한다. 특히 무기력 혹은 열을 동반한 설명되지 않는 근육통, 근긴장, 근육허약이 나타나는 환자는 즉시 보고하도록 환자에게 교육하여야 한다. 이 계열에서 약물치료 동안 근육병증의 위험은 시클로스포린, 피브릭산 유도체, 에리트로마이신, 클래리트로마이신, 테라프레비어의 동시 투약 및 사퀴나비어 플러스 리토나비어, 로피나비어 플러스 리토나비어, 티프라나비어 플러스 리토나비어, 다루나비어 플러스 리토나비어, 포삼프레나비어 그리고 포삼프레나비어 플러스 리토나비어, 니코틴산, 아졸계 항진균제를 포함한 HIV 프로테이제 억제제의 병용으로 증가된다. 피브릭
	9) 출혈성 뇌졸중: 관상동맥 심질환의 병력은 없으나 최근 6개월내 뇌졸중이나 일파성 관상동맥 심질환의 병력은 없으나 최근 6개월내 뇌졸중이나 일파성	은 없으나 최근 6개월내 뇌졸중이나 일파성

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
		<p>히혈발작을 경험했던 4,731명의 환자를 대상으로 아토르바스타틴 80 mg을 시작용량으로 투여한 임상시험에 대한 하나의 임상시험 후 분석(post - hoc analysis)에서, 위약군과 비교하여 아토르바스타틴 80 mg 투여군에서 출혈성 뇌졸중의 발현이 높다는 보고가 있었다.(아토르바스타틴 투여군 55명 대 위약군 33명). 이는 임상시험 시작 당시 이미 출혈성 뇌졸중이 있던 환자군에서 그 위험성이 높아진 것으로 보여진다.(아토르바스타틴 투여군 7명 대 위약 투여군 2명). 그러나, 아토르바스타틴 80 mg 투여 환자에서 전체 뇌졸중(265명 대 311명) 발생 빈도와 관상동맥 심질환의 발병(123명 대 204명)은 위약군보다 더 적게 나타났다.</p> <p>10) 국내에서 시판후 6년동안 실시한 사용 성적 조사결과는 다음과 같다.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 일반사용성적조사 : 11,535명을 대상으로 실시한 시판후 조사결과 이상반응의 발생률은 인과관계와 상관없이 1.78%(205례/11,535례)로 보고되었다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 과증성지방혈증 7례, 안면홍조 4례, 비단백질소증가, 고요산혈증이 각각 3례, 치은비후 1례가 보고되었다. - 장기사용성적조사 : 12주 이상 이 약을 복용한 2,625명을 대상으로 실시한 시판후 장기조사결과 이상반응의 발생빈도율은 인과관계와 상관없이 3.70%(97례/2,625례)로 보고되었다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로 고요산혈증 7례, 안면홍조, 저체온증, 비단백질소증가가 각각 1례씩 보고되었다. 11) 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다. <ul style="list-style-type: none"> - 정신신경계 : 수면장애(불면 및 악몽 포함), 기억상실, 우울 - 호흡기계 : 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예의적 사례 - 비뇨생식기계 : 성적 기능이상 <p>4. 일반적 주의</p> <p>1) 성별: 여성의 경우 아토르바스타틴의 농용자 또는 간질환의 병력이 있는 사람의</p> <p>아토르바스타틴의 병용투여를 고려하는 의사는 치료상의 유익성이 위험성을 상회하는지를 주의깊게 고려하여야 하고, 근육통증, 근긴장 또는 근육허약(특히, 투여초기 1달 및 두 가지 약물 중 한 약물의 용량증량을 위한 적정기간)과 관련된 증상 및 증후를 주의깊게 모니터링해야 하며 아토르바스타틴의 저용량의 시작용량 및 유지용량의 감소가 고려되어야 한다. 주기적인 크레아티닌 키나아제치 측정이 고려되어야 하지만, 모니터링이 심각한 근육병증의 발생을 막는다는 확신은 없다.</p> <p>횡문근용해를 포함한 근육병증의 사례가 이 약과 콜키신파의 병용투여에서 보고되었고, 이 약과 콜키신파 같이 처방 시 주의가 요구된다.</p> <p>8) 간기능 이상 : 다른 지질저하 치료제와 마찬가지로 스타틴은 간기능의 생화학적 이상과 연관되어 있다. 임상시험에서 혈청 아미노전달효소치의 계속적인 증가[정상상한치(ULN)의 3배 이상 증가가 2번이상 나타남]가 아토르바스타틴 투여 환자의 0.7%에서 나타났다(10 mg투여군 0.2%, 20 mg투여군 0.2%, 40 mg투여군 0.6%, 80 mg투여군 2.3%).</p> <p>이 약 투여 후 간기능 이상, 황달, 전격성 간염, 간염 등의 이상반응이 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사를 실시하는 등 충분히 관찰하여 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.</p> <p>치료 시작 전 간기능 검사를 해야 하며, 그 이후 임상적으로 간손상의 증후를 보이는 환자의 경우 간기능 검사를 반복하여 실시하여야 한다. 시판후조사에서 스타틴을 투여하는 환자에서 치명적 그리고 비-치명적 간부전이 드물게 보고되었다. 이 약으로 치료하는 동안 임상적 증상과 함께 증증 간손상 그리고 또는 고빌리루빈혈증 또는 황달이 나타나는 경우, 즉시 치료를 중단한다. 대체 병인이 발견되지 않는다면 이 약을 다시 투여하지 않아야 한다.</p> <p>아토르바스타틴은 알코올남용자(과다복용자) 또는 간질환의 병력이 있는 사람의</p>
		<p>도는(Cmax는 약20% 높고 AUC는 약10% 더 낮음) 남성과 차이가 있다. 이러한 차이점은 임상적 유의성이 없었으며 남성과 여성간에 지질에 대한 효과는 임상적으로 별 차이가 없었다.</p> <p>2) 신부전: 신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도 혹은 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않았다.</p> <p>3) 간부전: 아토르바스타틴의 혈장농도는 만성 알콜성간질환(Childs-Pugh B) 환자의 경우 현저하게(Cmax가 약 16배, AUC가 약 11배) 증가하였다.</p> <p>4) 간염: 이 약의 투여 후 전격성 간염 등의 간염이 나타날 수 있으므로 오심, 구토, 권태감 등의 증상이 발생하는 경우에는 투여를 중지하고 의사에게 알려야 한다.</p> <p>5) 가임여성: 이 약을 투여 받는 가임여성은 이 약물을 투여받는 동안 적절한 피임법을 사용해야 한다.</p> <p>6) 간질성 폐질환 : 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있다. 전체 뇌졸중(265명 대 311명) 발생 빈도와 관상동맥 심질환의 발병(123명 대 204명)은 위약군 보다 더 적게 나타났다.</p> <p>11) 크레아티닌 키나아제치 측정 : 크레아티닌 키나아제는 격심한 운동 후 또는 크레아티닌 키나아제치를 증가시키는 다른 요인에 존해하는 경우 측정해서는 안된다. 크레아티닌 키나아제치가 기저치에서 현저히 상승한 경우, 이 레벨은 5~7일 안에 결과를 확인하기 위해 재측정해야 한다.</p> <p>12) 이 약 치료 중 특히 권태감 또는 발열을 동반한 근육통증, 압통 또는 근육약화가 생기면 즉시 의사에게 알리도록 해야 한다.</p> <p>이 약 투여 중 이러한 증상이 나타날 경우 크레아티닌 키나아제 레벨을 측정해야 한다. 이 레벨이 현저히 상승한 경우[정상상한치(ULN)의 5배 초과] 치료는 중단되어야 한다.</p> <p>근육증상이 중증이고 매일 불편한 경우, 크레아티닌 키나아제 레벨이 정상상한치 5배 이하라도 치료 중단을 고려해야 한다.</p>

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
		<p>경우 신증하게 투여하여야 한다. 활동성 간질환 환자 또는 설명되지 않는 혈청트랜스아마니제치의 상승이 지속되는 환자에는 아토르바스타틴을 투여하지 않는다.</p> <p>9) 내분비 기능 : 이 약을 포함한 HMG-CoA 환원효소 저해제에서 HbA1c 및 공복 혈청 당 레벨의 증가가 보고되었다.</p> <p>10) 출혈성 뇌졸중 : 관상동맥 심질환의 병력은 없으나 최근 6개월내 뇌졸중이나 일파성 히혈발작을 경험했던 4,731명의 환자를 대상으로 아토르바스타틴 80 mg을 시작용량으로 투여한 임상시험에 대한 하나의 임상시험 후 분석(post - hoc analysis)에서, 위약군과 비교하여 아토르바스타틴 80 mg 투여군 55명 대 위약군 33명). 이는 임상시험 시작 당시 이미 출혈성 뇌졸중이 있던 환자군에서 그 위험성이 높아진 것으로 보여진다.(아토르바스타틴 투여군 7명 대 위약 투여군 2명). 그러나, 아토르바스타틴 80 mg 투여 환자에서 전체 뇌졸중(265명 대 311명) 발생 빈도와 관상동맥 심질환의 발병(123명 대 204명)은 위약군 보다 더 적게 나타났다.</p> <p>11) 크레아티닌 키나아제치 측정 : 크레아티닌 키나아제는 격심한 운동 후 또는 크레아티닌 키나아제치를 증가시키는 다른 요인에 존해하는 경우 측정해서는 안된다. 크레아티닌 키나아제치가 기저치에서 현저히 상승한 경우, 이 레벨은 5~7일 안에 결과를 확인하기 위해 재측정해야 한다.</p> <p>12) 이 약 치료 중 특히 권태감 또는 발열을 동반한 근육통증, 압통 또는 근육약화가 생기면 즉시 의사에게 알리도록 해야 한다.</p> <p>이 약 투여 중 이러한 증상이 나타날 경우 크레아티닌 키나아제 레벨을 측정해야 한다. 이 레벨이 현저히 상승한 경우[정상상한치(ULN)의 5배 초과] 치료는 중단되어야 한다.</p> <p>근육증상이 중증이고 매일 불편한 경우, 크레아티닌 키나아제 레벨이 정상상한치 5배 이하라도 치료 중단을 고려해야 한다.</p>

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
		<p>증상이 해소되고 크레아티닌키나아제 레벨이 정상으로 돌아온 경우, 면밀한 모니터링을 하면서 이 약의 재투여 또는 다른 대체 스타틴 도입을 고려해야 한다.</p> <p>이 약은 임상적으로 크레아티닌키나아제 레벨의 현저한 상승이 나타난 경우 또는 횡문근을 통과하는 경우 증단해야 한다.</p> <p>13) 피부점막안증후군(스티븐슨-존슨 증후군), 독성표피괴사용해(리엘증후군), 다형홍반 : 피부점막안증후군(스티븐슨-존슨 증후군), 독성표피괴사용해(리엘증후군), 다형홍반 등의 수포성 발진이 나타났다는 보고가 있다. 이러한 증상이 나타나는 경우 투여를 중단한다.</p>
5. 상호작용		
1) 다른 HMG-CoA환원효소 저해제로 치료 중에 피브릭산 유도체(예, 쟈피브로질), 에리스로마이신, 아졸계 항진균제 혹은 지질	6. 상호작용	<p>1) 강력한 CYP3A4 억제제 : 이 약은 변화 용량의 니아신 등과 병용투여시 근질CYP3A4에 의하여 대사된다. 강력한 환의 위험이 증가되었다. 이런 종류의 많은 CYP3A4 억제제와 이 약의 병용은 아트로약들이 cytochrome P450 3A4의 대사 그리고/혹은 암몰수송을 저해한다. 아토르바스타틴은 cytochrome P450 3A4에 의해 대사된다.</p> <p>(1) 에리트로마이신, 클래리트로마이신 : 건강인의 경우 아토르바스타틴과 CYP3A4 억제제로 알려진 에리트로마이신(1일 1회 500 mg) 또는 클래리트로마이신(1일 2회, 1일 500 mg)과 병용시 아토르바스타틴 혈장농도가 증가하였다. 그러므로 클래리트로마이신 또는 클래리트로마이신을 투여하는 환자에서 이 약 20 mg 이상을 투여하는 경우 주의해야 한다.</p> <p>(2) 프로테아제 저해제 : 아토르바스타틴과 cytochrome P450 3A4를 저해하는 것으로 알려진 프로테아제저해제와의 병용투여는 아토르바스타틴의 혈장농도 증가와 연관이 있는 것으로 나타났다.</p> <p>21) 이트라코나졸 : 아토르바스타틴(20~40 mg)과 이트라코나졸(200 mg)과의 병용 투여시 아토르바스타틴의 AUC의 증가와 연관되었다. 그러므로 HIV 프로테아제 억제제와 이 약의 병용 투여로 현저하게 증가되었다. 그로 인해 HIV 프로테아제 텔라프레비어 또는 간염C 프로테아제 억제제 텔라프레비어를 투여하는 환자에게 이 약의 병용은 피해야 한다. HIV 프로테아제 억제제 로피나비어 플러스 리토나비어를 투여하는 환자에게 이 약을</p>

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
		<p>처방할 때 주의하여야 하고 가장 낮은 용량을 사용해야 한다. HIV 프로테아제 억제제 사퀴나비어 플러스 리토나비어, 다루나비어 플러스 리토나비어, 포삼프레나비어, 또는 포삼프레나비어 플러스 리토나비어를 투여 받는 환자에는, 이 약 용량이 20 mg을 넘어서는 안되며 주의하여 사용해야 한다.</p> <p>넬피나비어를 투여받는 HIV 환자에서, 이 약의 치료는 40 mg을 제한되고, 이 약의 필요 최소 용량이 적용될 수 있게 적절한 임상평가가 권장한다.</p> <p>(3) 이트라코나졸 : 아트로바스타틴 AUC는 이트라코나졸 200 mg과 이 약 40 mg로 P-글리코프로테인의 저해제(예. 사이클로스포린)와 병용투여시 이 약의 생체 이용율을 증가시켜 근질환과 같은 이상반응의 위험성을 증가시킨다.</p> <p>2) 이 약은 P-글리코프로테인의 기질이므로 P-글리코프로테인의 저해제(예. 사이클로스포린)와 병용투여시 이 약의 생체 이용율을 증가시켜 근질환과 같은 이상반응의 위험성을 증가시킨다.</p> <p>3) 이 약을 cytochrome P450 3A4 억제제(사이클로스포린, 마크로라이드계 항생제 및 아졸계 항진균제)와 투여할 경우 이 약의 혈장농도가 증가할 수 있으므로 신중하게 투여하여야 한다. 아토르바스타틴에 대한 혐의성을 증가시킨다.</p> <p>2) 이 약은 P-글리코프로테인의 기질이므로 P-글리코프로테인의 저해제(예. 시클로스포린)와 병용투여시 이 약의 생체 이용율을 증가시켜 근질환과 같은 이상반응의 위험성을 증가시킨다.</p> <p>3) 이 약을 CYP3A4 억제제(시클로스포린, 페니토인)의 영향에 대하여는 알려진 바 없다.</p> <p>4) 이 약을 cytochrome P450 3A4 유도제와 병용 투여시 (예. 애피렌즈, 리팜핀) 아토르바스타틴의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다. 리팜핀의 이중 상호작용의 기전 때문에 (cytochrome P450 3A4 유도 및 hepatocyte uptake transporter OATP1B1) 아토르바스타틴과 리팜핀을 병용 투여하는 경우 동시에 투여하는 것이 권장되며, 리팜핀 투여 후 아토르바스타틴을 늦게 투여하면 아토르바스타틴의 혈중 농도가 유의하게 감소한다.</p> <p>4) 리팜피신 또는 다른 CYP3A4 유도제 : 이 약을 CYP3A4 유도제와 병용 투여시(예. 애피렌즈, 리팜피신) 아토르바스타틴의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다. 리팜피신의 이 억제, 아토르바스타틴과 리팜핀을 병용 투여하는 경우 동시에 투여하는 것이 권장되며, 리팜핀 투여 후 아토르바스타틴을 늦게 투여하면 아토르바스타틴의 혈중 농도가 유의하게 감소한다.</p> <p>5) 이 약과 항고혈압제 또는 혈당강하제 또는 estrogen대체요법을 병용한 임상연구에서 임상적으로 유의할 만한 상호작용은 관찰되지 않았다. 아직 모든 특이한 제제와의 상호작용에 대해 연구된 것은 아니다.</p> <p>5) 이 약과 혈당강하제 또는 혈당강하제 또는 에스트로겐 대체요법을 병용한 임상연구에서 임상적으로 유의할 만한 상호작용은 관찰되지 않았다. 아직 모든 특이한 제제와 그 대사체는 OATP1B1수송체의 기질이다.</p> <p>6) 암몰수송체 저해제 : 아토르바스타틴과 그 대사체는 OATP1B1수송체의 기질이다.</p>

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	OATP1B1 저해제(예, 사이클로스포린)는 아토르바스타틴의 생체이용률을 증가 시킬 수 있다. 아토르바스타틴 10 mg과 사이클로스포린 5.2 mg/kg/day와의 병용투여는 아토르바스타틴의 AUC를 8.7배 증가시켰다.	6) 약물수송체 저해제 : 아토르바스타틴과 OATP1B1 저해제(예, 시클로스포린)는 아토르바스타틴의 생체이용률을 증가 시킬 수 있다. 아토르바스타틴 10 mg과 시클로스포린 5.2 mg/kg/day와의 병용투여는 아토르바스타틴의 AUC를 8.7배 증가시켰다. 아토르신의 농도는 영향을 받지 않는다. 그러나, 아토르바스타틴을 시클로스포린과 병용투여시 아토르바스타틴의 투여용량은 10 mg을 초과 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디呱신 농도는 약 20%정도 증가되었다. 디呱신 투여 환자의 경우 적절히 모니터링하여야 한다.
	7) 디呱신: 아토르바스타틴 10mg과 디呱신을 수회용량 병용시 항정상태의 혈장 디呱스탄의 AUC를 8.7배 증가시켰다. 아토르신의 농도는 영향을 받지 않는다. 그러나, 아토르바스타틴을 시클로스포린과 수회용량 투여용량은 10 mg을 초과 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디呱신 농도는 약 20%정도 증가되었다. 디呱신 투여 환자의 경우 적절히 모니터링하여야 한다.	7) 디呱신 : 아토르바스타틴 10 mg과 디呱신을 수회용량 병용시 항정상태의 혈장 디呱스탄의 AUC를 8.7배 증가시켰다. 아토르신의 농도는 영향을 받지 않는다. 그러나, 아토르바스타틴을 디呱신과 수회용량 투여용량은 10 mg을 초과 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디呱신 농도는 약 20%정도 증가되었다. 디呱신 투여 환자의 경우 적절히 모니터링하여야 한다.
	9) 경구피임제 : 노르에친드론 및 에치닐에스트라디올을 함유하는 경구피임제와 이 약 80 mg 아토르바스타틴을 디呱신과 수회용량 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디呱신의 농도는 약 20%정도 증가되었다. 디呱신 투여 받는 여성은 경구피임제 선택시 이 사항을 고려하여야 한다.	8) 경구피임제 : 노르에티스테론 및 에티닐에스트라디올을 함유하는 경구피임제와 이 약 80 mg 아토르바스타틴을 디呱신과 수회용량 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디呱신의 농도는 약 20%정도 증가되었다. 디呱신 투여 받는 여성은 경구피임제 선택시 이 사항을 고려하여야 한다.
	10) 콜레스티풀: 콜레스티풀과 병용투여시 아토르바스타틴의 혈장농도가 약 25%정도 낮아졌다. 그러나 이 약제들을 단독으로 투여하는 경우보다 아토르바스타틴과 콜레스티풀을 병용투여하는 경우 LDL-콜레스테롤 저하효과는 증가하였다.	9) 콜레스티풀 : 콜레스티풀과 병용투여시 아토르바스타틴의 혈장농도가 약 25%정도 낮아졌다. 그러나 이 약물들을 단독으로 투여하는 경우보다 아토르바스타틴과 콜레스티풀을 병용투여하는 경우 LDL-콜레스테롤 저하효과는 증가하였다.
	11) 제산제: 이 약과 마그네슘 그리고 알루미늄 하이드록시드를 함유하는 경구용 제산제(antacid) 혼탁액과 병용투여시 아토르바스타틴 혈장농도가 약 35% 정도 감소하였다. 그러나, LDL-콜레스테롤의 감소에는 영향이 없었다.	10) 제산제 : 이 약과 수산화마그네슘 그리고 수산화알루미늄을 함유하는 경구용 제산제(antacid) 혼탁액과 병용투여시 아토르바스타틴 혈장농도가 약 35% 정도 감소하였다. 그러나 LDL-콜레스테롤의 감소에는 영향이 없었다.
	12) 와파린: 아토르바스타틴과 와파린의 상호작용에 관한 연구가 진행되었다. 그러나 임상적으로 유의적인 상호작용은 없었다.	11) 와르파린 : 아토르바스타틴과 와르파린과의 상호작용에 관한 연구가 진행되었다. 그러나 임상적으로 유의적인 상호작용은 없었다.
	13) 페나존: 이 약과 페나존의 수회 용량 병용투여는 페나존의 청소율에 거의 영향을 미치지 않았다.	12) 안티피린 : 이 약과 페나존의 수회 용량 병용투여는 페나존의 청소율에 거의 영향을 미치지 않기 때문에 같은 cytochrome isozyme를 경유하여 대사되는 약제들과의 상호작용은 기대되지 않는다.
	15) 안티피린: 아토르바스타틴은 안티피린의 약물동태에 영향을 미치지 않기 때문에 같은 cytochrome isozyme를 경유하여 대사되는 약제들과의 상호작용은 기대되지 않는다.	13) 시메티딘: 시메티딘과 이 약의 상호작용은 확인되지 않았다.

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
		향을 미치지 않으므로 같은 CYP-450 동종 효소를 경유하여 대사되는 약제들과의 상호작용은 기대되지 않는다.
		14) 시메티딘: 시메티딘과 이 약의 상호작용은 확인되지 않았다.
		15) 암로디핀: 암로디핀은 아토르바스타틴과 함께 병용투여시 아토르바스타틴의 혈장농도는 약 20%정도 증가되었다.
		16) 아지스로마이신: 아토르바스타틴(1일 1회 10mg)과 아지스로마이신(1일 1회 500mg)의 병용투여는 아토르바스타틴의 혈장농도에 영향을 주지 않았다.
		17) 암로디핀: 건강한 지원자에 대한 약물-약물 상호작용시험에서 아토르바스타틴 80mg과 암로디핀 10mg 병용투여시 아토르바스타틴의 노출이 18% 증가하였으나, 임상적으로 의미있는 결과는 아니었다.
		18) 테르페나딘: 아토르바스타틴과 테르페나딘의 병용투여시 테르페나딘의 약물동태에 임상적으로 유의적인 영향이 없었다.
		19) 텔티아제: 아토르바스타틴 (40 mg)과 텔티아제 (240 mg)을 병용 투여시 아토르바스타틴의 혈중 농도가 더 높게 나타났다.
		20) 자몽주스: 자몽주스는 하나이상의 cytochrome P 3A4를 억제하는 성분을 함유하고 있으며, 이는 자몽주스 섭취량이 지나칠 경우(하루 1.2리터 이상) 아토르바스타틴의 혈중 농도를 증가시킬 수 있다.
		21) 푸시딘산: 비록 아토르바스타틴과 푸시딘산과의 약물상호작용에 대한 시험은 실시되지 않았지만, 이 두 약물을 병용투여한 시판 후 경험에서 횡문근용해증과 같은 증상이 보고되었다. 이런 환자는 푸시딘 투여의 일시적인 증단이 필요할 수 있다.
		22) 니코틴산: 니코틴산과 병용하는 경우 풀격근 효과의 위험이 증가될 수 있으므로 이 약의 감량을 고려해야 한다.
		23) 콜키신: 횡문근용해를 포함한 근육병증의 사례가 이 약과 콜키신과의 병용투여에서 보고되었고, 이 약과 콜키신과 같이 처방 시 주의가 요구된다.
		24) 기타: 임상시험에서 아토르바스타틴은 항고혈압약물들 및 에스트로겐 대체요법 약과 이 약의 병용은 피해야 한다.

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	물들과 임상적으로 유의한 상호작용 없이 병용되어 되었다. 특정 약물과의 약물상호작용에 대한 연구는 시행되지 않았다.	23) 기타 : 임상시험에서 아토르바스타틴은 혈압강하제 및 에스트로겐 대체요법 약물들과 임상적으로 유의한 상호작용 없이 병용되어 되었다. 특정 약물과의 약물상호작용에 대한 연구는 시행되지 않았다.
6. 임부에 대한 투여	이 약의 임신 중 사용은 금기이다. 가임여성은 적절한 피임방법을 강구하여야 한다. 이 약은 임신할 가능성이 없는 경우 및 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려준 후에만 가임연령의 여성에게 투여한다.	7. 임부 및 수유부에 대한 투여 1) 이 약의 임신 중 사용은 금기이다. 가임여성은 적절한 피임방법을 강구하여야 한다. 이 약은 임신할 가능성이 없는 경우 및 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려준 후에만 가임연령의 여성에게 투여한다. 2) 이 약의 수유 중 사용은 금기이다. 이 약이 모유 중으로 분비되는지에 대해서는 알려져 있지 않다. 수유중인 유아에 이상반응이 나타날 수 있으므로, 아토르바스타틴을 복용중인 여성은 수유를 해서는 안 된다.
7. 수유부에 대한 투여	이 약의 수유 중 사용은 금기이다. 이 약이 모유 중으로 분비되는지에 대해서는 알려져 있지 않다. 수유중인 유아에 이상반응이 나타날 수 있으므로, 아토르바스타틴을 복용중인 여성은 수유를 해서는 안 된다.	8. 소아에 대한 투여 1) 18세 미만의 소아에 대하여 52주 이상 투여기간 동안의 안전성·유효성은 연구되지 않았으며, 심혈관계 결과에 대한 장기적인 영향은 알려지지 않았다. 2) 소아환자에 관한 약동학 자료는 없다.
8. 소아에 대한 투여	8. 소아에 대한 투여 1) 18세 미만의 소아에 대하여 52주 이상 투여기간 동안의 안전성·유효성은 연구되지 않았으며, 심혈관계 결과에 대한 장기적인 영향은 알려지지 않았다. 2) 소아환자에 관한 약동학 자료는 없다.	9. 고령자에 대한 투여 65세 이상의 건강한 노인의 경우 아토르바스타틴의 혈장농도는 젊은 성인군에 비해 더 높게 나타났으나(Cmax 40%증가, AUC 30%증가), LDL-콜레스테롤 저하효과는 젊은 성인군과 유사하였다.
9. 고령자에 대한 투여	9. 고령자에 대한 투여 65세 이상의 건강한 노인의 경우 아토르바스타틴의 혈장농도는 젊은 성인군에 비해 더 높게 나타났으나(Cmax 40%증가, AUC 30%증가), LDL-콜레스테롤 저하효과는 젊은 성인군과 유사하였다. 고령자는 심근병증에 취약하므로, 이 약은 고령자에게 주의하여 처방해야 한다.	10. 과량투여 아토르바스타틴 과량복용에 적용할 수 있는 특별한 처치방법은 없다. 과량복용 시 환자는 반드시 증상적으로 치료하여야 하며 필요시 대증요법을 시행하여야 한다. 간기능 검사 및 혈청 CPK치를 모니터링하여야 한다. 광범위하게 혈장단백 결합률을 하기 때문에 혈액투석은 아토르바스타틴의 유의하게 증가시키지 않는다.
10. 과량투여	10. 과량투여시의 처치 아토르바스타틴 과량복용에 적용할 수 있는 특별한 처치방법은 없다. 과량복용 시 환자는 반드시 증상적으로 치료하여야 하며 필요시 대증요법을 시행하여야 한다. 간기능 검사 및 혈청 크레아티닌이나 암모니아를 모니터링하여야 한다. 광범위하게 혈장단백 결합률을 하기 때문에 혈액투석은 아토르바스타틴의 청소율을 유의하게 증가시키지 않는다.	

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	12. 보관 및 취급상의 주의사항 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다. 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.	11. 보관 및 취급상의 주의사항 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다. 2) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기로 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.
11. 기타(전임상 안전성 자료)		12. 기타 1) 발암성, 변이성, 수태등 : 아토르바스타틴은 kg당 mg으로 환산한 체중 기준으로 인체의 최고용량 (80mg/day)의 63배 용량, 즉 AUC 수치 0~24를 기준으로 8~16배 고용량 즉 AUC 수치 0~24를 기준으로 8~16배 고용량을 사용한 랙트 실험에서 발암성이 없었다. 용량을 사용한 랙트 실험에서 발암성이 없었다. Kg당 mg으로 환산한 체중기준으로 인체 사용 최고용량보다 250배 높은 용량을 투여한 2년간의 마우스 시험 결과는 최고용량 사용 군에서 수컷은 간세포선종, 암컷은 간세포암의 발생율이 증가하였다. 전신노출은 AUC0~24에 기준 6~11배 높았다. 이 계열은 화학적으로 유사한 모든 다른 약물은 마우스 및 랙트에 kg당 mg으로 환산한 체중 기준으로 해당 임상최고권장용량의 12~125배 반복투여에서 종양을 유발하였다. 4종의 시험판내 시험 및 1종의 인체내 시험에서 4종의 시험판내 실험 및 1종의 인체내 시험에서 이 약은 대사활동의 여부에 관계없이 들연변이 가능성을 보이지 않았다. 아토르바스타틴은 Salmonella typhimurium 및 Escherichia coli를 이용한 Ames test 및 Chinese 햄스터 폐세포를 이용한 시험판내 HGPRT forward mutation assay에서 음성이었다. 아토르바스타틴은 시험판내 Chinese 햄스터 폐세포실험에서 염색체 이상을 유의적으로 증가시키지 않았고, 생체내 마우스 소핵실험에서 음성이었다. 아토르바스타틴을 최고 175 mg/kg/day까지 투여한 수컷 랙트 혹은 최고 225mg/kg/day까지 투여한 암컷 랙트에서 수태능 혹은 생식능에 부정적인 영향은 없었다. 이 용량은 kg당 mg으로 환산한 인체사용 최고권장용량의 100~140배 용량이었다. 수컷 랙트에 대한 100~140배 용량이었다. 수컷 랙트에 대
12. 기타		

*성분명 : 아토르바스타틴스트론튬오수화물(Atorvastatin Strontium Pentahydrate)/아토르바스타틴칼슘(Atorvastatin Calcium) (계속)

구 분	기 허 가 내 용	재 평 가 내 용
	<p>생식독성시험에서 11주 동안 100mg/kg/day 투여 시 정자수 감소, 정자운동량 감소 및 정자이상이 증가되었다. 10, 40, 120mg/kg 용량의 아토르바스타틴을 2년간 개에 투여 시 정자 혹은 정액 파라미터, 생산 기관의 조직병리에 부정적인 영향은 없었다.</p> <p>2) 중추신경계 독성: 이 계열의 화학적으로 유사한 약물(인체최대투여용량의 약 30배)에 해당되는 약물을 투여한 개에서 용량의존적으로 시신경변성(망막슬상 섬유의 활리변성)을 유발한다.</p> <p>① 120mg/kg/day(인체최대투여용량의 약 16배)로 3개월 간 투여한 암컷 개에서 뇌출혈이 관찰되었다. 280mg/kg/day까지 용량을 증가시켜 투여한 암컷 개에서 11주 후에 뇌출혈 및 시신경 공포형성이 관찰되었다.</p> <p>② 2년간 시험의 수컷 개(2마리): 10mg/kg/day, 120mg/kg/day에서 단회 강직성 경련이 관찰되었다.</p> <p>③ 중추신경계 혈관손상(혈관주위 출혈, 부종 및 혈관주위 공간에서의 단핵세포 침윤)이 이 계열의 다른 약물들이 투여된 개에서도 관찰된다.</p>	<p>한 생식독성실험에서 11주 동안 100mg/kg/day 투여 시 정자수 감소, 정자운동량 감소 및 정자이상이 증가되었다. 10, 40, 120 mg/kg 용량의 아토르바스타틴을 2년간 개에 투여 시 정자 혹은 정액 파라미터, 생산 기관의 조직병리에 부정적인 영향은 없었다.</p> <p>2) 중추신경계 독성 : 이 계열의 화학적으로 유사한 약물(인체최대투여용량의 약 30배)에 해당되는 약물을 투여한 개에서 용량의존적으로 시신경변성(망막슬상 섬유의 활리변성)을 유발한다.</p> <p>(1) 120 mg/kg/day(인체최대투여용량의 약 16배)로 3개월 간 투여한 암컷 개에서 뇌출혈이 관찰되었다. 280 mg/kg/day까지 용량을 증가시켜 투여한 암컷 개에서 11주 후에 뇌출혈 및 시신경 공포형성이 관찰되었다.</p> <p>(2) 2년간 시험의 수컷 개(2마리): 10mg/kg/day, 120 mg/kg/day에서 단회 강직성 경련이 관찰되었다.</p> <p>(3) 중추신경계 혈관손상(혈관주위 출혈, 부종 및 혈관주위 공간에서의 단핵세포 침윤)이 이 계열의 다른 약물들이 투여된 개에서도 관찰된다.</p>