

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

전문의약품

 VIATRIS 리피토[®]정 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg

(아토르바스타틴칼슘삼수화물)

Lipitor[®] Tablets 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg (atorvastatin calcium trihydrate)

【원료약품의 분량】

- 유효성분:

10 mg: 1 정 (103.00 mg) 중,

아토르바스타틴칼슘 삼수화물(아토르바스타틴으로서 10 mg) (EP) 10.85 mg

20 mg: 1 정 (206.00 mg) 중,

아토르바스타틴칼슘 삼수화물(아토르바스타틴으로서 20 mg) (EP) 21.70 mg

40 mg: 1 정 (412.00 mg) 중,

아토르바스타틴칼슘 삼수화물 (아토르바스타틴으로서 40 mg)(EP) 43.40 mg

80 mg: 1 정 (824.00 mg) 중,

아토르바스타틴칼슘 삼수화물 (아토르바스타틴으로서 80 mg)(EP) 86.80 mg

- 첨가제: 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 시메티콘 유제, 오파드라이흰색(YS-1-7040), 유당수화물, 크로스카르멜로스나트륨, 탄산칼슘, 폴리소르베이트 80, 히드록시프로필셀룰로오스

【성상】

10 mg: 흰색의 원형 필름코팅정

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

20 mg: 흰색의 원형 필름코팅정

40 mg: 흰색의 원형 필름코팅정

80 mg: 흰색의 원형 필름코팅정

[효능·효과]

◆ 리피토정 - 10 mg & 20 mg

1. 다음의 심장혈관 질환에 대한 위험성 감소

1) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심장 질환의 다중위험 요소 (55 세 이상, 흡연, 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) 혈관재생술 및 만성 안정형 협심증에 대한 위험성 감소

2) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심질환의 다중위험요소 (망막병증, 알부민뇨, 흡연, 또는 고혈압 등)가 있는 제 2 형 당뇨병 환자의

(1) 심근경색증에 대한 위험성 감소

(2) 뇌졸중에 대한 위험성 감소

3) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증기가 있는 성인 환자의

(1) 비치명적 심근경색증에 대한 위험성 감소

(2) 치명적 및 비치명적 뇌졸중에 대한 위험성 감소

(3) 혈관재생술에 대한 위험성 감소

(4) 울혈성심부전으로 인한 입원에 대한 위험성 감소

(5) 협심증에 대한 위험성 감소

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

2. 고지 혈증

- 1) 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 및 복합형(혼합형) 이상지질혈증(Fredrickson Type IIa 및 IIb 형) 환자의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백, 트리글리세라이드 수치를 감소시키고, HDL-콜레스테롤치를 증가시키는 식이요법의 보조제
- 2) 식이요법에 적절히 반응을 하지 않는 원발성 이상베타리포프로테인혈증 (Fredrickson Type III)
- 3) 혈청 트리글리세라이드가 상승된 환자 (Fredrickson Type IV)의 식이요법 보조제
- 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 10~17 세의 소아환자(여성의 경우 초경 이후의 환자)의 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백 수치를 감소시키는 식이요법의 보조제

- 1) LDL-콜레스테롤이 여전히 190 mg/dL 이상 ($\geq 190 \text{ mg/dL}$) 이거나
- 2) LDL-콜레스테롤이 여전히 160 mg/dL 이상 ($\geq 160 \text{ mg/dL}$) 이고,

조기 심장혈관 질환의 가족력이 있는 경우 또는 해당 소아환자에서 두 가지이상의 다른 심장혈관 질환의 위험인자가 있는 경우

◆ 리피토정 - 40 mg & 80 mg

1. 다음의 심장혈관 질환에 대한 위험성 감소

- 1) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심장 질환의 다중위험 요소 (55 세 이상, 흡연, 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치 또는 조기 관상동맥 심장 질환의 가족력 등)가 있는 성인 환자의
 - (1) 심근경색증에 대한 위험성 감소

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

(2) 뇌졸중에 대한 위험성 감소

(3) 혈관재생술 및 만성 안정형 협심증에 대한 위험성 감소

2) 관상동맥 심장 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 관상동맥 심질환의 다중위험요소 (망막병증, 알부민뇨, 흡연, 또는 고혈압 등)가 있는 제 2 형 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) 혈관재생술에 대한 위험성 감소

(4) 울혈성심부전으로 인한 입원에 대한 위험성 감소

(5) 협심증에 대한 위험성 감소

2. 고지 혈증

- 1) 원발성 고콜레스테롤혈증(이형접합 가족형 및 비가족형) 및 복합형(혼합형) 이상지질혈증(Fredrickson Type IIa 및 IIb 형) 환자의 상승된 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, 아포-B 단백, 트리글리세라이드 수치를 감소시키고, HDL-콜레스테롤치를 증가시키는 식이요법의 보조제
- 2) 식이요법에 적절히 반응을 하지 않는 원발성 이상베타리포프로테인혈증 (Fredrickson Type III)
- 3) 혈청 트리글리세라이드가 상승된 환자 (Fredrickson Type IV)의 식이요법 보조제
- 4) 동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자의 총 콜레스테롤, LDL-콜레스테롤치를 감소시키기 위해 다른 지질저하제(예, LDL-apheresis)와 병용하거나, 다른 지질 저하제로의 치료가 불가능한 경우

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

【용법·용량】

✧ 리피토정 - 10 mg & 20 mg

아토르바스타틴을 투여전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 하루 중 아무때나 음식물과 상관없이 투약할 수 있다.

1. 고지혈증

권장 초회 용량은 1 일 1 회 아토르바스타틴으로서 10 mg 이나, 더 많은 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 환자의 경우 1 일 1 회 20 mg 또는 40 mg (45% 이상의 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 경우에 한함)으로 시작할 수 있다. 이 약은 1 일 1 회 10 mg~80 mg 의 용량범위로 투여한다.

이 약의 초회용량 및 유지용량은 치료목표 및 반응 등을 고려하여 환자의 특성에 따라 개별화되어야 하며, 투여시작 및/혹은 용량적정 후, 2~4 주안에 지질수치 들을 분석하고, 이에 따라 용량을 조정해야 한다.

치료의 목표는 LDL-콜레스테롤치를 저하시키는 것이므로, 치료의 시작 및 치료반응 평가시 LDL-콜레스테롤치를 이용하는 것을 권장한다. 다만, LDL-콜레스테롤 수치를 이용할 수 없는 경우에는 치료반응을 모니터링하기 위해 총 콜레스테롤 수치를 사용한다.

2. 동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자

이 약의 투여용량은 1 일 1 회 10~80 mg 으로, 다른 지질저하 치료법(예, LDL apheresis)과 병행하거나, 이런 지질저하 치료법이 불가능한 경우에 이 약을 투여한다.

3. 이형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 소아환자 (10~17 세)

권장 초회용량은 1 일 10 mg이며, 권장 최대용량은 1 일 20 mg이다.(소아 환자군에서 이 약 20 mg 보다 고용량을 투여한 임상자료는 없다.) 투여용량은 개개의 환자에서 권장되는 치료목표에 따라 적절히 증감한다. 용량은 4 주 또는 그 이상의 간격을

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

두고 조절하여야 한다.

4. 신장애 환자

신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도나 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않으므로 용량을 조절할 필요가 없다.

5. 고령자

70 세 이상의 고령 환자군에 대한 유효성과 안전성은 보통 성인 환자군의 경우와 유사하다.

◆ 리피토정 - 40 mg & 80 mg

아토르바스타틴을 투여전 및 투여중인 환자는 표준 콜레스테롤 저하식을 하여야 하며, 하루 중 아무때나 음식물과 상관없이 투약할 수 있다.

1. 고지혈증

권장 초회 용량은 1 일 1 회 아토르바스타틴으로서 10 mg 이나, 더 많은 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 환자의 경우 1 일 1 회 20 mg 또는 40 mg (45% 이상의 LDL-콜레스테롤치 감소가 요구되는 경우에 한함)으로 시작할 수 있다. 이 약은 1 일 1 회 10 mg~80 mg 의 용량범위로 투여한다.

이 약의 초회용량 및 유지용량은 치료목표 및 반응 등을 고려하여 환자의 특성에 따라 개별화되어야 하며, 투여시작 및/혹은 용량적정 후, 2~4 주안에 지질수치 들을 분석하고, 이에 따라 용량을 조정해야 한다.

치료의 목표는 LDL-콜레스테롤치를 저하시키는 것이므로, 치료의 시작 및 치료반응 평가시 LDL-콜레스테롤치를 이용하는 것을 권장한다. 다만, LDL-콜레스테롤 수치를 이용할 수 없는 경우에는 치료반응을 모니터링하기 위해 총 콜레스테롤 수치를 사용한다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

2. 동형접합 가족형 고콜레스테롤혈증 환자

이 약의 투여용량은 1 일 1 회 10~80 mg 으로, 다른 지질저하 치료법(예, LDL apheresis)과 병행하거나, 이런 지질저하 치료법이 불가능한 경우에 이 약을 투여한다.

3. 신장애 환자

신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도나 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않으므로 용량을 조절할 필요가 없다.

4. 고령자

70 세 이상의 고령 환자군에 대한 유효성과 안전성은 보통 성인 환자군의 경우와 유사하다.

【사용상의 주의사항】

1. 경고

현저한 크레아티니나아제(CK) 레벨 상승이 나타나거나 근육병증으로 진단되거나 의심되는 경우 아토르바스타틴 치료를 중단해야 한다. 또한 급성 및 심각하게 여겨지는 근육병증 또는 횡문근융해에서 이차적으로 신부전으로 발전할 수 있는 위험요소(예, 중증 급성감염, 저혈압, 주요 외과수술, 외상, 중증 대사, 내분비, 전해질 장애 및 제어되지 않는 간질)를 갖는 환자는 아토르바스타틴 치료를 일시적으로 보류 또는 중단해야 한다('5. 일반적 주의', '근육병증/횡문근융해' 참조).

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자 (아나필락시스, 혈관신경 부종, 다형홍반, 스티븐스-존슨 증후군, 독성표피괴사용해)
- 2) 활동성 간질환 환자 또는 혈청 아미노전달효소치의 상승이 정상상한치의 3 배 이상 상승된 환자

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

3) 근질환 환자

4) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부

5) 10 세 미만의 소아

6) 글레카프레비르 및 피브렌타스비르를 투여중인 환자

7) 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.

8) 급성 간 부전 또는 비대상성 간경화 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

1) 알코올 중독자 또는 간질환의 병력이 있는 환자('4. 이상반응'항 참조)

2) 다음과 같은 횡문근융해에 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 피브레이트(fibrate)계열 사용시 근육 독성의 병력이 있는 환자

(5) 간질환의 병력 또는 상당량의 알코올을 섭취하는 경우

(6) 70 세를 초과하는 고령자로 횡문근융해의 소인이 있는 환자

3) 중증 근육 무력증 또는 안근 무력증 환자(같은 종류 또는 다른 종류의 스타틴계 약물을 투여했을 때 재발한 사례가 보고되었다.)

4. 이상반응

1) 아토르바스타틴은 일반적으로 내약성이 좋다. 이상반응은 대체로 경미하고

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

일시적이었다. 이 약과 연관된 이상반응으로 인하여 임상시험 중 투여를 중단한 사례는 2% 미만의 환자에서 발생하였다. 아토르바스타틴에 대한 위약 대조 임상시험에서 16,066 명의 환자(이 약 투여군 8,755 명 대 위약 투여군 7,311 명)가 중앙값 53 주의 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($\geq 1/10$), 자주($\geq 1/100, < 1/10$), 때때로($\geq 1/1,000, < 1/100$), 드물게($\geq 1/10,000, < 1/1,000$), 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, 췌장염
- (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, 파열에 의한 합병증, 드물게-근육병증, 근육염, 횡문근융해, 힘줄장애, 근육파열, 매우 드물게 루푸스양 증후군, 빈도불명-면역매개성 고사성 근육병증
- (9) 혈액 및 림프계: 드물게 혈소판감소증
- (10) 혈관계: 혈관염
- (11) 면역계: 자주 알레르기 반응, 매우 드물게 아나필락시스

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

(12) 간·담도계: 때때로 간염, 드물게 담즙정체, 매우 드물게 간부전

(13) 눈: 때때로 시야흐림, 드물게 시각장애

(14) 귀: 때때로 이명, 매우 드물게 청력소실

(15) 피부 및 피하조직: 때때로 두드러기, 피부발진, 가려움, 탈모, 혈관부종, 드물게 혈관신경성 부종, 다형홍반을 포함한 물집피부염, 피부점막안증후군(스티븐슨-존슨 증후군), 독성표피괴사용해(리엘증후군)

(16) 생식기계: 매우 드물게 여성형 유방

(17) 검사: 자주 간기능 검사이상, 혈중 CK 증가, 때때로 요증 백혈구 양성

3) 아토르바스타틴 위약대조 임상연구 중 다음과 같은 추가 이상반응이 나타났다.

아래에 기술된 모든 이상반응이 아토르바스타틴과 인과관계가 있는 것은 아니다.

(1) 정신계: 악몽

(2) 눈: 시야 흐림

(3) 귀: 이명

(4) 소화기계: 구토, 복부 이상, 간염, 췌장염, 담즙울체, 담즙울체성황달, 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)

(5) 호흡기계: 기관지염, 비염, 폐렴, 호흡곤란, 천식, 코피

(6) 신경계: 감각이상(지각이상), 말초신경병증, 현기증, 광민감반응, 졸음, 건망증, 비정상꿈, 성욕감소, 감정불안증, 운동협조실조, 사경, 안면마비, 과운동증, 우울증, 긴장향진

(7) 근골격계 및 결합조직: 근육경련, 근육피로, 근염, 근질환, 관절염, 점액낭염, 건활막염, 근무력증, 목의 통증, 건구축, CK 상승, 혈중 미오글로빈상승

(8) 피부 및 피하조직: 가려움, 발진, 탈모증, 접촉성피부염, 피부건조, 발한, 여드름, 두드러기, 습진, 지루, 피부궤양

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

- (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
- (10) 대사 및 영양장애: 저혈당증, 고혈당증, 식욕부진, 식욕증진
- (11) 전신이상 및 투여부위 이상: 권태감, 맥관신경성 부종, 흉통, 협심증, 안면부종, 열, 경부강직, 전신부종
- (12) 특수감각: 약시, 이명, 안구건조, 굴절이상, 안출혈, 청각상실, 녹내장, 착후각, 미각상실, 미각도착
- (13) 혈액 및 림프계: 혈소판감소증, 백혈구감소, 빈혈
- (14) 내분비계: 테스토스테론 저하, 코린에스테라제 상승, TSH 상승, ACTH 상승, 알도스테론 저하, 여성형 유방
- (15) 신장: 칼륨상승, BUN 상승
- (16) 기타: 뇌경색, 심계항진, 빈맥
- (17) 검사: 소변 중 백혈구 양성

4) 소아환자 (10 세-17 세)(아토르바스타틴정제 10, 20 mg 에 해당)

이형접합 가족형 고지혈증을 가진 10-17 세 소아환자를 대상으로 한 6 개월 동안의 임상시험에서 나타난 이상반응 프로파일은 일반적으로 위약군에서 나타난 것과 유사하였다. 약물과의 인과관계와 상관없이 양쪽 그룹 모두에서 가장 흔하게 나타난 이상반응은 감염이었다.

- 5) 혈장 CK 수치(정상범위의 3 배 이상)의 증가를 보인 경우는 임상연구에서 다른 HMG-CoA 환원효소 억제제의 경우 3.1% 발생한데 비하여 아토르바스타틴은 2.5% 발생하였다. 정상치 상한범위의 10 배 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) 국내에서 시판후 6년동안 실시한 사용성적 조사결과는 다음과 같다.

- (1) 일반사용성적조사: 11,535 명을 대상으로 실시한 시판후 조사결과 이상반응의 발현빈도율은 인과관계와 상관없이 1.78%(205례/11,535례)로 보고되었다. 이

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던 새로운 이상반응으로
과중성지방혈증 7례, 안면홍조 4례, 비단백질소증가, 고요산혈증이 각각 3례,
치은비후 1례가 보고되었다.

(2) 장기사용성적조사: 12 주 이상 이 약을 복용한 2,625 명을 대상으로 실시한
시판후 장기조사결과 이상반응의 발현빈도율은 인과관계와 상관없이 3.70%
(97례/2,625례)로 보고되었다. 이중 시판전 임상시험에서 나타나지 않았던
새로운 이상반응으로 고요산혈증 7례, 안면홍조, 저체온증, 비단백질소증가가
각각 1례씩 보고되었다.

7) 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.

(1) 정신신경계: 수면장애(불면 및 악몽 포함), 기억상실, 우울

(2) 호흡기계: 특히 장기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적 사례

(3) 비뇨생식기계: 성적 기능이상

(4) 내분비계: 당뇨병: 빈도는 위험인자 존재여부에 따라 다르다. (공복혈당 5.6-
6.9 mmol/L, BMI>30 kg/m², 중성지방수치 상승, 고혈압)

(5) 스타틴 사용과 관련하여 시판 후 인지장애가 드물게 보고되었다. (예,
기억력감퇴, 건망증, 기억상실증, 기억장애, 혼동) 이러한 인지장애는 모든
스타틴 계열 약물에서 보고되었다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지
않고 약물 사용중단 후 가역적이며, 증상발생 시점(1 일-수 년) 및
증상개선(중간값이 3주)은 편차가 있다.

(6) 스타틴계 약물 투여와 관련하여 중증 근육 무력증 또는 안근 무력증의 유발
또는 악화가 보고되었다.

8) 국내 자발적 유해사례 보고자료(1989-2013년)를 분석한 결과, 유해사례가 보고된
다른 의약품에서 발생한 유해사례에 비해 통계적으로 유의하게 많이 보고된
유해사례는 다음과 같이 나타났다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 유해사례
간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.

• AST 증가

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

5. 일반적 주의

- 1) 성별: 여성의 경우 아토르바스타틴의 농도는(Cmax 는 약 20% 높고 AUC 는 약 10% 더 낮음) 남성과 차이가 있다. 이러한 차이점은 임상적 유의성이 없었으며 남성과 여성간에 지질에 대한 효과는 임상적으로 별 차이가 없었다.
- 2) 신부전: 신장질환은 아토르바스타틴의 혈장농도 혹은 LDL-콜레스테롤 저하효과에 영향을 미치지 않았다.
- 3) 간부전: 아토르바스타틴의 혈장농도는 만성 알콜성간질환(Child-Pugh Class B) 환자의 경우 현저하게(Cmax 가 약 16 배, AUC 가 약 11 배) 증가하였다.
- 4) 간염: 이 약의 투여 후 전격성 간염 등의 간염이 나타날 수 있으므로 구역, 구토, 권태감 등의 증상이 발생하는 경우에는 투여를 중지하고 의사에게 알려야 한다.
- 5) 가임여성: 이 약을 투여 받는 가임여성은 이 약물을 투여받는 동안 적절한 피임법을 사용해야 한다.
- 6) 간질성 폐질환: 일부 스타틴계열 약물과 관련하여 특히 장기 투여시 간질성 폐질환과 같은 이례적인 사례가 보고된 바 있다. 발현되는 양상으로는 호흡곤란, 비생산성 기침 및 일반적인 건강의 악화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있다. 환자가 간질성 폐질환으로의 발전이 의심될 경우에는 스타틴 약물 치료를 중단하여야 한다.
- 7) 근육병증/횡문근융해: 미오글로빈뇨에 이차적으로 급성 신부전을 동반하는 횡문근융해가 이 약 및 이 계열의 다른 약물에서 드물게 보고되었다. 신기능 부전에 대한 병력은 횡문근융해 발현의 위험인자가 될 수 있다. 이런 환자들은 골격근 효과에 대한 면밀한 모니터링이 도움이 될 수 있다.

다른 스타틴과 마찬가지로 아토르바스타틴은 때때로 CK 가 정상상한치의 10 배 이상 증가와 결합된 근육통증 또는 근육약화로 정의되는 근육병증이 나타날 수 있다. 시클로스포린 및 강력한 CYP3A4 저해제(예, 클래리트로마이신, 이트라코나졸 및 HIV 프로테아제 억제제)와 같은 특정한 약물과 아토르바스타틴의 고용량 병용은 근육병증/횡문근융해의 위험을 증가시킨다.

동일한 스타틴 또는 다른 스타틴을 투여했을 때 재발 사례를 포함하여 스타틴 사용과 관련된 자가면역 근육병증인 면역매개성괴사성근육병증이 드물게

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

보고되었다. 면역매개성괴사성근육병증은 임상적으로 근위근 약화 및 혈중 CK 의 증가가 나타나며 스타틴 투여 중지 이후에도 그 증상이 지속된다. 면역매개성괴사성근육병증이 의심될 경우 이 약의 투여를 중단해야 한다. 또한 항 HMG CoA 환원효소 항체 양성이고, 근육생검에서 유의한 감염을 동반하지 않는 괴사성 근육병증을 보이며 면역억제제 투여 시 증상이 개선된다.

근육통 확산, 근긴장, 근육허약 그리고/또는 현저한 CK 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, 엘바스비르, 그라조프레비르, 텔라프레비르, 보세프레비르, HIV 프로테아제 억제제 병용요법 (사퀴나비르와 리토나비르, 로피나비르와 리토나비르, 티프라나비르와 리토나비르, 다루나비르와 리토나비르, 포삼프레나비르, 포삼프레나비르와 리토나비르 포함), 니코틴산, 아졸계 항진균제와 병용투여 시 증가된다('6. 상호작용'항 참조).

피브릭산유도체, C 형 간염 바이러스 억제제(다클라타스비르, 아수나프레비르, 레디파스비르/소포스부비르 등), 레테르모비르, 혹은 지질변화용량의 니코틴산과 아토르바스타틴의 병용투여를 고려하는 의사는 치료상의 유익성이 위험성을 상회하는지를 주의깊게 고려하여야 하고, 근육통증, 근긴장 또는 근육허약(특히, 투여초기 1 달 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. 아토르바스타틴과 퓨시드산(경구제)은 병용투여하지 않는다. 주기적인 CK 치 측정이 고려되어야 하지만, 모니터링이 심각한 근육병증의 발생을 막는다는 확신은 없다.

횡문근용해를 포함한 근육병증의 사례가 이 약과 콜키신과의 병용투여에서 보고되었고, 이 약과 콜키신과 같이 처방 시 주의가 요구된다.

- 8) 간기능 이상: 다른 지질저하 치료제와 마찬가지로 스타틴은 간기능의 생화학적 이상과 연관되어 있다. 임상시험에서 혈청 아미노전달효소치의 계속적인 증가[정상상한치(ULN)의 3 배 이상 증가가 2 번이상 나타남]가 아토르바스타틴 투여 환자의 0.7 %에서 나타났다(10 mg 투여군 0.2 %, 20 mg 투여군 0.2 %, 40

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

mg 투여군 0.6 %, 80 mg 투여군 2.3 %).

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.

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 종종 간손상 그리고/또는 고빌리루빈혈증 또는 황달이 나타나는 경우, 즉시 치료를 중단한다. 대체 병인이 발견되지 않는다면 이 약을 다시 투여하지 않아야 한다.

아토르바스타틴은 알코올남용자(과다복용자) 또는 간질환의 병력이 있는 사람의 경우 신중하게 투여하여야 한다. 활동성 간질환 환자 또는 설명되지 않는 혈청트랜스 아미나제치의 상승이 지속되는 환자에는 아토르바스타틴을 투여하지 않는다.

- 9) 내분비 기능: 이 약을 포함한 HMG-CoA 환원효소 저해제에서 HbA1c 및 공복 혈청 당 레벨의 증가가 보고되었다. 그러나 스타틴제제의 투여로 인한 혈관위험의 감소의 유익성이 고혈당의 위험성을 상회한다.
- 10) 출혈성 뇌졸중: 관상동맥 심질환의 병력은 없으나 최근 6 개월내 뇌졸중이나 일과성 허혈발작을 경험했던 4,731 명의 환자를 대상으로 아토르바스타틴 80 mg 을 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 55 명 대 위약군 33 명). 이는 임상시험 시작 당시 이미 출혈성 뇌졸중이 있던 환자군에서 그 위험성이 높아진 것으로 보여진다(아토르바스타틴 투여군 7 명 대 위약 투여군 2 명). 그러나, 아토르바스타틴 80 mg 투여 환자에서 전체 뇌졸중(265 명 대 311 명) 발생 빈도와 관상동맥 심질환의 발병(123 명 대 204 명)은 위약군 보다 더 적게 나타났다.

최근 출혈성 뇌졸중을 겪은 환자의 이 약 80mg 사용의 위험성/유익성을 고려할

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

것.

11) CK 치 측정: CK 는 격심한 운동 후 또는 CK 치를 증가시키는 다른 요인이 존재하는 경우 측정해서는 안된다. CK 치가 기저치에서 현저히 상승한 경우, 이 레벨은 5-7 일 안에 결과를 확인하기 위해 재측정해야 한다.

12) 이 약 치료 중 특히 권태감 또는 발열을 동반한 근육통증, 압통 또는 근육약화가 생기면 즉시 의사에게 알리도록 해야 한다. 이 약 투여 중 이러한 증상이 나타날 경우 CK 레벨을 측정해야 한다. 이 레벨이 현저히 상승한 경우[정상상한치(ULN)의 5 배 초과] 치료는 중단되어야 한다.

근육증상이 중증이고 매일 불편한 경우, CK 레벨이 정상상한치 5 배 이하라도 치료 중단을 고려해야 한다. 증상이 해소되고 CK 레벨이 정상으로 돌아온 경우, 면밀한 모니터링을 하면서 이 약의 재투여 또는 다른 대체 스타틴 도입을 고려해야 한다.

이 약은 임상적으로 CK 레벨의 현저한 상승이 나타난 경우 또는 횡문근융해가 진단되거나 의심될 경우 중단해야한다.

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.

14) 당뇨병: 향후 당뇨병이 발생할 위험성이 높은 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 과혈당증을 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 제시되었다. 그러나 스타틴 제제의 혈관성 위험성 감소효과는 이러한 위험성을 상회하므로 스타틴 치료 중단의 사유가 될 수 없다. 위험성이 있는 환자(공복혈당 5.6-6.9 mmol/L, $BMI > 30 \text{ kg/m}^2$, 중성지방수치 상승, 고혈압)들은 진료지침에 따라 임상적 및 실험실적 수치 모니터링을 실시해야 한다.

15) 드물게 스타틴계 약물이 중증 근육 무력증 또는 안근 무력증을 유발하거나 악화시킬 수 있다. 이 약은 이러한 상태의 환자에게 주의해서 사용해야 한다. 중증 근육 무력증 또는 안근 무력증이 유발되거나 악화된 경우 투여를 중단해야 한다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

6. 상호작용

1) 강력한 CYP3A4 억제제: 이 약은 CYP3A4에 의하여 대사된다. 강력한 CYP3A4 억제제와 이 약의 병용은 아토르바스타틴의 혈장 농도를 증가시킬 수 있다. 상호작용 범위와 효과의 증강은 CYP3A4에 변동성 효과에 의존한다.

(1) 에리트로마이신, 클래리트로마이신: 건강인의 경우 아토르바스타틴과 CYP3A4 억제제로 알려진 에리트로마이신(1 일 4 회 500 mg) 또는 클래리트로마이신(1 일 2 회, 1 일 500 mg)과 병용시 아토르바스타틴 혈장농도가 증가하였다. 그러므로 클래리트로마이신을 투여하는 환자에서 이 약 20 mg 이상을 투여하는 경우 주의해야 한다.

(2) 프로테아제 억제제와의 병용: 아토르바스타틴 AUC는 이 약 단독투여와 비교하여 간염 C 프로테아제 억제제 텔라프레비르와 마찬가지로 몇몇 HIV 프로테아제 억제제와 이 약의 병용 투여로 현저하게 증가되었다. 그러므로 HIV 프로테아제 억제제 티프라노비르와 리토나비르 병용요법 또는 간염 C 프로테아제 억제제 텔라프레비르를 투여하는 환자에게 이 약의 병용은 피해야 한다.

HIV 프로테아제 억제제 로피나비르와 리토나비르 병용 요법으로 투여하는 환자에게 이 약을 처방할 때 주의하여야 하고 가장 낮은 용량을 사용해야 한다. HIV 프로테아제 억제제 사퀴나비르와 리토나비르 병용요법, 다루나비르와 리토나비르 병용요법, 포삼프레나비르, 또는 포삼프레나비르와 리토나비르를 병용요법으로 투여받는 환자에는, 이 약 용량이 20 mg 을 넘어서는 안되며 주의하여 사용해야 한다.

넬피나비르를 투여받는 HIV 환자에서, 이 약의 치료는 40 mg 으로 제한되고, 이 약의 필요 최소 용량이 적용될 수 있게 적절한 임상평가가 권장된다.

보세프레비르 800 mg, 1 일 3 회를 7 일간 투여하고 6 일째 이 약 40 mg, 1 일 1 회를 병용투여시 이 약의 AUC 와 C_{max} 가 증가하였다(AUC 비율 2.3, C_{max} 비율 2.7). 보세프레비르를 투여받는 환자는 이 약 용량이 1 일 40 mg 를 초과해서는 안 된다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

- (3) 이트라코나졸: 아토르바스타틴 AUC 는 이트라코나졸 200 mg 과 이 약 40 mg 병용 투여로 현저하게 증가되었다. 그러므로 이트라코나졸을 투여받는 환자에서 이 약 20 mg 이상을 투여하는 경우 주의해야 한다.
- (4) 다사부비르와 병용하거나 병용하지 않은 옴비타스비르 / 파리타프레비르 / 리토나비르 : 리토나비르는 강력한 CYP3A 억제제이고, 파리타프레비르, 리토나비르, 다사부비르는 BCRP 억제제이고, 파리타프레비르는 OATP1B1 억제제이므로 다사부비르와 병용하거나 병용하지 않은 옴비타스비르/파리타프레비르/리토나비르를 이 약과 병용 시 아토르바스타틴의 노출을 증가시킬 수 있으므로 병용해서는 안된다.
- 2) 이 약을 CYP3A4 억제제(시클로스포린, 마크로라이드계 항생제 및 아졸계 항진균제)와 투여할 경우 이 약의 혈장농도가 증가할 수 있으므로 신중하게 투여하여야 한다.
- 3) 리팜피신 또는 다른 CYP3A4 유도제: 이 약을 CYP3A4 유도제와 병용 투여시(예. 에파비렌즈, 리팜피신) 아토르바스타틴의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다. 리팜피신의 이중 상호작용의 기전 때문에(CYP3A4 유도 및 hepatocyte uptake transporter OATP1B1 억제), 아토르바스타틴과 리팜피신을 병용 투여하는 경우 동시에 투여하는 것이 권장되며, 리팜피신 투여 후 아토르바스타틴을 늦게 투여하면 아토르바스타틴의 혈중 농도가 유의하게 감소한다.
- 4) 이 약과 혈압강하제 또는 혈당강하제 또는 에스트로겐 대체요법을 병용한 임상연구에서 임상적으로 유의할 만한 상호작용은 관찰되지 않았다. 아직 모든 특이한 제제와의 상호작용에 대해 연구된 것은 아니다.
- 5) 약물수송체 억제제: 아토르바스타틴과 그 대사체는 OATP1B1 간-수송체의 기질이다. 또한, 아토르바스타틴은 유출수송체인 P-글리코프로테인(P-gp)의 기질이다. OATP1B1 수송체 및 P-gp 의 억제제(예, 시클로스포린)와 병용투여시, 아토르바스타틴의 생체이용률을 증가시켜, 근육병증과 같은 이상반응의 위험성을 증가시킬 수 있다. 아토르바스타틴 10 mg 과 시클로스포린 5.2 mg/kg/day 의 병용투여는 아토르바스타틴의 AUC 를 8.7 배 노출을 증가시켰다(AUC 비율: 8.7).

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

아토르바스타틴을 시클로스포린과 병용투여시 아토르바스타틴의 투여용량은 10 mg 을 초과해서는 안된다.

글레카프레비르 및 피브렌타스비르는 OATP1B1, OATP1B3, P-gp 및 BCRP 의 억제제이므로, 아토르바스타틴의 노출을 증가시킨다. 이 약과 병용해서는 안된다.

1 일 아토르바스타틴 20 mg 과 레테르모비르 480 mg 의 병용투여는 아토르바스타틴의 노출을 증가시켰다(AUC 비율: 3.29). 레테르모비르는 유출수송체 P-gp, BCRP, MRP2, OAT2 및 간수송체 OATP1B1/1B3 를 억제하여, 아토르바스타틴의 노출을 증가시킨다. 아토르바스타틴 투여용량은 1 일 20 mg 을 초과해서는 안된다.

병용투여 약물에 따른 CYP3A-및 OATP1B1/1B3-매개 약물상호작용정도는 레테르모비르와 시클로스포린의 병용투여와 다를 수 있다. 레테르모비르와 시클로스포린을 병용투여하는 환자에 아토르바스타틴의 사용은 금기이다.

유방암 내성 단백질(BCRP) 억제제: BCRP 억제제(예, 엘바스비르, 그라조프레비르)와 병용 투여 시 아토르바스타틴의 혈장 농도가 증가하여 근육병증의 위험이 증가할 수 있으므로, 필요한 최소용량을 주의하여 사용한다. 아토르바스타틴을 엘바스비르 및 그라조프레비르와 병용 투여하는 경우 아토르바스타틴의 혈장 농도가 1.9 배까지 증가한다. 따라서 엘바스비르 또는 그라조프레비르 함유제제를 이 약과 함께 투여받는 환자의 경우, 아토르바스타틴의 용량은 1 일 20 mg 을 초과해서는 안된다(5.일반적 주의'항 참조).

- 6) 디곡신: 아토르바스타틴 10 mg 과 디곡신을 수회용량 병용시 항정상태의 혈장디곡신의 농도는 영향을 받지 않는다. 그러나, 80 mg 아토르바스타틴을 디곡신과 수회용량 병용 투여 후 항정상태의 혈장 디곡신의 AUC 가 증가하였다(AUC 비율: 1.15). 디곡신 투여 환자의 경우 적절히 모니터링하여야 한다.
- 7) 경구피임제: 노르에티스테론 및 에티닐에스트라디올을 함유하는 경구피임제와 이 약의 병용투여시 노르에티스테론 및 에티닐에스트라디올의 AUC 가 증가하였다(각각 AUC 비율: 1.28 및 AUC 비율: 1.19). 따라서, 아토르바스타틴을 투여받는 여성이 경구피임제 선택시 이 사항을 고려하여야 한다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

- 8) 콜레스티풀: 콜레스티풀과 병용투여시 아토르바스타틴의 혈장농도가 낮아졌다(농도비율: 0.74). 그러나 이 약물들을 단독으로 투여하는 경우보다 아토르바스타틴과 콜레스티풀을 병용투여하는 경우 LDL-콜레스테롤 저하효과는 증가하였다.
- 9) 제산제: 이 약과 마그네슘 그리고 수산화알루미늄을 함유하는 경구용 제산제(antacid) 혼탁액과 병용투여시 아토르바스타틴의 AUC 가 감소하였다(AUC 비율: 0.66). 그러나, LDL-콜레스테롤의 감소에는 영향이 없었다.
- 10) 와르파린: 아토르바스타틴과 와르파린과의 상호작용에 관한 연구가 진행되었다. 그러나 임상적으로 유의적인 상호작용은 없었다.
- 11) 안티피린: 이 약과 안티피린의 수회 용량 병용투여는 안티피린의 청소율에 거의 영향을 미치지 않으므로 같은 CYP-450 동종효소를 경유하여 대사되는 약제들과의 상호작용은 기대되지 않는다.
- 12) 시메티딘: 시메티딘과 이 약의 상호작용연구에서 상호작용은 확인되지 않았다.
- 13) 아지트로마이신: 아토르바스타틴(1 일 1회 10 mg)과 아지트로마이신(1 일 1회 500 mg)의 병용투여는 아토르바스타틴의 혈장농도에 영향을 주지 않았다.
- 14) 암로디핀: 건강한 지원자에 대한 약물-약물 상호작용시험에서 아토르바스타틴 80 mg 과 암로디핀 10 mg 병용투여시 아토르바스타틴의 AUC 가 증가하였으나(AUC 비율: 1.18), 임상적으로 의미있는 결과는 아니었다.
- 15) 테르페나딘: 아토르바스타틴과 테르페나딘의 병용투여시 테르페나딘의 약물동태에 임상적으로 유의적인 영향이 없었다.
- 16) 딜티아젬: 아토르바스타틴 (40 mg)과 딜티아젬 (240 mg)을 병용 투여시 아토르바스타틴의 혈중 농도가 더 높게 나타났다.
- 17) 자몽주스: 자몽주스는 하나이상의 CYP3A4 를 억제하는 성분을 함유하고 있으며, 이는 자몽쥬스 섭취량이 지나칠 경우(하루 1.2L 이상) 아토르바스타틴의 혈중 농도를 증가시킬 수 있다.
- 18) 퓨시드산(경구제): 비록 아토르바스타틴과 퓨시드산과의 약물상호작용에 대한 시험은 실시되지 않았지만, 이 두 약물을 병용투여한 시판 후 경험에서

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

횡문근융해와 같은 중증의 근육이상이 보고되었다. 이런 환자는 면밀히 모니터링하여야 하고, 아토르바스타틴 투여를 일시적으로 중단한다.

- 19) 니코틴산: 니코틴산과 병용하는 경우 골격근 효과의 위험이 증가될 수 있으므로 이 약의 감량을 고려해야 한다.
- 20) 콜키신: 비록 아토르바스타틴과 콜키신의 약물상호작용에 대한 시험은 수행되지 않았지만, 횡문근융해를 포함한 근육병증의 사례가 이 약과 콜키신과의 병용투여에서 보고되었고, 이 약과 콜키신과 같이 처방 시 주의가 요구된다.
- 21) 챈피브로질: HMG-CoA 환원효소 억제제는 챈피브로질과 병용 시 증가된 근육병증/횡문근융해 위험으로 인해, 챈피브로질과 이 약의 병용은 피해야 한다.
- 22) 기타: 임상시험에서 아토르바스타틴은 혈압강하제 및 에스트로겐 대체요법 약물들과 임상적으로 유의한 상호작용 없이 병용투여되었다. 특정 약물과의 약물상호작용에 대한 연구는 시행되지 않았다.
- 23) 다른 피브레이트계 약물: 다른 피브레이트계 약물과 병용투여했을 때 근병증 위험이 있다고 알려져 있기 때문에 주의하여 투여해야 한다.
- 24) 병용약물이 아토르바스타틴의 약동학에 미치는 영향 및 아토르바스타틴이 병용약물의 약동학에 미치는 영향을 아래의 표에 요약하였다.

병용약물이 아토르바스타틴의 약동학에 미치는 영향				
병용약물 및 투여용량	아토르바스타틴			
	용량 (mg)	AUC 비율 ^{&}	C _{max} 비율 ^{&}	
#시클로스포린 5.2 mg/kg/day, 안정적인 용량	10 mg 1 일 1 회를 28 일간 투여	8.7	10.7	
#티프라나비르 500 mg 1 일 2 회/리토나비르 200 mg 1 일 2 회, 7 일간 투여	10 mg 단회투여	9.4	8.6	
#글레카프레비르 400 mg 1 일 1 회/피브렌타스비르 120 mg 1 일 1 회, 7 일간 투여	10 mg 1 일 1 회, 7 일간 투여	8.3	22.0	
#텔라프레비르 750 mg 매 8 시간마다, 10 일간 투여	20 mg 단회투여	7.9	10.6	
#엘바스비르 50 mg 1 일	10 mg 단회투여	1.95	4.3	

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

병용약물이 아토르바스타틴의 약동학에 미치는 영향			
병용약물 및 투여용량	아토르바스타틴		
1회/그라조프레비르 200 mg 1일 1회, 13일간 투여			
#보세프레비르 800 mg 1일 3회, 7일간 투여	40 mg 단회투여	2.3	2.7
#로피나비르 400 mg 1일 2회/리토나비르 100 mg 1일 2회, 14일간 투여	20 mg 1일 1회, 4일간 투여	5.9	4.7
#,#사퀴나비르 400 mg 1일 2회/리토나비르 400 mg 1일 2회, 15일간 투여	40 mg 1일 1회, 4일간 투여	3.9	4.3
#클래리트로마이신 500 mg 1일 2회, 9일간 투여	80 mg 1일 1회, 8일간 투여	4.5	5.4
#다루나비르 300 mg 1일 2회/리토나비르 100 mg 1일 2회, 9일간 투여	10 mg 1일 1회, 4일간 투여	3.4	2.2
#이트라코나졸 200 mg 1일 1회, 4일간 투여	40 mg 단회투여	3.3	1.20
#레테르모비르 480 mg 1일 1회, 10일간 투여	20 mg 단회 투여	3.29	2.17
#포삼프레나비르 700 mg 1일 2회/리토나비르 100 mg 1일 2회, 14일간 투여	10 mg 1일 1회, 4일간 투여	2.5	2.8
#포삼프레나비르 1400 mg 1일 2회, 14일간 투여	10 mg 1일 1회, 4일간 투여	2.3	4.0
#넬피나비르 1250 mg 1일 2회, 14일간 투여	10 mg 1일 1회, 28일간 투여	1.74	2.2
#자몽주스, 240 mL 1일 1회*	40 mg 단회투여	1.37	1.16
딜티아제 240 mg 1일 1회, 28일간 투여	40 mg 단회투여	1.51	1.00
에리트로마이신 500 mg 1일 4회, 7일간 투여	10 mg 단회투여	1.33	1.38
암로디핀 10 mg, 단회 투여	80 mg 단회투여	1.18	0.91
시메티딘 300 mg 1일 4회, 2주간 투여	10 mg 1일 1회, 2주간 투여	1.00	0.89

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

병용약물이 아토르바스타틴의 약동학에 미치는 영향			
병용약물 및 투여용량	아토르바스타틴		
콜레스티풀 10 g 1 일 2 회, 24 주간 투여	40 mg 1 일 1 회, 8 주간 투여	NA	0.74**
마록스터시® 30 mL 1 일 4 회, 17 일간 투여	10 mg 1 일 1 회, 15 일간 투여	0.66	0.67
에파비렌즈 600 mg 1 일 1 회, 14 일간 투여	10 mg, 3 일간 투여	0.59	1.01
#리팜피신 600 mg 1 일 1 회, 7 일간 투여 (병용투여) [†]	40 mg 단회투여	1.12	2.9
#리팜피신 600 mg 1 일 1 회, 5 일간 투여 (개별적으로 투여) [†]	40 mg 단회투여	0.20	0.60
#켐피브로질 600 mg 1 일 2 회, 7 일간 투여	40 mg 단회투여	1.35	1.00
#페노피브레이트 160 mg 1 일 1 회, 7 일간 투여	40 mg 단회투여	1.03	1.02

& 아토르바스타틴 단독투여시 대비 아토르바스타틴과 병용약물 투여시의 비율.
임상적 유의성은 5. 일반적 주의 및 6. 상호작용 참고.
* 과도한 자몽주스 섭취($\geq 750 \text{ mL-1.2 L/day}$)시, 아토르바스타틴의 AUC(AUC 비율: 2.5)가 증가됨이 보고되었다.
** 약물투여의 8-16 시간 후에 단회 채취한 시료에 근거한 비율
† 리팜피신의 이중 상호작용 기전 때문에 아토르바스타틴과 리팜피신을 병용투여시 동시에 투여하는 것이 권장되며, 리팜피신 투여 후 아토르바스타틴을 나중에 투여하면 아토르바스타틴의 혈장 농도가 유의미하게 감소한다.
‡ 이 시험에서 투여된 사퀴나비르와 리토나비르 병용용량은 임상적으로 쓰이는 용량이 아니다. 임상적으로 사용되는 용량에서의 아토르바스타틴 노출 증가는 이 시험에서 관찰된 것 보다 더 높을 것이다. 따라서, 주의를 기울여야 하며, 필요한 최저 용량이 사용되어야 한다.

아토르바스타틴이 병용약물의 약동학에 미치는 영향			
아토르바스타틴	병용약물 및 투여용량		
	약물/용량 (mg)	AUC 비율 ^{&}	C _{max} 비율 ^{&}
80 mg 1 일 1 회, 15 일간 투여	안티피린 600 mg 단회투여	1.03	0.89
80 mg 1 일 1 회, 10 일간 투여	디콕신 0.25 mg 1 일 1 회, 20 일간 투여 [#]	1.15	1.20
40 mg 1 일 1 회, 22 일간 투여	경구피임제 1 일 1 회, 2 달간 투여 - 노르에티스테론 1 mg	1.28	1.23

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

	- 에티닐에스트라디올 35 µg	1.19	1.30
10 mg 단회투여	티프라나비르 500 mg 1 일 2 회/리토나비르 200 mg 1 일 2 회 7 일간 투여	1.08	0.96
10 mg 1 일 1 회, 4 일간 투여	포삼프레나비르 1400 mg 1 일 2 회, 14 일간 투여	0.73	0.82
10 mg 1 일 1 회, 4 일간 투여	포삼프레나비르 700 mg 1 일 2 회/리토나비르 100 mg 1 일 2 회, 14 일간 투여	0.99	0.94
& 아토르바스타틴 단독투여시 대비 아토르바스타틴과 병용약물 투여시의 비율.			
# 임상적 유의성은 6. 상호작용 참고			

7. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 이 약의 임신 중 사용은 금기이다. 가임여성은 적절한 피임방법을 강구하여야 한다. 임신 확인 시 이 약 사용을 중단해야 한다. 대신 환자 개별에 대한 치료 필요성을 고려해야 한다. 이 약은 임신할 가능성이 없는 경우 및 태아에 대한 잠재적 위험성을 알려준 후에만 가임 연령의 여성에게 투여한다. 또한, 고지질혈증 치료는 일반적으로 임신 중 필요하지 않다. 죽상동맥경화증은 만성적 과정이며, 임신 중 지질 감소제 투여를 중단하여도 환자 대부분의 경우 일차성 고지질혈증의 장기적 치료 결과에 미치는 영향은 적다.
- 2) 이 약의 수유 중 사용은 금기이다. 랫트 대상 연구에서 아토르바스타틴 및/또는 대사 산물은 수유 중인 랫트의 유즙에 존재한다. 동물 유즙에 약물이 존재하는 경우 약물이 사람 모유에도 존재할 가능성이 높다. 이 약을 비롯한 스타틴 약물은 콜레스테롤 합성을 감소시키며, 기타 콜레스테롤 파생 생물학적 활성 물질의 합성 또한 감소시킬 가능성이 있으며, 수유중인 유아에 이상반응이 나타날 수 있으므로, 아토르바스타틴을 복용중인 여성은 수유를 해서는 안 된다.

8. 소아에 대한 투여

- 1) 18 세 미만의 소아에 대하여 52 주 이상 투여기간 동안의 안전성 · 유효성은 연구되지 않았으며, 심혈관계 결과에 대한 장기적인 영향은 알려지지 않았다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

- 2) 소아환자에 관한 약동학 자료는 없다.

9. 고령자에 대한 투여

65세 이상의 건강한 노인의 경우 아토르바스타틴의 혈장농도는 젊은 성인군에 비해 더 높게 나타났으나(C_{max} 40%증가, AUC 30%증가), LDL-콜레스테롤 저하효과는 젊은 성인군과 유사하였다. 고령자는 이 약 관련 근육병 및 횡문근 용해의 위험 인자이다. 고령 환자 대상 용량 선택 시 간, 신장, 심장 기능 저하 빈도가 더 높으며, 기저 질환 또는 기타 약물 치료의 빈도가 높으며, 근병증 위험성이 더 높다는 사실을 인지하여 신중해야 한다. 약을 투여 중인 고령 환자를 대상으로 근병증 위험성 증가를 관찰해야 한다.

10. 신장 장애 환자에 대한 투여

신장 장애는 근병증 및 횡문근 용해의 위험 인자이므로 신장 장애 환자를 대상으로 근병증 발생을 관찰해야 한다.

11. 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 CK치를 모니터링하여야 한다. 광범위하게 혈장단백 결합을 하기 때문에 혈액투석은 아토르바스타틴의 청소율을 유의하게 증가시키지 않는다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

13. 기타

- 1) 발암성, 변이성, 수태능: 아토르바스타틴은 kg 당 mg 으로 환산한 체중 기준으로 인체의 최고용량 (80 mg/day)의 63 배 용량, 즉 AUC 수치 0-24 를 기준으로 8-16 배 고용량을 사용한 랫트 실험에서 발암성이 없었다. Kg 당 mg 으로 환산한 체중기준으로 인체사용 최고용량보다 250 배 높은 용량을 투여한 2 년간의 마우스 시험 결과는 최고용량 사용군에서 수컷은 간세포선종, 암컷은 간세포암의 발생율이 증가하였다. 전신노출은 AUC0-24 에 기준 6-11 배 높았다. 이 계열의, 화학적으로 유사한 모든 다른 약물은 마우스 및 랫트에 kg 당 mg 으로 환산한 체중 기준으로 해당 임상최고권장용량의 12-125 배 반복투여에서 종양을 유발하였다.

4 종의 시험관내 실험 및 1 종의 인체내 시험에서 이 약은 대사활동의 여부에 관계없이 돌연변이 가능성은 보이지 않았다. 아토르바스타틴은 *Salmonella typhimurium* 및 *Escherichia coli* 를 이용한 Ames test 및 Chinese 햄스터 폐세포를 이용한 시험관내 HGPRT forward mutation assay 에서 음성이었다. 아토르바스타틴은 시험관내 Chinese 햄스터 폐세포실험에서 염색체 이상을 유의적으로 증가시키지 않았고, 생체내 마우스 소핵실험에서 음성이었다.

아토르바스타틴을 최고 175 mg/kg/day 까지 투여한 수컷 랫트 혹은 최고 225 mg/kg/day 까지 투여한 암컷 랫트에서 수태능 혹은 생식능에 부정적인 영향은 없었다. 이 용량은 kg 당 mg 으로 환산한 인체사용 최고권장용량의 100-140 배 용량이었다. 수컷 랫트에 대한 생식독성실험에서 11 주 동안 100 mg/kg/day 투여 시 정자수 감소, 정자운동량 감소 및 정자이상이 증가되었다. 10, 40, 120 mg/kg 용량의 아토르바스타틴을 2 년간 개에 투여 시 정자 혹은 정액 파라미터, 생산 기관의 조직병리에 부정적인 영향은 없었다.

- 2) 중추신경계 독성: 이 계열의 화학적으로 유사한 약물(인체최대투여용량의 약 30 배)에 해당되는 약물을 투여한 개에서 용량 의존적으로 시신경변성(망막슬상 섬유의 왈러변성)을 유발한다.
 - (1) 120 mg/kg/day(인체최대투여용량의 약 16 배)로 3 개월 간 투여한 암컷 개에서 뇌출혈이 관찰되었다. 280 mg/kg/day 까지 용량을 증가시켜 투여한 암컷 개에서 11 주 후에 뇌출혈 및 시신경 공포형성이 관찰되었다.

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

(2) 2년간 시험의 수컷 개(2마리: 10 mg/kg/day, 120 mg/kg/day)에서 단회 강직성경련이 관찰되었다.

(3) 중추신경계 혈관손상(혈관주위 출혈, 부종 및 혈관주위 공간에서의 단핵세포 침윤)이 이 계열의 다른 약물들이 투여된 개에서도 관찰된다.

[포장단위]

10 mg: 28정/블리스터, 90정/병

20 mg: 28정/블리스터, 90정/병

40 mg: 28정/블리스터

80 mg: 28정/블리스터

[저장방법]

기밀용기, 실온보관

[사용기간]

제조일로부터 36개월

[제조자]

제조자 (원료첨량 - 코팅공정):

Viatris Pharmaceuticals LLC

Km 1.9, Road 689 Vega Baja, PR 00693, Puerto Rico

제조자 (포장공정):

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH

Mooswaldallee 1 79108 Freiburg Im Breisgau, Germany

최초품목허가일: 2004.10.25 (20 mg, 40 mg), 2004.11.25 (10 mg), 2007.10.18 (80 mg)

최종변경허가일: 2025.04.08

수입자:

비아트리스코리아(주)

서울특별시 중구 세종대로 14 비동 15 층