

<div><div></div>KGMP</div>		
<div> <div><div></div>전문의약품</div> <div><div></div>분류번호 : 동맥경화용제(218)</div></div>		

로바케이 1정 5mg/10mg/20mg (로수바스타틴칼슘)

*** 약품을 사용하기 전에 첨부서를 주의 깊게 읽고, 약품명과 함께 보관하십시오.**

[약효분류 및 그 분량] 1정 중	
<div> <div><div></div>■ 로바케이(정 5mg : 1정 중)</div> <div><div></div>■ 유효성분 : 로수바스타틴 칼슘(EF)</div></div>	

(로수바스타틴으로 5mg)

— 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물

— 기타첨가제 : 무수인산수소칼슘, 미결정셀룰로오스I02, 스테아르산마그네슘, 오파드라이노산 새(03B52323), 크로스포비든

[효능·효과]

- 원발성 고콜레스테롤혈증(이형협합 가족성 고콜레스테롤혈증을 포함하는 type Ila), 복합형 고지혈증(type Ili) : 식이 및 운동으로 조절이 안 될 경우 시이오비온에
- 동맥경화 가족성 고콜레스테롤혈증에 시이오비온 나 다른 질환자(당뇨병, DL, 다른분할염반포보제 3, 고콜레스테롤혈증 환자에서 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤을 목표 수준으로 낮추어 죽상동맥경화증의 진행을 지연
- 식이요법으로 부족하고 여전히 아래의 기준에 해당하는 이형 가족성 고콜레스테롤혈증을 가진 성인(모든-단위제의 소아환자(성인의 경우 조정 이후 적어도 1세이 지고난 환자의 총콜레스테롤, LDL-콜레스테롤, apoB-3 단백질 수치를 감소시키기 위한 시이오비온의 보조제
 - LDL-콜레스테롤이 여전히 190mg/dL을 초과하는 경우 (LDL-C)190 mg/dL)
 - LDL-콜레스테롤이 여전히 160mg/dL을 초과하면서 (LDL-C)160 mg/dL, C지 실험할 질 환자의 가족력이 있거나 두가지 이상의 심혈관 질환 위험 인자가 있는 경우
- 원발성 이심테아르테리오펠혈증(type II) 환자의 시이오비온 보조제
- 관상동맥 질환에 대한 위험성 감소 : 관상동맥 질환에 대한 임상적 증거는 없으나, 만 50세 이상의 남성 및 만 60세 이상의 여성으로 고관동 C-반응단백질(high sensitive C-reactive protein, hsCRP)이 2mg/L 이상인 여성이 적어도 하나 이상의 추가적인 심혈관질환 위험 인자(예 : 고혈압, 낮은 HDL-콜레스테롤치, 흡연 또는 조기 관상동맥 질환환의 가족력 등을 가진 환자의 - 뇌졸중을 내포 위험성 감소
 - 신근경색에 대한 위험성 감소
 - 동맥 혈관재형성에 대한 위험성 감소

[용법·용량]

- 1. 원발성 고콜레스테롤혈증(이형협합 가족성 고콜레스테롤혈증을 포함하는 type Ila), 복합형 고지혈증(type Ili) 및 발성 이심테아르테리오펠혈증(type III) 및 동맥경화 가족성 고콜레스테롤혈증**을 앓는 경우
투여받은 환자는 모든 콜레스테롤 저하제(스타틴, 아바타, 이터, 이터, 초하 용량은 1일 1회 5밀리그램이며, 더 많은 LDL-콜레스테롤저하제가 필요한 경우 유당용량으로 조절하여 투여할 수 있다. 유지용량은 1일 1회 10밀리그램으로 대부분의 환자는 이 용량에서 조절된다. 유지용량은 4주 또는 그 이상의 간격을 두고 LDL-콜레스테롤 수치, 지질로 및 환자의 반응에 따라 적절히 조절하여도 좋을 수 있다. 1일 최대 20밀리그램까지 증량할 수 있다.

- 2. 이형 가족형 고콜레스테롤혈증 소아환자 (11세 ~ 만17세)**

통상적인 용량범위는 1일 1회 5밀리그램 ~ 20 밀리그램이다. (소아환자에서 20밀리그램보다 고 용량을 투여한 임상자료는 없다.) 투여용량은 개개의 환자에서 결정되는 치료용량에 따라 개별적으로 조절한다. 용량은 4주 또는 그 이상의 간격을 두고 조절하여 한다. 10세 미만의 소아에 대한 안전성·유효성은 확립되어 있지 않다.

- 3. 노인 : 용량조정이 필요하지 않다.**

- 4. 신부전환자 :** 경증 및 중등도 신부전 환자의 경우 용량을 조절할 필요가 없다. 중증의 신부전 환자에게는 투여하지 않는다. 중등도 신부전 환자에게 이 약 20mg 투여시 각별히 주의하여야한다.
- 5. 간부전환자 :** Child-Pugh 점수가 7미인 경우에는 로수바스타틴의 전신 소독능도가 나타나지 않으으나, Child-Pugh 점수가 8 또는 9인 환자에서는 증가하였다. 이러한 환자에서는 신기능을 신중히 고려되어야 한다. Child-Pugh 점수가 8을 초과하는 환자에 대한 투여 경험은 없다. 혈중성 간질환 환자에게는 이 약을 투여하지 않는다.
- 6. 인종 :** 아시아계 환자들에게 이 약의 전신소독이 증가하기 때문에, 권장 초기 용량은 5밀리그램이다. 400밀리그램 용량 투여는 금지된다.
- 7. 군병중에 걸리기 쉬운 환자 :** 군병중에 걸리기 쉬운 환자들의 권장 초기 용량은 5밀리그램이다. 이러한 환자들은 종종 몇몇이거나 이 약 400밀리그램 용량 투여는 금지된다.

[사용상의 주의사항]

- 1. 다음 환자에게는 투여하지 말 것**

- 이 약의 구성성분에 과민증이나 있는 환자
- 원인 불명의 근육통, 근육 쇠약, 트랜스아미나제 상승 또는 정상 상한치의 3배를 초과하는 혈청 트랜스아미나제 상승을 포함하는 활동성 간질환 환자
- 군병중환자,
- 사이토크롬 P450 2C8을 억제하는 약물 투여 환자
- 중증의 신부전의 신장에 환자 (creatinine clearance (CLcr)30mL/min)
- 인부 및 수술용 적절한 피임을 병행해 사용하지 않는 기임부여 출산이 가능한 연령의 여성에 이 약을 투여시 임신하지 않을 가능성이 높은 경우와 태아에 대한 잠재적인 위험성에 대해 알려주었을 때만 투여한다.
- 군병중/원문군병중에 걸리기 쉬운 환자들에게 이 약 400밀리그램 용량 투여는 금지이다. 이러한 환자들은 아래와 같다.
 - 중등도의 신장에 (크리니틴인 청소율 < 60mL/min) — 감소상기저저하증
 - 유전적인 근질환 병력 또는 가족력이 있는 경우
 - 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제 또는 피브레이트 계열 약물에 대한 근육 독성의 병력이 있는경우
 - 알코올 중독 — 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황 — 사이아제 환자 — 피브레이트 계열 약물 병용투여
- 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당 분해효소 결핍증(Lactaphase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

- 2. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것**

1) 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제제 미찬가지로 이 약은 알코올을 피다 섭취하거나 간 질환

의 병력이 있는 환자에 투여시 주의해야 한다. 이 약 투여 시작 전 및 그 후 임상적 필요에 따라 반복하여 간효소 검사를 실시할 것을 권고한다. 감감상기저저하증이나 신중후에 의한 2차적 고콜레스테롤혈증 환자는 이 약을 투여하기 전에 원인 질환을 치료해야 한다.

- 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 군병중/원문군병중에 걸리기 쉬운 요인을 갖고 있는 다음의 환자에게는 치료의 위험성과 이익이 균형을 이하여야 하며, 임상 모니터링이 권장된다. 치료시에 CK(Creatine kinase)이 기저수준에서 유의성있게 증가(정상 상한치의 5배 이상 증가)되어 있는 경우 의사를 시작해서는 안된다.
- 신장장애환자 — 감소상기저저하증
- 유전적인 근질환의 병력 또는 가족력이 있는 경우
- 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제 또는 피브레이트에 대한 근육 독성의 병력이 있는 경우
- 알코올 남용 — 70A 이상의 노인
- 혈장 농도가 증가할 수 있는 상황 — 피브레이트 계열 약물 병용투여

치료 중에는 특히 권태감이나 열과 권력이 있는 경우, 다른 이유로 설명되지 않는 근육통이나 근육쇠약, 경골염을 주의 보고해야 한다. 이러한 환자에게 CK치를 측정하여 하고 이때 CK치가 현저히 상승되거나 정상 상한치의 5배 이상 증가, CK가치가 정상 상한치의 5배 이상 증가하면 할 때만 근육 증상이 심하고 일상의 불편함을 야기한다면 이 약의 투여를 중단해야 한다. 증상이 해결되고 CK가치가 정상으로 떨어지거나 개선될 때까지 환자가 이 약을 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제를 취쳐 용량으로 재시작할 것을 고려하여 한다. 무증상인 환자에서 일일치환 CK치의 모니터링은 필요하지 않다.

— 측정 결과의 해석을 어렵게 할 수 있으므로 격렬한 운동 후나 CK값을 증가시킬 수 있는 기타 원인이 있는 경우는 CK를 측정하지 말고, CK값이 기저상태에 이 유의성있게 증가(정상 상한치의 5배 이상 증가)된 경우 5~7일 내에 환측시환이 수행되어야 한다. 시환 병자 시에도 기저상태의 CK값이 정상 상한치의 5배 이상 증가된 경우 이 약을 투여하지 않는다.

- 군병중이나, 원문군병중 환자에서 신부전으로 이화될 것을 인식하는 급성 중증 상태에 들면 폐혈증, 저혈압, 다습수, 신장, 중증의 대사산/비대사/신해질성 질환, 조절되지 않는 간질환(당뇨병)에서는 이 약의 투여를 중단시켜야 한다.
- 임상시험에서 이 약과 다른 약물 병용 투여한 소수의 환자에게는 골격근에 대한 효과가 증가된 증가는 없다. 그러나, 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제들의 경우, 피르산신 유도제(젬피로브로프산), 사이크로스타트, 니르텐산 azole계 항진균제, protease 저해제, macrolide 항생제 등을 함께 투여하면 환자에게서 근육과 군병중의 빈도가 증가했다. 젬피로브로신 HMG-CoA 환원효소 저해제와 인종 구성의 위험을 증가시킨다. 따라서 이 약과 젬피로브로신의 병용은 추천되지 않는다. 이 약의 사용과 관련하여 니아신과 병용투여 시 유의성과 위험성을 주의 깊게 평가해야 한다. 피브레이트 계열 약물과 병용투여할 때 이 약 400밀리그램 용량은 금지된다.
- 고용량 투하 피브레이트 약물인 dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분이 세포산 기원인 단백뇨가 관찰되므로, 이것은 일반적으로 일시적이고 금성 또는 진행성 신부전의 예측 인자 는 아니다. 400mg 투여 환자를 추적검토받은 417명 검사를 고려하여야 한다.

4) 약독할 시점에 약제형 코카시나인과 비아시 아시나인과 전신 노출의 증가(AUC 및 Cmax의 증강이 약제형에 의해 증가) 나타났으며 비아시나인에게 용량정지 시 임상 시험이 종료된 경우 이 약을 투여하지 말 것
5) 약독할 시점에 약제형 로수바스타틴을 복용한 소아 환자에서 Tanner staging에 의한 이차 성징 및 성형 성장기, 체중, BMI(body mass index)의 평가는 1년으로 제한적이다.

- 3. 이상반응**
 - 보통의 이상반응은 일반적으로 경미하고 일시적이었다. 이상반응으로 인상을 중단한 환자는 이 약 투여군중 4% 미만이었다. 이상반응의 발현빈도는 다음과 같이 분류하였다. 흔하게 1/100, 1/10, 흔하지 않게 1/1,000, 1/1,000, 드물게 1/10,000, 1/1,000, 매우 드물게 1/10,000, 1/1,000,000. 알려지지 않은(활동할 수 있는 자료로부터는 추정할 수 없다.)

발현부위	증상별 발현빈도		
	흔하게	흔하지 않게	드물게
면역계			혈관부종을 포함한 과민 반응
내분비계	당뇨*		
신경계	두통, 어지러움		
위장관계	변비, 구역, 복통		췌장염
피부 및 피하조직		가려움증, 발진 및 두드러기	
근골격계 및 결합조직	근육통		근육병증 (근육염 포함), 횡문근염증증
전신	무력증		

* : JUPITER 임상시험에서 골목시 혈당미 5.6 ~ 6.9 mmol/L 환자에게 가장 많이 보고된 이상반응(로수바스타틴 투여후 28%, 위약군 23% 포함)
다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 병용 증가에 따라 이상반응이 증가하는 경향이 나타났다.

- 신장에 미치는 영향 : Dipstick 테스트에 의해 검출되는 대부분이 세포산 기원인 단백뇨가 관찰되었다. 노년병이 음성 또는 극소량이나 ++ 이상으로 나타난 환성은 10, 20밀리그램에서는 %미만, 400밀리그램에서는 약 3%에서 나타났다. 노년병이 음성 또는 극소량에서 +로 약화 증가하는 것은 20밀리그램 용량에서 관찰되었다. 단백뇨는 대부분의 경우 치료 도중 감소하거나 자발적으로 사라졌고 금성 또는 진행성 신부전의 예측 인자는 아니다. 이 약을 투여한 환자 이 임상시험자에게는 혈뇨가 관찰되지는 않았다. 발현빈도는 낮았다.
- 근골격계에 미치는 영향 : 급성 신부전과 함께 또는 급성 신부전 없이 근골격계에 미치는 영향(예 : 근육통, 근육병증(근육염 포함), 드물게 횡문근증증 등)이 이 약으로 용량의 치료환자(특히 20밀리그램 이상에서)에 보고되었다. 로수바스타틴을 투여받은 환자에서 creatine kinase(CK) 수치기 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 임상적이었으며 일시적이었다. creatine kinase(CK) 수치가 현저히 증가(정상상한치의 5배 이상 증가)하는 경우 일시적으로 치료를 중단하여야 한다.
- 간에 미치는 영향 : 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로, 이 약을 투여받은 소수의 환자에게는 트랜스아미나제치가 용량 의존적으로 증가하였다. 대부분의 경우 경미하고 무증상이었으며 일시적이었다.
- 근의 시판 중지 결정
 - 위의 이상반응들에 대하여 다음의 이상반응이 시판 후 조사됨이 보고되었다.
 - 신장계 : 매우 드물게 다발성신장병증, 기강상실, 말초신경병증 (빈도불명)
 - 호흡기계 및 흉부 : 기침, 호흡곤란 (빈도 불명)
 - 위장관계 : 설사(빈도 불명)
 - 혈액학적 장애 : 혈소판감소증 (빈도 불명)
 - 간담도계 : 매우 드물게 혈당, 간염, 드물게 트랜스아미나제 증가
 - 피부 및 피하조직 장애 : 스티븐스-존슨 증후군(빈도 불명)
 - 근골격계 : 드물게 류무스염 증후군, 근육과탈, 매우 드물게 관절통, 연골매개성 피시성 근병증(빈도 불명)
 - 신장 : 매우 드물게 혈뇨 — 기타 : 부종 (빈도 불명)
 - 일부 스티븐스제일 약물과 관련하여 다음과 같은 이상반응이 보고된 바 있다.
 - 정신신경계 : 우울증, 수면장애(불면 및 몽유 포함(빈도 불명)

— 호흡기계 : 특히 정기투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적 사례

— 비노생기(예 : 심장 기능이상, 여성정유양반증(빈도 불명)

— 간담도계 : 지령적 및 비지령적 2차적

스틴러 사용과 관련하여 시판 후 임상징에 드물게 보고되었다. (예, 기면력감퇴, 건반증, 기역상실증, 기억력장애, 혼동) 이러한 임상징에는 모든 스티린 계열 약물이서 보고되었다. 이러한 보고들은 일반적으로 심각하지 않고 약물 사용중단 후 기억적이며, 증상발생 시점(1일~수 천 및 증상개시시간(약 13주)은 변하지 가다.

- 국내 시판 후 조사 결정

국내에서 재심을 위하여 6년 동안 10,083명을 대상으로 실시한 사용성조사 결과 의약품계에 상관없이 위생제 발현율은 3.06%(310명, 445.0)로 주로 두통 0.78%(24명, 22명), 어지러움 0.75%(23명, 22명), AL1증가 0.58%(18명, 192), 가슴증상 기침, 근육통이 각각 0.49%(15명, 125)등이 보고되었고, 이 중 이 약의 인과관계로 배제할 수 있는 약품유해반응은 2,929(90%, 1062)이다.

보편적 약물유해반응으로는 AL1증가가 0.55%(17명, 17건)로 가장 많았고 근육통 0.42%(13명, 13건), 두통 0.39%(12건, 12건), 가슴 0.29%(9명, 9건), 어지러움 0.26%(8명, 8건) 번, AST/알파가 각각 0.16%(5명, 5명), 무력증, 관절통증은 각각 0.13%(4명, 3), 피로 부기 각각 0.1%(3명, 3건), 간기능상 기술편환, 위, 복통, 설사, 식욕부진, 복부팽만, 가려움증, 간기능상이상(알파 지 0.06%(2명, 2명), 심신, 전신통증, 근육경직, 통증, 발기부전)이 각각 0.03%이상 1건) 소수 나타났으며, 이 중 1명에서 나타난 근육통, 관절통증은 중대한 약물유해반응이었고, 피부 시판에 나타지 않은 예외적 이상징이 또한 약물유해반응으로 인정됨중 0.13%(4명, 42), 피부 무감각이 각각 0.0%(2명, 32), 간기능상, 기술편환, 식욕부진, 복부팽만, 간기능상이상(알파 지 0.06%(2명, 2명), 심신, 전신통증, 근육경직, 통증, 발기부전)이 각각 0.03%(1명, 1건)으로 각각 1명, 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 인정됨중 이 1건 보고되었다.
재심사 기간 동안 자발적으로 보고된 유해사례가 98건이 있었으며, 이 중 중대하고 예상하지 못한 약물유해반응으로 임상시험부연이 2건, 편, 혈소판감소증, 혈중크레아티닌증가) 각각 1건 보고되었다.

7) 만 10 ~ 만 17세의 소아환자
만 10 ~ 만 17세의 소아환자를 대상으로 실시한 52주 동안의 임상시험에서 운동 및 증가된 신체 활동 후 정상 범위의 상한치 10배를 초과한(0.5 U.LN) creatine kinase 수치 상승이 임상 환자에 비해 2배 빈번하게 관찰되었다. 다른 사항에 대해 소아환자의 안전성 소독 피험은 성인과 유사하였다.

4. 일반적 주의

- 1) 신장성 폐질환 : 일부 스티븐스제일 약물과 관련하여 특히 정기 투여시 간질성 폐질환과 같은 예외적인 사례가 보고된 바 있다. 발현되는 임상으로는 호흡곤란, 기러기 같은 기침 및 일반적 인강의 약화(피로, 체중감소 및 발열)가 포함될 수 있다. 환자가 간질성 폐질환으로의 발병이 의심될 경우에는 신장적 약물 치료를 중단하여야 한다.
- 2) 이 약을 포함하여 스티린 계열 약물을 병용한 환자에게 지령적 및 비지령적 간부전 관련 시 판후 시술편미 드물게 보고되었다. 이 약 투하 중 임상적 증상이 있는 심각한 신장성 및/또는 골반리쿠르혈증 또는 혈당미 발생한 경우 즉시 치료를 중단한다. 다른 병명이 발견되지 않은 경우 이 약을 재투여하지 않는다.
- 3) 이 약을 포함한 HMG-CoA 환원효소 억제제 투여시 HbA1c 및 공복 혈당 수치 증가가 보고되었다.
- 4) 당뇨병 : 혈당 당뇨병이 발생할 위험성은 처음 몇몇 환자들에게서 적절한 당뇨병 치료를 요하는 고품질정제를 유발할 수 있다는 몇 가지 증거가 나타났다. 그러나, 신장적 제제의 혈당성 위험성 감소효과와 이러한 위험성을 상쇄하므로 스티린 치료 중단의 시유가 될 수 없다. 위험성이 있는 당뇨병환자(평균 혈당미 5.6~6.9 mmol/L, 9M30kg/m2, 중증지방수치 상승, 고혈압) 들은 진료의사에 따라 임상적 및 실험실적 수치 모니터링을 실시해야 한다. JUPITER 연구에서 공복혈당미 5.6~6.9 mmol/L 환자들에게서 보고된 당뇨병 발생 종빈도는 로수바스타틴투여군에서 2.8%, 위약군에서 2.3%이었다.
- 5) 유전적 다형성 : SLC01B1 c.521T 및 ABCG2 c.421CC와 비교하여 SLC01B1(OATPB1) c.521CC 또는 ABCG2(BCRP) c.421AA의 유전형이 로수바스타틴의 노출(AUC) 증가와 관련 있는 것으로 보고되었다. 유전형다형성에 따른 이 약의 안전성 및 유효성이 확립되었 없으나, 환자의 치료방은 이 유전형에 따라 용량을 조절할 필요가 있다.

5. 상호작용

1) 다른 약물이 이 약에 미치는 영향
시험관 내 및 생체 내 시험결과에 따르면 이 약은 사이토크롬 P450과 임상적으로 유의한 상호 작용을 보이지 (기질, 저해제 또는 유제제지 작용)하지 않는다.

이 약은 간 흡수율 증가(AZPIB)와 병용될 때 BCRP 등 일부 수송체 단백질의 기질 이 되며, 이 수송체 단백질의 저해제와 이 약을 병용하는 경우 이 약의 혈장 농도가 증가하여 군병중의 위험을 높일 수 있다(이때 표 참조).

(다른 약물이 로수바스타틴의 노출(AUC)에 미치는 영향(발현된 임상 결과에 근거)

병용할 약물 요법	로수바스타틴 요법	로수바스타틴 AUC의 변화
소포스부라400mg/피르타시르100mg/복실라피르테르 100mg/복실라피르테르 100mg 1일 1회, 5일간	10 mg, 단회투여	7.4배 증가
사이클로스포린 75~200 mg 1일 2회 8회용량	10 mg 1일 1회, 10일간	7.1배 증가
다르타투어미드 600mg 1일 2회, 5일간	5 mg, 단회투여	5.2배 증가
피르타시르 160mg 1일 1회, 14일간	5 mg, 단회투여	3.8배 증가
아티라나미어 300mg/리토나미어 100 mg 1일 8회간	10 mg, 단회투여	3.1배 증가
벨라피르테르 100mg 1일 1회	10 mg, 단회투여	2.7배 증가
올레스타트르25mg/피르타피르테르 160mg/리토나미어 100mg 1일/1회 (다시투여) 400mg 12회, 14일간	5 mg, 단회투여	2.6배 증가
그로조르피라테르 200mg 2일/소르비톨 110mg 1회/1일	10 mg, 단회투여	2.3배 증가
클레르피라테르 400mg/피르타피르테르 120mg 1일/1회 7일간	5 mg 1일/1회 7일간	2.2배 증가
로피나미어 400 mg 1일/소르비톨 100 mg 1일 2회, 17일간	20 mg 1일 1회, 7일간	2배 증가
클로피도그렐 부하용량 300 mg 투여 후 24시간 이후 75 mg 투여	10 mg, 단회투여	2배 증가
켈미프로필 600 mg 1일 2회 7일간	80 mg, 단회투여	1.9배 증가
인테르페론 베타 6mg 1회 투여 5일간	10 mg, 단회투여	1.6배 증가
다루나비어 600 mg/리토나미어 100 mg 1일 2회, 7일간	10 mg 1일 1회, 7일간	1.5배 증가
티프라나비어 500 mg/리토나미어 200 mg 1일 2회, 17일간	10 mg, 단회투여	1.4배 증가
크레타디론 400 mg 1일 2회	10 mg, 단회투여	1.4배 증가
이트라코나졸 200 mg 1일 1회, 5일간	10 mg, 단회투여	1.4배 증가
	80 mg, 단회투여	1.3배 증가
에페디나미드 10 mg 1일 1회, 14일간	10 mg, 1일 1회, 14일간	1.2배 증가
에리스로미신 500 mg 1일 4회, 14일간	80 mg, 단회투여	20% 감소
비타미엔 50 mg 1일 2회, 14일간	20 mg, 단회투여	47% 감소

*내수 변화로 제공된 데이터는 로수바스타틴의 병용투여와 단독투여 시의 단순한 비율을 나타낸다.

* : 변화로 제공된 데이터는 로수바스타틴의 단독투여 대비 % 차이를 나타낸다. 다음의 약물은 로수바스타틴 병용투여 시 로수바스타틴의 AUC 비율에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다.

- 일레클리르타지 0.3 mg 7일간; 페노피브레이트 67 mg 1일 3회 7일간; 플루코나졸 200 mg 1일 1회간; 포실로프레비어 700 mg/리토나미어 100 mg 1일 2회 8일간; 케토코나졸 200 mg 1일 2회 7일간; 리라메핀 450 mg 1회 7일간; 실리마린 140mg 1회 3회 5일간 기타 약물의 영향
- 제산제 : 수산화알루미늄, 수산화마그네슘을 함유하는 제산제와 이 약을 병용 투여한 결

과, 로수바스타틴의 혈장 농도가 약 50% 감소되었다. 그러나 이 효과는 제산제를 이 약 후 2시간 후에 투여할 때만 관찰되었다. 이 상호작용의 임상적 관련성은 연구되지 않았다.

— 위산제제 : 로수바스타틴과 위산제제간의 상호작용 연구는 수행된 바 없다. 다른 스티린계열 약물과 마찬가지로, 시판 후 사용경험에서 로수바스타틴과 위산제제 병용은 때 때로 군병중을 유발하여 근육 약화 임상반응들이 보고된 바 있다. 따라서 로수바스타틴과 위산제제의 병용은 권장되지 않는다. 기능하여 이 약을 로수바스타틴의 투여를 일시적으로 중단하는 것이 권장되고, 투여가 끝피마하면 면밀한 모니터링을 해야 한다.

- 2) 이 약의 임상 시험에 미치는 영향

- 위약군 : 이 약과 병용 시 위약군의 약물동태학적으로 유의한 영향은 발견 없었다. 그러나 다른 HMG-CoA 환원효소 저해제와 마찬가지로 이 약의 위약군은 병용 투여받은 위약군과 다른 투여 시에 비해 INR이 증가될 수 있다. 비비전CK 길항제(에피리판)를 투여받고 있는 환자에게 이 약의 사용, 중단 또는 용량 조절 시 INR 모니터링이 권장된다.
- 사이클로스포린 : 이 약과 사이클로스포린의 병용투여는 사이크로스포린의 혈중농도에 영향을 미치지 않았다.
- 페노피브레이트/피르타시린 유도제 : 페노피브레이트와 로수바스타틴의 약물동태학적 상호 작용은 관찰되지는 않았다. 약물동태학적 상호작용은 발생할 수 있다. 올레스타트르, 페노피브레이트 다른 피브레이트 계열 약물 및 지질저하제(1일 1g)상의 니코틴산은 단독 투여했을 때 근혈중을 일으킬 수 있 기 때문에, HMG-CoA 환원효소 저해제와 병용투여했을 때 근혈중 위험성을 증가시킨다. 피브레이트 계열 약물을 병용투여할 때 이 약 40 mg 용량 투여는 금기이다. 투여 후 초기 용량으로 5 mg을 투여해야 한다.
- 경구용 피임제 : 경구용 피임제와 병용투여 시, ethinyl oestradiol과 norgestrel의 AUC가 각각 26%, 34% 증가 관찰되었다. 경구용 피임제의 용량 선택시 이러한 혈중 농도의 증가를 고려하여야 한다. 이 약과 HRT를 병용하는 환자의 약동학 지가 어떻게 유사한 결과를 나타내어하는 인된다. 임상시험시 여성에게 병용 투여가 많았으나, 니약성으로 수하였다.
- 기타 약물에의 영향 : 다극산 또는 에티르비르트는 임상적으로 유의한 상호작용을 나타내지 않았다.

- 6. 일반 및 수술에 대한 투여**
인신 및 수술부에 대한 이 약의 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 또는 수술중 사용하어 안된다. 임신 기능성이 있는 여성은 적절한 피임법을 사용해야 한다. 올레스타트르 및 페노피브레이트 생합성산물(태아의 발달에 있어 필수적)인 HMG-CoA 환원효소 저해하여 발생하는 잠재적 위험성이 임신 중 치료하는 때 다른 유산성용에 대한, 동물시험에 의하면 제한된 신생속성의 증가가 있다. 이 약을 사용하는 모든 임신은 철저한 경우 즉시 복용을 중단해야 한다. 로수바스타틴은 영아의 모유로 이동한다. 시판시작의 모유로의 이동에 대한 데이터는 없다.

7. 기타투여시의 대처

과량 투여시 특별한 처치 방법은 없다. 과량 투여 시에는 대증요법 및 보조 치료가 행해져야 한다. 간기능 및 CK치를 모니터링 해야 한다. 혈액 투석은 도움이 되지 않는 것으로 보인다.

8. 적정성의 주의

이 약이 유효하나, 이 약을 복용능력에 영향에 대한 시험이 수행되지 않았으나, 약력학적 특성에 근거해 영향을 미치는 것은 보이지 않는다. 운동이나 기계작동시 이 약 투여로 인하여 지리력을 영향을 고려하여야 한다.

9. 약품통통성시험 정보

가, 시험약 로바케이(정)01밀리그램(로수바스타틴칼슘) (주)케이에스제약과 대조약 크로스토프정 01밀리그램(로수바스타틴칼슘) (케이에스제약)를 2X2 교차시험으로 각 1명씩 건강한 성인에게 중독 시 1회씩 정구투여하여 30명의 혈중 로수바스타틴을 측정할 것을, 비교용 기항목(AUC, Cmax)를 구분하여하여 등제처리 하였을 때, 평균치 치의 90% 신뢰구간이 log0.80에서 log1.25 이내로서 생물학적동등성을 입증하였다.

	비교용기항목
--	--------