

■ 訂正

医学と薬学 70 巻 1 号 福井真理, 他著 81, 86, 88, 89 ページに誤りがございましたので下記のとおり訂正いたします。ご迷惑をおかけしましたことを心よりお詫び申し上げます。

■70 巻 1 号 81 ページ 図 1

(誤)

登録症例	: 1,145 例	調査票収集不能症例	: 29 例
調査票収集症例	: 1,116 例	安全性/有効性評価除外症例 [※]	: 36 例
安全性評価対象症例	: 1,080 例	初回以降患者来院せず	: 32 例
アトルバスタチン製剤(他社)からの切替え例	: 226 例	安全性評価未実施	: 11 例
上記以外	: 854 例	契約・登録違反	: 2 例
有効性評価対象症例	: 757 例	有効性評価除外症例 [※]	: 323 例
アトルバスタチン製剤(他社)からの切替え例 [※]	: 157 例	投与開始後の脂質代謝検査値がない	: 307 例
他の脂質異常症治療薬から本剤への切替え例 [※]	: 147 例	LDL-C値がFriedewald式での算出かつ	: 11 例
脂質異常症の治療を始めるにあたり本剤を使用した症例 [※]	: 416 例	トリグリセリド≧400 mg/dL	: 6 例
他の脂質異常症治療薬に本剤を追加した症例 [※]	: 29 例	LDLアフェレシスが実施されている	: 2 例
家族性高コレステロール血症症例	: 8 例	コンプライアンス不良	: 2 例
[※] 内訳は重複集計			
[※] 家族性高コレステロール血症を除く			

(正)

登録症例	: 1,145 例	調査票収集不能症例	: 29 例
調査票収集症例	: 1,116 例	安全性/有効性評価除外症例 [※]	: 36 例
安全性評価対象症例	: 1,080 例	初回以降患者来院せず	: 32 例
アトルバスタチン製剤(他社)からの切替え例	: 226 例	安全性評価未実施	: 11 例
上記以外	: 854 例	契約・登録違反	: 2 例
有効性評価対象症例	: 757 例	有効性評価除外症例 [※]	: 323 例
アトルバスタチン製剤(他社)からの切替え例 [※]	: 157 例	投与開始後の脂質代謝検査値がない	: 307 例
他の脂質異常症治療薬から本剤への切替え例 [※]	: 147 例	LDL-C値がFriedewald式での算出かつ	: 11 例
脂質異常症の治療を始めるにあたり本剤を使用した症例 [※]	: 416 例	トリグリセリド≧400 mg/dL	: 6 例
他の脂質異常症治療薬に本剤を追加した症例 [※]	: 29 例	LDLアフェレシスが実施されている	: 2 例
家族性高コレステロール血症症例	: 8 例	コンプライアンス不良	: 2 例
[※] 内訳は重複集計			
[※] 家族性高コレステロール血症を除く			

(訂正箇所＝)

■70 巻 1 号 86 ページ 右段 19～25 行目

(誤)

～ カテゴリーⅡが 80.6%， カテゴリーⅢが 75.0%， 二次予防では 75.0%であった。また， ガイドラインで区分はないが， 家族性高コレステロール血症， 75 歳以上， 30 歳未満（男性）+40 歳未満（女性）についても集計したところ， それぞれ 87.5%， 78.4%， 100%であった。

(正)

～ カテゴリーⅡが 81.0%， カテゴリーⅢが 75.0%， 二次予防では 75.0%であった。また， ガイドラインで区分はないが， 家族性高コレステロール血症， 75 歳以上， 30 歳未満（男性）+40 歳未満（女性）についても集計したところ， それぞれ 87.5%， 79.2%， 100%であった。

(訂正箇所＝)

■70 巻 1 号 88 ページ 図 2 (凡例)

(誤)

◆	血糖 (n=516)
●	血糖 空腹時のみ (n=247)
■	血糖 空腹時のみ (n=209)
■	HbA1c NGSP値 (n=326)

(正)

◆	血糖 (n=516)
●	血糖 空腹時のみ (n=247)
■	血糖 空腹時以外 (n=209)
■	HbA1c NGSP値 (n=326)

(訂正箇所＝)

■70 巻 1 号 89 ページ 図 4 (凡例)

(誤)

◆	AST (GOT) (n=601)
■	ALT (GPT) (n=602)
●	γ-GTP (n=559)
■	AI-P (n=362)
■	LDH (n=362)

(正)

◆	AST (GOT) (n=601)
■	ALT (GPT) (n=602)
●	γ-GTP (n=559)
■	AI-P (n=362)
■	LDH (n=362)

(訂正箇所＝)

■ 訂正

医学と薬学 70 巻 1 号 福井真理, 他著 90, 96 ページに誤りがございましたので下記のとおり訂正いたします。ご迷惑をおかけしましたことを心よりお詫び申し上げます。

■ 70 巻 1 号 90 ページ 表 5～表 8

(誤)

表 5 糖代謝検査値の推移 (糖尿病ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
血糖 (mg/dL)	173 154.8±51.37	149.8±56.84	n.s.
血糖 (mg/dL) 空腹時のみ	61 140.2±38.37	133.0±31.57	n.s.
血糖 (mg/dL) 空腹時以外	96 164.6±56.02	161.8±66.66	n.s.
HbA1c (%) NGSP 値	175 7.2±1.23	7.1±1.04	*

n.s.: 有意差なし * : p<0.05

(正)

表 5 糖代謝検査値の推移 (糖尿病ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
血糖 (mg/dL)	173 154.8±51.37	149.8±56.84	n.s.
血糖 (mg/dL) 空腹時のみ	61 140.2±38.37	133.0±31.57	n.s.
血糖 (mg/dL) 空腹時以外	96 164.6±56.02	161.8±66.66	n.s.
HbA1c (%) NGSP 値	175 7.2±1.23	7.1±1.04	*

n.s.: 有意差なし * : p<0.05
*投与前: 投与前開始 12 週間以降の投与前開始日に最も近い検査日
**投与後: 投与前開始 3 週以降 14 週未満の本邦投与中の最も近い検査日

(訂正箇所⇒)

(誤)

表 6 腎機能検査値の推移 (腎疾患ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
血清クレアチニン (mg/dL)	51 1.2±0.67	1.2±0.79	n.s.
尿尿素素 (mg/dL)	45 21.5±9.90	22.6±12.77	n.s.

n.s.: 有意差なし

(正)

表 6 腎機能検査値の推移 (腎疾患ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
血清クレアチニン (mg/dL)	51 1.2±0.67	1.2±0.79	n.s.
尿尿素素 (mg/dL)	45 21.5±9.90	22.6±12.77	n.s.

n.s.: 有意差なし
*投与前: 投与前開始 12 週間以降の投与前開始日に最も近い検査日
**投与後: 投与前開始 3 週以降 14 週未満の本邦投与中の最も近い検査日

(訂正箇所⇒)

(誤)

表 7 肝機能検査値の推移 (肝疾患ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
AST (GOT) (U/L)	71 38.7±19.12	36.2±16.40	n.s.
ALT (GPT) (U/L)	72 48.9±32.54	44.3±28.24	n.s.
γ-GTP (U/L)	65 101.6±122.62	118.8±197.76	n.s.
Al-P (U/L)	40 247.0±78.79	258.8±181.59	n.s.
LDH (U/L)	42 215.6±86.67	199.3±89.15	n.s.

n.s.: 有意差なし

(正)

表 7 肝機能検査値の推移 (肝疾患ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
AST (GOT) (U/L)	71 38.7±19.12	36.2±16.40	n.s.
ALT (GPT) (U/L)	72 48.9±32.54	44.3±28.24	n.s.
γ-GTP (U/L)	65 101.6±122.62	118.8±197.76	n.s.
Al-P (U/L)	40 247.0±78.79	258.8±181.59	n.s.
LDH (U/L)	42 215.6±86.67	199.3±89.15	n.s.

n.s.: 有意差なし
*投与前: 投与前開始 12 週間以降の投与前開始日に最も近い検査日
**投与後: 投与前開始 3 週以降 14 週未満の本邦投与中の最も近い検査日

(訂正箇所⇒)

(誤)

表 8 血圧・心拍数の推移 (高血圧ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
収縮期血圧 (mmHg)	443 137.9±15.94	134.3±12.79	***
拡張期血圧 (mmHg)	442 78.2±10.77	76.3±9.55	***
心拍数 (回/分)	259 72.8±10.25	73.3±9.82	n.s.

n.s.: 有意差なし *** : p<0.001

(正)

表 8 血圧・心拍数の推移 (高血圧ありのみ)

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
収縮期血圧 (mmHg)	443 137.9±15.94	134.3±12.79	***
拡張期血圧 (mmHg)	442 78.2±10.77	76.3±9.55	***
心拍数 (回/分)	259 72.8±10.25	73.3±9.82	n.s.

n.s.: 有意差なし *** : p<0.001
*投与前: 投与前開始 12 週間以降の投与前開始日に最も近い検査日
**投与後: 投与前開始 3 週以降 14 週未満の本邦投与中の最も近い検査日

(訂正箇所⇒)

■ 70 巻 1 号 96 ページ 表 11

(誤)

表 11 脂質代謝検査値の推移
[他の脂質異常症治療薬に本剤を追加した症例 (家族性高コレステロール血症を除く)]

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
LDL-C (mg/dL)	27 126.3±43.69	94.3±30.07	***
HDL-C (mg/dL)	26 57.2±12.77	56.7±13.26	n.s.
総コレステロール (mg/dL)	16 230.4±52.28	190.6±38.47	**
non HDL-C (mg/dL)	14 179.2±52.19	141.9±40.68	*
トリグリセリド (mg/dL)	25 143.3±84.60	141.6±88.42	n.s.

n.s.: 有意差なし * : p<0.05 ** : p<0.01 *** : p<0.001

(正)

表 11 脂質代謝検査値の推移
[他の脂質異常症治療薬に本剤を追加した症例 (家族性高コレステロール血症を除く)]

症例数	投与前* (平均値±標準偏差)	投与後** (平均値±標準偏差)	対応のある t 検定 (p 値)
LDL-C (mg/dL)	27 126.3±43.69	94.3±30.07	***
HDL-C (mg/dL)	26 57.2±12.77	56.7±13.26	n.s.
総コレステロール (mg/dL)	16 230.4±52.28	190.6±38.47	**
non HDL-C (mg/dL)	14 179.2±52.19	141.9±40.68	*
トリグリセリド (mg/dL)	25 143.3±84.60	141.6±88.42	n.s.

n.s.: 有意差なし * : p<0.05 ** : p<0.01 *** : p<0.001
*投与前: 投与前開始 12 週間以降の投与前開始日に最も近い検査日
**投与後: 投与前開始 3 週以降 14 週未満の本邦投与中の最も近い検査日

(訂正箇所⇒)