

## 角結膜上皮障害治療用点眼剤

日本薬局方

精製ヒアルロン酸ナトリウム点眼液

ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーフ」

ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーフ」

SODIUM HYALURONATE OPHTHALMIC SOLUTION 0.1% "TOWA"/ OPHTHALMIC SOLUTION 0.3% "TOWA"

貯法：室温保存

有効期間：3年

	点眼液0.1%	点眼液0.3%
承認番号	22300AMX00885	22300AMX00886
販売開始	2011年11月	

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

販売名	ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーフ」	ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーフ」
1mL中の有効成分	日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム ……………1mg	日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム ……………3mg
添加剤	ホウ酸、ホウ砂、塩化ナトリウム、塩化カリウム、クロルヘキシジングルコン酸塩	

## 3.2 製剤の性状

販売名	ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーフ」	ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーフ」
性状・剤形	無色澄明、わずかに粘性のある無菌水性点眼剤	無色澄明、粘性のある無菌水性点眼剤
pH	6.8～7.8	
浸透圧比	0.9～1.1	

## 4. 効能又は効果

下記疾患に伴う角結膜上皮障害

- シェーグレン症候群、ステーブンス・ジョンソン症候群、眼球乾燥症候群（ドライアイ）等の内因性疾患
- 術後、薬剤性、外傷、コンタクトレンズ装着等による外因性疾患

## 6. 用法及び用量

1回1滴、1日5～6回点眼し、症状により適宜増減する。

なお、通常は0.1%製剤を投与し、重症疾患等で効果不十分の場合には、0.3%製剤を投与する。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には診断又は治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

## 9.6 授乳婦

診断又は治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

## 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## 11. 副作用

次の副作用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するなど適切な処置を行うこと。

## 11.2 その他の副作用

	1%～5%未満	1%未満	頻度不明
眼	眼のそう痒感	眼刺激、眼脂、結膜充血、眼の異物感、眼瞼炎、結膜炎	びまん性表層角膜炎等の角膜障害、眼痛

## 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤交付時の注意

患者に対し以下の点に注意するよう指導すること。

- ・薬液汚染防止のため、点眼のとき、容器の先端が直接目に触れないように注意すること。
- ・他の点眼剤を併用する場合には、少なくとも5分以上間隔をあけてから点眼すること。

## 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

健康成人男性の片眼に1日目0.1%、2日目0.5%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液<sup>注)</sup>を1回1滴、1日5回点眼し、3日目より0.5%点眼液を1日13回<sup>注)</sup>7日間点眼した。点眼開始前、3日目、9日目（最終日）及びその翌日の血清中ヒアルロン酸濃度を測定したとき、全ての被験者における全測定時点で点眼前と同様に定量下限（10 $\mu$ g/mL）以下であった。<sup>1)</sup>

注)本剤が承認されている濃度は0.1%及び0.3%であり、用法用量は1日5～6回点眼で、症状により適宜増減である。

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

## 17.1.1 国内第Ⅲ相試験①

ドライアイ等に伴う角結膜上皮障害患者115例を対象に、人工涙液を少なくとも1週間点眼後、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液又はグルタチオン点眼液を1日5回、両眼に4週間点眼した結果、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液群の改善率は71.4%（40/56例）であり、グルタチオン点眼液群の31.5%（17/54例）と比較し、有意な改善が認められた。

副作用は0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液群の55例中1例（1.8%）に認められ、しみる1例のみであった。<sup>2)</sup>

## 17.1.2 国内第Ⅲ相試験②

ドライアイ（シェーグレン症候群を含む）に伴う中等度以上の角結膜上皮障害患者104例208眼を対象に、人工涙液を2週間1日6回点眼後、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液<sup>注)</sup>及び基剤をそれぞれ片眼に1日6回、4週間点眼した結果、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液群の改善率は51.6%（47/91眼）であり、基剤群の41.8%（38/91眼）と比較し、有意な改善が認められた。副作用は2例に認められ、結膜浮腫及びアレルギー性結膜炎が各1例であった。<sup>3)</sup>

注)防腐剤なし

## 17.1.3 国内第Ⅲ相試験③

コンタクトレンズ装着に伴う角結膜上皮障害患者51例を対象に、原則コンタクトレンズを装着したまま、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液<sup>注)</sup>又は基剤を1日6回、両眼に24週間点眼した結果、0.1%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液群の改善率は50.0%（12/24例）であり、基剤群の30.4%（7/23例）と比較し、有意な改善が認められた。副作用は認められなかった。<sup>4)</sup>

注)防腐剤なし

## 17.1.4 国内第Ⅲ相試験④

難治性又は重症の角結膜上皮障害患者35例を対象に、0.3%ヒアルロン酸ナトリウム点眼液<sup>注)</sup>を1日6回、4週間点眼した結果、改善率は76.7%（23/30例）であった。副作用は35例中1例（2.9%）に認められ、かゆみ1例のみであった。<sup>5)</sup>

注)防腐剤なし

## 18. 薬効薬理

## 18.1 作用機序

ヒアルロン酸ナトリウムはフィブロネクチンと結合し、その作用を介して上皮細胞の接着、伸展を促進すると考えられる。また、その分子内に多数の水分子を保持することによって優れた保水性を示す。<sup>6),7),8)</sup>

## 18.2 角膜創傷治癒促進作用

外科的に角膜上皮下の基底膜まで剥離したウサギ角膜上皮剥離モデルに対し、0.1～0.5%ヒアルロン酸ナトリウムを点眼したとき、剥離24時間後より基剤点眼群と比較し有意な創傷面積の減少が認められた。<sup>9)</sup>

## 18.3 角膜上皮伸展促進作用

ウサギ摘出角膜片の培養系において、ヒアルロン酸ナトリウムは対照群（培養液のみ）と比較して有意に角膜上皮細胞層の伸展を促進した（*in vitro*）。<sup>10)</sup>

#### 18.4 保水作用

0.1%~1.0%ヒアルロン酸ナトリウム溶液を寒天平板に滴下したとき、水分蒸発による寒天重量の減少は濃度依存的に抑制された (*in vitro*)。8)

#### 18.5 生物学的同等性試験

##### 18.5.1 角膜上皮障害モデルに対する効果

###### 1) ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーワ」

ウサギn-ヘプタノール角膜上皮障害モデル (1群6匹) において、ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーワ」及びヒアレイン点眼液0.1% (50  $\mu$ L×4回) を点眼投与し、創傷治癒率を指標として創傷治癒作用を比較検討した。

その結果、いずれも治癒促進作用を示し、両剤の効果は生物学的に同等と推定された。11)

###### 2) ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーワ」

ウサギn-ヘプタノール角膜上皮障害モデル (1群6匹) において、ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーワ」及びヒアレインミ二点眼液0.3% (50  $\mu$ L×4回) を点眼投与し、創傷治癒率を指標として創傷治癒作用を比較検討した。

その結果、いずれも治癒促進作用を示し、両剤の効果は生物学的に同等と推定された。11)

##### 18.5.2 ドライアイモデルに対する効果

###### 1) ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーワ」

ウサギ強制開眼ドライアイモデル (1群6匹) において、ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーワ」及びヒアレイン点眼液0.1% (100  $\mu$ L×3回) を点眼投与し、角膜の色素量を指標として角膜上皮障害抑制作用を比較検討した。

その結果、いずれも抑制作用を示し、両剤の効果は生物学的に同等と推定された。11)

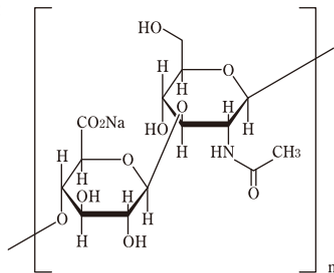
###### 2) ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーワ」

ウサギ強制開眼ドライアイモデル (1群6匹) において、ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーワ」及びヒアレインミ二点眼液0.3% (50  $\mu$ L×4回) を点眼投与し、角膜の色素量を指標として角膜上皮障害抑制作用を比較検討した。

その結果、いずれも抑制作用を示し、両剤の効果は生物学的に同等と推定された。11)

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式：



一般名：精製ヒアルロン酸ナトリウム  
(Purified Sodium Hyaluronate)

分子式：(C<sub>14</sub>H<sub>20</sub>NNaO<sub>11</sub>)<sub>n</sub>

分子量：平均分子量50万~149万

性状：白色の粉末、粒又は繊維状の塊である。水にやや溶けにくく、エタノール (99.5) にほとんど溶けない。吸湿性である。

#### 22. 包装

〈ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.1%「トーワ」〉

5mL×10本

〈ヒアルロン酸ナトリウム点眼液0.3%「トーワ」〉

5mL×10本

#### 23. 主要文献

- 1) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021; C-4223-4226
- 2) 北野周作他: 日本眼科紀要. 1993; 44: 487-497
- 3) 榛村重人他: あたらしい眼科. 1993; 10: 611-616
- 4) 糸井素純他: あたらしい眼科. 1993; 10: 617-626
- 5) 北野周作他: あたらしい眼科. 1993; 10: 603-610
- 6) Nakamura, M. et al. : J. Cellular Physiol. 1994; 159: 415-422
- 7) Nakamura, M. et al. : Current Eye Res. 1994; 13: 385-388
- 8) Nakamura, M. et al. : Cornea. 1993; 12: 433-436
- 9) 中村雅胤他: 日本眼科紀要. 1995; 46: 1256-1260
- 10) Nakamura, M. et al. : Current Eye Res. 1992; 11: 981-986
- 11) 社内資料: 生物学的同等性試験

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

東和薬品株式会社 学術部DIセンター  
〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号  
☎0120-108-932 FAX 06-7177-7379

#### 26. 製造販売業者等

##### 26.1 製造販売元

**東和薬品株式会社**

大阪府門真市新橋町2番11号