日本標準商品分類番号 871319

承認番号 30700AMX00032000 販売開始 2025年6月

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

緑内障・高眼圧症治療剤

タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液

劇薬、処方箋医薬品注

タフチモ®配合点眼液「日点」

TafTimo® Combination Ophthalmic Solution

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 気管支喘息又はその既往歴のある患者、気管支痙攣又は重 篤な慢性閉塞性肺疾患のある患者[喘息発作の誘発・増悪が みられるおそれがある。][11.1.3 参照]
- 2.3 コントロール不十分な心不全、洞性徐脈、房室ブロック (Ⅱ、Ⅲ度)又は心原性ショックのある患者[これらの症状を増悪させるおそれがある。][11.1.4 参照]
- **2.4** オミデネパグ イソプロピルを投与中の患者[10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	タフチモ配合点眼液「日点」
	1mL中
去热度八	タフルプロスト 15μg
有効成分	日局 チモロールマレイン酸塩 6.83mg
	(チモロールとして 5mg)
	ポリソルベート80、リン酸二水素ナトリウム水和
添加剤	物、エデト酸ナトリウム水和物、濃グリセリン、
	ベンザルコニウム塩化物、pH調節剤

3.2 製剤の性状

販売名	タフチモ配合点眼液「日点」	
pН	6.7~7.2	
浸透圧比	1.0~1.1	
性状	無色澄明、無菌水性点眼剤	

4. 効能又は効果

緑内障、高眼圧症

5. 効能又は効果に関連する注意

原則として、単剤での治療を優先すること。

6. 用法及び用量

1回1滴、1日1回点眼する。

7. 用法及び用量に関連する注意

類回投与により眼圧下降作用が減弱する可能性があるので、1日1 回を超えて投与しないこと。

8. 重要な基本的注意

- **8.1** 全身的に吸収される可能性があり、 β 遮断剤全身投与時と同様の副作用があらわれることがあるので、留意すること。
- 8.2 本剤の投与により、虹彩や眼瞼への色素沈着(メラニンの増加) による色調変化、あるいは限周囲の多毛化があらわれることがある。これらは投与の継続によって徐々に進行し、投与中止により停止する。眼瞼色調変化及び眼周囲の多毛化については、投与中止後徐々に消失、あるいは軽減する可能性があるが、虹彩色調変化については投与中止後も消失しないことが報告されている。混合色虹彩の患者では虹彩の色調変化は明確に認められるが、暗褐色の単色虹彩の患者(日本人に多い)においても変化が認められている。特に片眼投与の場合、左右眼で虹彩の色調に差が生じる可能性がある。これらの症状については、長期的な情報が十分に得られていないので、患者を定期的に診察し、十分観察すること。投与に際しては、これらの症状について患者に十分説明し、ま

- た、眼瞼色調変化、眼周囲の多毛化の予防あるいは軽減のため、 投与の際に液が眼瞼皮膚等についた場合には、よくふき取るか、 洗顔するよう患者を指導すること。[11.1.1、14.1 参照]
- 8.3 角膜上皮障害(点状表層角膜炎、糸状角膜炎、角膜びらん)があらわれることがあるので、しみる、そう痒感、眼痛等の自覚症状が持続する場合には、直ちに受診するよう患者に指導すること。
- 8.4 縮瞳剤からチモロールマレイン酸塩製剤に切り替える場合、縮 瞳作用の消失に伴い、屈折調整を必要とすることがある。
- 8.5 本剤の点眼後、一時的に霧視があらわれることがあるため、その症状が回復するまで機械類の操作や自動車等の運転には従事させないよう注意すること。
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 肺高血圧による右心不全のある患者

肺高血圧による右心不全の症状を増悪させるおそれがある。 [11.1.4 参照]

9.1.2 うっ血性心不全のある患者

うっ血性心不全の症状を増悪させるおそれがある。[11.1.4 参照]

- 9.1.3 糖尿病性ケトアシドーシス及び代謝性アシドーシスのある患者 アシドーシスによる心筋収縮力の抑制を増強するおそれがある。
- 9.1.4 コントロール不十分な糖尿病のある患者

血糖値に注意すること。低血糖症状をマスクすることがある。

9.1.5 無水晶体眼又は眼内レンズ挿入眼の患者

嚢胞様黄斑浮腫を含む黄斑浮腫、及びそれに伴う視力低下を起こ すとの報告がある。

9.1.6 眼内炎(虹彩炎、ぶどう膜炎)のある患者

類薬で眼圧上昇がみられたとの報告がある。

9.1.7 閉塞隅角緑内障の患者

使用経験がない。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性に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。

タフルプロストの動物実験では、妊娠ラットに静脈内投与した場合、 $30\mu g/kg/H$ (臨床用量 12)の2000倍)では催奇形性及び着床後胚死亡率の増加がみられ、 $10\mu g/kg/H$ (臨床用量 12)の約670倍)では胎児の発育に対する影響(胎児体重の低値及び胸骨未骨化)が認められた。妊娠ウサギにタフルプロストを静脈内投与した場合、 $0.1\mu g/kg/H$ (臨床用量 12)の約6.7倍)では流産、着床後胚死亡率の増加、黄体数・着床数の減少等が観察され、 $0.03\mu g/kg/H$ (臨床用量 12)の2倍)では催奇形性が認められた。妊娠・授乳ラットにタフルプロストを静脈内投与した場合、 $1\mu g/kg/H$ (臨床用量 12)の約67倍)では母動物の哺育不良及び出生児の4日生存率の低値が認められた。また、摘出ラット子宮を用いた実験では、タフルプロストの臨床用量 12)点眼投与時の推定血漿中濃度(30pg/mL未満)の約3.3倍、タンパク結合率にて換算した推定血漿中非結合型薬物濃度(0.24pg/mL未満)の約420倍で、子宮収縮への作用が認められている。

また、チモロールマレイン酸塩の動物実験(経口)において、器官形成期のラットに500mg/kg/dayを経口投与したとき骨化遅延が、マウスに1,000mg/kg/day、ウサギに200mg/kg/dayを経口投与したとき、死亡胎児数の増加が認められている。

注) タフルプロスト点眼液0.0015%を60kgの患者の両眼に1回1滴 (30 μL) を点眼投与したときの投与量(0.015 μg/kg/日)

9.6 授乳婦

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。動物実験(ラット:点眼投与)でタフルプロ ストは乳汁中への移行が報告されている。チモロールマレイン酸 塩はヒト母乳中へ移行することがある。

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。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

チモロールは、主としてCYP2D6によって代謝される。[16.4 参昭]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

以下の薬剤とは併用しないこと。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
オミデネパグ イソプ	中等度以上の羞明、	機序不明
ロピル	虹彩炎等の眼炎症が	
エイベリス点眼液	高頻度に認められて	
[2.4参照]	いる。	

10.2 併用注意(併用に注意すること)

以下の薬剤との併用に注意すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アドレナリン	散瞳作用が助長され	機序不明
ジピベフリン塩酸塩	たとの報告がある。	
カテコールアミン枯	交感神経系に対し、	カテコールアミンの
渇剤:	過剰の抑制を来すこ	枯渇を起こす薬剤
レセルピン等	とがあり、低血圧、	は、β-遮断作用を相
	徐脈を生じ、眩暈、	加的に増強する可能
	失神、起立性低血圧	性がある。
	を起こすことがある。	
β-遮断剤(全身投与):	眼圧下降あるいは β -	作用が相加的にあら
アテノロール	遮断剤の全身的な作	われることがある。
プロプラノロール	用が増強されること	
塩酸塩	がある。	
メトプロロール酒		
石酸塩		
カルシウム拮抗剤:	房室伝導障害、左室	相互に作用が増強さ
ベラパミル塩酸塩	不全、低血圧を起こ	れる。
ジルチアゼム塩酸	すおそれがある。	
塩		
ジギタリス製剤:	心刺激伝導障害(徐	相加的に作用(心刺激
ジゴキシン	脈、房室ブロック等)	伝導抑制作用)を増強
ジギトキシン	があらわれるおそれ	させる。
	がある。	
CYP2D6阻害作用を	,	これらの薬剤は本剤
有する薬剤	心拍数減少、徐脈)	の代謝酵素である
キニジン硫酸塩水	が増強するとの報告	P450(CYP2D6)を阻
和物	がある。	害し、本剤の血中濃
選択的セロトニン		度が上昇する可能性
再取り込み阻害剤		がある。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 虹彩色素沈着(頻度不明)[8.2 参照]

11.1.2 眼類天疱瘡(頻度不明)

結膜充血、角膜上皮障害、乾性角結膜炎、結膜萎縮、睫毛内反、 眼瞼眼球癒着等があらわれることがある。

11.1.3 気管支痙攣、呼吸困難、呼吸不全(いずれも頻度不明)

β-受容体遮断による気管支平滑筋収縮作用により、気管支痙攣、 呼吸困難、呼吸不全があらわれることがある。[2.2 参照] **11.1.4 心ブロック、うっ血性心不全、心停止**(いずれも頻度不明) β-受容体遮断による陰性変時・変力作用により、心ブロック、うっ血性心不全、心停止があらわれることがある。[2.3、9.1.1、9.1.2 参照]

11.1.5 脳虚血、脳血管障害(いずれも頻度不明)

11.1.6 全身性エリテマトーデス(頻度不明)

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
	睫毛の異常	眼瞼色素沈	眼瞼部多毛、	角膜知覚低下、複
	(睫毛が長	着、眼のそ	結膜下出血、	視、結膜浮腫、
	く、太く、	う痒感、眼	結膜炎、眼の	眼の異常感(違和
	多くなる	刺激、眼瞼	異物感、眼痛、	感、ねばつき感、
	等)、結膜	炎、乾性角	上眼瞼溝深化、	乾燥感等)、視力
眼	充血、点状	結膜炎	虹彩炎、眼重	低下等の視力障
	角膜炎等の		感	害、眼底黄斑部の
	角膜上皮障			浮腫·混濁 ^{注)} 、眼
	害			瞼下垂、眼脂、羞
				明、流涙増加、霧
				視、黄斑浮腫
				失神、浮腫、レイ
循環器				ノー現象、四肢冷
阳绿矿				感、動悸、徐脈等
				の不整脈、低血圧
			頭痛	抑うつ、重症筋無
精神				力症の増悪、悪
神経系				夢、感覚異常、め
				まい、不眠
消化器				下痢、消化不良、
				悪心、口渇、腹痛
皮膚			発疹	紅斑
			尿糖陽性、白	脱力感、耳鳴、不
			血球数減少	快、胸部圧迫感、
その他				倦怠感、咳、筋肉
				痛、尿蛋白陽性、
				血清カリウム上昇、
				AST上昇、ALT
				上昇、γ-GTP上
				昇、好酸球増加、
				尿酸上昇

注)無水晶体眼または眼底に病変のある患者等に長期連用した場合

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。

- ・本剤に含まれているベンザルコニウム塩化物はソフトコンタクトレンズに吸着されることがあるので、ソフトコンタクトレンズを装用している場合には、点眼前にレンズを外し、点眼後少なくとも5~10分間の間隔をあけて再装用すること。
- ・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。
- ・患眼を開験して結膜囊内に点眼し、1~5分間閉験して涙嚢部を 圧迫させた後、開験すること。
- ・点眼したときに液が眼瞼皮膚等についた場合には、すぐにふき 取るか、洗顔すること。[8.2 参照]
- ・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。
- ・遮光して保存すること。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康成人男性(32例)に、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点 眼液(タフルプロスト0.0015%、チモロール0.5%) (1日1回)、0.0015%タフルプロスト点眼液(1日1回)、0.5%チモロール点眼液(1日2回)及び 0.0015%タフルプロスト点眼液(1日1回)と0.5%チモロール点眼液(1日2回)の併用をそれぞれ1回1滴で両眼に7日間反復点眼し、タフルプロストの活性代謝物であるタフルプロストカルボン酸体及びチモロールの

血漿中濃度を測定した。タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点 眼液を反復点眼したときの血漿中タフルプロストカルボン酸体の C_{max} は、点眼1日目及び7日目ともタフルプロスト単剤点眼及びタフルプロスト/チモロール併用点眼と同程度であった。また、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液の点眼1日目及び7日目の血漿中チモロールについては、 C_{max} 及びAU C_{int} ともにチモロール単剤点眼及びタフルプロスト/チモロール併用点眼と同程度であった¹⁾。

タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液を1日1回7日間反復点 眼時の薬物動態パラメータ

	タフルプロスト カルボン酸体	チモロール	
	C _{max} (ng/mL)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{inf} (ng·hr/mL)
点眼1日目	0.02480 ± 0.00537	1.409 ± 0.344	6.766 ± 1.888
点眼7日目	0.02223 ± 0.01267	1.293 ± 0.551	6.449 ± 2.774

(平均值 ± 標準偏差)

16.3 分布

- ・タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液(タフルプロスト 0.0015%、チモロール0.5%)をラットに単回点眼したときのタフルプロストカルボン酸体及びチモロールの房水中濃度は、0.5%チモロール点眼液と0.0015%タフルプロスト点眼液を5%間隔で併用(それぞれ単回点眼)したときと同様に推移した 2)。
- ・タフルプロストカルボン酸体500ng/mLで限外濾過法により測定したヒト血清アルブミンに対する結合率は99.2%であった^{3)、4)}。
- ・チモロールの血漿タンパク結合率は約60%である50。

16.4 代謝

- ・タフルプロストは、主として角膜に存在するカルボキシエステラーゼにより、活性代謝物であるタフルプロストカルボン酸体に速やかに加水分解される $(in\ vitro)^6$ 。チモロールは主としてCYP2D6によって代謝される 71,8 。[10.参照]
- ・ヒト肝細胞を用いた³H-タフルプロストの*in vitro*代謝試験では、タフルプロストカルボン酸体とそのグルクロン酸抱合体、dinorタフルプロストカルボン酸体とその水酸化体及びグルクロン酸抱合体、tetranorタフルプロストカルボン酸体とその水酸化体及びグルクロン酸抱合体が検出された⁶)。
- ・¹⁴C-チモロール4mgを単回経口投与した後のヒト尿中には、ジメチルエチルアミノ基が脱離して生成されたカルボン酸代謝物、及びモルホリン環が開裂した代謝物が認められた(外国人データ)^{9)、10)}。

16.8 その他

タフチモ配合点眼液「日点」は、タプコム配合点眼液の分析結果に基づき添加剤の種類及び含量(濃度)がタプコム配合点眼液と同一となるよう処方設計を行ったものであり、pH、粘度、浸透圧などの物理化学的性質が近似することから、生物学的に同等とみなされた。

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(タフルプロスト、及びタフルプロスト/チモロール併用 対照比較試験)

原発開放隅角緑内障又は高眼圧症患者489例(有効性解析対象487例)を対象とした無作為化盲検比較試験において、導入期に0.0015%タフルプロスト点眼液を4週間1日1回点眼後、治療期(二重盲検期)にタフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液(タフルプロスト0.0015%、チモロール0.5%)1日1回[以下、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩群]又は各対照薬(0.0015%タフルプロスト点眼液1日1回[以下、タフルプロスト群]あるいは0.0015%タフルプロスト点眼液1日1回/0.5%チモロール点眼液1日2回の併用[以下、併用群])を4週間点眼した結果、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩群のタフルプロスト群に対する優越性(p<0.001)が示された(ベースラインを共変量とした共分散分析)。また併用群に劣らない眼圧下降作用が示された(表1、図1)。

副作用は、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩群161例中17例 (10.6%) に認められ、主な副作用は点状角膜炎3.7% (6/161例) であった 11)。

表1 治療期終了時(4週又は中止時)における平均日中眼圧値の比較(mmHg)

	タフルプロスト・		
	チモロールマレイ	タフルプロスト群	併用群
	ン酸塩群	(n=163)	(n=163)
	(n=161)		
ベースライン(治			
療期開始時)の平	19.6 ± 2.0	19.2 ± 2.1	19.3 ± 2.2
均日中眼圧値			
治療期終了時(4週			
後又は中止時)の	17.0 ± 2.4	18.3 ± 2.8	17.1 ± 2.5
平均日中眼圧値			
眼圧変化量	-2.6 ± 1.8	-0.9 ± 1.7	-2.2 ± 1.8
タフルプロスト・			
チモロールマレイ		-1.7	-0.3
ン酸塩群との差	_	[-2.1~-1.3]	[-0.7~0.1]
[95%信頼区間]			

(平均值 ± 標準偏差)

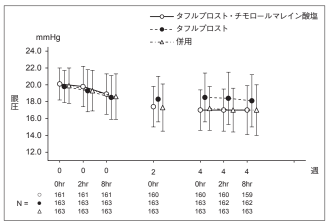


図1 眼圧の推移(平均値 ± 標準偏差)

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(チモロール対照比較試験)

原発開放隅角緑内障又は高眼圧症患者166例(有効性解析対象166例)を対象とした無作為化盲検比較試験において、導入期に0.5%チモロール点眼液を4週間1日2回点眼後、治療期(二重盲検期)にタフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液(タフルプロスト0.0015%、チモロール0.5%)(1日1回)又は0.5%チモロール点眼液(1日2回)を4週間点眼した結果、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩群のチモロール群に対する優越性(p<0.001)が示された(ベースラインを共変量とした共分散分析)(表2、図2)。

副作用は、タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩群82例中16例 (19.5%) に認められ、主な副作用は眼充血7.3%(6/82例) 及び結膜充血6.1%(5/82例) であった120。

表2 治療期終了時(4週又は中止時)における平均日中眼圧値の比較(mmHg)

	タフルプロスト・		
	チモロールマレイ	チモロール群	
	ン酸塩群	(n=84)	
	(n=82)		
ベースライン(治療期開始時)	20.8 ± 2.1	20.7 ± 2.1	
の平均日中眼圧値	20.0 ± 2.1	20.7 ± 2.1	
治療期終了時(4週後又は中止	17.5 ± 2.7	100+22	
時)の平均日中眼圧値	17.5 ± 2.7	19.0 ± 3.3	
眼圧変化量	-3.2 ± 2.1	-1.7 ± 2.1	
タフルプロスト・チモロール		1.5	
マレイン酸塩群との差	_	-1.5	
[95%信頼区間]		[-2.2~-0.9]	

(平均値 ± 標準偏差)

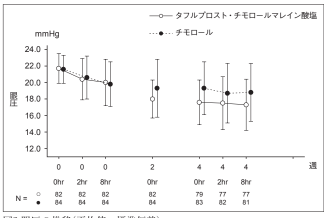


図2 眼圧の推移(平均値 ± 標準偏差)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤の配合成分であるタフルプロストの活性代謝物(タフルプロストカルボン酸体)は、プロスタノイドFP受容体作動薬である。一方の配合成分であるチモロールマレイン酸塩は、非選択的β-受容体遮断剤である。両剤は異なる作用機序により眼圧下降作用を示す。

・プロスタノイドFP受容体作動作用

β-受容体遮断作用

チモロールマレイン酸塩の眼圧下降の作用機序の詳細は明らかではないが、サル、健康成人でのフルオロフォトメトリー試験及び緑内障患者でのトノグラフィー試験において、主に房水産生の抑制によることが示唆されている^[4]~17]。

18.2 眼圧下降作用

タフルプロスト・チモロールマレイン酸塩点眼液(タフルプロスト 0.0015%、チモロール0.5%)をサルに単回点眼したとき、有意な眼圧下降作用が認められ、この作用は配合成分の各単剤(0.0015%タフルプロスト点眼液及び0.5%チモロール点眼液)の眼圧下降作用よりも有意に強い作用であった¹⁸⁾。

18.3 眼血流への作用

・健康成人に0.0015%タフルプロスト点眼液を単回点眼したとき、傍 視神経乳頭網膜動脈の血流速度及び傍視神経乳頭網膜の組織血流量 の有意な増加が認められた¹⁹⁾。

・ウサギに0.0015%タフルプロスト点眼液を1日1回28日間反復点眼し、レーザースペックル法で測定したところ、視神経乳頭部組織血流量の有意な増加が認められた²⁰。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 タフルプロスト

一般名:タフルプロスト(Tafluprost)

化学名:Isopropyl(5Z)-7-\(1R,2R,3R,5S)-2-\([1E)-3,3-\)difluoro-4-phenoxybut-1-enyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl\\hept-5-

分子式: C₂₅H₃₄F₂O₅ 分子量: 452.53

性 状:無色~淡黄色の粘稠性のある液である。エタノール(99.5)に 極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

構造式:

19.2 チモロールマレイン酸塩

一般名:チモロールマレイン酸塩(Timolol Maleate)

化学名: (2S)-1-[(1,1-Dimethylethyl)amino]-3-(4-morpholin-4-yl-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy)propan-2-ol monomaleate

分子式: C₁₃H₂₄N₄O₃S・C₄H₄O₄

分子量: 432.49

構造式:

性 状: 白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。酢酸(100)に溶けやすく、水又はエタノール(99.5)にやや溶けやすい。 0.1mol/L

塩酸試液に溶ける。 融点:約197℃(分解)

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は、遮光して保存すること。

22. 包装

プラスチック点眼容器 2.5mL×5本、2.5mL×10本

23. 主要文献

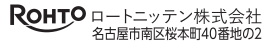
- DE-111点眼液の健康成人男性を対象とした臨床薬理試験-第 I 相-(タプコム配合点眼液:2013年9月20日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 2) 上田健治 他: あたらしい眼科. 2013; 30:1761-1766
- In vitro血清アルブミン結合率(タプロス点眼液0.0015%: 2008年 10月16日承認、申請資料概要2.6.4.4)
- 4) 臨床に関する資料(タプロス点眼液0.0015%: 2008年10月16日承設、塞香報告書)
- 5) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021; C3266-C3270
- 6) Fukano Y, et al.: Drug Metab Dispos. 2009; 37: 1622-1634
- 7) Lennard MS, et al.: Br J Clin Pharmacol. 1989; 27: 429-434
- 8) Volotinen M, et al.: Drug Metab Dispos. 2007; 35: 1135-1141
- 9) Wasson BK, et al.: J Med Chem. 1980; 23:1178-1184
- 10) Tocco DJ, et al. : Drug Metab Dispos. 1975 ; 3 : 361-370
- 11) 桑山泰明 他: あたらしい眼科. 2013;30:1185-1194
- 12) 桑山泰明 他: あたらしい眼科. 2013;30:1773-1781
- 13) Takagi Y, et al.: Exp Eye Res. 2004; 78: 767-776
- 14) Miichi H, et al.: Invest Ophthalmol Vis Sci. 1983; 24: 1269– 1275
- 15) 新家真 他:日本眼科学会雑誌.1980;84:1436-1446
- 16) 藤永豊 他:眼科臨床医報. 1980;74:409-414
- 17) 玉田康房 他:日本眼科紀要.1980;31:1667-1673
- 18) Akaishi T, et al.: J Ocul Pharmacol Ther. 2015; 31: 518-524
- 19) 0.0015%DE-085(タフルプロスト)点眼液の健康成人男性を対象とした臨床薬理試験-眼血流動態を指標とした検討-(タプロス点眼液0.0015%:2008年10月16日承認、申請資料概要2.7.6.13)
- 20) Akaishi T, et al.: J Ocul Pharmacol Ther. 2010; 26: 181-186

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ロートニッテン株式会社 医薬情報問合せ窓口 〒457-0038 名古屋市南区桜本町40番地の2 TEL: 0120-691-910 FAX: 052-823-9115

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



®:登録商標 N00755