医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2013に準拠して作成

眼科手術補助剤

ヒーロン V®眼粘弾剤 2.3% シリンジ 0.6mL

HealonèOphthalmic Viscoelastic Substance 2.3% syringe 0.6mL

剤 形	水性注射剤
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1製剤(0.6mL)中 日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム13.8mg含有
一 般 名	和名:ヒアルロン酸ナトリウム(JAN) 精製ヒアルロン酸ナトリウム(日局) 洋名:Sodium Hyaluronate(JAN) Purified Sodium Hyaluronate(日局)
製造販売承認年月日薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日:2018年2月15日 薬価基準収載年月日:2018年6月15日 発 売 年 月 日:2018年7月2日
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元:エイエムオー・ジャパン株式会社
医薬情報担当者の 連 絡 先	
問い合わせ窓口	エイエムオー・ジャパン株式会社 TEL. 03-4411-5059 FAX. 03-4411-5121

本IFは、2018年6月作成の添付文書の記載に基づき作成した。 最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ http://www.info.pmda.go.jp/にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要

-日本病院薬剤師会-

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下,添付文書と略す)がある. 医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には,添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある.

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑を して情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとし てインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下,IFと略す)の位置付け並びにIF記載様式を策定した.その後,医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて,平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた.

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてIF記載要領2008が策定された。

IF記載要領2008では、IFを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること(e-IF)が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-IFが提供されることとなった。

最新版のe-IFは、(独)医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない. 言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている.

「IFの様式]

- ① 規格はA4版, 横書きとし, 原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し, 一色刷りとする. ただし, 添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には, 電子媒体ではこれに従うものとする.
- ② IF記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する.

③ 表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる.

[IFの作成]

- ① IFは原則として製剤の投与経路別(内用剤,注射剤,外用剤)に作成される.
- ② IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する.
- ③ 添付文書の内容を補完するとのIFの主旨に沿って必要な情報が記載される.
- ④ 製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない.
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領2013」(以下,「IF記載要領2013」と略す)により作成された IFは,電子媒体での提供を基本とし,必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用 する。企業での製本は必須ではない.

[IFの発行]

- ①「IF記載要領2013」は、平成25年10月以降に承認された新医薬品から適用となる.
- ② 上記以外の医薬品については、「IF記載要領2013」による作成・提供は強制されるものではない.
- ③ 使用上の注意の改訂, 再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ, 記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される.

3. IFの利用にあたって

「IF記載要領2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である.

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに 掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお,適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」 に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである.

4. 利用に際しての留意点

IFを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい. しかし, 薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により, 製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IFは日病薬の記載要領を受けて, 当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから, 記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない.

また製薬企業は、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある.

(2013年4月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目
1. 開発の経緯	1. 警告内容とその理由
2. 製品の治療学的・製剤学的特性 ························1	2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む) 13
2. 级础*/恒// 1 的	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由・13
Ⅱ. 名称に関する項目	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由 13
1. 販売名	
2. 一般名	
2. 成石 2 3. 構造式又は示性式2	
4. 分子式及び分子量	11 / / / / / / / / / / / / / / / / / /
4. 分子式及い分子量	10411774
5. 化子名 (时名 伝)	9. 高齢者への投与 551 152 153 153 153 153 153 153 153 153 153 153
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 15
7. CAS 登録番号 ····································	
	12. 臨床検査結果に及ぼす影響
Ⅲ. 有効成分に関する項目	13. 過量投与15
1. 物理化学的性質3	
2. 有効成分の各種条件下における安定性3	10. 0.7 12.7 12.15
3. 有効成分の確認試験法3	
4. 有効成分の定量法3	
	IX. 非臨床試験に関する項目
Ⅳ. 製剤に関する項目	1. 薬理試験19
1. 剤形	2. 毒性試験20
2. 製剤の組成4	
3. 注射剤の調製法4	
4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意4	1. 規制区分21
5. 製剤の各種条件下における安定性5	2. 有効期間又は使用期限
6. 溶解後の安定性	3. 貯法•保存条件21
7. 他剤との配合変化(物理化学的変化)5	4. 薬剤取扱い上の注意点
8. 生物学的試験法	5. 承認条件等21
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	
10. 製剤中の有効成分の定量法	
11. 力価	8. 同一成分•同効薬22
12. 混入する可能性のある夾雑物	
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関	10. 製造販売承認年月日及び承認番号 ············· 22
する情報5	
14. その他	
14. CV/IE	第の年月日及びその内容 ····································
V. 治療に関する項目	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び
1. 効能又は効果6	- 73. 丹番重柏木、丹計画柏木公衣平月日及び - その内容
2. 用法及び用量	
3. 臨床成績	11. 11 H 11.//11.
3. 临/个/X/积0	10. 及来列的制度区来的代码,分析和
VI. 薬効薬理に関する項目	16. 各種コード 22
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群8	17. 保険給付上の注意22
1. 架座子のに関連の分に占物文は化占物群。 2. 薬理作用8	
2. 条垤TF用 8	7-1-10
TII	1. 引用文献23
Ⅷ. 薬物動態に関する項目	2. その他の参考文献
1. 血中濃度の推移・測定法9	
2. 薬物速度論的パラメータ9	
3. 吸収	1 2 2 3 1 1 3 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3
4. 分布10	2. 海外における臨床支援情報
5. 代謝11	
6. 排泄12	, Min - 2
7. トランスポーターに関する情報12	
8. 透析等による除去率12	

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、Streptococcus Equiを培養し、製造された精製ヒアルロン酸 ナトリウムの 2.3%製剤であり、高い粘弾性、保水性並びに潤滑作用 を有する。

現在、広く臨床使用されている眼科手術用補助剤としての眼粘弾剤 は、その手術中の挙動により、凝集性と分散性のいずれか一方を特 徴とした製剤に分類される。凝集性製剤は前房形成能に優れるが、 超音波乳化吸引術中の眼内滞留能が低い。逆に分散性製剤は眼 内滞留能に優れるが、前房形成能が低い。

そこで、凝集性と分散性を併せ持つ製剤として、高分子量かつ高濃 度のヒアルロン酸ナトリウム製剤が開発された。

本邦においては、2002年7月に「白内障手術・眼内レンズ挿入術に おける手術補助」を効能・効果として、ヒアルロン酸ナトリウム2.3%製 剤「ヒーロンV0.6」(以下、先発製剤)の承認を取得した。

また、2000年9月19日付医薬発第935号「医療事故を防止するため の医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて」に基づき、 2009年6月に販売名を「ヒーロンV0.6眼粘弾剤2.3%」に変更した。

先発製剤は、鶏冠から抽出された動物由来原料であり、抽出溶媒と してクロロホルムを使用していたことから、これらの使用中止を目的と して微生物由来原薬の使用を検討した。

近年、微生物培養技術の進歩に伴い、これまでは製造が困難とされ ていた、分子量 150 万~390 万領域のヒアルロン酸ナトリウムの生 産が可能となった。そこで、微生物培養で製造した精製ヒアルロン酸 ナトリウムに原薬を変更し、「ヒーロン V 眼粘弾剤 2.3%シリンジ 0.6m L」として 2018 年 2 月に代替新規承認を取得した。

- 2. 製品の治療学的・製剤学的特性 1. 高分子量(平均分子量150万~390万)かつ、高濃度(2.3%: 0.6mL中13.8mg)の製剤である。
 - 2. 超音波水晶体乳化吸引術(PEA)中において、眼内滞留能が認 められた。
 - 3. 連続環状囊切開(CCC)中において、前房深度形成能が認めら れた。
 - 4. 眼内レンズ挿入術において、容易性が認められた。
 - 5. 白内障手術及び眼内レンズ挿入術において、角膜内皮細胞を 保護する効果が認められた。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)**和名** ヒーロンV眼粘弾剤2.3%シリンジ0.6mL

(2)洋名 Healon V Ophthalmic Viscoelastic Substance 2.3% syringe 0.6mL

(3)名称の由来 ³⁾ 硝子体のギリシャ名 hyalos、英名 Hyaloid body を由来とする Healon

る Viscoadaptive の頭文字 V を付けて命名した。

に、凝集性と分散性を併せ持つ眼科用粘弾性物質の性質を意味す

2. 一般名

(1)和名(命名法) ヒアルロン酸ナトリウム(JAN)

精製ヒアルロン酸ナトリウム(日局)

(2)洋名(命名法) Sodium Hyaluronate (JAN)

Purified Sodium Hyaluronate (日局)

(3)ステム 不明

3. 構造式又は示性式 構造式:

4. 分子式及び分子量 分子式: (C₁₄H₂₀NNaO₁₁)_n

分子量:平均分子量 150万~390万

5. 化学名(命名法) 英 名:[\rightarrow 3)-2-acetamido-2-deoxy- β -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$

 $-\beta$ -D-glucopyranosyluronic acid- $(1\rightarrow)_n$ (IUPAC)

日本名: $[\rightarrow 3)$ 2-アセタミド-2-デオキシ- β -D-グルコピラノシル-(1

 $\rightarrow 4$) - β -D-グルコピラノシルウロン酸- $(1\rightarrow)_n$

6. 慣用名、別名、略号、 なし 記号番号

7. CAS登録番号

9067-32-7

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1)外観•性状 白色の粉末、粒又は繊維状の塊である。

(2)溶解性 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。

(3)吸湿性 吸湿性である。

(4)融点(分解点)、沸点、

凝固点

該当資料なし

(5)酸塩基解離定数 該当資料なし

(6)分配係数 該当資料なし

(7)その他の主な示性値 粘度:25.0~55.0dL/g

おける安定性

2. 有効成分の各種条件下に ヒアルロニダーゼ、酸化還元反応、UV照射等により低分子化され る。加熱処理は温度が高くなればなるほど加速的に極限粘度の低

下(低分子化)を引き起こす。また、希薄溶液になればなるほど凍結

融解により低分子化される度合が高くなる。

3. 有効成分の確認試験法 日局「精製ヒアルロン酸ナトリウム」の確認試験法による。

4. 有効成分の定量法 日局「精製ヒアルロン酸ナトリウム」の定量法による。

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1)剤形の区別、外観 剤形:水性注射剤

及び性状 規格:1製剤(0.6mL)中

日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム13.8mg含有

性状:無色澄明な粘稠性のある液 直接の容器:ガラスシリンジ(内筒)

(2)溶液及び溶解時のpH、 pH:7.1~7.6

浸透圧比、粘度、比重、 浸透圧比:1.0~1.4(生理食塩液に対する比)

安定なpH域等 粘度:2.2~5.0(kPa·s)

(3)注射剤の溶器中の 特殊な気体の有無

及び種類

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分) 1製剤(0.6mL)中 日局 精製ヒアルロン酸ナトリウム13.8mg含有

の含量

(2)添加物 塩化ナトリウム、リン酸水素ニナトリウム水和物、リン酸二水素ナトリウ

ム、pH調節剤

(3)電解質の濃度 該当しない

(4)添付溶解液の組成

及び容量

該当しない

(5)その他 該当資料なし

3. 注射剤の調製法 該当しない

4. 懸濁剤、乳剤の分散性に 該当しない

対する注意

5. 製剤の各種条件下における 安定性

試験項目:性状、確認試験、粘度、pH、浸透圧比、エンドトキシン、採取容量試験、不溶性異物 試験、不溶性微粒子試験、無菌試験、含量

_	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·								
	試験種類	保存条件	保存期間	結果					
	加速試験	25℃ 60%RH	6 カ月	粘度に僅かな低下傾向(規格内)を認めた。 その他の項目は変化なし。					
	長期保存 試験	$5^{\circ}\!$	24 ヵ月	粘度に僅かな低下傾向(規格内)を認めた。 その他の項目は変化なし。					

保存形態:ガラスシリンジに充填された製剤をブリスターパッケージで包装したもの

6. 溶解後の安定性 該当しない

7. 他剤との配合変化 本剤の有効成分である精製ヒアルロン酸ナトリウムは、ベンザルコニ (物理化学的変化) ウム塩化物等の第4級アンモニウム塩及びクロルヘキシジンにより沈 殿を生じることがある。

8. 生物学的試験法 該当しない

9. **製剤中の有効成分の** 赤外吸収スペクトル測定法 **確認試験法**

10. **製剤中の有効成分の** 紫外可視吸光度測定法 定量法

11. 力価 該当しない

12. 混入する可能性のある 該当資料なし 夾雑物

13. 注意が必要な容器・外観 該当資料なし が特殊な容器に関する 情報

14. その他 該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

白内障手術・眼内レンズ挿入術における手術補助

2. 用法及び用量

白内障手術・眼内レンズ挿入術を連続して施行する場合には、通常 0.3~0.6mLを前房内へ注入する。また、必要に応じて、眼内レンズ のコーティングに約0.1mL使用する。ただし、白内障手術又は眼内レンズ挿入術のみを施行する場合には、以下のとおりとする。

白 内 障 手 術:通常0.1~0.3mLを前房内へ注入する。 眼内レンズ挿入術:眼内レンズ挿入前に、通常0.1~0.4mLを前 房内へ注入する。また、必要に応じて、眼内 レンズのコーティングに約0.1mL使用する。

[用法・用量に関連する使用上の注意]

本剤は粘弾性が高く術後に本剤の除去が不十分な場合には、著しい眼圧上昇を起こすおそれがあるので、本剤の使用にあたっては、除去方法について十分に理解し、術後本剤の除去を徹底するとともに、眼圧上昇に注意すること(「重要な基本的注意」及び「適用上の注意(4)除去方法」の項参照)。

(解説

本剤は1%ヒアルロン酸ナトリウム製剤より濃度が高く粘弾性が高いため、眼内に残留した場合、眼圧上昇が起こりやすい。海外臨床試験で除去方法を徹底したのちには1%ヒアルロン酸ナトリウム製剤と同程度の眼圧上昇であったことから、本剤の除去の重要性及び除去方法を徹底することが本剤を安全に使用する上で必要であるため設定した。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ 該当しない

(2)臨床効果

先発製剤「ヒーロンV0.6」について、国内7施設79例においてヒアルロン酸ナトリウム1%製剤「ヒーロン」を対照薬とした比較臨床試験が実施され、有効性と安全性が確認された。有効性が「良い」・「非常に良い」と判定された症例は、「超音波水晶体乳化吸引術中の眼内滞留能」において77.2%、「連続環状嚢切開中の前房深度の形成能」において97.5%であった。また、角膜保護作用の指標である角膜内皮細胞減少率は2.1%であり、1%製剤と同等であった。1

(3)臨床薬理試験: 忍容性試験

該当資料なし

(4)探索的試験:

用量反応探索試験 該当資料なし

(5)検証的試験

1)無作為化並行用量 該当資料なし 反応試験

2)比較試験

該当資料なし

3)安全性試験

該当資料なし

4)患者・病態別試験

該当資料なし

(6)治療的使用

1)使用成績調查・ 特定使用成績調査 (特別調査)・

該当しない

製造販売後臨床試験 (市販後臨床試験)

2)承認条件として実施 予定の内容又は 実施した試験の概要 該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある 化合物又は化合物群

ムコ多糖類

2. 薬理作用

(1)作用部位·作用機序

作用部位:前房、角膜

作用機序2):

前房深度形成能についてはヒアルロン酸ナトリウムの高い粘稠性に基づくと考えられる。また、角膜内皮保護作用についてはその高い粘稠性が一種の潤滑剤として働いていること及び深い前房を形成することで手術空間が十分に確保されることに基づくと考えられる。

(2)薬効を裏付ける 試験成績 1)前房深度形成能3)

ブタ摘出眼球で本剤及び先発製剤「ヒーロンV0.6眼粘弾剤2.3%」 を用いた試験において、白内障手術及び眼内レンズ挿入術の全 ての段階で前房が形成され、特に連続環状嚢切開による前嚢切 開時及び超音波水晶体乳化吸引術による水晶体摘出時において 十分な前房深度形成能が認められた。その結果、手術空間が十 分に確保され、手術の容易性を向上させた。

前房深度

(対処置前(%)±SD)

試験製剤	注入後	水晶体除去後
本剤 n=10	156.11 ± 4.60	94.90 ± 4.04
先発製剤 n=3	156.60 ± 5.67	84.53 ± 5.09

2) 角膜内皮保護作用4)

ユカタンミニブタ(n=6)で右眼・本剤、左眼・先発製剤「ヒーロンV0.6 眼粘弾剤2.3%」を用いた眼内レンズ挿入術を実施し、角膜内皮細胞保護効果を検証した。術後14日までの経過観察において、試験全体で角膜内皮細胞数、角膜厚及び細胞密度に関して、明らかな左右差はみられず、本剤は先発製剤「ヒーロンV0.6 眼粘弾剤2.3%」と同等の角膜内皮保護効果を有することを確認した。

(3)作用発現時間· 持続時間 該当資料なし

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1)治療上有効な血中濃度 該当資料なし

(2)最高血中濃度到達時間 該当資料なし

(3) 臨床試験で確認された 該当資料なし 血中濃度

(4)中毒域 該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響 該当資料なし

(6) 母集団(ポピュレーション) 該当資料なし 解析により判明した 薬物体内動態変動要因

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法 該当資料なし

(2)吸収速度定数 該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ 該当資料なし

(4)消失速度定数 該当資料なし

(5) クリアランス 該当資料なし

(6)分布容積 該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率 該当資料なし

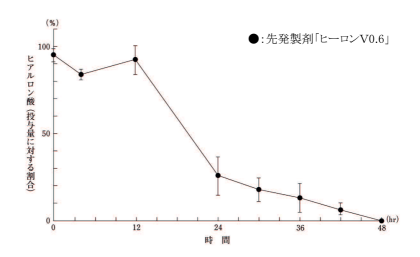
3. 吸収

<参考>

ウサギの眼球の前房内に投与したヒアルロン酸ナトリウムは低分子化されることなく、投与後12時間までは投与量の約92%が房水中に残存したが、48時間までに前房内よりほぼ100%消失した。5)

ウサギの前房内に先発製剤「ヒーロンV0.6」を50µLにて投与した後のヒアルロン酸の投与量に対する割合

(雌雄2匹ずつn=4/ポイント、平均値±標準偏差)



4. 分布

<参考>

 $11.4 \,\mu$ g/mL濃度の 14 C-ヒアルロン酸ナトリウムをラットに1mL/匹 $(7.35 \times 10^{5}$ dpm/匹) 尾静脈より注射し、各主要臓器の分布率を調べた。

その結果、臓器湿重量あたりの放射活性は、肝臓で最も多く、投与後10分までは次に多い脾臓の10倍以上の濃度で分布していることがわかった。その後、ヒアルロン酸ナトリウムの分解が進むにつれ肝臓と脾臓の濃度比は縮まっているが、投与1時間後では5倍、1日後でも2倍と、肝臓への特異的な分布が示された。これよりヒアルロン酸ナトリウムの代謝の主な臓器は肝臓であると考えられる。6)

全投与量に対する各主要臓器の分布率(%)

臓器						投与後	時間					
順和	5min	10min	20min	30min	1hr	2hr	3hr	5hr	8hr	1day	2day	3day
脳	0.07	0.05	0.09	0.33	0.89	0.49	0.35	0.11	0.17	0.16	0.11	0.08
胸腺	0.02	0.01	0.02	0.04	0.09	0.09	0.10	0.07	0.06	0.07	0.05	0.08
心臓	0.16	0.04	0.11	0.16	0.17	0.20	0.13	0.07	0.07	0.04	0.04	0.03
肺	0.33	0.07	0.10	0.21	0.24	0.15	0.15	0.13	0.09	0.11	0.07	0.05
肝臓	76.08	87.88	70.94	30.32	25.95	18.31	17.22	15.32	10.87	5.61	3.83	5.51
腎臓	1.18	0.28	0.47	0.51	0.54	0.44	0.40	0.35	0.31	0.23	0.21	0.18
脾臓	0.54	0.34	0.66	0.41	0.42	0.38	0.26	0.28	0.19	0.13	0.12	0.07
膵臓	0.07	0.02	0.08	0.10	0.25	0.37	0.23	0.16	0.09	0.06	0.04	0.05
胃	0.08	0.02	0.11	0.19	0.21	0.39	0.22	0.19	0.16	0.16	0.09	0.09
睾丸	0.09	0.04	0.09	0.13	0.33	0.33	0.30	0.20	0.18	0.20	0.14	0.14

(1)血液-脳関門通過性 該当資料なし

(2)血液-胎盤関門通過性 該当資料なし

(3)乳汁への移行性 該当資料なし

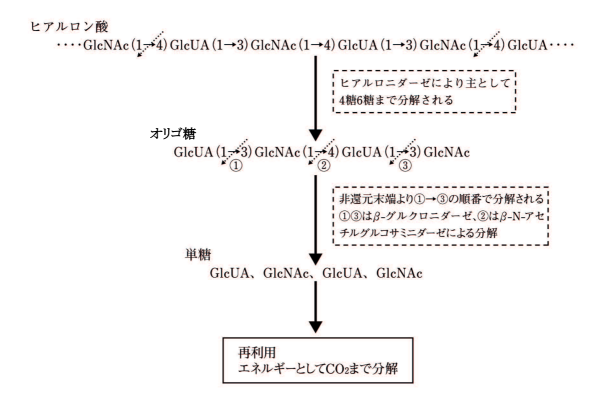
(4) 髄液への移行性 該当資料なし

(5)その他の組織への移行性 該当資料なし

5. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路 <参考>

肝臓に取り込まれたヒアルロン酸の代謝に関与する酵素には、リソゾーム由来のヒアルロニダーゼ、 β -グルクロニダーゼ、 β -N-アセチルグルコサミニダーゼが知られており、その分解様式は主として下図の通りと考えられている。なお単糖になったものは、糖タンパク質などにそのまま利用されたり、エネルギー源として CO_2 にまで分解されたりするものと考えられた。 6



(2)代謝に関与する酵素 該当資料なし (CYP450等)の分子種

(3)初回通過効果の有無 該当資料なし 及びその割合

(4)代謝物の活性の有無 該当資料なし 及び比率

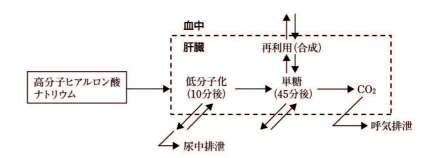
(5) **活性代謝物の速度論的** 該当資料なし **パラメータ**

6. 排泄

(1)排泄部位及び経路

<参考>

ウサギ(前房内)及びラット(静脈内)投与における主な排泄経路 は呼気と尿である(下図参照)。⁶⁾



(2)排泄率

<参考>

ラットに 14 C-ヒアルロン酸ナトリウムを 60μ g/kgにて静脈内投与した後72時間までの放射能の主な排泄経路は呼気であった(投与放射能の68.5%)。 尿及び糞中への排泄率はそれぞれ投与放射能の11.2%及び1.2%であった。 $^{6)}$

ラット静脈内投与後の呼気・尿・糞中累積排泄率

(3匹の平均値)

投与後	;	累積		
時間	呼気中	尿中	糞中	総排泄率 (%)
1hr	2.7	_	_	2.7
3hr	38.5	_	_	38.5
5hr	55.2	_	_	55.2
8hr	62.5	6.4	_	68.9
24hr	65.2	10.3	0.6	76.1
48hr	66.3	11.0	0.9	78.2
72hr	68.5	11.2	1.2	80.9

(3)排泄速度

「WII. 薬物動態に関する項目」6. 排泄(1)排泄部位及び経路の項を参照。

- 7. **トランスポーターに関する** 該当資料なし **情報**
- 8. 透析等による除去率 該当資料なし

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当しない

2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)

【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

- 1. 本剤の成分又は蛋白系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 緑内障、高眼圧症の患者[術後に著しい眼圧上昇を起こすお それがある。[「用法・用量に関連する使用上の注意」、「重要 な基本的注意」及び「適用上の注意(4)除去方法」の項参照]]

(解説)

- 1. 先発製剤に準じて設定した。
- 2. 先発製剤の緑内障患者における海外の市販後の使用経験より設定した。
- 3. 効能又は効果に関連する 使用上の注意とその理由

該当しない

- 4. 用法及び用量に関連する 使用上の注意とその理由
- 「V. 治療に関する項目」を参照すること。
- 5. 慎重投与内容と その理由

該当しない

6. 重要な基本的注意と その理由及び処置方法

重要な基本的注意

- (1)注意深く、ゆっくりと注入すること。
- (2)過量に注入しないこと(術後の眼圧上昇の原因となる可能性がある)。
- (3)超音波乳化吸引術を行う前に吸引灌流を行い、水晶体と本 剤との間に灌流液で満たした空間をつくること(空間が不十分 なまま超音波乳化吸収を行うとチップの閉塞により、灌流不全 となり角膜熱傷を起こすことがある)。
- (4)特に手術直後は、注意深く眼圧を観察すること。もし眼圧上昇があらわれた場合は適切な処置を行うこと。
- (5)手術後、吸引灌流し、挿入したレンズの後方や前房隅角等眼内すべてから本剤を完全に除去すること(眼圧上昇を起こすことがある)。

(解説)

- (1)~(4) 先発製剤に準じて設定した。
- (5)本剤は濃度が高く粘弾性が高いため、眼内に残留した場合、眼圧上昇が起こりやすいために設定した。

- 7. 相互作用
 - (1)併用禁忌とその理由 該当しない
 - (2)併用注意とその理由 該当しない
- 8. 副作用
 - (1)副作用の概要 本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を 実施していない。
 - (2)重大な副作用と初期症状 該当しない
 - (3)その他の副作用

以下のような副作用が現れた場合。症状に広じて適切な処置を行うこと。

1	ス T *2 & 2 . s 曲 1 I / 1 / 1 / 1 / 1	7 少以 ひと物 日、油小((こ/1)で く過 多)なん 直で 口 りここ。
	眼	眼圧上昇、角膜浮腫、近視、虹彩炎、角膜熱傷、 炎症反応、囊胞様黄斑浮腫、角膜混濁、前房出 血、虹彩新生血管、虹彩後癒着、結膜癒着不全、 散瞳、水晶体混濁、浅前房、疼痛、霧視、かゆみ
	その他	嘔気・嘔吐、眼内レンズ表面の混濁

注:角膜熱傷は海外において市販後に本剤で報告されている。またそれ以外は他の眼科用ヒアルロン酸ナトリウム製剤において認められている。

(解説)

先発製剤「ヒーロンV0.6」の臨床試験結果に基づいて記載した。

(4)項目別副作用発現頻度 該当資料なし 及び臨床検査値 異常一覧

(5)基礎疾患、合併症、重症 度及び手術の有無等背 景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する 注意及び試験法

【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】

本剤の成分又は蛋白系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者

(解説)

先発製剤に準じて設定した。

9. 高齢者への投与 該当しない

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 該当しない

11. 小児等への投与 該当しない

12. 臨床検査結果に及ぼす影響 該当しない

13. 過量投与

重要な基本的注意

(2)過量に注入しないこと(術後の眼圧上昇の原因となる可能性がある)。

(解説)

先発製剤に準じて設定した。

14. 適用上の注意

適用上の注意

(1)投与経路

本剤は眼科用剤として、用法・用量にしたがって投与し、血管内へは投与しないこと。

(2)投与時

- 1)本剤は冷所に保存するので、投与に先立って室温に30分以上保つことが望ましい。
- 2)本剤の使用にあたっては、添付のカニューレ(25G)を使用 し、カニューレがシリンジに完全に装着したことを確認して から使用すること。装着が完全でないと、使用中にカニュー レが外れ重大な事故が起こるおそれがある。
- 3) 本剤の有効成分である精製ヒアルロン酸ナトリウムは、ベン ザルコニウム塩化物等の第4級アンモニウム塩及びクロル ヘキシジンにより沈殿を生じることがあるので十分注意する こと。
- 4)本剤の開封後の使用は1回限りとし、残液は容器とともに廃棄すること。

(3)添付のカニューレの使用上の注意

- 1)本品はガンマ線滅菌され、1回限りの使用になっている。再使用はしないこと。
- 2) 包装が破損しているものや、汚れているもの、製品そのものに異常が見られるものは使わないこと。
- 3) 包装を開けたらすぐに使用し、使用後は処分すること。

(4)除去方法

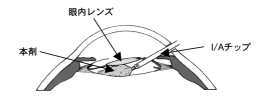
海外で実施された2種類の除去方法についての比較試験の結果、Behind the Lens (BTL) 法群はRock'n Roll法群に比べて、術後早期の眼圧上昇が少なかった(下表)。この結果より、本剤の除去方法はBTL法を用いるのが望ましい。小瞳孔等によりBTL法を実施することが困難な場合は、Rock'n Roll法を用いて、除去を行う。なお、国内臨床試験ではRock'n Roll法の経験はない。

表 除去方法別の眼圧変化

平均±SD(mmHg)

	術前	術後 5 時間	術後 24 時間
BTL 法群 (n=80)	15.9 ± 2.7	22.4 ± 7.6	16.8 ± 4.3
Rock'n Roll 法群 (n=79)	15.7 ± 2.8	25.6 ± 10.4	16.0 ± 3.9

1)Behind the Lens(BTL)法



超音波装置の灌流/吸引モード設定:標準的なI/Aチップ 0.3mm使用

流量 20~25mL/min 吸引圧^{注)} 250~300mmHg

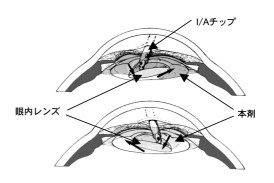
灌流ボトル高

(最高500mmHgまで吸引可能) 目の高さより60~70cm上

注:ペリスタルティックポンプの場合には上限よりに、ベンチュリーポンプの場合には下限よりにセットする。

- ①前房がまだ本剤で満たされており、眼内レンズをセンタリング していない状態で除去を開始する。
- ②吸引口を上に向けて、灌流せずにI/Aチップを眼内レンズの 裏に入れ、灌流/吸引を開始する。
- ③本剤を水晶体嚢から除去した後、眼内レンズのセンタリング を確認する。本剤を水晶体嚢から除去する間、灌流を継続 することにより水晶体を膨張させ続けることができ、水晶体嚢 を吸引する危険性が少なくなる。灌流を続けながら、チップを 光学部の裏から取り出し、光学部の表側に置く。
- ④虹彩面または光学部表面でI/Aチップを円を描くように回しながら除去を続け、次に前房隅角に注意しながら前房内をさらに洗浄する。

2) Rock'n Roll法



超音波装着の灌流/吸引モード設定:標準的なI/Aチップ 0.3mm使用

> 流量 25~30mL/min 吸引圧^{注)} 350~500mmHg 灌流ボトル高 目の高さより60~70cm上

注:ペリスタルティックポンプの場合には上限よりに、ベンチュリーポンプの場合には下限よりにセットする。

リニア・コントロールの場合、術者が足のペダルを十分に押し下げて灌流/吸引の操作を行う。

- ①虹彩面上で円を描くようにI/Aチップを回す。
- ②I/Aチップを眼内レンズの光学部の表面に置く。眼内レンズ 光学部の片側を静かに押さえつけて、I/Aチップを回転さ せ、水晶体嚢内へ灌流液を導く。
- ③I/Aチップの吸引口を水晶体嚢の赤道面に向け、数秒間この 状態を維持し、それから本剤が完全に除去されるまで眼内レ ンズ光学部のもう一方の側で同様の手順を繰り返す。最後に 隅角を含め前房内を洗浄し、必要であれば②、③の手順を 繰り返す。

15. その他の注意

該当しない

16. その他

本剤の使用法は、添付文書または XIII.備考 その他の関連資料の「ヒーロン V 眼粘弾剤 2.3%シリンジ 0.6mL の使用法」の項を参照

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1)薬効薬理試験(「VI. 薬効 薬理に関する項目」参照)

(2)副次的薬理試験 該当資料なし

(3)安全性薬理試験 鶏冠由来のヒアルロン酸ナトリウムについての一般薬理試験結果は 以下のとおり⁶⁾

試験項目	動物種	投与 経路	投与量	作用
中枢神経系に対する作用			l	
一般症状及びLD50	マウス	i.v.	13.9mg/kg以下	死亡動物、毒性症状ともに認めず
	ラット		24.0mg/kg以下	
	マウス	i.v.	16.7mg/kg以上	死亡動物の出現、チアノーゼ、腹臥、呼吸困
	ラット		28.8mg/kg以上	難、痙攣等が観察され、本剤の高粘性に起
				因すると考えられる循環障害が示唆された
				マウス LD50:18.2 mg/kg
				ラット LD50:24.0~28.8 mg/kg
自発運動量に及ぼす影響	マウス	i.v.	0.2,2.0,13.9mg/kg	変化認めず
睡眠時間に及ぼす影響	マウス	i.p.	0.2,2.0,13.9mg/kg	変化認めず
誘発痙攣に及ぼす影響				
①薬物痙攣	マウス	i.v.	0.2,2.0,13.9mg/kg	変化認めず
②電撃痙攣	マウス	i.v.	0.2,2.0,13.9mg/kg	変化認めず
脳波に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0,20.0mg/kg	変化認めず
体温に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0,20.0mg/kg	変化認めず
自律神経系に対する作用				
小腸炭末輸送能に及ぼす影響	マウス	i.v.	0.2,2.0,13.9mg/kg	変化認めず
摘出腸管に及ぼす影響	モルモット		2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
生体位腸管運動に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0,20.0mg/kg	
摘出子宮に及ぼす影響				
①非妊娠及び妊娠子宮の自発	ラット	<u> </u>	2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
運動に及ぼす影響				
②非妊娠及び妊娠子宮の薬物	ラット	T —	$2.5 \times 10^{-4} \text{ g/mL}$	変化認めず
収縮に及ぼす影響				
生体位子宮運動に及ぼす影響		•		
①非妊娠子宮に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0mg/kg	変化認めず
			20mg/kg	抑制運動が認められ約20分後に回復した
②妊娠子宮に及ぼす影響	ラット	i.v.	0.2,2.0,20mg/kg	
瞳孔径に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0,20mg/kg	
神経接合部に対する作用		•		
	ラット	i.v.	0.2.2.0.20mg/kg	変化認めず
知覚神経系に対する作用		•		
①表面麻酔作用	ウサギ	点眼	5, 10mg/mL	変化認めず
②浸潤麻酔作用	モルモット	i.d.	5, 10mg/mL	変化認めず
腎機能に対する作用	•	•		
	ラット	i.v.	0.2,2.0,20mg/kg	変化認めず
呼吸及び循環器系に対する作用				
①呼吸、血圧、血流及び心電図に	イヌ	i.v.	0.2,2.0mg/kg	変化認めず
及ぼす影響			20mg/kg	血圧の軽度上昇(10~15mmHg)と脈圧の軽
				度減少(5~10mmHg)を示したが、投与後30
				分ではほぼ回復し、呼吸、血流量、及び心電
				図に対して影響は認めず
②摘出心臓に及ぼす影響	モルモット	<u> </u>	2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
③摘出心房に及ぼす影響	モルモット	<u> </u>	2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
④耳介灌流に及ぼす影響	ウサギ	<u> </u>	2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
血液に対する作用				•
①凝固線溶系に及ぼす影響	ウサギ	i.v.	0.2,2.0,20mg/kg	プロトロンビン、部分トロンボプラスチン時間、
				ユーグロブリン溶解時間に変化認めず
②溶血性	ウサギ	<u> </u>	2.5×10 ⁻⁴ g/mL	変化認めず
				•

i.v.:静脈内投与 i.p.:腹腔内投与 i.d.:皮内投与

(4)その他の薬理試験 該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

マウス、ラットに対するヒアルロン酸ナトリウム(1%)投与時のLD50は下記のとおりであった。⁶⁾

垂h H/m	性		LD ₅₀ (mg/kg)	
動物性		腹腔内投与	皮下投与	経口投与
つウフ	雄	>3000	>1000	>500
マウス	雌	>3000	>1000	>500
ラット	雄	>3000	>1000	>500
7%	雌	>3000	>1000	>500

(2) 反復投与毒性試験

ラットに対するヒアルロン酸ナトリウム(0.5%)の最大無影響量は、30日間腹腔内投与で28 mg/kg/日、90日間腹腔内投与で9 mg/kg/日であった。 $^{7,8)}$

(3)生殖発生毒性試験

ラットにおいては、妊娠前・妊娠初期投与による親世代の生殖機能に対する無影響量は20mg/kg/日、妊娠前・妊娠初期投与による次世代の発生、器官形成期投与及び周産期・授乳期投与による母体及び次世代に対する無影響量は60mg/kg/日であった。ウサギ器官形成期投与における無影響量は、母体に対し16mg/kg/日、胎児に対し40mg/kg/日であった。9,10,11,12)

(4)その他の特殊毒性

眼内における生体適合性試験

- 1) ウサギ眼における生体適合性と眼圧への影響試験13)
 - ①ウサギの房水交換試験

ウサギの角膜に注射針を装着したシリンジを刺入し、前眼房より 房水を吸引し、代わりに片眼に先発製剤「ヒーロンV0.6」 (25mg/mL製剤を使用)を、対側眼に1%ヒアルロン酸ナトリウム 製剤を注入し貯留したまま、眼圧及び角膜厚を測定した。その 結果、眼圧は一過性の亢進が認められ、6時間後に最高値に達 し、12~24時間後に術前値に回復した。角膜厚は24時間後に有 意に厚かった。

②ウサギの眼内レンズ挿入術

ウサギの片眼に先発製剤「ヒーロンV0.6」を、対側眼に1%ヒアルロン酸ナトリウム製剤を注入し、白内障手術を施し眼内レンズを挿入し粘弾性物質を除去後、眼圧及び角膜厚を測定した。その結果、眼圧は先発製剤「ヒーロンV0.6」より1%ヒアルロン酸ナトリウム製剤の方が亢進し、角膜厚については両剤で有意差はなかった。

2) サル眼における生体適合性試験14)

カニクイザルに先発製剤「ヒーロンV0.6」あるいは1%ヒアルロン酸ナトリウム製剤の存在下で、白内障手術及び眼内レンズ挿入術を施し、術後粘弾性物質を可能な限り除去し生体適合性を検討した。検討項目は眼圧、角膜厚、角膜内皮細胞密度、細隙灯顕微鏡検査、眼底検査で、その結果いずれの項目においても明確な差は認められなかった。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分 製剤:該当しない 有効成分:該当しない

2. 有効期間又は使用期限 使用期限:外箱に記載

3. 貯法・保存条件 凍結を避け、2~8℃で遮光保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1)薬局での取り扱いについて 該当しない

(2)薬剤交付時の注意 該当しない (患者等に留意すべき必須事項等)

5. 承認条件等 該当しない

6. **包装** 0.6mL×1筒

滅菌済みカニューレ(25G)1本

7. 容器の材質 1)注入器

ガラスシリンジ(内筒):ガラス プランジャー:ブロモブチルゴム

ラバーディスク:ブロモブチルゴム、アルミニウム

ホルダー:セルロースプロピオネート

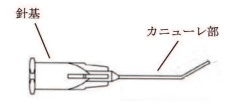
針:ステンレス

プランジャーロッド兼キャップ:ポリエチレン



2)カニューレ

カニューレ部:ステンレス 針基:ポリプロピレン



8. 同一成分•同効薬 同一成分薬:

ヒーロン眼粘弾剤1%シリンジ0.4mL、 ヒーロン眼粘弾剤1%シリンジ0.6mL、 ヒーロン眼粘弾剤1%シリンジ0.85mL、

オペガンハイ0.7眼粘弾剤1%、オペガンハイ0.85眼粘弾剤1%、

オペリードHV0.85眼粘弾剤1%

同効薬:

シェルガン0.5眼粘弾剤、ビスコート0.5眼粘弾剤、

ディスコビスク1.0眼粘弾剤

9. 国際誕生年月日 不明

10. 製造販売承認年月日製造販売承認年月日:2018年2月15日及び承認番号承認番号:23000AMX00195000

11. 薬価基準収載年月日 2018年6月15日

12. 効能又は効果追加、用法 該当しない 及び用量変更追加等の 年月日及びその内容

13. 再審査結果、再評価結果 該当しない 公表年月日及びその内容

14. 再審査期間 該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に 該当しない 関する情報

16. 各種コード

販売名	HOT (9 桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード
ヒーロン V 眼粘弾剤 2.3%シリンジ 0.6mL	115125103	1319720Y1040	621512503

17. 保険給付上の注意 該当しない

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料
- 2) 真崎 厚司ほか: 基礎と臨床19(7):3076-3092, 1985
- 3) 社内資料
- 4) 社内資料
- 5) 社内資料
- 6) 武智 和男ほか: 基礎と臨床19(7):3093-3120, 1985
- 7) 高橋 順一ほか: 医学と薬学13(6): 1413-1426, 1985
- 8) 高橋 順一ほか: 医学と薬学13(6):1427-1457, 1985
- 9) 高橋 順一ほか: 医学と薬学13(6): 1458-1479, 1985
- 10) 松本 剛ほか: 医学と薬学13(6):1480-1499, 1985
- 11) 松本 剛ほか: 医学と薬学13(6):1500-1534, 1985
- 12) 松本 剛ほか: 医学と薬学13(6):1535-1563, 1985
- 13) 松本 剛ほか: 医学と薬学13(6):1564-1580, 1985
- 14) 社内資料

2. その他の参考文献

第十七改正日本薬局方

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況Healon5 PRO (EU、カナダ、シンガポール他)Healon5 (オーストラリア、ニュージーランド)

2. 海外における臨床支援情報 該当資料なし

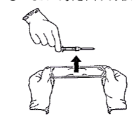
その他の関連資料

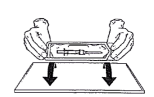
[ヒーロンV眼粘弾剤2.3%シリンジ0.6mLの使用法]

1)注射筒が落ちないように注意してシールをはがす。

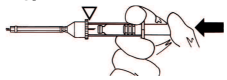


- 2)注射筒を取り出す。
 - ●つまんで引き出す方法
- ●清潔域に落とす方法





3)無色ガラス容器(内筒)を完全に押し込み、針でゴム栓を突き破る。



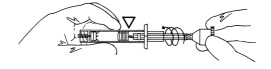
〈注意〉

必ず最初に無色ガラス容器(内筒)の後端を指で押して、最後まで押し込むこと。プランジャーロッド(押子)を先に使用すると本剤の逆流又は流出のおそれがある。

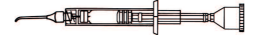
4) プランジャーロッド (押子) を外す。



5) プランジャーロッド (押子) をゴムのプランジャー (押子先端) にねじ込む。



6)添付の滅菌済カニューレを使用し、しっかり回して固定する。



開封後の使用は1回限りとする。

〈注意〉

ブリスター内は無菌包装されています。開封前に破れ、はがれ等があった 場合は使用しないでください。