法:室温保存 使用期限:3年(外箱に記載)

日本標準商品分類番号 871319

アドレナリン α 2受容体作動薬 緑内障・高眼圧症治療剤 処方箋医薬品(注意-医師等の

処方箋により使用すること)

意:【取扱い上の注意】の項参照

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%′日新」

Brimonidine Tartrate Ophthalmic Solution 0.1% "NISSIN"

(ブリモニジン酒石酸塩製剤)

承認番号	30300AMX00135000
薬価収載	2021年6月
販売開始	

【禁 忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児(「小 児等への投与」の項参照)

【組成・性状】

販売名	ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「日新」	
有効成分・含量 (1 mL中)	ブリモニジン酒石酸塩 1 mg	
添加物	塩化マグネシウム、ホウ酸、ホウ砂、カルメロースナトリウム、亜塩素酸ナトリウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム水和物、塩酸、水酸化ナトリウム	
性状	微黄緑〜黄緑色澄明の無菌水性点眼液	
рН	6. 7~7. 5	
浸透圧比	0.9~1.1 (生理食塩液に対する比)	

【効能・効果】

次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分または使用でき ない場合:緑内障、高眼圧症

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

プロスタグランジン関連薬やβ遮断薬等の他の緑内障治 療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の 使用を検討すること。

【用法・用量】

通常、1回1滴、1日2回点眼する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 脳血管障害、起立性低血圧のある患者[血圧低下により、 症状が悪化するおそれがある。〕
- (2) 心血管系疾患のある患者[血圧及び脈拍数の変動により、 症状が悪化するおそれがある。〕

2. 重要な基本的注意

- (1) 全身的に吸収されるため、アドレナリンα2受容体作動 薬の全身投与時と同様の副作用(眠気、めまい、徐脈、低 血圧等)があらわれることがあるので留意すること。
- (2) 眠気、めまい、霧視等を起こすことがあるので、本剤投 与中の患者には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に 従事する場合は注意させること。

3. 相互作用

併用注意(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
降圧剤	降圧作用を増強する 可能性がある。	本剤による交感神経 抑制作用により、相 加的に降圧作用が増 強されると考えられ る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
中枢神経抑制剤 バルビツール酸誘 導体 オピオイド系鎮痛 剤 鎮静剤 麻酔剤等 アルコール	鎮静作用を増強する 可能性がある。	本剤による交感神経 抑制作用により、相 加的に鎮静作用が増 強されると考えられ る。
モノアミン酸化酵素 阻害剤	血圧変動に影響する 可能性がある。	ノルアドレナリンの 代謝及び再取り込み に影響すると考えら れる。

4. 副作用

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。

副作用が認められた場合には投与を中止するなど適切な処

直を11つ	置を行うこと。	
	頻度不明	
過敏症	接触性皮膚炎、丘疹、発疹、紅斑、蕁麻疹	
眼	点状角膜炎、結膜炎 (アレルギー性結膜炎を含む) ^{注)} 、 眼瞼炎 (アレルギー性眼瞼炎を含む) ^{注)} 、 眼瞼紅斑、 眼瞼浮腫、マイボーム腺梗塞、結膜充血、結膜浮腫、 結膜濾胞、結膜蒼白、結膜出血、乾性角結膜炎、 眼 脂、眼そう痒症、眼刺激、 眼痛、 眼の異常感、 眼の 異物感、霧視、視覚障害、 眼精疲労、 眼乾燥、流淚 増加、 眼瞼障害、 麦粒腫、 角膜炎、 角膜びらん、 虹 彩炎、白内障、 硝子体剝離、 硝子体浮遊物、 視野欠 損、 視力低下、 縮瞳、 灼熱感、 羞明、 角膜混濁	
循環器	徐脈、頻脈、低血圧、高血圧、動悸	
呼吸器	鼻刺激感、咳嗽、呼吸困難、気管支炎、咽頭炎、鼻 炎、副鼻腔炎、鼻乾燥	
精神神経系	浮動性めまい、回転性めまい、頭痛、耳鳴、傾眠、 不眠症、うつ病、失神	
消化器	口内乾燥、口渇、胃腸障害、悪心、味覚異常	
感染症	インフルエンザ症候群、感冒、呼吸器感染	
その他	疣贅、貧血、血中ビリルビン増加、血中ブドウ糖増加、血中トリグリセリド増加、血中尿酸増加、無力症、疲労、高コレステロール血症、気分不良	

注)長期投与において、アレルギー性結膜炎・眼瞼炎の発現頻度が 高くなる傾向が認められている。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、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。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

(2) 授乳婦

授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与す る場合には授乳を中止させること。[動物実験(ラット: 経口投与)で乳汁中に移行することが報告されている。]

6. 小児等への投与

- (1) 低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安 全性は確立していない (国内における使用経験がない)。
- (2) 低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児には投 与しないこと。[外国での市販後において、乳児に無呼吸、 徐脈、昏睡、低血圧、低体温、筋緊張低下、嗜眠、蒼白、 呼吸抑制及び傾眠があらわれたとの報告がある。〕

7. 適用上の注意

- (1) 投与経路:点眼用にのみ使用すること。
- (2) 投与時:

患者に対し次の点に注意するよう指導すること。

- 1) 点眼に際して、患者は原則として仰向けの状態になり、 患眼を開瞼し結膜囊内に点眼し、1~5分間閉瞼して涙 嚢部を圧迫した後開瞼すること。
- 2) 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。
- 3) 他の点眼剤を併用する場合には、少なくとも5分間以上の間隔をあけて点眼すること。

【薬物動態】

生物学的同等性試験

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「日新」は、標準製剤の分析結果に基づき添加剤の種類及び含量(濃度)が標準製剤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。

【薬効薬理】1)

ブリモニジンは選択的α₂アドレナリン作動薬である。房水 産生を減少させ、ブドウ膜強膜からの流出を高める。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名: ブリモニジン酒石酸塩 (Brimonidine Tartrate) 化学名: 5-Bromo-N- (4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl) quinoxalin-6-amine mono-(2*R*, 3*R*)-tartrate

分子式: C₁₁H₁₀BrN₅· C₄H₆O₆

分子量:442.22

構造式:

性 状:本品は白色〜淡黄色の結晶性の粉末または粉末である。 水にやや溶けやすく、メタノールに溶けにくく、Nー メチルピロリドン及びアセトンにほとんど溶けない。

【取扱い上の注意】

1. 保管方法

使用期限内であっても、開栓後は速やかに使用すること。

2. 安定性試験2)

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「日新」は、最終包装製品を用いた加速試験(40%、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、室温保存において<math>3年間安定であることが推測された。

【包 装】

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「日新」 (5 mL) 5 瓶 10瓶

【主要文献】

- 1) 髙折 修二, 他監訳: グッドマン・ギルマン薬理書 第12 版, 2323, 廣川書店 (2013)
- 2) 日新製薬株式会社 社内資料:安定性に関する資料

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 日新製薬株式会社 安全管理部

〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号 TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419

E-mail: d-info@yg-nissin.co.jp

製造販売元



山形県天童市清池東二丁目3番1号