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

抗アレルギー点眼剤

オロパタジン点眼液 0.1%「トーワ」

OLOPATADINE OPHTHALMIC SOLUTION 0.1% "TOWA" 《オロパタジン塩酸塩点眼液》

剤 形	点眼剤
製 剤 の 規 制 区 分	該当しない
規 格 • 含 量	1mL 中 日局 オロパタジン塩酸塩 1.1mg (オロパタジンと して 1mg) 含有
一般名	和 名:オロパタジン塩酸塩(JAN) 洋 名:Olopatadine Hydrochloride (JAN)
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: 2021年 8月 16日 薬価基準収載年月日: 2021年 12月 10日 販売開始年月日: 2021年 12月 10日
開発·製造販売(輸入)· 提携·販売会社名	製造販売元:東和薬品株式会社
医薬情報担当者の連絡先	電話番号: FAX:
問い合わせ窓口	東和薬品株式会社 学術部 DI センター 10120-108-932 FAX 06-7177-7379 https://med.towayakuhin.co.jp/medical/

本 IF は 2021 年 12 月作成(第1版)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 が添付文書を保管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。
- ②IF 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]

- ①IF 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。
- ②IF 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、今後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。

目 次

I. 概要に関する項目	1	Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目	15
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	15
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)	15
		3. 効能・効果に関連する使用上の注意と	
Ⅱ. 名称に関する項目	2	その理由	15
1. 販 売 名	2	4. 用法・用量に関連する使用上の注意と	10
2. 一般名	2	その理由	1 5
3. 構造式又は示性式		5. 慎重投与内容とその理由	
4. 分子式及び分子量			
5. 化学名(命名法)		6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	
6. 慣用名、別名、略号、記号番号		7. 相互作用	
		8.副作用	
7. CAS登録番号	3	9. 高齢者への投与	
Ⅲ. 有効成分に関する項目	4	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	16
1. 物理化学的性質		11. 小児等への投与	17
1. 初壁に子の性質		12. 臨床検査結果に及ぼす影響	
		13. 過量投与	
3. 有効成分の確認試験法		14. 適用上の注意	
4. 有効成分の定量法	\dots 4	15. その他の注意	
Ⅳ. 製剤に関する項目	=		
		16. その他	17
1. 剤 形		IX. 非臨床試験に関する項目	18
2. 製剤の組成		1. 薬理試験	
3. 用時溶解して使用する製剤の調製法		2. 毒性試験	
4.懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	6	2. 毒性矾駛	18
5. 製剤の各種条件下における安定性	6	X. 管理的事項に関する項目	19
6. 溶解後の安定性	7	1. 規制区分	
7. 他剤との配合変化(物理化学的変化)			
8. 溶出性		2. 有効期間又は使用期限	
9. 生物学的試験法		3. 貯法・保存条件	
		4. 薬剤取扱い上の注意点	
10. 製剤中の有効成分の確認試験法		5. 承認条件等	19
11. 製剤中の有効成分の定量法		6. 包装	19
12. 力価		7. 容器の材質	20
13. 混入する可能性のある夾雑物	8	8. 同一成分・同効薬	20
14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に		9. 国際誕生年月日	
関する情報	8	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	
15. 刺激性	8	11. 薬価基準収載年月日	
16. その他	8		20
		12. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の	
Ⅴ. 治療に関する項目	9	年月日及びその内容	20
1. 効能・効果	9	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び	
2. 用法・用量		その内容	
3. 臨床成績		14. 再審査期間	20
		15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	20
Ⅵ. 薬効薬理に関する項目	11	16. 各種コード	21
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	11	17. 保険給付上の注意	
2. 薬理作用			
		X I . 文 献	22
Ⅷ. 薬物動態に関する項目	12	1. 引用文献	22
1. 血中濃度の推移・測定法		2. その他の参考文献	
2. 薬物速度論的パラメータ			
3. 吸 収		X Ⅱ. 参考資料	22
		1. 主な外国での発売状況	22
4. 分 布		2. 海外における臨床支援情報	
5. 代 謝		□・ 1時/ 1〜4▽1/ □ 四川/ト人1次 円 † K	22
6.排 泄		ΧⅢ. 備 考	22
7. トランスポーターに関する情報	14	その他の関連資料	
8 添析等による除土率	1.4	C -> L -> 244E-244	

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

オロパタジン塩酸塩点眼液は抗アレルギー点眼剤であり、本邦では 2006 年に上市されている。オロパタジン点眼液 0.1%「トーワ」は後発医薬品として、規格及び試験方法を設定、加速試験を実施した。また、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、2021 年 8 月に承認を取得、2021 年 12 月に発売した。

なお、本剤は後発医薬品として、沢井製薬株式会社、シー・エイチ・オー新薬株式会社、東亜薬品株式会社、東和薬品株式会社、他2社*との合計6社による共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、承認を得た。

※記載されていない2社は共同開発契約の関係で社名記載ができない企業。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

臨床的特性

有用性: オロパタジン点眼液 0.1% 「トーワ」は、アレルギー性結膜炎に対して、通常、1 回 1 ~2 滴、1 日 4 回 (朝、昼、夕方及び就寝前)点眼することにより、有用性が認められている。

安全性: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。 副作用として、眼痛等が報告されている。〔WII. 8. (3) その他の副作用の項を参照〕

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和 名

オロパタジン点眼液 0.1%「トーワ」

(2) 洋 名

OLOPATADINE OPHTHALMIC SOLUTION 0.1% "TOWA"

(3) 名称の由来

一般名+剤形+規格(含量)+「トーワ」

[「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成 17年9月22日 薬食審査発第0922001号)に基づく]

2. 一般名

(1) 和 名(命名法)

オロパタジン塩酸塩(JAN)

(2) 洋 名(命名法)

Olopatadine Hydrochloride(JAN)

Olopatadine (INN)

(3) ステム

-tadine: histamine-H₁receptor antagonists, tricyclic compounds

三環系 H1 受容体拮抗薬

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C21H23NO3・HCl

分子量:373.87

5. 化学名(命名法)

 $\{11\hbox{-}[(1Z)\hbox{-}3\hbox{-}({\rm Dimethylamino}){\rm propylidene}]\hbox{-}6,11\hbox{-}dihydrodibenzo}[b,e] \hbox{oxepin-}2\hbox{-}yl\} \hbox{acetic acid monohydrochloride}({\rm IUPAC})$

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

7. CAS登録番号

Olopatadine Hydrochloride: 140462-76-6

Olopatadine: 113806-05-6

3

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶 解 性

溶媒	1g を溶かすのに要する溶媒量	溶解性
ギ酸	1mL 未満	極めて溶けやすい
水	30mL 以上 100mL 未満	やや溶けにくい
エタノール (99.5)	1000mL 以上 10000mL 未満	極めて溶けにくい

本品は 0.01 mol/L 塩酸試液に溶ける。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点)・沸点・凝固点

融点:約250℃(分解)

(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

pH: 1.0g を水 100mL に溶かした液の pH は 2.3~3.3 である。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

日局「オロパタジン塩酸塩」の確認試験による

4. 有効成分の定量法

日局「オロパタジン塩酸塩」の定量法による

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 投与経路

点眼

(2) 剤形の区別、外観及び性状

剤形の区別	点眼剤
性状	無色〜微黄色澄明の無菌水性点眼液

(3) 製剤の物性

該当資料なし

(4) 識別コード

該当しない

(5) pH、浸透圧比、粘度、比重、安定な pH 域等

pН	約 7.0	
浸透圧比	0.9~1.1 (生理食塩液に対する比)	

(6) 無菌の有無

本品は無菌製剤である。

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

1mL中 日局オロパタジン塩酸塩 1.1mg (オロパタジンとして 1mg) を含有する。

(2) 添加物

ベンザルコニウム塩化物、無水リン酸一水素 Na、pH 調節剤、等張化剤

(3) 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

3. 用時溶解して使用する製剤の調製法

該当しない

4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

5. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験 1)

包装形態:ポリエチレン製容器に入れた製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	無色澄明の 水性点眼剤	同左
確認試験	適合	同左
浸透圧比	1.01~1.02	1.02
pН	7.10~7.11	7.09~7.10
純度試験	規格内	同左
不溶性異物	適合	同左
不溶性微粒子	適合	同左
無菌試験	適合	同左
含量(%)	99.4~100.7	101.6~102.5

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6箇月)の結果、オロパタジン点眼液 0.1% 「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

(2) 光安定性試験 2)

包装形態:①ポリエチレン製容器

②ポリエチレン製袋(半透明 UV タイプ)入りポリエチレン製容器

試験条件:25℃、60%RH、3000lx、1 ロット(n=3)

試験項目	開始時	ポリエチレン製容器		ポリエチレン製袋 (半透明 UV タイプ) 入り ポリエチレン製容器			
		30万	60万	120万	30万	60万	120万
		lx • hr	lx • hr	lx • hr	lx • hr	lx • hr	lx • hr
性状	無色澄明の 水性点眼剤	微黄色澄明 の水性点思 剤であった が、規格であ の変化であ った	同左	同左	無色澄明の 水性点眼剤	同左	同左
浸透圧比	1.00	1.00	1.01	1.01	1.00	1.00~ 1.01	1.00
. 11	$7.100 \sim$	$7.114\sim$	7.110	$7.134 \sim$	$7.107 \sim$	$7.106 \sim$	$7.144 \sim$
pН	7.108	7.120	7.118	7.142	7.118	7.124	7.161
純度試験	規格内	規格外	同左	同左	規格内	同左	同左
含量(%)	99.49~ 100.35	89.02~ 90.04	82.41~ 82.97	57.70~ 61.16	99.23~ 100.86	$99.75 \sim 100.52$	99.11~ 99.28

光安定性試験(25°C、60%RH、3000lx)の結果、オロパタジン点眼液 0.1%「トーワ」は、ポリエチレン製容器では規格に適合しなかったが、ポリエチレン製袋(半透明 UV タイプ)に入ったポリエチレン製容器では 120 万 lx・hr まで規格に適合した。

6. 溶解後の安定性

該当しない

7. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

8. 溶出性

該当しない

9. 生物学的試験法

該当しない

10. 製剤中の有効成分の確認試験法

薄層クロマトグラフィー

11. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

12. 力価

該当しない

13. 混入する可能性のある夾雑物

N-オキシド体

14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

15. 刺激性

該当資料なし

16. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能・効果

アレルギー性結膜炎

2. 用法・用量

通常、1回1~2滴、1日4回(朝、昼、夕方及び就寝前)点眼する。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

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) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
- 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

ケトチフェンフマル酸塩、レボカバスチン塩酸塩、クロモグリク酸ナトリウム、トラニラスト、 アンレキサノクス、ペミロラストカリウム、イブジラスト、アシタザノラスト水和物等

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序 3)

ヒスタミン H_1 受容体拮抗作用を主体とし、ケミカルメディエーター(ロイコトリエン、トロンボキサン、PAF等)の産生・遊離抑制作用を現す。更に、神経伝達物質タキキニン遊離抑制作用も有する。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(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血中濃度 該当資料なし
- (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)解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし
- 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

該当資料なし

4. 分 布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 2)を参照

(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

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率 該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ 該当資料なし

6. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路 該当資料なし

(2) 排泄率該当資料なし

(3) **排泄速度** 該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報 該当資料なし

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)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

- 3. 効能・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・用量に関連する使用上の注意とその理由 該当しない
- 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) 本剤はベンザルコニウム塩化物を含有するため、含水性ソフトコンタクトレンズを装用したまま点眼することは避けること。(「適用上の注意」の項参照)
- 2) 本剤の使用により効果が認められない場合には、漫然と長期にわたり投与しないよう注意 すること。

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

その他の副作用

下記のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を中止するなどの適切な処置を行うこ と。

٥			
	頻度不明		
	眼痛、角膜炎、そう痒症、眼刺激、眼瞼浮腫、眼の異常感、充血、眼瞼炎、		
眼	眼脂、結膜濾胞、結膜出血、眼瞼湿疹、眼瞼紅斑、流涙増加、眼の異物感、		
	眼部不快感、眼瞼障害、眼乾燥、眼瞼縁痂皮、霧視、眼瞼痛		
精神神経系	頭痛、味覚異常、めまい		
肝臓	ALT(GPT)上昇、AST(GOT)上昇		
7 0 111-	ヘマトクリット減少、尿中ブドウ糖陽性、接触性皮膚炎、口内乾燥、悪心、		
その他 過敏症、咽喉乾燥			

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

- (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

添付文書より抜粋

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

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

妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1) 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。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]
- 2) 授乳中の女性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)で乳汁中への移行及び出生児の体重増加抑制が報告されている。]

11. 小児等への投与

小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない)

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当しない

13. 過量投与

該当しない

14. 適用上の注意

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) 点眼のとき、薬液が眼瞼皮膚等についた場合は、すぐにふき取ること。
 - (2) 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。
 - (3) 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、点眼時はコンタクトレンズをはずし、10分以上経過後装用すること。

15. その他の注意

該当しない

16. その他

該当しない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1) 薬効薬理試験該当資料なし
- (2) **副次的薬理試験** 該当資料なし
- (3) 安全性薬理試験 該当資料なし
- (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** 該当資料なし
- (2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性 該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

該当しない

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:3年(外箱、ラベルに記載)

3. 貯法・保存条件

貯法: 遮光·室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について 該当しない

(2) 薬剤交付時の取扱いについて

患者向医薬品ガイド:無

くすりのしおり:有

その他の患者向け資材:有

Ⅷ. 14. 適用上の注意の項を参照

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

包装形態	内容量(重量、容量又は個数等)
容器包装	5mL×10本

7. 容器の材質

包装形態	材質	
容器包装	容器、中栓:ポリエチレン	
谷	キャップ:ポリプロピレン	

8. 同一成分·同効薬

同一成分: アレロック錠 2.5/5、アレロック OD 錠 2.5/5、アレロック顆粒 0.5%、オロパタジン 塩酸塩錠 2.5mg/5mg「トーワ」、オロパタジン塩酸塩 OD 錠 2.5mg/5mg「トーワ」、 オロパタジン塩酸塩顆粒 0.5% 「トーワ」

同効薬:ケトチフェンフマル酸塩、レボカバスチン塩酸塩、クロモグリク酸ナトリウム、トラニラスト、アンレキサノクス、ペミロラストカリウム、イブジラスト、アシタザノラスト水和物、エピナスチン塩酸塩等

9. 国際誕生年月日

1996年12月18日

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日	承認番号	備考
2021年 8月16日	30300AMX00396000	

11. 薬価基準収載年月日

薬価基準収載年月日	備考
2021年12月10日	

12. **効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容** 該当しない

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容 該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

HOT 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
128736301	1319752Q1105	622873601

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

21

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社 社内資料:加速試験
- 2) 東和薬品株式会社 社内資料:光安定性試験
- 3) 第十七改正日本薬局方解説書, C-1204, 2016

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

ХⅢ. 備 考

その他の関連資料

東和薬品株式会社 製品情報ホームページ

https://med.towayakuhin.co.jp/medical/product/index.php

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