

日本標準商品分類番号	871319
承認番号	30300AMX00398
販売開始	2021年12月

貯 法：室温保存
有効期間：3年

抗アレルギー点眼剤
オロパタジン塩酸塩点眼液

オロパタジン点眼液0.1%「センジュ」[®]

OLOPATADINE OPHTHALMIC SOLUTION 0.1%

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	オロパタジン点眼液0.1%「センジュ」
有効成分	1mL中 オロパタジン塩酸塩1.1mg (オロパタジンとして1mg)
添加剤	無水リン酸一水素ナトリウム、ベンザルコニウム塩化物、等張化剤、pH調節剤

3.2 製剤の性状

販売名	オロパタジン点眼液0.1%「センジュ」
性状	無色～微黄色澄明の無菌水性点眼剤
pH	6.5～7.5
浸透圧比	生理食塩液に対する比：0.9～1.1

4. 効能又は効果

アレルギー性結膜炎

6. 用法及び用量

通常、1回1～2滴、1日4回(朝、昼、夕方及び就寝前)点眼する。

8. 重要な基本的注意

8.1 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。

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、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

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、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。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児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

	0.5～5%未満	0.5%未満	頻度不明
眼	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上昇、AST上昇	
その他		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、過敏症、咽喉乾燥

注)使用成績調査及び特定使用成績調査を含む。

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。
- ・患眼を開眼して結膜嚢内に点眼し、1～5分間閉眼して涙嚢部を圧迫させた後、開眼すること。
- ・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。
- ・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分以上経過後装着すること¹⁾²⁾。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 反復投与

アレルギー患者(12例)の両眼に0.1%オロパタジン点眼液を1回2滴、6時間ごとに1日4回、4日間反復点眼したときのオロパタジン(未変化体)の薬物動態パラメータは下記のとおりであった³⁾。

表 オロパタジン(未変化体)の薬物動態パラメータ

点眼日	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC ₀₋₆ (ng·hr/mL)	消失半減期 (hr)
3日目	0.610±0.518	1.21±0.62	2.07±1.46	算出できず
4日目	0.520±0.416	1.23±0.62	1.90±1.16 ^{*2}	3.1±1.3
検定 ^{*1} (Paired t test)	p=0.0814	検定せず	p=0.1249	検定せず

平均値±標準偏差、n=12

※1：3日目と4日目の比較

※2：n=11

16.8 その他

16.8.1 生物学的同等性試験

本剤は、パタノール点眼液0.1%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。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 海外後期第Ⅱ相試験(抗原誘発試験)

無症状期の日本人アレルギー性結膜炎患者(147例)を対象に海外で実施した後期第Ⅱ相試験で、片眼にオロパタジン点眼液(0.01%群38例、0.05%群38例、0.1%群35例、0.15%群36例)^{注)}、対眼にプラセボをそれぞれ1回1滴点眼し、点眼4時間後に抗原誘発を行った。抗原誘発5分後でのそう痒感の平均スコアの0.1%オロパタジン点眼液群とプラセボ群との差(95%信頼区間)は、-1.19(-1.52~-0.85)であり、抗原誘発20分後での総充血の平均スコアの0.1%オロパタジン点眼液群とプラセボ群との差(95%信頼区間)は、-0.93(-1.49~-0.37)であった⁴⁾。0.1%オロパタジン点眼液群35例(安全評価対象例)で副作用は認められなかった。

17.1.2 国内第Ⅲ相比較試験(ケトチフェン点眼液を対照薬とした二重遮蔽並行群間比較試験)

アレルギー性結膜炎患者(247例)を対象に、0.1%オロパタジン点眼液又は0.05%ケトチフェン点眼液を両眼に1回2滴、1日4回(朝、昼、夕、就寝前)28日間点眼したところ、そう痒感及び充血の重症度点数において、0.1%オロパタジン点眼液は0.05%ケトチフェン点眼液に劣らない有効性を示した⁵⁾⁶⁾。

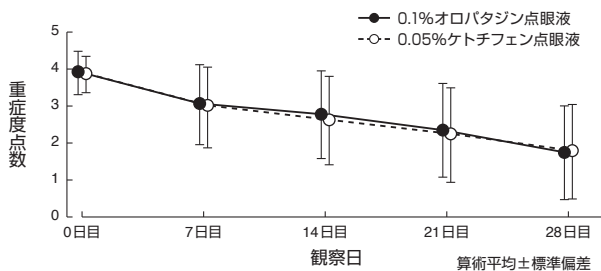


図1 そう痒感の推移

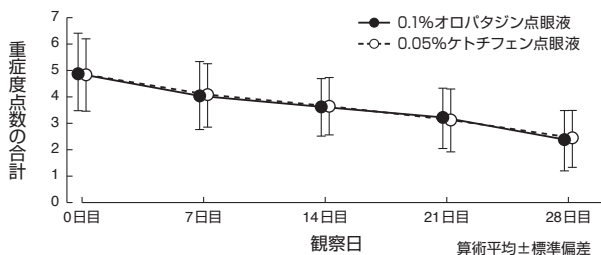


図2 充血の合計の推移

副作用は、0.1%オロパタジン点眼液群の124例中6例(4.8%)に認められ、眼痛3例(2.4%)、アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加2例(1.6%)、角膜炎NOS1例(0.8%)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加1例(0.8%)であった。

注)本剤の承認された濃度は0.1%である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

オロパタジン塩酸塩は、選択的ヒスタミンH₁受容体拮抗作用を主作用とし、更に肥満細胞からの化学伝達物質の遊離・産生抑制作用を有する。

18.2 抗ヒスタミン作用(*in vitro*)

受容体結合実験において、ヒスタミンH₁受容体に強い拮抗作用(K_i値:41~59nmol/L)を有し、その作用は選択的である⁷⁾⁸⁾。ヒスタミン刺激によるヒト結膜上皮細胞からのインターロイ

キン-6(IC₅₀値:5.5nmol/L)及びインターロイキン-8(IC₅₀値:1.7nmol/L)の遊離・産生を抑制した⁹⁾。

18.3 抗アレルギー作用(*in vitro*)

抗ヒトIgE抗体刺激によるヒト結膜肥満細胞からのヒスタミン(IC₅₀値:314~859μmol/L)、トリプターゼ(IC₅₀値:1.21mmol/L)、プロスタグランジンD₂(IC₅₀値:736μmol/L)及びTNFα(IC₅₀値:13.1μmol/L)の遊離・産生を抑制した¹⁰⁾¹¹⁾。

18.4 動物結膜炎モデルにおける作用

ヒスタミン誘発によるモルモット結膜における血管透過性亢進を抑制(ED₅₀値:0.002%)した。感作モルモットの抗原誘発による眼瞼と眼球結膜の充血及び膨疹を抑制(ED₅₀値:0.017%)した¹²⁾。

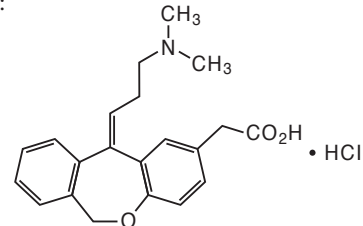
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:オロパタジン塩酸塩

(Olopatadine Hydrochloride) [JAN]

化学名: {11-[(1Z)-3-(Dimethylamino)propylidene]-6,11-dihydrodibenzo[b, e]oxepin-2-yl} acetic acid monohydrochloride

構造式:



分子式: C₂₁H₂₃NO₃·HCl

分子量: 373.87

性状:オロパタジン塩酸塩は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

ギ酸に極めて溶けやすく、水にやや溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。

0.01mol/L塩酸試液に溶ける。

1.0gを水100mLに溶かした液のpHは2.3~3.3である。

融点:約250℃(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 5mL×10

23. 主要文献

- 1) Momose T, et al.: CLAO J, 1997; 23: 96-99
- 2) Christensen MT, et al.: CLAO J, 1998; 24: 227-231
- 3) パタノール点眼液0.1%:アレルギー患者における血中濃度(承認年月日:2006年7月26日、申請資料概要へ-4(2))
- 4) パタノール点眼液0.1%:後期第Ⅱ相試験(抗原誘発試験2)(承認年月日:2006年7月26日、申請資料概要ト-1(10))
- 5) パタノール点眼液0.1%:第Ⅲ相試験1-フマル酸ケトチフェン点眼液との比較-(C-06-53試験)(承認年月日:2006年7月26日、申請資料概要ト-1(8))
- 6) 雑賀寿和:あたらしい眼科, 2006; 23: 1337-1352
- 7) Sharif NA, et al.: J Ocul Pharmacol Ther, 1996; 12: 401-407
- 8) パタノール点眼液0.1%: *in vitro*抗ヒスタミン作用(受容体結合)(承認年月日:2006年7月26日、申請資料概要ホ-3(1))
- 9) Yanni JM, et al.: Arch Ophthalmol, 1999; 117: 643-647
- 10) パタノール点眼液0.1%:作用機序(ヒト結膜肥満細胞からの炎症性伝達物質遊離の抑制)(承認年月日:2006年7月26日、申請資料概要ホ-2(1))
- 11) Cook EB, et al.: Ann Allergy Asthma Immunol, 2000; 84: 504-508
- 12) Yanni JM, et al.: J Ocul Pharmacol Ther, 1996; 12: 389-400

24. 文献請求先及び問い合わせ先

千寿製薬株式会社 カスタマーサポート室
〒541-0048 大阪市中央区瓦町三丁目1番9号
TEL 0120-069-618 FAX 06-6201-0577
受付時間 9:00~17:30 (土、日、祝日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

千寿製薬株式会社
大阪市中央区瓦町三丁目1番9号

26.2 販売

武田薬品工業株式会社
大阪市中央区道修町四丁目1番1号