

貯 法：室温保存  
有効期間：2年

## 非ステロイド性抗炎症点眼剤

日本薬局方 ブロムフェナクナトリウム点眼液

## ブロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」

Bromfenac Na Ophthalmic Solution 0.1%「NITTO」

日本標準商品分類番号

871319

承認番号	22700AMX00734000
販売開始	2015年12月

## 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

販売名	ブロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」
有効成分	1mL中 ブロムフェナクナトリウム水和物 1mg
添加剤	ホウ酸、ホウ砂、乾燥亜硫酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム水和物、ポビドン、ポリソルベート80、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	ブロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」
性状	黄色澄明の無菌水性点眼剤
pH	8.0～8.6
浸透圧比	0.9～1.1

## 4. 効能又は効果

外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法〔眼瞼炎、結膜炎、強膜炎（上強膜炎を含む）、術後炎症〕

## 6. 用法及び用量

通常、1回1～2滴、1日2回点眼する。

## 8. 重要な基本的注意

本剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることに留意すること。

## 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 角膜上皮障害のある患者

角膜糜爛、さらに角膜潰瘍、角膜穿孔へと進行するおそれがある。  
[9.1.1参照]

## 9.1.2 眼の感染による炎症のある患者

感染症を不顯性化するおそれがある。

## 9.5 妊婦

妊娠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。

## 9.7 小児等

低出生体重児又は新生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。

## 11.1 重大な副作用

## 11.1.1 角膜潰瘍、角膜穿孔（いずれも頻度不明）

角膜上皮障害等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[9.1.1参照]

## 11.2 その他の副作用

過敏症	0.1～5%未満	頻度不明
眼	結膜炎、眼瞼炎、刺激感、眼痛〔一過性〕	角膜糜爛、熱感〔眼瞼〕、点状表層角膜炎、角膜上皮剥離、そう痒感

## 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。
  - ・患眼を開瞼して結膜囊内に点眼し、1～5分間閉瞼して涙囊部を圧迫させた後、開瞼すること。
  - ・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。

## 15. その他の注意

## 15.1 臨床使用に基づく情報

外国において、ブロムフェナクナトリウムの経口剤を1ヵ月以上の長期にわたり総投与量として1,500mg以上投与した患者に重篤な肝障害（死亡を含む）が認められたとの報告があることから、肝障害の初期症状に関連すると考えられる異常所見が認められた場合は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

## 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

健康成人男性に0.1%ブロムフェナクナトリウム点眼液を片眼に1回2滴点眼し、その翌日から1回2滴、1日4回、4週間反復点眼<sup>注)</sup>したとき、血中ブロムフェナクナトリウム濃度はいずれの測定時点においても検出限界（50ng/mL）未満であった<sup>1)</sup>。

注) 本剤の承認された用法及び用量は「通常、1回1～2滴、1日2回点眼する。」である。

## 16.3 分布

## 16.3.1 眼組織移行

ウサギの両眼に0.1%<sup>14</sup>C-ブロムフェナクナトリウム水和物点眼液0.05mLを1回点眼したとき、角膜、結膜及び前部強膜で点眼後15分に高い放射能濃度を示した。点眼後72時間の放射能濃度は、水晶体を除くすべての眼組織で検出限界（0.1ng eq./g or mL）以下であった<sup>2)</sup>。

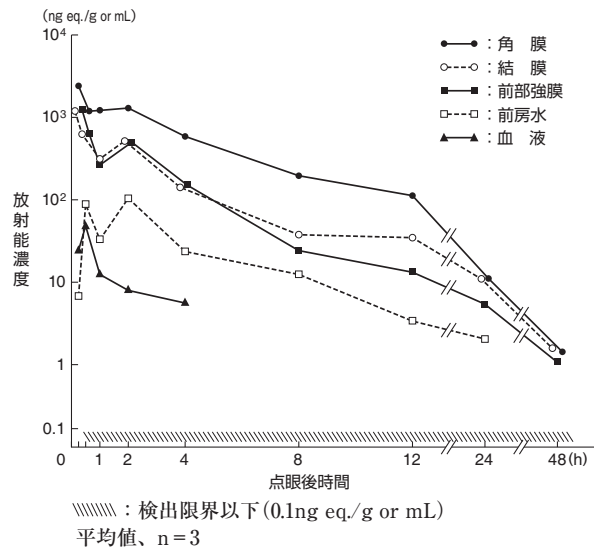


図 眼組織中放射能濃度の推移

### 16.3.2 血漿タンパク結合率

ヒト血漿におけるプロムフェナクのタンパク結合率を *in vitro* にて平衡透析法により測定した。その結果、血漿中濃度が  $53.2 \mu\text{g eq./mL}$  以下の範囲において、タンパク結合率は 99.79% 以上であった<sup>3)</sup>。

### 16.5 排泄

健康成人男性に  $^{14}\text{C}$ -プロムフェナクナトリウム 50mg を単回経口投与したとき、投与後 4 日目までに尿中に 82.5% 及び糞中に 13.2% の放射能が排泄された<sup>4)</sup> (外国人データ)。

## 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相比較試験（術後炎症）

眼内レンズ挿入術後炎症患者を対象とし、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液を 1 回 1 滴、1 日 2 回<sup>注1)</sup>、又は 0.1% プラノプロフェン点眼液を 1 回 1 滴、1 日 4 回、術後より 2 週間点眼した無作為化二重遮蔽並行群間比較試験で、有効性及び安全性を比較した。その結果、術後 1 週間での全般有効度の累積有効率（有効以上）<sup>注2)</sup> は、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液群で 83.8% (88/105 例)、0.1% プラノプロフェン点眼液群で 67.6% (71/105 例) であり、両群間に統計学的に有意な差がみられた ( $P=0.0040$ 、U 検定)<sup>5)</sup>。

0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液の副作用は 114 例中 1 例 (0.9%) に結膜炎が認められた。

#### 17.1.2 国内第Ⅲ相比較試験（外眼部炎症）

外眼部炎症性疾患患者を対象とし、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液を 1 回 1 滴、1 日 2 回<sup>注1)</sup>、又は 0.1% プラノプロフェン点眼液を 1 回 1 滴、1 日 4 回、2 週間点眼した無作為化二重遮蔽並行群間比較試験で、有効性及び安全性を比較した。その結果、全般有効度における累積有効率（有効以上）<sup>注3)</sup> は 0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液群で 63.4% (59/93 例)、0.1% プラノプロフェン点眼液群で 54.7% (52/95 例) であり、両群間に統計学的に有意な差はみられなかった ( $P=0.7158$ 、U 検定)。また、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液群の 0.1% プラノプロフェン点眼液群に対する同等性が  $\Delta=10\%$  で検証された。疾患別の 0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液の累積有効率は、眼瞼炎で 62.5% (5/8 例)、結膜炎で 64.0% (48/75 例)、角膜炎で 0.0% (0/1 例)、上強膜炎を含む強膜炎で 66.7% (6/9 例) であった<sup>6)</sup>。

0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液の副作用は 102 例中 7 例 (6.9%) に認められ、眼痛 [一過性] 3 例 (2.9%)、眼瞼炎 2 例 (2.0%)、結膜炎 1 例 (1.0%)、刺激感 1 例 (1.0%) であった。

注1) 遮蔽性を確保するため、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液群と 0.1% プラノプロフェン点眼液群の点眼回数を合わせる目的で、0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液群には プラセボを 1 日 2 回追加点眼した。

注2) 細隙灯顕微鏡による前房タンパク（フレア）の推移の判定結果と、臨床所見全般の推移に基づく担当医による評価（著効／有効／無効／悪化）から算出した、著効又は有効と判断された被験者の割合

注3) 自覚症状及び他覚所見のスコア合計の推移と臨床所見全般に基づく全般有効度判定基準（著効／有効／やや有効／無効）から、著効又は有効と判断された被験者の割合

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

プロムフェナクナトリウムは、ウサギ虹彩毛様体、ウサギ肺胞マクロファージ及びヒツジ精囊を用いた試験において、シクロオキシゲナーゼを介するプロスタグランдин系の炎症メディエーター生成抑制作用を示すことが確認されている<sup>7,8)</sup> (*in vitro*)。

### 18.2 ラット実験的結膜浮腫に対する抗炎症作用

0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液はラットにおけるアラキドン酸、カラゲニンによる実験的急性結膜浮腫に対し抗炎症作用を示すことが認められている<sup>7)</sup>。

### 18.3 ウサギ前房穿刺後又はレーザー照射後の房水タンパク濃度増加に対する抑制効果

0.1% プロムフェナクナトリウム点眼液はウサギを用いた前房穿刺又はレーザー照射による前眼部炎症モデルにおいて、房水中へのタンパク流入をほぼ完全に抑制することが認められている<sup>7)</sup>。

### 18.4 生物学的同等性試験

以下の試験結果から、プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」とプロナック点眼液 0.1% の生物学的同等性が確認された。

#### 18.4.1 ウサギ前房穿刺後の蛋白濃度増加に対する抑制効果

プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」、プロナック点眼液 0.1% 及び対照（生理食塩液）をウサギの両眼に点眼し、点眼 60 分後に前房穿刺を行った。前房穿刺後、経時的（0.5、1、2、3 時間）に測定した前房フレア（蛋白濃度）値より抑制率を算出し、プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」とプロナック点眼液 0.1% に関して、得られたパラメータについて 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の効果は同等であることが確認された<sup>9)</sup>。

	3時間後の抑制率 (%)	抑制率 - 時間曲線下面積 (% · hr)
プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」	$69.2 \pm 14.4$	$136.8 \pm 34.9$
プロナック点眼液 0.1%	$69.6 \pm 18.1$	$137.1 \pm 48.0$

(平均値 ± 標準偏差、n=20)

#### 18.4.2 ラット急性結膜浮腫に対する抑制効果

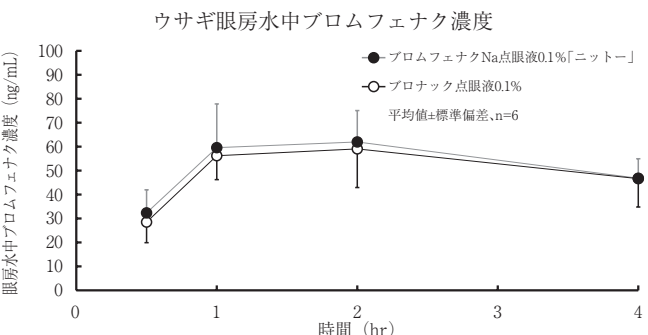
プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」、プロナック点眼液 0.1% 及び対照（生理食塩液）をラットの両眼に点眼し、点眼 15 分後に起炎物質（カラゲニン生理食塩液溶液）を眼瞼結膜皮下投与した。カラゲニンによる急性結膜浮腫を惹起させて、起炎物質投与 4 時間後に眼瞼結膜重量を測定し、プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」とプロナック点眼液 0.1% に関して 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$  の範囲内であり、両剤の効果は同等であることが確認された<sup>9)</sup>。

	眼瞼結膜重量 (g)
プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」	$0.148 \pm 0.014$
プロナック点眼液 0.1%	$0.150 \pm 0.017$

(平均値 ± 標準偏差、n=20)

#### 18.4.3 ウサギを用いた眼組織内濃度測定

(1) プロムフェナク Na 点眼液 0.1% 「ニットー」とプロナック点眼液 0.1% をそれぞれウサギに片眼ずつ点眼し、0.5、1、2 及び 4 時間後の眼房水中プロムフェナク未変化体濃度を測定したところ、両剤同様のプロムフェナク未変化体濃度を示した<sup>9)</sup>。

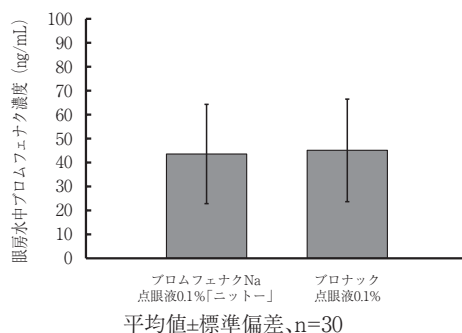


	C <sub>max</sub> (ng/mL)
プロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」	61.971±13.094
プロナック点眼液0.1%	59.070±16.144

(平均値±標準偏差、n=6)

- (2) プロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」とプロナック点眼液0.1%をそれぞれウサギに片眼ずつ点眼し、2時間後の眼房水中プロムフェナク未変化体濃度について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log (0.80) ~ log (1.25) の範囲内であり、両剤の2時間後の眼房水中プロムフェナク未変化体濃度は同等であることが確認された<sup>9)</sup>。

投与後2時間におけるウサギ眼房水中プロムフェナク濃度

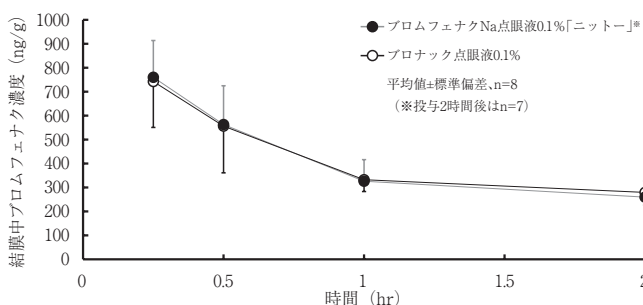


	眼房水中プロム フェナク濃度 (ng/mL)
プロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」	43.6±20.7
プロナック点眼液0.1%	45.1±21.4

(平均値±標準偏差、n=30)

- (3) プロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」とプロナック点眼液0.1%をそれぞれウサギに片眼ずつ点眼し、0.25、0.5、1及び2時間後の結膜中プロムフェナク未変化体濃度を測定したところ、両剤同様のプロムフェナク未変化体濃度を示した<sup>9)</sup>。

ウサギ結膜中プロムフェナク濃度



平均値±標準偏差、n=8 (※投与2時間後はn=7)

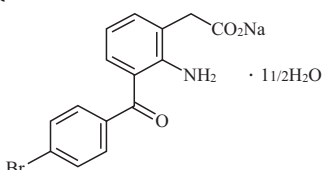
## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：プロムフェナクナトリウム水和物

(Bromfenac Sodium Hydrate)

化学名：Sodium 2-[2-amino-3-(4-bromobenzoyl)phenyl] acetate sesquihydrate

構造式：



分子式：C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>BrNNaO<sub>3</sub> · 1½H<sub>2</sub>O

分子量：383.17

性状：プロムフェナクナトリウム水和物は黄色～橙色の結晶性の粉末である。

水に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール(99.5)に溶けにくい。

炭酸水素ナトリウム溶液(21→2500)に溶ける。

## 22. 包装

プラスチック点眼器 5mL×5、5mL×10、5mL×50

## 23. 主要文献

- 健康成人におけるプロムフェナクナトリウム点眼液の単回及び反復点眼試験（プロナック点眼液0.1%：2000年3月10日承認、申請資料概要ト1.(1)）
- ウサギにおけるプロムフェナクナトリウム水和物点眼液を点眼後の眼組織移行（プロナック点眼液0.1%：2000年3月10日承認、申請資料概要ヘ2.(2)1)）
- 血漿タンパクとの結合（プロナック点眼液0.1%：2000年3月10日承認、申請資料概要ヘ2.(2)4)）
- 尿及び糞への排泄（プロナック点眼液0.1%：2000年3月10日承認、申請資料概要ヘ3.(4)）
- 増田寛次郎ほか：日本眼科紀要. 1997; 48 (4) : 560-569
- 国内第Ⅲ相比較試験（外眼部炎症）（プロナック点眼液0.1%：2000年3月10日承認、申請資料概要ト1.(4)2)）
- 小河貴裕ほか：日本眼科学会雑誌. 1995; 99 (4) : 406-411
- 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021: C-5112
- 社内資料：プロムフェナクNa点眼液0.1%「ニットー」の生物学的同等性試験

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日東メディック株式会社 おくすり相談窓口

〒104-0031 東京都中央区京橋1-10-7

電話：03-3523-0345

FAX：03-6264-4086

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

**東亜薬品株式会社**

富山県富山市水橋開発277番10

### 26.2 発売元

**日東メディック株式会社**

富山県富山市八尾町保内1-14-1