貯 法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号

871319

(A)

承認番号 22900AMX00034000 販売開始 1998年7月

広範囲抗菌点眼剤 ノルフロキサシン点眼液

処方箋医薬品 注)

ノルフロキサシン点眼液0.3%「わかもと」

NORFLOXACIN OPHTHALMIC SOLUTION WAKAMOTO

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

ノルフロキサシン又はキノロン系合成抗菌剤に対し過敏 症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	lmL 中ノルフロキサシン 3mg		
添加剤	エデト酸ナトリウム水和物、ホウ酸、pH 調節剤		

3.2 製剤の性状

性状・剤形	無色澄明の水性点眼剤 (無菌製剤)
рН	5.0~5.6
浸透圧比	約1

4. 効能又は効果

〈適応菌種〉

本剤に感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、ミクロコッカス属、モラクセラ属、コリネバクテリウム属、バシラス属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、インフルエンザ菌、ヘモフィルス・エジプチウス(コッホ・ウィークス菌)、シュードモナス属、緑膿菌、バークホルデリア・セパシア、ステノトロホモナス(ザントモナス)・マルトフィリア、アシネトバクター属、フラボバクテリウム属、アルカリゲネス属

〈適応症〉

眼瞼炎、涙嚢炎、麦粒腫、結膜炎、瞼板腺炎、角膜炎(角膜 潰瘍を含む)、眼科周術期の無菌化療法

6. 用法及び用量

通常、1回1滴、1日3回点眼する。なお、症状により適宜 増減する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与にあたっては、耐性菌の発現等を防ぐため、原則として感受性を確認し、疾病の治療上必要な最小限の期間の投与にとどめること。
- 8.2 長期間投与しないこと。

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

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明		
眼	しみるなどの 眼刺激症状	そう痒感、結膜 充血、眼瞼の腫 脹・発赤、表在 性角膜炎、角膜 上皮剝離	角膜沈着物		

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。

- ・点眼に際しては、原則として仰臥位をとり、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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康成人に 0.3% ノルフロキサシン点眼液を 1 回 2 滴、1 日 4 回点眼で 14 日間投与したとき $^{(\pm)}$ 、最終投与日の 3 回目の点眼 1 時間後の血中濃度は、測定限界値($0.005\,\mu\rm{g/mL}$)以下であった $^{(1)}$ 。

16.3 分布

16.3.1 眼内移行

眼手術患者に 0.3% ノルフロキサシン点眼液を術前 $0.5\sim3.0$ 時間の間に数回点眼したとき $^{\rm li}$ の前房水中濃度は、点眼後 90 分に最高値($0.36\mu\rm{g/mL}$)を示した 20 。

16.3.2 結膜囊内濃度

0.3% J ルフロキサシン点眼液をウサギ正常眼に 1 回 2 滴点眼したときの結膜嚢内滞留濃度は、点眼後 30 分で 305μ g/mL、1 時間で 77.0μ g/mL であり、6 時間後で 8.9μ g/mL であった30。

16.3.3 眼組織内濃度

(1) 0.3% ノルフロキサシン点眼液を白色ウサギ正常眼に 1 回 2 滴 5 分毎に 5 回点眼したとき、眼球内部組織に比べて外眼部で濃度が高く、最高濃度は角膜で $7.84\mu g/g$ (15 分後)、眼瞼で $6.55\mu g/g$ (30 分後)、球結膜で $5.76\mu g/g$ (15 分後)であり、前房水中には $0.68\mu g/mL$ (2 時間後)、虹彩・毛様体で $0.65\mu g/g$ (30 分後)、脈絡膜で $0.26\mu g/g$ (15 分後)と少なく、血清中では $0.020\mu g/mL$ (15 分後)と極めて少なかった⁴⁾。

また、角膜炎症眼では正常眼に比べてより高い移行濃度を示した 4)。

- (2) 0.3% [14 C] $^{-}$ ノルフロキサシン溶液を有色ウサギ正常眼に 1 回 1 滴 1 日 5 回 14 日間点眼したとき、最終点眼 24 時間後の眼組織内濃度は虹彩・毛様体で $^{3.00}$ $^{\mu}$ g eq g eq e
- 注)本剤の承認された用法及び用量は、通常、1回1滴、1日3回である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈眼科周術期の無菌化療法〉

17.1.1 国内臨床試験(術後感染症に対する効果)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細菌の DNA の高次構造を変換する DNA gyrase に作用し、DNA 複製を阻害することにより、殺菌的に作用する⁶⁾。

18.2 抗菌作用

抗菌スペクトラムは広範囲におよび、ブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、腸球菌属、ミクロコッカス属、コリネバクテリウム属、バシラス属等のグラム陽性菌及びモラクセラ属、クレブシエラ属、エンテロバクター属、セラチア属、プロテウス属、インフルエンザ菌、ヘモフィルス・エジプチウス(コッホ・ウィークス菌)、シュードモナス属、緑膿菌、バークホルデリア・セパシア、ステノトロホモナス(ザントモナス)・マルトフィリア、アシネトバクター属、フラボバクテリウム属、アルカリゲネス属等のグラム陰性菌の眼感染症の起炎菌に対し、強い抗菌力を示す(*in vitro*)⁷⁾⁻⁹⁾。

18.3 実験的緑膿菌性角膜感染症に対する作用

ウサギに 0.3% J ルフロキサシン点眼液を 1 回 1 滴点眼し、1 時間後緑膿菌を接種したところ、発症の予防又は病変の進行の遅延が認められた。また、菌接種後から 2 時間毎に 1 回 1 滴で 1 日 6 回、3 日間点眼したところ病変は認められなかった 10 。

18.4 耐性獲得

- **18.4.1** R プラスミド上からは本剤の耐性遺伝子はみつかっていない 11 。
- **18.4.2** 継代培養による耐性獲得実験においてナリジクス酸及びピペミド酸に比べ耐性が獲得されにくい (*in vitro*) ¹²⁾。

18.5 生物学的同等性試験

18.5.1 実験的家兎角膜感染症に対する作用

ウサギ緑膿菌角膜感染症モデルを用い、本剤、ノフロ点眼液 0.3%及び本剤の基剤を菌接種 6 時間後より 2 時間毎に1日6回3日間点眼し、Draize 法により評価した感染症状のスコアを指標として比較した。その結果、本剤は、基剤との間に有意な差が認められ、ノフロ点眼液 0.3%と有意な差は認められなかったことから、両剤の生物学的同等性が確認された¹³⁾。

18.5.2 緑膿菌を用いた抗菌活性試験

本剤、ノフロ点眼液 0.3%、本剤の基剤及び生理食塩液に緑膿菌液を混合し菌接種させ、菌接種 8 時間及び 24 時間後の緑膿菌残存生菌数を抗菌活性の指標として比較した。その結果、本剤及びノフロ点眼液 0.3%は、本剤の基剤及び生理食塩液との間に有意な差が認められ、また、本剤とノフロ点眼液 0.3%間に有意な差は認められなかったことから、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁴ (in vitro)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: ノルフロキサシン (Norfloxacin) (JAN)

略 号:NFLX

化学名:1-Ethyl-6-fluoro-4-oxo-7-(piperazin-1-

yl)-1,4-dihydroquinoline-3-carboxylic acid

構造式: HN

 CH_3 N CO_2H

分子式: C16H18FN3O3 分子量: 319.33

性 状:白色~微黄色の結晶性の粉末である。酢酸 (100) に溶けやすく、エタノール (99.5) 又はアセトン に溶けにくく、メタノールに極めて溶けにくく、水 にほとんど溶けない。希塩酸又は水酸化ナトリウム試液に溶ける。吸湿性である。光によって徐々

に着色する。

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光保存すること。

22. 包装

プラスチック点眼容器:5mL×10本

23. 主要文献

- 1) 田村 修 他: Clin Eval. 1987; 15: 577-599
- 2) 田村修他: あたらしい眼科. 1988;5:453-462
- 3) 北野周作他:あたらしい眼科. 1987;4:1150-1153

- 4) 大石正夫 他:日眼会誌. 1987;91:161-167
- 5) 石田了三 他: あたらしい眼科. 1993; 10: 2061-2066
- 6) 平井敬二 他: Chemotherapy. 1990; 38 (S-2):1-10
- 7) 調枝寛治 他:あたらしい眼科. 1988;5:443-452
- 8) 市川一夫 他: あたらしい眼科. 1988;5:431-441
- 9) 井上愼三 他: あたらしい眼科. 1988;5:593-601
- 10) 中村 聡 他:眼科臨床医報. 1987;81:2252-2256
- 11) 第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店, 2021; C4005-C4010
- 12) 伊藤 明 他: Chemotherapy. 1981; 29 (S-4): 66-82
- 13) 社内資料:生物学的同等性試験(家兎角膜感染症に対する作用)
- 14) 社内資料:生物学的同等性試験(抗菌活性試験)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

わかもと製薬株式会社 メディカルインフォメーション 〒 103-8330 東京都中央区日本橋本町二丁目 2 番 2 号 TEL 03-3279-0379 FAX 03-3279-1272

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

