

貯 法：室温保存  
有効期間：3年6ヶ月

日本標準商品分類番号

871315

	承認番号	販売開始
0.02%	22900AMX00031000	1981年11月
0.1%	22900AMX00032000	1981年11月

## 抗炎症ステロイド水性懸濁点眼剤

## フルオロメトロン点眼液

**フルオロメトロン点眼液0.02%「わかもと」****フルオロメトロン点眼液0.1%「わかもと」**

FLUOROMETHOLONE OPHTHALMIC SOLUTION 「WAKAMOTO」

(A)

**2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）**

## 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

**3. 組成・性状**

## 3.1 組成

販売名	フルオロメトロン点眼液 0.02% 「わかもと」	フルオロメトロン点眼液 0.1% 「わかもと」
有効成分	1 mL 中フルオロメトロン 0.2mg	1 mL 中フルオロメトロン 1.0mg
添加剤	リン酸二水素カリウム、リン酸水素ナトリウム水和物、塩化ナトリウム、ベンザルコニウム塩化物、メチルセルロース	

## 3.2 製剤の性状

販売名	フルオロメトロン点眼液 0.02% 「わかもと」	フルオロメトロン点眼液 0.1% 「わかもと」
性状・剤形	白色又は乳白色の水性懸濁点眼剤（無菌性剤）	
pH	6.5~7.5	
浸透圧比	約 1	

**4. 効能又は効果**

## 〈フルオロメトロン点眼液 0.02% 「わかもと」〉

外眼部の炎症性疾患（眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、上強膜炎等）

## 〈フルオロメトロン点眼液 0.1% 「わかもと」〉

外眼部および前眼部の炎症性疾患（眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、虹彩炎、虹彩毛様体炎、強膜炎、上強膜炎、ブドウ膜炎、術後炎症等）

**6. 用法及び用量**

用時よく振りまぜたのち、通常、1回1~2滴、1日2~4回点眼する。年齢、症状に応じ適宜増減する。

**8. 重要な基本的注意**8.1 連用により、数週後から眼内圧亢進、緑内障があらわれることがあるので、定期的に眼内圧検査を実施すること。  
[11.1.1 参照]**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 角膜上皮剥離又は角膜潰瘍のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。症状が増悪するおそれがある。また、角膜穿孔を生ずるおそれがある。[11.1.3 参照]

## 9.1.2 ウィルス性結膜・角膜疾患、結核性眼疾患、真菌性眼疾患又は化膿性眼疾患のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。症状が増悪するおそれがある。また、角膜穿孔を生ずるおそれがある。[11.1.3 参照]

**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。長期・頻回投与を避けすること。

**9.7 小児等**

特に2歳未満の場合には、慎重に投与すること。小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

**9.8 高齢者**

一般に生理機能が低下している。

**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 緑内障（頻度不明）

連用により、数週後から眼内圧亢進、緑内障があらわれることがある。[8.1 参照]

## 11.1.2 角膜ヘルペス、角膜真菌症、緑膿菌感染症（いずれも頻度不明）

角膜ヘルペス、角膜真菌症、緑膿菌感染症等を誘発することがある。

## 11.1.3 穿孔（頻度不明）

角膜ヘルペス、角膜潰瘍又は外傷等に投与した場合には穿孔を生ずることがある。[9.1.1、9.1.2 参照]

## 11.1.4 後嚢下白内障（頻度不明）

長期投与により、後嚢下白内障があらわれることがある。

**11.2 その他の副作用**

	頻度不明
眼	眼刺激、結膜充血、角膜沈着物、眼瞼炎、眼瞼皮膚炎
下垂体・副腎皮質系機能 (長期連用した場合)	下垂体・副腎皮質系機能の抑制
皮膚	発疹
その他	創傷治癒の遅延

**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。

- 点眼前にキャップをしたまま点眼容器をよく振ること。
- 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。

## 16. 薬物動態

### 16.3 分布

0.1%<sup>3</sup>H-フルオロメトロン懸濁液 25 μL をウサギに点眼すると、眼組織フルオロメトロン濃度は角膜では 5 分後に、房水では 45 分後にそれぞれ 1.99 μg/g、0.16 μg/g のピークを示した。点眼 30 分後の各組織濃度は、角膜 1.544 μg/g、球結膜 0.738 μg/g、虹彩 0.320 μg/g、強膜 0.178 μg/g、房水 0.154 μg/g であった。また、フルオロメトロンの眼組織からの消失速度は、デキサメタゾン、プレドニゾロン酢酸エステルに比べて速かった<sup>1)</sup>。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内臨床試験

外眼部疾患患者 57 例（有効性解析対象集団 49 例）を対象に、0.02%、0.01%<sup>注)</sup> フルオロメトロン点眼液又は 0.1% 酢酸プレドニゾロン点眼液を 1 回 1~2 滴、1 日 3~4 回点眼した結果、有効率（やや有効以上）は表 1 のとおりであり、3 薬剤間で有意差は認められなかった。

また、眼疾患患者 192 例（有効性解析対象集団 174 例）を対象に、0.1%、0.05%<sup>注)</sup> フルオロメトロン点眼液又は 0.5% 酢酸プレドニゾロン点眼液を 1 回 1~2 滴、1 日 3~4 回点眼した結果、有効率（やや有効以上）は表 2 のとおりであった<sup>2)</sup>。

表 1 総合判定による有効率（やや有効以上）

	0.02% フルオロメトロン点眼液群	0.01% フルオロメトロン点眼液群 <sup>注)</sup>	0.1% 酢酸プレドニゾロン点眼液群
外眼部疾患	100.0%	86.7%	94.1%

表 2 総合判定による有効率（やや有効以上）

	0.1% フルオロメトロン点眼液群	0.05% フルオロメトロン点眼液群 <sup>注)</sup>	0.5% 酢酸プレドニゾロン点眼液群
外眼部疾患	91.3%	91.3%	87.0%
前眼部疾患	71.4%	66.7%	81.3%
術後炎症	80.0%	88.2%	100.0%
合計	82.5%	82.8%	89.8%

注) 本剤の承認された濃度は 0.02% 及び 0.1% である。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

フルオロメトロンは合成副腎皮質ホルモンで、天然の糖質コルチコイドと同じ機序により抗炎症作用を発現する<sup>3)</sup>。糖質コルチコイドは受容体に結合して特定の遺伝子の転写を開始あるいは阻害する。その結果、起炎物質の生合成抑制と炎症細胞の遊走抑制により抗炎症作用を現すと考えられる<sup>4)</sup>。

### 18.2 抗炎症作用

・フルオロメトロン点眼液をウサギのフェリチンあるいはウシ血清蛋白による実験的ブドウ膜炎に用いると、同濃度のデキサメタゾン点眼液と同等の炎症抑制効果を示した<sup>5)、6)</sup>。

### 18.3 生物学的同等性試験

#### 〈フルオロメトロン点眼液 0.02% 「わかもと」〉

ウサギのウシ血清アルブミン誘発ブドウ膜炎モデルを用いて、本剤 0.02% 又はフルメトロン点眼液 0.02% 点眼後の眼房水中蛋白濃度を眼炎症の指標として比較検討した。その結果、本剤 0.02% とフルメトロン点眼液 0.02% との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<sup>7)</sup>。

#### 〈フルオロメトロン点眼液 0.1% 「わかもと」〉

ウサギのウシ血清アルブミン誘発ブドウ膜炎モデルを用いて、本剤 0.1% 又はフルメトロン点眼液 0.1% 点眼後の眼房

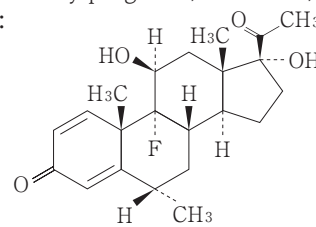
水中蛋白濃度を眼炎症の指標として比較検討した。その結果、本剤 0.1% とフルメトロン点眼液 0.1% との間に有意な差は認められなかったことから、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>8)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：フルオロメトロン (Fluorometholone) (JAN)

化学名：9-Fluoro-11 $\beta$ ,17-dihydroxy-6 $\alpha$ -methylpregna-1,4-diene-3,20-dione

構造式：



分子式：C<sub>22</sub>H<sub>29</sub>FO<sub>4</sub>

分子量：376.46

性状：白色～淡黄白色の結晶性の粉末で、においはない。ピリジンに溶けやすく、メタノール、エタノール(99.5) 又はテトラヒドロフランに溶けにくく、水又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

## 20. 取扱い上の注意

本剤は、保管の仕方によっては振り混ぜても粒子が分散しにくくなる場合があるので、上向きに保管すること。

## 22. 包装

#### 〈フルオロメトロン点眼液 0.02% 「わかもと」〉

プラスチック点眼容器：5mL × 10 本

#### 〈フルオロメトロン点眼液 0.1% 「わかもと」〉

プラスチック点眼容器：5mL × 10 本

## 23. 主要文献

1) Yamauchi H, et al. : Jpn J Ophthalmol. 1975 ; 19 : 339-347

2) 石川哲他：医学のあゆみ. 1974 ; 88 : 442-449

3) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021 ; C4848-C4851

4) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021 ; C4346-C4353

5) Gnad HD, et al. : Ophthalmic Res. 1973 ; 5 : 204-214

6) 山内秀泰他：日本眼科紀要. 1973 ; 24 : 969-979

7) 社内資料：生物学的同等性試験 (0.02%)

8) 社内資料：生物学的同等性試験 (0.1%)

## 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

 わかもと製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町二丁目2番2号