*2009年10月改訂

貯 法:室温保存

使用期限:直接の容器、外箱に表示(3年)

緑内障治療剤

毒薬

ウフ"レチド"点眼液 0.5%

UBRETID OPHTHALMIC 0.5 %

ジスチグミン臭化物 (Distigmine Bromide) 製剤

日本標準商品分類番号
871312

承認番号 (47AM) 806 薬価収載 1972年11月 販売開始 1972年8月

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 1. 前駆期緑内障の患者〔眼圧上昇を来すおそれがある。〕
- 2. 脱分極性筋弛緩剤(スキサメトニウム)を投与中の 患者[「相互作用」の項参照]

【組成・性状】

F 1-1-1-1		
販 売	名	ウブレチド点眼液0.5%
成分・含量		1 mL中(日局)ジスチグミン臭化物 5 mg
添加	物	塩化ナトリウム ベンザルコニウム塩化物液 クエン酸水和物 クエン酸ナトリウム水和物
性状		無色澄明の水性点眼剤 無菌製剤
рН		5.0~6.5
浸透压	E 比	約1 (生理食塩液に対する比)

【効能又は効果】

緑内障

【用法及び用量】

1回1滴を1日1~2回点眼する。

**、*【使用上の注意】

- **1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- **(1)閉塞隅角緑内障の患者(急性又は慢性うっ血性緑内 障)[眼圧上昇を来すことがあるので観察を十分に 行うこと。]
 - (2) 気管支喘息の患者〔気管支喘息の症状を悪化させるおそれがある。〕
 - (3)消化器の機能亢進状態の患者〔消化管機能を更に亢進させ、症状を悪化させるおそれがある。〕
 - (4)胃・十二指腸潰瘍の患者〔消化管機能を亢進させ潰瘍の症状を悪化させるおそれがある。〕
 - (5)徐脈・心臓障害のある患者〔心拍数低下、心拍出量低下を起こすおそれがある。〕
 - (6) てんかんの患者[てんかんの症状を悪化させるおそれがある。]
 - (7)パーキンソン症候群の患者[パーキンソン症候群の症状を悪化させるおそれがある。]

* 2. 相互作用

*(1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
脱分極性筋弛緩剤	脱分極性筋弛緩剤	1) 脱分極性筋弛緩剤
スキサメトニウム塩化物	の作用を増強するお	はコリンエステラー
水和物	それがある。	ゼにより代謝される
スキサメトニウム注「AS」、		ため、本剤により代
レラキシン注		謝が阻害されること
		が考えられる。
		2) 本剤による直接ニ
		コチン様作用には脱
		分極性筋弛緩作用が
		ある。

(2)併用注意(併用に注意すること)

<u> </u>					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
副交感神経抑制剤	相互に作用を拮抗	1 713			
アトロピン硫酸塩	する。	と拮抗することが考えら			
水和物等		れる。			
コリン作動薬	相互に作用を増強				
ベタネコール塩化物	する。	相乗作用があらわれるこ			
等		とが考えられる。			
コリンエステラーゼ	相互に作用を増強				
阻害薬	する可能性がある。				
ドネペジル塩酸塩等					

3. 副作用

総症例383例中129例(33.7%)に副作用が認められ、 主な副作用は流涙43例(11.2%)、結膜炎35例(9.1%)、 結膜充血31例(8.1%)、視矇21例(5.5%)、異物感14 例(3.7%)、眼圧逆上昇7例(1.8%)であった。

(承認時)

	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明
眼	流涙、結膜炎、 結膜充血、視矇	眼痛、異物感、 眼圧逆上昇、 虹彩囊腫*	
消化器		下痢	腹痛、口渇
皮膚			発疹、皮膚乾燥

※発現した場合は休薬するか、アドレナリン、フェニレフリンの点眼を行う

4. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので注意 すること。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦、産婦等に対する安全性は確立していない。

6. 小児等への投与

長期連用時に虹彩嚢腫があらわれることがあるので、この場合は休薬するか、アドレナリン、フェニレフリンの点眼を行うこと。

7. 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

点眼に際しては原則として患者は横臥位をとり、患眼を開瞼させ結膜囊内に点眼し、1~5分間閉瞼し、 涙嚢部を圧迫させた後開瞼する。

【薬物動態】

(参考)動物における分布¹⁾

³H-ジスチグミン臭化物を白色家鬼に点眼した結果、 投与後約20分で眼内組織濃度は最高となり、以後0.3~ 0.45/hrの割合で指数関数的に減少した。

【臨床成績】

	1 日老	と 与回数	有効率%(有効例/症例数)			
疾患名			1回/日	2回/日	計	
緑	内	障	60.0 (12/20)	78.9 (45/57)	74.0 (57/77)	

例数は眼数を示す

【薬効薬理】

1. 瞳孔に対する作用 2)

ヒトに本剤の0.5%液を1滴点眼したところ、3~4時間後で明らかに対照眼と瞳孔径に差がみられ、5~6時間後にはかなり縮瞳し、縮瞳は30時間前後継続した。

2. コリンエステラーゼ阻害作用

本剤 $100 \mu g/kg$ 及びネオスチグミン $100\sim400 \mu g/kg$ をラットに1回腹腔内投与したとき、血中コリンエステラーゼ活性はそれぞれ約80%及び $30\sim60\%$ 阻害された。

3. アセチルコリン作用の増強

ラットの血涙反応では、対照値のアセチルコリン ED_{50} 値を1/5に減ずるに要する用量は、本剤で8.6 $\mu g/kg$ 、ネオスチグミンで16.6 $\mu g/kg$ であった。また、本剤の作用は、投与後 2 時間で最大となり、少なくとも48時間以上持続した。

【有効成分に関する理化学的知見】

構造式:

分子式: C22H32Br2N4O4 (576.32)

一般名: ジスチグミン臭化物 Distigmine Bromide (JAN,INN) 化学名: 3,3'-[Hexamethylenebis(methyliminocarbonyloxy)] bis(1-methylpyridinium)dibromide

融 点:約150℃(分解)

性 状:本品は白色の結晶性の粉末である。本品は水に極めて溶けやすく、メタノール、エタノール(95)又は酢酸(100)に溶けやすく、無水酢酸に溶けにくい。本品の水溶液(1→100)のpHは5.0~5.5である。本品はやや吸湿性である。本品は光によって徐々に着色する。

【包 装】

5 mL×5 本

【主要文献】

1) 三島済一ほか:眼科臨床医報,64(5),406,1970 2) 酒井忠一ほか:眼科臨床医報,63(9),772,1969

【文献請求先】

鳥居薬品株式会社 お客様相談室 〒103-8439 東京都中央区日本橋本町3-4-1

TEL 0120-316-834 FAX 03-3231-6890

-2 - GG