



2021年11月25日

各位

興和株式会社

興和 緑内障・高眼圧症治療剤の新規配合点眼剤
「開発コード：K-232」
国内での製造販売承認申請に関するお知らせ

興和株式会社（以下「興和」）は、緑内障・高眼圧症治療剤の新規配合点眼剤「開発コード：K-232」（一般名：リパスジル塩酸塩水和物・ブリモニジン酒石酸塩、以下「本剤」）について、2021年11月25日付で厚生労働省に製造販売承認申請を行いましたので、お知らせいたします。

本剤は、Rhoキナーゼ阻害薬の「グラナテック®点眼液0.4%」の有効成分リパスジル塩酸塩水和物と、アドレナリン α_2 受容体作動薬のブリモニジン酒石酸塩を含有する**世界で初めての組み合わせの配合点眼剤**です。本剤は、既存の配合点眼剤と薬理的な作用点が異なるため、配合点眼剤を含む様々な緑内障・高眼圧症治療剤との併用が可能となります。

国内で実施した開放隅角緑内障または高眼圧症の患者さんを対象とした第Ⅲ相臨床試験において、本剤は、単独での使用および既存の緑内障・高眼圧症治療剤と併用での使用のいずれの場合でも、更なる眼圧下降効果と安全性が確認されました。

興和は、医療現場に緑内障・高眼圧症治療剤の新たな選択肢を提供していくことで、多剤併用療法をされることの多い患者さんのアドヒアランス向上に貢献したいと考えております。

以上

 興和株式会社	広報部(東京)	東京都中央区日本橋本町 3-4-14 TEL:03-3279-7392
	本店(名古屋)	名古屋市中区錦 3-6-29