



2022年9月26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
「グラアルファ[®]配合点眼液」の
国内での製造販売承認取得に関するお知らせ**

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「グラアルファ[®]配合点眼液」（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、2022年9月26日付で厚生労働省より製造販売承認を取得いたしました。

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となる配合点眼剤です。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相臨床試験では、リパスジル塩酸塩水和物またはブリモニジン酒石酸塩に対して本剤による眼圧下降の追加効果が確認され、また、既存の緑内障・高眼圧症治療剤との併用等による検討では、長期投与における眼圧下降効果の維持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、多剤点眼が必要とされる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。

【ご参考】

■今回承認された効能・効果、用法・用量について

販売名	グラアルファ [®] 配合点眼液
一般名	リパスジル塩酸塩水和物・ブリモニジン酒石酸塩
効能・効果	次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分な場合： 緑内障、高眼圧症
用法・用量	1回1滴、1日2回点眼する