

貯法：室温保存
有効期間：3年

承認番号	21900AMX00999000
販売開始	1999年7月

検査用散瞳点眼剤
トロピカミド・フェニレフリン塩酸塩点眼液
サンドールP点眼液
SANDOL P Ophthalmic Solution

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 緑内障及び狭隅角や前房が浅いなどの眼圧上昇の素因のある患者[急性閉塞隅角緑内障の発作を起こすおそれがある]

3. 組成・性状**3.1 組成**

販売名	サンドールP点眼液
有効成分	1mL中 日局 トロピカミド 5mg 日局 フェニレフリン塩酸塩 5mg
添加剤	イブシロン-アミノカプロン酸、ホウ酸、ベンザルコニウム塩化物、クロロブタノール、pH調節剤

3.2 製剤の性状

販売名	サンドールP点眼液
pH	4.5~5.8
浸透圧比	0.9~1.1
性状	無色~微黄色澄明、無菌水性点眼剤

4. 効能又は効果

診断及び治療を目的とする散瞳と調節麻痺

6. 用法及び用量**〈散瞳〉**

通常、1回1~2滴を点眼するか、又は1回1滴を3~5分おきに2回点眼する。

なお、症状により適宜増減する。

〈調節麻痺〉

通常、1回1滴を3~5分おきに2~3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 本剤の点眼後、散瞳又は調節麻痺が起こるので、その症状が回復するまで機械類の操作や自動車等の運転には従事させないよう注意すること。また、サングラスを着用する等太陽光や強い光を直接見ないように指導すること。

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 高血圧症又は動脈硬化症の患者**

血圧上昇作用により症状が増悪するおそれがある。

9.1.2 冠不全又は心不全などの心臓疾患のある患者 β_1 作用により症状が増悪するおそれがある。**9.1.3 糖尿病の患者**

糖新生促進作用により症状が増悪するおそれがある。

9.1.4 甲状腺機能亢進症の患者

心悸亢進、頻脈等の交感神経刺激症状が増悪するおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には診断又は治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。

9.6 授乳婦

診断又は治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

9.7 小児等

9.7.1 全身の副作用が起こりやすい。

9.7.2 低出生体重児では、必要に応じて本剤を希釈して使用することが望ましい。低出生体重児の眼底検査において、徐脈、無呼吸、消化管運動低下(腹部膨満、哺乳量低下等)等が起こるとの報告がある。

9.7.3 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。

10. 相互作用**10.2 併用注意(併用に注意すること)**

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
MAO阻害剤： セレギリン塩酸塩 ラサギリンメシル酸塩 サフィナミドメシル酸塩	MAO阻害薬で治療中又は治療後3週間以内の患者では急激な血圧上昇を起こすおそれがあるので、慎重に投与すること。	本剤の代謝酵素を阻害することにより、カテコールアミン感受性が亢進すると考えられている。
三環系及び四環系抗うつ剤： イミプラミン アミトリプチリン マプロチリン塩酸塩等	本剤の作用が増強され、急激な血圧上昇を起こすおそれがあるので、慎重に投与すること。	交感神経終末でのノルアドレナリン再取り込みを阻害し、受容体のアドレナリン濃度を上昇させる。

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 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)**

紅斑、発疹、呼吸困難、血圧低下、眼瞼浮腫等の症状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	結膜炎(結膜充血・浮腫、眼脂等)、角膜上皮障害、眼圧上昇、眼瞼炎、目のそう痒感
皮膚	そう痒、発疹、蕁麻疹
消化器	口渇、悪心・嘔吐
その他	顔面潮紅、頻脈、血圧上昇、頭痛

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。

- 液が変色、あるいは沈殿を生じたものを使用しないこと。[20. 参照]
- 本剤に含まれているベンザルコニウム塩化物はソフトコンタクトレンズに吸着されることがあるので、ソフトコンタクトレンズを装着している場合には、点眼前にレンズを外し、点眼後少なくとも5~10分間の間隔をあけて再装着すること。
- 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。
- 患眼を開眼して結膜囊内に点眼し、1~5分間閉眼して涙液部を

圧迫させた後、開眼すること。

- ・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。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内一般臨床試験(散瞳作用)

一般に高齢者では瞳孔径が小さい傾向にあり、トロピカミド単独の点眼では十分な散瞳が得られないことがあるが、フェニレフリン塩酸塩を配合した0.5%トロピカミド/0.5%フェニレフリン塩酸塩点眼液では年齢に関係なく散瞳が得られ、特に40歳以上では散瞳効果の増強が著明であった^{1), 2)}。

17.1.2 国内一般臨床試験(調節麻痺作用)

屈折異常のほかは眼疾患を認めない成人8名の各1眼に0.5%トロピカミド/0.5%フェニレフリン塩酸塩点眼液を1回1滴、3分毎に3回点眼すると、点眼終了後20~30分で調節麻痺効果は最高に達し、点眼終了5~6時間後に、調節機能は正常に復した³⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

トロピカミドはムスカリン受容体遮断薬である⁴⁾。コリン作動性刺激に対する虹彩括約筋の反応を遮断することで散瞳効果を示す。また毛様体筋の反応を遮断することで調節麻痺を発現させる⁵⁾。フェニレフリン塩酸塩はアドレナリン受容体のうち α_1 受容体をほぼ選択的に刺激する⁶⁾。瞳孔散大筋の収縮作用により散瞳効果を示す⁷⁾。トロピカミドにフェニレフリン塩酸塩を加えると、散瞳効果は増強される²⁾。

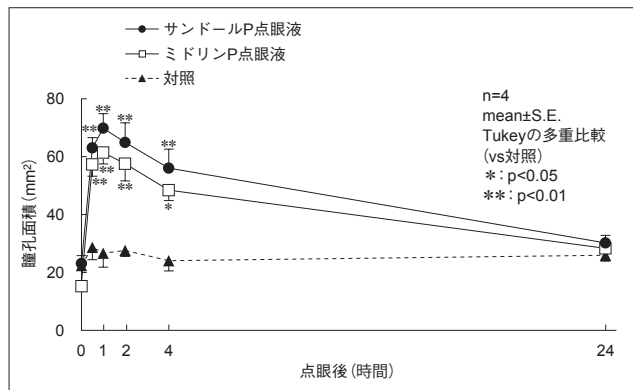
18.2 調節麻痺作用

視力障害及び内斜視の小児の屈折検査のため、0.5%トロピカミド/0.5%フェニレフリン塩酸塩点眼液を1~2回点眼し、その調節麻痺効果を0.5%又は1%アトロピンの1日3回、3日間点眼の効果と比較すると、0.5%トロピカミド/0.5%フェニレフリン塩酸塩点眼液の調節麻痺作用はアトロピンより弱かった⁸⁾。

18.3 生物学的同等性試験

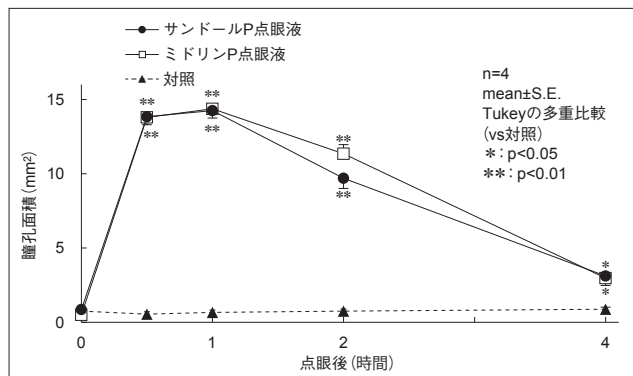
18.3.1 家兎における散瞳作用

サンドールP点眼液とミドリnP点眼液を用いて、家兎眼の瞳孔面積に及ぼす効果を比較した結果、すべての観察時点において両剤に有意差は認められず、生物学的に同等であると判断された(Tukeyの多重比較)⁹⁾。



18.3.2 ラットにおける散瞳作用

サンドールP点眼液とミドリnP点眼液を用いて、ラット眼の瞳孔面積に及ぼす効果を比較した結果、すべての観察時点において両剤に有意差は認められず、生物学的に同等であると判断された(Tukeyの多重比較)¹⁰⁾。



19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 トロピカミド

一般名：トロピカミド(Tropicamide)

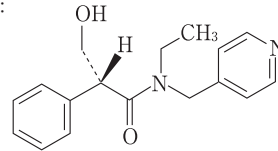
化学名：(2RS)-N-Ethyl-3-hydroxy-2-phenyl-N-(pyridin-4-ylmethyl)propanamide

分子式：C₁₇H₂₀N₂O₂

分子量：284.35

性状：白色の結晶性の粉末で、においはなく、味は苦い。エタノール(95)又はクロロホルムに溶けやすく、水又はジエチルエーテルに溶けにくく、石油エーテルにほとんど溶けない。希塩酸に溶ける。1.0gを水500mLに溶かした液のpHは6.5~8.0である。

構造式：



及び鏡像異性体

融点：96~99℃

19.2 フェニレフリン塩酸塩

一般名：フェニレフリン塩酸塩(Phenylephrine Hydrochloride)

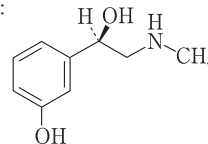
化学名：(1R)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-methylaminoethanol monohydrochloride

分子式：C₉H₁₃NO₂·HCl

分子量：203.67

性状：白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、味は苦い。水に極めて溶けやすく、エタノール(95)に溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。1.0gを水100mLに溶かした液のpHは4.5~5.5である。

構造式：



・HCl

融点：140~145℃

20. 取扱い上の注意

液が変色、あるいは沈殿を生じたものを使用しないこと。[14.1参照]

22. 包装

プラスチック点眼容器 5mL×10本

23. 主要文献

- 1) 三井幸彦 他：日本眼科学会雑誌. 1962；66(2)：174-179
- 2) 石川哲 他：日本眼科学会雑誌. 1977；81(9)：1515-1520
- 3) 所敬 他：眼科臨床医報. 1966；60(5)：483-487
- 4) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021：C3765-C3768
- 5) 藤原元始 他：グッドマン・ギルマン薬理書 第8版. 廣川書店. 1992：179-187
- 6) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021：C4596-C4600
- 7) Meyer SM, et al.：Ophthalmology. 1980；87(11)：1177-1180
- 8) 久保田伸枝 他：眼科臨床医報. 1970；64(1)：18-21
- 9) 社内資料：生物学的同等性試験 I
- 10) 社内資料：生物学的同等性試験 II

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ロートニッテン株式会社 医薬情報問合せ窓口
〒457-0038 名古屋市南区桜本町40番地の2
TEL：0120-691-910 FAX：052-823-9115

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

Rohto ロートニッテン株式会社
名古屋市南区桜本町40番地の2