
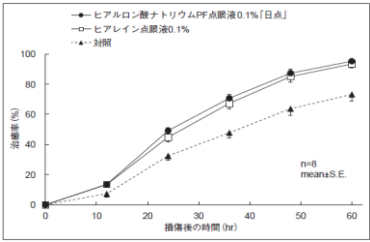
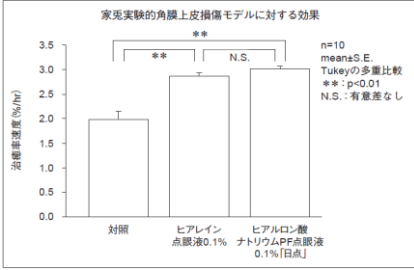


# 製品別比較表

2026年4月改訂

	後発品	標準品									
商品名	ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」										
会社名	ロートニッテン株式会社										
規格	1mL中に精製ヒアルロン酸ナトリウムを1mg含有										
薬効分類	角結膜上皮障害治療用点眼剤										
薬価	134.60 円/5mL1瓶	192.90 円/5mL1瓶									
薬価差	58.30 円(5mL1瓶)										
1瓶薬価差	58.30 円(5mL1瓶)										
効能・効果	下記疾患に伴う角結膜上皮障害 ○シェーグレン症候群、スティーブンス・ジョンソン症候群、眼球乾燥症候群(ドライアイ)等の内因性疾患 ○術後、薬剤性、外傷、コンタクトレンズ装用等による外因性疾患 【標準品と同じ】										
用法・用量	1回1滴、1日5～6回点眼し、症状により適宜増減する。なお、通常は0.1%製剤を投与し、重症疾患等で効果不十分の場合には、0.3%製剤を投与する。 【標準品と同じ】										
添加剤	ホウ酸、ホウ砂、エデト酸ナトリウム水和物、pH調節剤、等張化剤	塩化ナトリウム、プロピレングリコール、イプシロン-アミノカプロン酸、エデト酸ナトリウム水和物、クロルヘキシジジングルコン酸塩液、pH調節剤									
規制区分貯法	規制区分なし 室温保存	規制区分なし 室温保存									
製品の性状	商品名	性状	剤形写真								
	ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」  標準品	性状:無色澄明、粘稠性のある無菌水性点眼剤 pH:6.0～7.0 浸透圧比:0.9～1.1  性状:無色澄明、粘稠性のある無菌水性点眼剤 pH:6.0～7.0 浸透圧比:0.9～1.1									
安定性 *後発品	加速試験(40℃、75%RH、6ヵ月、最終包装製品): いずれの項目(性状、pH、浸透圧比、粘度、含量)も規格内										
生物学的 同等性	【家兎実験の角膜上皮損傷モデルに対する効果】 家兎における実験的1-Heptanol誘発角膜上皮損傷モデルを用いて、ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」とヒアレイン点眼液0.1%の角膜上皮創傷治療効果を治療率速度で評価した結果、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。										
	【家兎外科的角膜上皮損傷モデルに対する効果】 家兎における外科的角膜上皮損傷モデルを用いて、ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」とヒアレイン点眼液0.1%の角膜上皮創傷治療効果を治療率-時間曲線下面積(AUC <sub>0-60hr</sub> )で評価した結果、両剤に有意差は認められず、生物学的に同等と判断された。										
		家兎実験の角膜上皮損傷モデルに対する効果 	治療率-時間曲線下面積(AUC <sub>0-60hr</sub> ) <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>治療率のAUC<sub>0-60hr</sub>(%・hr)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」</td> <td>3218.96 ± 83.57</td> </tr> <tr> <td>ヒアレイン点眼液0.1%</td> <td>3086.79 ± 128.44</td> </tr> <tr> <td>対照</td> <td>2255.64 ± 171.98</td> </tr> </tbody> </table> (mean ± S.E. n=8)		治療率のAUC <sub>0-60hr</sub> (%・hr)	ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」	3218.96 ± 83.57	ヒアレイン点眼液0.1%	3086.79 ± 128.44	対照	2255.64 ± 171.98
	治療率のAUC <sub>0-60hr</sub> (%・hr)										
ヒアルロン酸ナトリウムPF点眼液0.1%「日点」	3218.96 ± 83.57										
ヒアレイン点眼液0.1%	3086.79 ± 128.44										
対照	2255.64 ± 171.98										
連絡先											