

## PRESS RELEASE

2024年12月27日

各 位

興和株式會社

## 興和 緑内障・高眼圧症治療剤 「グラアルファ<sup>®</sup>配合点眼液(国内製品名)」の タイにおける承認取得のお知らせ

興和株式会社(以下「興和」)は、世界に先駆けて日本で販売している緑内障・高眼圧症治療剤の配合点眼剤「グラアルファ®配合点眼液」(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、2024年12月17日付で、タイにおいて緑内障・高眼圧症を適応症として承認を取得しましたのでお知らせいたします。

本剤は、「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、ブリモニジン酒石酸塩を含有する、世界で初めてのRhoキナーゼ阻害薬とアドレナリンα2 受容体作動薬の配合点眼剤です。既存の配合点眼剤とは薬理学的な作用点が異なるため、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。

興和は、タイの患者さんに新たな治療の選択肢を提供していくことで、緑内障・高眼圧症治療において重要な眼圧のコントロールに寄与し、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います。タイでの販売体制につきましては、現地法人Kowa(Thailand)Co., Ltd.による自社販売を予定しています。本剤の海外での承認取得は初めてとなりますが、今後、東南アジア地域をはじめとした、様々な地域の患者さんへ本剤を提供できるように努めてまいります。

以上