

# アイリス フォン ブレイク

- ◆現代人のスマートフォンによる目の疲れは、近くにピントを合わせ続けることで毛様体筋が縮み続け、更に至近距離から光を浴び続けたり、画面を上下左右に細かく目を動かし続けたりすることで引き起こされます。
- ◆アイリス フォン ブレイクは、長時間作業による光ダメージからくる目の疲れ、炎症を改善します。
- ◆ピント調節機能改善成分に加え、目の栄養成分及び角膜の組織代謝促進成分をそれぞれ基準内最大濃度配合<sup>※1</sup>。突き抜ける最強<sup>※2</sup> 清涼感で爽快クール。
- ◆国内最多<sup>※3</sup>となる 12 種類の有効成分配合。
  - ※1 一般用眼科用薬製造販売承認基準内最大濃度配合
  - ※2 アイリスシリーズ内で
  - ※3 一般用眼科用薬製造販売承認基準内最多有効成分数配合

## 効能

紫外線その他の光線による眼炎（雪目など）、目の疲れ、結膜充血、目のかゆみ、眼病予防（水泳のあと、ほごりや汗が目に入ったときなど）、眼瞼炎（まぶたのただれ）、目のかすみ（目やにの多いときなど）、ハードコンタクトレンズを装着しているときの不快感

## 用法・用量

1日 5～6回、1回 2～3 滴点眼してください。

### 注意

- ・定められた用法・用量を厳守してください。
- ・過度に使用すると、異常なまぶしさを感じたり、かえって充血を招くことがあります。
- ・小児に使用させる場合には、保護者の指導監督のもとに使用させてください。
- ・容器の先をまぶた、まつ毛にふれさせないでください。また、混濁したものは使用しないでください。
- ・ソフトコンタクトレンズを装着したまま使用しないでください。
- ・点眼用にのみ使用してください。

## 成分

ネオスチグミンメチル硫酸塩 0.005%  
タウリン 1%  
L-アスパラギン酸カリウム 0.9%  
ピリドキシン塩酸塩（ビタミン B<sub>6</sub>） 0.05%  
パンテノール 0.05%  
フラビンアデニンジヌクレオチドナトリウム（活性型ビタミン B<sub>2</sub>） 0.05%  
イブシロン-アミノカプロン酸 1%  
ベルベリン塩化物水和物 0.015%  
グリチルリチン酸二カリウム 0.1%  
塩酸テトラヒドロゾリン 0.01%  
クロルフェニラミンマレイン酸塩 0.03%  
コンドロイチン硫酸エステルナトリウム 0.05%

### 添加物

ポリソルベート 80、ユーカリ油、l-メントール、エデト酸 Na、ホウ酸、ベンザルコニウム塩化物、pH 調節剤

### 注意

本剤の点眼後、口中に甘みを感じるがありますが、これは有効成分のグリチルリチン酸二カリウムによるものですから、ご心配ありません。

## 使用上の注意

### 相談すること

- 次の人は使用前に医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください
  - 医師の治療を受けている人。
  - 薬などによりアレルギー症状を起こしたことがある人。
  - 次の症状のある人。
    - はげしい目の痛み
  - 次の診断を受けた人。
    - 緑内障

- 使用后、次の症状があらわれた場合は副作用の可能性があるので、直ちに使用を中止し、この説明書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください  
皮膚：発疹・発赤、かゆみ  
目：充血、かゆみ、はれ
- 次の場合は使用を中止し、この説明書を持って医師、薬剤師又は登録販売者に相談してください  
目のかすみが改善されない場合。  
5～6日間使用しても症状がよくなる場合。

### 保管及び取扱い上の注意

- ・ 直射日光の当たらない涼しい所に密栓して保管してください。
- ・ 小児の手の届かない所に保管してください。
- ・ 他の容器に入れ替えないでください。（誤用の原因になったり品質が変わることがあります）
- ・ 他の人と共用しないでください。
- ・ 車のダッシュボード等高温下に放置しないでください。（容器の変形や薬液の品質が劣化することがあります）
- ・ 点眼中に薬液がこぼれ衣服などが着色したらすぐに水洗いしてください。（本剤の黄色は成分のベルベリン塩化物水和物及びビタミン B<sub>2</sub>によるものです）
- ・ 使用期限を過ぎた製品は使用しないでください。なお、使用期限内であっても、開封後はなるべく早く使用してください。（品質保持のため）
- ・ 保存の状態によっては、成分の結晶が容器の先やキャップの内側につくことがあります。その場合は、清潔なガーゼなどで軽くふきとって使用してください。

11

#### 【多言語製品情報提供時に関する免責事項】

- ・ 本製品は、日本国内での販売及び使用を目的として、日本の医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律に基づき承認された医薬品です。
- ・ 多言語製品情報は、当該製品の日本語の添付文書を翻訳したものであり、あくまで参考情報として提供されるものです。その記載内容及び当該製品自体が日本国外の法規に適合していることを保証するものではありません。
- ・ 多言語製品情報は、提供者（又は当社）による仮訳であり、今後、予告なしに修正・変更される可能性があります。
- ・ 多言語製品情報の記載内容に起因して発生した問題については、提供者（又は当社）は一切の責任を負いかねます。