

薬食審査発0627第1号
平成26年6月27日

各 都道府県
政令市
特別区 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長
(公印省略)

新医薬品の再審査結果 平成26年度(その1)について

今般、別表の32品目の薬事法第14条の4第3項の規定による再審査が終了し、結果は別表のとおりであるので、御了知のうえ、関係各方面に対し周知されるようお取り計らい願いたい。



別表

1. 再審査が終了した新医薬品等の取扱いについて(昭和61年1月29日薬発第82号薬務局長通知)の別記1の3に該当する医薬品(薬事法第14条第2項第3号イからハのいずれにも該当しない。)

番号	販売名	申請者名	一般名又は有効成分名	承認年月日
1	スペリア錠200	久光製薬株	ガステイン	平成13年10月2日
2	スペリア内用液8%	久光製薬株	ガステイン	平成16年2月27日
3	クリアール錠200mg	田辺三菱製薬株	ガステイン	平成13年10月2日
4	クリアール内用液8%	同仁医薬化工株	ガステイン	平成16年2月27日
5	アイソボリリン点滴静注用25mg*	ファイザー株	レボホリナートカルシウム	平成11年6月16日
6	ペプシドカプセル25mg**	ブリストル・マイヤーズ株	エトボシド	平成12年6月1日
7	ペプシドカプセル50mg**	ブリストル・マイヤーズ株	エトボシド	平成12年6月1日
8	ラステットSカプセル25mg***	日本化薬株	エトボシド	平成12年6月1日
9	ラステットSカプセル50mg****	日本化薬株	エトボシド	平成12年6月1日
10	ルボックス錠25	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成11年4月7日
11	ルボックス錠50	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成11年4月7日
12	ルボックス錠75	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成20年3月14日
13	デプロメル錠25	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成11年4月7日
14	デプロメル錠50	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成11年4月7日
15	デプロメル錠75	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成20年3月14日
16	ルボックス錠25	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成17年10月11日
17	ルボックス錠50	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成17年10月11日
18	ルボックス錠75	アツヴィ(同)	フルボキサミンマレイン塩酸	平成20年3月14日
19	デプロメル錠25	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成17年10月11日
20	デプロメル錠50	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成17年10月11日
21	デプロメル錠75	Meiji Seikaファルマ株	フルボキサミンマレイン酸塩	平成20年3月14日
22	フレミネット配合錠LD*****	MSD株	ロサルタカリウム/ヒドロクロロアシド	平成18年10月20日
23	ランタス注カート	サノフィ株	インスリン グラルキン(遺伝子組換え)	平成15年10月16日
24	ランタス注オブクリック	サノフィ株	インスリン グラルキン(遺伝子組換え)	平成16年9月15日
25	ランタス注100単位/mL	サノフィ株	インスリン グラルキン(遺伝子組換え)	平成18年7月21日
26	ランタス注ソロスター	サノフィ株	インスリン グラルキン(遺伝子組換え)	平成20年1月30日
27	ミレーナ52mg	バイエル薬品株	レボルゲストレル	平成19年1月26日
28	レビトラ錠5mg	バイエル薬品株	バルテナフィル塩酸塩水和物	平成16年4月23日
29	レビトラ錠10mg	バイエル薬品株	バルテナフィル塩酸塩水和物	平成16年4月23日
30	レビトラ錠20mg	バイエル薬品株	バルテナフィル塩酸塩水和物	平成19年5月24日
31	アデノスキン注60mg	第一三共株	アデノシン	平成17年4月11日
32	アルケラン静注用50mg	グラクソ・スミスクライン株	メルファン	平成13年4月4日

*「アイボリリン注25mg」は医療事故防止のため販売名を変更した。(平成20年3月13日承認取得。平成21年3月31日承認整理。)

**「ペプシドS25」及び「ペプシドS50」は医療事故防止のため販売名を変更した(平成19年5月14日承認取得。平成20年7月23日承認整理。)

***「ラステットS25」は医療事故防止のため販売名を変更した。(平成18年2月10日承認取得。平成19年4月3日承認整理。)

****「ラステットS50」は医療事故防止のため販売名を変更した。(平成18年2月3日承認取得。平成19年4月3日承認整理。)

*****「フレミネット配合錠」は販売名を変更した。(平成25年7月22日承認取得。平成26年4月22日承認整理。)

番号10~15:「うつ病・うつ状態、強迫性障害」に係る効能又は効果並びに用法及び用量に対する再審査。

番号16~21:「社会不安障害」に係る効能又は効果並びに用法及び用量に対する再審査。