

薬生薬審発0307第6号
平成31年3月7日

公益社団法人日本医師会担当理事 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長



新医薬品等の再審査結果 平成30年度（その7）について

標記について、別添写しのとおり各都道府県、保健所設置市及び特別区の衛生
主管部(局)長あて通知いたしましたので、貴会におかれましても各会員に対する
周知方、御協力お願いいたします。



薬生薬審発0307第5号

平成31年3月7日

各
〔 都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区 〕 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長

(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 平成30年度(その7)について

今般、別表の21品目について、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
(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第14条第2項第3号イからハまで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	ムコスタ点眼液UD2%	大塚製薬㈱	レハミド	平成23年9月26日
2	ラスリック点滴静注用1.5mg	サノイ㈱	ラスブ「リカーゼ」(遺伝子組換え)	平成21年10月16日
3	ラスリック点滴静注用7.5mg	サノイ㈱	ラスブ「リカーゼ」(遺伝子組換え)	平成21年10月16日
4	フルダラ静注用50mg	サノイ㈱	フルダラヒンリン酸エステル	平成11年9月29日
5	ミリプラ動注用70mg	大日本住友製薬㈱	ミリプラチン水和物	平成21年10月16日
6	メロヘン点滴用ハイアル0.25g	大日本住友製薬㈱	メロヘン水和物	平成25年12月20日
7	メロヘン点滴用ハイアル0.5g	大日本住友製薬㈱	メロヘン水和物	平成25年12月20日
8	メロヘン点滴用キット0.5g	大日本住友製薬㈱	メロヘン水和物	平成25年12月20日
9	タコシル組織接着用シート	CSLヘルシング㈱	ヒトフィブリノゲン/トロピン画分	平成23年9月26日
10	ルナベル配合錠ULD	ノーベルファーマ㈱	ノルエチステロン/エチニルエストラジオール	平成25年6月28日
11	ブリディオン静注200mg	MSD㈱	スガマデクスタリウム	平成22年1月20日
12	ブリディオン静注500mg	MSD㈱	スガマデクスタリウム	平成22年1月20日
13	ネスブ注射液10μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
14	ネスブ注射液15μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
15	ネスブ注射液20μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
16	ネスブ注射液30μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
17	ネスブ注射液40μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
18	ネスブ注射液60μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
19	ネスブ注射液120μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
20	ネスブ注射液180μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月13日
21	ネスブ注射液5μgプラシリンジ	協和発酵キリン㈱	ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え)	平成25年9月20日