事 務 連 絡 平成20年7月16日

各都道府県薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

新医薬品として承認された医薬品について

今般、薬事法第14条の4第1項に基づき再審査を受ける新医薬品として23品目(別表)が承認されましたので、お知らせします。

なお、別表医薬品に関する情報については、後日、医薬品医療機器情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/) により提供することとしております。



新医薬品として承認された医薬品について

	承認番号	販売名	申請者名	再審査	莱効分類	製造・輸入・製販別	承認 一数別	システム受付番号
	(H20.7.16)							
l	1 22000AMX01703000	アトワゴリバース静注シリンジ3mL	テルモ株式会社	4年	123	製版	承認	5121807009025
	2 22000AMX01704000	アトワゴリバース静注シリンジ6mL	テルモ株式会社	4年	123	製販	承認	5121807009026
	3 22000AMX01705000	マクジェン硝子体内注射用キット0.3mg	ファイザー株式会社	10年	131	製版	承認	5121907015065
	4 22000AMX01706000	ゾシン静注用2.25	大鵩薬品工業株式会社	+9	613	製販	承認	5121907023909
<u> </u>	5 22000AMX01707000	ブシン静注用4.5	大鵩薬品工業株式会社	6年	613	製販	承認	5121907023907
	6 22000AMY00004000	サイモグロブリン点滴静注用25mg	サノフィ・アベンティス株式会社	10年	639	輸入	承認	1121400002874
	7 22000AMX01771000	アービタックス注射液 100mg	メルク株式会社	8年	429	製販	承認	5121907006140
	8 22000AMX01767000	ミュブティンカプセル150mg	ファイザー株式会社	①8年 ②10年※	616	製品	承認	5121907033757
	9 22000AMX01708000	イリボー錠2.5µg	アステラス製薬株式会社	4年	239	製販	承紹	5121807001760
<u> </u>	10 22000AMX01709000	インボー織ちょの	アステラス製薬株式会社	4年	239	製販	承認	5121807001759
-	11 22000AMX01710000	ナゾネックス点鼻液50μg56噴霧用	シェリング・プラウ株式会社	8年	132	製販	承認	5121807015236
	12 22000AMX01711000	ナゾネックス点鼻液50μg112噴霧用	シェリング・プラウ株式会社	8年	132	製販	承認	5121907056206
	13 22000AMX01768000	グラセプターカプセルO. 5mg	アステラス製薬株式会社	4年	399	製販	承認	5121807015178
_	14 22000AMX01769000	グラセプターカプセル1mg	アステラス製薬株式会社	4年	399	製版	承認	5121807015179
	15 22000AMX01770000	グラセプターカプセル5mg	アステラス製薬株式会社	4年	399	製販	承認	5121807015180
	16 22000AMX01713000	ディフェリンゲル0. 1%	ガルデルマ株式会社	8年	269	製版	承認	5121807016477
-	17 22000AM100004000	アイノフロ一吸入用800ppm	アイノ セラピューティックス エルエルシー	10年	219	製販 (外国)	承認	5121807035166
	18 22000AMX01714000	ガニレスト皮下注0 25mgンリンジ	シェリング・プラウ株式会社	8年	249	製販	承認	5121807043616
	19 20400AMZ00758000	ビオプテン顆粒2 5%	アスピオファーマ株式会社	10年	399	製版	※	5121907014741
2	20 21900AMZ00061000	アクトネル縦17 5mg	味の素株式会社	10年	399	製販		5121907040676
2	21 21900AMZ00062000	<u> </u>	武田寨品工業株式会社	10年	399	製版	一変	5121907040689
7	22 21700AMZ00221000	/バスタンH I注10mg/2mL	田辺三菱製薬株式会社	10年	219	製販	幾	5121907049483
2	23 21700AMZ00240000	スロンノンH1注10mg/2mL	第一三共株式会社	10年	219	製販	一変	5121907049486
							1	1

※ No.8「ミュブティンカブセル150mg」の再審査期間は、①「結核症」及び「マイコパクテリウム・アビウムコンプレックス(MAC)症を含む非結核性抗酸菌症の治療」に係る効能 又は効果並びに用法及び用量については8年、②「H1V感染患者における播種性MAC症の発样抑制」に係る効能又は効果並びに用法及び用量については10年である。