

広島県収受	
第	号
- 6.1.19	
処理期限	月 日
分類記号	保存年限

事務連絡
令和6年1月19日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中
各地方厚生局健康福祉部医事課・薬事監視指導課 御中
関係各機関・団体 御中

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課

「新医薬品として承認された医薬品について」の訂正について

令和6年1月18日付け厚生労働省医薬局医薬品審査管理課事務連絡「新医薬品として承認された医薬品について」の別表の記載に、一部誤りがございましたので、別添正誤表のとおり訂正方よろしくお願いいたします。



別添正誤表

正						誤					
新医薬品として承認された医薬品について						新医薬品として承認された医薬品について					
別表						別表					
	承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類		承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類
省略						省略					
2	30600AMX 00007000	ヒフデュラ 配合皮下注	アルジェニク スジャパン株 式会社	令和 14年1 月19 日迄	<u>639</u>	2	30600AMX 00007000	ヒフデュラ 配合皮下注	アルジェニク スジャパン株 式会社	令和 14年1 月19 日迄	<u>399</u>

新医薬品として承認された医薬品について

別表
(訂正後)

	承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類	製造・輸入・製販別	承認・一変別	オープン指定	システム受付番号
	(R6.1.18)								
1	30600AMX00018000	フィコンパ点滴静注用2mg	エーザイ株式会社	6年	113	製販	承認	—	5130408028616
2	30600AMX00007000	ヒフデュラ配合皮下注	アルジェニクスジャパン株式会社	令和14年1月19日迄	639	製販	承認	—	5130508002395
3	30600AMX00008000	アイリーア8mg硝子体内注射液114.3mg/mL	バイエル薬品株式会社	4年	1319	製販	承認	—	5130508005643
4	30600AMX00009000	ラパリムス顆粒0.2%	ノーベルファーマ株式会社	10年	429	製販	承認	○	5130508012302
5	22600AMX00763000	ラパリムス錠1mg	ノーベルファーマ株式会社	10年	429	製販	一変	○	5130508012303
6	30600AMX00010000	ボイデヤ錠50mg	アレクシオンファーマ合同会社	10年	399	製販	承認	○	5130508015132
7	30600AMX00019000	ゾキンヴィカプセル50mg	アンジェス株式会社	10年	399	製販	承認	○	5130508014340
8	30600AMX00020000	ゾキンヴィカプセル75mg	アンジェス株式会社	10年	399	製販	承認	○	5130508014341
9	30600AMX00011000	エヴキーザ点滴静注液345mg	Ultragenyx Japan株式会社	10年	218	製販	承認	○	5130508016278
10	30600AMX00012000	イブグリース皮下注250mgシリンジ	日本イーライリリー株式会社	8年	449	製販	承認	—	5130508006172
11	30600AMX00013000	イブグリース皮下注250mgオートインジェクター	日本イーライリリー株式会社	8年	449	製販	承認	—	5130508006193
12	30600AMX00014000	アブリスボ筋注用	ファイザー株式会社	8年	631	製販	承認	—	5130508004643
13	30600AMX00015000	ターゼナカプセル0.25mg	ファイザー株式会社	8年	429	製販	承認	—	5130508005223
14	30600AMX00016000	ターゼナカプセル1mg	ファイザー株式会社	8年	429	製販	承認	—	5130508005224
15	30600AMX00017000	ターゼナカプセル0.1mg	ファイザー株式会社	8年	429	製販	承認	—	5130508005225
16	30600AMX00021000	レプロジル皮下注用25mg	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	10年	339	製販	承認	○	5130508015013
17	30600AMX00022000	レプロジル皮下注用75mg	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	10年	339	製販	承認	○	5130508015014