

福岡県医発第 639 号 (総)
平成 19 年 7 月 13 日



各 医 師 会 長 殿

福岡県医師会
会長 横倉 義武
(公印省略)

新医薬品等の再審査結果 平成 19 年度 (その 1) について

標記について、日本医師会より別添のとおり通知がありましたので送付いたします。

本件は、薬事法第 14 条の 4 第 3 項の規定に基づく、新医薬品等の再審査が終了したので、その結果を周知するものです。今回の再審査結果では、15 品目の医療用医薬品について、薬事法第 14 条第 2 項各号 (承認拒否事由) に該当しないものとされております。

つきましては、貴会におかれましても、本件についてご丁知いただくとともに、貴会会員へご周知下さいますようお願い申し上げます。

小郡三井医師会より

担当理事 友清 明



薬食発第0629001号
平成19年6月29日

各 $\left[\begin{array}{c} \text{都道府県知事} \\ \text{政令市長} \\ \text{特別区長} \end{array} \right]$ 殿

厚生労働省医薬食品局長

新医薬品等の再審査結果 平成19年度（その1）について

今般、別表の15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願い計らい願いたい。

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項各号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	カンプト	株式会社ヤクルト本社	塩酸イリノテカン	平成6年1月19日
2	カンプト注	株式会社ヤクルト本社	塩酸イリノテカン	平成6年1月19日
3	トポテシン注	第一三共株式会社	塩酸イリノテカン	平成6年1月19日
4	マキシピーム(原体)	ブリストル・マイヤーズ株式会社	塩酸セフェピム	平成7年6月30日
5	マキシピーム皮内反応用	ブリストル・マイヤーズ株式会社	塩酸セフェピム	平成7年6月30日
6	注射用マキシピーム0.5g	ブリストル・マイヤーズ株式会社	塩酸セフェピム	平成7年6月30日
7	注射用マキシピーム1g	ブリストル・マイヤーズ株式会社	塩酸セフェピム	平成7年6月30日
8	セルモロイキン(遺伝子組換え)	武田薬品工業株式会社	セルモロイキン(遺伝子組換え)	平成4年3月27日
9	セロイク注射用40	武田薬品工業株式会社	セルモロイキン(遺伝子組換え)	平成13年6月25日
10	イムネース注35	塩野義製薬株式会社	テセロイキン(遺伝子組換え)	平成4年3月27日
11	ブレアミン-P注射液	扶桑薬品工業株式会社	ー	平成7年6月30日
12	オノンカプセル112.5mg	小野薬品工業株式会社	プラニルカスト水和物	平成12年1月18日
13	ナゼア末	アステラス製薬株式会社	塩酸ラモセトロン	平成8年7月10日
14	ナゼア注射液0.3mg	アステラス製薬株式会社	塩酸ラモセトロン	平成8年7月10日
15	ナゼアOD錠0.1mg	アステラス製薬株式会社	塩酸ラモセトロン	平成10年6月30日