

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	スベリア錠200	久光製薬㈱	フトステイン	平成13年10月2日
2	スベリア内用液8%	久光製薬㈱	フトステイン	平成16年2月27日
3	クリアナル錠200mg	田辺三菱製薬㈱	フトステイン	平成13年10月2日
4	クリアナル内用液8%	同仁医薬化工㈱	フトステイン	平成16年2月27日
5	アイソホリン点滴静注用25mg*	ファイザー㈱	レボホリナートカルシウム	平成11年6月16日
6	ヘブシドカプセル25mg**	ブリistol・マイヤース㈱	エトホシド	平成12年6月1日
7	ヘブシドカプセル50mg**	ブリistol・マイヤース㈱	エトホシド	平成12年6月1日
8	ラステットSカプセル25mg***	日本化薬㈱	エトホシド	平成12年6月1日
9	ラステットSカプセル50mg****	日本化薬㈱	エトホシド	平成12年6月1日
10	ルボックス錠25	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成11年4月7日
11	ルボックス錠50	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成11年4月7日
12	ルボックス錠75	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成20年3月14日
13	デプロメル錠25	Meiji Seikaファルマ㈱	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㈱	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㈱	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	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成17年10月11日
17	ルボックス錠50	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成17年10月11日
18	ルボックス錠75	アヅイ(同)	フルボキサミンマレイン酸塩	平成20年3月14日
19	デプロメル錠25	Meiji Seikaファルマ㈱	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㈱	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㈱	フルボキサミンマレイン酸塩	平成20年3月14日
22	プレミント配合錠LD****	MSD㈱	ロサルタンカルウム/ヒドロクロチアジド	平成18年10月20日
23	ランタス注カート	サノフィ㈱	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	ランタス注オプテリック	サノフィ㈱	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㈱	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	ランタス注ロスター	サノフィ㈱	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㈱	レボノルゲストレル	平成19年1月26日
28	レビトラ錠5mg	バイエル薬品㈱	バルデ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㈱	バルデ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㈱	バルデナフィル塩酸塩水和物	平成19年5月24日
31	アデノスキャン注60mg	第一三共㈱	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㈱	メルファン	平成13年4月4日

\*「アイソホリン注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。)

\*\*「ヘブシドS25」及び「ヘブシド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。)

\*\*\*\*\*「プレミント配合錠」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。