第 12 回	医薬品等行政評価·監視委員会
	令和5年6月29日

資料4

医薬品等行政評価・監視委員会における海外調査 (個別医薬品の欧米での承認状況)

通し 番号	販 売 名	一般名	承認を受けた効能・効果	承認日	【FDA】 承認の有無 (承認日)	【EMA】 承認の有無 (承認日)	資料 掲載ページ
R1-01	ユリス錠0.5mg 他2規格	ドチヌラド	痛風、高尿酸血症	R2.1.23	なし	なし	7
R1-02	コレクチム軟膏0.5 %	デルゴシチニブ	アトピー性皮膚炎	R2.1.23	なし	なし	8
R1-03	デエビゴ錠2.5mg 他2規格	レンボレキサント	下眠症		2019/12/20	なし	9
R1-04	アネレム静注用50mg	レミマゾラムベシル酸塩	全身麻酔の導入及び維持		2020/7/2	2021/3/26	-
R1-05	ビルテプソ点滴静注250 mg	ビルトラルセン	Cクソン53スキッピングにより治療可能なジストロフィン遺伝子の欠失が確 Bされているデュシェンヌ型筋ジストロフィー		2020/8/12	なし	10
R1-06	ベレキシブル錠80 mg	チラブルチニブ塩酸塩	再発又は難治性の中枢神経系原発リンパ腫	R2.3.25	なし	なし	11
R1-07	ステボロニン点滴静注バッグ9000 mg/300 mL	ボロファラン(¹⁰ B)	切除不能な局所進行又は局所再発の頭頸部癌	R2.3.25	なし	なし	12
R1-08	エンハーツ点滴静注用100 mg	トラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え)	化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌(標準的な治療が困難な場合に限る)、がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌	R2.3.25	2019/12/20	2021/1/18 (条件付承認)	13
R1-09	テプミトコ錠250 mg	テポチニブ塩酸塩水和物	MET遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	R2.3.25	2021/2/3	2022/2/16	-
R2-01	バフセオ錠150 mg 他1規格	バダデュスタット	腎性貧血	R2.6.29	なし	なし	14
R2-02	ダーブロック錠1 mg 他3規格	ダプロデュスタット	腎性貧血	R2.6.29	2023/2/1	なし	15
R2-03	エンスプリング皮下注120 mgシリンジ	サトラリズマブ(遺伝子組換え)	視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防	R2.6.29	2020/8/14	2021/6/24	-
R2-04	タブレクタ錠150 mg 他1規格	カプマチニブ塩酸塩水和物	MET遺伝子エクソン14 スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非 小細胞肺癌	R2.6.29	2020/5/6	2022/9/21	_
R2-05	アテキュラ吸入用カプセル低用量 他2規格	インダカテロール酢酸塩/モメタゾ ンフランカルボン酸エステル	気管支喘息(吸入ステロイド剤及び長時間作用性吸入β2刺激剤の併用が必要な場合)	R2.6.29	なし	2020/5/30	16
R2-06	エナジア吸入用カプセル中用量 他1規格	インダカテロール酢酸塩/グリコピ ロニウム臭化物/モメタゾンフラン カルボン酸エステル	気管支喘息(吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入β2刺激剤及び長時間作用 生吸入抗コリン剤の併用が必要な場合)		なし	2020/7/3	17
R2-07	ジセレカ錠100 mg 他1規格	フィルゴチニブマレイン酸塩	既存治療で効果不十分な関節リウマチ(関節の構造的損傷の防止を含む)	R2.9.25	なし	2020/9/24	18
R2-08	エクロックゲル5%	ソフピロニウム臭化物	原発性腋窩多汗症	R2.9.25	なし	なし	19

通し 番号	販 売 名	一般名	承認を受けた効能・効果	承認日	【FDA】 承認の有無 (承認日)	【EMA】 承認の有無 (承認日)	資料 掲載ページ
R2-09	エナロイ錠2 mg 他1規格	エナロデュスタット	腎性貧血	R2.9.25	なし	なし	20
R2-10	アキャルックス点滴静注250 mg	セツキシマブ サロタロカンナトリウム (遺伝子組換え)	切除不能な局所進行又は局所再発の頭頸部癌	R2.9.25	なし	なし	21
R2-11	エドルミズ錠50 mg	アナモレリン塩酸塩	下記の悪性腫瘍におけるがん悪液質 ▶小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌		なし	なし	22
R2-12	マスーレッド錠5 mg 他4規格	モリデュスタットナトリウム	肾性貧血		なし	なし	23
R2-13	オラデオカプセル150 mg	ベロトラルスタット塩酸塩	遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制	R3.1.22	2020/12/3	2021/4/30	-
R2-14	コミナティ筋注	トジナメラン	SARS-CoV-2による感染症の予防	R3.2.14	2020/12/11 (緊急使用許可) 2021/8/23 (正式承認)	2020/12/21 (条件付承認)	24
R2-15	ジョイクル関節注30 mg	ジクロフェナクエタルヒアルロン酸 ナトリウム	変形性関節症(膝関節、股関節)	R3.3.23	なし	なし	25
R2-16	イズカーゴ点滴静注用10 mg	パビナフスプ アルファ (遺伝子組 換え)	ムコ多糖症Ⅱ型	R3.3.23	なし	なし	26
R3-01	スパイクバックス筋注	エラソメラン	SARS-CoV-2による感染症の予防	R3.5.21	2020/12/18 (緊急使用許可) 2022/1/31 (正式承認)	2021/1/6 (条件付承認)	27
R3-02	バキスゼブリア筋注	コロナウイルス(SARS-CoV-2)ワ クチン(遺伝子組換えサルアデノウ イルスベクター)	SARS-CoV-2による感染症の予防	R3.5.21	なし	2021/1/29 (条件付承認) 2022/10/31 (通常承認)	28
R3-03	ベリキューボ錠2.5 mg 他2規格	ベルイシグアト	慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。	R3.6.23	2021/1/19	2021/7/16	_
R3-04	ウパシタ静注透析用25 μgシリンジ 他6規格	ウパシカルセトナトリウム水和物	血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症	R3.6.23	なし	なし	29
R3-05	ツイミーグ錠500 mg	イメグリミン塩酸塩	2型糖尿病	R3.6.23	なし	なし	30
R3-06	ハイヤスタ錠10 mg	ツシジノスタット	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	R3.6.23	なし	なし	31
R3-07	ロナプリーブ点滴静注セット300 他1規格	カシリビマブ(遺伝子組換え)、イ ムデビマブ(遺伝子組換え)	SARS-CoV-2による感染症	R3.7.19	2020/11/21 (緊急使用許可)	2021/11/12	32
R3-08	モイゼルト軟膏0.3% 他1規格	ジファミラスト	アトピー性皮膚炎	R3.9.27	なし	なし	33

通し 番号	販 売 名	一般名	承認を受けた効能・効果	承認日	【FDA】 承認の有無 (承認日)	【EMA】 承認の有無 (承認日)	資料 掲載ページ
R3-09	ネクスビアザイム点滴静注用100 mg	アバルグルコシダーゼ アルファ (遺伝子組換え)	ポンペ病	R3.9.27	2021/6/6	2022/6/24	-
R3-10	サイバインコ錠50 mg 他2規格	アブロシチニブ	既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎	R3.9.27	2022/1/14	2021/12/9	-
R3-11	タブネオスカプセル10 mg	アバコパン	顕微鏡的多発血管炎、多発血管炎性肉芽腫症	R3.9.27	2021/10/7	2022/1/11	-
R3-12	ゼビュディ点滴静注液500 mg	ソトロビマブ (遺伝子組換え)	SARS-CoV-2 による感染症	R3.9.27	2021/5/26 (緊急使用許可)	2021/12/17	34
R3-13	ラゲブリオカプセル200 mg	モルヌピラビル	SARS-CoV-2による感染症	R3.12.24	2021/12/23 (緊急使用許可)	2021/11/19 (緊急使用)	35
R3-14	エヌジェンラ皮下注24 mgペン 他1規格	ソムアトロゴン(遺伝子組換え)	骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症	R4.1.20	なし	2022/2/14	36
R3-15	ピヴラッツ点滴静注液150 mg	クラゾセンタンナトリウム	脳動脈瘤によるくも膜下出血術後の脳血管攣縮、及びこれに伴う脳梗塞及び脳 虚血症状の発症抑制	R4.1.20	なし	なし	37
R3-16	ウィフガート点滴静注400 mg	エフガルチギモド アルファ (遺伝 子組換え)	全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)	R4.1.20	2021/12/17	なし	38
R3-17	リフヌア錠45 mg	ゲーファピキサントクエン酸塩	難治性の慢性咳嗽	R4.1.20	なし	なし	39
R3-18	パキロビッドパック	ニルマトレルビル/リトナビル	SARS-CoV-2による感染症	R4.2.10	2021/12/22 (緊急使用許可) 2023/5/25 (正式承認)	2022/1/28 (条件付承認)	40
R3-19	カログラ錠120 mg	カロテグラストメチル	中等症の潰瘍性大腸炎 (5-アミノサリチル酸製剤による治療で効果不十分な場合に限る)	R4.3.28	なし	なし	41
R3-20	ゼンフォザイム点滴静注用20 mg	オリプダーゼ アルファ(遺伝子組 換え)	酸性スフィンゴミエリナーゼ欠損症	R4.3.28	2022/8/31	2022/6/24	-
R3-21	サムタス点滴静注用8 mg 他1規格	トルバプタンリン酸エステルナトリ ウム	ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な心不全における体液貯留	R4.3.28	なし	なし	42
R3-22	バビースモ硝子体内注射液120 mg/mL	ファリシマブ(遺伝子組換え)	中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、糖尿病黄斑浮腫	R4.3.28	2022/1/28	2022/9/15	-
R3-23	ミチーガ皮下注用60 mgシリンジ	ネモリズマブ(遺伝子組換え)	アトピー性皮膚炎に伴うそう痒(既存治療で効果不十分な場合に限る)	R4.3.28	なし	なし	43
R4-01	エジャイモ点滴静注1.1 g	スチムリマブ(遺伝子組換え)	寒冷凝集素症	R4.6.20	2022/2/4	2022/11/15	-
R4-02	ダルビアス点滴静注用135 mg	ダリナパルシン	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫	R4.6.20	なし	なし	44
R4-03	ジェセリ錠40 mg	ピミテスピブ	がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍	R4.6.20	なし	なし	45
R4-04	エバシェルド筋注セット	チキサゲビマブ(遺伝子組換え)、 シルガビマブ(遺伝子組換え)	SARS-CoV-2による感染症及びその発症抑制	R4.8.30	2021/12/8 (緊急使用許可)	2022/3/25	46

通し 番号	販 売 名	一般名	承認を受けた効能・効果	承認日	【FDA】 承認の有無 (承認日)	【EMA】 承認の有無 (承認日)	資料 掲載ページ
R4-05	ナノゾラ皮下注30 mgシリンジ	オゾラリズマブ(遺伝子組換え)	既存治療で効果不十分な関節リウマチ	R4.9.26	なし	なし	47
R4-06	スペビゴ点滴静注450mg	スペソリマブ(遺伝子組換え)	膿疱性乾癬における急性症状の改善	R4.9.26	2022/9/1	2022/12/9 (条件付承認)	48
R4-07	ソーティクツ錠6mg	デュークラバシチニブ	既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症	R4.9.26	2022/9/9	2023/3/24	49
R4-08	エザルミア錠50mg 他1規格	バレメトスタットトシル酸塩	再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	R4.9.26	なし	なし	50
R4-09	ゾコーバ錠125mg	エンシトレルビルフマル酸塩	SARS-CoV-2による感染症	R4.11.22	なし	なし	51
R4-10	アリドネパッチ27.5mg 他1規格	ドネペジル	アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制	R4.12.23	なし	なし	52
R4-11	イジュド点滴静注25mg 他1規格	トレメリムマブ(遺伝子組換え)	切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌及び切除不能な肝細胞癌	R4.12.23	2022/11/10	2023/2/20	53
R4-12	リブタヨ点滴静注350mg	セミプリマブ(遺伝子組換え)	がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌	R4.12.23	2022/9/28	2019/6/28 (条件付承認) 2022/7/1 (通常承認)	54
R4-13	①オンボー点滴静注300mg② 同 皮下注100mgオートインジェクター③ 同 皮下注100mgシリンジ	ミリキズマブ(遺伝子組換え)	①中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入療法(既存治療で効果不十分な場合に限る) ②③中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法(既存治療で効果不十分な場合に限る)	R5.3.27	なし	なし	55
		百日せき菌の防御抗原 ジフテリアトキソイド 破傷風トキソイド 不活化ポリオウイルス1~3型 (Sabin株) インフルエンザ菌b型オリゴ糖- CRM197結合体	百日せき、ジフテリア、破傷風、急性灰白髄炎及びインフルエンザ菌b型による感染症の予防	R5.3.27	なし	なし	56

^{※「}販売名」「一般名」「承認を受けた効能・効果」「承認日」は、原則として調査の対象となった際の情報を記載している。

【個別医薬品の欧米での承認状況等の調査対象品目】

国内で令和2年度以降に販売が開始された新有効成分を含有する新医薬品のうち、以下のa~eのいずれかに該当するもの。

- a 先駆的医薬品指定制度 (先駆け審査指定制度) の対象品目
- b 条件付き早期承認制度の対象品目
- c 審査報告書の作成時点において、米国及び欧州で未承認であった品目
- d 特例承認を受けた品目
- e 緊急承認制度の対象品目

通し 番号	販 売 名	一般名	承認を受けた効能・効果	承認日	【FDA】 承認の有無 (承認日)	【EMA】 承認の有無 (承認日)	資料 掲載ページ	
----------	-------	-----	-------------	-----	-------------------------	-------------------------	-------------	--

【調査の完了について】

●上記 a 又は c の調査対象品目

国内の承認審査時に、有効性、安全性等に関して必要なデータの評価を完了しているため、米国及び欧州において正式に承認された場合には、その状況の報告をもって調査目的を達成することから、調査を完了し、以後の対象品目から除外 する。なお、米国又は欧州の一方で承認された場合、当該国又は地域の報告については、その状況の報告をもって調査完了とする。

●上記 b、d 又はeの調査対象品目

米国及び欧州において正式な承認審査等により、我が国の特例承認等と同様の制度が適用されなくなった(通常承認と同様となった)場合には、その状況の報告をもって調査目的を達成することから、調査を完了し、以後の対象品目から除 外する。なお、米国又は欧州の一方で我が国の特例承認等と同様の制度が適用されなくなった場合、当該国又は地域の報告については、その状況の報告をもって調査完了とする。

【凡例】

... 今回、調査対象として追加した品目

... 正式承認等に伴い、今回の報告をもって米国FDAの承認状況の調査を完了とする品目

... 正式承認等に伴い、今回の報告をもって欧州EMAの承認状況の調査を完了とする品目

... 正式承認等に伴い、前回以前までの報告をもって米国FDA又は欧州EMAの承認状況の調査を完了している品目

(米国FDA、欧州EMAともに正式承認等された後は、販売名、成分名、承認を受けた効能・効果、承認日の項を含めて灰色網掛けをし、以降の調査結果の掲載を割愛しています。)

通し番号	販 売 名	— я	마 오	新成分	0	海外承認	0
地 し留亏 R1-01	<u> </u>	70	× 1	新成分 先駆け		なし	0
国内承認日	同 錠1mg	ドチ۶	マラド	条件付き		特例承認緊急承認	
2020/1/23	同 錠2mg JAN (英名)	IN	N		図太平山-	※忌承認 た効能・効!	Į.
	JAIN(央石)	IIN	IN	水	心を安げる	二XVI配 * XVI5	*
国内発売日	Dotinurad	dotin	urad	痛風、高厉	砂血症		
2020/5/25	Dountalad	dotin	urau				
最終調査日	Fi	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効!			
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ-	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・[回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…国	認を受ける 内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリスケ	クへの対策	Ę	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・[回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

 通し番号	販 売 名	— д	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R1-02				先駆け		特例承認	
国内承認日	コレクチム軟膏0.5 %	デルゴシ	ノチニブ	条件付き		緊急承認	
2020/1/23	JAN(英名)	IN	N	承	認を受ける	た効能・効果	果
国内発売日	Delmaritinih	dalaa	-:4iil-	7 L 4	- r r r v		
2020/6/24	Delgocitinib	delgo	CITINID	アトピー性	E及膚炎		
最終調査日	FI	DA		承 (※…国	認を受ける 内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCPガ.	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・「	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…国	認を受ける 内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	7	左記のリスク	クへの対策	É	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・[回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

							_		
通し番号	販 売 名	— <u>я</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0		
R1-03	デエビゴ錠2.5mg 同 錠5mg	レンボレ	キサント	先駆け		特例承認			
国内承認日	同 錠10mg			条件付き		緊急承認			
2020/1/23	JAN (英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果		
国内発売日	Lemborexant	lembo	rexant	不眠症					
2020/7/6				_	=======================================	. 41 /4 41 1	m		
最終調査日	FI	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2022/7/20 ※調査完了	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日) 2019/12/20	DAYVIGO	LEMBOR	REXANT	不眠症					
	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd		0000-i-1-000TOC -	fore					
承認情報URL				im		110D I*	4 15 Arte		
REMSの対象	KEMST H	本のRMPにはない安:	王工の愁心			HCPガ			
なし		なし				な	L		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印		ļ	販売中止・		要			
なし	なし			な	L				
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.dayvigohcp.com/								
書における安全性情報 2020/8/25 「連邦規制物質IV」に分類されたことの追加 の改定 2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害剤・器質による薬物相互作用を追記 備考 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があるとして規制物質法により定められたものである。I~Vの5段階あり、Iが最も重い。									
の改定	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害	剤・器質による薬物植		っる。I~Vの	5段階あり	リ、Iが最も重	重い。		
の改定	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると	剤・器質による薬物植		承	認を受け	J、Iが最も』 た効能・効! た効能・効!	果		
の改定	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると	剤・器質による薬物材	定められたものであ	承	認を受け	た効能・効!	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA	定められたものであ	承	認を受け	た効能・効!	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA	定められたものであ	承	認を受け	た効能・効!	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日)	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA	定められたものであ	承	認を受け	た効能・効!	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日) なし 承認情報URL	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA Active substar	定められたものであ nce(成分名)	承	認を受け 国内承認 <i>の</i>	た効能・効はい効能・	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日) なし 承認情報URL	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI Name (販売名)	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA Active substar	定められたものであ nce(成分名)	承 (※目	認を受け 国内承認 <i>の</i>	た効能・効はい効能・	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日) なし 承認情報URL	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI Name (販売名)	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA Active substar	定められたものであ nce(成分名)	承 (※目	認を受け 国内承認の クへの対 9	た効能・効! かない効能・ 養	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日) なし 承認情報URL 日本の日	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI Name (販売名) RMPにはないRMP上の重要な特定された! 販売中止・回収の理E	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA Active substar	定められたものであ nce(成分名)	承(※…目	認を受け 国内承認の クへの対 9	た効能・効! かない効能・ 養	果		
の改定 備考 最終調査日 2023/5/15 承認の有無 (承認日) なし 承認情報URL	2022/3/11 いくつかのCYP誘導剤・阻害 連邦規制物質は、乱用の恐れ等があると EI Name (販売名) RMPにはないRMP上の重要な特定された! 販売中止・回収の理E	剤・器質による薬物材 して規制物質法により MA Active substar	定められたものであ nce(成分名)	承(※…目	認を受け 国内承認の クへの対 9	た効能・効! かない効能・ 養	果		

通し番号	販 売 名	— я	마 오	新成分	0	海外承認	0
R1-05	₩ 7L ·u	73.	x -u	先駆け	0	特例承認	0
国内承認日	ビルテプソ点滴静注250 mg	ビルトラ	ラルセン	条件付き	0	緊急承認	
2020/3/25	JAN(英名)	IN	N			た効能・効果	甲
国内発売日	Viltolarsen	viltola		エクソン5 能なジスト	3スキッヒ - ロフィン	ジャック シャップ シャップ シャップ シャップ シャップ シャップ シャップ シャップ	リ治療可 2失が確認
最終調査日	F	DA		承		た効能・効	
	Drug Name(販売名)	ı	(r#/\/Q\	(※国	国内承認の	ない効能・	効果)
2022/7/20 ※調査完了 承認の有無 (承認日) 2020/8/12	VILTEPSO	Active Ingredie		エクソン53スキッピングにより治療 能なジストロフィン遺伝子の欠失か されているデュシェンヌ型筋ジスト フィー			
 承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	 a_docs/nda/2020/212	154Orig1s000TOC.c	fm			
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCРガ	イド等
なし		なし				な	L
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		Ę	販売中止・「	回収の概要	王	
なし	なし			な	L		
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.viltepso.com/hcp						
備考	腎毒性については、日本の添付文書でも	「NAG増加」「β2ミク	7ログロブリン増加」				
最終調査日	Ef	MA				た効能・効:)ない効能・	
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)				
承認の有無 (承認日)		Viltola	arsen	デュシェン	/ヌ型筋ジ	ストロフィ	· _
(オーファン)							
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/						
D A OF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	7.79	4	左記のリス・) ~(0) x ₁ s	R	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ.	販売中止・「	回収の概要	要	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	安全性情報						
備考	2020/6/4にオーファン指定。	2020/6/4にオーファン指定。					

通し番号	販 売 名	一 拍	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R1-06	ベレキシブル錠80 mg	エニブルエ	ニブ塩酸塩	先駆け		特例承認	
国内承認日	ペレインフル戦60 mg	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	一ノ塩酸塩	条件付き		緊急承認	
2020/3/25	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受けた	た効能・効果	果
国内発売日 2020/5/20	Tirabrutinib hydrochloride	tirabr	utinib	再発又は 腫	推治性の中	枢神経系原	発リンパ
最終調査日	FI	DA			承認を受けた効能・効果 …国内承認のない効能・効果)		
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)				1			
なし							
承認情報URL				1			
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・	回収の概要	是	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…[認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1		販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名		设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R1-07	ステボロニン点滴静注バッグ9000	ボロファラ	= > ./40P)	先駆け	0	特例承認	
国内承認日	mg/300 mL	ハロファー) D(10B)	条件付き		緊急承認	
2020/3/25	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受けた	た効能・効果	果
国内発売日	Borofalan (10B)	borofala	an (10B)	切除不能和部癌	は局所進行	又は局所再	発の頭頸
2020/5/20					=== + == + + + + + + + + + + + + + + +	. 41 Ma . 41 F	
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	,	販売中止・	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	E	MA		承 (※…』	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		,	販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

				_	•			
通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認なし		
R1-08	エンハーツ点滴静注用100 mg		ルクステカン(遺伝	先駆け		特例承認		
国内承認日		子組持	奥え) 	条件付き	0	緊急承認		
2020/3/25	JAN(英名)	AI.	IN			た効能・効		
国内発売日 2020/5/25	Trastuzumab deruxtecan	trastuzumak	o deruxtecan	又は再発 合に限る)	乳癌(標準 、がん化	ER2陽性の 的な治療が 学療法後に 除不能な進	「困難な場 □増悪した	
最終調査日	FI	DA		承		た効能・効:)ない効能・		
2022/8/4 ※調査完了	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)			IER2ベースの治	療を受けた、	
承認の有無 (承認日) 2019/12/20	ENHERTU		が除不能または転移性のHER2陽性乳がん (#転移性設定レジメン・(ネオ)アジュバント治療 UMAB DERUXTECAN- NXKI					
	https://www.accondita.fda.gov/drugoctfd	a dagg/pdg/2010/761	転移性のHER2陽性育かんまたは肯接追接合部制					
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd			ım		1,05,1	4 18 Mr	
REMSの対象	REMSTE	本のRMPにはない安						
なし		なし 				な	L	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印	a	ļ	販売中止・	回収の概要	要		
なし	なし		なし					
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.enhertuhcp.com/en/							
備考	当初は乳がんのみの適応だったが、用量のようになった。 乳がんの適応条件が2種の治療のいずれた Boxed warningで「胚・胎児毒性」が挙げ	かの経験があることに	緩められた。			に分けて表	記される	
最終調査日	EI	MA				た効能・効		
2023/5/15	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	抗HER2ペ	ベースの治	療を1種以_	上受けた	
承認の有無 (承認日) 2021/1/18	Enhertu	Trastuzumal	b deruxtecan		Łの進行性	8性HER2陽 胃がんおよ iん		
(条件付承認) 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	I /human/EPAR/enhertu		<u> </u>				
日本のF	l RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		 左記のリス	クへの対象	 ŧ		
左心室機能障害(Left)	Ventricular Dysfunction)		リスク最小化活動: 左室駆出率(LVEF) 量調整のガイダンス	低下のモ	ニタリンク		4.4)、用	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B	ļ	販売中止・	回収の概要	更		
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考	重要な特定されたリスクとしては、日本の ク扱い。 2022/8/1 使用要件としての「2種以上の前 2022/8/25 吐気・嘔吐の防止のため、2~ 2022/12/12 HER2陽性の進行性胃がんお。	が治療」が「1種以上」 3種の医薬品による前	に緩和された。 処置が求められた。				在的リス	

通し番号	販 売 名	— <u>ģ</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R2-01	バフセオ錠150 mg	バダデュ	フタット	先駆け		特例承認	
国内承認日	同 錠300 mg	ハタテュ	X 9 9 F	条件付き		緊急承認	
2020/6/29	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受けた	た効能・効果	₽.
国内発売日	Vadadustat	vadao	dustat	腎性貧血			
2020/8/26							
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ-	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	3	ļ	販売中止・	回収の概要	<u> </u>	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…』	認を受け <i>†</i> 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/19	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)	Materia		14.4				
2023/2/23 (Positive Opinion)	Vafseo	vadad	dustat				
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	2	左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1	ļ	販売中止・	回収の概要	5 7	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

						노니 코르I		
通し番号	販売名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R2-02	ダーブロック錠1 mg 他 3 規格	ダプロデ <i>Ξ</i>	ıスタット	先駆け		特例承認		
国内承認日				条件付き		緊急承認		
2020/6/29	JAN(英名)	IN	N	承	認を受ける	t-効能・効	果	
国内発売日	Daprodustat	dapro	dustat	腎性貧血				
2020/8/26								
最終調査日	FI	DA		承 (※…』	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/26	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)	低酸素誘導				
承認の有無 (承認日) 2023/2/1	JESDUVROQ	DAPROI	DUSTAT	(HIF PH) 阻害剤で、透析を4カ月 受けている成人の慢性腎臓病による の治療薬				
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	a docs/pda/2022/216	0510rig1c000TOC o					
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u>a_docs/fida/2023/210</u> 本のRMPにはない安:						
REMSの対象	KEINIS (* E	なし	エエリが必	HCPガイド				
なし				なし				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	i i	ļ	販売中止・回収の概要				
なし	なし		なし					
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.jesduvroq.com/							
書における安全性情報の改定 備考	前回調査時には承認されたこと及び添付にた。	文書情報のみ入手可能	な状況であったこと	から、今回	あらため	て情報収集	を行っ	
最終調査日	EI	MA				た効能・効: ない効能・		
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	É		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	H	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę		
承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

						* 	-
通し番号	販売名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R2-05	アテキュラ吸入用カプセル低用量 同 吸入用カプセル中用量	インダカテロール酢		先駆け		特例承認	
国内承認日	同 吸入用カプセル高用量		ノ酸エステル	条件付き		緊急承認	
2020/6/29	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受ける	た効能・効 <mark>!</mark>	果
国内発売日	Indacaterol acetate and mometasone furoate	indacaterol acetate				.テロイド剤 対剤の併用か	
2020/8/26							
最終調査日	FI	DA		承 (※…』	認を受ける 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念	HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	更			
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	Ef	MA				た効能・効!)ない効能・	
2022/7/22 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	吸入 ¬ ル =	チコステロ	イド剤およ	7
承認の有無 (承認日) 2020/5/30	Atectura Breezhaler	Indacatero mometaso		時間作用型ない喘息の	፱β2作動薬	そで適切に管	き理でき
	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	l human/EPAR/atectura	a-breezhaler				
73.20.113.114.4.1.	 RMPにはないRMP上の重要な特定された!			左記のリス	クへの対策	ŧ	
なし			なし				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		,	販売中止・	回収の概要	Ę	
なし	なし			な	L		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし						
備考	0						

							1		
通し番号	販 売 名	— <u>я</u>		新成分	0	海外承認なし	0		
R2-06	エナジア吸入用カプセル中用量	インダカテロール酢 ウム臭化物/モメタ	酸塩/グリコピロニ ゾンフランカルボン	先駆け		特例承認			
国内承認日	同 吸入用カプセル高用量	酸工力		条件付き		緊急承認			
2020/6/29	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果		
国内発売日	Indacaterol acetate, glycopyrronium bromide and mometasone furoate	indacaterol acetat	e, glycopyrronium metasone furoate	作用性吸力	λβ2刺激育	テロイド剤	作用性		
2020/8/26		5,5,11,2,5				用が必要な			
最終調査日	FI	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	い安全上の懸念 HCPナ						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	H	販売中止・回収の概要						
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	EI	MA				た効能・効!)ない効能・			
2022/7/22 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)			加薬と、前年 した高用量			
承認の有無 (承認日) 2020/7/3	Enerzair Breezhaler	glycopyrroni	aterol ium bromide tasone	ルチコスラ	テロイド剤	の維持療法 できない喘	の組み合		
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	<u>I</u> /human/EPAR/enerza	ir-breezhaler	<i>*************************************</i>					
	LRMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ			
なし			なし						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	±	ļ	販売中止・	回収の概要	要			
なし	なし			な	L				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし								
備考	0								

通し番号	販 売 名	— A	股 名	新成分	0	海外承認なし	0		
R2-07	ジセレカ錠100 mg	-	ゴー・ノン 取 た	先駆け		特例承認			
国内承認日	同 錠200 mg	ノイルコナー 、	ブマレイン酸塩	条件付き		緊急承認			
2020/9/25	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効	果		
国内発売日 2020/11/18	Filgotinib maleate	filgo	otinib			-分な関節リ 『の防止を含			
				承	図を受け:	た効能・効	里		
最終調査日	FI	DA		(※[国内承認の	ない効能・	効果)		
2023/5/15 承認の有無	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCРガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ		販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	Ef	МА				た効能・効:)ない効能・			
2022/7/22 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)			性抗リウマチ			
承認の有無 (承認日) 2020/9/24	Jyseleca	Filgotinit	o maleate	度の活動性関	節リウマチ が有効でなし	は不耐性の、中 ハ中等度から重			
 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	L /human/EPAR/jyselec	a						
日本のF	L RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ			
なし			なし						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	<u> </u>		販売中止・	回収の概要	要			
なし	なし			な	L				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	2021/11/16 関節リウマチ(RA)に潰瘍 うに記載ぶりを変更。UCに特異的な安全				:UCを適ご	宜分けて表記	記するよ		
備考	重要な特定されたリスクは「日和見感染約 2021/11/12に活動性潰瘍性大腸炎の適応が		ご、いずれも日本のR	:MPに記載さ	わている	0			

通し番号	販 売 名	— д	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R2-08				先駆け		特例承認		
国内承認日	エクロックゲル5%	ソフピロニ	ウム臭化物	条件付き		緊急承認		
2020/9/25	JAN(英名)	IN	N		認を受け	た効能・効果		
国内発売日	0.61	,		E 30 14 11+ 17	9.4 T.L			
2020/11/26	Sofpironium bromide	sofpironiur	n bromide	原発性腋窩	š多 汁症			
最終調査日	FI	DA	承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・変					
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCPガ-	イド等	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	EI	MA		承 (※…国	認を受け 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL		-						
日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスク	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・「	回収の概要	要		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

' ヹ ! 並口	E 士 力	<u></u>	ı Ø	#r 1		海外承認	\sim	
通し番号 R2-09	販売名	<u> — я</u>	2	新成分	0	なし	0	
	エナロイ錠2 mg 同 錠4 mg	エナロデ <i>=</i>	Lスタット	先駆け		特例承認		
国内承認日	JAN(英名)	IN	NI.	条件付き	到七京山	緊急承認 た効能・効!	#I	
2020/9/25	JAIN(央石)	IN	IN	水	ぶと 文げる	こ刈能・効力	*	
国内発売日	Enarodustat	onoro	duetat	堅性谷血				
2020/12/8	⊏narodustat	enaro	uusiai	腎性貧血				
最終調査日	FI	DA .				た効能・効! ない効能・		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念	係念 HCPガ				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	3	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	EN	MA		承(※国	認を受ける 内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	I RMPにはないRMP上の重要な特定されたり	リスク		左記のリスク	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	3	ļ.	販売中止・[回収の概要	Ę		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

通し番号	販 売 名	<u>—</u> ў		新成分	0	海外承認なし	0
R2-10	アキャルックス点滴静注250 mg		タロカンナトリウム	先駆け	0	特例承認	
国内承認日	ナイヤルググへ点向静注200 Hig	(遺伝子	組換え)	条件付き	0	緊急承認	
2020/9/25	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受けた	一効能・効果	果
国内発売日	Cetuximab sarotalocan sodium (genetical recombination)	cetuximab	sarotalocan	切除不能な局所進行又は局所再発の 部癌			発の頭頸
2021/1/1							
最終調査日	F	DA		承 (※…[:認を受け <i>†</i> 国内承認の	と効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EN	MA				た効能・効果 ない効能・	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	2	左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名	<u>—</u> я	_원	新成分	0	海外承認	0
R2-11	7% 76 H	a	× 11	先駆け		特例承認	
国内承認日	エドルミズ錠50 mg	アナモレリ	リン塩酸塩	条件付き		緊急承認	
2021/1/22	JAN(英名)	IN	INI		到七巫山-	た効能・効果	=
2021/1/22	JAIN(夹石)		IIV	承	総を受け	CX/J RE • X/J =	未
国内発売日	A no anno anolino horadno alaloniale			下記の悪性	生腫瘍にお	けるがん悪	液質
2021/4/21	Anamorelin hydrochloride	anam	orelin	非小細胞脈	韦癌、胃癌	、膵癌、大	腸癌
最終調査日	Fi	DA	承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効!				
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	edients(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・[回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	E	MA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)	Adlumiz	Anamorelin h	nydrochloride				
なし(却下)							
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	human/EPAR/adlumiz	<u>z</u>				
日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	:	左記のリスク	クへの対策	色	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B C		販売中止・[回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考	癌悪液質および食欲不振の治療薬として順向上は示せていないとEMAに判断された。 さらに、安全性データベースのインテグリトと肝毒性のシグナルを評価することはて (2017/9/14)。	。BMI<20の患者に適 リティの不完全性が指	i応を絞ることも認め i摘され、このままで	られなかっ	た。		

通し番号	販 売 名	<u> — </u>	设 名	新成分	0	海外承認	0	
R2-12	マスーレッド錠5 mg			先駆け		特例承認		
国内承認日	マスーレット転5 mg 他 4 規格	モリデュスタッ	ァトナトリウム	条件付き		緊急承認		
2021/1/22	JAN(英名)	IN	N		認を受け	た効能・効果	果	
国内発売日								
2021/4/22	Molidustat sodium	molid	ustat	腎性貧血				
最終調査日	FI	DA	承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・数					
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安定	全上の懸念	の懸念 HCPガ				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	Ef	MA		承(※国	認を受ける 内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスク	つへの対策	É		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B		販売中止・回	回収の概要	Ę		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

通し番号	販 売 名	— <u>а</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし		
R2-14			ウリジンRNAワクチ	先駆け		特例承認	0	
国内承認日	コミナティ筋注	ン(SARS (有効成分名:	S-CoV-2) トジナメラン)	条件付き		緊急承認		
2021/2/14	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果	
国内発売日	Tozinameran	tozina	meran	SARS-Co	V-2による	感染症の予	防	
2021/2/16								
最終調査日	FI	DA				た効能・効!)ない効能・		
2022/8/4 ※調査完了	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日) 2020/12/11 (EUA) 2021/8/23 (正式承認)	Comirnaty	SARS-CoV-2により引き起 COVID-19 Vaccine, mRNA					れる	
承認情報URL	https://www.fda.gov/vaccines-blood-biolog	gics/comirnaty						
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等	
なし		なし	avirus-disease					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	販売中止・回収の概要					
なし	なし	なし						
医療従事者向け情報 (企業側URL)	http://labeling.pfizer.com/ShowLabeling.as	.aspx?id=14471						
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	t る安全性情報 <mark>なし</mark>							
備考	2022/5/17 単回ブースター接種を5~11i 2022/6/17 3回のプライマリーシリーズ 2022/7/8 12~15歳へ追加承認。これに、	妾種を6カ月~4歳へ拡		た。				
最終調査日	EI	MA				た効能・効!)ない効能・		
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日) 2020/12/21	Comirnaty	produced using a cell-free the corresponding DNA te	pped messenger RNA e in vitro transcription from mplates, encoding the viral of SARS-CoV-2	SARS-Co\ COVID-19		て引き起こ	される	
(条件付承認) 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/			<u> </u>				
	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリス	クへの対策	ŧ		
なし			なし					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	ļ	販売中止・	回収の概要	要		
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	2021/3/4 下痢、嘔吐 2021/3/29 接種上腕部の極度な腫れ 2021/4/14 皮膚アレルギー反応 2021/5/11 顔の腫れ 2021/7/14 心筋炎、心膜炎(不明) 2021/5/11 顔の腫れ 2021/7/14 心筋炎、心膜炎(不明) 2021/9/16 多汗症、寝汗、食欲不振、無力症および倦怠感 2021/11/18 多形紅斑(不明) 2021/12/7 心筋炎と心膜炎の頻度を「不明」から「Very Rare(1/10000)」に 2022/1/13 「ひりひりする痛み」を削除し、知覚異常・感覚鈍麻(不明)を追加 2023/1/12 「めまい」を追加							
備考	重要な特定されたリスクはアナフィラキシー及び 2022/2/28に、妊婦や授乳婦も使用できることが明 止を検討すること」などとされている。 2022/9/1にOmicron BA.1、同9/12に BA.4-5を成分 2022/10/20 3µg/回を生後6ヶ月から使用できるよ 2022/11/10 PRACにより過多月経の副反応を監視 2023/1/12 PRACの求めにより「めまい」を追加	明記された。日本は「有益 }に追加。 うに適応拡大。 むるため、医療従事者等	を性が危険性を上回ると判 に接種後の月経障害に関				―――― 迷続又は中	

通し番号	販 売 名	<u>—</u> я	设 名	新成分	0	海外承認なし	0		
R2-15		ジクロフェナクエタ	ルヒアルロン酸ナト	先駆け		特例承認			
国内承認日	ジョイクル関節注30 mg	リーフェッフェッ		条件付き		緊急承認			
2021/3/23	JAN(英名)	IN	IN	承認を受けた効能・効果					
国内発売日	Diclofenac etalhyaluronate sodium	diclofenac eta	alhvaluronate	変形性問句	东 <i>(</i> 畴胜	節、股関節	i)		
2021/5/19	Diolociae clamyaldionate sodium	diciorenae ea	amyalulonate						
最終調査日	FI	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL			-						
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	ない安全上の懸念 HCP た						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	販売中止・回収の概要						
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	EI	MA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし				<u> </u>					
承認情報URL									
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリス	クへの対策	ŧ			
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	ļ.	販売中止・	回収の概要	Ę			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									

通し番号	販 売 名	— <u> </u>	一 般 名 新成分 ○ 海外承認 なし				
R2-16	イズカーゴ点滴静注用10 mg	パビナフスプ アル	レファ(遺伝子組換	先駆け	0	特例承認	
国内承認日	1人カーコ 点胸静注用 IU mg	え)	条件付き		緊急承認	
2021/3/23	JAN(英名)	IN	IN	承	<mark>認を受け</mark>	一効能・効果	果
国内発売日	Pabinafusp alfa (genetical	pabinaf	usp alfa	ムコ多糖症	는II型		
2021/5/19	recombination)	P 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	aop ana				
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…』	認を受け <i>†</i> 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	Z	左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名	<u> —</u> я	设 名	新成分	0	海外承認 なし		
R3-01	スパイクバックス筋注	コロナウイルス修飾 ン(SARS	ウリジンRNAワクチ S-CoV-2)	先駆け		特例承認	0	
国内承認日	スパープパブプス励圧		エラソメラン)	条件付き		緊急承認		
2021/5/21	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果	
国内発売日	Elasomeran		meran ed INN)	SARS-Co	V-2による	感染症の予	·防	
2021/5/24		(ргорос	54 H 11 17					
最終調査日	FI	DA				た効能・効!)ない効能・		
2022/8/4 ※調査完了	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日) 2020/12/18 (EUA) 2022/1/31 (正式承認)	SPIKEVAX	COVID-19 Va	accine, mRNA	SARS-Co COVID-19		引き起こさ	れる	
承認情報URL	https://www.fda.gov/emergency-preparedr	ness-and-response/co	ronavirus-disease-20)19-covid-1	9/modern	a-covid-19-	vaccine	
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	 全上の懸念			HCРガ	イド等	
なし		なし					lisease-20	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印	<u> </u>	ļ	販売中止・	回収の概要	上		
なし	なし			な	:L			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.modernatx.com/covid19vacci	ne-eua/providers/						
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし							
備考	2022/1/31に正式承認。対象年齢は18歳以 6カ月〜17歳への投与はEUAで対応。	L 上 。						
最終調査日	EI	MA				た効能・効!)ない効能・		
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	(MACALLY DEPARTMENT OF THE PARTMENT OF THE PAR				
承認の有無 (承認日) 2021/1/6	Spikevax (previously COVID-19 Vaccine Moderna)	(mRNA) produced using a cell the corresponding DNA temp	, 5'-capped messenger RNA -free in vitro transcription from lates, encoding the viral spike SARS-CoV-2)			て引き起こ	される	
(条件付承認) 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	/human/EPAR/spikeva	ax-previously-covid-1	∎ 9-vaccine-r	moderna			
	l RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	7	左記のリス	クへの対象	ŧ		
なし			なし					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	ļ	販売中止・	回収の概要	更		
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	追加項目: 2021/5/11 下痢(1/100-1/10) 2021/7/14 心筋炎(頻度不明)、心膜炎(頻度不明) 2021/11/11 多形紅斑(頻度不明) 2021/12/7 心筋炎と心膜炎の頻度をVery Rare(1/10000)に 2022/4/29 毛細管漏出症候群 2022/11/10 蕁麻疹 2022/12/2 多量の月経血							
備考	022/3/7 重要な特定されたリスクに心筋炎・心膜炎が追加。日本でも指定済み。 022/10/20 生後6ヶ月から使用できるように適応拡大。 022/11/10 蕁麻疹の追加。 022/12/2 多量の月経血の追加。							

通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認 なし			
R3-02	バキスゼブリア筋注		ARS-CoV-2)ワクチ ルアデノウイルスベ	先駆け		特例承認	0		
国内承認日	アバスとファア加工	クタ		条件付き		緊急承認			
2021/5/21	JAN(英名)	11	IN	承認を受けた効能・効果					
国内発売日				SARS-Co	V-2による	感染症の予	防		
2021/8/16									
最終調査日	FI	FDA 承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果							
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredients(成分名)							
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理的	Ħ	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę			
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考	米国では未承認だが、WHOは2021/2/10Ⅰ https://apps.who.int/iris/handle/10665/339		- శ్						
最終調査日	EI	MA				た効能・効!)ない効能・			
2023/2/27	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)						
承認の有無 (承認日) 2021/1/29 (条件付承認)	Vaxzevria (previously COVID-19 Vaccine AstraZeneca)	ChAdOx1-S	ARS-COV-2	SARS-Co COVID-19		て引き起こ	される		
2022/10/31 (通常承認)	,								
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/		· ,						
日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定された!)スク 		左記のリス	クへの対策	ŧ 			
免疫性血小板減少症を ギラン・バレー症候群			リスク最小化活動:	添付文書に	よる注意	喚起			
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	i i	ļ	販売中止・	回収の概要	要			
なし	なし			な	L				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考	血小板減少症を伴う血栓症は1回目投与の方が2回目より高頻度に発生する。承認は18歳以上。 2022/10/20 「アナフィラキシー」を重要な特定されたリスクから削除。 2022/10/31 通常承認に移行。								

通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認 なし	0
R3-04	ウパシタ静注透析用25 μgシリンジ	ウパシカルセトカ	トトリウム水和物	先駆け		特例承認	
国内承認日	他 6規格			条件付き		緊急承認	
2021/6/23	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効!	果
国内発売日	Upacicalcet sodium hydrate	upaci	calcet	血液透析了	下の二次性	:副甲状腺機	能亢進症
2021/8/20	,	·					
最終調査日	Fi	DA	承認を受けた効能・効り (※…国内承認のない効能・				
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	販売中止・回収の概要				
 医療従事者向け情報							
(企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承(※国	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL		L		1			
日本のF	I RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対象	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a		販売中止・	回収の概要	要	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							

通し番号	販 売 名	<u> — </u>	_设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R3-05				先駆け		特例承認		
国内承認日	ツイミーグ錠500 mg	イメグリミ	ミン塩酸塩	条件付き		緊急承認		
2021/6/23	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果		
国内発売日	Impellimin hydrochlorida	imog	limin	2刑特民庁	:			
2021/9/16	Imeglimin hydrochloride	imeg	ılmın	2型糖尿病				
最終調査日	FI	DA		承 (※…	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果 · 効果)	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	い安全上の懸念 HCPガイ					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B .	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報								
(企業側URL) 承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	E	MA		承 (※…	認を受け 国内承認の	た効能・効果)ない効能・効果)		
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	衰		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	H	ļ	販売中止・	回収の概要	要		
承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認	Δ
R3-06				先駆け		特例承認	
国内承認日	ハイヤスタ錠10 mg	ツシジノ	スタット	条件付き		緊急承認	
2021/6/23	JAN (英名)	IN	N		認を受け <mark>:</mark>	た効能・効!	果
国内発売日	Tucidinostat	tucidir	nostat			:人T細胞白	
2021/10/20				再発又は業		.梢性T細胞	
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	安全上の懸念 HCPガ				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	販売中止・回収の概要				
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス [・]	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	H	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名	<u> —</u> а	设 名	新成分	0	海外承認なし			
R3-07	ロナプリーブ点滴静注セット300	カシリビマブ(遺伝		先駆け		特例承認	0		
国内承認日	同 点滴静注セット1332	ビマブ(遺伝		条件付き		緊急承認			
2021/7/19	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果		
国内発売日	Casirivimab (genetical recombination) and imdevimab (genetical recombination)	casirivimab a	nd imdevimab	SARS-Co [°] 抑制	V-2による	感染症及び	その発症		
2021/7/22	and macrimus (general recombination)			3-1-42					
最終調査日	FI	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)	■ ■ 入院や死亡など、重度のCOVID-19に進					
承認の有無 (承認日) 2020/11/21 (EUA)	REGEN-COV	CASIRIVIMAB A	行するリスクが高い患者の対象 AB AND IMDEVIMAB 暴露後予防						
承認情報URL	_								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	安全上の懸念						
_		_				_	_		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		販売中止・回収の概要						
なし	なし		L						
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.regencov.com/hcp	<u> </u>							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	_								
備考	軽症〜中等症の入院を要さないCOVID-19の発症予防効果が追加された。2022/1/24域に限って利用するようFact sheetが改め	に、オミクロン株の流		-COVの影乳	響を受けに	こくい変異株	の流行地		
最終調査日	E	MA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)					
2022/7/25 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	酸素補給を必要とせず、重度			COVID-		
承認の有無 (承認日) 2021/11/12	Ronapreve	Casirivimab a	nd imdevimab	19に進行するCOVID-19	19の治療	が高い患者	におけ		
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	I ′human/EPAR/ronapre	eve						
日本のF	 	リスク	-	<u></u> 左記のリス	クへの対象				
なし			なし						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	要			
なし	なし			な	L				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし								
備考	重要な特定されたリスクおよび潜在的リスない」としている。投与の対象は体重40k		MPで特定している過	敏症やイン	, フュージ	ョン反応は	「重要で		

通し番号	販 売 名	— я	名	新成分	0	海外承認	0
R3-08		79.	~ н	先駆け		特例承認	
国内承認日	モイゼルト軟膏0.3 % 同 軟膏1 %	ジファミ	ミラスト	条件付き		緊急承認	
2021/9/27	JAN(英名)	IN	N		図を受け:	た効能・効果	1
	U/UT (X-11/			承	µп. С. Х. Г. Г	CWING X/12	Τ.
国内発売日	Difamilast	difan	nilast	アトピー性	+皮膚炎		
2022/6/1							
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCPガ-	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・回	回収の概要	E	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	E	MA		承 (※…国	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスク	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・回	回収の概要	更	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名	— <u>а</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし		
R3-12	1		>+ /= → /n /h = >	先駆け		特例承認	0	
国内承認日	ゼビュディ点滴静注液500 mg	ソトロビマブ(遺伝子組換え)	条件付き		緊急承認		
2021/9/27	JAN(英名)	II.	IN	承	認を受ける	た効能・効果	Į.	
国内発売日	Sotrovimab (genetical recombination)	sotro	vimab	SARS-Co\	/-2 による	感染症		
2021/9/29	,							
最終調査日	FC	DA				た効能・効! ない効能・		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)	入院や死亡	- など 重	度のCOVID)-19に進	
承認の有無 (承認日) 2021/5/26 (EUA)	SOTROVIMAB	SOTRO	OVIMAB	行するリスクが高い軽症から中等 の治療				
承認情報URL	_	I		1				
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念	Lの懸念 HCPガイ				
_		_	-					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		販売中止・回収の概要					
なし	なし		なし					
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.sotrovimab.com/							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	_							
備考	Warningの一つに「症状の増悪」が含まれ 2022/4/5に、オミクロンBA.2株の流行に刻		して、全米でのEUA	Aを停止。				
最終調査日	EN	MA				た効能・効!)ない効能・		
2022/7/25 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	± ++ 4Λ +	· 20 == 1. 11			
承認の有無 (承認日) 2021/12/17	Xevudy	Sotro	vimab		トるリスク	ず、重度のが高い患者		
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	 human/EPAR/xevudv						
- 112 112 12	RMPにはないRMP上の重要な特定されたし			左記のリスク	クへの対策	ŧ		
なし			なし					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・[回収の概要	·····································		
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし							
備考	重要な特定されたリスクおよび潜在的リスない」とみなしている。対象は体重40kg/ 2022/5/6に、オミクロンBA.2亜株等へのir	以上の12歳以上。					「重要で	

VT7.5	nr. + 6					海外承認		
通し番号	販売名	— <u> </u>	设 名	新成分	0	なし		
R3-13	ラゲブリオカプセル200 mg	モルヌヒ	ピラビル	先駆け		特例承認	0	
国内承認日				条件付き 緊急承認 承認を受けた効能・効果				
2021/12/24	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受ける	t-効能・効:	果	
国内発売日	Molnupiravir	molnu	piravir	SARS-Co	V-2による	感染症		
2021/12/24				-z.	到七平山	た効能・効:	Ħ	
最終調査日	FI	DA					能・効果 v効能・効果)	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)			度のCOVII		
承認の有無 (承認日) 2021/12/23	LAGEVRIO	MOLNUI	PIRAVIR			、他の承認 、軽症から		
(EUA) 承認情報URL	_							
REMSの対象	RFMSで日	本のRMPにはない安	 全上の縣念			HCРガ	イド等	
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	_						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	3	ー <u>ー 販売中止・回収の概要</u>					
なし	なし			な	L			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.fda.gov/media/155101/downlo	pad						
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	_							
備考	動物実験で胎児毒性が示されており、日本明・同意とサーベイランスプログラムへの						よる説	
最終調査日	E	MA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)				
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
2021/11/19 (緊急使用)	Lagevrio	Moinu	piravir					
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/documents/referral/lage	evrio-also-known-molnupira	avir-mk-4482-covid-19-art	icle-53-proced	dure-conditio	ns-use-condi	tions_en.pdf	
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	:	左記のリス	クへの対象	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1		販売中止・	回収の概要	Ę		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考	現在Rolling review中だが、承認に先立っ 2023/2/23 本剤による臨床的なベネフィッ が異議申し立てを行った。				解を示し <i>た</i>	<u>-</u> 。同2/27は	二企業側	

通し番号	販 売 名	— <u>Á</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R3-14	エヌジェンラ皮下注24 mgペン	ソムアトロゴン	(遺伝子組換え)	先駆け		特例承認	
国内承認日	同 皮下注60 mgペン			条件付き		緊急承認	
2022/1/20	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	<mark>는効能・効!</mark>	果
国内発売日	Somatrogon (genetical recombination)	somat	rogon	骨端線閉鎖 不全性低身		い成長ホル	モン分泌
2022/4/27						. 4156 411	=
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	<u> </u>	販売中止・回収の概要				
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考	2022/1/21にFDAがComplete Response Lo	etter (CRL)を発出し、	非承認となったと執	设道で伝えら	れている	0	
最終調査日	EI	MA		承(※…国	認を受け 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2022/7/25 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)	Ngenla	Soma	trogon	成長ホルモ	∃ン分泌不	全性低身長	症
2022/2/14							
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/						
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された! 	リスク		左記のリス・	クへの対策	E	
なし			なし				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	<u> </u>		販売中止・「	回収の概要	Ę	
なし	なし			な	L		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考	日本のRMPにおいて、重要な特定された 的リスクに分類されている。	リスクとされている	「糖代謝障害」は、E	MAでは「2	2型糖尿病	」として重	要な潜在

通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認	0
R3-15				先駆け		特例承認	
国内承認日	ピヴラッツ点滴静注液150 mg	クラゾセンタ	ンナトリウム	条件付き		緊急承認	
2022/1/20	JAN(英名)	IN	IN		<mark>認を受け</mark>	た効能・効果	果
国内発売日	Clazosentan sodium	clazos	eentan			膜下出血術 伴う脳梗塞	
2022/4/20	Ciazoseman Sodium	Clazos	entan	血症状の多	论症抑制		
最終調査日	Fi	DA		承 (※…』	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EI	MA		承 (※…重	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)				1			
なし							
承認情報URL		-		-			
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由			販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

-							
通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認 なし	0
R3-16	ウィフガート点滴静注400 mg	エフガルチギモド		先駆け		特例承認	
国内承認日	y y y mman x = 100 mg	換 <i>></i>	£)	条件付き		緊急承認	
2022/1/20	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果
国内発売日 2022/5/9	Efgartigimod alfa (genetical recombination)	efgartigiı	mod alfa		ド剤以外の	(ステロイト 免疫抑制剤 (る)	
	_			-	認を受け	た効能・効果	里
最終調査日 ———		DA				ない効能・	
2022/7/21 ※調査完了	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				III (SS.)
承認の有無 (承認日) 2021/12/17	VYVGART	EFGARTIGI	MOD ALFA			容体抗体陽 重症筋無力	
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	a docs/pda/2022/761	1050rig1e000TOC e	fm			
				1111		HCD#	/ I'生
REMSの対象	KEINO CH	本のRMPにはない安:	エエの念る			HCPガ・	
なし		なし				な _	C
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	A	ļ	販売中止・	回収の概要	E	
なし	なし			なし 			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.vyvgarthcp.com/						
備考	注)「抗アセチルコリン受容体抗体陽性」	は日本では要件に入	っていない。				
最終調査日	EI	MA				た効能・効! ない効能・	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日) なし	Vyvgart	Efgartigi	mod alfa	重症筋無力	力症		
(オーファン)							
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/						
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリス	クへの対策	Ę	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	更	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							

通し番号	販 売 名	<u> — </u>	名	新成分	0	海外承認	0	
R3-17				先駆け		特例承認	-	
国内承認日	リフヌア錠45 mg	ゲーファピキサ	ントクエン酸塩	条件付き		緊急承認		
2022/1/20	JAN(英名)	IN	N		<mark>認を受け</mark>	た効能・効果	果	
国内発売日		_		## >4 Id = 15	314 -4-4			
2022/4/21	Gefapixant citrate	gefap	ixant	難治性の慢	慢性咳嗽			
最終調査日	FI	DA				た効能・効!)ない効能・		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念	th HCP to				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ						
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	Ef	MA		承(※国	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果 効果)	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスク	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a		販売中止・[回収の概要	要		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

通し番号	販 売 名	— <u>я</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし		
R3-18	0 h — 1 % 1 % 0 . L		* / I . I . *	先駆け		特例承認	0	
国内承認日	パキロビッドパック	ニルマトレルヒ	· ル/リトナビル	条件付き		緊急承認		
2022/2/10	JAN(英名)	IN	N	承	認を受け	た効能・効果	果	
国内発売日	Nirmatrelvir and ritonavir	nirmatrelvir	and ritonavir	SARS-Co\	V-2による	感染症		
2022/2/14								
最終調査日	FI	DA				た効能・効!)ない効能・		
2023/6/26	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)	入院や死亡	[∟] など、重	i度のCOVII)-19に進	
承認の有無 (承認日) 2021/12/22 (EUA) 2023/5/25 (正式承認)	PAXLOVID	NIRMATRELVIR	AND RITONAVIR			軽症から中		
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	a_docs/nda/2023/217	188Orig1s000TOC.c	fm				
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念	HCPガイ				
なし		なし		なし				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	la e		販売中止・回収の概要				
なし	なし			なし				
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.fda.gov/media/155071/downlo	pad		- -				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	2023/5/25 正式承認。その際、Boxed W	/arningに、EUAの頃に	こはなかった薬物相互	正作用の注 意	(事項が加	わった。		
備考	12歳以上かつ体重40kg以上の患者が対象。薬物相用禁忌。逆に、CYP3Aインデューサーの使用直径2022/7/6に薬剤師による処方が許可された。2023/2に、SARS-CoV-2ウイルス検査の義務付け2023/5/25に正式承認された。薬物相互作用に関す	後の投与も不可。日本の添 が解除された。	付文書にも、多数の併用					
最終調査日	EI	MA				を受けた効能・効果 3承認のない効能・効果)		
2023/5/29	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日) 2022/1/28	Paxlovid	(1R,2S,5S)-N-((1S)-1-Cyano-2- yl)ethyl)-3-((2S)-3,3-dimethyl-2- butanoyl)-6,6-dimethyl-3-azabi- carboxamide ritonavir	-(2,2,2-trifluoroacetamido)		するリスク	:ず、重度の が高い患者		
(条件付承認) 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/		d	1				
日本の日	l RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	b .		販売中止・	回収の概要	要		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	2022/7/6 ピロキシカムを併用禁忌から降 2023/4/26 免疫抑制剤との併用に関する		家への相談と血中濃度	度測定を促し	た。			
備考	成人が対象。重要な特定されたリスクは7日本ではピロキシカムは併用禁忌のまま。							

भूद । ब्राट ⊡	PC ± 2		l A	the state of		海外承認	$\overline{}$
通し番号 	販売名	— <u>船</u>	x 石	新成分	0	なし	0
R3-19	カログラ錠120 mg	カロテグラ	ストメチル	先駆け		特例承認	
国内承認日	1441 (## #24)			条件付き	=n + · · ·	緊急承認	
2022/3/28	JAN(英名)	IN	IIV	承	認を受け _る	た効能・効 ^り	米
国内発売日	Carotegrast methyl	carote	egrast	ル酸製剤に		¦炎(5-アミ ₹で効果不十	
2022/5/30				に限る)	到大豆儿	· 사사· ·	#
最終調査日		DA		承 (※…国	認を受け; 国内承認の	た効能・効! ない効能・	* 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安全	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	i i	Ę	販売中止・[回収の概象	토 	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EN	MA				た効能・効!)ない効能・	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substan	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	I RMPにはないRMP上の重要な特定されたり	リスク	7	左記のリスタ	クへの対策	Ę	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	Ę,	販売中止・[回収の概要	£	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

						海州泰部	
通し番号	<u></u>	— A	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R3-21	サムタス点滴静注用8 mg 同 点滴静注用16 mg	トルバプタンリン酸	エステルナトリウム			特例承認	
国内承認日	-			条件付き		緊急承認	
2022/3/28	JAN(英名)	IN	N The state of the	承	認を受ける	た効能・効 <mark>!</mark>	果
国内発売日	Tolvaptan sodium phosphate	tolva	ptan	ループ利原 分な心不全		の利尿薬で 体液貯留	効果不十
2022/5/30							=
最終調査日	FI	DA		承 (※…』	総を受ける 国内承認の	た効能・効! ない効能・	* 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念	HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	Ef	MA				ニ効能・効果 ない効能・効果)	
2023/5/16	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)			_	
承認の有無 (承認日)	Tolvaptan Accord	Tobas	entan				
2023/1/26 (Positive Opinion)	Tolvapian Accord	Tolva	α ρια ΙΙ				
承認情報URL							
日本のF	I RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	7	左記のリス	クへの対策	ŧ	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	販売中止・	回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考	2023/1/26 CHMPよりPositive Opinion。						

通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認	0		
R3-23				先駆け		特例承認			
国内承認日	ミチーガ皮下注用60 mgシリンジ	ネモリズマブ(遺伝子組換え)	条件付き		緊急承認			
2022/3/28	JAN(英名)	IN	IN		<mark>認を受け</mark>	た効能・効果	果		
国内発売日				アトピー性	生皮膚炎に	:伴うそう痒	: (既存治		
2022/8/8	Nemolizumab (genetical recombination)	nemoli	zumab			合に限る)	(77)		
最終調査日	F	DA				た効能・効!			
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安定	全上の懸念			HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	3		販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	EN	MA		承(※…国	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果 効果)		
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日	RMPにはないRMP上の重要な特定されたり	リスク		左記のリス [・]	クへの対策	ŧ			
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1		販売中止・	回収の概要	Ę			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									

 通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認	0		
R4-02				先駆け		特例承認			
国内承認日	ダルビアス点滴静注用135mg	ダリナハ	パルシン	条件付き		緊急承認			
2022/6/20	JAN(英名)	IN	N		認を受けて	た効能・効果	果		
国内発売日									
2022/8/22	Darinaparsin	darina	parsin	再発又は難	i 治性の末	.梢性T細胞	リンバ腫		
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・			
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念	HCPガ					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	i i	ļ	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	E	MA				た効能・効! ない効能・			
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)						
承認の有無 (承認日)		Darina	parsin	末梢性T細 の節外性、	胞リンパ 白血病・	腫(結節性、 播種性)	、その他		
なし (オーファン)									
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	human/orphan-desigr	nations/eu-3-11-850						
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスク	クへの対策	ŧ			
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		,	販売中止・[回収の概要	更			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考	2011/4/15にオーファン指定。								

通し番号	販 売 名	<u> — </u>	_设 名	新成分	0	海外承認	0
R4-03				先駆け	-	特例承認	-
国内承認日	ジェセリ錠40mg	ピミテ	スピブ	条件付き		緊急承認	
2022/6/20	JAN(英名)	IN	IN		<mark>認を受け</mark>	た効能・効果	果
国内発売日	Pimitespib	pimit	ognib	がん化学療	原法後に増	悪した消化	:管間質腫
2022/8/30	rimitespib	рипи	espib	瘍			
最終調査日	F	DA		承 (※…国	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・[回収の概要	Ę	
医療従事者向け情報 (企業側URL)							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							
最終調査日	EN	MA		承 (※…国	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日)							
なし							
承認情報URL							
日本のF	- RMPにはないRMP上の重要な特定されたり	リスク		左記のリスケ	クへの対策	Ę	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・[回収の概要	Ę	
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定							
備考							

通し番号	販 売 名	<u> —</u>	名	新成分	0	海外承認なし		
R4-04		チキサゲビマブ(遺	伝子組換え)、シル	先駆け		特例承認	0	
国内承認日	エバシェルド筋注セット	ガビマブ(遺		条件付き		緊急承認		
2022/8/30	JAN(英名)	AI.	IN	承	認を受け	た効能・効	果	
国内発売日	Tixagevimab (genetical recombination) and cilgavimab (genetical recombination)			SARS-Co 抑制	V-2による	感染症及び	その発症	
2022/8/31				_			-	
最終調査日	FI	DA				た効能・効:)ない効能・		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)			おらず、感染者 おける感染の曝		
承認の有無 (承認日) 2021/12/8 (EUA)	EVUSHELD	TIXAGEVIMAB CO CILGA		が期待できな	い 作用履歴のた	全によりワク: :め予定通りの!		
承認情報URL	_			•				
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCРガ	イド等	
_		_				-	-	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・	回収の概要	更		
なし	なし			な	L			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.evusheld.com/en/hcp							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	_ 国内承認には「SARS-CoV-2による感染」	の海広が合士れてが	· 디IV W 차용나「명	雪前子吐 .	0 2			
備考	国内承認には「SARS-LOV-21による感染」 2023/1/26 本剤非感受性株の割合が高いうされる変異株が流行する場合に備えて、E	ちはEUAを一旦停止	することとされた。イ	但し、政府	は将来的に		って中和	
最終調査日	EI	MA				た効能・効果)ない効能・効果)		
2022/12/3 ※調査完了	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)	COVID 40	の限電台	マ#		
承認の有無 (承認日) 2022/3/25	Evusheld	Tixagevimab a	and cilgavimab		療法を必要	アM Eとせず重症 GCOVID-		
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	<u> </u> ˈhuman/EPAR/evushe	ld					
	RMPにはないRMP上の重要な特定された!			左記のリス	クへの対象	ŧ		
なし			なし					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę		
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし (治療の適応が後から追加されたが、その	か安全性 プロファイル	は予防の治験で得ら	れたものと	同様)			
備考	重要な特定されたリスクは「なし」。日本験において重篤な有害事象が報告されてしる。 2022/9/16 治療に関する適応を取得。							

通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	_设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R4-05				先駆け		特例承認		
国内承認日	ナノゾラ皮下注30 mgシリンジ	オゾラリズマブ	(遺伝子組換え)	条件付き		緊急承認		
2022/9/26	JAN (英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効	果	
国内発売日	Ozoralizumab			町方込 處?	ᄚᅒᄪᅎᆚ	-分な関節リ	しウマチ	
2022/12/1	Ozoranizumab							
最終調査日	FI	DA		承(※[:認を受け 国内承認 <i>の</i>	た効能・効:)ない効能・	果 効果)	
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念		イド等			
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a		販売中止・回収の概要				
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	E	MA		承 (※…	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果 効果)	
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	策		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	H		販売中止・	回収の概要	要		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

通し番号	販 売 名	— 角	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R4-06) 	先駆け		特例承認		
国内承認日	スペビゴ点滴静注450 mg	スペソリマブ(退伝士祖撰ス)	条件付き		緊急承認		
2022/9/26	JAN(英名)	AI .	N	承	認を受ける	た効能・効!	果	
国内発売日 2022/11/16	Spesolimab	spesc	limab	膿疱性乾癬	解における	急性症状の	改善	
	-	24		承	認を受ける	た効能・効果	果	
最終調査日		DA	· (=\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	(※国	国内承認の	ない効能・	効果)	
2022/11/24 ※調査完了 承認の有無	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ints (成分名)	インターロ	コイキン-3	6 受容体拮	抗薬で、	
(承認日) 2022/9/1	SPEVIGO	SPESOLIN	MAB-SBZO			膿疱性乾癬		
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	a_docs/nda/2022/761	244Orig1s000TOC.c	fm				
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等	
なし		なし				な	L	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	1		販売中止・	回収の概要	Ę		
なし	なし			な	L			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://pro.boehringer-ingelheim.com/us/p	roducts/spevigo/						
承認時〜最新版添付文書における安全性情報 の改定 備考	なし 感染症の増悪が想定されるため、活動性系 クされる。	結核患者への投与は非	推奨(米)または禁	:忌 (日) と	されてお	り、既往歴	もチェッ	
最終調査日	EI	MA				た効能・効!)ない効能・		
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日) 2022/12/9 (条件付承認)	Spevigo	Speso	olimab	膿疱性乾癬 る単剤療活		の急性炎症	ミに対す	
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	human/EPAR/spevigo)	Į.				
日本のF	DAADにはないDAAD Lの手悪な性ウナムより	リスク		左記のリス	クへの対策			
	RMPにはないRMP上の重要な特定された!							
なし	KMPにはないKMPエの里要な特定された!		なし			<u> </u>		
なし 販売中止・回収情報	WMPにはないRMP上の重要な特定された! 販売中止・回収の理	B	なし	販売中止・	回収の概要			
		B	なし	販売中止・「な				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由なし		なし					

通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認なし	0
R4-07			×*	先駆け		特例承認	
国内承認日	ソーティクツ錠6mg	デュークラ 	バシチニブ	条件付き		緊急承認	
2022/9/26	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果
国内発売日 2022/11/16	Deucravacitinib	deucrav	vacitinib	既存治療で効果不十分な尋常性乾癬 疱性乾癬、乾癬性紅皮症			
	_			承	認を受ける	た効能・効果	果
最終調査日		DA I				ない効能・	
2022/11/24 ※調査完了 承認の有無	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名) ————————————————————————————————————	チロシンキナーゼ2(TYK2)阻害剤で 全身療法または光線療法の対象となる			
承認の有無 (承認日) 2022/9/9	SOTYKTU	DEUCRA	VACITINIB			性乾癬を有	
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd	a_docs/nda/2022/214	958Orig1s000TOC.c	fm			
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等
なし		なし				な	L
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
なし	なし			な	L		
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.sotyktuhcp.com/						
書における安全性情報の改定 備考	横紋筋融解症の発症が報告されている。	日本ではRMPの重要な	な潜在的リスクに記載	Ž o			
最終調査日	E	MA				た効能・効!)ない効能・	
2023/5/29	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)				
承認の有無 (承認日) 2023/3/24	Sotyktu	Deucra	vacitinib	全身療法がら重度の最		人における の治療)中等度か
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	human/EPAR/sotyktu	ļ				
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ	
なし			なし				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	a	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę	
なし	なし			な	L		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし						
備考	2023/1/26 CHMPよりPositive Opinion。 2023/3/24 正式承認。重要な特定されたリ スクとされている「重篤な感染症」は、E				のRMPでi	重要な特定に	されたリ

通し番号	販 売 名	— я	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R4-08	エザルミア錠50mg			先駆け	-	特例承認	-	
国内承認日	コッルミア 縦50mg 同 錠100mg	バレメトスタッ	ノトトシル酸塩	条件付き		緊急承認		
2022/9/26	JAN(英名)	IN	N	承	認を受け <mark>:</mark>	た効能・効果	果	
国内発売日	Valemetostat Tosilate				推治性の成	大T細胞白」	血病リン	
2022/12/20	valemetostat Tosilate		パ腫					
最終調査日	FI	DA				た効能・効! ない効能・		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCPガ	イド等	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	Į.	販売中止・	回収の概要	폴		
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	EI	MA		承 (※…国	認を受け 国内承認の	た効能・効!)ない効能・	果 効果)	
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)					
承認の有無 (承認日) なし		Valemetos	tat tosilate	末梢性T細	胞リンパ	揰		
(オーファン)								
承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/							
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された! 	リスク		左記のリス [・]	クへの対象	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印		販売中止・回収の概要					
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考	2022/2/24にオーファン指定。							

通し番号	販 売 名	 я	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R4-09	ゾコーバ錠125mg	T \ \(\cdot \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	ビルフマル酸塩	先駆け		特例承認		
国内承認日	ノコーハ 蜒 125mg	エンクトレルに	- ルフマル酸塩	条件付き		緊急承認	0	
2022/11/22	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受けた	た効能・効果	果	
国内発売日 2022/11/23	Ensitrelvir Fumaric Acid		SARS-CoV-2による感染症			感染症		
最終調査日	FI	DA		承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)				
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL				•				
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ・	イド等	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	販売中止・回収の概要					
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	EI	MA		承 (※…』	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	7	左記のリス	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B	,	販売中止・	回収の概要	Ę		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								

-		1							
通し番号	販 売 名	<u> — я</u>	设 名	新成分	0	海外承認 なし	0		
R4-10	アリドネパッチ27.5mg	ドネノ	ペジル	先駆け		特例承認			
国内承認日	同 パッチ55mg			条件付き		緊急承認			
2022/12/23	JAN(英名)	IN	IN	承認を受けた効能・効果			果		
国内発売日	Donepezil	done	pezil	アルツハー症状の進行		知症におけ	ける認知症		
2023/4/14									
最終調査日	FI	DA		承 (※…』	認を受け 国内承認の	た効能・効:)ない効能・	果 効果)		
2023/5/15	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)						
承認の有無 (承認日)									
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安:	全上の懸念			HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	 	ь	F	販売中止・	回四个無言	<u> </u>			
			ļ	₩IJĊΨ 坕 ╹│	凹収の似る	X			
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	EI	MA		承 (※』	認を受け 国内承認の	た効能・効:)ない効能・	果		
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)						
承認の有無 (承認日)				1					
なし									
承認情報URL				<u>I</u>					
日本のF	l RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク	-	左記のリス	:記のリスクへの対策				
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B Comment	ļ	販売中止・	回収の概要	要			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									

						노니 코르미		
通し番号	販売名	—	设 名	新成分	0	海外承認なし	0	
R4-11	イジュド点滴静注25mg	トレメリムマブ	(遺伝子組換え)	先駆け		特例承認		
国内承認日	同 点滴静注300mg			条件付き		緊急承認		
2022/12/23	JAN(英名)	IN	IN	承	認を受け	た効能・効果	果	
国内発売日	Tremelimumab (genetical recombination)	tremeli	mumab	切除不能な進行・再発の非小細胞脈 び切除不能な肝細胞癌				
2023/3/15								
最終調査日	F	DA		(※[国内承認の	た効能・効!)ない効能・ TU ンハ球関連が	効果)	
2023/5/29	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)	4) 阻害抗体 ・切除不能な肝		患者の治療として		
承認の有無 (承認日) 2022/10/21	IMJUDO Imjudo injection	TREMELIM	JMAB-ACTL	キナーゼ(ALM	() ゲノムに異	R) 変異またはま 常のない転移性ま 治療において、デ	非小細胞肺が	
	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/nda/2022/761	2000 rig1000TOC ofm / h	ttps://www.googgadata.fdg.gov/	と白金系の化学	療法との併用			
承認情報URL	, , , ,			arugsalida_docs	/nda/2023/7612	1		
REMSの対象	REMSで H	本のRMPにはない安	主工の感念			HCPガ		
なし		なし 				な	L	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	=	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę.		
なし	なし			な	L			
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.imfinzihcp.com/							
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	なし							
備考	・前回調査時には承認されたこと及び添作た。 ・本剤は、2022/10/21に「切除不能な肝経認され、その後、2022/11/20に非小細胞脂	田胞がん成人患者の治	療としてデュルバル					
最終調査日	EN	MA				た効能・効:)ない効能・		
2023/5/18	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)			の併用による HCC) の治療	進行または	
承認の有無 (承認日) 2023/2/20	Imjudo Tremelimumab AstraZeneca	Tremeli	mumab	Tremelimuma 系抗がん剤と	ab AstraZene の併用による 陽性変異を有	eca: デュルバル る、感受性のな 肯する成人の進	いEGFR変	
 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	human/EPAR/imjudo						
				左記のリス	クへの対策			
	在性副反応」(免疫介在性肺炎、免疫介在性肝障害、免疫介在消化管炎、免 内分泌疾患、免疫介在性腎炎など)							
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		ļ	販売中止・回収の概要				
なし	なし			な	L			
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定	こおける安全性情報 なし							
備考	2022/12/15 CHMPよりPositive Opinion 2023/2/20 正式承認。Imjudoは切除不能な肝細胞がん、Tremelimumab AstraZenecaは非小細胞肺がんが適応。後者は2023年後半まで使用される名称。RMPは同じ。RMPにおいて、日本は臓器ごと(肺炎・肝炎・筋炎など)に分類するのに対し、EMAは「免疫介在性副反応」というメカニズムによる分類となっているため、文言としては日欧で異なる。							

通し番号	販 売 名	<u>— ф</u>	B	新成分	Ο	海外承認	0		
R4-12	WX 96 10	/3	x -u	先駆け		特例承認	0		
国内承認日	リブタヨ点滴静注350mg	セミプリマブ(遺伝子組換え)	条件付き		緊急承認			
	JAN(英名)	IN	N		到七平山	大効能・効!	EE .		
2022/12/23	JAN (夹石)		IN .	平	総を安け	(二知能 * 知:	未		
国内発売日	Cemiplimab (genetical recombination)	cemip	limab	がん化学療法後に増悪した進行又は の子宮頸癌					
2023/3/30									
最終調査日	FI	DA				た効能・効:)ない効能・			
2023/2/28	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)	下記の治療 死受容体1		れるプログ	ブラム細胞		
承認の有無 (承認日)	LIBTAYO	CEMIPLIM	AB-RWLC	※皮膚扁 ³ ※基底細胞	F上皮癌(包癌(BCC	(CSCC)			
2022/9/28	h.th		0070=:-1-000T0C -	※非小細原	で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	(NSCLC)			
承認情報URL	https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfd			ım		LIOD I	4 18 Arte		
REMSの対象	REMSTE	本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ			
なし		なし				な	L		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印	a	ļ	販売中止・	回収の概要	Ę			
なし	なし			な	L				
医療従事者向け情報 (企業側URL)	https://www.libtayohcp.com/								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定 備考	我が国では「がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌」が適用(欧米と用法用量は同じ)で、欧米とは開発戦略								
最終調査日	Er	MA				た効能・効:)ない効能・			
2023/5/29	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)	※1. 扁平上皮がん: 希列徳法として、手術、放射機能法の秩格でない転移性また 行性の成人患者の扁平上皮がんの治療 ※2. 基底細胞がん: 幕列徳法として、ヘッジホッグ経路阻害剤 (HHI) で進行し: はHHIに30時位のない局所進行性または転移性の基底細胞がん (IBBCCまたはmB			・転移性または局所進 II)で進行した、また		
承認の有無 (承認日) 2019/6/28 (条件付承認)	Libtayo	Cemip	olimab	成人患者の治療 ※3. 非小細胞肺がん: ALK、ROS1に異常の: 治的な化学放射線療法 ※白金系抗がん剤との 4. 子宮頸がん:単剤療	単剤療法として、腫瘍 ない非小細胞肺がん(の候補でない場合か、 併用による、PD-L1間 法として、再発性まれ	毎細胞の50%以上にPD-L NSCLC)。ただし、局所 または転移性NSCLCの: I性 (≥1%) NSCLCの一 には転移性の子宮頸がんっ	1を発現し、EGFR、 所進行性NSCLCで根 場合。 -次治療。		
2022/7/1 (通常承認) 承認情報URL	https://www.ema.europa.eu/en/medicines/	<u>I</u> /human/EPAR/libtayo		学療法施行中または施	行後に病勢進行した地	治 。			
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ			
なし			なし						
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	B	J	販売中止・回収の概要					
なし	なし			な	L				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考	我が国では「がん化学療法後に増悪した対 が異なる。CHMPより、2022/10/13に子育がんを白金製剤との併用療法として適応 日本のRMPには14種の重要な特定された クで示された2項目はこれらに含まれる。 2023/3/24 白金製剤との併用による非小組	宮頸癌の適応追加、20 追加する旨のPositive リスク、5種の重要な	23/2/23に1%以上の Opinionあり。 潜在的リスクが示さ	腫瘍細胞が	PD-L1を勇	Ě現する非/l	小細胞肺		

通し番号	販 売 名	— <u>ģ</u>	设 名	新成分	0	海外承認なし	0		
R4-13	①オンボー点滴静注300mg ②同皮下注100mgオートインジェクター	ミリキズマブ(遺伝子組換え)	先駆け		特例承認			
国内承認日	③同皮下注100mgシリンジ			条件付き		緊急承認			
2023/3/27	JAN(英名)	IN	N	承	認を受け	た効能・効	果		
国内発売日	Mirikizumab	mirikiz	zumab	①中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る) ②③中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限る)					
最終調査日	FI	DA				た効能・効: ない効能・			
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	nts(成分名)						
承認の有無 (承認日)]					
なし									
承認情報URL									
REMSの対象	REMSで日	本のRMPにはない安定	全上の懸念			HCPガ	イド等		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	ţ	販売中止・	回収の概要	Ę			
医療従事者向け情報 (企業側URL)									
承認時~最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考									
最終調査日	EI	MA			承認を受けた効能・効果 (※…国内承認のない効能・効果)				
2023/5/12	Name(販売名)	Active substar	ice(成分名)						
承認の有無 (承認日)	Omvoh	N divitai-	uumah						
2023/3/30 (Positive Opinion)	Offivori	Mirikiz	umab						
承認情報URL				•					
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された!	リスク		左記のリスクへの対策					
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由	Ħ	ļ	販売中止・	回収の概要				
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定									
備考	2023/03/30 CHMPよりPositive Opinion。								

通し番号	販 売 名	— <u>я</u>	设 名	新成分	0	海外承認	0	
R4-14		百日せき菌の防御抗原、ジ	·フテリアトキソイド, 破	先駆け	-	特例承認	-	
国内承認日	ゴービック水性懸濁注シリンジ	傷風トキソイド,不活化ポ (Sabin株),インフルエ: CRM197結合体		条件付き		緊急承認		
2023/3/27	JAN(英名)	CRM197結合体	IN		<mark>認を受け</mark>	た効能・効果	果	
国内発売日	-		百日せき、ジフテリア、破傷風、急性灰白髄炎及びインフルエンザ菌b型による感染症の予防					
最終調査日	F	DA				た効能・効! ない効能・		
2023/5/12	Drug Name(販売名)	Active Ingredie	ents(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
REMSの対象	REMSでE	日本のRMPにはない安	全上の懸念			HCPガ	イド等	
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理印	±	ļ	販売中止・	回収の概要	E C		
医生化生物上、生物								
医療従事者向け情報 (企業側URL)								
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								
最終調査日	Е	MA		承 (※』	認を受けた 国内承認の	た効能・効! ない効能・	果 効果)	
2023/5/12	Name(販売名)	Active substar	nce(成分名)					
承認の有無 (承認日)								
なし								
承認情報URL								
日本のF	RMPにはないRMP上の重要な特定された。	リスク		左記のリス	クへの対策	ŧ		
販売中止・回収情報	販売中止・回収の理由		-	販売中止・	回収の概要 回収の概要	要		
承認時〜最新版添付文 書における安全性情報 の改定								
備考								