

資料 6-3

企業から提出された開発工程表の概要等(第Ⅱ回要望)(平成24年11月30日現在)

1. 企業から提出された開発工程表に基づく情報

(単位:件)

	第1回開発要請分 (2012年4月)	計
承認済み	1	1
承認申請済み	18	18
治験計画届提出済み	19	19
公知申請予定	16	16
治験計画届提出予定	6	6
その他	14	14
合計	74	74

2. 開発工程表の詳細な分類

(単位:件)

a. 承認済みのもの、承認申請済みのもの、治験計画届提出済みのもの

	第1回開発要請分 (2012年4月)	計
承認済み	1	1
承認申請済み	18	18
治験計画届提出済み	19	19

b. 開発要請後半年以内に公知申請を予定しており、WGより公知申請が可能とされたもの

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
0	0

c. 公知申請を計画していたが、WGの結論により臨床試験の実施等が必要とされたもの

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
0	0

d. 開発要請後半年以内に公知申請を予定しているが、WGが検討中であるもの

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
0	0

e. 開発要請後半年以降に公知申請を予定するもの。

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
16	16

f. 開発要請後一年以内に治験計画届を提出するもの

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
6	6

g. その他

第1回開発要請分 (2012年4月)	計
14	14

3. 各医薬品の開発工程表の概要

a-0. 承認済みのもの（1件）

<第1回開発要請分(1件)>

要望番号	企業名	成分名	販売名	承認内容	承認済み(承認月)
II-109	ファイザー	スニチニブリンゴ酸塩	ステントカプセル	膵神経内分泌腫瘍	2012年8月

a-1. 承認申請済みのもの（18件）

＜第1回開発要請分(18件)＞

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容
II-10	協和発酵キリン	L-アスパラギナーゼ	ロイナーゼ注用	急性リンパ性白血病及び悪性リンパ腫の筋肉内注射に関する用法・用量の追加
II-21	サノフィ	アミオダロン塩酸塩	アンカロン注	電気的除細動抵抗性の心室性不整脈による心停止時の心肺蘇生
II-37	ヤクルト本社	イリノテカン塩酸塩水和物	カンプト点滴静注	小児悪性固形腫瘍
II-37	第一三共	イリノテカン塩酸塩水和物	トポテシン点滴静注	小児悪性固形腫瘍
II-51	ノボ ノルディスク ファーマ	エプタコグ アルファ(活性型)(遺伝子組換え)	ノボセブンHI静注用	<p>＜効能・効果＞ 血液凝固第VIII因子又は第IX因子に対するインヒビターを保有する先天性血友病患者の出血抑制</p> <p>＜用法・用量＞ 軽度から中等度の出血に対して、270 μg/kgを単回投与する。</p>

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容
II-58	グラクソ・スミスクライン	オファツムマブ(遺伝子組換え)	アーゼラ点滴静注液	既治療の慢性リンパ性白血病(未治療の慢性リンパ性白血病に対しては現在治験実施中)
II-67	一般財団法人化学及血清療法研究所	乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ	アンスロビンP	後天性アンチトロンビン欠乏症における血栓塞栓性合併症(Gestosis Index 6以上の妊娠高血圧症候群に限る)の治療
II-67	CSL ベーリング	乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ	アンスロビンP	後天性アンチトロンビン欠乏症における血栓塞栓性合併症(Gestosis Index 6以上の妊娠高血圧症候群に限る)の治療
II-77	日本イーライリリー	ゲムシタビン塩酸塩	ジェムザール注射用	再発・難治性悪性リンパ腫
II-96	ノバルティスファーマ	シクロスボリン	ネオーラルカプセル、ネオーラル内用液	ベーチエット病以外の非感染性ぶどう膜炎(既存治療で効果不十分であり、視力低下のおそれのある活動性の中間部又は後部の非感染性ぶどう膜炎の場合)
II-98	塩野義製薬	シクロホスファミド水和物	注射用エンドキサン	褐色細胞腫
II-116	協和発酵キリン	ダカルバジン	ダカルバジン注用	褐色細胞腫
II-150	ブリストル・マイヤーズ	パクリタキセル	タキソール注射液	胚細胞腫瘍(精巣腫瘍、卵巣腫瘍、性腺外腫瘍)

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容
II-176	ブリストル・マイヤーズ	ヒドロキシカルバミド	ハイドレアカプセル	本態性血小板血症
II-177	ブリストル・マイヤーズ	ヒドロキシカルバミド	ハイドレアカプセル	真性多血症
II-186	日本化薬	ビンクリスチン硫酸塩	オンコビン注射用	褐色細胞腫
II-210	中外製薬	ベバシズマブ	アバスチン	再発膠芽腫
II-273	東亜薬品工業	硫酸マグネシウム	静注用マグネゾール	重症妊娠高血圧症候群における子癇の予防および治療

a-2. 治験計画届提出済みのもの(19件)

<第1回開発要請分(19件)>

要望番号	企業名	成分名	販売名	要請内容	特記事項
II-36	ヤクルト本社	イリノテカン塩酸塩水和物	カンプト点滴静注	膵癌	これら4成分併用による治験ををヤクルト本社が実施中
II-36	第一三共	イリノテカン塩酸塩水和物	トポテシン点滴静注	膵癌	
II-55	ヤクルト本社	オキサリプラチン	エルプラット点滴静注	膵癌	
II-194	協和発酵キリン	フルオロウラシル	5-FU注	膵癌	
II-281	ファイザー	レボホリナートカルシウム	アイソボリン	膵癌に対するフルオロウラシルの抗腫瘍効果の増強	
II-25	大塚製薬	アリピプラゾール	エビリファイ錠	小児における自閉症障害による興奮性(かんしゃく、攻撃性、自傷行為などの症状)	
II-32	ブリストル・マイヤーズ	イピリムマブ	YERVOY	悪性黒色腫	
II-62	サノフィ	カバジタキセル	未定	前立腺癌	

要望番号	企業名	成分名	販売名	要請内容	特記事項
II-124	協和発酵キリン	ダルベポエチン アルファ(遺伝子組換え)	ネスプ注射液	骨髓異形成症候群に伴う貧血	
II-196	武田薬品工業	ブレンツキシマブ・ベドチン	未定	CD30陽性のホジキンリンパ腫	
II-196	武田バイオ開発センター	ブレンツキシマブ・ベドチン	未定	CD30陽性のホジキンリンパ腫	
II-197	武田薬品工業	ブレンツキシマブ・ベドチン	未定	CD30陽性の未分化大細胞リンパ腫	
II-197	武田バイオ開発センター	ブレンツキシマブ・ベドチン	未定	CD30陽性の未分化大細胞リンパ腫	
II-242	ヤンセンファーマ	メチルフェニデート塩酸塩	コンサークタ錠	成人期における注意欠陥/多動性障害(AD/HD)	
II-254	ユーシービージャパン	ラコサミド	未定	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)に対する抗てんかん薬との併用療法	
II-268	全薬工業	リツキシマブ(遺伝子組換え)	リツキサン注	CD20陽性の低悪性度又は濾胞性のB細胞性非ホジキンリンパ腫に関する維持療法の用法・用量の追加	
II-274	グラクソ・スミスクライン	レチガビン	未定	成人における部分発作(二次性全般化発作を含む)に対する併用療法	

要望番号	企業名	成分名	販売名	要請内容	特記事項
II-276	ユーシービージャパン	レベチラセタム	イーケプラ錠	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む)に対する抗てんかん薬との併用療法	
II-277	ノバルティスファーマ	レボドパ/カルビドパ/エンタカポン (配合剤)	Stalevo錠	パーキンソン病における症状の日内変動(wearing off)の改善	

b. 開発要請後半年以内に公知申請を予定しており、WGより公知申請が可能とされたもの(0件)

<第1回開発要請分(0件)>

c. 公知申請を計画していたが、WGの結論により臨床試験の実施等が必要とされたもの(0件)

<第1回開発要請分(0件)>

d. 開発要請後半年以内に公知申請を予定しているが、WGが検討中であるもの(0件)

<第1回開発要請分(0件)>

e. 開発要請半年後以降に公知申請を予定するもの(16件)

<第1回開発要請分(16件)>

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	公知申請予定 (予定月)	個別事情	WGの検討状況
II-141	中外製薬	トラズツマブ(遺伝子組み換え)	ハーセプチニ注射用	HER2過剰発現が確認された乳癌に対する術後補助化学療法としてA法(1週間間隔投与)の用法・用量の追加	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する
II-148	日本化薬	ノギテカン塩酸塩	ハイカムチン注射用	小児悪性固形腫瘍	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する
II-195	塩野義製薬	プレドニゾロン	プレドニン錠	デュシェンヌ型筋ジストロフィー	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する
II-262	全薬工業	リツキシマブ(遺伝子組換え)	リツキサン注	ウェグナー肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する
II-263	全薬工業	リツキシマブ(遺伝子組換え)	リツキサン注	免疫抑制状態下的CD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患(成人)	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する
II-264	全薬工業	リツキシマブ(遺伝子組換え)	リツキサン注	免疫抑制状態下的CD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患(小児)	2013年2月	WGで検討終了	公知申請に該当する

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	公知申請予定 (予定月)	個別事情	WGの検討状況
II-253	ゲルベ・ジャパン	ヨード化ケシ油脂 脂肪酸エチルエステル	リピオドール	シアノアクリレート剤を用いた出血性胃静脈瘤の治療	-	皮膚用接着剤ヒストアクリル(医療機器)とセット使用される薬剤であるため、ヒストアクリルの開発状況を踏まえて公知申請の時期を検討	-
II-17	第一三共	アドレナリン	ボスミン注	・0.01%注射液の剤型追加 ・心停止の補助治療、各種疾患もしくは状態に伴う急性低血圧またはショック時の補助治療	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-44	久光製薬	エストラジオール	エストラーナテープ	性腺機能低下症、性腺摘出、または原発性卵巣不全による低エストロゲン症の治療	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-45	サンド	エタンブトール塩酸塩	エサンブトール錠	肺結核及びその他の結核症の小児の用法・用量の追加	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-45	科研製薬	エタンブトール塩酸塩	エブトール錠	肺結核及びその他の結核症(小児に関する要望)	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-127	田辺三菱製薬	チオペンタールナトリウム	ラボナール注射用	頭蓋内圧亢進症	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-172	CSL ベーリング	人血液凝固第XIII因子	フィブロガミンP静注用	後天性血液凝固第XIII因子欠乏症による出血傾向	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	公知申請予定 (予定月)	個別事情	WGの検討状況
II-272	第一三共	リファンピシン	リファジンカプセル	肺結核及びその他の結核症の小児の用法・用量の追加	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-272	サンド	リファンピシン	リファンピシンカプセル「サンド」	肺結核及びその他の結核症の小児の用法・用量の追加	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中
II-279	バイエル薬品	レボノルゲスト렐	ミレーナ	過多月経	2013年2月	WGで検討中	公知申請の該当性を検討中

f. 開発要請後一年以内に治験計画届を提出するもの(6件)

<第1回開発要請分(6件)>

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	開発要請時期	治験計画届提出予定(予定期)
II-219	アクテリオンファーマ シューティカルズジャパン	ボセンタン水和物	トラクリア錠	小児の肺動脈性肺高血圧症(WHO機能分類クラス3及び4に限る)	2012年4月	2013年3月
II-266	全薬工業	リツキシマブ(遺伝子組換え)	リツキサン注	CD20陽性のB細胞性慢性リンパ性白血病	2012年4月	2013年3月
II-20	ブリストル・マイヤーズ	アバタセプト	オレンシア点滴静注用	多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎(既存治療で効果不十分な場合に限る)	2012年4月	2013年4月
II-200	CSL ベーリング	プロトロンビン複合体	ベリプレックス	ビタミンK拮抗薬投与時における重篤な出血や緊急手術が求められる場面でのINRの補正	2012年4月	2013年4月
II-220	アクテリオンファーマ シューティカルズジャパン	ボセンタン水和物	トラクリア錠	強皮症に伴う皮膚潰瘍の予防	2012年4月	2013年4月
II-283	ヤンセンファーマ	レミフェンタニル塩酸塩	アルチバ静注用	全身麻酔の維持における鎮痛(小児)	2012年4月	2013年4月

g. その他(14件)

<第1回開発要請分(14件)>

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	治験計画届提出予定 (予定月)	個別事情
II-30	エア・ウォーター	一酸化窒素	アイノフロー吸入用	肺高血圧を伴う低酸素性呼吸不全の改善(小児)	—	平成24年7月のPMDAとの対面助言において、追加の治験が求められたため、治験の実施について検討中
II-31	エア・ウォーター	一酸化窒素	アイノフロー吸入用	肺高血圧を伴う低酸素性呼吸不全の改善(成人)	—	平成24年7月のPMDAとの対面助言において、追加の治験が求められたため、治験の実施について検討中
II-78	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	心移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(小児)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-79	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	肺移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(小児)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-80	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	肝臓移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(小児)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-81	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	小腸移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(小児)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	治験計画届提出予定 (予定月)	個別事情
II-82	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	心移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(成人)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-83	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	肺移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(成人)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-84	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	肝臓移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(成人)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-85	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	脾臓移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(成人)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定
II-86	サノフィ (ジェンザイム・ジャパンより承継)	抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン	サイモグロブリン点滴静注用	小腸移植後の治療抵抗性の拒絶反応の治療(成人)	—	症例数が極めて少ないとから、使用実態調査及び海外データを用いて平成25年第4四半期頃に承認申請予定

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	治験計画届提出予定 (予定月)	個別事情
II-91	フレゼニウスカービ ジャパン	魚油由来ω3系静注 用脂肪製剤	オメガベン	腸管不全(静脈栄養)関連肝障害 と栄養状態の改善	-	開発計画について検討中
II-189	サノフィ	プリマキンリン酸塩	未定	三日熱マラリア、卵形マラリアで、 急性期治療薬を用いて赤血球中 の原虫殺滅を行った後の、肝細 胞中に残存する原虫(休眠体:ヒ プロゾイド)を殺滅する根治療法 (再発予防)。(成人)	-	厚労省研究班(熱帯病治療薬研究 班)のデータ及び海外データを用いて 承認申請予定
II-190	サノフィ	プリマキンリン酸塩	未定	三日熱マラリア、卵形マラリアで、 急性期治療薬を用いて赤血球中 の原虫殺滅を行った後の、肝細 胞中に残存する原虫(休眠体:ヒ プロゾイド)を殺滅する根治療法 (再発予防)。(小児)	-	厚労省研究班(熱帯病治療薬研究 班)のデータ及び海外データを用いて 承認申請予定