

日 薬 情 発 第 42 号
令 和 8 年 6 月 10 日

都道府県薬剤師会 会長殿

日 本 薬 剤 師 会
会 長 岩 月 進
(会 長 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和8年度（その1・その2）について

平素より、本会会務に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

標記につきまして、厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長より別添のとおり通知がありましたのでお知らせいたします。

今般、新医薬品等の再審査結果が終了し、その結果が示されました。

つきましては、貴会会員にご周知くださいますようお願い申し上げます。

別添1

医薬薬審発 0610 第 2 号
令和 8 年 6 月 10 日

公益社団法人日本薬剤師会会長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 8 年度 (その 1) について

標記について、別添写しのとおり各都道府県、保健所設置市及び特別区の衛生主管部(局)長あて通知いたしましたので、貴会におかれましても各会員に対する周知方、御協力お願いいたします。



医薬薬審発 0610 第 1 号
令和 8 年 6 月 10 日

各

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 8 年度 (その 1) について

今般、別表の 23 品目について、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 14 条の 4 第 4 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取り計らい願いたい。

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)

(医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第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	ジクトルテープ75mg	久光製薬株式会社	ジクロフェナクナトリウム	令和3年3月23日
2	ヌーカラ皮下注100mgシリンジ	グラクソ・スミスクライン株式会社	メポリズマブ(遺伝子組換え)	令和2年3月25日
3	ヌーカラ皮下注100mgペン	グラクソ・スミスクライン株式会社	メポリズマブ(遺伝子組換え)	令和2年3月25日
4	小児用ヌーカラ皮下注40mgシリンジ	グラクソ・スミスクライン株式会社	メポリズマブ(遺伝子組換え)	令和4年6月3日
5	ヤーボイ点滴静注液50mg	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	イピリムマブ(遺伝子組換え)	平成27年7月3日
6	ヤーボイ点滴静注液20mg	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	イピリムマブ(遺伝子組換え)	令和3年8月16日
7	ベルケイド注射用3mg	ヤンセンファーマ株式会社	ボルテゾミブ	平成27年6月26日
8	オールドレブ点滴静注用150mg	グラクソ・スミスクライン株式会社	コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム	平成27年3月26日
9	ジャルカ配合錠	ヴィーブヘルスケア株式会社	ドルテグラビルナトリウム・リルピビリン塩酸塩	平成30年11月26日
10	インチュニブ錠1mg	武田薬品工業株式会社	グアンファシン塩酸塩	平成29年3月30日
11	インチュニブ錠3mg	武田薬品工業株式会社	グアンファシン塩酸塩	平成29年3月30日
12	ロナセン錠2mg	住友ファーマ株式会社	ブロナンセリン	令和3年3月23日
13	ロナセン錠4mg	住友ファーマ株式会社	ブロナンセリン	令和3年3月23日
14	ロナセン錠8mg	住友ファーマ株式会社	ブロナンセリン	令和3年3月23日
15	ロナセン散2%	住友ファーマ株式会社	ブロナンセリン	令和3年3月23日
16	パーサビブ静注透析用2.5mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	平成28年12月19日
17	パーサビブ静注透析用5mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	平成28年12月19日
18	パーサビブ静注透析用10mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	平成28年12月19日
19	パーサビブ静注透析用シリンジ2.5mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	令和2年6月29日
20	パーサビブ静注透析用シリンジ5mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	令和2年6月29日
21	パーサビブ静注透析用シリンジ10mg	小野薬品工業株式会社	エテルカルセチド塩酸塩	令和2年6月29日
22	リツキサン点滴静注100mg	全薬工業株式会社	リツキシマブ(遺伝子組換え)	平成26年8月29日
23	リツキサン点滴静注500mg	全薬工業株式会社	リツキシマブ(遺伝子組換え)	平成26年8月29日

別添2

医薬薬審発 0610 第 5 号
令和 8 年 6 月 10 日

公益社団法人日本薬剤師会会長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 8 年度 (その 2) について

標記について、別添写しのとおり各都道府県、保健所設置市及び特別区の衛生主管部(局)長あて通知いたしましたので、貴会におかれましても各会員に対する周知方、御協力お願いいたします。



医薬薬審発 0610 第 4 号
令和 8 年 6 月 10 日

各

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 8 年度 (その 2) について

今般、別表の 1 品目について、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 14 条の 4 第 4 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取り計らい願いたい。

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)

(医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第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	コルペルミン	ゼリア新薬工業株式会社	セイヨウハッカ油	令和3年8月31日