

○厚生労働省告示第百二十五号

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（昭和三十五年法律第四百十五号）第二条第十項の規定に基づき、厚生労働大臣が指定する生物由来製品及び特定生物由来製品（平成十五年厚生労働省告示第百九号）の一部を次の表のように改正する。

令和元年九月二十日

厚生労働大臣 加藤 勝信

改正後	改正前
<p>別表第1</p> <p>1 次に掲げる成分を含有する製剤（体外診断用医薬品（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医薬品のうち、人又は動物の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。）を除く。）</p> <p>(1)～(142) (略)</p> <p><u>(143) セルリポナーゼ アルファ（遺伝子組換え）</u></p> <p><u>(144)～(153) (略)</u></p> <p><u>(154) ダルベポエチン アルファ（遺伝子組換え） [ダルベポエチン アルファ後続1]</u></p> <p><u>(155) ダルベポエチン アルファ（遺伝子組換え） [ダルベポエチン アルファ後続2]</u></p> <p><u>(156) ダルベポエチン アルファ（遺伝子組換え） [ダルベポエチン アルファ後続3]</u></p> <p><u>(157)～(171) (略)</u></p> <p><u>(172) ツロクトコグ アルファ ペゴル（遺伝子組換え）</u></p> <p><u>(173)～(233) (略)</u></p> <p><u>(234) ブロスマブ（遺伝子組換え）</u></p> <p><u>(235)～(239) (略)</u></p> <p><u>(240) ベバシズマブ（遺伝子組換え） [ベバシズマブ後続2]</u></p> <p>]</p> <p><u>(241)～(270) (略)</u></p> <p><u>(271) リツキシマブ（遺伝子組換え） [リツキシマブ後続2]</u></p> <p>]</p> <p><u>(272)～(278) (略)</u></p> <p>2～4 (略)</p>	<p>別表第1</p> <p>1 次に掲げる成分を含有する製剤（体外診断用医薬品（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医薬品のうち、人又は動物の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。）を除く。）</p> <p>(1)～(142) (略)</p> <p>(新設)</p> <p><u>(143)～(152) (略)</u></p> <p>(新設)</p> <p>(新設)</p> <p>(新設)</p> <p><u>(153)～(167) (略)</u></p> <p>(新設)</p> <p><u>(168)～(228) (略)</u></p> <p>(新設)</p> <p><u>(229)～(233) (略)</u></p> <p>(新設)</p> <p><u>(234)～(263) (略)</u></p> <p>(新設)</p> <p><u>(264)～(270) (略)</u></p> <p>2～4 (略)</p>