

事 務 連 絡
令 和 4 年 2 月 25 日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

新医薬品として承認された医薬品について

今般、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1項に基づき再審査を受ける新医薬品として4品目（別表）が承認されましたので、お知らせします。

なお、別表医薬品に関する情報については、後日、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）を通じて提供することとしております。

新医薬品として承認された医薬品について

別表

	承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類	製造・輸入・製販別	承認・一変別	システム受付番号
	(R4. 2. 25)							
1	22600AMX01304000	ジーラスタ皮下注3. 6mg	協和キリン株式会社	4年	339	製販	一変	5130308008389
2	22800AMX00696000	キイトルーダ点滴静注100mg	MSD株式会社	4年	429	製販	一変	5130308008429
3	30300AMX00448000	レットヴィモカプセル40mg	日本イーライリリー株式会社	10年	429	製販	一変	5130308033599
4	30300AMX00449000	レットヴィモカプセル80mg	日本イーライリリー株式会社	10年	429	製販	一変	5130308033600