

○新医薬品として承認された医薬品について

(平成19年1月4日)

(事務連絡)

(各都道府県薬務主管課あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により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

(平成18年1月4日)

(事務連絡)

(各地方厚生局指導・監査部門あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により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

(平成19年1月4日)

(事務連絡)

(国立感染症研究所あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により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

(平成19年1月4日)

(事務連絡)

(国立医薬品食品衛生研究所あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により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

(平成19年1月4日)

(事務連絡)

(独立行政法人医薬品医療機器総合機構あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により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

(平成19年1月4日)

(事務連絡)

(日本製薬団体連合会あて厚生労働省医薬食品局審査管理課通知)

今般、薬事法第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2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、医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)により提供することとしております。

別表

新医薬品として承認された医薬品について

承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類	製造・製販・輸入別	承認・一変別	システム受付番号

	(H19. 1. 4)							
1		アリムタ注射用 500mg	日本イーライリリ ー株式会社	6年	422	製販	承認	5121807017970
2		ドキシル注20mg	ヤンセン ファー マ株式会社	10年	423	製販	承認	5121807031245