

事 務 連 絡
平成 2 5 年 9 月 2 7 日

各都道府県薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

新医薬品として承認された医薬品について

今般、薬事法第 1 4 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、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

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
	(H25.9.27)							
1	22500AMX01830000	ハイゼントラ２０％皮下注１ｇ／５ｍＬ	ＣＳＬベーリング株式会社	８年	634	製販	承認	5122407040670
2	22500AMX01831000	ハイゼントラ２０％皮下注２ｇ／１０ｍＬ	ＣＳＬベーリング株式会社	８年	634	製販	承認	5122407040671
3	22500AMX01832000	ハイゼントラ２０％皮下注４ｇ／２０ｍＬ	ＣＳＬベーリング株式会社	８年	634	製販	承認	5122407040672
4	22500AMX01833000	ソブリアードカプセル１００ｍｇ	ヤンセンファーマ株式会社	８年	625	製販	承認	5122507005551