

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(薬事法第14条第2項第3号イからハまで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	クラビット点眼液0.5%	参天製薬株式会社	レボフロキサシ	平成12年1月18日
2	ゼファートクリーム2%	全薬工業株式会社	リナフター	平成12年1月18日
3	フルタミド	日本化薬株式会社	フルタミド	平成6年10月5日
4	オダイン錠125mg	日本化薬株式会社	フルタミド	平成6年10月5日
5	ヘキサイドカプセル10mg	中外製薬株式会社	トレチノイン	平成7年1月20日
6	マーカイン注脊麻用0.5%等比重	アストラゼネカ株式会社	ブピバカイン塩酸塩水和物	平成12年1月18日
7	マーカイン注脊麻用0.5%高比重	アストラゼネカ株式会社	ブピバカイン塩酸塩水和物	平成12年1月18日
8	ラタノプロスト	ファイザー株式会社	ラタノプロスト	平成11年3月12日
9	キサラン点眼液	ファイザー株式会社	ラタノプロスト	平成11年3月12日
10	タンホコール静注50mg	イーザイ株式会社	フレカイニド酢酸塩	平成10年9月30日
11	コナン錠5mg	田辺三菱製薬株式会社	塩酸キナプリル	平成7年6月30日
12	コナン錠10mg	田辺三菱製薬株式会社	塩酸キナプリル	平成7年6月30日
13	コナン錠20mg	田辺三菱製薬株式会社	塩酸キナプリル	平成7年6月30日
14	ペリントプリルエルブミン	日本セルウエイ株式会社	ペリントプリルエルブミン	平成10年1月21日
15	コハシル錠2mg	協和発酵キリン株式会社	ペリントプリルエルブミン	平成10年1月21日
16	コハシル錠4mg	協和発酵キリン株式会社	ペリントプリルエルブミン	平成10年1月21日
17	注射用グルカゴンG・ホ	ノルディスクファーマ株式会社	グルカゴン(遺伝子組換え)	平成8年1月31日
18	メタライト250カプセル	株式会社ツムラ	塩酸トリエンチン	平成6年7月1日
19	塩酸トリエンチン	住友化学株式会社	塩酸トリエンチン	平成6年7月1日
20	ゾラテックスLA10.8mgテープ	アストラゼネカ株式会社	ゴセリン酢酸塩	平成14年1月17日
21	塩酸バンコマイシン散0.5g	塩野義製薬株式会社	バンコマイシン塩酸塩	平成6年10月5日
22	ハルトレックス錠500	グラクソ・スミスクライン株式会社	塩酸ハラシクロピル	平成12年7月3日
23	ハルトレックス顆粒50%	グラクソ・スミスクライン株式会社	塩酸ハラシクロピル	平成13年7月17日
24	トルソフト点眼液0.5%	萬有製薬株式会社	塩酸トルゾラミド	平成11年3月12日
25	トルソフト点眼液1%	萬有製薬株式会社	塩酸トルゾラミド	平成11年3月12日
26	ミロル点眼液0.5%	杏林製薬株式会社	塩酸レボプロロール	平成12年7月3日
27	フルバスタチンナトリウム	日本チバガイキョー株式会社	フルバスタチンナトリウム	平成10年6月30日
28	ロコール錠10mg	ハルティスファーマ株式会社	フルバスタチンナトリウム	平成15年2月6日
29	ロコール錠20mg	ハルティスファーマ株式会社	フルバスタチンナトリウム	平成15年2月6日
30	ロコール錠30mg	ハルティスファーマ株式会社	フルバスタチンナトリウム	平成15年2月6日

番号	販売名	申請者名	一般名又は有効成分名	承認年月日
31	リプル注5 μ g	田辺三菱製薬株式会社	アルプロスタジル	平成10年6月30日
32	リプル注10 μ g	田辺三菱製薬株式会社	アルプロスタジル	平成10年6月30日
33	ハルクス注5 μ g	大正製薬株式会社	アルプロスタジル	平成10年6月30日
34	ハルクス注10 μ g	大正製薬株式会社	アルプロスタジル	平成10年6月30日
35	オキサロール注2.5 μ g	中外製薬株式会社	マキサカルシトール	平成12年7月3日
36	オキサロール注5 μ g	中外製薬株式会社	マキサカルシトール	平成12年7月3日
37	オキサロール注10 μ g	中外製薬株式会社	マキサカルシトール	平成12年7月3日
38	プログラフ	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成5年4月2日
39	プログラフ注射液5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成5年4月2日
40	プログラフカプセル0.5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
41	プログラフカプセル1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成5年4月2日
42	プログラフカプセル5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成5年4月2日
43	プログラフ顆粒0.2mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日
44	プログラフ顆粒1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日
45	プログラフ注射液5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成6年7月1日
46	プログラフカプセル0.5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
47	プログラフカプセル1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成6年7月1日
48	プログラフカプセル5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成6年7月1日
49	プログラフ顆粒0.2mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日
50	プログラフ顆粒1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日
51	プログラフ注射液5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
52	プログラフカプセル0.5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
53	プログラフカプセル1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
54	プログラフカプセル5mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成8年4月16日
55	プログラフ顆粒0.2mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日
56	プログラフ顆粒1mg	アステラス製薬株式会社	タクロリムス水和物	平成13年1月12日

No.38～44: 「肝移植における拒絶反応の抑制」に係る効能又は効果並びに用法及び用量に対する再審査。

No.45～50: 「骨髄移植における拒絶反応および移植片対宿主病の抑制」に係る効能又は効果並びに用法及び用量に対する再審査。

No.51～56: 「腎移植における拒絶反応の抑制」に係る効能又は効果並びに用法及び用量に対する再審査。