

| 製品名                                                                           | 成分名                 | 製造販売業者名              | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無           | 削除年月日      | 削除理由   |
|-------------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|-------------------|---------------------|------------|--------|
| プレセデックス静注液200µg「マルイシ」、<br>プレセデックス静注液200µg/50mLシリンジ「マルイシ」                      | デクスメトミジン塩酸塩         | 丸石製薬 (株)             | 112               |                     | 2022/05/30 | 販売中止   |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「JG」、<br>レベチラセタムトリンシロップ50%「JG」                             | レベチラセタム             | 日本シネリック (株)          | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「VTRS」                                                     | レベチラセタム             | ダイト (株)              | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタムトリンシロップ50%「YD」                                                         | レベチラセタム             | (株) 陽進堂              | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「アメル」、<br>レベチラセタム点滴静注500mg「アメル」                            | レベチラセタム             | 共和薬品工業 (株)           | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「杏林」、<br>レベチラセタムDS50%「杏林」                                  | レベチラセタム             | キューリンメディオ (株)        | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「サワイ」、<br>レベチラセタムDS50%「サワイ」、<br>レベチラセタム粒状錠250mg、500mg「サワイ」 | レベチラセタム             | 沢井製薬 (株)             | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「タカタ」、<br>レベチラセタム DS50%「タカタ」                               | レベチラセタム             | 高田製薬 (株)             | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「トーワ」、<br>レベチラセタムDS50%「トーワ」                                | レベチラセタム             | 東和薬品 (株)             | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「日医工」、<br>レベチラセタムトリンシロップ50%「日医工」                           | レベチラセタム             | 日医工 (株)              | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「日新」、<br>レベチラセタムトリンシロップ50%「日新」、<br>レベチラセタム点滴静注500mg「日新」    | レベチラセタム             | 日新製薬 (株)             | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「フェルゼン」                                                    | レベチラセタム             | (株) フェルゼンファーマ        | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| レベチラセタム錠250mg、500mg「明治」、<br>レベチラセタムトリンシロップ50%「明治」、<br>レベチラセタム点滴静注500mg「明治」    | レベチラセタム             | Meiji Seika ファルマ (株) | 113               | イーケブラの後発医薬品         | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| トラマールOD錠25mg、50mg                                                             | トラマドール塩酸塩           | 日本新薬 (株)             | 114               |                     | 2021/01/25 | 再審査終了  |
| ワントラム錠100mg                                                                   | トラマドール塩酸塩           | 日本新薬 (株)             | 114               |                     | 2021/01/25 | 再審査終了  |
| ゾニサミドOD錠25mg、50mg TRE「SMPP」                                                   | ゾニサミド               | 住友ファーマPOE (株)        | 116               | トレリーフの後発医薬品         | 2023/10/30 | 承認条件解除 |
| トレリーフOD錠25mg、50mg                                                             | ゾニサミド               | 住友ファーマ (株)           | 116               | ゾニサミドの先発医薬品         | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| エシタロプラムOD錠10mg、20mg「DSEP」                                                     | エシタロプラムシュウ酸塩        | 第一三共エスファ (株)         | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「JG」                                                         | エシタロプラムシュウ酸塩        | 日本シネリック (株)          | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「VTRS」                                                       | エシタロプラムシュウ酸塩        | ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社     | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「サワイ」、<br>エシタロプラムOD錠10mg、20mg「サワイ」                           | エシタロプラムシュウ酸塩        | 沢井製薬 (株)             | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「タカタ」                                                        | エシタロプラムシュウ酸塩        | 高田製薬 (株)             | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「トーワ」、<br>エシタロプラムOD錠10mg、20mg「トーワ」                           | エシタロプラムシュウ酸塩        | 東和薬品 (株)             | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「日医工」                                                        | エシタロプラムシュウ酸塩        | 日医工 (株)              | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「ニプロ」                                                        | エシタロプラムシュウ酸塩        | ニプロ (株)              | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| エシタロプラム錠10mg、20mg「明治」                                                         | エシタロプラムシュウ酸塩        | Meiji Seika ファルマ (株) | 117               | レクサプロの後発医薬品         | 2024/03/25 | 承認条件解除 |
| サインバルタカプセル20mg、30mg                                                           | デュロキセチン塩酸塩          | 塩野義製薬 (株)            | 117/119           | デュロキセチンの先発医薬品       | 2022/03/28 | 再審査終了  |
| シクレスト舌下錠5mg、10mg                                                              | アセナピンマレイン酸塩         | Meiji Seika ファルマ (株) | 117               |                     | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| デプロメール錠25、50、75                                                               | フルボキサミンマレイン酸塩       | Meiji Seika ファルマ (株) | 117               | フルボキサミンマレイン酸塩の先発医薬品 | 2022/07/25 | 再審査終了  |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「DSEP」                                                    | デュロキセチン塩酸塩          | 第一三共エスファ (株)         | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「JG」                                                      | デュロキセチン塩酸塩          | 長生堂製薬 (株)            | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「KMP」                                                     | デュロキセチン塩酸塩          | 共創未来ファーマ (株)         | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「YD」                                                      | デュロキセチン塩酸塩          | (株) 陽進堂              | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「アメル」                                                     | デュロキセチン塩酸塩          | 共和薬品工業 (株)           | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「オーハラ」                                                    | デュロキセチン塩酸塩          | 大原薬品工業 (株)           | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「杏林」                                                      | デュロキセチン塩酸塩          | キューリンメディオ (株)        | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチン錠20mg、30mg「クミア」                                                        | デュロキセチン塩酸塩          | 富士化学工業 (株)           | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「サワイ」                                                     | デュロキセチン塩酸塩          | 沢井製薬 (株)             | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「タカタ」                                                     | デュロキセチン塩酸塩          | 高田製薬 (株)             | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「トーワ」、<br>デュロキセチン錠20mg、30mg「トーワ」                          | デュロキセチン塩酸塩          | 東和薬品 (株)             | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「日医工G」                                                    | デュロキセチン塩酸塩          | 日医工岐阜工場 (株)          | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「日新」                                                      | デュロキセチン塩酸塩          | 日新製薬 (株)             | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「ニプロ」、<br>デュロキセチンOD錠20mg、30mg「ニプロ」                        | デュロキセチン塩酸塩          | ニプロ (株)              | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「フェルゼン」                                                   | デュロキセチン塩酸塩          | ダイト (株)              | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「三笠」                                                      | デュロキセチン塩酸塩          | 三笠製薬 (株)             | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| デュロキセチンカプセル20mg、30mg「明治」、<br>デュロキセチンOD錠20mg、30mg「明治」                          | デュロキセチン塩酸塩          | Meiji Seika ファルマ (株) | 117/119           | サインバルタの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| ピブレッツ徐放錠50mg、150mg                                                            | クエチアピン fumarate 塩酸塩 | アステラス製薬 (株)          | 117               |                     | 2023/04/24 | 再審査終了  |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「CH」                                              | フルボキサミンマレイン酸塩       | 長生堂製薬 (株)            | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品  | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「EMEC」                                            | フルボキサミンマレイン酸塩       | エルメッド (株)            | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品  | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「NP」                                              | フルボキサミンマレイン酸塩       | ニプロ (株)              | 117               | デプロメールの後発医薬品        | 2024/06/24 | 承認条件解除 |

| 製品名                                                                                                                                      | 成分名            | 製造販売業者名       | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無          | 削除年月日      | 削除理由   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|---------------|-------------------|--------------------|------------|--------|
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「TYK」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 武田テバ薬品 (株)    | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/04/30 | 販売中止   |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「アメル」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 共和薬品工業 (株)    | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「杏林」                                                                                                          | フルボキサミンレイン酸塩   | キョーリンメディオ (株) | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 販売中止   |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「サワイ」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 沢井製薬 (株)      | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「タカタ」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 高田製薬 (株)      | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「トーワ」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 東和薬品 (株)      | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| フルボキサミンレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「日医工」                                                                                                         | フルボキサミンレイン酸塩   | 日医工 (株)       | 117               | デプロメール、ルボックスの後発医薬品 | 2024/06/24 | 承認条件解除 |
| リスパダール錠1mg、2mg、<br>リスパダール細粒1%、<br>リスパダールOD錠0.5mg、1mg、2mg、<br>リスパダール内用液1mg/mL                                                             | リスパリドン         | ヤンセンファーマ (株)  | 117               | リスパリドンの先発医薬品       | 2021/07/26 | 再審査終了  |
| リスパリドン錠1mg、2mg「CH」、<br>リスパリドン細粒1%「CH」                                                                                                    | リスパリドン         | 長生堂製薬 (株)     | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/05/30 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠0.5、1、2「MEEK」、<br>リスパリドン細粒1%「MEEK」、<br>リスパリドン内用液1mg/mL「MEEK」                                                                      | リスパリドン         | 小林化工 (株)      | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 販売中止   |
| リスパリドン錠0.5mg、1mg、2mg「NP」、<br>リスパリドン細粒1%「NP」                                                                                              | リスパリドン         | ニプロ (株)       | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠0.5mg、1mg、2mg「アメル」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「アメル」、<br>リスパリドン細粒1%「アメル」、<br>リスパリドン内用液1mg/mL「アメル」、<br>リスパリドン内用液分包0.5mg、1mg、2mg「アメル」 | リスパリドン         | 共和薬品工業 (株)    | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/06/27 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠1、2「オーハラ」、<br>リスパリドン細粒1%「オーハラ」                                                                                                    | リスパリドン         | 大原薬品工業 (株)    | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/07/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠1mg、2mg「サワイ」、<br>リスパリドン細粒1%「サワイ」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「サワイ」                                                                  | リスパリドン         | 沢井製薬 (株)      | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン細粒1%「タカタ」、<br>リスパリドン錠1mg、2mg「タカタ」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「タカタ」、<br>リスパリドン内用液1mg/mL「タカタ」                                         | リスパリドン         | 高田製薬 (株)      | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/05/30 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠1mg、2mg「トーワ」、<br>リスパリドン細粒1%「トーワ」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「トーワ」、<br>リスパリドン内用液1mg/mL「トーワ」                                         | リスパリドン         | 東和薬品 (株)      | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠1mg、2mg「日医工」、<br>リスパリドン細粒1%「日医工」、<br>リスパリドン内用液分包0.5mg、1mg、2mg「日医工」                                                                | リスパリドン         | 日医工 (株)       | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン錠0.5mg、1mg、2mg「ヨシトミ」、<br>リスパリドン細粒1%「ヨシトミ」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「ヨシトミ」                                                         | リスパリドン         | 全星薬品工業 (株)    | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| リスパリドン内用液1mg/mL「ヨシトミ」                                                                                                                    | リスパリドン         | 同仁医薬化工 (株)    | 117               | リスパダールの後発医薬品       | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| ルボックス錠25、50、75                                                                                                                           | フルボキサミンレイン酸塩   | アヅビ合同会社       | 117               | フルボキサミンレイン酸塩の先発医薬品 | 2022/07/25 | 再審査終了  |
| レクサプロ錠10mg、20mg                                                                                                                          | エシタロプラムシロウ酸塩   | 持田製薬 (株)      | 117               | エシタロプラムの先発医薬品      | 2022/09/26 | 再審査終了  |
| アイモビーグ皮下注70mgベン_ラテックス品                                                                                                                   | エレヌマブ (遺伝子組換え) | アムジェン (株)     | 119               |                    | 2024/07/29 | 販売中止   |
| アセプト錠3mg、5mg、10mg、<br>アセプト細粒0.5%、<br>アセプトD錠3mg、5mg、10mg、<br>アセプト内服ゼリー3mg、5mg、10mg、<br>アセプトドラインロップ1%                                      | ドネペジル塩酸塩       | エーザイ (株)      | 119               | ドネペジル塩酸塩の先発医薬品     | 2022/11/28 | 再審査終了  |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「DSEP」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「DSEP」                                                                            | ドネペジル塩酸塩       | 第一三共エスファ (株)  | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「DSP」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「DSP」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 住友ファーマ (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 販売中止   |
| ドネペジル塩酸塩ODフィルム3mg、5mg、10mg「EE」                                                                                                           | ドネペジル塩酸塩       | 救急薬品工業 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「FFP」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「FFP」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 共創未来ファーマ (株)  | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「JG」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「JG」                                                                                | ドネペジル塩酸塩       | 日本ジェネリック (株)  | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「KO」                                                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 寿製薬 (株)       | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 販売中止   |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「NP」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「NP」、<br>ドネペジル塩酸塩内服ゼリー3mg、5mg、10mg「NP」                                              | ドネペジル塩酸塩       | ニプロ (株)       | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「NPI」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「NPI」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 日本薬品工業 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「TCK」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「TCK」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 辰巳化学 (株)      | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「TSU」                                                                                                               | ドネペジル塩酸塩       | 鶴原製薬 (株)      | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「TYK」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「TYK」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 武田テバ薬品 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 販売中止   |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「YD」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「YD」                                                                                | ドネペジル塩酸塩       | (株) 陽進堂       | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「ZE」                                                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 全星薬品工業 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「アメル」、<br>ドネペジル塩酸塩細粒0.5%「アメル」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「アメル」                                                      | ドネペジル塩酸塩       | 共和薬品工業 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「オーハラ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「オーハラ」                                                                            | ドネペジル塩酸塩       | 大原薬品工業 (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「科研」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「科研」                                                                                | ドネペジル塩酸塩       | シノクミカル (株)    | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「杏林」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「杏林」                                                                                | ドネペジル塩酸塩       | キョーリンメディオ (株) | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg「クニヒロ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「クニヒロ」                                                                                 | ドネペジル塩酸塩       | 皇漢堂製薬 (株)     | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「ケミア」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「ケミア」                                                                              | ドネペジル塩酸塩       | 日本ケミア (株)     | 119               | アセプトの後発医薬品         | 2022/12/26 | 承認条件解除 |

| 製品名                                                                                                                    | 成分名                           | 製造販売業者名              | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無   | 削除年月日      | 削除理由   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------|-------------------|-------------|------------|--------|
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「サワイ」、<br>ドネペジル塩酸塩細粒0.5%「サワイ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「サワイ」                                    | ドネペジル塩酸塩                      | 沢井製薬 (株)             | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg「サンド」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「サンド」                                                                 | ドネペジル塩酸塩                      | サンド (株)              | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2023/02/27 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「タカタ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「タカタ」                                                            | ドネペジル塩酸塩                      | 高田製薬 (株)             | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「タナベ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「タナベ」、<br>ドネペジル塩酸塩内用液3mg、5mg、10mg「タナベ」                           | ドネペジル塩酸塩                      | ニプロESファーマ (株)        | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「テバ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「テバ」                                                              | ドネペジル塩酸塩                      | 武田テバファーマ (株)         | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「トーワ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「トーワ」、<br>ドネペジル塩酸塩内用液3mg、5mg、10mg「トーワ」                           | ドネペジル塩酸塩                      | 東和薬品 (株)             | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネペジル塩酸塩内服ゼリー3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネペジル塩酸塩細粒0.5%「日医工」 | ドネペジル塩酸塩                      | 日医工 (株)              | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「日新」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「日新」                                                              | ドネペジル塩酸塩                      | 日新製薬 (株)             | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「明治」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「明治」                                                              | ドネペジル塩酸塩                      | Meiji Seika ファルマ (株) | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「モチダ」                                                                                           | ドネペジル塩酸塩                      | タイト (株)              | 119               | アセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ニコルカプセル2.5μg                                                                                                           | ナルフラフィン塩酸塩                    | 東レ・メディカル (株)         | 119               |             | 2019/07/01 | 販売中止   |
| ベルソムラ錠10mg、15mg、20mg                                                                                                   | スベレキサント                       | MSD (株)              | 119               |             | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| レミッチカプセル2.5μg、<br>レミッチOD錠2.5μg                                                                                         | ナルフラフィン塩酸塩                    | 東レ (株)               | 119               |             | 2020/03/30 | 再審査終了  |
| エムラクリーム、<br>エムラパッチ                                                                                                     | リドカイン・プロピトカイン                 | 佐藤製薬 (株)             | 121               |             | 2021/03/29 | 再審査終了  |
| グラナテック点眼液0.4%                                                                                                          | リバスシル塩酸塩水和物                   | 興和 (株)               | 131               |             | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| マキエイド眼注用40mg                                                                                                           | トリアムシロンアセトヒド                  | わかもと製薬 (株)           | 131               |             | 2025/05/26 | 再審査終了  |
| ミケルナ配合点眼液                                                                                                              | カルテオロール塩酸塩/ラタノプロスト            | 大塚製薬 (株)             | 131               |             | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| アラムスト点鼻液27.5μg 56噴霧用、27.5μg 120噴霧用                                                                                     | フルチカゾンフランカルボン酸エステル            | グラクソ・スミスクライン (株)     | 132               |             | 2019/09/24 | 再審査終了  |
| ザクラス配合錠LD、HD                                                                                                           | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 武田薬品工業 (株)           | 214               | ジルムロの先発医薬品  | 2021/07/26 | 再審査終了  |
| ジルムロ配合錠LD、HD「JG」                                                                                                       | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 日本ジェネリック (株)         | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「TCK」                                                                                                      | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 辰巳化学 (株)             | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「YD」                                                                                                       | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | (株) 陽進堂              | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「サワイ」、<br>ジルムロ配合OD錠LD、HD「サワイ」                                                                              | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 沢井製薬 (株)             | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「武田テバ」                                                                                                     | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 武田テバファーマ (株)         | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「トーワ」、<br>ジルムロ配合OD錠LD、HD「トーワ」                                                                              | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | 東和薬品 (株)             | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ジルムロ配合錠LD、HD「ニプロ」                                                                                                      | アジルサルタン/アムロジピンベシル酸塩           | ニプロ (株)              | 214               | ザクラスの後発医薬品  | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| セララ錠25mg、50mg                                                                                                          | エプレレノン                        | ヴァイリス製薬 (株)          | 214               |             | 2023/05/29 | 再審査終了  |
| ミカト配合錠                                                                                                                 | テルミサルタン/アムロジピンベシル酸塩/ヒドロクロチアジド | 日本ベーリンガーインゲルハイム (株)  | 214               |             | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| アトゼット配合錠LD、HD                                                                                                          | エゼチミブ/アトルバスタチンカルシウム水和物        | オルガノン (株)            | 218               | エゼアトの先発医薬品  | 2023/06/26 | 再審査終了  |
| エゼアト配合錠LD、HD「JG」                                                                                                       | エゼチミブ/アトルバスタチンカルシウム水和物        | 日本ジェネリック (株)         | 218               | アトゼットの後発医薬品 | 2023/08/28 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「DK」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | 大興製薬 (株)             | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「EE」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | エルメッド (株)            | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「FFP」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | 共創未来ファーマ (株)         | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「JG」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | 日本ジェネリック (株)         | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa・OD錠1mg・2mg・4mg「JG」                                                                                            | ビタスタチンカルシウム水和物                | タイト (株)              | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「KOG」、<br>ビタスタチンカルシウムOD錠1mg、2mg、4mg「KOG」                                                        | ビタスタチンカルシウム水和物                | テイカ製薬 (株)            | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「MEEK」、<br>ビタスタチンCa・OD錠1mg、2mg「MEEK」                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | 小林化工 (株)             | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「NP」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | ニプロ (株)              | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「TCK」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | 辰巳化学 (株)             | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「YD」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | (株) 陽進堂              | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「ZE」                                                                                            | ビタスタチンカルシウム水和物                | 全星薬品工業 (株)           | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「アメル」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | 共和薬品工業 (株)           | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「科研」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | タイト (株)              | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「杏林」、<br>ビタスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「杏林」                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | キョーリンメディオ (株)        | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「ケミア」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | 日本ケミア (株)            | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「サワイ」、<br>ビタスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「サワイ」                                                             | ビタスタチンカルシウム水和物                | 沢井製薬 (株)             | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「サンド」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | サンド (株)              | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/12/27 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「三和」                                                                                               | ビタスタチンカルシウム水和物                | (株) 三和化学研究所          | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「タカタ」                                                                                              | ビタスタチンカルシウム水和物                | 高田製薬 (株)             | 218               | リバロの後発医薬品   | 2021/08/30 | 承認条件解除 |

| 製品名                                                                   | 成分名                             | 製造販売業者名               | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無       | 削除年月日      | 削除理由   |
|-----------------------------------------------------------------------|---------------------------------|-----------------------|-------------------|-----------------|------------|--------|
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「ツルハラ」                                           | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 鶴原製薬 (株)              | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「テバ」                                          | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 武田テバファーマ (株)          | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「トーウ」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「トーウ」          | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 東和薬品 (株)              | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「日医工」、<br>ビタバスタチンカルシウムOD錠1mg、2mg、4mg「日医工」     | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 日医工 (株)               | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/10/25 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「日新」                                             | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 日新製薬 (株)              | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「ファイザー」                                          | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | ファイザー (株)             | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa・OD錠1mg・2mg・4mg「ファイザー」                                       | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | マイラン (株)              | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「明治」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「明治」            | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | Meiji Seika ファルマ (株)  | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 販売中止   |
| ビタバスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「モチダ」                                         | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 持田製薬販売 (株)            | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/08/30 | 承認条件解除 |
| ブラレント皮下注75mgペン、150mgペン、<br>ブラレント皮下注75mgシリンジ、150mgシリンジ                 | アロクマブ (遺伝子組換え)                  | サノフィ (株)              | 218               |                 | 2022/04/25 | 販売中止   |
| リパロ錠1mg、2mg、4mg、<br>リパロOD錠1mg、2mg、4mg                                 | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 興和 (株)                | 218               | ビタバスタチンCaの先発医薬品 | 2021/01/25 | 再審査終了  |
| レバ-サ皮下注140mgペン、<br>レバ-サ皮下注420mgオートミドナー                                | エボロクマブ (遺伝子組換え)                 | アムジェン (株)             | 218               |                 | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| ロス-ゼット配合錠LD、HD                                                        | エゼミブ/ロスバスタチンカルシウム               | オルガノン (株)             | 218               |                 | 2024/5/27  | 再審査終了  |
| オプミット錠10mg                                                            | マシテンタン                          | ヤンセンファーマ (株)          | 219               |                 | 2024/06/24 | 再審査終了  |
| キックリンカプセル250mg、<br>キックリン顆粒86.2%                                       | ピキサロマー                          | アステラス製薬 (株)           | 219               |                 | 2021/10/25 | 再審査終了  |
| ベンテイス吸入液10μg                                                          | イロprost                         | バイエル薬品 (株)            | 219               |                 | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| レバチオ錠20mg、<br>レバチオ懸濁用ドライシロップ900mg、<br>レバチオODフィルム20mg                  | シルデナフィルクエン酸塩                    | ヴィアトリス製薬合同会社          | 219               |                 | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| ドプラム注射液400mg                                                          | 日局ドキサプラム塩酸塩水和物                  | キッセイ薬品工業 (株)          | 221               |                 | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| アノ-ロエリブア7吸入用、30吸入用                                                    | ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸塩    | グラクソ・スミスクライン (株)      | 225               |                 | 2024/01/29 | 再審査終了  |
| エクリラ400μgシメシア30吸入用、60吸入用                                              | アクリジニウム臭化物                      | 杏林製薬 (株)              | 225               |                 | 2024/07/29 | 再審査終了  |
| エンクラッセ62.5μgエリブア7吸入用、30吸入用                                            | ウメクリジニウム臭化物                     | グラクソ・スミスクライン (株)      | 225               |                 | 2024/01/29 | 再審査終了  |
| スピオルトレスピマット28吸入用、60吸入用                                                | チオトロピウム臭化物水和物及びオロゲテロール塩酸塩       | 日本ベーリンガーインゲルハイム (株)   | 225               |                 | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| スピリーバ吸入用カプセル18μg、<br>スピリーバ1.25μgレスピマット60吸入用、<br>スピリーバ2.5μgレスピマット60吸入用 | チオトロピウム臭化物水和物                   | 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)    | 225               |                 | 2020/08/31 | 再審査終了  |
| アニューチイ100μgエリブア30吸入用、<br>アニューチイ200μgエリブア30吸入用                         | フルチカゾンフランカルボン酸エステル              | グラクソ・スミスクライン (株)      | 229               |                 | 2023/02/27 | 再審査終了  |
| ソレア皮下注用150mg、<br>ソレア皮下注75mg、150mgシリンジ、<br>ソレア皮下注75mg、150mg、300mgペン    | オマリズマブ (遺伝子組換え)                 | ノバルティス ファーマ (株)       | 229/449           |                 | 2025/04/28 | 再審査終了  |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「DSEP」                                           | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | 第一三共エスファ (株)          | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2023/02/27 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「YD」                                             | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | (株) 陽進堂               | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「杏林」                                             | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | キョーリンリメディオ (株)        | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/11/25 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「クミア」                                            | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | 日本クミア (株)             | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「サワイ」、<br>エソメプラゾール懸濁用顆粒分包10mg、20mg「サワイ」          | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | 沢井製薬 (株)              | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/11/25 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「トーウ」                                            | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | 東和薬品 (株)              | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「日新」                                             | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | 日新製薬 (株)              | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| エソメプラゾールカプセル10mg、20mg「ニプロ」                                            | エソメプラゾールマグネシウム水和物               | ニプロ (株)               | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| タケキヤ錠10mg、20mg、<br>タケキヤOD錠10mg、20mg                                   | ホノラザンフマル酸塩                      | 武田薬品工業 (株)            | 232               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| バリエット錠5mg、10mg、20mg                                                   | ラベプラゾールナトリウム                    | エーザイ (株)              | 232               | ラベプラゾールNaの先発医薬品 | 2020/06/26 | 再審査終了  |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「JG」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | 日本ジェネリック (株)          | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「TCK」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | 辰巳化学 (株)              | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「YD」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | (株) 陽進堂               | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「科研」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | ダイト (株)               | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「杏林」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | キョーリンリメディオ (株)        | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「クミア」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | 日本クミア (株)             | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「サワイ」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | 沢井製薬 (株)              | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「武田テバ」                                      | ラベプラゾールナトリウム                    | 武田テバ(薬品) (株)          | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「トーウ」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | 東和薬品 (株)              | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「日医工」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | 日医工 (株)               | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/11/30 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「日新」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | 日新製薬 (株)              | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールNa錠 5mg、10mg、20mg「ファイザー」                                       | ラベプラゾールナトリウム                    | ファイザー (株)             | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| ラベプラゾールNa 塩錠 5mg、10mg、20mg「明治」                                        | ラベプラゾールナトリウム                    | Meiji Seika ファルマ (株)  | 232               | バリエットの後発医薬品     | 2020/08/31 | 承認条件解除 |
| イリボ-錠2.5μg、5μg、<br>イリボ-OD錠2.5μg、5μg                                   | ラモセトロン塩酸塩                       | アステラス製薬 (株)           | 239               |                 | 2021/02/22 | 再審査終了  |
| インフリキシマブBS点滴静注用100mg「CTH」                                             | インフリキシマブ (遺伝子組換え) 【インフリキシマブ後続1】 | セルトリオン・ヘルスクア・ジャパン (株) | 239               | レミケードのバイオ後続品    | 2024/03/25 | 承認条件解除 |

| 製品名                                                                                                 | 成分名                                   | 製造販売業者名           | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無            | 削除年月日      | 削除理由   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|-------------------|-------------------|----------------------|------------|--------|
| インブリキシマブBS点滴静注用100mg「NK」                                                                            | インブリキシマブ (遺伝子組換え) [インブリキシマブ後続1]       | 日本化薬 (株)          | 239               | レミケードのバイオ後続品         | 2023/08/28 | 承認条件解除 |
| ゼンコートカプセル3mg                                                                                        | ブデソニド                                 | ゼリア新薬工業 (株)       | 239               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| プロイメンド点滴静注用150mg                                                                                    | ホスアプレピタントメグルミン                        | 小野薬品工業 (株)        | 239               |                      | 2021/04/26 | 再審査終了  |
| リアルダ錠1200mg                                                                                         | メサラジン                                 | 持田製薬 (株)          | 239               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| レクタブル2mg注腸フォーム14回                                                                                   | ブデソニド                                 | EA ファーマ (株)       | 239               |                      | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| ルルデイトロビン フレックスプロ注5mg、10mg、15mg、<br>ルルデイトロビンS注10mg                                                   | ソマトロピン (遺伝子組換え)                       | ノボ ルディスク ファーマ (株) | 241               |                      | 2024/07/29 | 再審査終了  |
| ミニリンメルトOD錠25µg、50µg                                                                                 | デスマルシリン酢酸塩水和物                         | フェリング・ファーマ (株)    | 241               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| テリラチドBS皮下注キット600µg「モチダ」                                                                             | テリラチド (遺伝子組換え) [テリラチド後続1]             | 持田製薬 (株)          | 243               | フォルテオのバイオ後続品         | 2023/03/27 | 承認条件解除 |
| ウトロゲストン錠用カプセル200mg                                                                                  | プロゲストロン                               | 富士製薬工業 (株)        | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ルテナス錠錠100mg                                                                                         | プロゲストロン                               | フェリング・ファーマ (株)    | 247               |                      | 2023/03/27 | 再審査終了  |
| ルテム錠錠用坐剤400mg                                                                                       | プロゲストロン                               | あすか製薬 (株)         | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ワンクリン錠錠用ゲル90mg                                                                                      | プロゲストロン                               | メルクバイオファーマ (株)    | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ジェミーナ配合錠                                                                                            | レボノルゲストレル、エチルエストラジオール                 | ノーベルファーマ (株)      | 248               |                      | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| ヤーズ配合錠                                                                                              | ドロスピレノン・エチルエストラジオール<br>ベータゲクス         | バイエル薬品 (株)        | 248               |                      | 2022/10/31 | 再審査終了  |
| ヤーズフレックス配合錠                                                                                         | ドロスピレノン・エチルエストラジオール<br>ベータゲクス         | バイエル薬品 (株)        | 248               |                      | 2020/03/30 | 再審査終了  |
| アボルブカプセル0.5mg                                                                                       | デュタステリド                               | グラクソ・スミスクライン (株)  | 249               |                      | 2019/04/01 | 再審査終了  |
| インスリン グラリギンBS注キット「FFP」                                                                              | インスリン グラリギン (遺伝子組換え) [インスリン グラリギン後続2] | 富士フイルム富山化学 (株)    | 249               | ランタスのバイオ後続品          | 2024/01/29 | 承認条件解除 |
| インスリン リスプロBS注ノスター HUI「サノフィ」、<br>インスリン リスプロBS注カート HUI「サノフィ」、<br>インスリン リスプロBS注100単位/mL HUI「サノフィ」      | インスリン リスプロ (遺伝子組換え) [インスリン リスプロ後続1]   | サノフィ (株)          | 249               | ルムジエのバイオ後続品          | 2024/10/28 | 承認条件解除 |
| ザガーロカプセル0.1mg、0.5mg                                                                                 | デュタステリド                               | グラクソ・スミスクライン (株)  | 249               | デュタステリドの先発医薬品        | 2021/01/25 | 再審査終了  |
| ジェノゲスト錠1mg「F」、<br>ジェノゲストOD錠1mg「F」                                                                   | ジェノゲスト                                | 富士製薬工業 (株)        | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「JG」                                                                                      | ジェノゲスト                                | 日本ジェネリック (株)      | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/03/27 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「MYL」                                                                                     | ジェノゲスト                                | マイランEPD合同会社       | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「SUN」                                                                                     | ジェノゲスト                                | サンファーマ (株)        | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/05/29 | 販売中止   |
| ジェノゲスト錠1mg「キッセイ」、<br>ジェノゲストOD錠1mg「キッセイ」                                                             | ジェノゲスト                                | ジェイドル製薬 (株)       | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「サワイ」                                                                                     | ジェノゲスト                                | 沢井製薬 (株)          | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/03/27 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「トーワ」、<br>ジェノゲストOD錠1mg「トーワ」                                                               | ジェノゲスト                                | 東和薬品 (株)          | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/03/27 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠1mg「ニプロ」                                                                                     | ジェノゲスト                                | ニプロ (株)           | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/03/27 | 承認条件解除 |
| ジェノゲスト錠0.5mg、1mg「モチダ」、<br>ジェノゲストOD錠1mg「モチダ」                                                         | ジェノゲスト                                | 持田製薬販売 (株)        | 249               | ディナゲストの後発医薬品         | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| ディナゲスト錠0.5mg、1mg、<br>ディナゲストOD錠1mg                                                                   | ジェノゲスト                                | 持田製薬 (株)          | 249               | ジェノゲストの先発医薬品         | 2022/08/29 | 再審査終了  |
| デュタステリドカプセル0.5mgZA「BMD」                                                                             | デュタステリド                               | (株) ビオメディクス       | 249               | ザガーロの後発医薬品           | 2022/06/27 | 承認条件解除 |
| デュタステリドカプセル0.5mgZA「MYL」                                                                             | デュタステリド                               | マイランEPD合同会社       | 249               | ザガーロの後発医薬品           | 2022/06/27 | 承認条件解除 |
| デュタステリドカプセル0.5mgZA「サワイ」                                                                             | デュタステリド                               | 沢井製薬 (株)          | 249               | ザガーロの後発医薬品           | 2022/06/27 | 承認条件解除 |
| デュタステリドカプセル0.1mgZA、0.5mgZA「トーワ」                                                                     | デュタステリド                               | 東和薬品 (株)          | 249               | ザガーロの後発医薬品           | 2022/06/27 | 承認条件解除 |
| トルリシチド皮下注0.75mg、1.5mgアテオス                                                                           | デュラグルチド (遺伝子組換え)                      | 日本イーライリリー (株)     | 249               |                      | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| トレスリーバ注フレックスタッチ、<br>トレスリーバ注ペンフィル                                                                    | インスリン デグルデク (遺伝子組換え)                  | ノボ ルディスク ファーマ (株) | 249               |                      | 2022/08/29 | 再審査終了  |
| バイエック皮下注5µgペン300、皮下注10µgペン300                                                                       | エキセナチド                                | アストラゼネカ (株)       | 249               |                      | 2020/07/27 | 再審査終了  |
| ピクトーザ皮下注18mg                                                                                        | リラグルチド (遺伝子組換え)                       | ノボ ルディスク ファーマ (株) | 249               |                      | 2019/07/01 | 再審査終了  |
| ピデュリオン皮下注用2mgペン                                                                                     | エキセナチド                                | アストラゼネカ (株)       | 249               |                      | 2020/07/27 | 再審査終了  |
| ランタスXR注ノスター                                                                                         | インスリン グラリギン (遺伝子組換え)                  | サノフィ (株)          | 249               |                      | 2021/02/22 | 再審査終了  |
| リキスマア皮下注300µg                                                                                       | リキセナチド                                | サノフィ (株)          | 249               | インスリン グラリギンの先行バイオ医薬品 | 2023/03/27 | 再審査終了  |
| オラネジン消毒液1.5%、<br>オラネジン液1.5%消毒用アブリケータ10mL、25mL、<br>オラネジン消毒液1.5%OR、<br>オラネジン液1.5%OR消毒用アブリケータ10mL、25mL | オラネキシジメチルグルコン酸塩                       | (株) 大塚製薬工場        | 261               |                      | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| ゼビアクスローション2%、<br>ゼビアクス油性クリーム2%                                                                      | オゼキサシン                                | マルホ (株)           | 263               |                      | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| コムクロンシャンプー0.05%                                                                                     | クロベタゾールプロピオン酸エステル                     | マルホ (株)           | 264               |                      | 2022/12/26 | 再審査終了  |
| ロコアテープ                                                                                              | エスフルビプロフェン/ハッカ油                       | 大正製薬 (株)          | 264               |                      | 2025/01/27 | 再審査終了  |
| グラッシュピスタ外用液剤0.03%3mL、0.03%5mL                                                                       | ピマトプロスト                               | アラガン・ジャパン (株)     | 267               |                      | 2021/09/27 | 再審査終了  |
| ドホベト軟膏、<br>ドホベトゲル、<br>ドホベトフォーム                                                                      | カルシポトリオール水和物/ベタメタゾンジプロピオン酸エステル        | レオ ファーマ (株)       | 269               |                      | 2021/12/27 | 再審査終了  |
| ペビオゲル2.5%、<br>ペビオローション2.5%                                                                          | 過酸化ベンゾイル                              | マルホ (株)           | 269               |                      | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| マーデュオックス軟膏                                                                                          | マキサカルシトール/ベタメタゾン酸エステルプロピオン酸エステル       | マルホ (株)           | 269               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| リグロス歯科用液キット600µg、1200µg                                                                             | トラフアルミン (遺伝子組換え)                      | 科研製薬 (株)          | 279               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |

| 製品名                                                                                                                    | 成分名                           | 製造販売業者名              | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無       | 削除年月日      | 削除理由   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------|-------------------|-----------------|------------|--------|
| ザイヤフレックス注射用                                                                                                            | コラゲナーゼ (クロストリジウム ヒストリチクム)     | 旭化成ファーマ (株)          | 290               |                 | 2023/04/24 | 販売中止   |
| エリキウス錠2.5mg、5mg                                                                                                        | アピキサバン                        | プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) | 333               |                 | 2022/07/25 | 再審査終了  |
| リクシアナ錠15mg、30mg、60mg、<br>リクシアナOD錠15mg、30mg、60mg                                                                        | エドキサバンチル酸塩水和物                 | 第一三共 (株)             | 333               |                 | 2022/09/26 | 再審査終了  |
| ムルプレタ錠3mg                                                                                                              | ルストロンボガ                       | 塩野義製薬 (株)            | 339               |                 | 2025/01/27 | 再審査終了  |
| 酢酸亜鉛錠25mg、50mg「ザワイ」、<br>酢酸亜鉛顆粒5%「ザワイ」                                                                                  | 酢酸亜鉛水和物                       | 沢井製薬 (株)             | 392               | ノバルジンの後発医薬品     | 2025/05/26 | 承認条件解除 |
| 酢酸亜鉛錠25mg、50mg「ノバル」、<br>酢酸亜鉛顆粒5%「ノバル」                                                                                  | 酢酸亜鉛水和物                       | ダイト (株)              | 392               | ノバルジンの後発医薬品     | 2025/05/26 | 承認条件解除 |
| ノバルジン錠25mg、50mg、<br>ノバルジン顆粒5%                                                                                          | 酢酸亜鉛水和物                       | ノバルファーマ (株)          | 392               | 酢酸亜鉛の先発医薬品      | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| ホメビソール点滴静注1.5g「タケダ」                                                                                                    | ホメビソール                        | 武田薬品工業 (株)           | 392               |                 | 2025/01/27 | 再審査終了  |
| メチレンブルー静注50mg「第一三共」                                                                                                    | メチルテオニウム塩化物水和物                | 第一三共 (株)             | 392               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| フェキソスタット錠10mg、20mg、40mg「DSEP」                                                                                          | フェキソスタット                      | 第一三共エスファ (株)         | 394               | フェブリクの後発医薬品     | 2023/07/31 | 承認条件解除 |
| フェキソスタット錠10mg、20mg、40mg「JG」                                                                                            | フェキソスタット                      | 日本シネレック (株)          | 394               | フェブリクの後発医薬品     | 2023/07/31 | 承認条件解除 |
| フェキソスタット錠10mg、20mg、40mg「ザワイ」、<br>フェキソスタットOD錠10mg、20mg「ザワイ」                                                             | フェキソスタット                      | 沢井製薬 (株)             | 394               | フェブリクの後発医薬品     | 2023/07/31 | 承認条件解除 |
| フェキソスタット錠10mg、20mg、40mg「トロー」                                                                                           | フェキソスタット                      | 東和薬品 (株)             | 394               | フェブリクの後発医薬品     | 2023/07/31 | 承認条件解除 |
| アプルウェイ錠20mg                                                                                                            | トホグリフロジン水和物                   | 興和 (株)               | 396               |                 | 2022/04/25 | 販売中止   |
| イニンク配合錠                                                                                                                | アログリブチン安息香酸塩/メトホルミン塩酸塩        | 武田薬品工業 (株)           | 396               |                 | 2021/12/27 | 再審査終了  |
| エクメット配合錠LD、HD                                                                                                          | ビルタグリブチン/メトホルミン塩酸塩            | ノバルティス ファーマ (株)      | 396               |                 | 2021/05/31 | 再審査終了  |
| カナリア配合錠                                                                                                                | ネリグリブチン臭化水素酸塩水和物/カナグリフロジン水和物  | 田辺三菱製薬 (株)           | 396               |                 | 2025/01/27 | 再審査終了  |
| グラクティブ錠12.5mg、25mg、50mg、100mg                                                                                          | シタグリブチンリン酸塩水和物                | 小野薬品工業 (株)           | 396               |                 | 2019/04/01 | 再審査終了  |
| ジャスピア錠12.5mg、25mg、50mg、100mg                                                                                           | シタグリブチンリン酸塩水和物                | MSD (株)              | 396               |                 | 2019/03/25 | 再審査終了  |
| シュアポスト錠0.25mg、0.5mg                                                                                                    | レバグリニド                        | 大日本住友製薬(株)           | 396               |                 | 2020/03/30 | 再審査終了  |
| スニー錠100mg                                                                                                              | アナグリブチン                       | (株) 三和化学研究所          | 396               |                 | 2021/12/27 | 再審査終了  |
| スージャ配合錠                                                                                                                | シタグリブチンリン酸塩水和物/イブラグリフロジンレボロリン | MSD (株)              | 396               |                 | 2024/03/25 | 再審査終了  |
| デベルザ錠20mg                                                                                                              | トホグリフロジン水和物                   | 興和 (株)               | 396               |                 | 2024/06/24 | 再審査終了  |
| トラディアンス配合錠AP、BP                                                                                                        | エンバグリフロジン、リナグリブチン             | 日本ベーリンガーインゲルハイム (株)  | 396               |                 | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| ネシーナ錠6.25mg、12.5mg、25mg                                                                                                | アログリブチン安息香酸塩                  | 武田薬品工業 (株)           | 396               |                 | 2019/09/24 | 再審査終了  |
| メトアナ配合錠LD、HD                                                                                                           | アナグリブチン/メトホルミン塩酸塩             | (株) 三和化学研究所          | 396               |                 | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| メトグルコ錠250mg、500mg                                                                                                      | メトホルミン塩酸塩                     | 住友ファーマ (株)           | 396               | メトホルミン塩酸塩の先発医薬品 | 2023/04/24 | 再審査終了* |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「DSEP」                                                                                        | メトホルミン塩酸塩                     | 第一三共エスファ (株)         | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/05/29 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「DSPB」                                                                                        | メトホルミン塩酸塩                     | 住友ファーマプロモ (株)        | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「JG」                                                                                          | メトホルミン塩酸塩                     | 日本シネレック (株)          | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/05/29 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「TCK」                                                                                         | メトホルミン塩酸塩                     | 辰巳化学 (株)             | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「TE」                                                                                          | メトホルミン塩酸塩                     | トーアエイコー (株)          | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/06/26 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「VTRS」<br>(旧販売名：メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「ファイザー」)                                             | メトホルミン塩酸塩                     | マイランEPD合同会社          | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「三和」                                                                                          | メトホルミン塩酸塩                     | (株) 三和化学研究所          | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「トロー」                                                                                         | メトホルミン塩酸塩                     | 東和薬品 (株)             | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「日医工」                                                                                         | メトホルミン塩酸塩                     | 日医工 (株)              | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「ニプロ」                                                                                         | メトホルミン塩酸塩                     | ニプロ (株)              | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/04/24 | 承認条件解除 |
| メトホルミン塩酸塩錠250mgMT、500mgMT「明治」                                                                                          | メトホルミン塩酸塩                     | Meiji Seika ファルマ (株) | 396               | メトグルコの後発医薬品     | 2023/05/29 | 承認条件解除 |
| ルセファイ錠2.5mg、5mg、<br>ルセファイODフィルム2.5mg                                                                                   | ルセオグリフロジン水和物                  | 大正製薬 (株)             | 396               |                 | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| イグラチモド錠25mg「ザワイ」                                                                                                       | イグラチモド                        | 沢井製薬 (株)             | 399               | ケアラムの後発医薬品      | 2022/04/25 | 承認条件解除 |
| イバンドロン酸静注1mgシリンジ「トロー」                                                                                                  | イバンドロン酸ナトリウム水和物               | 東和薬品 (株)             | 399               | ボンビバの後発医薬品      | 2022/10/31 | 承認条件解除 |
| エタネルセプトBS皮下注用10mg、25mg「MA」、<br>エタネルセプトBS皮下注25mgシリンジ0.5mL、50mgシリンジ1.0mL「MA」、<br>エタネルセプトBS皮下注25mgペン0.5mL、50mgペン1.0mL「MA」 | エタネルセプト (遺伝子組換え) 【エタネルセプト後続1】 | 持田製薬 (株)             | 399               | エンプレルのバイオ後続品    | 2023/12/25 | 承認条件解除 |
| オーファデインカプセル2mg、5mg、10mg                                                                                                | ニチシニン                         | アステラス製薬 (株)          | 399               |                 | 2025/05/26 | 再審査終了  |
| オレンシア点滴静注用250mg、<br>オレンシア皮下注125mgシリンジ1mL、<br>オレンシア皮下注125mgオートインジェクター1mL                                                | アパタセプト (遺伝子組換え)               | プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) | 399               |                 | 2023/06/26 | 再審査終了  |
| ケアラム錠25mg                                                                                                              | イグラチモド                        | エーザイ (株)             | 399               | イグラチモドの先発医薬品    | 2022/03/28 | 再審査終了  |
| コルベット錠25mg                                                                                                             | イグラチモド                        | エーザイ (株)             | 399               |                 | 2021/08/30 | 販売中止   |
| サーティカン錠0.25mg、0.5mg、0.75mg                                                                                             | エペロリムス                        | ノバルティス ファーマ (株)      | 399               |                 | 2024/03/25 | 再審査終了  |
| シムジア皮下注200mgシリンジ、<br>シムジア皮下注200mgオートインジェクター                                                                            | セルトリスマブ ヘボリ (遺伝子組換え)          | ユーシービージャパン (株)       | 399               |                 | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| シンボニー皮下注50mgシリンジ、<br>シンボニー皮下注50mgオートインジェクター                                                                            | ゴリムマブ (遺伝子組換え)                | ヤンセンファーマ (株)         | 399/239           |                 | 2023/12/25 | 再審査終了  |
| ゼルヤンツ錠5mg                                                                                                              | トファシチニブクエン酸塩                  | ファイザー (株)            | 399               |                 | 2024/06/24 | 再審査終了  |

## 再審査終了/販売中止/承認条件解除/承認整理 製品一覧 (7/9)

2025年6月 400製品

| 製品名                                                                   | 成分名                                        | 製造販売業者名               | 有効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無           | 削除年月日      | 削除理由   |
|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|-----------------------|-------------------|---------------------|------------|--------|
| ダルベオエチン アルファBS注5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgシリンジ「JCR」 | ダルベオエチン アルファ (遺伝子組換え)<br>【ダルベオエチン アルファ後続1】 | JCRファーマ (株)           | 399               | ネスブのバイオ後続品          | 2024/07/29 | 承認条件解除 |
| ダルベオエチン アルファBS注5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgシリンジ「三和」  | ダルベオエチン アルファ (遺伝子組換え)<br>【ダルベオエチン アルファ後続2】 | (株) 三和化学研究所           | 399               | ネスブのバイオ後続品          | 2025/05/26 | 承認条件解除 |
| プラケニル錠200mg                                                           | ヒドロキシクロキニン硫酸塩                              | サノフィ (株)              | 399               | ヒドロキシクロキニン硫酸塩の先発医薬品 | 2025/04/28 | 再審査終了  |
| ブラリア皮下注60mgシリンジ                                                       | テノズマブ (遺伝子組換え)                             | 第一三共 (株)              | 399               |                     | 2023/07/31 | 再審査終了  |
| ボンビバ錠100mg                                                            | イバンドロン酸ナトリウム水和物                            | 大正製薬 (株)              | 399               | イバンドロン酸の先発医薬品       | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| ミコフェノール酸モフェチルカプセル250mg「NIG」                                           | ミコフェノール酸 モフェチル                             | 日医工岐阜工場 (株)           | 399               | セルセプトの後発医薬品         | 2025/04/28 | 販売中止   |
| リクラスト点滴静注液5mg                                                         | ソドロン酸水和物                                   | 旭化成ファーマ (株)           | 399               |                     | 2022/09/26 | 再審査終了  |
| ベンダムスチン塩酸塩点滴静注液25mg/1mL、100mg/4mL「トーウ」                                | ベンダムスチン塩酸塩水和物                              | 東和薬品 (株)              | 421               | トリアキシンの後発医薬品        | 2022/09/26 | 承認条件解除 |
| ベンダムスチン塩酸塩点滴静注液25mg/1mL、100mg/4mL「ファイザー」                              | ベンダムスチン塩酸塩水和物                              | ファイザー (株)             | 421               | トリアキシンの後発医薬品        | 2022/11/28 | 承認条件解除 |
| オニバイド点滴静注液43mg                                                        | イリノテカン塩酸塩水和物                               | 日本セルヴィエ (株)           | 424               |                     | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| ジェブタナ点滴静注液60mg                                                        | カバジタキセル アセトン付加物                            | サノフィ (株)              | 424               |                     | 2023/11/27 | 再審査終了  |
| アフィニール錠2.5mg、5mg、<br>アフィニール分散錠2mg、3mg                                 | エペロリムス                                     | ノバルティス ファーマ (株)       | 429               |                     | 2023/12/25 | 再審査終了  |
| イクスタンジ錠40mg、80mg                                                      | エンザルタミド                                    | アステラス製薬 (株)           | 429               |                     | 2023/10/30 | 再審査終了  |
| カドサイラ点滴静注用100mg、160mg                                                 | トラスツマブ エムタンシン (遺伝子組換え)                     | 中外製薬 (株)              | 429               |                     | 2023/03/27 | 再審査終了  |
| ザイティガ錠250mg、500mg                                                     | アピラテロン酢酸エステル                               | ヤンセンファーマ (株)          | 429               |                     | 2023/10/30 | 再審査終了  |
| サイラムザ点滴静注液100mg、500mg                                                 | ラムシルマブ (遺伝子組換え)                            | 日本イーライリリー (株)         | 429               |                     | 2024/07/29 | 再審査終了  |
| スチパーガ錠40mg                                                            | レゴラフェニブ水和物                                 | バイエル薬品 (株)            | 429               |                     | 2023/04/24 | 再審査終了  |
| ソーフイゴ静注                                                               | 塩化ラジウム (223Ra)                             | バイエル薬品 (株)            | 429               |                     | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| タシグナカプセル50mg、150mg、200mg                                              | ニロチニブ塩酸塩水和物                                | ノバルティス ファーマ (株)       | 429               |                     | 2023/04/24 | 再審査終了  |
| トラスツマブBS点滴静注用60mg、150mg「CTH」                                          | トラスツマブ (遺伝子組換え) 【トラスツマブ後続1】                | セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン (株) | 429               | ハーセプチンのバイオ後続品       | 2024/09/30 | 承認条件解除 |
| トラスツマブBS点滴静注用60mg、150mg「NK」                                           | トラスツマブ (遺伝子組換え) 【トラスツマブ後続1】                | 日本化薬 (株)              | 429               | ハーセプチンのバイオ後続品       | 2024/07/29 | 承認条件解除 |
| トラスツマブBS点滴静注用60mg、150mg「第一三共」                                         | トラスツマブ (遺伝子組換え) 【トラスツマブ後続1】                | 第一三共 (株)              | 429               | ハーセプチンのバイオ後続品       | 2025/06/30 | 販売中止   |
| フアリークカプセル10mg、15mg                                                    | バロピニスタット乳酸塩                                | ノバルティス ファーマ (株)       | 429               |                     | 2024/04/30 | 販売中止   |
| ボテリジオ点滴静注20mg                                                         | モガムリズマブ (遺伝子組換え)                           | 協和キリン (株)             | 429               |                     | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| リツキシマブBS点滴静注100mg、500mg「KHK」                                          | リツキシマブ (遺伝子組換え) 【リツキシマブ後続1】                | サンド (株)               | 429               | リツキサンのバイオ後続品        | 2025/01/27 | 承認条件解除 |
| ロンサーフ配合錠T15、T20                                                       | トリアルリジン、ピピラシル塩酸塩                           | 大鵬薬品工業 (株)            | 429               |                     | 2023/07/31 | 再審査終了  |
| オクトレスキヤン静注用セット                                                        | インジウムベンテトレオチド (111In)                      | PDRファーマ (株)           | 430               |                     | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| アレサガテープ4mg、8mg                                                        | エメダスチンフマル酸塩                                | 久光製薬 (株)              | 449               |                     | 2025/05/26 | 再審査終了  |
| タリオン錠5mg、10mg、<br>タリオンOD錠5mg、10mg                                     | ベボタスチンベシル酸塩                                | 田辺三菱製薬 (株)            | 449               | ベボタスチンベシル酸塩の先発医薬品   | 2021/04/26 | 再審査終了  |
| 治療用ガニアルゲンエキス皮下注「トリイ」1,000JAU/mL、<br>10,000JAU/mL、100,000JAU/mL        | コナヒョウヒダニ及びヤケヒョウヒダニから抽出したエキス                | 鳥居薬品 (株)              | 449               |                     | 2024/03/25 | 再審査終了  |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「JG」                                              | ベボタスチンベシル酸塩                                | 日本ジェネリック (株)          | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/07/25 | 承認条件解除 |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「KN」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「KN」               | ベボタスチンベシル酸塩                                | 小林化工 (株)              | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/07/25 | 販売中止   |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「SN」                                              | ベボタスチンベシル酸塩                                | シノクミカル (株)            | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/08/29 | 承認条件解除 |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「ザウイ」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「ザウイ」             | ベボタスチンベシル酸塩                                | 沢井製薬 (株)              | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/07/25 | 承認条件解除 |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「タナベ」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「タナベ」             | ベボタスチンベシル酸塩                                | ニプロESファーマ (株)         | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2023/07/31 | 承認条件解除 |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「トーウ」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「トーウ」             | ベボタスチンベシル酸塩                                | 東和薬品 (株)              | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/07/25 | 承認条件解除 |
| ベボタスチンベシル酸塩錠5mg、10mg「日医工」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「日医工」             | ベボタスチンベシル酸塩                                | 日医工 (株)               | 449               | タリオンの後発医薬品          | 2022/07/25 | 承認条件解除 |
| ソシン静注用2.25、4.5、<br>ソシン配合点滴静注用バッグ4.5                                   | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | 大鵬薬品工業 (株)            | 613               | タゾピベの先発医薬品          | 2021/02/22 | 再審査終了  |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「CHM」                                                | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | (株) ケミックス             | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/10/30 | 販売中止   |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「DSEP」、<br>タゾピベ配合点滴静注用バッグ2.25、4.5「DSEP」              | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | 第一三共エスファ (株)          | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/09/25 | 承認条件解除 |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「SN」                                                 | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | シノクミカル (株)            | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/10/30 | 承認条件解除 |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「サンド」、<br>タゾピベ点滴静注用バッグ2.25、4.5「サンド」                  | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | サンド (株)               | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2022/04/25 | 販売中止   |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「テバ」                                                 | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | 武田テファーマ (株)           | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/05/29 | 販売中止   |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「日医工」                                                | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | 日医工 (株)               | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/09/25 | 販売中止   |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「ニプロ」、<br>タゾピベ点滴静注用バッグ2.25、4.5「ニプロ」                  | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | ニプロ (株)               | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/09/25 | 承認条件解除 |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「ファイザー」、<br>タゾピベ点滴静注用バッグ2.25、4.5「ファイザー」              | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | マイソン製薬 (株)            | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/04/24 | 販売中止   |
| タゾピベ配合静注用2.25、4.5「明治」                                                 | タゾバクタム、ピベラシリン水和物                           | Meiji Seika ファルマ (株)  | 613               | ソシンの後発医薬品           | 2023/09/25 | 承認条件解除 |
| カンサイダス点滴静注用50mg、70mg                                                  | カスポファンギン酢酸塩                                | MSD (株)               | 617               |                     | 2021/11/29 | 再審査終了  |
| ブイフェンド200mg静注用、<br>ブイフェンド錠50mg、200mg、<br>ブイフェンドドライシロップ2800mg          | ポリコナゾール                                    | ファイザー (株)             | 617               | ポリコナゾールの先発医薬品       | 2021/04/26 | 再審査終了  |
| ポリコナゾール錠50mg、200mg「DSEP」                                              | ポリコナゾール                                    | 第一三共エスファ (株)          | 617               | ブイフェンドの後発医薬品        | 2021/11/29 | 承認条件解除 |
| ポリコナゾール錠50mg、100mg、200mg「JG」                                          | ポリコナゾール                                    | 日本ジェネリック (株)          | 617               | ブイフェンドの後発医薬品        | 2021/11/29 | 承認条件解除 |

| 製品名                                                                                    | 成分名                                                                                         | 製造販売業者名              | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無       | 削除年月日      | 削除理由   |
|----------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-------------------|-----------------|------------|--------|
| ポリコナゾール錠50mg、100mg、200mg「アメ」                                                           | ポリコナゾール                                                                                     | 共和薬品工業 (株)           | 617               | ブイフェンドの後発医薬品    | 2021/11/29 | 承認条件解除 |
| ポリコナゾール錠50mg、200mg「タカ」                                                                 | ポリコナゾール                                                                                     | 高田製薬 (株)             | 617               | ブイフェンドの後発医薬品    | 2021/11/29 | 承認条件解除 |
| ポリコナゾール錠50mg、200mg「武田テバ」                                                               | ポリコナゾール                                                                                     | 武田テバファーマ (株)         | 617               | ブイフェンドの後発医薬品    | 2021/11/29 | 承認条件解除 |
| ポリコナゾール錠50mg、200mg「トー」                                                                 | ポリコナゾール                                                                                     | 東和薬品 (株)             | 617               | ブイフェンドの後発医薬品    | 2021/11/29 | 承認条件解除 |
| ポリコナゾール錠50mg、200mg「日医工」                                                                | ポリコナゾール                                                                                     | 日医工 (株)              | 617               | ブイフェンドの後発医薬品    | 2022/02/28 | 承認条件解除 |
| ポノサップバック400、800                                                                        | ポノプラザンフル酸塩、アモキシシリン水和物、クラリスロマイシン                                                             | 武田薬品工業 (株)           | 619               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| ポノビオンバック                                                                               | ポノプラザンフル酸塩、アモキシシリン水和物、メトロニダゾール                                                              | 武田薬品工業 (株)           | 619               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| シプロキサ注200mg、400mg                                                                      | シプロフロキサシン                                                                                   | バイエル薬品 (株)           | 624               | シプロフロキサシンの先発医薬品 | 2021/04/26 | 再審査終了  |
| シプロフロキサシン点滴静注液200mg、300mg「NP」、シプロフロキサシン点滴静注液400mg「ニプロ」、シプロフロキサシンDU点滴静注液300mg/250mL「NP」 | シプロフロキサシン                                                                                   | ニプロ (株)              | 624               | シプロキサシンの後発医薬品   | 2021/07/26 | 承認条件解除 |
| シプロフロキサシン点滴静注液200mg/100mL、300mg/150mL、400mg/200mL「明治」、シプロフロキサシンDU点滴静注液300mg/250mL「明治」  | シプロフロキサシン                                                                                   | Meiji Seika ファルマ (株) | 624               | シプロキサシンの後発医薬品   | 2021/07/26 | 承認条件解除 |
| イナビル吸入懸濁用160mgセット                                                                      | ラニニビルオクタン酸エステル水和物                                                                           | 第一三共 (株)             | 625               |                 | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| ヴィキラックス配合錠                                                                             | オムビタズビル水和物/バクタプレビル水和物/リトナビル                                                                 | アヅビ合同会社              | 625               |                 | 2019/07/01 | 販売中止   |
| エルサ錠50mg                                                                               | エルバスビル                                                                                      | MSD (株)              | 625               |                 | 2023/01/30 | 販売中止   |
| グラジナ錠50mg                                                                              | グラソプレビル水和物                                                                                  | MSD (株)              | 625               |                 | 2023/01/30 | 販売中止   |
| コバガス錠200mg                                                                             | リバビリン                                                                                       | 中外製薬 (株)             | 625               |                 | 2021/07/26 | 販売中止   |
| コムフレア配合錠                                                                               | リルビリン塩酸塩/エムトリシタン/テノホビル シンプロキシマール酸塩                                                          | ヤンセンファーマ (株)         | 625               |                 | 2021/05/31 | 販売中止   |
| ジメンシー配合錠                                                                               | ダクラタズビル塩酸塩/アスナプレビル/ペクラズビル塩酸塩                                                                | プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) | 625               |                 | 2020/04/27 | 販売中止   |
| スンペラカプセル100mg                                                                          | アスナプレビル                                                                                     | プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) | 625               |                 | 2021/04/26 | 販売中止   |
| ソバルディ錠400mg                                                                            | ソホスプレビル                                                                                     | ギリアド・サイエンシズ (株)      | 625               |                 | 2023/04/24 | 販売中止   |
| ソリアードカプセル100mg                                                                         | シメプレビルナトリウム                                                                                 | ヤンセンファーマ (株)         | 625               |                 | 2019/12/23 | 販売中止   |
| ダクルインザ錠60mg                                                                            | ダクラタズビル塩酸塩                                                                                  | プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) | 625               |                 | 2021/04/26 | 販売中止   |
| テノセト錠300mg                                                                             | テノホビル シンプロキシマール酸塩                                                                           | グラクソ・スミスクライン (株)     | 625               |                 | 2021/11/29 | 再審査終了  |
| テラビック錠250mg                                                                            | テラプレビル                                                                                      | 田辺三菱製薬 (株)           | 625               |                 | 2019/03/11 | 販売中止   |
| ハーボニー配合錠                                                                               | レジバズビル アセトン付加物/ソホスプレビル                                                                      | ギリアド・サイエンシズ (株)      | 625               |                 | 2025/2/25  | 再審査終了  |
| パニヘップカプセル150mg                                                                         | パニプレビル                                                                                      | MSD (株)              | 625               |                 | 2019/03/11 | 販売中止   |
| ファミシロビル錠250mg「JG」                                                                      | ファミシロビル                                                                                     | タイト (株)              | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「KMP」                                                                     | ファミシロビル                                                                                     | 共創未来ファーマ (株)         | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「YD」                                                                      | ファミシロビル                                                                                     | コーハイオテックベイ (株)       | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「共創未来」                                                                    | ファミシロビル                                                                                     | 共創未来ファーマ (株)         | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2024/07/29 | 販売中止   |
| ファミシロビル錠250mg「サイ」                                                                      | ファミシロビル                                                                                     | 沢井製薬 (株)             | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「タカ」                                                                      | ファミシロビル                                                                                     | 高田製薬 (株)             | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「トー」                                                                      | ファミシロビル                                                                                     | 東和薬品 (株)             | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミシロビル錠250mg「日医工」                                                                     | ファミシロビル                                                                                     | 日医工 (株)              | 625               | ファミビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファミビル錠250mg                                                                            | ファミシロビル                                                                                     | 旭化成ファーマ (株)          | 625               | ファミシロビルの先発医薬品   | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| プレジコピックス配合錠                                                                            | ダルナビル エタノール付加物/コピシタット                                                                       | ヤンセンファーマ (株)         | 625               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| ベムリディ錠25mg                                                                             | テノホビル アラフェナミドフル酸塩                                                                           | ギリアド・サイエンシズ (株)      | 625               |                 | 2024/04/30 | 再審査終了  |
| ルコナック「外用液5%」                                                                           | ルリコナゾール                                                                                     | 佐藤製薬 (株)             | 629               |                 | 2021/09/27 | 再審査終了  |
| ジェコピデン筋注                                                                               | 安定化した構造を有する SARS-CoV-2 スパイク (S) タンパク質をコードするアデノウイルス26型 (Ad26) ベクター-COVID-19ワクチン (非増殖性遺伝子組換え) | ヤンセンファーマ (株)         | 631               |                 | 2023/07/31 | 承認整理   |
| パキセプリア筋注                                                                               | コロナウイルス (SARS-CoV-2) ワクチン (遺伝子組換えサルアデノウイルスベクター)                                             | アストラゼネカ (株)          | 631               |                 | 2024/06/24 | 承認整理   |
| プレバナー13水性懸濁注                                                                           | 肺炎球菌莢膜ポリサッカライド-CRM197 結合体                                                                   | ファイザー (株)            | 631               |                 | 2024/04/30 | 再審査終了  |
| アコアラシ静注用600、1800                                                                       | アンチトロンピン ガンマ (遺伝子組換え)                                                                       | 協和キリン (株)            | 634               |                 | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| イクロキテ静注用250、500、750、1000、1500、2000、3000、4000                                           | エフラロクトグ アルファ (遺伝子組換え)                                                                       | サノフィ (株)             | 634               |                 | 2024/04/30 | 再審査終了  |
| オルプロクアス静注用250、500、1000、2000、3000、4000                                                  | エフトレノコグ アルファ (遺伝子組換え)                                                                       | サノフィ (株)             | 634               |                 | 2023/11/27 | 再審査終了  |
| 献血ノンスロン500、1500注射用                                                                     | 人アンチトロンピンⅢ                                                                                  | 武田薬品工業 (株)           | 634               |                 | 2023/04/24 | 再審査終了  |
| ハイゼントラ20%皮下注1g/5mL、2g/10mL、4g/20mL                                                     | 人免疫グロブリンG                                                                                   | CSLベリング (株)          | 634               |                 | 2024/07/29 | 再審査終了  |
| リクスビス静注用1000、2000、3000                                                                 | ノナコグ ガンマ(遺伝子組換え)                                                                            | 武田薬品工業 (株)           | 634               |                 | 2022/05/30 | 販売中止   |
| サイモグロブリン点滴静注用25m                                                                       | 抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン                                                                           | サノフィ (株)             | 639               |                 | 2020/06/26 | 再審査終了  |
| ジーンブラバ点滴静注625mg                                                                        | ヘズロトクスマブ (遺伝子組換え)                                                                           | MSD (株)              | 639               |                 | 2025/01/27 | 販売中止   |
| ベグイントロン皮下注用50μg/0.5mL用                                                                 | ベグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え)                                                                 | MSD (株)              | 639               |                 | 2022/12/26 | 販売中止   |

| 製品名                                                                                   | 成分名                                  | 製造販売業者名          | 薬効分類用コード<br>(小分類) | 先発品/後発品有無      | 削除年月日      | 削除理由  |
|---------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|------------------|-------------------|----------------|------------|-------|
| アネトロ点滴静注液500mg                                                                        | メトロンゾール                              | ファイザー (株)        | 641               |                | 2021/12/27 | 再審査終了 |
| マロン配合錠、<br>マロン小児用配合錠                                                                  | アトバコン・プログアニル塩酸塩                      | グラクソ・スミスクライン (株) | 641               |                | 2022/08/29 | 再審査終了 |
| スミスリンローション5%                                                                          | フェノリン                                | クラシエ製薬 (株)       | 642               |                | 2019/12/23 | 再審査終了 |
| アレルゲンスクラッチエキスイ陽性対照液「トリイ」ヒスタミン二塩酸塩                                                     | ヒスタミン二塩酸塩                            | 日本たばこ産業 (株)      | 729               |                | 2021/04/26 | 再審査終了 |
| ガドピスト静注1.0mol/L 2mL、<br>ガドピスト静注1.0mol/Lシリンジ5mL、1.0mol/Lシリンジ7.5mL、<br>1.0mol/Lシリンジ10mL | ガドブトロール                              | バイエル薬品 (株)       | 729               |                | 2024/10/28 | 再審査終了 |
| ケンブラン吸入粉末溶解用100mg                                                                     | メタコリン塩化物                             | 参天製薬 (株)         | 729               |                | 2025/05/26 | 再審査終了 |
| プロボリン吸入粉末溶解用100mg                                                                     | メタコリン塩化物                             | (株) 三和化学研究所      | 729               |                | 2025/03/31 | 再審査終了 |
| ピコフレップ配合内用剤                                                                           | ピコスルファートナトリウム水和物、酸化マグ<br>ネシウム、無水クエン酸 | 日本ケミファ (株)       | 799               |                | 2024/07/29 | 再審査終了 |
| アルチバ静注用2mg、5mg                                                                        | レミフェンタニル塩酸塩                          | ヤンセンファーマ (株)     | 821               | レミフェンタニルの先発医薬品 | 2022/02/28 | 再審査終了 |
| タベンタ錠25mg、50mg、100mg                                                                  | タベンタドール塩酸塩                           | ヤンセンファーマ (株)     | 821               |                | 2023/06/26 | 再審査終了 |

\*メトグルコ：2015年12月の再審査終了後もRMP公開を継続し、同様のリスク最小化活動を実施することとされていたが、2023年2月に機構の判断によりRMP終了が認められた。