

| 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>レベチラセタムドライシロップ50％「JG」                                                                                                          | レベチラセタム            | 日本ジェネリック（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 |
| レベチラセタムドライシロップ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            | キョーリンリメディオ（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「トワーク」、<br>レベチラセタムDS50％「トワーク」                                                                                                           | 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>レベチラセタムドライシロップ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>レベチラセタムドライシロップ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>レベチラセタムドライシロップ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  |
| ゾニサミド錠25mg、50mg TRE「SMPP」                                                                                                                                  | ゾニサミド              | 住友ファーマプロモ（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       | 日本ジェネリック（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「トワーク」、<br>エシタロプラムOD錠10mg、20mg「トワーク」                                                                                                      | 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 |
| エビリファイ錠1mg、3mg、6mg、12mg、<br>エビリファイ散1％、<br>エビリファイ内用液0.1％、<br>エビリファイOD錠3mg、6mg、12mg、24mg、<br>エビリファイ持続性水懸筋注用300mg、400mg、<br>エビリファイ持続性水懸筋注用300mgシリンジ、400mgシリンジ | アリビラゾール、アリビラゾール水和物 | 大塚製薬（株）             | 117               |                     | 2025/09/29 | 再審査終了  |
| 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         | キョーリンリメディオ（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「ケミファ」                                                                                                                                    | 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「トワーク」、<br>デュロキセチン錠20mg、30mg「トワーク」                                                                                                     | 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 |

| 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   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--------------|-------------------|---------------------|------------|--------|
| ピブレッツ徐放錠50mg、150mg                                                                                                                       | クエチアピンフマル酸塩   | 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 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「TYK」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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   |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「アメル」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「杏林」                                                                                                         | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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   |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「サワイ」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「タカタ」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「トーフ」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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 |
| フルボキサミンマレイン酸塩錠25mg、50mg、75mg「日医工」                                                                                                        | フルボキサミンマレイン酸塩 | 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「トーフ」、<br>リスパリドン細粒1%「トーフ」、<br>リスパリドンOD錠0.5mg、1mg、2mg「トーフ」、<br>リスパリドン内用液1mg/mL「トーフ」                                         | 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                                                                                                                           | フルボキサミンマレイン酸塩 | アヅイ合同会社      | 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  |
| レクサプロ錠10mg、20mg                                                                                                                          | エシタロプラムシュウ酸塩  | 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/バラテックス品                                                                                                                    | エレスマブ（遺伝子組換え） | アムジェン（株）     | 119               |                     | 2024/07/29 | 販売中止   |
| アリセプト錠3mg、5mg、10mg、<br>アリセプト細粒0.5%、<br>アリセプトD錠3mg、5mg、10mg、<br>アリセプト内服ゼリー3mg、5mg、10mg、<br>アリセプトドライシロップ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               | アリ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               | アリ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               | アリ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               | アリ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      | 日本ジエネック（株）   | 119               | アリ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               | アリ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               | アリ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               | アリ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               | アリ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「TSUJ」                                                                                                              | ドネペジル塩酸塩      | 鶴原製薬（株）      | 119               | アリ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               | アリ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「YDJ」、<br>ドネペジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「YDJ」                                                                              | ドネペジル塩酸塩      | （株）陽進堂       | 119               | アリ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               | アリ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               | アリ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               | アリ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   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|---------------------|-------------------|--------------|------------|--------|
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「科研」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「科研」                                                              | ドネベジル塩酸塩                       | シオノケミカル（株）          | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「杏林」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「杏林」                                                              | ドネベジル塩酸塩                       | キョーリンリメディオ（株）       | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg「クニヒロ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「クニヒロ」                                                               | ドネベジル塩酸塩                       | 皇漢堂製薬（株）            | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「ケミファ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「ケミファ」                                                          | ドネベジル塩酸塩                       | 日本ケミファ（株）           | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「サワイ」、<br>ドネベジル塩酸塩細粒0.5%「サワイ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「サワイ」                                    | ドネベジル塩酸塩                       | 沢井製薬（株）             | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg「サンド」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「サンド」                                                                 | ドネベジル塩酸塩                       | サンド（株）              | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2023/02/27 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「タカタ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「タカタ」                                                            | ドネベジル塩酸塩                       | 高田製薬（株）             | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「タナベ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「タナベ」、<br>ドネベジル塩酸塩内用液3mg、5mg、10mg「タナベ」                           | ドネベジル塩酸塩                       | ニプロESファーマ（株）        | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「テバ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「テバ」                                                              | ドネベジル塩酸塩                       | 武田テバファーマ（株）         | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「トーワ」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「トーワ」、<br>ドネベジル塩酸塩内用液3mg、5mg、10mg「トーワ」                           | ドネベジル塩酸塩                       | 東和薬品（株）             | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネベジル塩酸塩内服錠1～3mg、5mg、10mg「日医工」、<br>ドネベジル塩酸塩細粒0.5%「日医工」 | ドネベジル塩酸塩                       | 日医工（株）              | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「日新」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「日新」                                                              | ドネベジル塩酸塩                       | 日新製薬（株）             | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩錠3mg、5mg、10mg「明治」、<br>ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「明治」                                                              | ドネベジル塩酸塩                       | Meiji Seika ファルマ（株） | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| ドネベジル塩酸塩OD錠3mg、5mg、10mg「モチダ」                                                                                           | ドネベジル塩酸塩                       | ダイト（株）              | 119               | アリセプトの後発医薬品  | 2022/12/26 | 承認条件解除 |
| バコールカプセル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                                                                                                   | スボレキサント                        | 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%                                                                                                          | リバスジル塩酸塩水和物                    | 興和（株）               | 131               |              | 2023/09/25 | 再審査終了  |
| マキエイト眼注用40mg                                                                                                           | トリアムシノロンアセトニド                  | 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  |
| アラミスト点鼻液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  |
| レスビア静注・経口液60mg                                                                                                         | 無水カフェイン                        | ノーベルファーマ（株）         | 211               |              | 2025/09/29 | 再審査終了  |
| ザクラス配合錠LD、HD                                                                                                           | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                                                       | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                                                      | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                                                       | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | （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」                                                                              | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                                                     | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                              | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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」                                                                                                      | アジサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩            | 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                         | ヴィアトリス製薬（株）         | 214               |              | 2023/05/29 | 再審査終了  |
| ミトオロ配合錠                                                                                                                | テルミサルタン／アムロジピンベシル塩酸塩／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  |
| アトーゼット配合錠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               | アトーゼットの後発医薬品 | 2023/08/28 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「DK」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「EE」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「FFP」                                                                                             | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「JG」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa・OD錠1mg・2mg・4mg「JG」                                                                                           | ビタバスタチンカルシウム水和物                | ダイト（株）              | 218               | リバロの後発医薬品    | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「KOG」、<br>ビタバスタチンカルシウムOD錠1mg、2mg、4mg「KOG」                                                      | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「MEEK」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg「MEEK」                                                             | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「NP」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「TCK」                                                                                             | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「YD」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンカルシウム錠1mg、2mg、4mg「ZE」                                                                                           | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「アメ」                                                                                              | ビタバ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 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「科研」                                                                                              | ビタバスタチンカルシウム水和物                | ダイト（株）              | 218               | リバロの後発医薬品    | 2021/09/27 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「杏林」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「杏林」                                                             | ビタバスタチンカルシウム水和物                | キョーリンリメディオ（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「ケミファ」                                        | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 日本ケミファ（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「サワイ」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「サワイ」       | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 沢井製薬（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「サンド」                                         | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | サンド（株）              | 218               | リパロの後発医薬品       | 2021/12/27 | 承認条件解除 |
| ビタバスタチンCa錠1mg、2mg、4mg「三和」                                          | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | （株）三和化学研究所          | 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「タカタ」                                         | ビタバスタチンカルシウム水和物                 | 高田製薬（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「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「トーワ」、<br>ビタバスタチンCa・OD錠1mg、2mg、4mg「トーワ」       | 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 |
| ブラルエント皮下注75mgベン、<br>ブラルエント皮下注75mgシリンジ、150mgシリンジ                    | アリロクマブ（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  |
| レバーサ皮下注140mgベン、<br>レバーサ皮下注420mgオートミニドナー                            | 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  |
| ロスーゼット配合錠LD、HD                                                     | エゼチミブ／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  |
| アデムバス錠0.5mg、1.0mg、2.5mg                                            | リオシグアト                          | バイエル薬品（株）           | 219               |                 | 2025/9/29  | 再審査終了  |
| オプスミット錠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  |
| ベンテイビス吸入液10μg                                                      | イロブロスト                          | 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  |
| ドブラム注射液400mg                                                       | 日局ドキサブラム塩酸塩水和物                  | キッセイ薬品工業（株）         | 221               |                 | 2024/12/23 | 再審査終了  |
| アノーロエリブタ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シニエア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エリブタ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  |
| スピオルトレスミット28吸入、60吸入                                                | チオトロピウム臭化物水和物及びオロガテロール塩酸塩       | 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レスミット60吸入、<br>スピリーバ2.5μgレスミット60吸入  | 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  |
| アヌイティ100μgエリブタ30吸入用、<br>アヌイティ200μgエリブタ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ベン | 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  |
| フルティファーム50エアソール56／120吸入用、<br>フルティファーム125エアソール56／120吸入用             | フルチカゾンプロピオン酸エステル／ホルモテロールフル酸塩水和物 | 杏林製薬（株）             | 229               |                 | 2025/09/29 | 再審査終了  |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「DSEP」                                        | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「YD」                                          | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「杏林」                                          | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「ケミファ」                                        | エソメブラゾールマグネシウム水和物               | 日本ケミファ（株）           | 232               | ネキシウムの後発医薬品     | 2024/12/23 | 承認条件解除 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「サワイ」、<br>エソメブラゾール懸濁用顆粒分包10mg、20mg「サワイ」       | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「トーワ」                                         | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「日新」                                          | エソメブ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 |
| エソメブラゾールカプセル10mg、20mg「ニプロ」                                         | エソメブ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 |
| タケキャブ錠10mg、20mg、<br>タケキャブOD錠10mg、20mg                              | ボノブラザンフル酸塩                      | 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「ケミファ」                                   | ラベプラゾールナトリウム                    | 日本ケミファ（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 |



| 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   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|----------------------|-------------------|----------------------|------------|--------|
| ラベプラソールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「トーワ」                                                                     | ラベプラソールナトリウム                            | 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 |
| ラベプラソールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「日医工」                                                                     | ラベプラソールナトリウム                            | 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 |
| ラベプラソールナトリウム錠5mg、10mg、20mg「日新」                                                                      | ラベプラソールナトリウム                            | 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 |
| ラベプラソールNa錠 5mg、10mg、20mg「ファイザー」                                                                     | ラベプラソールナトリウム                            | 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 |
| ラベプラソールNa 塩錠 5mg、10mg、20mg「明治」                                                                      | ラベプラソールナトリウム                            | 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<br>フリキシマブ後続1】       | セルトリオン・ヘルスケア・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 |
| インフリキシマブBS点滴静注用100mg「NK」                                                                            | インフリキシマブ（遺伝子組換え）【イン<br>フリキシマブ後続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 |
| ゼンタコートカプセル3mg                                                                                       | ブテソニド                                   | 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                                                                                   | ブテソニド                                   | EA ファーマ（株）           | 239               |                      | 2025/06/30 | 再審査終了  |
| ノルデイトロビン フレックスプロ注5mg、10mg、15mg、<br>ノルデイトロビンS注10mg                                                   | ソマトロピン（遺伝子組換え）                          | ノボ ノルディスク 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                                                                                 | デスモプレシン酢酸塩水和物                           | フエリング・ファーマ（株）        | 241               |                      | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| テリバラチドBS皮下注キット600μg「モチダ」                                                                            | テリバラチド（遺伝子組換え）【テリバラ<br>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 |
| ウトログスタン錠用カプセル200mg                                                                                  | プロゲステロン                                 | 富士製薬工業（株）            | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ルテインス錠錠100mg                                                                                        | プロゲステロン                                 | フエリング・ファーマ（株）        | 247               |                      | 2023/03/27 | 再審査終了  |
| ルテウム錠用坐剤400mg                                                                                       | プロゲステロン                                 | あすか製薬（株）             | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ワングリン錠用ゲル90mg                                                                                       | プロゲステロン                                 | メルクバイオファーマ（株）        | 247               |                      | 2022/01/31 | 再審査終了  |
| ジェミナ配合錠                                                                                             | レボノルゲストレル、エチルノエストラジオール                  | 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・エチルノエストラジオール<br>ヘータデクス          | 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・エチルノエストラジオール<br>ヘータデクス          | 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 グラルギンBS注キット「FFP」                                                                              | インスリン グラルギン（遺伝子組換え）【イン<br>スリン グラルギン後続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注シロスター HU「サノフィ」、<br>インスリン リスプロBS注カート HU「サノフィ」、<br>インスリン リスプロBS注100単位/mL HU「サノフィ」        | インスリン リスプロ（遺伝子組換え）【イン<br>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                                  | ジェイドルフ製薬（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）ヒオメディクス           | 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 |
| トルリシティ皮下注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ロ                                                                    | インスリン デグルデク（遺伝子組換え）                     | ノボ ノルディスク 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 ノルディスク 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注シロスター                                                                                        | インスリン グラルギン（遺伝子組換え）                     | サノフィ（株）              | 249               |                      | 2021/02/22 | 再審査終了  |
| リキスミア皮下注300μg                                                                                       | リキセナチド                                  | サノフィ（株）              | 249               | インスリン グラル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%消毒用アプリケータ10mL、25mL、<br>オラネジン消毒液1.5%OR、<br>オラネジン液1.5%OR消毒用アプリケータ10mL、25mL | オラネキシジングルコン酸塩                           | （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%                                                                      | オゼノキサシン                                 | マルホ（株）               | 263               |                      | 2025/03/31 | 再審査終了  |
| コムクロシャンプー0.05%                                                                                      | クロベタソ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  |

| 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   |
|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|---------------------|-------------------|-----------------|------------|--------|
| 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  |
| グラッシュビスタ外用液剤0.03%3mL、0.03%5mL                                              | ビマトプロスト                               | アラガン・ジャパン（株）        | 267               |                 | 2021/09/27 | 再審査終了  |
| ドホベット軟膏、<br>ドホベットゲル、<br>ドホベットフォーム                                          | カルシボトリオール水和物／ベタメタゾンジ<br>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<br>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                                                    | トラファルミン（遺伝子組換え）                       | 科研製薬（株）             | 279               |                 | 2024/09/30 | 再審査終了  |
| ザイアフレックス注射用                                                                | コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチク<br>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                                                            | アピキサパン                                | 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                            | エドキサパントシル酸塩水和物                        | 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「サワイ」、<br>酢酸亜鉛顆粒5%「サワイ」                                      | 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「ノーベル」、<br>酢酸亜鉛顆粒5%「ノーベル」                                    | 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 |
| ニシタゴンカプセル50mg、150mg                                                        | システアミン酒石酸塩                            | ヴィアトリス製薬合同会社        | 392               |                 | 2025/09/29 | 再審査終了  |
| ノバルジン錠25mg、50mg、<br>ノバルジン顆粒5%                                              | 酢酸亜鉛水和物                               | ノーベルファーマ（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」                                                        | メチルチ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                              | 日本ジェネリック（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「サワイ」、<br>フェキソスタットOD 錠 10mg、20mg「サワイ」               | 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「トーフ」                                               | 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 |
| アブルウェイ錠20mg                                                                | トホグリフロジン水和物                           | 興和（株）               | 396               |                 | 2022/04/25 | 販売中止   |
| イニシク配合錠                                                                    | アログリブチン安息香酸塩/メトホルミン塩<br>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                                                              | ビルダグリブチン/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                                                                    | テネグリブチン臭化水素酸塩水和物/カ<br>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  |
| ザファテック錠100mg、50mg、25mg                                                     | トラグリブチンコハク酸塩                          | 帝人ファーマ（株）           | 396               |                 | 2025/09/29 | 再審査終了  |
| ジャヌビア錠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  |
| シュアボスト錠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  |
| スイニー錠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  |
| スーグラ錠25mg、50mg                                                             | イブラグリフロジン レuprolin                    | アステラス製薬（株）          | 396               |                 | 2025/07/28 | 再審査終了  |
| スージャヌ配合錠                                                                   | シタグリブチンリン酸塩水和物/イブラグリフ<br>ロジン レuprolin | 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  |
| トラディアンズ配合錠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  |
| マリゼブ錠12.5mg、25mg                                                           | オマリグリブチン                              | キッセイ薬品工業（株）         | 396               |                 | 2025/09/29 | 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                             | 日本ジェネリック（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「トーフ」                                             | 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 |
| ルセフィ錠2.5mg、5mg、<br>ルセフィ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「サワイ」                                                           | 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「トーフ」                                                      | 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 |

| 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           |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------|-------------------------------|-------------------|---------------------|--------------------------|----------------|
| 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               | エンブレルのバイオ後続品        | 2023/12/25               | 承認条件解除         |
| オーファディンカプセル2mg、5mg、10mg                                                                                                | ニチシノン                                     | 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                                                | アバタセプト（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          |
| コルベツ錠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オートクリックス<br>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                               | セルトリズマブ ベグル（遺伝子組換え）<br>ゴリムマブ（遺伝子組換え）      | ユーシービー・ジャパン（株）<br>ヤンセンファーマ（株） | 399<br>399/239    | ゴリムマブの先行バイオ医薬品      | 2025/06/30<br>2023/12/25 | 再審査終了<br>再審査終了 |
| ゼルヤンツ錠5mg                                                                                                              | トファシニブクエン酸塩                               | ファイザー（株）                      | 399               |                     | 2024/06/24               | 再審査終了          |
| ガルベオエチン アルファBS注5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgシリンジ「JCR」                                                  | ガルベオエチン アルファ（遺伝子組換え）<br>〔ガルベオエチン アルファ後続1〕 | J C R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         |
| ガルベオエチン アルファBS注5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgシリンジ「三和」                                                   | ガルベオエチン アルファ（遺伝子組換え）<br>〔ガルベオエチン 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         |
| トルツ皮下注80mgオートインジェクター                                                                                                   | イクセキズマブ（遺伝子組換え）                           | 日本イーライリリー（株）                  | 399               |                     | 2025/09/29               | 再審査終了          |
| ヒドロキシクロロキン硫酸塩錠200mg「DSEP」                                                                                              | ヒドロキシクロロキン硫酸塩                             | 第一三共エスファ（株）                   | 399               | ブラケニルの後発医薬品         | 2025/09/29               | 承認条件解除         |
| ヒドロキシクロロキン硫酸塩錠200mg「サワイ」                                                                                               | ヒドロキシクロロキン硫酸塩                             | 沢井製薬（株）                       | 399               | ブラケニルの後発医薬品         | 2025/09/29               | 承認条件解除         |
| ブラケニル錠200mg                                                                                                            | ヒドロキシクロロキン硫酸塩                             | サノフィ（株）                       | 399               | ヒドロキシクロロキン硫酸塩の先発医薬品 | 2025/04/28               | 再審査終了          |
| プラリア皮下注60mgシリンジ                                                                                                        | デノスマブ（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           |
| ランマーク皮下注120mg                                                                                                          | デノスマブ（遺伝子組換え）                             | 第一三共（株）                       | 399               | デノスマブの先行バイオ医薬品      | 2025/09/29               | 再審査終了          |
| リカラスト点滴静注液5mg                                                                                                          | ソレドロン酸水和物                                 | 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「トーフ」                                                                                 | ベンダムスチン塩酸塩水和物                             | 東和薬品（株）                       | 421               | トレ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               | トレ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          |
| アフニートール錠2.5mg、5mg、<br>アフニートール分散錠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                                                                                                  | トラスツズマブ 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          |
| スチバーガ錠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          |
| ゾーフィゴ静注                                                                                                                | 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          |
| トラスツズマブBS点滴静注用60mg、150mg「CTH」                                                                                          | トラスツズマブ（遺伝子組換え）〔トラスツズマブ後続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         |
| トラスツズマブBS点滴静注用60mg、150mg「NK」                                                                                           | トラスツズマブ（遺伝子組換え）〔トラスツズマブ後続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         |
| トラスツズマブBS点滴静注用60mg、150mg「第一三共」                                                                                         | トラスツズマブ（遺伝子組換え）〔トラスツズマブ後続2〕               | 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           |
| フアリーダックカプセル10mg、15mg                                                                                                   | パピノスタット乳酸塩                                | 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               | リツキシマブのバイオ後続品       | 2025/01/27               | 承認条件解除         |
| ロンサーフ配合錠T15、T20                                                                                                        | トリフルリジン、チピラシル塩酸塩                          | 大鵬薬品工業（株）                     | 429               |                     | 2023/07/31               | 再審査終了          |
| オクトレオスキャン静注用セット                                                                                                        | インジウムベンテトロオチド（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<br>治療用ダニエルゲンエキスパ皮下注「トリイ」1,000JAU/mL、<br>10,000JAU/mL、100,000JAU/mL                   | ベボタスチンベシル酸塩<br>コナヒョウビダニ及びヤケコダニダニから抽出したエキス | 田辺三菱製薬（株）<br>鳥居薬品（株）          | 449<br>449        | ベボタスチンベシル酸塩の先発医薬品   | 2021/04/26<br>2024/03/25 | 再審査終了<br>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                               | シノノケミカル（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「サワイ」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「サワイ」                                                              | 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「トーフ」、<br>ベボタスチンベシル酸塩OD錠5mg、10mg「トーフ」                                                              | 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         |

| 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   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|---------------------|-------------------|-----------------|------------|--------|
| 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                                                            | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | 大鵬薬工業（株）            | 613               | タソビへの先発医薬品      | 2021/02/22 | 再審査終了  |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「CHM」                                                                          | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | （株）ケミックス            | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/10/30 | 販売中止   |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「DSEP」、<br>タソビ配合点滴静注用バッグ2.25、4.5「DSEP」                                         | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | 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 |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「SN」                                                                           | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | シオノケミカル（株）          | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/10/30 | 承認条件解除 |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「サンド」、<br>タソビ点滴静注用バッグ2.25、4.5「サンド」                                             | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | サンド（株）              | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2022/04/25 | 販売中止   |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「テバ」                                                                           | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | 武田テバファーマ（株）         | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/05/29 | 販売中止   |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「日医工」                                                                          | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | 日医工（株）              | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/09/25 | 販売中止   |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「ニプロ」、<br>タソビ点滴静注用バッグ2.25、4.5「ニプロ」                                             | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | ニプロ（株）              | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/09/25 | 承認条件解除 |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「ファイザー」、<br>タソビ点滴静注用バッグ2.25、4.5「ファイザー」                                         | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | マイラン製薬（株）           | 613               | ソシンの後発医薬品       | 2023/04/24 | 販売中止   |
| タソビ配合静注用2.25、4.5「明治」                                                                           | タソバクタム、ビベラシリン水和物                        | 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 |
| カンサイタス点滴静注用50mg、70mg                                                                           | カスボファンギン酢酸塩                             | 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 |
| ポリコナゾール錠50mg、100mg、200mg「アメル」                                                                  | 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「タカタ」                                                                        | 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「トーワ」                                                                        | 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 |
| ボノサップバック400、800                                                                                | ボノブラザンフマル酸塩、アモキシシリン水和物、<br>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  |
| ボノピオンバック                                                                                       | ボノブラザンフマル酸塩、アモキシシリン水和物、<br>メトロニダゾール     | 武田薬品工業（株）           | 619               |                 | 2024/10/28 | 再審査終了  |
| シプロキシナ注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」、<br>シプロフロキサシン点滴静注液400mg「ニプロ」、<br>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               | シプロキシナの後発医薬品    | 2021/07/26 | 承認条件解除 |
| シプロフロキサシン点滴静注200mg/100mL、300mg/150mL、<br>400mg/200mL「明治」、<br>シプロフロキサシンDU点滴静注300mg/250mL「明治」    | シプロフロキサシン                               | Meiji Seika ファルマ（株） | 624               | シプロキシナの後発医薬品    | 2021/07/26 | 承認条件解除 |
| アイセントレス錠600mg                                                                                  | ラルテグラビルカリウム                             | MSD（株）              | 625               |                 | 2025/9/29  | 再審査終了  |
| イナビル吸入懸濁用160mgセット                                                                              | ラニニミ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／<br>リトナビル         | アヅೈ合同会社             | 625               |                 | 2019/07/01 | 販売中止   |
| エルルサ錠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   |
| コベガス錠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／エムトリシタピン／<br>テノホビル ジシプロキシフマル酸塩 | 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                                                                                       | ダクラタスビル塩酸塩/アスナプレビル/ベクラ<br>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   |
| スンベプラカプセル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                                                                                    | ソホスブビル                                  | ギリアド・サイエンシズ（株）      | 625               |                 | 2023/04/24 | 販売中止   |
| ソプリアドカプセル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                                                                                    | ダクラタスビル塩酸塩                              | プリストル・マイヤーズ スクイブ（株） | 625               |                 | 2021/04/26 | 販売中止   |
| テノゼット錠300mg                                                                                    | テノホビル ジシプロキシフマル酸塩                       | グラクソ・スミスクライン（株）     | 625               |                 | 2021/11/29 | 再審査終了  |
| テラピック錠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                                                                                       | レジバスビル アセトン付加物／ソホスブビル                   | 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   |
| ファムシクロビル錠250mg「JG」                                                                             | ファムシクロビル                                | ダイト（株）              | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「KMP」                                                                            | ファムシクロビル                                | 共創未来ファーマ（株）         | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「YD」                                                                             | ファムシクロビル                                | コーバイオテックベイ（株）       | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「共創未来」                                                                           | ファムシクロビル                                | 共創未来ファーマ（株）         | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2024/07/29 | 販売中止   |
| ファムシクロビル錠250mg「サワイ」                                                                            | ファムシクロビル                                | 沢井製薬（株）             | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「タカタ」                                                                            | ファムシクロビル                                | 高田製薬（株）             | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「トーワ」                                                                            | ファムシクロビル                                | 東和薬品（株）             | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムシクロビル錠250mg「日医工」                                                                            | ファムシクロビル                                | 日医工（株）              | 625               | ファムビルの後発医薬品     | 2025/03/31 | 承認条件解除 |
| ファムビル錠250mg                                                                                    | ファムシクロビル                                | 旭化成ファーマ（株）          | 625               | ファムシク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  |



| 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  |
|-------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|-------------------|----------------|------------|-------|
| ペムリディ錠25mg                                                                    | デノホビル アラフェナミドフマル酸塩                                                                    | ギリアド・サイエンシズ（株）  | 625               |                | 2024/04/30 | 再審査終了 |
| ルコナック爪外用液5%                                                                   | ルリコナゾール                                                                               | 佐藤製薬（株）         | 629               |                | 2021/09/27 | 再審査終了 |
| ジェコビデン筋注                                                                      | 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  |
| バキセゼブリア筋注                                                                     | 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                                                                  | 肺炎球菌英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 |
| アコアラン静注用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 |
| アディノバイト静注用キット250、500、1000、1500、2000、3000                                      | ルリオクトグ アルファ ベグロ（遺伝子組換え）                                                               | 武田薬品工業（株）       | 634               |                | 2025/9/29  | 再審査終了 |
| イコクテイ静注用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 |
| オルブロックス静注用250、500、1000、2000、3000、4000                                         | エフトレノナコグ アルファ（遺伝子組換え）                                                                 | サノフィ（株）         | 634               |                | 2023/11/27 | 再審査終了 |
| 献血グロベニンー I 静注用500mg、2500mg、5000mg                                             | ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリンG                                                                | 武田薬品工業（株）       | 634               |                | 2025/09/29 | 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 |
| コバールトイ静注用250、500、1000、2000、3000                                               | オクトグ ベータ（遺伝子組換え）                                                                      | バイエル薬品（株）       | 634               |                | 2025/9/29  | 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  |
| イムノマックスーγ注50、100                                                              | インターフェロン ガンマー1a（遺伝子組換え）                                                               | 共和薬品工業（株）       | 639               |                | 2025/07/28 | 再審査終了 |
| サイモグロビン点滴静注用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                                                               | ベズロクスマブ（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  |
| アネメトロ点滴静注液500mg                                                               | メトロニダゾール                                                                              | ファイザー（株）        | 641               |                | 2021/12/27 | 再審査終了 |
| プリマキン錠15mg「サノフィ」                                                              | プリマキンリン酸塩                                                                             | サノフィ（株）         | 641               |                | 2025/08/25 | 再審査終了 |
| マラロン配合錠、マラロン小児用配合錠                                                            | 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%                                                                  | フェノトリン                                                                                | クラシエ製薬（株）       | 642               |                | 2019/12/23 | 再審査終了 |
| アレレゲンスクラッチエキス陽性対照液「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、ガドピスト静注1.0mol/Lシリンジ5mL、1.0mol/Lシリンジ7.5mL、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 |
| プロボコ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。