

製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR, PR, MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)重大副
アネレム静注用50mg、20mg	<a href="https://www.anele.com/med/anele.html">https://www.anele.com/med/anele.html</a>	レミゾラムベシル酸塩	ムンディファーマ(株)	中枢神経系用薬	11	全身麻酔剤	111	1119403F1024 1119403F2020	・全身麻酔の導入及び維持 ・消化器内視鏡診療時の鎮静	2025/11/05 初回作成 2020/06/01	IR	低血圧 徐脈 呼吸抑制 覚醒遅延 ショック、アナフィラキシー	● ● ● ● ●
ドルミカムシロップ2mg/mL (プロラム、ミダフレッサと同成分)	<a href="https://www.dormicum.com/med/dormicum.html">https://www.dormicum.com/med/dormicum.html</a>	ミダゾラム	丸石製薬(株)	中枢神経系用薬	11	催眠鎮静剤、抗不安剤	112	1124031Q1024	麻酔前投薬	2025/11/27 初回作成 2025/09/24	IR	呼吸器系の抑制 循環器系の抑制 心室頻拍・心室頻脈 過鎮静 逆脱反応(興奮、不随意運動、多動、敵意、激怒、攻撃性発作性興奮、暴行) ショック、アナフィラキシー	● ● ● ● ● ●
フレセデックス静注200µg「ファイザー」、フレセデックス静注200µg/50mLシリンジ「ファイザー」 (フレセデックス「マイルシ」と同成分)	<a href="https://www.fresedex.com/med/fresedex.html">https://www.fresedex.com/med/fresedex.html</a>	デクスメトミジン塩酸塩	ファイザー(株)	中枢神経系用薬	11	催眠鎮静剤、抗不安剤	112	1129400A1054 1129400G1022	① 集中治療における人工呼吸中及び離脱後の鎮静 ② 成人の局所麻酔下における非挿管での手術及び処置時の鎮静 ③ 小児の非挿管での非侵襲的な処置及び検査時の鎮静	2024/02/29 初回作成 2018/12/12	IR	徐脈 低血圧 高血圧 高血糖 離脱症候群 呼吸抑制	● ● ● ● ●
イーケブラ錠250mg、500mg、イーケブラドライシロップ50%、イーケブラ点滴静注500mg (レベチラセタムと同成分)	<a href="https://www.icebra.com/med/icebra.html">https://www.icebra.com/med/icebra.html</a>	レベチラセタム	ユージービージャパン(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139010F1024 1139010F2020 1139010R1020 1139402A1025	【イーケブラ錠250mg、500mg及びイーケブラドライシロップ50%】 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 【イーケブラ点滴静注500mg】 ○ 一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するレベチラセタム経口錠剤の代替療法 ・ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ・ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 ○ てんかん重積状態	2023/07/21 初回作成 2014/09/09	IR	攻撃性 自殺行動・自殺念慮 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群) 薬剤性過敏症候群 血液障害(汎血球減少症、無顆粒球症、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症) 肝不全・肝炎 肺炎 横紋筋融解症 急性腎障害 悪性症候群	● ● ● ● ● ● ● ● ●
ザプリル散分包500mg	<a href="https://www.zapril.com/med/zapril.html">https://www.zapril.com/med/zapril.html</a>	ピガバリン	サノフィ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139013B1026	點頭てんかん	2022/11/25 初回作成 2016/06/21	IR	視野障害・視力障害 てんかん重積状態、ミオクローヌス発作 運動障害(ジストニア、ジスキネジア、筋緊張亢進等) 頭部MRI異常(脳の器質的異常) 脳症 呼吸障害	● ● ● ● ●
スピリア点鼻液5mg、7.5mg、10mg	<a href="https://www.spiria.com/med/spiria.html">https://www.spiria.com/med/spiria.html</a>	ジアゼパム	アキユスファーマ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139701R1029 1139701R2025 1139701R3021	てんかん重積状態	2025/12/24 初回作成 2025/06/24	IR	呼吸抑制 刺激興奮、錯乱等	● ●
スピア点鼻液5mg、7.5mg、10mg	<a href="https://www.spiria.com/med/spiria.html">https://www.spiria.com/med/spiria.html</a>	ジアゼパム	アキユスファーマ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139701R1029 1139701R2025 1139701R3021	てんかん重積状態	2025/12/24 初回作成 2025/06/24	PR	依存性、離脱症状 治療不成功につながる不適正使用	● ●
スピア点鼻液5mg、7.5mg、10mg	<a href="https://www.spiria.com/med/spiria.html">https://www.spiria.com/med/spiria.html</a>	ジアゼパム	アキユスファーマ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139701R1029 1139701R2025 1139701R3021	てんかん重積状態	2025/12/24 初回作成 2025/06/24	MI	非けいれん性てんかん重積状態患者の安全性 2歳以上6歳未満の小児患者の安全性	● ●
フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%、フィコン点滴静注2mg	<a href="https://www.ficon.com/med/ficon.html">https://www.ficon.com/med/ficon.html</a>	ペランパネル水和物	エーザイ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139014F1022 1139014F2029 1139014C1026 1139405D1025	【フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%】 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 【フィコン点滴静注2mg】 一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するペランパネル経口錠剤の代替療法 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法	2025/09/25 初回作成 2016/04/22	IR	浮動性めまい 平衡障害、運動失調及び転倒 敵意及び攻撃性 筋弛緩	● ● ●
フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%、フィコン点滴静注2mg	<a href="https://www.ficon.com/med/ficon.html">https://www.ficon.com/med/ficon.html</a>	ペランパネル水和物	エーザイ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139014F1022 1139014F2029 1139014C1026 1139405D1025	【フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%】 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 【フィコン点滴静注2mg】 一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するペランパネル経口錠剤の代替療法 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法	2025/09/25 初回作成 2016/04/22	PR	依存性 自殺念慮及び自殺行動 心血管系への影響 点滴静注用製剤による腎機能障害	● ● ● ●
フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%、フィコン点滴静注2mg	<a href="https://www.ficon.com/med/ficon.html">https://www.ficon.com/med/ficon.html</a>	ペランパネル水和物	エーザイ(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139014F1022 1139014F2029 1139014C1026 1139405D1025	【フィコン錠2mg、4mg、フィコン細粒1%】 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法 【フィコン点滴静注2mg】 一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するペランパネル経口錠剤の代替療法 ○ てんかん患者の部分発作(二次性全般化発作を含む) ○ 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法	2025/09/25 初回作成 2016/04/22	MI	小児の成長への影響 強直間代発作を有するてんかん患者における安全性 点滴静注用製剤による過敏症	● ● ●
ファンテプラ内用液2.2mg/mL	<a href="https://www.fantepira.com/med/fantepira.html">https://www.fantepira.com/med/fantepira.html</a>	フェンフルミン塩酸塩	ユージービージャパン(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139016S1020	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められない下記の患者におけるてんかん発作に対する抗てんかん薬との併用療法 ○ Dravet 症候群 ○ Lennox-Gastaut 症候群	2025/01/31 初回作成 2022/11/08	IR	心臓弁膜疾患 肺動脈性肺高血圧症 食欲減退・体重減少	● ● ●
ファンテプラ内用液2.2mg/mL	<a href="https://www.fantepira.com/med/fantepira.html">https://www.fantepira.com/med/fantepira.html</a>	フェンフルミン塩酸塩	ユージービージャパン(株)	中枢神経系用薬	11	抗てんかん剤	113	1139016S1020	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められない下記の患者におけるてんかん発作に対する抗てんかん薬との併用療法 ○ Dravet 症候群 ○ Lennox-Gastaut 症候群	2025/01/31 初回作成 2022/11/08	PR	セロトニン症候群 自殺念慮・自殺企図	● ●







































製品名	URL	成分名	製薬販売業者名	薬効分類 (中分類)	薬効分類コード (中分類)	薬効分類 (小分類)	薬効分類コード (小分類)	販売名コード (YJコード) 12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項 (IR, PR, MI)	リスク最小化活動 (通常: 添付文書の記載)
													重大副
リバーロキサパンOD錠10mg、15mg「TCK」 (イグザレルトと同成分)	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-tck/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-tck/</a>	リバーロキサパン	辰巳化学 (株)	血液・体液用薬	33	血液凝固阻 止剤	333	3339003F3043 3339003F4040	成人 ○非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制 ○静脈血栓塞栓症 (深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症) の治療及び再発抑制 小児 ○静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制	2025/12/17	IR	出血 抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との併用 肝機能障害・黄疸 間質性肺疾患 血小板減少 抗凝固薬関連腎症を含む急性腎障害	● ● ● ● ●
リバーロキサパン錠10mg、15mg「サワイ」、 リバーロキサパンOD錠10mg、15mg「サワイ」 (イグザレルトと同成分)	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-10mg-15mg-sawai-igexal-od-tablets-10mg-15mg-sawai/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-10mg-15mg-sawai-igexal-od-tablets-10mg-15mg-sawai/</a>	リバーロキサパン	沢井製薬 (株)	血液・体液用薬	33	血液凝固阻 止剤	333	3339003F1032 3339003F2039 3339003F3051 3339003F4058	成人 ○非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制 ○静脈血栓塞栓症 (深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症) の治療及び再発抑制 小児 ○静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制	2025/12/17	IR	出血 抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との併用 肝機能障害・黄疸 間質性肺疾患 血小板減少 抗凝固薬関連腎症を含む急性腎障害	● ● ● ● ●
リバーロキサパンOD錠10mg、15mg「トロー」 (イグザレルトと同成分)	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-tro/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-tro/</a>	リバーロキサパン	東和薬品 (株)	血液・体液用薬	33	血液凝固阻 止剤	333	3339003F3060 3339003F4066	成人 非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制 静脈血栓塞栓症 (深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症) の治療及び再発抑制 小児 静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制	2025/12/19 初回作成 2025/12/12	IR	出血 抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との併用 肝機能障害・黄疸 間質性肺疾患 血小板減少 抗凝固薬関連腎症を含む急性腎障害	● ● ● ● ●
リバーロキサパンOD錠10mg、15mg「ニプロ」 (イグザレルトと同成分)	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-nipro/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-od-tablets-10mg-15mg-nipro/</a>	リバーロキサパン	ニプロ (株)	血液・体液用薬	33	血液凝固阻 止剤	333	3339003F3086 3339003F4082	成人 ○非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制 ○静脈血栓塞栓症 (深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症) の治療及び再発抑制 小児 ○静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制	2025/12/17	IR	出血 抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との併用 肝機能障害・黄疸 間質性肺疾患 血小板減少 抗凝固薬関連腎症を含む急性腎障害	● ● ● ● ●
リバーロキサパン錠10mg、15mg「バイエル」、 リバーロキサパンOD錠10mg、15mg「バイエル」 (イグザレルトと同成分)	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-10mg-15mg-bayer-igexal-od-tablets-10mg-15mg-bayer/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-10mg-15mg-bayer-igexal-od-tablets-10mg-15mg-bayer/</a>	リバーロキサパン	バイエル ライフサイエンス (株)	血液・体液用薬	33	血液凝固阻 止剤	333	3339003F1040 3339003F2047 3339003F3094 3339003F4090	成人 非弁膜症性心房細動患者における虚血性脳卒中及び全身性塞栓症の発症抑制[以下、SPAF] 静脈血栓塞栓症 (深部静脈血栓症及び肺血栓塞栓症) の治療及び再発抑制[以下、VTE] 小児 静脈血栓塞栓症の治療及び再発抑制[以下、小児 VTE]	2025/11/21	IR	出血 抗血小板剤及び非ステロイド性解熱鎮痛消炎剤との併用 肝機能障害・黄疸 間質性肺疾患 血小板減少 抗凝固薬関連腎症を含む急性腎障害	● ● ● ● ●
アジンマ静注用1500	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-injection-1500/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-injection-1500/</a>	アバタムターゼ アルファ (遺伝子組換え) / ノンナキサダムターゼ アルファ (遺伝子組換え)	武田薬品工業 (株)	血液・体液用薬	33	その他の血液・体液用薬	339	3399418D1020	先天性血栓性血小板減少性紫斑病	2025/12/23 初回作成 2024/03/26	IR	ショック、アナフィラキシー	●
エフィエント錠2.5mg、3.75mg、5mg、 エフィエントOD錠20mg	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-2.5mg-3.75mg-5mg-igexal-od-tablets-20mg/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-tablets-2.5mg-3.75mg-5mg-igexal-od-tablets-20mg/</a>	プラスグレル塩酸塩	第一三共 (株)	血液・体液用薬	33	その他の血液・体液用薬	339	3399009F3022 3399009F1020 3399009F2026 3399009F5025	1. 経皮的冠動脈形成術 (PCI) が適用される下記の虚血性心疾患急性冠症候群 (不安定狭心症、非 ST 上昇性心筋梗塞、ST 上昇性心筋梗塞) 安定狭心症、陳旧性心筋梗塞 2. 虚血性脳血管障害 (大血管アテローム硬化又は小血管の閉塞に伴う) 後の再発抑制 (脳梗塞発症リスクが高い場合に限る)	2025/10/24 初回作成 2024/04/09	IR	出血 貧血 血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) 血小板減少症 過敏症 (血管浮腫を含む)	● ● ● ● ●
オンデキサ静注用200mg	<a href="https://www.igexal.com/igexal/igexal-injection-200mg/">https://www.igexal.com/igexal/igexal-injection-200mg/</a>	アンデキサ ネット アルファ (遺伝子組換え)	アストラゼネカ (株)	血液・体液用薬	33	その他の血液・体液用薬	339	3399414D1022	直接作用型 Xa 因子阻害剤 (アピキサパン、リバーロキサパン又はエドキサパントシル酸塩水和物) 投与中の患者における、生命を脅かす出血又は止血困難な出血の発現時の抗凝固作用の中和	2025/11/26 初回作成 2022/03/28	IR	血栓性事象 Infusion reaction ヘパリン抵抗性	● ● ●
											PR	抗体産生 再出血	







製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類 (中分類)	薬効分類用コード (中分類)	薬効分類 (小分類)	薬効分類用コード (小分類)	販売名コード (YJコード) 12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項 (IR, PR, MI)	リスク最小化活動 (通常: 添付文書の記載) 重大副
アタリムマブBS皮下注20mgシリンジ0.2mL、40mgシリンジ0.4mL、80mgシリンジ0.8mL「MA」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.4mL「MA」	<a href="https://www.takeda.com/press/2025/12/03/20251203_001.html">https://www.takeda.com/press/2025/12/03/20251203_001.html</a>	アタリムマブ (遺伝子組換え) [アタリムマブ後続3]	持田製薬 (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999463G1025 3999463G2021 3999463G3028 3999463G4024	【アタリムマブBS皮下注20mgシリンジ0.2mL、40mgシリンジ0.4mL「MA」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.4mL「MA」】 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎  【アタリムマブBS皮下注40mgシリンジ0.4mL「MA」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.4mL「MA」】 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎  【アタリムマブBS皮下注40mgシリンジ0.4mL、80mgシリンジ0.8mL「MA」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.4mL「MA」】 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○関節リウマチ (関節の構造的損傷の防止を含む) 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿疱性乾癬 ○強直性脊椎炎 ○腸管型ペーチェット病 ○非感染性の中間部、後部又は汎ぶどう膜炎 ○中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限り) ○中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療 (既存治療で効果不十分な場合に限り)	2025/12/03 初回作成 2021/10/15	IR	重篤な感染症 B型肝炎の再活性化 結核 脱髄疾患 ループ様症候群 重篤なアレルギー反応 間質性肺炎 重篤な血液障害 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全 自己免疫性肝炎	● ● ● ● ● ● ● ●
アタリムマブBS皮下注20mgシリンジ0.4mL、40mgシリンジ0.8mL「第一三共」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.8mL「第一三共」	<a href="https://www.takeda.com/press/2025/10/20/20251020_001.html">https://www.takeda.com/press/2025/10/20/20251020_001.html</a>	アタリムマブ (遺伝子組換え) [アタリムマブ後続2]	第一三共 (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999459G1029 3999459G2025 3999459G3021	【アタリムマブBS皮下注20mgシリンジ0.4mL、40mgシリンジ0.8mL「第一三共」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.8mL「第一三共」】 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎  【アタリムマブBS皮下注40mgシリンジ0.8mL「第一三共」、アタリムマブBS皮下注40mgペン0.8mL「第一三共」】 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○関節リウマチ (関節の構造的損傷の防止を含む) 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿疱性乾癬 ○強直性脊椎炎 ○X線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎 ○腸管型ペーチェット病 ○非感染性の中間部、後部又は汎ぶどう膜炎 ○中等症又は重症の活動期にあるクローン病の寛解導入及び維持療法 (既存治療で効果不十分な場合に限り) ○中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療 (既存治療で効果不十分な場合に限り)	2025/10/20 初回作成 2021/02/08	IR	重篤な感染症 B型肝炎の再活性化 結核 脱髄疾患 ループ様症候群 重篤なアレルギー反応 間質性肺炎 重篤な血液障害 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全 自己免疫性肝炎	● ● ● ● ● ● ● ●
イベニティ皮下注105mgシリンジ	<a href="https://www.takeda.com/press/2026/01/08/20260108_001.html">https://www.takeda.com/press/2026/01/08/20260108_001.html</a>	ロモソズマブ (遺伝子組換え)	アムジェン (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999449G1025	骨折の危険性の高い骨粗鬆症	2026/01/08 初回作成 2019/01/21	IR	過敏症 低カルシウム血症	●
イリス皮下注注射液150mg	<a href="https://www.takeda.com/press/2025/06/04/20250604_001.html">https://www.takeda.com/press/2025/06/04/20250604_001.html</a>	カナキヌマブ (遺伝子組換え)	バルテイスファーマ (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999434A1026	1. 以下のグリオブリン関連周期性症候群 ・家族性寒冷自己炎症症候群 ・マクル・ウェルズ症候群 ・新生児期発症多臓器系炎症性疾患 2. 高IgD症候群 (メロン酸キナーゼ欠損症) 3. TNF受容体関連周期性症候群 既存治療で効果不十分な下記疾患 4. 家族性地中海熱 5. 全身型若年性特発性関節炎 6. 成人発症スチル病	2025/06/04 初回作成 2016/12/28	IR	感染症 (日和見感染を含む) 好中球減少	● ●
イルミア皮下注100mgシリンジ	<a href="https://www.takeda.com/press/2024/09/20/20240920_001.html">https://www.takeda.com/press/2024/09/20/20240920_001.html</a>	チルドラキズマブ (遺伝子組換え)	サンファーマ (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999456G1025	既存治療で効果不十分な尋常性乾癬	2024/09/20 初回作成 2020/08/14	IR	重篤な感染症 重篤な過敏症	● ●
ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「CT」	<a href="https://www.takeda.com/press/2025/04/01/20250401_001.html">https://www.takeda.com/press/2025/04/01/20250401_001.html</a>	ウステキヌマブ (遺伝子組換え) [ウステキヌマブ後続3]	セルトリオンヘルスケアジャパン (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	39994F6G1029	既存治療で効果不十分な下記疾患 尋常性乾癬、乾癬性関節炎	2025/04/01 初回作成 2025/03/05	IR	重篤な過敏反応 重篤な感染症 結核 間質性肺炎	● ● ● ●
ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「F」	<a href="https://www.takeda.com/press/2024/05/01/20240501_001.html">https://www.takeda.com/press/2024/05/01/20240501_001.html</a>	ウステキヌマブ (遺伝子組換え) [ウステキヌマブ後続1]	富士製薬工業 (株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999473G1029	既存治療で効果不十分な下記疾患 尋常性乾癬、乾癬性関節炎	2024/05/01 初回作成 2023/09/25	IR	重篤な過敏反応 重篤な感染症 結核 間質性肺炎	● ● ● ●
											PR	悪性腫瘍 心血管系事象 膿疱性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現 免疫原性	
											PR	悪性腫瘍 心血管系事象 膿疱性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現 免疫原性	









製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類用コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類用コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR, PR, MI)	リスク最小化活動(通常：添付文書の記載)
													重大副
ガルベボエチン アルファBS注射液5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgシリンジ「MYL」	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G1020">https://www.veeva.com/meds/3999455G1020</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G2027">https://www.veeva.com/meds/3999455G2027</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G3023">https://www.veeva.com/meds/3999455G3023</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G4020">https://www.veeva.com/meds/3999455G4020</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G5026">https://www.veeva.com/meds/3999455G5026</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G6022">https://www.veeva.com/meds/3999455G6022</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G7029">https://www.veeva.com/meds/3999455G7029</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G8025">https://www.veeva.com/meds/3999455G8025</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999455G9021">https://www.veeva.com/meds/3999455G9021</a>	ガルベボエチン アルファ (遺伝子組換え) [ガルベボエチン アルファ後続3]	ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999455G1020 3999455G2027 3999455G3023 3999455G4020 3999455G5026 3999455G6022 3999455G7029 3999455G8025 3999455G9021	腎性貧血	2024/03/13 初回作成 2019/10/24	IR	脳梗塞 脳出血 肝機能障害、黄疸 血圧上昇、高血圧、高血圧性脳症 ショック、アナフィラキシー 赤芽球病 心筋梗塞、肺梗塞 シャント血栓・閉塞	● ● ● ● ● ● ●
デノスマブBS皮下注120mgRM「F」	<a href="https://www.veeva.com/meds/39994F8A1025">https://www.veeva.com/meds/39994F8A1025</a>	デノスマブ (遺伝子組換え) [デノスマブ後続1]	富士製薬工業(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	39994F8A1025	多発性骨腫瘍による骨病変及び固形癌骨転移による骨病変	2025/09/22	IR	低カルシウム血症 顎骨壊死・顎骨骨髄炎 大腿骨、尺骨等の非定型骨折 アナフィラキシーを含む過敏症 治療中止後の多発性椎体骨折	● ● ● ● ●
トテムフィア皮下注100mg、200mgシリンジ、トテムフィア皮下注200mgペン、トテムフィア点滴静注200mg	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999446G1021">https://www.veeva.com/meds/3999446G1021</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999446G2028">https://www.veeva.com/meds/3999446G2028</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999446G3024">https://www.veeva.com/meds/3999446G3024</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999446A1029">https://www.veeva.com/meds/3999446A1029</a>	ゲセルクマブ (遺伝子組換え)	ヤンセンファーマ(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999446G1021 3999446G2028 3999446G3024 3999446A1029	【トテムフィア皮下注100mgシリンジ】 ・既存治療で効果不十分な下記疾患 尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症、掌跖膿疱症 【トテムフィア皮下注100mg、200mgシリンジ、トテムフィア皮下注200mgペン、トテムフィア点滴静注200mg】 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎（既存治療で効果不十分な場合に限る） ・中等症から重症の活動期クローン病の治療（既存治療で効果不十分な場合に限る）	2025/06/24 初回作成 2018/04/05	IR	重篤な感染症 重篤な過敏症	● ●
ナノラ皮下注30mgシリンジ、ナノラ皮下注30mgオートインジェクター	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999467G1023">https://www.veeva.com/meds/3999467G1023</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999467G2021">https://www.veeva.com/meds/3999467G2021</a>	オゾラズマブ (遺伝子組換え)	大正製薬(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999467G1023 3999467G2021	既存治療で効果不十分な関節リウマチ	2023/11/22 初回作成 2022/09/26	IR	重篤な感染症（結核を除く） 結核 脱髄疾患 重篤なアレルギー反応 重篤な血液障害 ループス様症候群 間質性肺炎	● ● ● ● ● ●
ネスブ注射液5μg、10μg、15μg、20μg、30μg、40μg、60μg、120μg、180μgフランシリンジ (ガルベボエチン アルファ「KKF」と同成分)	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999425U4022">https://www.veeva.com/meds/3999425U4022</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425S5028">https://www.veeva.com/meds/3999425S5028</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425S6024">https://www.veeva.com/meds/3999425S6024</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425S7020">https://www.veeva.com/meds/3999425S7020</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425S8027">https://www.veeva.com/meds/3999425S8027</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425S9023">https://www.veeva.com/meds/3999425S9023</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425U1023">https://www.veeva.com/meds/3999425U1023</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425U2020">https://www.veeva.com/meds/3999425U2020</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999425U3026">https://www.veeva.com/meds/3999425U3026</a>	ガルベボエチン アルファ (遺伝子組換え)	協和キリン(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999425U4022 3999425S5028 3999425S6024 3999425S7020 3999425S8027 3999425S9023 3999425U1023 3999425U2020 3999425U3026	・腎性貧血 ・骨髄異形成症候群に伴う貧血 ・ヘルステファン投与に伴う貧血	2025/06/24 初回作成 2014/12/25	IR	脳梗塞 脳出血 肝機能障害、黄疸 血圧上昇、高血圧、高血圧性脳症 ショック、アナフィラキシー 赤芽球病 心筋梗塞、肺梗塞 シャント血栓・閉塞	● ● ● ● ● ●
パーサビブ静注透折用2.5mg、5mg、10mg、パーサビブ静注透折用シリンジ2.5mg、5mg、10mg	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999443A1025">https://www.veeva.com/meds/3999443A1025</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999443A2021">https://www.veeva.com/meds/3999443A2021</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999443A3028">https://www.veeva.com/meds/3999443A3028</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999443G1028">https://www.veeva.com/meds/3999443G1028</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999443G2024">https://www.veeva.com/meds/3999443G2024</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999443G3020">https://www.veeva.com/meds/3999443G3020</a>	エテルカルセチド塩酸塩	小野薬品工業(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999443A1025 3999443A2021 3999443A3028 3999443G1028 3999443G2024 3999443G3020	血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症	2023/01/23 初回作成 2016/12/26	IR	低カルシウム血症 心不全の増悪 QT延長	● ● ●
ハフセオ錠150mg、300mg	<a href="https://www.veeva.com/meds/3999050F1020">https://www.veeva.com/meds/3999050F1020</a> <a href="https://www.veeva.com/meds/3999050F2026">https://www.veeva.com/meds/3999050F2026</a>	バダデュスタット	田辺ファーマ(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999050F1020 3999050F2026	腎性貧血	2025/12/01 初回作成 2020/07/22	IR	肝機能障害 血栓塞栓症 高血圧	● ● ●
											PR	心血管系事象（血栓塞栓症を除く） 悪性腫瘍 網膜出血 常染色体優性多発性嚢胞腎（ADPKD）患者における病態の進行	● ● ● ●





製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類用コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類用コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR,PR,MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)
													重大副
ロミプレート皮下注250µg調製用	<a href="https://www.romiplostat.com/romiplostat-250-2024-07-02.pdf">https://www.romiplostat.com/romiplostat-250-2024-07-02.pdf</a>	ロミプロスチム(遺伝子組換え)	協和キリン(株)	その他の代謝性医薬品	39	他に分類されない代謝性医薬品	399	3999430D1024	1. 慢性特発性血小板減少性紫斑病 2. 再生不良性貧血	2024/11/22 初回作成 2019/07/02	IR PR	出血 血栓塞栓症 骨髄線維化 造血器腫瘍	● ● ●
トリアキシン点滴静注用25mg、100mg、トリアキシン点滴静注用100mg/4mL(ベンダムスチン塩酸塩と同成分)	<a href="https://www.triaxicin.com/triaxicin-2025-04-23.pdf">https://www.triaxicin.com/triaxicin-2025-04-23.pdf</a>	ベンダムスチン塩酸塩、ベンダムスチン塩酸塩水和物	シンバイオ製薬(株)	腫瘍用薬	42	アルキル化剤	421	4219405D2028 4219405D1021 4219405A1025	1. 低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫 2. 再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 3. 慢性リンパ性白血病 4. 腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置	2025/04/23 初回作成 2016/09/09	IR PR	骨髄抑制 感染症 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群 腫瘍崩壊症候群 ショック、アナフィラキシー 間質性肺疾患 二次性悪性腫瘍	● ● ● ● ● ●
リサイオ点滴静注用100mg	<a href="https://www.risayo.com/risayo-2023-02-01.pdf">https://www.risayo.com/risayo-2023-02-01.pdf</a>	チオテパ	住友ファーマ(株)	腫瘍用薬	42	アルキル化剤	421	4212400A1021	下記疾患における自家造血幹細胞移植の前治療 悪性リンパ腫、小児悪性固形腫瘍	2023/02/01 初回作成 2019/04/24	IR PR	感染症 骨髄抑制 出血 肺水腫、浮腫、体液貯留 腎機能障害 胃腸障害 皮膚障害 血栓性微小血管症 肝中心静脈閉塞症/類洞閉塞症候群 (VOD/SOS: Venooctclusive liver disease/Sinusoidal obstruction syndrome) 間質性肺疾患 二次性悪性腫瘍	● ● ● ● ● ● ● ●
ジフォルタ注射液20mg	<a href="https://www.zifortax.com/zifortax-2020-09-08.pdf">https://www.zifortax.com/zifortax-2020-09-08.pdf</a>	プラトレキサート	ムンディファーマ(株)	腫瘍用薬	42	代謝拮抗剤	422	4229404A1027	再発又は難治性の未梢性T細胞リンパ腫	2020/09/08 初回作成 2017/06/28	IR PR MI	粘膜炎(口内炎等) 骨髄抑制 重度の皮膚障害 感染症 腫瘍崩壊症候群 腎機能障害患者における使用 血栓塞栓症 プロベネシドとの併用 間質性肺疾患 肝機能障害患者における使用	● ● ● ● ● ● ●
ベスボン点滴静注用1mg	<a href="https://www.besbon.com/besbon-2026-01-23.pdf">https://www.besbon.com/besbon-2026-01-23.pdf</a>	イノツズマブオゾガマイシン(遺伝子組換え)	ファイザー(株)	腫瘍用薬	42	抗腫瘍性抗生物質製剤	423	4239401D1026	再発又は難治性のCD22陽性の急性リンパ性白血病	2026/01/23 初回作成 2018/03/09	IR PR	静脈閉塞性肝疾患/類洞閉塞症候群を含む肝障害 骨髄抑制 感染症 出血 腫瘍崩壊症候群 Infusion Reaction 肺炎 間質性肺疾患 炎症性消化管事象 生殖発生毒性 QTc 間隔延長	● ● ● ● ● ● ●
アーウィナーゼ筋注用10000	<a href="https://www.arwinase.com/arwinase-2024-02-14.pdf">https://www.arwinase.com/arwinase-2024-02-14.pdf</a>	クリサントスパーゼ	大原薬品工業(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291464E1027	急性白血病(慢性白血病の急性転化例を含む)、悪性リンパ腫 ただし、L-アスパラギナーゼ製剤に過敏症を示した場合に限る。	2024/02/14 初回作成 2023/06/01	IR PR	過敏症 凝固異常 肺炎 高血糖 感染症 肝機能障害 骨髄抑制 脳の器質的障害(可逆性白質脳症を含む) 意識障害	● ● ● ● ● ● ●
アーリーダ錠60mg	<a href="https://www.arlyda.com/arlyda-2025-09-03.pdf">https://www.arlyda.com/arlyda-2025-09-03.pdf</a>	アバルタミド	ヤンセンファーマ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291059F1029	・遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌 ・遠隔転移を有する前立腺癌	2025/09/03 初回作成 2019/04/12	IR PR	痙攣発作 重度の皮膚障害 虚血性心疾患 間質性肺疾患 心臓障害(虚血性心疾患を除く) 骨折	● ● ● ● ●
アイクシング錠15mg	<a href="https://www.aixing.com/aixing-2025-02-13.pdf">https://www.aixing.com/aixing-2025-02-13.pdf</a>	ボナチニブ塩酸塩	大塚製薬(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291048F1020	・前治療薬に抵抗性又は不耐容の慢性骨髄性白血病 ・再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性慢性リンパ性白血病	2025/02/13 初回作成 2016/11/02	IR PR	血管閉塞性事象 肺炎 骨髄抑制 感染症 重度の皮膚障害(剥脱性皮膚炎、多形紅斑等) 肝機能障害 体液貯留 心不全 高血圧 出血 ニューロパシー 腫瘍崩壊症候群 不整脈 動脈解離 肺高血圧症 急性腎不全 CYP3A 阻害剤との薬物相互作用	● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ●





























製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR,PR,MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)																												
													重大副																												
ペバシズマブBS点滴静注100mg、400mg「CTNK」	<a href="https://www.tsumura.com/med/ctnk/">https://www.tsumura.com/med/ctnk/</a>	ペバシズマブ(遺伝子組換え) [ペバシズマブ後続4]	日本化薬(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291463A1020 4291463A2027	1. 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 2. 扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 3. 手術不能又は再発乳癌 4. 卵巣癌 5. 悪性神経膠腫	2025/09/01 初回作成 2022/09/26	IR	出血 動脈血栓塞栓症 高血圧、高血圧性クレーゼ うっ血性心不全 蛋白尿、ネフローゼ症候群 創傷治癒遅延 消化管穿孔 可逆性後白質脳症症候群 (PRES) 骨髄抑制 静脈血栓塞栓症 瘻孔 ショック、アナフィラキシー、過敏症反応、Infusion reaction 間質性肺炎 血栓性微小血管症 (TMA) 壊死性筋膜炎 動脈解離 胚・胎児発生に対する影響 小児等における骨壊死 (頭以外の部位) 適応外疾患に対する硝子体内投与後に発現する有害事象	●																												
													PR	肺高血圧症 顎骨壊死 心障害 (うっ血性心不全、動脈血栓塞栓症を除く) 胆嚢穿孔 感染症	●																										
													ペバシズマブBS点滴静注100mg、400mg「アムジェン」	<a href="https://www.janssen-pharm.co.jp/amj/">https://www.janssen-pharm.co.jp/amj/</a>	ペバシズマブ(遺伝子組換え) [ペバシズマブ後続2]	アムジェン(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291450A1031 4291450A2038	・治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ・扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・手術不能又は再発乳癌 ・悪性神経膠腫 ・卵巣癌	2025/07/01 初回作成 2019/12/05	IR	出血 動脈血栓塞栓症 高血圧、高血圧性クレーゼ うっ血性心不全 蛋白尿、ネフローゼ症候群 創傷治癒遅延 消化管穿孔 可逆性後白質脳症症候群 (PRES) 骨髄抑制 静脈血栓塞栓症 瘻孔 ショック、アナフィラキシー、過敏症反応、Infusion reaction 間質性肺炎 血栓性微小血管症 (TMA) 壊死性筋膜炎 動脈解離 胚・胎児発生に対する影響 小児等における骨壊死 (頭以外の部位) 適応外疾患に対する硝子体内投与後に発現する有害事象	●															
																										PR	肺高血圧症 顎骨壊死 心障害 (うっ血性心不全、動脈血栓塞栓症を除く) 胆嚢穿孔 感染症	●													
																										ペバシズマブBS点滴静注100mg、400mg「日医工」	<a href="https://www.nipponkaiyaku.co.jp/pebisuzumab/">https://www.nipponkaiyaku.co.jp/pebisuzumab/</a>	ペバシズマブ(遺伝子組換え) [ペバシズマブ後続3]	日医工(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291461A1021 4291461A2028	・治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 ・扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・手術不能又は再発乳癌	2022/08/17 初回作成 2022/04/06	IR	出血 動脈血栓塞栓症 高血圧、高血圧性クレーゼ うっ血性心不全 蛋白尿、ネフローゼ症候群 創傷治癒遅延 消化管穿孔 可逆性後白質脳症症候群 (PRES) 骨髄抑制 静脈血栓塞栓症 瘻孔 ショック、アナフィラキシー、過敏症反応、Infusion reaction 間質性肺炎 血栓性微小血管症 (TMA) 壊死性筋膜炎 動脈解離 胚・胎児発生に対する影響 小児等における骨壊死 (頭以外の部位) 適応外疾患に対する硝子体内投与後に発現する有害事象	●		
																																							PR	肺高血圧症 顎骨壊死 心障害 (うっ血性心不全、動脈血栓塞栓症を除く) 胆嚢穿孔 感染症	●



製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR, PR, MI)	リスク最小化活動	
													(通常：添付文書の記載)	
													重大副	
ボシユリ錠100mg	<a href="https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291036F1028">https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291036F1028</a>	ボスチニブ水和物	ファイザー(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291036F1028	慢性骨髄性白血病	2025/05/30 初回作成 2014/11/06	IR	肝毒性	●	
												胃腸毒性	●	
												アナフィラキシーを含む過敏症	●	
												体液貯留	●	
												骨髄抑制	●	
												心臓障害	●	
												感染症	●	
												出血	●	
												発疹	●	
												肺炎/リバーゼ増加	●	
												腎障害	●	
												間質性肺疾患	●	
												中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN) / 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson Syndrome : SJS) / 多形紅斑	●	
												腫瘍崩壊症候群	●	
骨代謝異常	●													
PR	肺高血圧症	●												
腎機能障害患者での使用	●													
肝機能障害患者での使用	●													
ボマリトカプセル1mg, 2mg, 3mg, 4mg	<a href="https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291038M1026">https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291038M1026</a>	ボマリドミド	プリストル・マ イヤーズ スク イブ (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291038M1026 4291038M2022 4291038M3029 4291038M4025	再発又は難治性の多発性骨髄腫	2025/04/14 初回作成 2015/04/30	IR	催奇形性	●	
												骨髄抑制	●	
												血栓塞栓症	●	
												末梢性ニューロパチー	●	
												感染症	●	
												腫瘍崩壊症候群	●	
												初眠・意識レベル低下・錯乱・疲労・めまい	●	
												急性腎障害	●	
												心不全	●	
												不整脈	●	
												間質性肺疾患	●	
												過敏症	●	
												肝機能障害・黄疸	●	
												PR	二次発がん	●
MI	肝機能障害患者における使用	●												
腎機能障害患者における使用	●													
ボライビー点滴静注用30mg, 140mg	<a href="https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291455D1022">https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291455D1022</a>	ボラツスマブ ベド子 (遺伝子組換え)	中外製薬(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291455D1022 4291455D2029	びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫	2025/04/28 初回作成 2021/03/31	IR	骨髄抑制	●	
												末梢性ニューロパチー	●	
												感染症	●	
												Infusion reaction	●	
												PR	進行性多巣性白質脳症	●
												腫瘍崩壊症候群	●	
肝機能障害	●													
ボラニド錠10mg, 40mg	<a href="https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291011F1028">https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291011F1028</a>	ボラシネブ	日本セルグイ エ (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291011F1028 4291011F2024	IDH1 又は IDH2 遺伝子変異陽性の神経膠腫	2025/09/18	PR	肝機能障害	●	
												悪性転化	●	
												MI	重度の肝機能障害患者における使用	●
小児患者における使用	●													
ボルテゾミブ注射用3mg「DSEP」(ヘルケイトと同成分)	<a href="https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291412D1032">https://www.fda.gov/oc/ohrt/medwatch/medwatch.html?product=4291412D1032</a>	ボルテゾミブ	第一三共エスファ (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291412D1032	・多発性骨髄腫 ・マンデル細胞リンパ腫 ・原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫	2025/10/29	IR	末梢神経障害	●	
												自律神経ニューロパチー	●	
												骨髄抑制	●	
												感染症	●	
												心障害	●	
												肺障害	●	
												腫瘍崩壊症候群	●	
												可逆性後白質脳症候群	●	
												視神経症及び視力障害	●	
												肝機能障害	●	
												低血圧	●	
												イレウス	●	
												皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) 、中毒性表皮壊死症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)	●	
												ギラン・バレー症候群、脱髄性多発ニューロパチー	●	
PR	肺高血圧症	●												





製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR,PR,MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)重大副
ライブリント点滴静注350mg	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/12/03/initial-creation/2024/09/25/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/12/03/initial-creation/2024/09/25/</a>	アミノタマブ(遺伝子組換え)	ヤンセンファーマ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291473A1024	・EGFR 遺伝子エクソン 20 挿入変異陽性の切除不能進行・再発の非小細胞肺癌 ・EGFR 遺伝子変異陽性の切除不能進行・再発の非小細胞肺癌	2025/12/03 初回作成 2024/09/25	IR	infusion reaction 間質性肺疾患 重度の皮膚障害 静脈血栓塞栓症(ラゼルチニブ併用時) 体液貯留	● ● ● ●
ラスクルース錠80mg、240mg	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/05/28/initial-creation/2025/03/31/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/05/28/initial-creation/2025/03/31/</a>	ラゼルチニブメシル酸塩水和物	ヤンセンファーマ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291091F1027 4291091F2023	EGFR 遺伝子変異陽性の切除不能進行・再発の非小細胞肺癌	2025/05/28 初回作成 2025/03/31	IR	間質性肺疾患 静脈血栓塞栓症(アミノタマブ(遺伝子組換え)併用時) 肝機能障害 重度の下痢 重度の皮膚障害 心不全	● ● ● ● ● ●
ラバムスグル0.2%(ラバムス錠と同成分)	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2023/06/22/initial-creation/2018/04/12/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2023/06/22/initial-creation/2018/04/12/</a>	シロリムス	ノーベルファーマ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291700Q1028	結節性硬化症に伴う皮膚病変	2023/06/22 初回作成 2018/04/12	PR	光線過敏症	
ラバムス錠1mg、ラバムス顆粒0.2%(ラバムス錠と同成分)	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/02/21/initial-creation/2014/08/08/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/02/21/initial-creation/2014/08/08/</a>	シロリムス	ノーベルファーマ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291035F1023 4291035D1022	【ラバムス錠1mg】 ○リンパ腫管腫症 ○下記の難治性脈管腫瘍及び難治性脈管奇形 リンパ管腫(リンパ管奇形)、リンパ管腫症、ゴーム病、リンパ管拡張症 血管内皮腫、房状血管腫 静脈奇形、青色ゴムまり様母斑症候群 混合型脈管奇形、クワベル・トレノネー・ウェーバー症候群 【ラバムス顆粒0.2%】 ○下記の難治性脈管腫瘍及び難治性脈管奇形 リンパ管腫(リンパ管奇形)、リンパ管腫症、ゴーム病、リンパ管拡張症 血管内皮腫、房状血管腫 静脈奇形、青色ゴムまり様母斑症候群 混合型脈管奇形、クワベル・トレノネー・ウェーバー症候群	2025/02/21 初回作成 2014/08/08	IR	間質性肺疾患 重篤な感染症 アナフィラキシー 体液貯留(心嚢液貯留、末梢性浮腫、胸水、腹水) 脂質異常症 創傷治癒不良 腎障害 消化管障害 皮膚障害 CYP3A及びP-糖蛋白に関する薬物相互作用	● ● ● ● ● ● ● ●
リツキシマブ点滴静注100mg、500mg	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/11/26/initial-creation/2014/09/10/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/11/26/initial-creation/2014/09/10/</a>	リツキシマブ(遺伝子組換え)	全薬工業(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291407A1035 4291407A2031	1. CD20 陽性の B 細胞性非ホジキンリンパ腫 2. CD20 陽性の慢性リンパ性白血病 3. 免疫抑制状態下の CD20 陽性の B 細胞性リンパ増殖性疾患 4. 多発血管炎性肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎 5. 既存治療で効果不十分なループス腎炎 6. 下記のネフローゼ症候群 ・頻回再発型あるいはステロイド依存性のネフローゼ症候群 ・難治性のネフローゼ症候群(頻回再発型、ステロイド依存性あるいはステロイド抵抗性を示す場合) 7. 慢性特発性血小板減少性紫斑病 8. 後天性血性血小板減少性紫斑病 9. 全身性強皮症 10. 難治性の尋常性天疱瘡及び落葉状天疱瘡 11. 視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防 12. 下記の臓器移植における抗体関連型拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、脾移植、小腸移植 13. 下記の臓器移植における抗体関連型拒絶反応の治療 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、脾移植、小腸移植 14. インジウム(111In)イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)注射液及びビットリウム(90Y)イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)注射液投与の前投与	2025/11/26 初回作成 2014/09/10	IR	infusion reaction B 型肝炎ウイルスによる劇症肝炎、肝炎の増悪 肝機能障害、黄疸 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群: SJS)、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)等の皮膚粘膜症状 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、無顆粒球症、血小板減少 感染症 進行性多巣性白質脳症(PML) 間質性肺炎 心障害 腎障害 消化管穿孔・閉塞 血圧下降 可逆性後白質脳症候群(RPLS) 腫瘍崩壊症候群(TLS)	● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ●
リツキシマブBS点滴静注100mg、500mg「ファイザー」	<a href="https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/06/20/initial-creation/2019/12/25/">https://www.yanasepharma.com/medicines/2025/06/20/initial-creation/2019/12/25/</a>	リツキシマブ(遺伝子組換え) [リツキシマブ後続2]	ファイザー(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291451A1028 4291451A2024	○CD20陽性のB細胞性非ホジキンリンパ腫 ○免疫抑制状態下のCD20陽性のB細胞性リンパ増殖性疾患 ○多発血管炎性肉芽腫症、顕微鏡的多発血管炎 ○既存治療で効果不十分なループス腎炎 ○難治性のネフローゼ症候群(頻回再発型、ステロイド依存性あるいはステロイド抵抗性を示す場合) ○慢性特発性血小板減少性紫斑病 ○後天性血性血小板減少性紫斑病 ○インジウム(111In)イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)注射液及びビットリウム(90Y)イブリツモマブ チウキセタン(遺伝子組換え)注射液投与の前投与 ※CD: cluster of differentiation	2025/06/20 初回作成 2019/12/25	IR	Infusion reaction B型肝炎ウイルスによる劇症肝炎、肝炎の増悪 肝機能障害、黄疸 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群: SJS)、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)などの皮膚粘膜症状 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、無顆粒球症、血小板減少 感染症 進行性多巣性白質脳症(PML) 間質性肺炎 心障害 腎障害 消化管穿孔・閉塞 血圧下降 可逆性後白質脳症候群(RPLS) 腫瘍崩壊症候群(TLS)	● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ●
											PR	免疫反応性の低下 悪性腫瘍の発現	
											MI	NMOSD における長期の安全性	





製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR, PR, MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)																																							
													重大副																																							
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「サワイ」 (レナリドミド「F」、レナリドミド「FNK」、レナリドミド「トウ」と同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/2025/05/22/2023/03/27/">https://www.daiichi-sankyo.com/2025/05/22/2023/03/27/</a>	レナリドミド	沢井製薬(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291024M2055 4291024M1059	(1) 多発性骨髄腫 (2) 5 番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群	2025/05/22 初回作成 2023/03/27	IR	催奇形性 骨髄抑制 出血 感染症 血栓塞栓症 過敏症(皮膚反応を含む) 腫瘍崩壊症候群 末梢性ニューロパチー 虚血性心疾患 心不全 不整脈 腎不全 間質性肺疾患 肝障害 甲状腺機能低下症 消化管穿孔 起立性低血圧 痙攣 傾眠・錯乱・疲労・めまい・霧視 二次発がん 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用	●																																							
													PR	白内障	●																																					
													レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「トウ」 (レナリドミド「F」、レナリドミド「FNK」、レナリドミド「サワイ」と同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/2025/07/08/2024/11/06/">https://www.daiichi-sankyo.com/2025/07/08/2024/11/06/</a>	レナリドミド	東和薬品(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291024M2063 4291024M1067	・多発性骨髄腫 ・5 番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群	2025/07/08 初回作成 2024/11/06	IR	催奇形性 骨髄抑制 出血 感染症 血栓塞栓症 過敏症(皮膚反応を含む) 腫瘍崩壊症候群 末梢性ニューロパチー 虚血性心疾患 心不全 不整脈 腎不全 間質性肺疾患 肝障害 甲状腺機能低下症 消化管穿孔 起立性低血圧 痙攣 傾眠・錯乱・疲労・めまい・霧視 二次発がん 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用	●																										
																										PR	白内障	●																								
																										レブラミドカプセル2.5mg、5mg (レナリドミド「BMSH」と同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/2025/06/19/2015/12/21/">https://www.daiichi-sankyo.com/2025/06/19/2015/12/21/</a>	レナリドミド水和物	プリストル・マヤーズ・スクイブ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291024M2020 4291024M1024	(1) 多発性骨髄腫 (2) 5 番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群 (3) 再発又は難治性の成人 T 細胞白血病リンパ腫 (4) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫	2025/06/19 初回作成 2015/12/21	IR	催奇形性 骨髄抑制 出血 感染症 血栓塞栓症 過敏症(皮膚反応を含む) 腫瘍崩壊症候群 末梢性ニューロパチー 虚血性心疾患 心不全 不整脈 腎不全 間質性肺疾患 肝障害 甲状腺機能低下症 消化管穿孔 起立性低血圧 痙攣 傾眠・錯乱・疲労・めまい・霧視 二次発がん 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用	●													
																																							PR	白内障	●											
																																							レミト点静注用300µg	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/2025/05/16/2021/04/14/">https://www.daiichi-sankyo.com/2025/05/16/2021/04/14/</a>	デニロキニンジフチトクス(遺伝子組換え)	イーザイ(株)	腫瘍用薬	42	その他の腫瘍用薬	429	4291456D1027	再発又は難治性の末梢性 T 細胞リンパ腫 再発又は難治性の皮膚 T 細胞性リンパ腫	2025/05/16 初回作成 2021/04/14	IR	毛細血管漏出症候群 横紋筋融解症 視力障害・色覚異常 肝機能障害 骨髄抑制 感染症 Infusion reaction 虚血性心疾患・不整脈・心不全 重度の皮膚障害	●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●
																																																				●







製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR, PR, MI)	リスク最小化活動															
													(通常：添付文書の記載)															
オデフシ配合錠	<a href="https://www.odenashi-pharm.com/medication/odenashi-combination-tablets">https://www.odenashi-pharm.com/medication/odenashi-combination-tablets</a>	リルビリン塩酸塩/テノホビル アラフェナミド/フルマラ酸塩/エムトリシタピン	ヤンセンファーマ (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250114F1026	HIV-1 感染症	2025/11/14 初回作成 2018/08/29	IR	腎毒性 骨関連の事象/骨密度減少 HIV/HBV 重複感染症患者における治療後の肝フレア 乳酸アシドーシス及び重度の肝腫大（脂肪肝） 免疫再構築炎症反応症候群（IRIS）	●															
													PR	肺炎														
														重度皮膚反応														
														うつ病に伴う自殺関連事象														
														QT 間隔延長														
													MI	肝毒性														
														体脂肪の再分布/蓄積														
													日本人 HIV-1 感染症患者における安全性															
													長期使用															
													妊婦への投与時の安全性															
ガビゲル注射液300mg	<a href="https://www.gabigil-pharm.com/medication/gabigil-injection-300mg">https://www.gabigil-pharm.com/medication/gabigil-injection-300mg</a>	シバピロリト（遺伝子組換え）	アストラゼネカ (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	62504A9A1026	SARS-CoV-2 による感染症の発症抑制	2024/12/27	IR	アナフィラキシーを含む重篤な過敏症 Infusion reaction	●															
													PR	心血管系事象及び血栓性事象														
														MI	反復投与時の安全性													
													ゲンボイヤ配合錠	<a href="https://www.genboiya-pharm.com/medication/genboiya-combination-tablets">https://www.genboiya-pharm.com/medication/genboiya-combination-tablets</a>	エルビテグラビル/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミド/フルマラ酸塩	ギリアド・サイエンシズ (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250109F1025	HIV-1 感染症	2024/07/19 初回作成 2016/06/21	IR	腎毒性 骨関連の事象/骨密度減少 HIV-1/HBV 重複感染症患者におけるゲンボイヤ配合錠投与中止後の肝炎再燃 乳酸アシドーシス及び重度の肝腫大（脂肪肝） 免疫再構築炎症反応症候群	●		
PR	肺炎																											
	体脂肪の再分布/蓄積																											
MI	日本人 HIV-1 感染症患者における安全性																											
	長期使用																											
妊婦																												
重度の肝機能障害患者																												
シムツァ配合錠	<a href="https://www.shimtsu-pharm.com/medication/shimtsu-combination-tablets">https://www.shimtsu-pharm.com/medication/shimtsu-combination-tablets</a>	ダルナビル エタノール付加物/コピシス タット/エムトリシタピン/テノホビル アラフェナミド/フルマラ酸塩	ヤンセンファーマ (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250118F1024	HIV-1 感染症	2025/11/14 初回作成 2019/06/28	IR	腎毒性 骨関連の事象/骨密度減少 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症 肝機能障害、黄疸 高血糖、糖尿病 脂質異常 急性肺炎 HIV/HBV 重複感染症患者における治療後の肝フレア 乳酸アシドーシス及び重度の肝腫大（脂肪肝） 免疫再構築炎症反応症候群（IRIS）														●		
																										PR	冠動脈イベント	
																											痙攣	
													MI	体脂肪の再分布/蓄積														
														日本人 HIV-1 感染症患者における安全性														
													長期使用															
													妊婦への投与時の安全性															
													ジャルカ配合錠	<a href="https://www.jaruka-pharm.com/medication/jaruka-combination-tablets">https://www.jaruka-pharm.com/medication/jaruka-combination-tablets</a>	ドルテグラビル ナトリウム/リルビリン塩酸塩	ワイプヘルスケア (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250115F1020	HIV-1 感染症	2024/07/18 初回作成 2018/12/11	IR	肝機能障害、黄疸 薬剤性過敏症候群	●		
																										PR	神経管閉鎖障害	
																											免疫再構築炎症反応症候群（IRIS）	
うつ病に伴う自殺関連事象																												
重度皮膚反応																												
MI	筋間連事象（横紋筋融解症、ミオパチー等）																											
	QT 間隔延長																											
腎排泄に関わる OCT2 及び MATE1 のトランスポーターを介した相互作用																												
日本人 HIV-1 感染症患者における安全性																												
妊婦																												
長期使用																												
シュンレンカ皮下注463.5mg、シュンレンカ錠300mg	<a href="https://www.shunrenka-pharm.com/medication/shunrenka-subcutaneous-injection-463.5mg-shunrenka-tablets-300mg">https://www.shunrenka-pharm.com/medication/shunrenka-subcutaneous-injection-463.5mg-shunrenka-tablets-300mg</a>	レナカバビル ナトリウム	ギリアド・サイエンシズ (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250410A1025 6250053F1028	多剤耐性HIV-1感染症	2024/10/08 初回作成 2023/08/30	IR	免疫再構築炎症反応症候群 日本人の多剤耐性 HIV-1 感染症患者における安全性																
													MI	長期使用時における安全性														
														妊婦への投与時の安全性														
ゼビュティ点滴静注液500mg	<a href="https://www.zebutyti-pharm.com/medication/zebutyti-drip-500mg">https://www.zebutyti-pharm.com/medication/zebutyti-drip-500mg</a>	ソトピマブ（遺伝子組換え）	グラクソ・スミスクライン (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	62504A4A1023	SARS-CoV-2による感染症	2024/07/23 初回作成 2021/09/28	IR	アナフィラキシー等の重篤な過敏症、Infusion Reaction	●															
													ソコーバ錠125mg	<a href="https://www.sokoban-pharm.com/medication/sokoban-tablets-125mg">https://www.sokoban-pharm.com/medication/sokoban-tablets-125mg</a>	エンシトレビル フマル酸	塩野義製薬 (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250052F1023	SARS-CoV-2 による感染症	2025/12/08 初回作成 2022/11/22	IR	アナフィラキシー	●		
PR	催奇形成																											
	ソフルーザ錠10mg、20mg、ソフルーザ顆粒2%分包	<a href="https://www.soflura-pharm.com/medication/soflura-tablets-10mg-20mg-soflura-particles-2%subpack">https://www.soflura-pharm.com/medication/soflura-tablets-10mg-20mg-soflura-particles-2%subpack</a>	バロキサビル マルボキシル	塩野義製薬 (株)	化学療法剤	62	抗ウイルス剤	625	6250047F1022 6250047F2029 62500B1D1027	【ソフルーザ錠20mg、ソフルーザ顆粒2%分包】 A 型又は B 型インフルエンザウイルス感染症の治療及びその予防  【ソフルーザ錠10mg】 A 型又は B 型インフルエンザウイルス感染症	2025/12/17 初回作成 2018/02/09	IR	ショック、アナフィラキシー 虚血性大腸炎 出血 精神・神経症状 肝機能障害	●														
PR														特定のハイリスク因子を有する者への予防投与時の安全性														
														体重 10 kg 未満の患者における安全性														















製品名	URL	成分名	製造販売業者名	薬効分類(中分類)	薬効分類コード(中分類)	薬効分類(小分類)	薬効分類コード(小分類)	販売名コード(YJコード)12ケタ	効能又は効果	作成年月日	SS	安全性検討事項(IR,PR,MI)	リスク最小化活動(通常:添付文書の記載)
													重大副
オキシコドンTR錠5mg, 10mg, 20mg, 40mg	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/oxycodone-tr-tablets">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/oxycodone-tr-tablets</a>	オキシコドン塩酸塩水和物	シノギファーマ(株)	アルカロイド系麻薬(天然麻薬)	81	あへんアルカロイド系麻薬	811	8119002G5020 8119002G6026 8119002G7022 8119002G8029	(1) 中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛 (2) 非オピオイド鎮痛薬又は他のオピオイド鎮痛薬で治療困難な中等度から高度の慢性疼痛における鎮痛	2025/01/29 初回作成 2020/10/29	IR	ショック, アナフィラキシー 依存性 呼吸抑制 錯乱, 譫妄 麻痺性イレウス, 中毒性巨大結腸 肝機能障害 傾眠, 眩暈 中枢神経抑制剤, アルコールとの併用による中枢神経抑制作用の増強	●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
ナルサス錠2mg, 6mg, 12mg, 24mg (ナルベイン, ナララビドと同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/naloxone-tablets">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/naloxone-tablets</a>	ヒドロモルフィン塩酸塩	第一三共(株)	アルカロイド系麻薬(天然麻薬)	81	あへんアルカロイド系麻薬	811	8119003G1029 8119003G2025 8119003G3021 8119003G4028	中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛	2025/04/08 初回作成 2017/05/12	IR	依存性 呼吸抑制 意識障害 イレウス(麻痺性イレウスを含む) 悪心, 嘔吐	●
													●
													●
													●
													●
ナルベイン注2mg, 20mg (ナルサス, ナララビドと同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/nalbuphine-injection">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/nalbuphine-injection</a>	ヒドロモルフィン塩酸塩	第一三共(株)	アルカロイド系麻薬(天然麻薬)	81	あへんアルカロイド系麻薬	811	8119401A1020 8119401A2026	中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛	2025/04/08 初回作成 2017/05/12	IR	依存性 呼吸抑制 意識障害 イレウス(麻痺性イレウスを含む) 悪心, 嘔吐	●
													●
													●
													●
ナララビド錠1mg, 2mg, 4mg (ナルサス, ナルベインと同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/naloxone-tablets">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/naloxone-tablets</a>	ヒドロモルフィン塩酸塩	第一三共(株)	アルカロイド系麻薬(天然麻薬)	81	あへんアルカロイド系麻薬	811	8119003F1023 8119003F2020 8119003F3026	中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛	2025/04/08 初回作成 2017/05/12	IR	依存性 呼吸抑制 意識障害 イレウス(麻痺性イレウスを含む) 悪心, 嘔吐	●
													●
													●
													●
フェンタステープ0.5mg, 1mg, 2mg, 4mg, 6mg, 8mg	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/fentanyl-tablets">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/fentanyl-tablets</a>	フェンタニル塩酸塩	久光製薬(株)	非アルカロイド系麻薬	82	合成麻薬	821	8219701S6027 8219701S1025 8219701S2021 8219701S3028 8219701S4024 8219701S5020	非オピオイド鎮痛剤及び弱オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記における鎮痛(ただし、慢性疼痛は他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合に限る。) ○中等度から高度の疼痛を伴う各種がん ○中等度から高度の慢性疼痛  非オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記における鎮痛(ただし、他のオピオイド鎮痛剤から切り替えて使用する場合に限る。) ○中等度から高度の疼痛を伴う各種がん	2024/06/28 初回作成 2014/07/03	IR	呼吸抑制 意識障害 依存性 傾眠 痙攣	●
													●
													●
													●
													●
													●
レミフェンタニル静注用2mg, 5mg「第一三共」 (アルチバと同成分)	<a href="https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/remifentanyl-injection">https://www.daiichi-sankyo.com/medicines/remifentanyl-injection</a>	レミフェンタニル塩酸塩	丸石製薬(株)	非アルカロイド系麻薬	82	合成麻薬	821	8219401D1030 8219401D2036	成人: 全身麻酔の導入及び維持における鎮痛 小児: 全身麻酔の維持における鎮痛 集中治療における人工呼吸中の鎮痛	2025/06/05 初回作成 2021/01/20	IR	筋硬直 換気困難 呼吸停止, 呼吸抑制 血圧低下 徐脈, 心停止 ショック, アナフィラキシー 全身痙攣 依存性	●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
													●
MI	長期投与時の安全性												