

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

[illegible]

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												
ラビフォートワイブ2.5%	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020220126_00001.html	グリコピロニウムトシル酸塩水和物	マルホ（株）	末梢神経系 用薬	12	発汗剤、止汗剤	125	1259701X1026	原発性腋窩多汗症	2023/10/06 初回作成 2022/01/26	IR	眼の調節障害（散瞳、羞明、霧視等）													
											PR	全身性の抗コリン作用（尿閉、傾眠、めまい等） 発汗減少に伴う熱中症													
アムグトラ皮下注25mgシリンジ	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020220926_00001.html	ブトシランナトリウム	Ainylam Japan（株）	末梢神経系 用薬/循環 器官用薬	12/21	その他の末梢神経系用薬/その他の循環器官用薬	129/219	1290401G1021	○トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー ○トランスサイレチン型心アミロイドーシス（野生型及び変異型）	2026/04/27 初回作成 2022/09/26	PR	ビタミン A 欠乏に伴う有害事象（夜盲等） 心機能障害（ATTRv-PN）													
											MI	中等度又は重度の肝機能障害患者への投与													
コルスバ（静注透析用シリンジ）17.5μg、25.0μg、35.0μg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020230925_00001.html	ジフェクファリン酢酸塩	丸石製薬（株）	末梢神経系 用薬	12	その他の末梢神経系用薬	129	1290402G1026 1290402G2022 1290402G3029	血液透析患者におけるそう痒症の改善（既存治療で効果不十分な場合に限る）	2024/09/30 初回作成 2023/09/25	PR	心房細動の病歴のある血液透析患者における心不全及び心房細動を含む不整脈													
										MI	血液脳関門（BBB）に障害をきたす可能性のある疾患を合併する患者での使用														
ピンダケルカプセル20mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020190405_00001.html	タファミジメグルミン	ファイザー（株）	末梢神経系 用薬/循環 器官用薬	12/21	その他の末梢神経系用薬/その他の循環器官用薬	129/219	1290001M1022	○トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチーの末梢神経障害の進行抑制 ○トランスサイレチン型心アミロイドーシス（野生型及び変異型）	2025/12/03 初回作成 2019/04/05	PR	肝毒性 過敏症反応 生殖発生毒性 感染症 ピンダケルとピンマックの製品選択過誤													
												MI	高度肝機能障害患者における安全性 変異型の患者への投与（ATTR-CM）												
ファダブス錠10mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020241114_00001.html	アミファンプリジリン酢酸塩	ガイド・ファーマ（株）	末梢神経系 用薬	12	その他の末梢神経系用薬	129	1290002F1028	ランバート・イートン筋無力症候群の筋力低下の改善	2024/11/14	IR	痙攣発作 過敏症反応	● ●												
											PR	呼吸障害 肝機能障害 心臓障害													
アイザベイ硝子体内注射液20mg/mL	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020251003_00001.html	アバンカプタド・ベゴルナトリウム	アステラス製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319409A1025	萎縮型加齢黄斑変性における地図状萎縮の進行抑制	2026/04/28 初回作成 2025/10/03	IR	眼内炎 脈絡膜血管新生 眼内炎症 眼圧上昇 網膜剥離及び網膜裂孔	● ● ● ●												
												PR	全身性感染症												
													MI	長期安全性											
												アイベータ配合点眼液	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020190930_00001.html	プリニジン酒石酸塩／チモロールマレイン酸塩	千寿製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319824Q1020	次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分な場合：緑内障、高眼圧症	2025/09/09 初回作成 2019/09/30	IR	気管支痙攣、呼吸困難、呼吸不全 心ブロック、うっ血性心不全、心停止 脳虚血、脳血管障害 失神 角膜混濁	● ● ● ●
																								PR	眼類天疱瘡 全身性エリテマトーデス
アイラミド配合懸濁性点眼液	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020240614_00001.html	プリニジン酒石酸塩／プリンゾラミド	千寿製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319825Q1025	次の疾患で、他の緑内障治療薬が効果不十分な場合：緑内障、高眼圧症	2024/06/14 初回作成 2020/04/06	IR													角膜混濁	●
											PR													スルホンアミド過敏症反応に関連する事象	
アイリーア硝子体内注射液40mg/mL、アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL、アイリーア8mg硝子体内注射液114.3mg/mL、アイリーア8mg硝子体内注射用キット114.3mg/mL	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020260413_00001.html	アフリベルセプト（遺伝子組換え）	バイエル薬品（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319405A1027 1319405G1020 1319405A2023 1319405G2026	【アイリーア硝子体内注射液40mg/mL、アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL、アイリーア8mg硝子体内注射液114.3mg/mL、アイリーア8mg硝子体内注射用キット114.3mg/mL】 ・中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ・糖尿病黄斑浮腫 ・網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫 【アイリーア硝子体内注射液40mg/mL、アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL】 ・病的近視における脈絡膜新生血管 ・血管新生緑内障 【アイリーア硝子体内注射液40mg/mL】 ・未熟児網膜症	2026/04/13 初回作成 2014/10/06	IR													眼内炎症反応 眼圧上昇 網膜裂孔及び網膜剥離 外傷性白内障	● ● ● ●
												PR	動脈血栓塞栓事象 胚・胎児毒性 ROP 患者での神経発達遅延	● ●											
													MI	ROP 患者における長期の安全性											
													アジマイシン点眼液1%	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020230728_00001.html	アジスロマイシン	千寿製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1317714Q1024	<適応菌種> アジスロマイシンに感性のブドウ球菌属、レンサ球菌属、肺炎球菌、コリネバクテリウム属、インフルエンザ菌、アクネ菌 <適応症> 結膜炎、眼瞼炎、麦粒腫、涙嚢炎	2023/07/28 初回作成 2019/07/31	IR	ショック、アナフィラキシー 角膜潰瘍等の角膜障害
												MI												小児（7歳以上の結膜炎患者）の安全性情報	
アップニークミニ点眼液0.1%	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020260515_00001.html	オキシメタゾリン塩酸塩	参天製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	131970CQ1020	後天性眼瞼下垂	2026/05/15 初回作成 2025/12/23	－	該当事項なし													
アバレト懸濁性点眼液0.3%	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020251203_00001.html	モツギバトレブ	千寿製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	13197D6Q1029	ドライアイ	2025/12/03	PR	温度覚の異常													
											MI	小児に関する安全性情報													
アフリベルセプトBS硝子体内注射液40mg/mL「CT」、アフリベルセプトBS硝子体内注射用キット40mg/mL「CT」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020260330_00001.html	アフリベルセプト（遺伝子組換え） 「アフリベルセプト後続4」	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	13194A9A1029 13194A9G1021	・中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ・網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫 ・病的近視における脈絡膜新生血管 ・糖尿病黄斑浮腫	2026/03/30	IR	眼内炎症反応 眼圧上昇 網膜裂孔及び網膜剥離 外傷性白内障	● ● ● ●												
												PR	動脈血栓塞栓事象 胚・胎児毒性	● ●											
アフリベルセプトBS硝子体内注射液40mg/mL「GRP」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020251216_00001.html	アフリベルセプト（遺伝子組換え） 「アフリベルセプト後続1」	グローバルレキュラトリパートナーズ合同会社	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	13194A5A1020	・中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ・網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫 ・病的近視における脈絡膜新生血管 ・糖尿病黄斑浮腫	2025/12/16 初回作成 2024/04/30	IR	眼内炎症反応 眼圧上昇 網膜裂孔及び網膜剥離 外傷性白内障	● ● ● ●												
												PR	動脈血栓塞栓事象 胚・胎児毒性	● ●											
アフリベルセプトBS硝子体内注射液40mg/mL「NIT」、アフリベルセプトBS硝子体内注射用キット40mg/mL「NIT」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020251021_00001.html	アフリベルセプト（遺伝子組換え） 「アフリベルセプト後続2」	富士製薬工業（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319410A1028 1319410G1020	・中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ・網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫 ・病的近視における脈絡膜新生血管	2025/10/21	IR	眼内炎症反応 眼圧上昇 網膜裂孔及び網膜剥離 外傷性白内障	● ● ● ●												
												PR	動脈血栓塞栓事象 胚・胎児毒性	● ●											
エイベリス点眼液0.002%	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info_000020260313_00001.html	オミデネブリンプロピル	参天製薬（株）	感覚器官用 薬	13	眼科用剤	131	1319764Q1027	緑内障、高眼圧症	2026/03/13 初回作成 2018/10/26	IR	黄斑浮腫（囊胞様黄斑浮腫を含む） 眼炎症 角膜肥厚	● ●												
												PR	タフルプロストを除く FP 受容体作動薬との併用時の眼炎症リスク上昇												
													MI	他の緑内障治療薬との併用時の安全性											

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
ビオントラ錠400mg	https://www.medicines.jp/2026/04/09/initial/2025/03/21/	アコラミジス 塩酸塩	アレクシオン ファーマ合同 会社	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190048F1029	トランスサイレチン型心アミロイドーシス（野生型及び変異型）	2026/04/09 初回作成 2025/03/21	PR	CYP2C8、CYP2C9 又は OATP1B1 の基質との薬物相互作用	
ビルタサ懸濁用散分包8.4g	https://www.medicines.jp/2026/05/13/initial/2024/10/18/	バチロマーソ ルビテスカル シウム	ゼリア新薬工 業（株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190046B1028	高カリウム血症	2026/05/13 初回作成 2024/10/18	PR	低カリウム血症 腸管穿孔、腸閉塞等の胃腸障害	● ●
ピンマックカプセル61mg	https://www.medicines.jp/2025/12/03/initial/2019/04/05/	タファミジス	ファイザー （株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190043M1025	トランスサイレチン型心アミロイドーシス（野生型及び変異型）	2025/12/03 初回作成 2019/04/05	PR	肝毒性 過敏症反応 生殖発生毒性 感染症 ピンタクルとピンマックの製品選択過誤	
											MI	高度肝機能障害患者における安全性 変異型の患者への投与（ATTR-CM）	
フォゼベル錠5mg、10mg、20mg、30mg	https://www.medicines.jp/2025/02/06/initial/2023/10/11/	テナバル塩 酸塩	協和キリン （株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190045F1025 2190045F2021 2190045F3028 2190045F4024	透析中の慢性腎臓病患者における高リン血症の改善	2025/02/06 初回作成 2023/10/11	IR	重度の下痢	●
ペリキューボ錠2.5mg、5mg、10mg	https://www.medicines.jp/2025/02/07/initial/2021/07/16/	ペレイシグア ト	バイエル薬品 （株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190042F1021 2190042F2028 2190042F3024	慢性心不全 ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。	2025/02/07 初回作成 2021/07/16	IR PR	低血圧 硝酸剤及び NO 供与剤との併用 PDES 阻害剤との併用	●
											MI	肝機能障害患者への投与時の安全性 腎機能障害患者への投与時の安全性 血圧が 100mmHg 未満又は症候性低血圧の患者への投与時の 安全性 長期投与時の安全性（心血管死の発現状況を含む）	
ボセンタン錠62.5mg「DSEP」 （トラクリアと同成分）	https://www.medicines.jp/2026/03/25/	ボセンタン水 和物	第一三共工 スファ（株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190026F1030	①肺動脈性肺高血圧症（WHO 機能分類クラスⅡ、Ⅲ及びⅣ） ②全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限る）	2026/03/25	IR PR	肝機能障害（自己免疫性肝炎を含む） 催奇形性 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血、ヘモ グロビン減少 心不全、うっ血性心不全 肺静脈閉塞性疾患（PVOD）に関連した肺水腫 薬剤相互作用（薬物代謝酵素チクローム P450（CYP2C9、 CYP3A4）） 精巣障害及び男性不妊症（精子数減少）	● ● ●
											MI	低体重患者（40kg 未満） 肝機能障害患者 原発性胆汁性肝硬変患者 腎機能障害患者 長期投与における安全性	
ボセンタン錠62.5mg「JG」 （トラクリアと同成分）	https://www.medicines.jp/2026/03/18/	ボセンタン水 和物	長生堂製薬 （株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190026F1049	① 肺動脈性肺高血圧症（WHO 機能分類クラスⅡ、Ⅲ及びⅣ） ② 全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限る）	2026/03/18	IR	肝機能障害（自己免疫性肝炎を含む） 催奇形性 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血、ヘモ グロビン減少 心不全、うっ血性心不全 肺静脈閉塞性疾患（PVOD）に関連した肺水腫 薬剤相互作用（薬物代謝酵素チクローム P450（CYP2C9、 CYP3A4）） 精巣障害及び男性不妊症（精子数減少）	● ● ●
											MI	低体重患者（40kg 未満） 肝機能障害患者 原発性胆汁性肝硬変患者 腎機能障害患者 長期投与における安全性	
ボセンタン錠62.5mg「VTRS」 （トラクリアと同成分）	https://www.medicines.jp/2026/03/25/	ボセンタン水 和物	ヴィアトリス・ ヘルスケア合 同会社	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190026F1103	①肺動脈性肺高血圧症（WHO 機能分類クラスⅡ、Ⅲ及びⅣ） ②全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限る）	2026/03/25	IR PR	肝機能障害（自己免疫性肝炎を含む） 催奇形性 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血、ヘモ グロビン減少 心不全、うっ血性心不全 肺静脈閉塞性疾患（PVOD）に関連した肺水腫 薬剤相互作用（薬物代謝酵素チクローム P450（CYP2C9、 CYP3A4）） 精巣障害及び男性不妊症（精子数減少）	● ● ●
											MI	低体重患者（40kg未満） 肝機能障害患者 原発性胆汁性肝硬変患者 腎機能障害患者 長期投与における安全性	
ボセンタン錠62.5mg「サワイ」 （トラクリアと同成分）	https://www.medicines.jp/2026/03/25/	ボセンタン水 和物	沢井製薬 （株）	循環器官用 薬	21	その他の循 環器官用薬	219	2190026F1065	①肺動脈性肺高血圧症（WHO機能分類クラスⅡ、Ⅲ及びⅣ） ②全身性強皮症における手指潰瘍の発症抑制（ただし手指潰瘍を現在有している、または手指潰瘍の既往歴のある場合に限る）	2026/03/25	IR PR	肝機能障害（自己免疫性肝炎を含む） 催奇形性 汎血球減少、白血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血、ヘモ グロビン減少 心不全、うっ血性心不全 肺静脈閉塞性疾患(PVOD)に関連した肺水腫 薬剤相互作用(薬物代謝酵素チクローム P450(CYP2C9、 CYP3A4)) 精巣障害及び男性不妊症(精子数減少)	● ● ●
											MI	低体重患者(40kg 未満) 肝機能障害患者 原発性胆汁性肝硬変患者 腎機能障害患者 長期投与における安全性	

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

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 (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 (Y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	
ビレーズトリエアロスフィア56吸入、120吸入	https://www.mitsubishi-pharma.com/japanese/products/respiratory/breathable-sterilized-powder-inhalation-device.html?lang=en	ブテソニド/グリコピロニウム臭化物/ホルモデロール/マル酸塩水和物	アストラゼネカ（株）	呼吸器官用薬	22	その他の呼吸器官用薬	229	2290805G1027 2290805G2023	慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎、肺炎腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤、長時間作用性吸入抗コリン剤及び長時間作用性吸入β2刺激剤の併用が必要な場合）	2024/03/25 初回作成 2019/07/02	IR	心血管系事象	●	
												重篤な血漿カリウム値の低下	●	
												PR	肺炎 副腎皮質ステロイド剤の全身作用（副腎皮質機能抑制、骨障害、眼障害等） 喘息に関連した死亡、入院及び挿管	
ファセンラ皮下注30mg、10mgシリンジ、ファセンラ皮下注30mgペン	https://www.astrazeneca.co.jp/pdfs/ifu/fasenla_30mg.pdf https://www.astrazeneca.co.jp/pdfs/ifu/fasenla_10mg.pdf https://www.astrazeneca.co.jp/pdfs/ifu/fasenla_30mg_pen.pdf	ベンラлизマブ（遺伝子組換え）	アストラゼネカ（株）	呼吸器官用薬	22	その他の呼吸器官用薬	229	2290402G1020 2290402G2027 2290402G3023	【ファセンラ皮下注30mg、10mgシリンジ、ファセンラ皮下注30mgペン】 気管支喘息（既存治療によっても喘息症状をコントロールできない難治の患者に限る） 【ファセンラ皮下注30mgシリンジ、ファセンラ皮下注30mgペン】 既存治療で効果不十分な好酸性多発血管炎性肉芽腫症 好酸球增多症候群	2026/05/18 初回作成 2018/01/22	IR	重篤な過敏症	●	
												重篤な感染症		
												PR	寄生虫感染症	
													悪性腫瘍	
													免疫原性	
リフヌア錠45mg	http://www.msd-japan.com/medinfo/infocenter/drugdetail.asp?drugname=リフヌア錠&form=錠	ゲーファベキサントクエン酸塩	MSD（株）	呼吸器官用薬	22	その他の呼吸器官用薬	229	2290001F1028	難治性の慢性咳嗽	2024/08/19 初回作成 2022/02/08	IR	味覚異常		
											PR	尿中の結晶性異物に起因する腎障害		
レルベア100エブリタ14吸入用／30吸入用、レルベア200エブリタ14吸入用／30吸入用、小児用レルベア50エブリタ14吸入用／30吸入用	https://www.gsk.co.jp/pdfs/ifu/relvear_inhaler_100mg_30mg.pdf https://www.gsk.co.jp/pdfs/ifu/relvear_inhaler_200mg_30mg.pdf https://www.gsk.co.jp/pdfs/ifu/relvear_inhaler_50mg_30mg.pdf	ピランテロール（VI）トリフェニル酢酸塩／フルチカルゾンフランカルボン酸エステル（FF）	グラクソ・スミスクライン（株）	呼吸器官用薬	22	その他の呼吸器官用薬	229	2290803G1028 2290803G3020 2290803G2024 2290803G4027 2290803G5023 2290803G6020	lレルベア100エブリタ14吸入用／30吸入用、レルベア200エブリタ14吸入用／30吸入用、小児用レルベア50エブリタ14吸入用／30吸入用】 気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入β2刺激剤の併用が必要な場合） 【レルベア100エブリタ14吸入用／30吸入用】 慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺炎腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入β2刺激剤の併用が必要な場合）	2026/01/09 初回作成 2016/12/16	IR	肺炎	●	
												アナフィラキシー反応	●	
												PR	重篤な心血管系事象 副腎皮質ステロイド剤の全身作用（副腎皮質機能抑制、骨障害、眼障害等）	
ネキシウムカプセル10mg、20mg、ネキシウム懸濁液用顆粒分包装10mg、20mg（エンメプラゾールと同成分）	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/nexium_capsules_10mg_20mg.pdf https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/nexium_suspension_granules_10mg_20mg.pdf	エンメプラゾールマグネシウム水和物	アストラゼネカ（株）	消化器官用薬	23	消化性潰瘍用剤	232	2329029M1027 2329029M2023 2329029D1027 2329029D2023	<ネキシウムカプセル10mg、ネキシウム懸濁液用顆粒分包装10mg> ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、逆流性食道炎、非びらん性胃食道逆流症、Zollinger-Ellison 症候群、非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制、低用量アスピリン投与における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制 ○下記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃 MALT リンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎 <ネキシウムカプセル20mg、ネキシウム懸濁液用顆粒分包装20mg> ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison 症候群、非ステロイド性抗炎症薬投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制、低用量アスピリン投与時における胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制 ○下記におけるヘリコバクター・ピロリの除菌の補助 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃 MALT リンパ腫、特発性血小板減少性紫斑病、早期胃癌に対する内視鏡的治療後胃、ヘリコバクター・ピロリ感染胃炎	2024/06/24 初回作成 2018/01/29	IR	汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少	●	
												ショック、アナフィラキシー	●	
												肝障害（劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全）	●	
												中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）及び多形紅斑を含む重症皮膚障害	●	
												間質性腎炎	●	
												間質性肺炎	●	
												横紋筋融解症	●	
												低ナトリウム血症	●	
												錯乱状態	●	
												PR	溶血性貧血	●
													視力障害	●
													急性腎障害	●
													骨折	
												クロストリジウム（クロストリジオイデス）・デフィシルによる胃腸感染		
												肺炎		
												グーフス錠5mg	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/grufoles_5mg.pdf	エロピキシパト水和物
スインブロイク錠0.2mg	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/swinbroik_0.2mg.pdf	ナルデメジントシル酸塩	塩野義製薬（株）	消化器官用薬	23	下剤、瀉腸剤	235	2359007F1020	オピオイド誘発性便秘症	2023/09/25 初回作成 2017/04/25	IR	下痢	●	
												オピオイド離脱症候群		
												PR	オピオイドの鎮痛作用の減弱	
													消化管穿孔	
												心血管系事象		
モビコール配合内用剤LD、HD	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/mobicol_10mg_20mg.pdf	マクロゴール4000、塩化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、塩化カリウム	EA ファーマ（株）	消化器官用薬	23	下剤、瀉腸剤	235	2359110B1037 2359110B2025	慢性便秘症（器質的疾患による便秘を除く）	2024/9/30 初回作成 2018/10/05	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
アロカリス点滴静注235mg	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/aroalis_235mg.pdf	ホスネツピタント塩化物塩酸塩	大鵬薬品工業（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2391406A1029	抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）	2025/06/10 初回作成 2022/03/28	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
											PR	注射部位反応		
アロキシ静注用0.75mg、アロキシ点滴静注バッグ0.75mg（パロ/セトロンと同成分）	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/aroxy_0.75mg.pdf	パロ/セトロン塩酸塩	大鵬薬品工業（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2391404A1020 2391404G1022	抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）	2024/10/29 初回作成 2021/05/27	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
											PR	QT 延長		
エンタイビオ点滴静注用300mg、エンタイビオ皮下注108mgペン、エンタイビオ皮下注108mgシリンジ	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/entaybio_300mg.pdf https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/entaybio_108mg_pen.pdf https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/entaybio_108mg_syr.pdf	ペドリズマブ（遺伝子組換え）	武田薬品工業（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2399405F1020 2399405G2021 2399405G1025	【エンタイビオ点滴静注用300mg】 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の治療及び維持療法（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及び維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る） 【エンタイビオ皮下注108mgペン、エンタイビオ皮下注108mgシリンジ】 ・中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法（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維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る）	2025/10/03 初回作成 2018/07/20	IR	Infusion reaction 及び過敏症反応	●	
												間質性肺炎患	●	
												PR	感染症（進行性多巣性白質脳症以外）	●
													進行性多巣性白質脳症	●
												悪性腫瘍		
オンボー点滴静注300mg、オンボー皮下注100mg、200mgオートインジェクター、オンボー皮下注100mg、200mgシリンジ	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/onboer_300mg.pdf https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/onboer_100mg_200mg.pdf	ミキズマブ（遺伝子組換え）	日本イーライリリー（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2399407A1021 2399407G2020 2399407G4023 2399407G1024 2399407G3027	<潰瘍性大腸炎> 【オンボー点滴静注300mg】 中等症から重症の潰瘍性大腸炎の寛解導入療法（既存治療で効果不十分な場合に限る） 【オンボー皮下注100mg、200mgオートインジェクター、オンボー皮下注100mg、200mgシリンジ】 中等症から重症の潰瘍性大腸炎の維持療法（既存治療で効果不十分な場合に限る） <クローン病> 【オンボー点滴静注300mg、オンボー皮下注100mg、200mgオートインジェクター、オンボー皮下注100mg、200mgシリンジ】 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）	2026/06/16 初回作成 2023/03/27	IR	重篤な感染症	●	
												重篤な過敏症	●	
												PR	肝障害	
													心血管系事象	
													悪性腫瘍	
												免疫原性		
カログラ錠120mg	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/calogra_120mg.pdf	カロテグラストメチル	EA ファーマ（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2399018F1024	中等症の潰瘍性大腸炎（5-アミノサリチル酸製剤による治療で効果不十分な場合に限る）	2026/06/26 初回作成 2022/05/09	PR	進行性多巣性白質脳症	●	
												生殖発生毒性		
												感染症		
コレシメント錠9mg（ゼンタコート、レクタブルと同成分）	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/colisemont_9mg.pdf	ブテソニド	フェリング・ファーマ（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2399016G1020	活動期潰瘍性大腸炎（重症を除く）	2023/08/08 初回作成 2023/06/30	PR	糖質コルチコイド関連事象		
												重篤な感染症		
ゼボシアカプセルスターターパック、ゼボシアカプセル0.92mg	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/zebozia_0.92mg.pdf	オザニモド塩酸塩	プリストル・マイヤーズ・スクイ（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2399019X1024 2399019M1028	中等症から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る）	2026/01/26 初回作成 2025/01/06	IR	感染症（進行性多巣性白質脳症を含む）	●	
												黄斑浮腫	●	
												徐脈性不整脈（伝導障害を含む）	●	
												リンパ球数減少	●	
												肝機能障害	●	
												生殖発生毒性		
												PR	悪性腫瘍	
													可逆性後白質脳症症候群	●
													血栓塞栓症	
													呼吸器関連事象	
QT 延長														
パロ/セトロン静注0.75mg/5mL「タイホウ」、パロ/セトロン点滴静注バッグ0.75mg/50mL「タイホウ」（アロキシと同成分）	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/pa/rosetron_0.75mg_5ml.pdf	パロ/セトロン塩酸塩	岡山大鵬薬品（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2391404A1038 2391404G1030	抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）	2026/04/26	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
											PR	QT 延長		
パロ/セトロン静注0.75mg/2mL「日医工」（アロキシと同成分）	https://www.pfizer.co.jp/pdfs/ifu/pa/rosetron_0.75mg_2ml.pdf	パロ/セトロン塩酸塩	日医工（株）	消化器官用薬	23	その他の消化器官用薬	239	2391404A2026	抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）	2026/04/20	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
											PR	QT 延長		

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

[illegible]

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

[illegible]

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
イベニティ皮下注105mgシリンジ	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	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	2026/03/10 初回作成 2019/01/21	IR	過敏症	
												低カルシウム血症	●
											PR	重篤な心血管系事象	
												顎骨壊死	●
												非定型大腿骨骨折	●
												過骨症	
												胎児へのリスク	
												治療終了・中止後の安全性	
												抗体産生の影響	
イラリス皮下注射液150mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	カナキマブ (遺伝子組 換え)	バルティス 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	○ 以下のクオピリン関連周期性症候群 ・家族性寒冷自己炎症症候群 ・マックル・ウェルズ症候群 ・新生児期発症多臓器系炎症性疾患 ○ 高 IgD 症候群（メバロン酸キナーゼ欠損症） ○ TNF 受容体関連周期性症候群 ○ シュニツラー症候群 既存治療で効果不十分な下記疾患 ○ 家族性地中海熱 ○ 全身型若年性特発性関節炎 ○ 成人発症スル病	2026/04/23 初回作成 2016/12/28	IR	感染症（日和見感染を含む）	●
												好中球減少	●
											PR	ショック、アナフィラキシー	
												悪性腫瘍	
												肝機能障害	
												マクロファージ活性化症候群（既存治療で効果不十分な全身型若 年性特発性関節炎、既存治療で効果不十分な成人発症スル 病）	
												薬剤性過敏症症候群	
イルミア皮下注100mgシリンジ	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	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	●
											PR	悪性腫瘍	
												免疫原性	
												心血管系事象	
												好中球数減少	
												自殺／自傷行為に関連する事象	
ウェイリス400mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	リルザブルチ ニブ	サノフィ (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	39990G1F1021	持続性及び慢性免疫性血小板減少症	2026/06/12	IR	感染症	●
											PR	胚・胎児毒性	
												肝機能障害	●
ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「CT」、 ウステキヌマブBS点滴静注130mg「CT」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	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 /消化器官 用薬	39/23	他に分類さ れない代謝 性医薬品/そ の他の消化 器官用薬	399/239	3999475G1028 39994F6A1026	【ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「CT」】 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 【ウステキヌマブBS点滴静注130mg「CT」】 中等症から重症の活動期クローン病の導入療法（既存治療で効果不十分な場合に限り）	2026/04/02 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	●
											PR	悪性腫瘍	
												心血管系事象	
												膿瘍性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現	
												免疫原性	
ウステキヌマブBS皮下注45mg、90mgシリンジ「F」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	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 39994F1G2022	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	2026/03/16 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	
												膿瘍性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現	
												免疫原性	
ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「YD」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	ウステキヌマ ブ（遺伝子 組換え） 【ウステキヌ マブ後続2】	陽進堂ホー ルディングス (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	3999474G1023	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	2026/04/01 初回作成 2025/01/10	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	
												膿瘍性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現	
												免疫原性	
ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「ニプロ」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	ウステキヌマ ブ（遺伝子 組換え） 【ウステキヌ マブ後続4】	ニプロ（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	39994F9G1022	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	2025/12/22	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	
												膿瘍性乾癬・乾癬性紅皮症の悪化及び新規発現	
												免疫原性	
ウバシタ静注透析用25μg、50μg、100μg、150μ g、200μg、250μg、300μgシリンジ	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/000018001_000018001_000018001_000018001_000018001.pdf	ウバシカルセ トナトリウム 水和物	(株) 三和 化学研究所	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	3999460G1021 3999460G2028 3999460G3024 3999460G4020 3999460G5027 3999460G6023 3999460G7020	血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症	2024/09/02 初回作成 2021/07/06	IR	低カルシウム血症	●
												Q T 延長	●
											PR	骨代謝障害	

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

[illegible]

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
カボメティクス錠20mg、60mg	https://www.medicines.or.jp/meds/4291064F1020/4291064F2026/	カボザンチニ プリンゴ酸塩	武田薬品工 業（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291064F1020 4291064F2026	○根治切除不能又は転移性の腎細胞癌 ○がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌	2025/06/05 初回作成 2020/04/14	IR	消化管穿孔、瘻孔	●
												出血	●
												血栓塞栓症	●
												高血圧	●
												創傷治癒合併症	●
												可逆性後白質脳症症候群	●
												腎障害	●
												肝不全、肝機能障害	●
												顎骨壊死	●
												重度の下痢	●
												手足症候群	●
												骨髄抑制	●
												肺炎	●
												虚血性心疾患、不整脈、心不全	●
												間質性肺疾患	●
												横紋筋融解症	●
												動脈解離	●
											PR	皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）、多形紅斑	
												胆嚢炎	
												副腎機能障害	
												肝機能障害患者における安全性	
カルケンスカプセル100mg	https://www.medicines.or.jp/meds/4291070M1024/	アカラブルチニ ブ	アストラゼネカ （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291070M1024	慢性リンパ性白血病（リンパ球性リンパ腫を含む）	2023/08/25 初回作成 2021/01/29	IR	出血	●
												感染症	●
												骨髄抑制	●
												不整脈	●
												虚血性心疾患	●
												腫瘍崩壊症候群	●
												間質性肺疾患	●
											PR	二次性悪性腫瘍	
カルケンス錠100mg	https://www.medicines.or.jp/meds/4291092F1021/	アカラブルチニ ブマレイン酸 塩水和物	アストラゼネカ （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291092F1021	1. 慢性リンパ性白血病（リンパ球性リンパ腫を含む） 2. マントル細胞リンパ腫	2026/06/10 初回作成 2024/12/27	IR	出血	●
												感染症	●
												骨髄抑制	●
												不整脈	●
												虚血性心疾患	●
												腫瘍崩壊症候群	●
												間質性肺疾患	●
											PR	二次性悪性腫瘍	
キイトルーダ点滴静注100mg	https://www.medicines.or.jp/meds/4291435A2025/	ヘムプロシズマ ブ（遺伝子 組換え）	MSD（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291435A2025	1. 悪性黒色腫 2. 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 3. 非小細胞肺癌における術前・術後補助療法 4. 再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫 5. 根治切除不能な尿路上皮癌 6. がん化学療法後に増悪した進行・再発の MSI-High を有する固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る） 7. 根治切除不能又は転移性の腎細胞癌 8. 腎細胞癌における術後補助療法 9. 再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌 10. 局所進行頭頸部癌における術前・術後補助療法 11. 根治切除不能な進行・再発の食道癌 12. 治癒切除不能な進行・再発の MSI-High を有する結腸・直腸癌 13. PD-L1陽性のホルモン受容体陰性かつ HER2陰性の手術不能又は再発乳癌 14. ホルモン受容体陰性かつ HER2陰性で再発高リスクの乳癌における術前・術後薬物療法 15. 進行・再発の子宮体癌 16. がん化学療法後に増悪した TMB-High を有する進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る） 17. 進行又は再発の子宮頸癌 18. 局所進行子宮頸癌 19. 再発又は難治性の原発性縦隔大細胞型 B 細胞リンパ腫 20. 治癒切除不能な進行・再発の胃癌 21. 治癒切除不能な胆道癌 22. 切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫	2026/03/16 初回作成 2016/11/18	IR	間質性肺疾患	●
												大腸炎・小腸炎・重度の下痢	●
												劇症肝炎・肝不全・肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎	●
												腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）	●
												内分泌障害（下垂体機能障害、甲状腺機能障害、副腎機能障害）	●
												1 型糖尿病	●
												ぶどう膜炎	●
												筋炎・横紋筋融解症	●
												肺炎・肺外分泌機能不全	●
												神経障害（ギラン・バレー症候群等）	●
												重度の皮膚障害（中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、類天疱瘡等）	●
												脳炎・髄膜炎・脊髄炎	●
												重症筋無力症	●
												心筋炎	●
												重篤な血液障害（免疫性血小板減少症、溶血性貧血、赤芽球病、無顆粒球症等）	●
												重度の胃炎	●
												血管炎	●
												血球貪食症候群	●
												Infusion reaction	●
												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	
												結核	●
											PR	ヘムプロシズマブ投与後の同種造血幹細胞移植に関連する重度合併症の発現リスクの増加（造血器悪性腫瘍）	
												胚・胎児毒性	
コセルゴカプセル10mg、25mg、 コセルゴ顆粒5mg、7.5mg	https://www.medicines.or.jp/meds/4299004M1025/4299004M2021/4299004D1025/4299004D2021/	セルメチニブ 硫酸塩	アレクシオン ファーマ合同 会社	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4299004M1025 4299004M2021 4299004D1025 4299004D2021	神経線維腫症 1 型における叢状神経線維腫	2025/11/12 初回作成 2022/09/16	IR	心機能障害	●
												肝機能障害	●
												消化管障害	●
												貧血及び血球減少	●
												眼障害	●
												横紋筋融解症・ミオパチー	●
											PR	間質性肺疾患	●
												重篤な皮膚障害	
												骨成長の異常	

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
サークルサ点滴静注100mg、500mg、 サークルサ皮下注1400mg	https://www.sankyo.co.jp/2026/06/17/infusion-reaction-20260617-01/	イサツキシマ ブ（遺伝子 組換え）	サノフィ （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291454A1021 4291454A2028 42914D2A3021	多発性骨髄腫	2026/06/17 初回作成 2020/08/13	IR	Infusion reaction	●
												骨髄抑制	●
												感染症	●
												間接クームス試験への干渉	
											PR	腫瘍崩壊症候群	
												二次性悪性腫瘍	
												心臓障害	
ザーゴリカブセル200mg、250mg	https://www.sankyo.co.jp/2025/07/28/infusion-reaction-20250728-01/	クリゾチニブ	ファイザー （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291026M1023 4291026M2020	・ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ・ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	2025/07/28 初回作成 2017/06/01	IR	肝毒性	●
												間質性肺疾患	●
												QTc 延長	●
												徐脈	●
												視覚障害	
												腎嚢胞	
												血液毒性	●
											PR	ニューロパチー	
												心不全	●
												生殖毒性	
												光線過敏症	
												血栓塞栓症	
ザルトラップ点滴静注100mg、200mg	https://www.sankyo.co.jp/2024/04/01/infusion-reaction-20240401-01/	アフリベルセブ ト ベータ （遺伝子組 換え）	サノフィ （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291436A1023 4291436A2020	治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌	2024/04/01 初回作成 2017/04/26	IR	高血圧	●
												蛋白尿・ネフローゼ症候群	●
												出血	●
												動脈血栓塞栓症	●
												静脈血栓塞栓症	●
												消化管穿孔	●
												瘻孔	●
												可逆性後白質脳症症候群	●
												血栓性微小血管症	●
												Infusion reaction	●
												創傷治癒遅延	●
												動脈解離	●
												好中球減少症・発熱性好中球減少症	●
												重度の下痢	●
											PR	外骨腫	
												骨壊死	
												間質性肺疾患	
サレドカブセル25、50、100	https://www.sankyo.co.jp/2025/10/16/infusion-reaction-20251016-01/	サリドマイド	藤本製薬 （株）	腫瘍用薬/ 化学療法剤 /末梢神経 系用薬	42/62/12	その他の腫 瘍用薬/抗ハ ンセン病剤/ その他の末 梢神経系用 薬	429/623/1 29	4291019M3026 4291019M2020 4291019M1023	○再発又は難治性の多発性骨髄腫 ○SLL性結節性紅斑 ○ワロウ・深瀬（POEMS）症候群	2025/10/16 初回作成 2021/02/24	IR	催奇形性	●
												静脈血栓塞栓症	●
												脳梗塞	●
												虚血性心疾患	●
												心不全	●
												不整脈	●
												末梢性ニューロパチー	●
												骨髄抑制	●
												感染症	●
												間質性肺疾患	●
												消化管穿孔、消化管閉塞	●
												過敏症（皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死融解症（TEN）等）	●
												嗜眠状態、傾眠	●
												痙攣	●
												腫瘍崩壊症候群	●
												肝機能障害	●
											PR	二次発がん	
												進行性多巣性白質脳症（PML）	
ジェゼリ錠40mg	https://www.sankyo.co.jp/2026/06/08/infusion-reaction-20260608-01/	ビミズピブ	大鵬薬品工 業（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291078F1021	がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍	2026/06/08 初回作成 2022/07/08	IR	重度の下痢	●
												眼障害	●
												出血	●
ジカディア錠150mg	https://www.sankyo.co.jp/2026/04/02/infusion-reaction-20260402-01/	セリチニブ	ノバルティス ファーマ （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291044F1022	ALK 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	2026/04/02 初回作成 2016/04/22	IR	肝機能障害	●
												QT 間隔延長	●
												間質性肺疾患	●
												高血糖（糖尿病を含む）	●
												悪心・嘔吐・下痢	●
											PR	肺炎	●
												徐脈	●
												心膜炎	
												感染症	
												CYP3A 阻害剤との併用	
												胚・胎児毒性	
												肝機能障害患者における使用	

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
ペバシズマブBS点滴静注100mg、400mg「アム ジェン」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180840_00001.html	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	・治療切除不能な進行・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（顎以外の部位）	
												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」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180840_00001.html	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	・治療切除不能な進行・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（顎以外の部位）	
												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「ファイ ザー」	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180840_00001.html	ペバシズマブ （遺伝子組 換え）〔ペ バシズマブ後 続1〕	ファイザー （株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291449A1020 4291449A2027	・治療切除不能な進行・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	2026/04/16 初回作成 2019/12/17	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（顎以外の部位）	
												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
ラバリムス錠1mg、 ラバリムス顆粒0.2% (ラバリムスゲルと同成分)	https://www.medicines.gov.au/PDF/meds/4291035F1023/4291035D1022/4291035D1022.pdf	シロリムス	ノーベルファーマ（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 痛用薬	429	4291035F1023 4291035D1022	【ラバリムス錠1mg】 ○リンパ腫管筋腫症 ○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、クッパール・トレノネー・ウェーバー症候群 【ラバリムス顆粒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、クッパール・トレノネー・ウェーバー症候群	2026/04/21 初回作成 2014/08/08	IR	間質性肺炎患	●
												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	
											PR	悪性リンパ腫及び悪性腫瘍	
												性ホルモン及び骨代謝に関する有害事象	
												汎血球減少症・血小板減少症・好中球減少症・貧血等	
												静脈血栓塞栓症（肺塞栓症、深部静脈血栓症等）	
												血栓性微小血管障害	
												肺胞蛋白症	
												高血糖	
												発育遅延	
リツキシマ点滴静注100mg、500mg	https://www.medicines.gov.au/PDF/meds/4291407A1035/4291407A2031/4291407A2031.pdf	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 痛用薬	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. 持続性及び慢性免疫性血小板減少症 8. 後天性血栓性血小板減少性紫斑病 9. 自己免疫性溶血性貧血 10. 全身性強皮症 11. 難治性の尋常性天疱瘡及び落葉状天疱瘡 12. 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 13. 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 14. 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 15. 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）注射液及びイットリウム（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	2026/06/19 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」	https://www.medicines.gov.au/PDF/meds/4291415A1028/4291415A2024/4291415A2024.pdf	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 痛用薬	429	4291415A1028 4291415A2024	○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 ○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） ○持続性及び慢性免疫性血小板減少症 ○後天性血栓性血小板減少性紫斑病 ○自己免疫性溶血性貧血 ○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）注射液及びイットリウム（90Y）イブツモマブ 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	2026/05/20 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	
リトゴビ錠4mg	https://www.medicines.gov.au/PDF/meds/4291080F1029/4291080F1029/4291080F1029.pdf	フチバチニブ	大薬薬品工業（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 痛用薬	429	4291080F1029	がん化学療法後に増悪した FGFR2 融合遺伝子陽性の治療切除不能な胆道癌	2025/06/04 初回作成 2023/06/28	IR	高リン血症	●
												網膜剥離	●
											PR	胚・胎児毒性	
												爪障害	
												手掌・足底発赤知覚不全症候群	
												眼障害（網膜剥離を除く）	
												急性腎障害	
												肝機能障害患者への使用	

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	
リパゾ点滴静注350mg	https://www.sanofi.co.jp/2025/09/22/2023/01/25/4291466A1024	セミプリマブ (遺伝子組換え)	リジェネロン・ ジャパン (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291466A1024	1. がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌 2. 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	2025/09/22 初回作成 2023/01/25	IR	Infusion reaction	●	
												大腸炎・重度の下痢	●	
												筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症	●	
												心筋炎・心膜炎	●	
												腎機能障害（尿管間質性腎炎等）	●	
												内分泌障害（甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害）	●	
												1 型糖尿病	●	
												重度の皮膚障害	●	
												神経障害（ギラン・バレー症候群等）	●	
												脳炎・髄膜炎	●	
												肝不全・肝機能障害・肝炎	●	
												間質性肺疾患	●	
												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		
												静脈血栓塞栓症	●	
												免疫性血小板減少症	●	
												PR	発熱性好中球減少症	
													肺炎	
													ぶどう膜炎	
													胚胎児毒性	
													血球貪食性リンパ組織球症	
													硬化性胆管炎	
リプロファス配合皮下注	https://www.sanofi.co.jp/2026/03/18/2025/12/24/4291503A1027	アミバンタマブ (遺伝子組換え) ノボル ヒアルロンターゼアル ファ（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	4291503A1027	○EGFR 遺伝子エクソン 20 挿入変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 ○EGFR 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌	2026/03/18 初回作成 2025/12/24	IR	infusion reaction	●	
												静脈血栓塞栓症（ラゼルチニブ併用時）	●	
												間質性肺疾患	●	
												重度の皮膚障害	●	
												体液貯留	●	
												PR	静脈血栓塞栓症（ラゼルチニブ併用時を除く）	●
													動脈血栓塞栓症（ラゼルチニブ併用時）	●
													重度の下痢	
													胚・胎児毒性	
												リムバーザ錠100mg、150mg	https://www.sanofi.co.jp/2026/06/17/2018/01/18/4291052F10274291052F2023	オラパビ
間質性肺疾患	●													
静脈血栓塞栓症	●													
感染症	●													
赤芽球病（デュルバルマブ（遺伝子組換え）併用時）	●													
溶血性貧血（デュルバルマブ（遺伝子組換え）併用時）	●													
PR	二次性悪性腫瘍													
	胚・胎児毒性													
	腎機能障害患者への投与													
ルタテラ静注	https://www.sanofi.co.jp/2024/04/12/2021/08/27/4291458A1020	ルテチウムオキシドトレチド（177Lu）	ノバルティスファーマ (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291458A1020	ソマトスタチン受容体陽性の神経内分泌腫瘍	2024/04/12 初回作成 2021/08/27	IR	腎機能障害	●	
												骨髄抑制	●	
												骨髄異形成症候群・急性骨髄性白血病	●	
PR	ホルモン分泌異常（クレーゼ）													
	ルマクラス錠120mg	https://www.sanofi.co.jp/2025/09/19/2022/01/18/4291076F1022	ソトララブ	アムジェン (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291076F1022	1. がん化学療法後に増悪したKRAS G12C変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 2. がん化学療法後に増悪したKRAS G12C変異陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌	2025/09/19 初回作成 2022/01/18	IR	肝機能障害	●
間質性肺疾患													●	
PR													肝機能障害患者への投与	
ルンスミオ点滴静注1mg、30mg、 ルンスミオ皮下注5mg、45mg	https://www.sanofi.co.jp/2026/03/23/2025/02/03/4291476A10284291476A20244291476A30204291476A4027	モスネツズマブ（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	4291476A1028 4291476A2024 4291476A3020 4291476A4027	【ルンスミオ点滴静注1mg、30mg】 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫 【ルンスミオ皮下注5mg、45mg】 ○以下の再発又は難治性の大細胞型 B 細胞リンパ腫 びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 高悪性度 B 細胞リンパ腫 ○再発又は難治性の濾胞性リンパ腫	2026/03/23 初回作成 2025/02/03	IR	サイトカイン放出症候群	●	
												神経学的事象（免疫エフェクター細胞関連神経毒性症候群含む）	●	
												感染症	●	
												腫瘍フレア	●	
												腫瘍崩壊症候群	●	
												血球減少	●	
注射用レザフィリン100mg	https://www.sanofi.co.jp/2024/09/25/2015/06/18/4299404D1028	タラボルフィンナトリウム	Meiji Seika ファルマ (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4299404D1028	(1) 外科的切除等の他の根治的治療が不可能な場合、あるいは、肺機能温存が必要な患者に他の治療法が使用できない場合で、かつ、内視鏡的に病巣全容が観察でき、レーザ照射が可能な下記疾患。 早期肺癌（病期 0 期又は 1 期肺癌） (2) 原発性悪性脳腫瘍（腫瘍摘出手術を施行する場合に限る） (3) 化学放射線療法又は放射線療法後の局所遺残再発食道癌	2024/09/25 初回作成 2015/06/18	IR	光線過敏症		
												肝機能障害	●	
												呼吸困難（早期肺癌）	●	
												食道狭窄（化学放射線療法又は放射線療法後の局所遺残再発食道癌）		
												PR	食道穿孔（化学放射線療法又は放射線療法後の局所遺残再発食道癌）	
レットヴィモカプセル40mg、80mg、 レットヴィモ錠40mg、80mg	https://www.sanofi.co.jp/2026/06/19/2021/11/04/4291075M10274291075M20234291075F10284291075F2024	セルベルカブニブ	日本イーライリリー（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291075M1027 4291075M2023 4291075F1028 4291075F2024	・RET融合遺伝子陽性の進行・再発の固形腫瘍 ・RET遺伝子変異陽性の根治切除不能な甲状腺髄様癌	2026/06/19 初回作成 2021/11/04	IR	肝機能障害	●	
												QT間隔延長	●	
												過敏症	●	
												高血圧	●	
												間質性肺疾患	●	
												骨端離開		
												PR	出血	
													骨成長の異常（骨端離開を除く）	
													胚・胎児毒性	
													肝機能障害を有する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
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「BMSH」 (レブラミドと同成分)	https://www.medicines.or.jp/meds/4291024M2039/4291024M1032/	レナリドミド水 和物	プリストル・マ イヤーズスクイ ブ販売 (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291024M2039 4291024M1032	・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 ・再発又は難治性の濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫	2026/03/31 初回作成 2023/10/24	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	
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「F」 (レナリドミド「サワイ」、レナリドミド「FNK」、レナリドミ ド「トーフ」と同成分)	https://www.medicines.or.jp/meds/4291024M2047/4291024M1040/	レナリドミド	富士製薬工 業（株）	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291024M2047 4291024M1040	・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 ・再発又は難治性の濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫	2026/06/17 初回作成 2023/09/14	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	
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「FNK」 (レナリドミド「F」、レナリドミド「サワイ」、レナリドミド 「トーフ」と同成分)	https://www.medicines.or.jp/meds/4291024M2071/4291024M1075/	レナリドミド	藤本製薬 (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291024M2071 4291024M1075	【レナリドミドカプセル2.5mg「FNK」】 （1）多発性骨髄腫 【レナリドミドカプセル5mg「FNK」】 （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	2025/10/16 初回作成 2025/02/27	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	
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「FNK」 (レナリドミド「F」、レナリドミド「サワイ」、レナリドミド 「トーフ」と同成分)	https://www.medicines.or.jp/meds/4291024M2071/4291024M1075/	レナリドミド	藤本製薬 (株)	腫瘍用薬	42	その他の腫 瘍用薬	429	4291024M2071 4291024M1075	【レナリドミドカプセル2.5mg「FNK」】 （1）多発性骨髄腫 【レナリドミドカプセル5mg「FNK」】 （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	2025/10/16 初回作成 2025/02/27	PR	白内障	

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
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「トール」と同成分)	https://www.sawai-pharm.co.jp/2026/06/17/initial-review/2023/03/27/	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 (3) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫	2026/06/17 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	
レナリドミドカプセル2.5mg、5mg「トール」 (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)	https://www.sawai-pharm.co.jp/2025/07/08/initial-review/2024/11/06/	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	
レブラミドカプセル2.5mg、5mg (レナリドミド「BMSH」と同成分)	https://www.sawai-pharm.co.jp/2025/06/19/initial-review/2015/12/21/	レナリドミド水 和物	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	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	
レミトロ点滴静注用300μg	https://www.sawai-pharm.co.jp/2025/05/16/initial-review/2021/04/14/	デニロイキン ジフチトクス (遺伝子組 換え)	エーザイ (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	●

RMPサマリー（更新版）

2026/6/29現在
633製品（559成分）

[illegible]

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	
献血ヴェノグロブリン IH5%静注0.5g/10mL、 献血ヴェノグロブリン IH10%静注0.5g/5mL、 2.5g/25mL、5g/50mL、10g/100mL、 20g/200mL (キュービトル、ハイゼントラ、ピリヴィエンと同成分)	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	人免疫グロブリンG	一般社団法人日本血液製剤機構	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343428A4033 6343428A6028 6343428A7024 6343428A8020 6343428A9027 6343428H1024	【献血ヴェノグロブリン IH5%静注0.5g/10mL、1g/20mL、献血ヴェノグロブリン IH10%静注0.5g/5mL、2.5g/25mL、5g/50mL、10g/100mL、20g/200mL】 ・低並びに無ガンマグロブリン血症 ・重症感染症における抗生物質との併用 ・免疫性血小板減少症（他剤が無効で、著明な出血傾向又は、外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合） ・川崎病の急性期（重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合） ・多発性筋炎・皮膚筋炎における筋力低下の改善（ステロイド剤が効果不十分な場合に限り） ・慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（多巣性運動ニューロパチーを含む）の筋力低下の改善 ・慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（多巣性運動ニューロパチーを含む）の運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合） ・全身型重症筋無力症（ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限り） ・天疱瘡（ステロイド剤の効果不十分な場合） ・血清 IgG2 値の低下を伴う、肺炎球菌又はインフルエンザ菌を起炎菌とする急性中耳炎、急性気管支炎又は肺炎の発症抑制（ワクチン接種による予防及び他の適切な治療を行っても十分な効果が得られず、発症を繰り返す場合に限り） ・水疱性類天疱瘡（ステロイド剤の効果不十分な場合） ・ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例） ・抗ドナー抗体陽性腎移植における術前脱感作 【献血ヴェノグロブリン IH10%静注0.5g/5mL、2.5g/25mL、5g/50mL、10g/100mL、20g/200mL】 ・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	2025/10/10 初回作成 2019/12/20	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
												肝機能障害、黄疸	●	
												無菌性髄膜炎	●	
												急性腎障害	●	
												血小板減少	●	
												肺水腫	●	
												血栓塞栓症	●	
												心不全	●	
	PR	溶血性貧血												
		可逆性後白質脳症症候群												
献血ベニコロー I 静注用500mg、2500mg、 5000mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	スルホ化人免疫グロブリンG	KMバイオロジクス（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343400X1041 6343400X3044 6343400X5020	・低又は無ガンマグロブリン血症 ・重症感染症における抗生物質との併用 ・免疫性血小板減少症（他剤が無効で著明な出血傾向があり、外科的処置又は出産等一時的止血管理を必要とする場合） ・川崎病の急性期（重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合） ・ギラン・バレー症候群（急性増悪期で歩行困難な重症例） ・好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害の改善（ステロイド剤が効果不十分な場合に限り） ・慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（多巣性運動ニューロパチーを含む）の筋力低下の改善 ・視神経炎の急性期（ステロイド剤が効果不十分な場合）	2026/04/01 初回作成 2019/12/25	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
												肝機能障害、黄疸	●	
												無菌性髄膜炎	●	
												急性腎障害	●	
												血小板減少	●	
												肺水腫	●	
												血栓塞栓症	●	
												心不全	●	
	PR	原材料に由来する感染症の伝播												
ジビイ静注用500、1000、2000、3000	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	デモクトコグアルファ ヘコル（遺伝子組換え）	バイエル薬品（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343453D1020 6343453D2027 6343453D3023 6343453D4020	血液凝固第Ⅷ因子欠乏患者における出血傾向の抑制	2026/04/14 初回作成 2018/12/26	IR	インヒビターの発生		
												抗ホエチレングリコール（PEG）抗体の産生		
	PR	ショック、アナフィラキシー	●											
		血液凝固第Ⅷ因子活性の測定法に起因する用量過誤												
セブーロチン静注用1000単位	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	人プロテインC	武田薬品工業（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343461D1025	先天性プロテイン C 欠乏症に起因する次の疾患の治療及び血栓形成傾向の抑制 ○静脈血栓塞栓症 ○電撃性紫斑病	2025/06/13 初回作成 2024/03/26	IR	重篤な過敏症	●	
												出血	●	
												PR	原材料に由来する感染症伝播	
													インヒビターの発生	
													ヘパリン起因性血小板減少症	●
ヌーイック静注用250、500、1000、2000、 2500、3000、4000	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	シモクトコグアルファ（遺伝子組換え）	藤本製薬（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343457D1029 6343457D2025 6343457D3021 6343457D4028 6343457D5024 6343457D6020 6343457D7027	血液凝固第Ⅷ因子欠乏患者における出血傾向の抑制	2022/10/21 初回作成 2021/01/26	IR	インヒビターの発生		
												PR	ショック、アナフィラキシー	●
ノボサーティーン静注用2500	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	カトリデカコグ（遺伝子組換え）	ノボ ノルティスク ファーマ（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343443D1027	先天性血液凝固第 XIII 因子 A サブユニット欠乏患者における出血傾向の抑制	2023/11/02 初回作成 2016/04/04	PR	中和抗体の発現		
												ショック、アナフィラキシー	●	
ハイキューア10%皮下下注セット5g/50mL、 10g/100mL、20g/200mL	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	人免疫グロブリン G ノボルヒアルニターゼ アルファ（遺伝子組換え）	武田薬品工業（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343501A1025 6343501A2021 6343501A3028	○ 無又は低ガンマグロブリン血症 ○ 慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合）	2026/05/18 初回作成 2024/12/27	IR	アナフィラキシー反応	●	
												漏出を伴う注入部位反応		
												血栓塞栓症	●	
												無菌性髄膜炎	●	
												溶血性貧血	●	
												原材料に由来する感染症の伝播		
												急性腎障害	●	
												肝機能障害、黄疸	●	
												血小板減少	●	
												肺水腫	●	
ヒムベップ皮下下注150mgペン	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	マルスタシマブ（遺伝子組換え）	ファイザー（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343462G1026	血液凝固第Ⅷ因子又は第Ⅸ因子に対するインヒビターを保有しない先天性血友病患者における出血傾向の抑制	2026/03/06 初回作成 2025/01/10	IR	血栓塞栓症	●	
												PR	ショック・アナフィラキシー	●
												免疫原性		
ピリヴィエン10%静注2.5g/25mL、5g/50mL、 10g/100mL、20g/200mL (キュービトル、献血ヴェノグロブリン IH、ハイゼントラと同成分)	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	人免疫グロブリンG	CSLベリング（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343427H1020 6343427A7038 6343427A8034 6343427A9030	・無又は低ガンマグロブリン血症 ・慢性炎症性脱髄性多発根神経炎の筋力低下の改善 ・慢性炎症性脱髄性多発根神経炎の運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合）	2024/10/24 初回作成 2019/10/01	IR	無菌性髄膜炎症候群	●	
												溶血性貧血	●	
												アナフィラキシー反応	●	
												血栓塞栓症	●	
												急性腎障害	●	
												肺水腫	●	
												血小板減少	●	
												肝機能障害・黄疸	●	
												PR	原材料に由来する感染症の伝播	
													無又は低ガンマグロブリン血症の日本人患者における長期投与時の安全性	
ヘムライブラ皮下下注12mg、30mg、60mg、 90mg、105mg、150mg	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	エミズマブ（遺伝子組換え）	中外製薬（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343451A6027 6343451A1025 6343451A2021 6343451A3028 6343451A4024 6343451A5020	・先天性血友病A（先天性血液凝固第Ⅷ因子欠乏）患者における出血傾向の抑制 ・後天性血友病A患者における出血傾向の抑制	2026/05/27 初回作成 2018/04/20	IR	血栓塞栓症（aPCC との併用時）	●	
												血栓性微小血管症（aPCC との併用時）	●	
												免疫原性		
												PR	血栓塞栓症（FVIIa/FX との併用時）	●
													血栓性微小血管症（FVIIa/FX との併用時）	●
													血栓塞栓症（後天性血友病 A 患者）	●
												本剤の血液凝固検査結果への影響に起因する不適切な止血管理に伴う重大な出血		
												ショック・アナフィラキシー		
MI	FVIII 製剤との併用時の安全性（先天性血友病 A 患者）													
ヘリナート皮下下注2000	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	人C1ーインクチャーター	CSLベリング（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343426D1023	遺伝性血管性浮腫の急性発作の発症抑制	2023/08/31 初回作成 2022/10/05	IR	ショック、アナフィラキシー	●	
												PR	血栓塞栓症	
	PR	原材料に由来する感染症の伝播												
ボンペンディ静注用1300	https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuitei/info/0000180240_0000180240_0000180240_0000180240_0000180240.pdf	ボニコグ アルファ（遺伝子組換え）	武田薬品工業（株）	生物学的製剤	63	血液製剤類	634	6343455D1020	von Willebrand病患者における出血傾向の抑制	2025/02/19 初回作成 2020/05/14	IR	ショック・アナフィラキシー	●	
												PR	血栓塞栓症	●
	PR	インヒビターの発生												

