

事 務 連 絡
令 和 3 年 1 月 2 9 日

関係団体御中

愛知県保健医療局生活衛生部医薬安全課

「新医薬品等の再審査結果 令和2年度(その6)について」
の一部訂正について

令和3年1月15日付けで厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課から別添のとおり「新医薬品等の再審査結果 令和2年度(その6)について」の一部訂正について事務連絡がありましたので御承知いただくとともに、貴会(組合)員への周知について御配慮ください。

担 当 生産グループ
監視グループ

電 話 052-954-6304 (ダイヤルイン)
052-954-6344 (ダイヤルイン)

ファックス 052-953-7149



事務連絡
令和3年1月15日

各
〔 都道府県
保健所設置市
特別区 〕
衛生主管部(局)薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

「新医薬品等の再審査結果 令和2年度（その6）について」の一部訂正
について

下記の通知につきまして、別添の通り一部訂正がありましたので、関係各方面
に対し周知願います。

記

- ・「新医薬品等の再審査結果 令和2年度（その6）について」
（令和2年12月24日付け薬生薬審発1224第1号）



(別添)

◎「新医薬品等の再審査結果 令和2年度（その6）について」（令和2年12月24日付け薬生薬審発1224第1号）

正					誤				
別表 1. 再審査が終了した新医薬品等の取扱いについて（昭和61年1月29日薬発第82号薬務局長通知）の別記1の3に該当する医薬品） （医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第14条第2項第3号イからハのいずれにも該当しない。）					別表 1. 再審査が終了した新医薬品等の取扱いについて（昭和61年1月29日薬発第82号薬務局長通知）の別記1の3に該当する医薬品） （医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第14条第2項第3号イからハのいずれにも該当しない。）				
番号	販売名	申請者名	一般名又は有効成分名	承認年月日	番号	販売名	申請者名	一般名又は有効成分名	承認年月日
(中略)					(中略)				
25	ルセントイス硝子体内注射用キット 10mg/mL	ノバルティスファーマ(株)	ラニビズマブ（遺伝子組換え）	平成26年3月20日	25	ルセントイス硝子体内注射液キット 10mg/mL	ノバルティスファーマ(株)	ラニビズマブ（遺伝子組換え）	平成26年3月20日
(以下略)					(以下略)				

(下線部分が訂正部分)