

3 医 安 第 9 9 0 号
令 和 4 年 2 月 7 日

関係団体の長様

愛 知 県 保 健 医 療 局 長
(公 印 省 略)

新医薬品の再審査期間の延長について（通知）

令和4年1月20日付け薬生薬審発0120第1号で厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長から別添のとおり新医薬品の再審査期間の延長について通知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 生活衛生部医薬安全課
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

写

薬生薬審発 0120 第 1 号
令和 4 年 1 月 20 日

各

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品の再審査期間の延長について

医薬品及び医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和 35 年法律第 145 号）第 14 条の 4 第 3 項の規定に基づき、下記のとおり新医薬品の再審査期間が延長されたので、御了知のうえ関係各方面に対し周知されるようお取り計らい願いたい。

記

- (1) 医薬品の名称： レイボー錠 50mg、レイボー錠 100mg
延長された再審査期間： 令和 14 年 1 月 19 日まで
承認取得者： 日本イーライリリー株式会社
理 由： 小児に対する用法・用量設定及び小児集団における有効性・安全性を把握する目的で治験を実施する必要があると認められたもの

