

| | |
|---------|------|
| 広島県収受 | |
| 第 | 号 |
| 25.9.30 | |
| 処理期限 | 月 日 |
| 分類記号 | 保存年限 |

事務連絡
平成25年9月27日

各都道府県薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

新医薬品として承認された医薬品について

今般、薬事法第14条の4第1項に基づき再審査を受ける新医薬品として4品目（別表）が承認されましたので、お知らせします。

なお、別表医薬品に関する情報については、後日、医薬品医療機器情報提供ホームページ (<http://www.info.pmda.go.jp/>) により提供することとしております。



新医薬品として承認された医薬品について

別表

| 承認番号 (H25.9.27) | 販売名 | 申請者名 | 再審査 | 薬効分類 | 製造・輸入・製販別 | 承認・変更別 | システム受付番号 |
|--------------------|---------------------|---------------|-----|------|-----------|--------|---------------|
| 1 22500AMX01830000 | ハイゼントラ20%皮下注1g/5mL | CSLベレーリング株式会社 | 8年 | 634 | 製販 | 承認 | 5122407040670 |
| 2 22500AMX01831000 | ハイゼントラ20%皮下注2g/10mL | CSLベレーリング株式会社 | 8年 | 634 | 製販 | 承認 | 5122407040671 |
| 3 22500AMX01832000 | ハイゼントラ20%皮下注4g/20mL | CSLベレーリング株式会社 | 8年 | 634 | 製販 | 承認 | 5122407040672 |
| 4 22500AMX01833000 | ソブリアードカプセル100mg | ヤンセンファーマ株式会社 | 8年 | 625 | 製販 | 承認 | 5122507005551 |