

日薬連発第 435 号
2025 年 6 月 24 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会

新医薬品等の再審査結果令和 7 年度（その 2）について

標記について、令和 7 年 6 月 24 日付け医薬薬審発 0624 第 1 号にて厚生労働省 医薬局 医療機器審査管理課長より通知がありました。（日薬連宛て：医薬薬審発 0624 第 2 号）

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よろしくお願い申し上げます。

医薬薬審発 0624 第 2 号
令和 7 年 6 月 24 日

日本製薬団体連合会会長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 7 年度 (その 2) について

標記について、別添写しのとおり各都道府県、保健所設置市及び特別区の衛生主管部(局)長あて通知いたしましたので、貴会におかれましても各会員に対する周知方、御協力お願いいたします。



医薬薬審発 0624 第 1 号
令和 7 年 6 月 24 日

各

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品等の再審査結果 令和 7 年度 (その 2) について

今般、別表の 8 品目について、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 条の 4 第 4 項の規定による再審査が終了し、結果は別表のとおりであるので、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。

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
1	イムノマックス-γ注50	共和薬品工業株式会社	インターフェロン ガンマー1a(遺伝子組換え)	平成26年5月23日
2	イムノマックス-γ注100	共和薬品工業株式会社	インターフェロン ガンマー1a(遺伝子組換え)	平成26年5月23日
3	トルリシティ皮下注0.75mgアテオス	日本イーライリリー株式会社	デュラグルチド(遺伝子組換え)	平成27年7月3日
4	ホスリボン配合顆粒	ゼリア新薬工業株式会社	リン酸二水素ナトリウム一水和物/無水リン酸水素二ナトリウム	平成24年12月25日
5	スーグラ錠25mg	アステラス製薬株式会社	イプラグリフロジンL-プロリン	平成30年12月21日
6	スーグラ錠50mg	アステラス製薬株式会社	イプラグリフロジンL-プロリン	平成30年12月21日
7	フォシーガ錠5mg	アストラゼネカ株式会社	ダパグリフロジンプロピレングリコール水和物	平成31年3月26日
8	フォシーガ錠10mg	アストラゼネカ株式会社	ダパグリフロジンプロピレングリコール水和物	平成31年3月26日