

日 薬 情 発 第 200 号
令 和 7 年 3 月 11 日

都道府県薬剤師会 会長殿

日 本 薬 剤 師 会
会 長 岩 月 進
(会 長 印 省 略)

新医薬品の再審査期間の延長について

平素より、本会会務に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

標記につきまして、厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長から別添のとおり通知がありましたのでお知らせいたします。

今般、ゼポジアカプセル0.92mg、同カプセルスターターパック及びルプキネスカプセル7.9mgについて、令和14年12月26日及び同9月23日まで、新医薬品の再審査期間を延長することです。

つきましては、貴会会員にご周知くださいますようお願い申し上げます。

医薬品審発 0228 第 2 号
令和 7 年 2 月 28 日

各 関 係 団 体 の 長 殿
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 理事長 殿
各 地 方 厚 生 局 長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

新医薬品の再審査期間の延長について

標記につき、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）長宛て通知しましたのでお知らせします。各関係団体の長におかれましては、団体内会員等への周知方よろしく願います。



医薬薬審発 0228 第 1 号
令和 7 年 2 月 28 日

各 $\left[\begin{array}{c} \text{都 道 府 県} \\ \text{保健所設置市} \\ \text{特 別 区} \end{array} \right]$ 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。

なお、本通知の写しについて、別記の関係団体の長、独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長及び各地方厚生局長宛てに発出するので、念のため申し添えます。

記

- (1) 医薬品の名称：ゼボジアカプセル 0.92 mg、同カプセルスターターパック
延長された再審査期間：令和 16 年 12 月 26 日まで
承認取得者：ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社
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
- (2) 医薬品の名称：ルプキネスカプセル 7.9 mg
延長された再審査期間：令和 16 年 9 月 23 日まで
承認取得者：大塚製薬株式会社
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