

日 薬 情 発 第 57 号
令 和 7 年 6 月 26 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)

新医薬品等の再審査結果 令和7年度（その2）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、8品目について、新医薬品等の再審査結果が終了し、その結果が示されました。

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。

医薬薬審発 0624 第 2 号
令和 7 年 6 月 24 日

公益社団法人日本薬剤師会会長 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	イブラグリフロジン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	イブラグリフロジン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