

承認年月日・薬価収載年月日・発売年月等一覧

製品名 一般名	承認年月日 (販売名変更)	薬価収載年月日	発売年月	日本標準商品 分類番号	再評価・再審査結果	
	承認番号	薬価基準収載 医薬品コード			再評価	再審査
ヴァイデックスECカプセル 125 ジダノシン	2001. 3. 7 21300AMY00055000	2001. 3. 9 6250003M1029	2001. 3	87625		2005. 3.17
ヴァイデックスECカプセル 200 ジダノシン	2001. 3. 7 21300AMY00056000	2001. 3. 9 6250003M2025	2001. 3	87625		2005. 3.17
エムプリシティ点滴静注用 300mg エロツズマブ (遺伝子組換え)	2016. 9.28 22800AMX00698000	2016.11.18 4291434D1020	2016.11	874291		
エムプリシティ点滴静注用 400mg エロツズマブ (遺伝子組換え)	2016. 9.28 22800AMX00699000	2016.11.18 4291434D2027	2016.11	874291		
エリキウス錠2.5mg アピキサバン	2012.12.25 22400AMX01496000	2013. 2.22 3339004F1029	2013. 2	873339		
エリキウス錠5mg アピキサバン	2012.12.25 22400AMX01497000	2013. 2.22 3339004F2025	2013. 2	873339		
オブジーボ点滴静注20mg ニボルマブ (遺伝子組換え)	2014. 7. 4** 22600AMX00768	2014. 9. 2 4291427A1024	2014. 9	874291		
オブジーボ点滴静注100mg ニボルマブ (遺伝子組換え)	2014. 7. 4** 22600AMX00769	2014. 9. 2 4291427A2020	2014. 9	874291		
オレンシア点滴静注用 250mg アバタセプト (遺伝子組換え)	2010. 7.23 22200AMX00863000	2010. 9.17 3999429D1021	2010. 9	873999		
オレンシア皮下注 125mgシリンジ1mL アバタセプト (遺伝子組換え)	2013. 6.28 22500AMX01002000	2013. 8.27 3999429G1028	2013. 8	873999		
オレンシア皮下注 125mgオートインジェクター1mL アバタセプト (遺伝子組換え)	2016. 2.25 22800AMX00359000	2016. 5.25 3999429G2024	2016. 5	873999		
ケナコルトーA筋注用 関節腔内用水懸注40mg/1mL トリアムシノロンアセトニド	1965. 2.27* (2006. 8.17) 21800AMX10776000	2006.12. 8 2454402A3033	1965.12*	872454	1984. 6. 1 1992. 6. 3	
ケナコルトーA皮内用 関節腔内用水懸注50mg/5mL トリアムシノロンアセトニド	1966. 1.14* (2006. 8.17) 21800AMX10775000	2006.12. 8 2454402A2037	1966. 1*	872454	1984. 6. 1	

* : 医療事故防止対策に係る販売名変更前の品目として

** : 関連会社の承認

規制区分・貯法・使用期限一覧

製品名	規制区分				貯法	使用期限
	生物由来製品	毒薬	劇薬	処方箋医薬品		
ヴァイデックスECカプセル125			●	●	室温保存	3年
ヴァイデックスECカプセル200			●	●	室温保存	3年
エムプリシティ点滴静注用300mg	●		●	●	遮光し、凍結を避け、2～8℃で保存	2年
エムプリシティ点滴静注用400mg	●		●	●	遮光し、凍結を避け、2～8℃で保存	3年
エリキューズ錠2.5mg				●	室温保存	3年
エリキューズ錠5mg				●	室温保存	3年
オブジーボ点滴静注20mg	●		●	●	遮光、2～8℃保存	30ヵ月
オブジーボ点滴静注100mg	●		●	●	遮光、2～8℃保存	30ヵ月
オレンシア点滴静注用250mg	●		●	●	遮光して2～8℃で保存	3年
オレンシア皮下注125mgシリンジ1mL	●		●	●	遮光し、凍結を避け、2～8℃で保存	2年
オレンシア皮下注125mgオートインジェクター1mL	●		●	●	遮光し、凍結を避け、2～8℃で保存	2年
ケナコルトーA筋注用関節腔内用水懸注40mg/1mL				●	室温保存（寒冷時には凍結を避けること。冷所での保存は推奨されない。）	3年
ケナコルトーA皮内用関節腔内用水懸注50mg/5mL				●	室温保存（寒冷時には凍結を避けること。冷所での保存は推奨されない。）	3年

製品名 一般名	承認年月日 (販売名変更)	薬価収載年月日	発売年月	日本標準商品 分類番号	再評価・再審査結果	
	承認番号	薬価基準収載 医薬品コード			再評価	再審査
ケナログ口腔用軟膏0.1% トリアムシノロンアセトニド	1965. 3. 4* (2006. 7.24)	2006.12. 8	1966.12*	872646	1980. 8.14	
	21800AMX10582000	2399707M1049				
ジメキシール配合錠 ダクラタスビル塩酸塩・アスナ プレビル・ベクラブビル塩酸塩	2016.12.19	2017. 2.15	2017. 2	87625		
	22800AMX00720000	6250112F1027				
スプリセル錠20mg ダサチニブ水和物	2009. 1.21	2009. 3.13	2009. 3	874291		
	22100AMX00395000	4291020F1027				
スプリセル錠50mg ダサチニブ水和物	2009. 1.21	2009. 3.13	2009. 3	874291		
	22100AMX00396000	4291020F2023				
スンベブラカプセル100mg アスナプレビル	2014. 7. 4	2014. 9. 2	2014. 9	87625		
	22600AMX00765000	6250039M1027				
ゼリットカプセル15 サニルブジン	1997. 7.25	1997. 7.25	1997. 7	87625		2011.12.21
	20900AMY00174000	6250009M1026				
ゼリットカプセル20 サニルブジン	1997. 7.25	1997. 7.25	1997. 7	87625		2011.12.21
	20900AMY00175000	6250009M2022				
ソタコール錠40mg ソタロール塩酸塩	1998. 9.30	1998.11.27	1999. 1	872129		2012. 3.26
	21000AMY00243000	2129013F1026				
ソタコール錠80mg ソタロール塩酸塩	1998. 9.30	1998.11.27	1999. 1	872129		2012. 3.26
	21000AMY00244000	2129013F2022				
タキソール注射液30mg パクリタキセル	1997. 7. 2* (2005.12.27)	2006. 6. 9	1997.10*	87424		2008. 6.17
	21700AMX00177000	4240406A1031				
タキソール注射液100mg パクリタキセル	1997. 7. 2* (2005.12.27)	2006. 6. 9	2000. 4*	87424		2008. 6.17
	21700AMX00178000	4240406A2038				
ダクルインザ錠60mg ダクラタスビル塩酸塩	2014. 7. 4	2014. 9. 2	2014. 9	87625		
	22600AMX00764000	6250040F1020				
ハイドレアカプセル500mg ヒドロキシカルバミド	1992. 7. 3	1992. 8.28	1992. 8	874229		2007. 3.23
	20400AMY00227	4229001M1027				

*：医療事故防止対策に係る販売名変更前の品目として

製品名	規制区分				貯法	使用期限
	生物由来 製品	毒薬	劇薬	処方箋 医薬品		
ケナログ口腔用軟膏0.1%					室温保存	3年
ジメンシー配合錠			●	●	室温保存	3年
スプリセル錠20mg			●	●	室温保存	3年
スプリセル錠50mg			●	●	室温保存	3年
スンベブラカプセル100mg			●	●	遮光、室温保存	2年
ゼリットカプセル15			●	●	室温保存	3年
ゼリットカプセル20			●	●	室温保存	3年
ソタコール錠40mg				●	室温保存	3年
ソタコール錠80mg				●	室温保存	3年
タキソール注射液30mg		●		●	遮光・室温保存	3年
タキソール注射液100mg		●		●	遮光・室温保存	3年
ダクルインザ錠60mg			●	●	室温保存	3年
ハイドレアカプセル500mg			●	●	遮光・室温保存、長期保存する場合は高湿を避けること	3年

製品名 一般名	承認年月日 (販売名変更)	薬価収載年月日	発売年月	日本標準商品 分類番号	再評価・再審査結果	
	承認番号	薬価基準収載 医薬品コード			再評価	再審査
バラクルード錠0.5mg エンテカビル水和物	2006. 7.26 21800AMX10614000	2006. 9.15 6250029F1024	2006. 9	87625		
パラプラチン注射液50mg カルボプラチン	1990. 3.30* (2006. 7.24) 21800AMX10584	2006.12. 8 4291403A1088	1990. 5*	874291		2000. 9.28
パラプラチン注射液150mg カルボプラチン	1990. 3.30* (2006. 7.24) 21800AMX10583	2006.12. 8 4291403A2084	1990. 5*	874291		2000. 9.28
パラプラチン注射液450mg カルボプラチン	1990. 3.30* (2006. 7.24) 21800AMX10588	2006.12. 8 4291403A3080	1990. 5*	874291		2000. 9.28
ファンギゾンシロップ 100mg/mL アムホテリシンB	1975. 8. 4* (2006. 7.24) 21800AMX10585000	2006.12. 8 6173001Q1047	1975.12*	876173		
ファンギゾン注射用50mg アムホテリシンB	1963. 4.18* (2008. 2.28) 22000AMX00242000	2008. 6.20 6173400D1035	1962.11*	876173	1976.10.28	
プリプラチン注10mg シスプラチン	1983. 9.21* (2007. 8.31) 21900AMX01258	2007.12.21 4291401A1089	1984. 3*	874291		1991.12.12
プリプラチン注25mg シスプラチン	1983. 9.21* (2007. 8.31) 21900AMX01259	2007.12.21 4291401A2077	1984. 3*	874291		1991.12.12
プリプラチン注50mg シスプラチン	1983. 9.21* (2007. 8.31) 21900AMX01260	2007.12.21 4291401A3081	1984. 3*	874291		1991.12.12
ベブシドカプセル25mg エトボシド	1994. 2.14* (2007. 5.14) 21900AMX00929	2007.12.21 4240001M1075	1994. 7*	87424		2014. 6.27
ベブシドカプセル50mg エトボシド	1994. 2.14* (2007. 5.14) 21900AMX00930	2007.12.21 4240001M2071	1994. 7*	87424		2014. 6.27
ベブシド注100mg エトボシド	1987. 3.31* (2006. 7.24) 21800AMX10587000	2006.12. 8 4240403A2050	1987. 5*	87424		1995. 3. 9
注射用マキシピーム0.5g セフェピム塩酸塩水和物	1995. 6.30 07AMY0168	1995. 8.25 6132425D1024	1995. 8	876132	2004. 9.30	2007. 6.29

*：医療事故防止対策に係る販売名変更前の品目として

製品名	規制区分				貯法	使用期限
	生物由来 製品	毒薬	劇薬	処方箋 医薬品		
バラクルード錠0.5mg			●	●	遮光・室温保存	2年
パラプラチン注射液50mg		●		●	遮光・室温保存	2年
パラプラチン注射液150mg		●		●	遮光・室温保存	2年
パラプラチン注射液450mg		●		●	遮光・室温保存	2年
ファンギゾンシロップ 100mg/mL			●	●	遮光して室温保存	2年
ファンギゾン注射用50mg		●		●	遮光して冷所(1~15℃)保存	2年
プリプラチン注10mg		●		●	遮光・室温保存	3年
プリプラチン注25mg		●		●	遮光・室温保存	3年
プリプラチン注50mg		●		●	遮光・室温保存	3年
ベブシドカプセル25mg			●	●	室温保存、吸湿注意	3年
ベブシドカプセル50mg			●	●	室温保存、吸湿注意	3年
ベブシド注100mg			●	●	室温保存	3年
注射用マキシピーム0.5g				●	遮光して室温保存	3年

製品名 一般名	承認年月日 (販売名変更)	薬価収載年月日	発売年月	日本標準商品 分類番号	再評価・再審査結果	
	承認番号	薬価基準収載 医薬品コード			再評価	再審査
注射用マキシピーム1g セフェピム塩酸塩水和物	1995. 6.30	1995. 8.25	1995. 8	876132	2004. 9.30	2007. 6.29
	07AMY0169	6132425D2020				
ヤーボイ点滴静注液50mg イピリムマブ (遺伝子組換え)	2015. 7. 3	2015. 8.31	2015. 8	874291		
	22700AMX00696000	4291430A1026				
レイアタツカプセル 150mg アタザナビル硫酸塩	2003.12.18	2003.12.25	2004. 1	87625		
	21500AMY00158000	6250023M1026				
レイアタツカプセル 200mg アタザナビル硫酸塩	2003.12.18	2003.12.25	2004. 1	87625		
	21500AMY00159000	6250023M2022				

製品名	規制区分				貯法	使用期限
	生物由来製品	毒薬	劇薬	処方箋医薬品		
注射用マキシピーム1g				●	遮光して室温保存	3年
ヤーボイ点滴静注液50mg	●		●	●	遮光し、凍結を避け、2～8℃で保存	2年
レイアタツカプセル 150mg			●	●	室温保存 開封後は湿気を避けて保存すること	2年
レイアタツカプセル 200mg			●	●	室温保存 開封後は湿気を避けて保存すること	2年