

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
イストダックス点滴静注用 10mg ロミデブシン	2017. 7. 3 22900AMX00586000	2018. 4.18 4291440D1026	2018. 4	874291		
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		
エリキューズ錠2.5mg アピキサバン	2012.12.25 22400AMX01496000	2013. 2.22 3339004F1029	2013. 2	873339		
エリキューズ錠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		
オブジーボ点滴静注120mg ニボルマブ (遺伝子組換え)	2014. 7. 4** 23000AMX00812	2018. 11. 28 4291427A4023	2020. 12	874291		
オブジーボ点滴静注240mg ニボルマブ (遺伝子組換え)	2014. 7. 4** 23000AMX00812	2018. 11. 28 4291427A3027	2018. 11	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		2020. 3.18
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	

* : 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	再生医療等製品		
イストダックス点滴静注用 10mg			●	●		遮光、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	3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	3年
オブジーボ点滴静注100mg	●		●	●		遮光、2～8℃保存	3年
オブジーボ点滴静注120mg	●		●	●		遮光、2～8℃保存	3年
オブジーボ点滴静注240mg	●		●	●		遮光、2～8℃保存	3年
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

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)	2006.12. 8	1966. 1 *	872454	1984. 6. 1	
	21800AMX10775000	2454402A2037				
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				
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				
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				
バラクルード錠0.5mg エンテカビル水和物	2006. 7.26	2006. 9.15	2006. 9	87625		2018. 3.29
	21800AMX10614000	6250029F1024				
パラプラチン注射液50mg カルボプラチン	1990. 3.30 * (2006. 7.24)	2006.12. 8	1990. 5 *	874291		2000. 9.28
	21800AMX10584	4291403A1088				
パラプラチン注射液150mg カルボプラチン	1990. 3.30 * (2006. 7.24)	2006.12. 8	1990. 5 *	874291		2000. 9.28
	21800AMX10583	4291403A2084				
パラプラチン注射液450mg カルボプラチン	1990. 3.30 * (2006. 7.24)	2006.12. 8	1990. 5 *	874291		2000. 9.28
	21800AMX10588	4291403A3080				
ブレヤンジ静注	2021. 3.22	2021. 5.19	2021. 5	該当無し		
	30300FZX00002000	4900406X1029				
ポマリストカプセル1mg ポマリドミド	2015. 3.26	2015. 5.20	2015. 5	874291		
	22700AMX00655000	4291038M1026				
ポマリストカプセル2mg ポマリドミド	2015. 3.26	2015. 5.20	2015. 5	874291		
	22700AMX00656000	4291038M2022				

*：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	再生医療等製品		
ケナコルト-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
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
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
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温を避けること	3年
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
ブレヤンジ静注			●	●	●	液体窒素気相下（-130℃以下）	直接容器に記載された使用期限内に使用
ポマリストカプセル1mg		●		●		室温保存	4年
ポマリストカプセル2mg		●		●		室温保存	4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
ポマリストカプセル3mg ポマリドミド	2015. 3.26	2015. 5.20	2015. 5	874291		
	22700AMX00657000	4291038M3029				
ポマリストカプセル4mg ポマリドミド	2015. 3.26	2015. 5.20	2015. 5	874291		
	22700AMX00658000	4291038M4025				
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	1995. 8.25	1995. 8	876132	2004. 9.30	2007. 6.29
	07AMY0168	6132425D1024				
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20mg イピリムマブ（遺伝子組換え）	2021. 8.16	2021.11.25	2021.11	874291		
	30300AMX00428000	4291430A2022				
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				
レイアタツツカプセル 150mg アタザナビル硫酸塩	2003.12.18	2003.12.25	2004. 1	87625		2018. 3.29
	21500AMY00158000	6250023M1026				
レイアタツツカプセル 200mg アタザナビル硫酸塩	2003.12.18	2003.12.25	2004. 1	87625		2018. 3.29
	21500AMY00159000	6250023M2022				
レナデックス錠4mg デキサメタゾン	2010. 6.18	2010. 7.16	2010. 7	872454		
	22200AMX00378000	2454002F2023				
レブラミドカプセル2.5mg レナリドミド水和物	2015.10.28	2015.11.28	2015.12	874291		2021.12.24*
	22700AMX01030000	4291024M2020				
レブラミドカプセル5mg レナリドミド水和物	2010. 6.25	2010. 7.16	2010. 7	874291		2021.12.24*
	22200AMX00381000	4291024M1024				

*：多発性骨髄腫及び5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群

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	再生医療等製品		
ポマリストカプセル3mg		●		●		室温保存	4年
ポマリストカプセル4mg		●		●		室温保存	4年
注射用マキシピーム0.5g				●		遮光して室温保存	3年
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20mg	●		●	●		凍結を避け、2～8℃で保存	2年
ヤーボイ点滴静注液50mg	●		●	●		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
レナデックス錠4mg				●		室温保存	3年
レブラミドカプセル2.5mg		●		●		室温保存	3年
レブラミドカプセル5mg		●		●		室温保存	3年