

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
アベクマ点滴静注	2022. 1.20 30400FZX00002000	2022. 4.20 4900409X1022	2022. 4	該当無し		
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 33390004F1029	2013. 2	873339		
エリキューズ錠5mg アピキサバン	2012.12.25 22400AMX01497000	2013. 2.22 33390004F2025	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		

* : 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		
アベクマ点滴静注					●	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
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

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筋注用 関節腔内用水懸注40mg/1mL トリアムシロンアセトニド	1965. 2.27 * (2006. 8.17)	2006.12. 8	1965.12 *	872454	1984. 6. 1 1992. 6. 3	
	21800AMX10776000	2454402A3033				
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				

*：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-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

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2mg ポマリドミド	2015. 3.26	2015. 5.20	2015. 5	874291		
	22700AMX00656000	4291038M2022				
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2mg		●		●		室温保存	4年
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