

要指導医薬品一覧

(令和4年6月3日更新)

有効成分	販売名	製造販売業者	承認年月日	調査期間（予定）	販売開始日	備考
ヨウ素／ポリビニルアルコール（部分けん化物）	サンヨード	参天製薬株式会社	令和4年6月3日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	—	—
イトプリド塩酸塩	イラクナ	小林製薬株式会社	令和3年12月27日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	—	—
ナプロキセン	モートリンNX	ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社	令和3年8月31日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	—	—
セイヨウハッカ油	コルペルミン	ゼリア新薬工業株式会社	令和3年8月31日	再審査期間（4年）	令和4年3月24日	—
プロピペリン塩酸塩	バップフォーレディユリレス	大鵬薬品工業株式会社	令和3年5月31日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和3年11月24日（バップフォーレディ）	—
オキシメタゾリン塩酸塩／クロルフェニラミンマレイン酸塩	ナシビンメディ	佐藤製薬株式会社	令和3年5月31日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和3年9月13日	—
セイヨウトチノキ種子エキス	ベルフェミン	ゼリア新薬工業株式会社	令和2年11月30日	再審査期間（4年）	令和3年12月20日	—
精製ヒアルロン酸ナトリウム	ヒアレインS サンテ ヒアルロン酸点眼液	参天製薬株式会社	令和2年5月8日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和2年9月16日（ヒアレインS）	—
イソコナゾール硝酸塩	メンソレータムフレディCC1 メンソレータムフレディCC1A	ロート製薬株式会社	令和元年11月27日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和2年3月21日（メンソレータムフレディCC1） 令和2年1月20日（メンソレータムフレディCC1A）	—
フルチカゾンプロピオン酸エステル	フルナーゼ点鼻薬＜季節性アレルギー専用＞	グラクソ・スミスクライン・コンシューマー・ヘルスケア・ジャパン株式会社	平成31年4月15日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和元年11月1日	—
ベポタスチン	タリオンR タリオンAR	田辺三菱製薬株式会社	平成29年9月27日	安全性等に関する製造販売後調査期間（3年）	令和2年12月10日（タリオンAR）	—

要指導医薬品(劇薬)一覧

販売名	製造販売業者	承認年月日
ガラナポーン	大東製薬工業株式会社	昭和 41 年 1 月 25 日
ハンビロン	日本薬品株式会社	昭和 38 年 3 月 5 日
ストルピン M カプセル	松田薬品工業株式会社	昭和 39 年 2 月 7 日
エフゲン	阿蘇製薬株式会社	昭和 43 年 8 月 31 日