

# 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
ヨウ素ノ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	—
プロピベリン塩酸塩	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ノ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