

事務連絡  
令和5年5月25日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中  
各地方厚生局健康福祉部医事課・薬事監視指導課 御中  
関係各機関・団体 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

### 新医薬品として承認された医薬品について

今般、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第14条の4第1項に基づき再審査を受ける新医薬品として3品目（別表）が承認されましたので、お知らせします。

なお、別表医薬品に関する情報については、後日、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）を通じて提供することとしております。

[備考]

関係各機関・団体：国立感染症研究所、国立医薬品食品衛生研究所、国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、日本製薬団体連合会

# 新医薬品として承認された医薬品について

別表

	承認番号	販売名	申請者名	再審査	薬効分類	製造・輸入・ 製販別	承認・ 一変別	オーファン 指定	システム受付番号
	(R5. 5. 25)								
1	30100AMX00022000	ユルトミリス点滴静注300mg	アレクシオンファーマ合同会社	4年		製販	一変	—	5130408026190
2	30300AMX00316000	ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL	アレクシオンファーマ合同会社	4年		製販	一変	—	5130408026191
3	30300AMX00315000	ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL	アレクシオンファーマ合同会社	4年		製販	一変	—	5130408026192