

未承認薬使用問題検討会議
ワーキンググループ専門家リスト

- 安藤正志 国立がんセンター中央病院 乳腺内科医師
- 島田安博 国立がんセンター中央病院 第一領域外来部 胃科医長
- 中村秀文 国立成育医療センター 治験管理室長
- 藤原康弘 国立がんセンター中央病院 通院医療センター医長
- 山本晴子 国立循環器病センター 脳血管内科医長／治験推進室長

(50音順、敬称略)

「未承認薬使用問題検討会議」での検討結果等について

(平成18年1月19日現在)

No.	成分名	効能・効果	検討会議開催日	検討会議での主な検討結果	検討当時の状況	現在の状況等	企業名
1	オキサリプラチン	結腸・直腸癌	第1回 (平成17年1月)	承認までの間に安全性確認試験を実施すべき	承認審査中	平成17年3月18日承認、4月6日薬価収載	ヤクルト本社
2	サリドマイド	多発性骨髄腫	第1回 (平成17年1月)	早期に治験が開始されるべき	国内治験前	治験実施中	藤本製薬
3	ペトレキセド	悪性胸膜中皮腫	第1回 (平成17年1月)	早期に治験が開始されるべき	国内治験前	治験実施中	日本イーライリリー
4	ボルテゾミブ	多発性骨髄腫	第4回 (平成17年4月)	早期の承認申請が行われるべき、承認までの間に安全性確認試験を実施すべき	国内治験中	承認審査中、安全性確認試験近々開始	ヤンセン ファーマ
5	ラロニダーゼ	I型ムコ多糖症	第4回 (平成17年4月)	早期に治験が開始されるべき。欧米臨床データをもって承認申請を認め、審査期間中に国内治験データの中間報告を求めるとの柔軟な対応を検討すべき	国内治験前	承認審査中、安全性確認試験実施中	ジェンザイム・ジャパン
6	ジアゾキサイド	高インスリン血症による低血糖症	第4回 (平成17年4月)	早期に治験が開始されるべき	国内治験前	治験準備中	シェリング・プラウ
7	ペバシズマブ	転移性結腸・直腸癌	第5回 (平成17年7月)	欧米臨床データ及び国内第I相試験データ等を基に早期に承認申請が行われるべき。申請準備期間中及び審査期間中に安全性確認試験が実施されるべき	国内治験中	承認申請準備中、安全性確認試験実施中	中外製薬
8	セツキシマブ	転移性結腸・直腸癌	第5回 (平成17年7月)	併用療法による第II相試験が早期に開始されるべき	国内治験中	治験実施中(併用療法第II相試験)	メルク、プリストル・マイヤーズ
9	エルロチニブ	非小細胞肺癌	第5回 (平成17年7月)	進行中の治験状況を注視していくべき	国内治験中	治験実施中	中外製薬
10	テモゾロミド	悪性神経膠腫	第5回 (平成17年7月)	国内試験データ(退形成性星細胞腫)及び海外臨床データ(膠芽腫)等を基に早期に承認申請が行われるべき。審査期間中に安全性確認試験(膠芽腫、放射線との併用)が実施されるべき	国内治験終了	承認審査中、安全性確認試験実施中	シェリング・プラウ
11	ストレプトゾシン	膵島細胞癌	第5回 (平成17年7月)	早期に治験が開始されるべき	国内治験前	治験開始の検討要請中	(調整中)
12	ガルスルファーゼ	VI型ムコ多糖症	第6回 (平成17年10月)	欧米臨床データをもって承認申請を認め、審査期間中に国内治験データの中間報告を求めるとの柔軟な対応を検討すべき。学会等の研究班による治療研究によるデータの活用も考慮すべき	国内治験前	承認申請に向けた検討要請中、学会関係者等と相談中	(調整中)
13	イブリツモマブ チェウキセタン	B細胞性非ホジキンリンパ腫	第6回 (平成17年10月)	早期に承認申請が行われるべき	国内治験終了	承認申請準備中	日本シエーリング
14	リボソーマルドキソルピシシ	卵巣癌、AIDS関連カポジ肉腫	第6回 (平成17年10月)	早期に承認申請が行われるべき	国内治験中	卵巣癌: 治験実施中 AIDSカポジ肉腫: 承認申請準備中	ヤンセン ファーマ
15	リファブチン	HIV患者のMAC感染症	第6回 (平成17年10月)	早期に承認申請が行われるべき	国内治験前	承認申請の検討要請中	ファイザー
16	クロファラビン	小児急性リンパ性白血病	第6回 (平成17年10月)	早期に治験が開始されるべき	国内治験前	治験開始の検討要請中	(調整中)

注)本資料は、平成18年1月19日現在の状況を整理したものである。

適応外使用通知に基づく承認品目リスト

これまでに平成11年2月1日付け研第4号、医薬審第104号厚生省健康政策局研究開発振興課長、厚生省医薬安全局審査管理課長通知「適応外使用に係る医療用医薬品の取扱いについて」に基づいて承認申請がなされ、承認された品目は次のとおり（平成17年12月現在）。

○シスプラチン（平成11年12月21日承認）

品目名： シスプラチン注「マルコ」（マルコ製薬株式会社）
プラトシン注10 他（ファルマシア・アップジョン株式会社）
ブリプラチン注（ブリストルマイヤーズ・スクイブ株式会社）
ランダ注（日本化薬株式会社）

「小細胞肺癌」及び「骨肉腫」の効能追加。

日本癌治療学会からの要望。

○D-ペニシラミン（平成11年12月24日承認）

品目名： メタルカプターゼ200（大正製薬株式会社）

「重金属（鉛、水銀、銅）の中毒の解毒」の効能追加。

日本救急医学会からの要望。

○カルボプラチン（平成12年7月27日承認）

品目名： パラプラチン注射液 他（ブリストルマイヤーズ・スクイブ株式会社）

「非小細胞肺癌」の効能追加。

日本癌治療学会からの要望。

○オフロキサシン（平成12月28日承認）

品目名： タリビッド錠 他（第一製薬株式会社）

適応菌種として「サルモネラ属」、適応症名として「サルモネラ腸炎、腸チフスラチフス」の効能追加。

○レボフロキサシン（平成12年8月28日承認）

品目名： クラビット錠 他（第一製薬株式会社）

適応菌種として「チフス菌、パラチフス菌」、適応症名として「腸チフス、パラチフス」の効能追加。

○トシル酸トスフロキサシン（平成12年8月28日承認）

品目名： オゼックス錠75 他（富山化学工業株式会社）

トスキサシン錠75mg 他（ダイナボット株式会社）

適応菌種として「チフス菌、パラチフス菌」、適応症名として「腸チフス、パラチフス」の効能追加。

○アスピリン（平成12年9月22日承認）

品目名： バイアスピリン錠100mg（バイエル薬品株式会社）

バファリン81mg錠 他（ライオン株式会社）

「下記疾患における血栓・塞栓形成の抑制：狭心症（慢性安定狭心症、不安定狭心症、心筋梗塞、虚血性脳血管障害（一過性脳虚血発作（TIA）、脳梗塞）／冠動脈バイパス術（CABG）あるいは経皮経管冠動脈形成術（PCTA）施行後における血栓・塞栓形成の抑制」の効能追加。

日本循環器学会、日本脳卒中学会からの要望。

○コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム（平成13年3月12日承認）

品目名： ソル・メドロール40 他（ファルマシア・アップジョン株式会社）

「気管支喘息」の効能追加。

日本アレルギー学会、日本呼吸器学会からの要望。

○メチル酸ネオスチグミン（平成13年3月13日承認）

品目名： ワゴスチグミン注0.5mg（塩野義製薬株式会社）

「非脱分極性筋弛緩剤の作用の拮抗」の効能追加。

日本麻酔学会からの要望。

○スパルフロキサシン（平成13年5月31日承認）

品目名： スパラ錠100mg（大日本製薬株式会社）

適応菌種として「チフス菌、パラチフス菌」、適応症名として「腸チフス、パラチフス」の効能追加。

○ノルフロキサシン（平成13年5月31日承認）

品目名： バクシダール錠100mg 他（杏林製薬株式会社）

適応菌種として「チフス菌、パラチフス菌」、適応症名として「腸チフス、パラチフス」の効能追加。

○硫酸ストレプトマイシン（平成13年8月28日承認）

品目名： 硫酸ストレプトマイシン明治（明治製菓株式会社）

「ペスト」の効能追加。

○メナテトレノン（平成14年2月22日承認）

品目名： ケイツーカプセル5mg、ケイツーN注（エーザイ株式会社）

「クマリン系殺鼠剤中毒時に起こる低プロトロンビン血症」の効能追加。

日本救急医学会からの要望。

○亜硝酸アミル（平成14年3月11日承認）

品目名： 亜硝酸アミル「三共」（三共エール薬品株式会社）

「青酸及び青酸化合物による中毒」の効能追加。

日本救急医学会からの要望。

○ダカルバジン（平成14年3月28日承認）

品目名： ダカルバジン注協和（協和発酵工業株式会社）

「悪性リンパ腫（ホジキン病）」の効能追加。

日本血液学会、日本臨床血液学会、日本癌治療学会からの要望。

○アセチルシステイン（平成14年4月11日承認）

品目名： アセチルシステイン内用液17.6%「センジュ」（千寿製薬株式会社）

「アセトアミノフェン過量摂取時の解毒」の効能追加。

日本救急医学会からの要望。

○バルプロ酸ナトリウム（平成14年9月20日承認）

品目名： デパケン錠 他（協和発酵工業株式会社 他）

「躁病および躁うつ病の躁状態の治療」の効能追加。

日本神経精神薬理学会、日本臨床精神神経薬理学会からの要望。

○カルベジロール（平成14年10月8日承認）

品目名： アーチスト錠1.25mg 他（第一製薬株式会社）

「次の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、利尿剤、ジギタリス製剤等の基礎治療を受けている患者：虚血性心疾患または拡張型心筋症に基づく慢性心不全」の効能追加。

○メサラジン（平成14年10月8日承認）

品目名： ペンタサ注腸1g（日清キョーリン製薬株式会社）

注腸剤の剤型追加。

日本消化器内視鏡学会及び日本消化器病学会からの要望。

○シタラビン（平成14年11月11日承認）

品目名： キロサイド注（日本新薬株式会社）

「悪性リンパ腫に対する寛解導入療法」の効能追加。

○乾燥スルホ化人免疫グロブリン（平成15年7月1日承認）

品目名： 献血ベニロンーI（財団法人化学及血清療法研究所）

「川崎病の急性期の大量療法」の用法・用量追加。

○乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン（平成15年7月1日承認）

品目名： 献血グロベニンーIーニチャク（日本製薬株式会社）

「川崎病の急性期の大量療法」の用法・用量追加。

○pH4処理酸性人免疫グロブリン（平成15年7月1日承認）

品目名： ポリグロビンN（バイエル薬品株式会社）

「川崎病の急性期の大量療法」の用法・用量追加。

○ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン（平成15年7月1日承認）

品目名： 献血ヴェノグロブリンーIHヨシトミ、ヴェノグロブリンーIH
（株式会社ベネシス）

「川崎病の急性期の大量療法」の用法・用量追加。

○ エピネフリン（平成15年8月1日承認）

品目名： エピペン注射液0.3mg（メルク・ジャパン株式会社）

「蜂毒に起因するアナフィラキシー反応に対する補助治療」の効能の新キット製剤。

○ アルプロスタジル アルファデクス（平成15年10月17日承認）

品目名： 注射用プロスタンディン（小野薬品工業株式会社）

「動脈管依存性先天性心疾患における動脈管の開存」の効能追加。

○ ジアゼパム（平成15年12月2日承認）

品目名： ホリゾン注射液10mg（山之内製薬株式会社）

「有機リン中毒、カーバメート中毒によるけいれんの抑制」の効能追加。

○ メトトレキサート（平成16年1月30日承認）

品目名： 注射用メソトレキサート5mg 他（日本ワイスレダリー株式会社）

「尿路上皮癌」に対するM-VAC療法の効能追加。

日本泌尿器科学会からの要望。

○ 硫酸ビンブラスチン（平成16年1月30日承認）

品目名： エグザール注射用10mg（日本イーライリリー株式会社）

「尿路上皮癌」に対するM-VAC療法の効能追加。

日本泌尿器科学会からの要望。

○ 塩酸ドキシソルビシン（平成16年1月30日承認）

品目名： アドリアシン注（協和発酵工業株式会社）

「尿路上皮癌」に対するM-VAC療法の用法・用量追加。

○ シスプラチン（平成16年1月30日承認）

品目名： ブリプラチン注（ブリストル製薬有限会社）

シスプラメルク注射液0.05%（メルク・ホエイ株式会社）

シスプラチン注「マルコ」（マルコ製薬株式会社）

プラトシン注10 他（ファイザー株式会社）

ランダ注（日本化薬株式会社）

「尿路上皮癌」に対するM-VAC療法の用法・用量追加。

- ホリナートカルシウム (平成16年1月30日承認)
品目名： 筋注用ロイコボリン 他 (日本ワイスレダリー株式会社)
「尿路上皮癌」に対する M-VAC 療法の効能追加。
- クエン酸フェンタニル (平成16年2月27日承認)
品目名： フェンタネスト (三共株式会社)
「硬膜外鎮痛」他の効能追加。
日本麻酔科学会からの要望。
- アミノフィリン (平成16年2月27日承認)
品目名： アプニション注15mg (エーザイ株式会社)
「早産・低出生体重児における原発性無呼吸(未熟児無呼吸発作)」の効能追加。
- テオフィリン (平成16年2月27日承認)
品目名： アプネルカット経口10mg (日研化学株式会社)
「早産・低出生体重児における原発性無呼吸(未熟児無呼吸発作)」の効能追加。
- 塩酸ブレオマイシン (平成16年5月31日承認)
品目名： ブレオ (日本化薬株式会社)
「胚細胞腫瘍」の効能追加。
日本泌尿器科学会等からの要望。
- エトポシド (平成16年5月31日承認)
品目名： ラステット注 (日本化薬株式会社)
ベプシド注 (ブリストル製薬有限会社)
「胚細胞腫瘍」の効能追加。
日本泌尿器科学会等からの要望。
- シスプラチン (平成16年5月31日承認)
品目名： ブリプラチン注 (ブリストル製薬有限会社)
シスプラメルク注射液0.05% (メルク・ホエイ株式会社)
シスプラチン注「マルコ」 (マルコ製薬株式会社)
プラトシン注10 他 (ファイザー株式会社)
ランダ注 (日本化薬株式会社)
「胚細胞腫瘍」の効能追加。
日本泌尿器科学会等からの要望。

- セフトリアキソンナトリウム（平成16年6月22日承認）
品目名： ロセフィン静注用0.5g 他（中外製薬株式会社）
適応菌種として「淋菌」、適応症として「淋菌性咽頭炎等」の効能追加。
- 塩酸セフェピム（平成16年9月16日承認）
品目名： 注射用マキシピーム0.5g 他（ブリストル製薬有限会社）
「発熱性好中球減少症」の効能追加。
日本血液学会からの要望。
- 無水エタノール（平成16年10月22日承認）
品目名： 無水エタノール注「フソー」（扶桑薬品工業株式会社）
無水エタノール注「シミズ」（清水製薬株式会社）
無水エタノール注「メルク」（メルク・ホエイ株式会社）
「肝細胞癌における経皮的エタノール注入療法」の効能追加。
日本病院薬剤師会及び日本病院薬学会からの要望。
- 三酸化ヒ素（平成16年10月22日承認）
品目名： トリセノックス注10mg（日本新薬株式会社）
「再発又は難治性の急性前骨髄球性白血病」の効能追加。
日本血液学会からの要望。
- 塩酸モルヒネ（平成16年12月7日承認）
品目名： 塩酸モルヒネ注射液「タケダ」10mg 他（武田薬品工業株式会社）
塩酸モルヒネ注射液「三共」（三共株式会社）
塩酸モルヒネ注射液「シオノギ」10mg 他（塩野義製薬株式会社）
塩酸モルヒネ注射液「タナベ」10mg 他（田辺製薬株式会社）
アンペック注（大日本製薬株式会社）
「硬膜外投与及びくも膜下投与」の投与経路追加。
日本癌治療学会及び日本麻酔学会からの要望。
- イホスファミド（平成16年12月14日承認）
品目名： 注射用イホマイド1g（塩野義製薬株式会社）
「再発又は難治性の胚細胞腫瘍」の効能追加。
日本泌尿器科学会からの要望。

○硫酸ビンブラスチン（平成16年12月14日承認）

品目名： エクザール注射用10mg（日本化薬株式会社）

「再発又は難治性の胚細胞腫瘍」の効能追加。

日本泌尿器科学会からの要望。

○メシル酸パズフロキサシン（平成17年2月22日承認）

品目名： パシル点滴静注液300mg、同500mg（富山化学工業株式会社）

パズクロス注300、同500（三菱ウェルファーマ株式会社）

「レジオネラ属」の適応菌種追加

日本化学療法学会からの要望

○エピネフリン（平成17年3月4日承認）

品目名： エピペン注射液0.15mg、同0.3mg（メルク株式会社）

「食物及び薬物等に起因するアナフィラキシー反応に対する補助療法」の効能追加

日本アレルギー学会からの要望

○アルテプラゼ（平成17年10月11日承認）

品目名： アクチバシン注600万他（協和醗酵株式会社）

グルトバ注600万他（三菱ウェルファーマ株式会社）

「虚血性脳血管障害急性期に伴う機能障害の改善」の効能追加

日本脳卒中学会からの要望

○アスピリン（平成17年10月31日承認）

品目名： バイアスピリン錠100mg他（バイエル薬品株式会社）

アスピリン「メタル」（中北薬品株式会社）

アスピリン「ヨシダ」（吉田製薬株式会社）

アスピリン「ホエイ」（メルク・ホエイ株式会社）

「川崎病」の効能追加

日本小児循環器学会からの要望

○アスピリン・ダイアルミネート（平成17年10月31日承認）

- 品目名： バファリン81mg錠（ライオン株式会社）
 ファモター81mg錠（鶴原製薬株式会社）
 アスファネート錠81mg（中北薬品株式会社）
 ニトギス錠81mg（シオノケミカル株式会社）
 バッサミン錠81mg（大洋薬品工業株式会社）

「川崎病」の効能追加

日本小児循環器学会からの要望

○ロキソプロフェンナトリウム（平成17年12月22日承認）

- 品目名： ロキソニン錠 他（三共株式会社）
 オロロックス内服液60mg（テイコクメディックス株式会社）
 ロブ錠（大原薬品工業株式会社）
 ロキペイン錠60mg（共和薬品工業株式会社）
 スリノフェン錠（あすか製薬株式会社）
 ロキソプロフェンナトリウム錠「クニヒロ」60mg（皇漢堂製薬株式会社）
 コバロキニン錠（小林化工株式会社）
 レトラック錠60mg（株式会社 三和化学研究所）
 ロキソマリン錠（大正薬品工業株式会社）
 ロゼオール錠 他（辰巳化学株式会社）
 ロキフラン錠 他（長生堂製薬株式会社）
 ツルメリン錠（鶴原製薬株式会社）
 カンファタニン錠（東和薬品株式会社）
 ロルフェナミン錠 他（日医工株式会社）
 ロキソート錠（日新製薬株式会社）
 ケンタン錠 他（メディサ新薬株式会社）
 ウナスチン錠（メルク・ホエイ株式会社）
 リンゲリーズ錠（株式会社 陽進堂）
 ロキフェン錠60mg（株式会社 龍角散）
 シラブル錠（大洋薬品工業株式会社）
 ロキプロナール錠（寿製薬株式会社）

「歯痛」の効能追加

日本口腔外科学会からの要望

○ジクロフェナクナトリウム（平成17年12月22日承認）

品目名： ボルタレン錠（ノバルティス ファーマ株式会社）

ソレルモン錠（東和薬品株式会社）

ボルマゲン錠（大正薬品工業株式会社）

アデフロニック（大洋薬品工業株式会社）

ブレシン錠（沢井製薬株式会社）

「歯痛」の効能追加

日本口腔外科学会からの要望

	承認数（有効成分別）
平成11年	2
平成12年	5
平成13年	5
平成14年	8
平成15年	7
平成16年	18
平成17年	7
計	52

注1) 抗がん剤併用療法検討会で検討され、承認された品目は、別途集計

注2) 52成分のうち、抗がん剤は、延べ17成分

※ 抗がん剤併用療法検討会からの報告に基づくもの

○ パミドロン酸二ナトリウム（平成16年11月29日承認）

品目名： アレディア注15mg 他（日本チバガイギー株式会社）

「溶骨性乳癌骨転移」の効能追加。

○ ドキソルビシン（平成17年2月14日承認）

品目名： アドリアシン注（ファイザー株式会社）

「乳癌、骨・軟部腫瘍、小児固形癌、悪性骨腫瘍、子宮体癌及び骨髄腫」の効能追加。

○ イホスファミド（平成17年2月14日承認）

品目名： 注射用イホマイド（塩野義製薬株式会社）

「骨・軟部腫瘍及び小児固形癌」の効能追加。

○ メスナ（平成17年2月14日承認）

品目名： ウロキテサミン注100mg 他（塩野義製薬株式会社）

「骨・軟部腫瘍及び小児固形癌」の効能追加。

○ シスプラチン（平成17年2月14日承認）

品目名： プラトシン注10 他（ファイザー株式会社）

ランダ注10mg/20ml 他（日本化薬株式会社）

ブリプラチン注（10mg/20ml） 他（ブリストル製薬有限会社）

シスプラメルク注射液（メルク・ホエイ株式会社）

シスプラチン注「マルコ」（マルコ製薬株式会社）

「小児固形癌、悪性骨腫瘍及び子宮体癌」の効能追加。

○ ビンクリスチン（平成17年2月14日承認）

品目名： オンコビン注射用1mg（日本化薬株式会社）

「骨髄腫及び脳腫瘍」の効能追加。

○ フルオロウラシル（平成17年2月14日承認）

品目名： 5-FU注250協和（協和発酵工業株式会社）

「頭頸部癌及び大腸癌」の効能追加。

○ デキサメタゾン（平成17年2月14日承認）

品目名： デカドロン注射液（萬有製薬株式会社）
 デキサート注射液（富士製薬工業株式会社）
 オルガドロン注射液（0.5mL）（日本オルガノン株式会社）
「骨髄腫」の効能追加。

○ プロカルバジン（平成17年2月14日承認）

品目名： ナツラン（中外製薬株式会社）
「脳腫瘍」の効能追加。

○ アイソボリン（平成17年2月14日承認）

品目名： アイソボリン注25（ワイス株式会社）
「大腸癌」の効能追加。

○ シスプラチン（平成17年9月15日承認）

品目名： プラトシン注10 他（ファイザー株式会社）
 ランダ注10mg/20ml 他（日本化薬株式会社）
 ブリプラチン注（10mg/20ml） 他（ブリストル製薬有
 限会社）
 シスプラメルク注射液（メルク・ホエイ株式会社）
 シスプラチン注「マルコ」（マルコ製薬株式会社）
「悪性リンパ腫及び小児悪性固形癌」の効能追加。

○ コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム（平成17年9月15日承認）

品目名： ソル・メドロール40 他（ファイザー株式会社）
 注射用ソル・メルコート40 他（富士製薬工業株式会社）
 デカコート125/500（沢井製薬株式会社）
 注射用プリドール40 他（三共エール株式会社）
「悪性リンパ腫」の効能追加。

○ カルボプラチン（平成17年9月15日承認）

品目名： 注射用パラプラチン150mg（日本化薬株式会社）
 パラプラチン注射液（ブリストル製薬有限会社）
 カルボメルク注射液1%（メルク・ホエイ株式会社）
 カルボプラチン注射液1%「ヘキサール」（日本ヘキサール株式会社）
「小児悪性固形癌」の効能追加。

○ アクチノマイシン D (平成17年9月15日承認)

品目名： コスメゲン (萬有製薬株式会社)

「小児悪性固形癌」の効能追加。

○ エピルビシン (平成17年9月15日承認)

品目名： ファルモルビシン注 (ファイザー株式会社)

ファルモルビシン RTU 注射液 (ファイザー株式会社)

塩酸エピルビシン注10mg「メルク」 他 (メルク・ホエイ株式会社)

「乳癌」の効能追加。

○ シクロホスファミド (平成17年9月15日承認)

品目名： 注射用エンドキサン100mg / 500mg (塩野義製薬株式会社)

「乳癌」の効能追加。

○ デキサメタゾン (平成17年9月15日承認)

品目名： デカドロン錠 (萬有製薬株式会社)

デキサメサゾン錠0.5mg「タイヨー」 (大洋薬品工業株式会社)

「抗悪性腫瘍薬投与に伴う消化器症状」の効能追加。

○ リン酸デキサメタゾンナトリウム (平成17年9月15日承認)

品目名： デカドロン注射液 (萬有製薬株式会社)

オルガドロン注射液 (日本オルガノン株式会社)

デキサート注射液 (富士製薬工業株式会社)

「抗悪性腫瘍薬投与に伴う消化器症状」の効能追加。