_							
番号	ファイル名	*-ムベ- ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	回収理由
27	3-1323	6月15日	医薬品	ゴナスティックW	ヒト絨毛性性腺 刺激ホルモン キット	株式会社ニッポ ンジーン	ゴナスティックWは、ヒト絨毛性性腺刺激ホルモンキットとして平成18年4月6日認証機関の認証を受け、これに基づ平成19年4月11日から出荷を開始いたしましたが、当局より、本製品は25IU/Lの製品としての認証なので添付文書に1000IU/Lに関する記述があることは認証事項から逸脱し、承認案件となるとの指摘を受けました。これを受け、社内で検討した結果、本製品の性能には問題はございませんが、現行のままで製品の製造販売を行うことは、薬事法上問題となる可能性があると判断し、対象製品の回収および、出荷の停止を行うことといたしました。
28	3-1325	6月18日	化粧品	檸檬の指先	なし	株式会社ラッシュジャパン	ラベル表示上の販売名「檸檬の指先」と記載すべきところを、「檬」の文字に誤記載(つくり部分の短い横棒が記載されていない)のあるものを表示してしまったため、当該ロットについて自主回収致します。
29	3-1327	6月21日	医薬品	カポックスー20	なし	福岡酸素株式会社	製品(カポックス – 20)に誤って異なる製品ラベル(カポックス — 10)を貼って出荷した。
30	3-1328	6月26日	医薬部外 品	虫よけシュートS	なし		バルブ製造工程での不良により、噴射剤が漏洩し、軽量品 が発生した為。
31	3-1329	6月26日	医薬部外品	アクネバランシング ウォーター	なし		「アクネクレンジングリキッド」として出荷した4965個の内、製造時に誤って別製品である「アクネバランシングウォーター」のラベルが貼付されている製品が出荷されていることが判明したため該当ロットの不良品を自主回収いたします。
32	3-1332	6月29日	医薬品	AIA—PACK β HCG CALIBRATION VER IFICATION TEST S ET(輸出用名称)	絨毛性性腺刺	東ソー・エイアイ	1) 当該製品の説明 AIA $-$ PACK $\beta$ HCG CALIBRATION VERIFICATI ON TEST SETは、AIA $-$ PACK $\beta$ HCGの米国専用の構成試薬であります。AIA $-$ PACK $\beta$ HCGの標準品は2点(ゼロ点と検量域の約半分の濃度の点)の直線検量線であります。米国では2点標準品はその検量域内の直線性の妥当性を検証するため、メーカーは、検量域上限の試薬を用意し、希釈液で希釈し、検量域上限の記薬を用意し、もの製品を提供することになっております。当該製品は、そのための試薬であり、AIA $-$ PACK $\beta$ HCG CALIBRATION VERIFICATION MATERIAL (検量域上限濃度試料で以下CVMと記載します)と、AIA $-$ PACK $\beta$ H CG SAMPLE DILUTING SOLUTION (検量域上限濃度試料の希釈用溶液)からなります。2)回収理由今回、当該ロットのCVMは、 $\beta$ HCGの濃度が約20%低下していることが苦情解析により確認され、検量線の検証に使用できないことを確認いたしましたので自主回収いたします。原因は、過酷試験での調査の結果、当該ロットに使用した血清により発生したと確認しております。当該製品に使用した血清により発生したと確認しております。当該製品に使用した血清により発生したと確認していませんので、他製品への影響はありません。
33	3-1334	6月29日	医薬品	おきゅ膏D	なし	大協薬品工業株式会社	承認書記載の添加物(酸化亜鉛、精製ラノリン、ナタネ油、ダンマルゴム)において異物の混入等が多く品質を確保できなくなり、代替として承認書未記載の添加物(ポリイソブチレン、テルペン樹脂、アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル共重合樹脂)を使用していたため回収致します。
34	3-1335	6月29日	医薬品	ハリホット	なし	大協薬品工業株式会社	承認書記載の添加物(ダンマルゴム、酸化亜鉛、精製ラノリン、ナタネ油)において異物の混入等が多く品質を確保できなくなり、代替として承認書未記載の添加物(ポリイソブチレン、テルペン樹脂、アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル共重合樹脂)を使用していたため回収致します。
35	3-1336	6月29日	医薬品	点温膏	なし	大協薬品工業株式会社	承認書記載の添加物(酸化亜鉛、精製ラノリン、ナタネ油、ダンマルゴム)において異物の混入等が多く品質を確保できなくなり、代替として承認書未記載の添加物(ポリイソブチレン、テルペン樹脂、アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル共重合樹脂)を使用していたため回収致します
36	3-1337	6月29日	医薬品	新てん温膏	なし	大協薬品工業株 式会社	承認書記載の添加物(酸化亜鉛、精製ラノリン、ナタネ油)に おいて異物の混入等が多く品質を確保できなくなり、代替と して承認書未記載の添加物(ポリイソブチレン、テルペン樹 脂、アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル共重合 樹脂)を使用していたため回収致します。

Section Co.	Company and	reconstruction of the second			(2) (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4)		() ) / L
番号	ファイル名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	D <b>以理由</b>
37	3-1340	7月5日	化粧品	(1)プラセナ トリートメントカラー (ナチュラルブラウン) (2)プラセナ トリートメントカラー (ナチュラルブラック) (3)プラセナ トリートメントカラー (ダークブラウン)	(1)-(3)なし	:エステートケミ カル株式会社	効能効果に関して一般消費者に誤認を与えるおそれのある 表示内容が確認されたため回収します。
38	3-1342	7月10日	医薬部外品	センチュリー エッセン スローション ソフトb	なし		当該商品を全成分表示に変更したときに、配合されている 色素(緑色201号、赤色106号)が、誤って記載漏れになっ たため、該当ロットを自主回収します。
39	3-1343	7月13日	化粧品	天空乃湯	なし	株式会社コスメ ティック・アイー ダ	当該製品に添付した能書に化粧品の効果効能の範囲を逸 脱した表記があったため回収致します。
40	3-1345	7月13日	化粧品	イドゥラ ディスカバリー キット <キット内容> 「システム レ イドゥラ」 「システム ムース イドゥ ラ」 「イドゥラマックスプラス ナノローション」	なし	シャネル株式会 社	当該キット製品中、「システム ムース イドゥラ」と「イドゥラ マックスプラス ナノローション」の法定ラベルが逆に貼付され たものが見つかったため、回収いたします。
41	3-1346	7月18日	医薬部外品	ローヤルビタE	なし	株式会社アルソ ア本社	当該製品「瓶ラベル表記」&「箱表記」の用法・容量表示に 誤植が発見されました。 ・誤:成人(15歳以上)1日1カプセルを1日2回、朝食後 および夕食後に服用する。 ・正:成人(15歳以上)1回1カプセルを1日2回、朝食後 及び夕食後に服用する。 法定表記の表示において、承認事項との相違がありました ので回収させて頂きます。
42	3-1349	7月20日	医薬部外品	ソフィafn(愛称:ソフィボ ディフィット レギュラー)	生理用ナプキン	ユニ・チャームプ ロダクツ株式会 社	本製品は※32個をポリ袋(法定表示記載)に詰め、更に5袋を化粧箱(法定表示記載)にセットする形態で製造販売しております。5袋を包 装する化粧箱の表示事項に於いて、本来、販売名「ソフィafn」と表示するところに「ソフィagn」と表示し製造販売いたしましたので、該当ロットの不良品を自主回収いたします。
43	3-1350	7月23日	医薬品	(1)ロキソニン細粒 (2)ケナコルトーA軟膏	(1)ロキソプロ フェンナトリウム 水和物 (2)トリアムシノロ ンアセトニド	第一二共休式云   **	以下の製品の印刷中函で誤表示が見つかりましたので、当該ロットの自主回収を行うことに致しました。 (1)ロキソニン細粒 100g包装の印刷中函に、本品は処方せん医薬品の規制対象外であるにもかかわらず「注意――医師等の処方せんにより使用すること」と記載しておりました。 (2)ケナコルトーA軟膏 25g包装の印刷中函の容量印刷部分(6箇所)の1箇所に 2.5gと記載しておりました。
44	3-1351	7月25日	化粧品	アロリーン	なし	セフラ株式会社	当該製品の外部の被包にロット番号の記載がなく、且つ直接の容器に記載されているロット番号が外部の被包を透過して見ることが出来ないため。
45	3-1352	7月26日	医薬品	宇津救命丸	なし	宇津救命丸株式会社	流通過程で、製造番号及び使用期限が印字されていない製品が発見されたため、当該ロットを対象とし、製造番号及び使用期限の印字のない製品を自主回収することと致しました。
46	3-1353	7月26日	化粧品	(1)NHリップアクア (2)NHエッセンスグロス	(1)-(2)なし	株式会社ナチュ ラルハウス	NHリップアクア、NHエッセンスグロスに弊社規格外のパラフィンが微量(NHリップアクアの1.36%、NHエッセンスグロス0.2%)含まれていることが判明し、全成分表示記載漏れとなるため回収いたします。
47	3-1354	7月27日	化粧品	カーシャンのバラ水	なし	有限会社 クロ スロードトレー ディング	当該製品中、法定表示であるロット番号のラベルが貼付されていないものが見つかったため回収いたします。

番号	77小名	ホームへー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	<b>山火</b> 连的。
48	3-1356	8月3日	医薬品	「ベンタナI-IVIEW」(シ リーズ品)(回収該当 品は、「ベンタナI- VIEW」シリーズの構成 製品である「ベンタナI- VIEWコンファームPGR」 構成試薬であり、別売り にて供給されている「一 次抗体」のみの構成試 薬のルキットのみ)	組織検査用腫 瘍マーカーキッ ト	ベンタナ・ジャパ ン株式会社	承認書に記載された有効期間を越えた有効期限が表示された製品を製造販売したため。
49	3-1359	8月20日	医薬品	ノルアドリナリン	ノルアドレナリン	第一三共株式会社	ノルアドリナリンのアンプルラベルの表示を「日本薬局方 ノルアドレナリン」と記載すべきところが、「日本薬局方 ノルアドリナリン」と誤った表示になっておりましたので自主回収することにいたしました。
50	3-1360	8月21日	化粧品	(1)UVリップベース (2)ブルーミー アイカ ラーズ シリーズ名称: キュート &ゴージャス シリーズ名称: フレッ シュ&エレガント シリーズ名称: ナチュラ ル&クール	(1)-(2)なし	ドクターサクライ コスメディック株 式会社	
51	3-1363	8月29日	医薬品	マンモテック	癌胎児性抗原 キット	株式会社カイノス	当該製品に挿入された添付文書に記載された承認番号に 誤記載があるため、当該ロットの自主回収を実施する事とい たしました。
52	3-1364	8月31日	医薬品	(1)ジクロフェナクナトリ ウムテープ15mg「ユー トク」 (2)ジクロフェナクナトリ ウムテープ30mg「ユー トク」	(1)-(2)ジクロフェ ナクナトリウム	祐徳薬品工業株 式会社	当該製品の表示事項に劇薬の表示がなく、出荷されていることが判明したため、自主回収を行うことと致しました。
53	3-1365	8月31日	医薬品	(1)ジクロフェナクナトリ ウムテープ15mg「テイ コク」 (2)ジクロフェナクナトリ ウムテープ30mg「テイ コク」		テイコクメディックス株式会社	当該製品の表示事項に劇薬の表示がなく、出荷されていることが判明したため、自主回収を行うことと致しました。
54	3-1369	9月6日	医薬品	クリレールカプセル 「250」	セファクロル	辰巳化学株式会 社	当該ロットにおいて使用期限の記載間違い(使用期限を2年とすべきところを3年で表示)した製品が出荷されていることが判明致しました。
55	3-1370	9月12日	医薬部外品	ホルコン薬用トリートメ ントシャンプーS	なし	株式会社 昭和 化学	ラベル記載の販売名が「ホルコン薬用トリートメントシャンプー」と誤記されており、承認書記載の添加剤が未配合であった為、回収致します。
56	3-1374	9月27日	医薬部外品	薬用NFシェービング フォームb	なし	エア・ウォー ター・ゾル株式 会社	販売名「薬用NFシェービングフォームb」と表記すべきところ 「フェザーNFシェービングフォームb」と表記し、承認事項との 相違が有りましたので回収させて頂きます。
57	3-1377	10月10日	化粧品	バルジブラックGF	なし	マリーブ化粧品株式会社	当該製品の成分表示に、配合されている「水」の記載がない ことが判明したため回収いたします。
58	3-1378	10月10日	医薬品	デスフェラール注射用5 00mg	メシル酸デフェ ロキサミン	ノバルティス ファーマ株式会 社	添付文書の「用法及び用量」欄の日局注射用水での調製法の溶解量を5mLと記載すべきところ5mgと誤表示がありましたので、当該3ロットにつき、自主回収を行うことにいたしました。
59	3-1379	10月15日	化粧品	モイスト化粧水	なし	株式会社コスモ	は八まっに記載遅れが見つかったため同切いたします
60	3-1380	10月18日	医薬部外品	ヤングビーナスBN	なし	ヤングビーナス 薬品工業株式会 社	
61	3-1381	10月22日	化粧品	バスパウダー	なし	株式会社メディキューブ	製品の外箱及び個包装の表示に化粧品の効能効果の表現 を逸脱した不適切な内容の記載があったため自主回収を実 施致します。

					, ,,, , , , , , , , , , , , , , , ,		
番号	ファイル名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	回収理由
62	3-1382	10月22日	医薬品	フロラーズ点鼻液50 μ g28噴霧用	プロピオン酸フ ルチカゾン	日本臓器製薬株 式会社	当該ロットに記載された使用期限が、本来ならば「使用期限 2009.08」と表記されるべきところ、「使用期限 2009.09」と 誤って記載されていることが判明しましたので、自主回収を 行うことといたしました。
63	3-1384	10月23日	化粧品	零の恵コンディショナー	なし	株式会社ピス ビー生活科学研 究所	発売元を併記した委託製造品の表示において、自社を製造 販売元と表示すべきところを、製造元と表示したため。
64	3-1385	10月23日	化粧品	(1)イムネオール100 (2)Herba Helvetica ボ ディリラックスアロマバ ス (3)Herba Helvetica リラ クゼーションアロマバス (4)リフレッシュアロマバ ス	(1)-(4)なし	有限会社 日本エステル社	(1)外箱には法定表示がなされているが、直接の容器に法定表示がされていなかったため。 (2)-(4)製造販売業者の所在地が表示されていなかったため。
65	3-1386	10月25日	医薬品	(1)アイ・スタットカート リッジ6+ (2)アイ・スタットカート リッジEC8+ (3)アイ・スタットカート リッジEC4+ (4)アイ・スタットカート リッジCrea	(1)-(2)血液検査 用グルのでは 用グルので を変える 検査素を 対かので (3)血液を がかった がかった がかった がかった (4)血液チット クレキット	扶桑薬品工業株 式会社	アイ・スタットカートリッジは酵素電極、イオン選択電極等をシリコンウェハー上に複数作成したセンサーチップ及び校正液、これらを載せるベース、検体溜や流路を構成するカバーからなる使い捨てのカートリッジで、測定・表示を行なうアナライザーと共に用い、血中グルコース、血中尿素窒素、血液ガス、電解質等を測定する体外診断薬です。カバーには検体溜を密封するための爪付き蓋が一体成型されています。今回一部のカートリッジにおいて蓋が閉まりにくい、閉まらない又は測定途中で開いてしまうという事象が発生したため、当該ロットを回収することとしました。
66	3-1387	10月30日	化粧品	資生堂 ザ・スキンケア デーモイスチャープロテ クション エンリッチド	なし	株式会社資生堂	当該製品の全成分表示中、本来「フェニルベンズイミダゾールスルホン酸」と表示するべきところを「未定48」と誤表記してしまったことが判明したため該当のロットを回収いたします。
67	3-1388	10月30日	医薬部外 品	TV薬用はみがきM	なし	株式会社 オキナ	TV薬用はみがきMのチューブに印字されている製品バーコードに誤りがあるため、回収します。
68	3-1389	10月31日	医薬品	フィジオゾール・3号	なし	株式会社大塚製 薬工場	当該ロットにおいて、ソフトバッグの口部(ポート)の色が通常白色であるべきところに赤色のポートが装着されている製品が発見されましたので、自主回収を行うことといたしました。
69	3-1391	11月1日	化粧品	(1)ハイボーテ HGH パーニングジェル (2)ハイボーテ HGH エッ センス	(1)-(2)なし	シグナス 株式会 社	上記商品の商品パッケージにおいて成分表示を間違って記載したこと並びに化粧品の範囲を超える表示を行っていたことが判明したため回収します。
70	3-1392	11月5日	医薬品	ボスミン液	アドレナリン	- 第一三共株式会 社	ボスミン液の瓶ラベル及び印刷中函に、本品は処方せん医薬品の規制対象外であるにもかかわらず「注意 – 医師等の処方せんにより使用すること」等と記載しておりましたので、ボスミン液の該当ロットすべてを自主回収することに致しました。
71	3-1393	11月6日	医薬品	エレメンミック注キットー OP	なし	味の素株式会社	本剤の長期安定性試験サンプル(2年経過時点)について 浸透圧試験を実施したところ、承認規格に適合しない結果 が得られました。これは容器からの水分蒸散によると考えられ、これまでに製造した全ての参考品についても浸透圧試 験を実施したところ、既に製造後2年を経過した4ロットで浸 透圧比が高くなり、承認規格外の結果が得られたため、当 該4ロットを含めて製造販売した全てのロットを自主回収する ことにいたしました。
72	3-1394	11月7日	医薬部外 品	アドバンジェン 薬用育 毛ローション	なし	株式会社アドバ ンジェン	商品パッケージにおいて、承認されていない効能効果の表示を行っていたため回収します。
73	3-1396	11月9日	化粧品	ケップ練り歯みがき	なし	マークス株式会 社	製品に表示されていないサリチル酸、赤色504号が含まれていることが判明したため回収します。
74	3-1399	11月21日	医薬品	マーカイン注 0.25% (100mL製剤)	ブピパカイン塩 酸塩水和物	アストラゼネカ株式会社	この度、医薬品卸から当該品目の個装箱(底面)の表示に一部誤記があるとの連絡を受けました。確認の結果、個装箱の製品名の濃度表示において0.25%と表示すべきところが0.5%になっておりました。このため該当1ロットの自主回収を行うことと致しました。
75	3-1400	11月26日	医薬品	ルナール	なし	中央薬品株式会 社	本品のPTP包装品工程において、外観検査実施の際、不良品として除外するため識別マークをした製品が誤って良品に混入したことが判明したため、自主回収することにいたしました。

番号	ファイル名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名等	回収理由
76	3-1403	12月3日	医薬部外品	(1)シーエーシーコール ド液A (2)シーエーシーナチュ ラルコールド液A (3)シーエーシーコール ド液PA (4)シーエーシーナチュ ラルコールド液PA	(1)-(4)なし	株式会社CAC	製造販売業者所在地が法人の住所となっていたため。
77	3-1404	12月3日	化粧品	(1)シーエーシー洗願パウダー (2)シーエーシー洗腹パウダー (3)シーエーシー洗腹パウダー (3)シーエーシーへアーパックM M (4)シーエーシーモイスチュアーローション (5)シーエーシーへアーコントロールパウダー (6)シーエーシーメンブレンへアーシャンブー (7)シーエーシーメンブレン、ボディシャンブー (8)シーエーシーオンブレンパウダーアンデーション (10)シーエーシーメンブレンパウダーアンデーション (10)シーエーシーメンブレンティクコントロール (12)シーエーシーメンブレンアイカート・マーメンブレンアイカート・ファインシル (13)シーエーシーメンブレンアイカーインシル (15)シーエーシーメンブレンアイカーインシル (16)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (16)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (17)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (18)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (17)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (17)シーエーシーメンブレンアイカーペンシル (17)シーエーシーメンブレンアイカーペンシルプラやけつペンジルアシーパウダーファンデージーメンブパウゲーファンデーションサイイシールパウダーファンデーション地がダー	(1)-(44)なし	株式会社CAC	製造販売業者所在地が法人の住所となっていたため。
78	3–1405	12月3日	化粧品	(1)Drヘア&ボディシャンプー (2)Drヘア&ボディシャンプーE (3)Drヘアパック (4)Drヘアデザインローション (5)Drブロードライローション (6)Drフォーミングウオッシュ (7)Drベースローション (8)Drフェイスパック (9)Drモイスチャープラス (10)Drソフトローション (11)Drフェイスウオッシングパウダー (12)Drスーパーヘア&ボディシャンプー	(1)-(12)なし	株式会社 ファインケミカル	製造販売業者所在地が法人の住所となっていたため。
79	3-1406	12月4日	医薬品	本草サフラン-R	サフラン	本草製薬株式会社	医薬品卸売一般販売業者に出荷した当該製品のうち、製造番号及び使用期限の表示のない製品が1個発見されたため、当該ロットを対象とし、製造番号及び使用期限の表示のない製品を自主回収することと致しました。
80	3-1407	12月5日	化粧品	えんフレグランス	なし	株式会社ラッ シュジャパン	当該ロットの一部で色調の濃いものが誤って出荷されてしまったことが判明したため、当該ロットについて自主回収致します。
81	3-1409	12月7日	化粧品	パオディー	なし	株式会社アトム総研	直接の容器に法定表示がなく、直接の容器と外箱のロット番号が異なっていたため、回収します。

番号	沙仙名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	回収理由
82	3-1411	12月13日	医薬品	ステリガス	酸化エチレン	スリーエム ヘル	本製品の箱天面には製品表示ラベルが、側面には添付文書記載の製品表示ラベルが貼付されています。製品番号4-60の箱天面に4-100の製品表示ラベルが貼付されている箱が医療機関で発見されたとの連絡を特約店より受けました。また、当該特約店の在庫より4-60の箱側面に4-100の添付文書記載の製品表示ラベルが貼付されている箱が発見されたとの連絡がありました。共に現象が確認され、各々のロット番号は、SEP0621及びFEB0723でありました。ラベル貼付作業日を確認したところ、その他の製品やロットについても当該現象の発生がないことを完全には否定できないため、該当ロットを回収することにいたします。なお、カートリッジ本体の表示及び製品そのものの性能や品質には問題ございません。
83	3-1412	12月14日	化粧品	(1)ジョアン・b ボーテオ リエント オーデパル ファム (2)ジョアン・b ボーテ オーデパルファム (3)ジョアン・b ソー・ラ ブ オーデパルファム	(1)-(3)なし	株式会社ドウシシャ	成分表示表記ミス (1)『ジョアン・b ボーテオリエントオーデパルファム』パッケージ表示内容 正:(青1)(紫401)誤:(赤504)(赤227)(黄4) (2)『ジョアン・b ボーテ』パッケージ表示内容 正: t-ブチルメトキシジベンゾイルメタン誤:オキシベンゾン-2 (3)『ジョアン・b ソー ラブ』パーケージ表示内容 正:(赤227)(青1)誤:(赤504)(赤227)(黄4)
84	3-1413	12月18日	化粧品	MP3 ヘアージェル ウェットルック	なし	株式会社コラン・ ジャパン	本商品は輸入品ですが、日本で発売している現行品の該当 ロットの一部に、成分の異なる製造元本国(フランス)でのリ ニューアル品が誤って混在していることが判明致しました。 このため該当ロットを全て自主回収いたします。
85	3-1414	12月19日	化粧品	楽園	なし	株式会社ラッシュジャパン	当該ロットの『楽園』(モイスチャライザー/保湿クリーム)の一部で中身製品が別製品である『ロンドン60』(スタイリングジェル)になっているものが誤出荷されたことが判明したため、当該ロットについて自主回収致します。
86	3-1418	12月25日	医薬品	リポフォー	リポ蛋白分画 キット	株式会社常光	キットに含まれるバッファー容器に表示されている使用期限が本来製造後5年間としなければならないところを1年間の表示にして製造販売した。
87	3-1419	12月25日	化粧品	ニーム石けん	なし	有限会社アジアプロジェクト	石けんを入れた箱に印刷されている情報が不正確でした。「製造販売元:有限会社アジアプロジェクト住所:北海道札幌市白石区栄通2丁目9-4 つくし荘3号室2階」と表示すべき箇所を「輸入販売元:有限会社アジアプロジェクト住所:北海道札幌市豊平区西岡1条8丁目1-33」と誤って表示しました。
88	3-1420	12月25日	化粧品	ニーム入練歯磨き ベ ンガニーム	なし	有限会社アジアプロジェクト	歯磨き粉を入れた箱に印刷されている情報が不正確でした。「製造販売元:有限会社アジアプロジェクト住所:北海道札幌市白石区栄通2丁目9-4 つくし荘3号室2階」と表示すべき箇所を「輸入販売元:有限会社アジアプロジェクト住所:北海道札幌市豊平区西岡1条8丁目1-33」と誤って表示しました。
89	3-1423	1月8日	医薬品	(1)セパゾン錠1 (2)セパゾン錠2 (3)セパゾン散1% (4)セレナール錠5 (5)セレナール錠10 (6)セレナール散10% (7)ソメリン錠5mg (9)ソメリン錠10mg (10)ネルボン錠10mg (11)ネルボン錠10mg (12)ネルボン散1% (13)ペンタジン錠25 (14)ペンタジン注射液1 (15)ペンタジン注射液3 (15)ペンタジン注射液3	(1)-(3)クロキサ ゾラム (4)-(6)オキサゾ ラム (7)-(9)ハロキサ ゾラム (10)-(12)ニトラ ゼパ战 (13)塩ダシン (14)-(15)ペンタ ゾシン	第一三共株式会社	当社が製造販売承認を有する向精神薬で、向精神薬製造製剤業者の名称および主たる事務所の所在地が表示されておりませんでしたので、卸在庫のみ自主回収することにいたしました。
90	3-1425	1月11日	医薬品	スワブスティック	外皮消毒剤(10% ポビドンヨード 液)	リバテープ製薬 株式会社	スワブスティック「Lサイズ」を製造中、 誤って「Mサイズ」の 個箱を使用しました。従って、「Mサイズ」の個箱に「Lサイズ」(20包入)の製品が入っているため、回収します。
- 91	3-1426	1月11日	医薬品	ホワイトピュア	なし	株式会社アラクス	医薬品販売店に出荷した当該製品のうち、個装箱に製造番号及び使用期限の表示のない製品が1個発見されました。 当該ロットの箱詰め工程において、系列外に排出された個装箱の処置に誤りがあったものと推定されました。今回、念のため、当該ロットを対象とし、製造番号及び使用期限の表示のない製品を自主回収することと致しました。

番号	ファイル名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	回收理由
92	3-1427	1月15日	化粧品	ディー・エスー60	なし		当該化粧品の直接の容器及び外部の容器に、化粧品の効能を逸脱する「Detox Slimming」等の表示を行い、販売した。
93	3-1429	1月24日	医薬品	テルフィナビンクリーム 1%	塩酸テルビナ フィン		当該ロットの個装箱に記載された使用期限が、本来ならば「使用期限2008. 12」と表記されるべきものが「使用期限2009. 1」と誤って記載されていることが判明しましたので、 当該ロットの製品を自主回収することに致しました。
94	3-1430	1月29日	医薬品	重質酸化マグネシウム 「ケンエー」	酸化マグネシウ ム		酸化マグネシウム0.67g×1050包の箱に誤って0.5g×1050 包のラベルが貼り付けされた製品が混在し、出荷されていることが判明致しましたので、当該製品と、0.67g×1050包のラベルが混入している恐れのある0.5g×1050包の製品につきまして、自主回収致します。
95	3-1432	1月30日	化粧品	ノエビア ネイルカラー うすめ液N	なし	株式会社ノエビ	「ノエビア ネイルカラー うすめ液N」にて、「ノエビア ネイル トリートメントベース N」の容器に入ったものが2個見つかり、他にも同様の容器違いの製品を出荷した可能性が否定できないため、念のため回収致します。この容器違いの製品は、製品の中身、1個箱、容器の蓋(ブラシ無し)、スポイト等、全て当該製品のものであり、容器のみ違う状態のものです。また、「ノエビア ネイルカラー うすめ液N」と「ノエビアネイル トリートメントベース N」の容器の材質・形状は同一であり、表示のみが異なるものです。
96	3-1436	2月12日	化粧品	VXローション	なし	ビタエックス薬品	外箱の成分・分量覧中の成分名記載において、成分名「PPG-4セテスー20」の記載名称が「PPG-4セチスー20」と記載していることが判明しましたので、当該ロットを回収することに致しました。
97	3-1438	2月22日	医薬品	ビューンかぜ顆粒	なし	新生薬品工業株 式会社	外部の被包(外箱)の成分・分量欄の成分名の誤記。香蘇 散料エキスと記載するべきところを香蘇酸料エキスと記載し ていた。
98	3-1440	3月3日	医薬品	ヘモゴールド50	便潜血キット	株式会社常光 東京技術研究所	ヘモゴールド50は抗体試薬(プレート)と糞便希釈液が充填された容器(サンプルコンテナ)から成り立っている。サンブルコンテナ容器の亀裂により液漏れが発生し希釈液不足により糞便中ヘモグロビンの正確な測定が出来ない可能性があるため回収を行う。
99	3-1441	3月4日	医薬品	フエロン	インターフェロン ベータ	東レ株式会社	製造工程における包装機器の不具合により封緘テープが貼付されていない製品が外観検査工程で見逃がされ出荷されたことから封緘テープ未貼付製品を自主回収することと致しました。
100	3-1442	3月5日	医薬部外品	薬用デンタルサメミロン	なし	株式会社ソーシン	効能効果、成分表示に下記誤りがございましたので、自主回収いたします。 ・効能効果について歯周炎と記載するところを歯周病と記載。 ・効能効果について歯を白くすると記載するところを記載漏れ。 ・成分名について無水ケイ酸と記載するところを無水ケイ素と記載。
101	3-1443	3月6日	化粧品	アロエス ローションRa	なし	株式会社ウテナ	該当ロットの一部の製品中に、原料に由来する沈殿が生じ ていることがわかりましたので回収いたします。
102	3-1444	3月12日	化粧品	デュセーネ ボディ ウォッシュ	なし	株式会社ダイアナ	当該製品の全成分表示中、本来「プロピルパラベン」と表示すべきところを「メチルパラベン」と誤表示してしまったことが判明したため全ロットを回収いたします。
103	3-1445	3月12日	化粧品	ボーンスキンBBクリー ム	なし	ヒラマツ商事株 式会社	外箱には法定表示がなされているが、直接の容器に法定表示がされていなかったため。
104	3-1446	3月13日	医薬部外品	ヒビスコールSH	なし	サラヤ株式会社	表示指定成分のクロルヘキシジングルコン酸塩の表示漏れのため。
105	3-1447	3月14日	化粧品	(1)スキンコントロール ローションさっぱり (2)ママ&キッズ ファー ミングリフト (3)ママ&キッズ ビー アップホワイト	(1)-(3)なし	株式会社ナチュ ラルサイエンス	

				1 次 1 3 干及	グラス単)		
番号	ファイル名	ホームペー ジ掲載 年月日	種類	販売名	一般的名称 又は 薬効分類名	製造販売業者名 等	回收理由
106	3-1451	3月18日	化粧品	SPA SIAM マッサー ジクリームPJ	なし		・外箱には法定表示がされているが、直接の容器に法定表示がされていない商品が流通していることが判明したため。 ・届出販売名は「SPAマッサージクリーム」であるにも関わらず、「SPA SIAMマッサージクリームPJ」と表示されていることが判明したため。 ・「イミダゾリジニルウレア」及び「4ーメチルベンジリデンカンファー」が配合されているにも関わらず、法定表示がされていないことが判明したため。
107	3-1453	3月18日	医薬部外 品	薬用ナチュラルマークク リーム	なし	株式会社 希松	添付文書等の医薬部外品の効能効果の表現に逸脱した記載があったため。
108	3-1454	3月24日	医薬品	QuickVueラピッドSP influ	インフルエンザ ウイルスキット	DSファーマバイ オメディカル株 式会社	当該製品において、検査が正常に完了したことを示すコントロールラインが現れないとの情報提供を医療機関から受けました。調査の結果、当該ロットにおいて、構成試薬の1つであるテストストリップに、検査検体の吸上げ不良を生じる製造不良品が一部混在していることが判明したため、自主回収を行うことに致しました。
109	3-1455	3月25日	化粧品	(1)SPA SIAM シャンプー LS (2)SPA SIAM シャンプー CL (2)SPA SIAM コンディショナー LS (3)SPA SIAM コンディショナー LS (5)SPA SIAM コンディショナー MS (6)SPA SIAM コンディショナー CL (7)SPA SIAM プヤワージェル LS (8)SPA SIAM ジャワージェル LS (9)SPA SIAM ボディーマッサージオイル RM (10) SPA SIAM ボディーマッサージオイル LK (11) SPA SIAM ボディーマッサージオイル LK (12) SPA SIAM ボディーマッサージオイル シトラス&シナモン (13)SPA SIAM ボディーマッサージオイル シャンガイル レモングラス&小 サージオイル ラス&シャモン (13)SPA SIAM ボディーマッサージオイル ラス&シャモン (13)SPA SIAM ボディーマッサージオイル ラス&か E (14)SPA SIAM ボディーマッナージョン JS IAM ボディーミルク RJ (16)SPA SIAM ボディーミルク RJ (17)SPA SIAM ボディーニルク アラ IAM ボディーローション Uまわり油 (20)SPA SIAM ボディースクラブ LA 世計32品目		株式会社オーティーエム	・届出販売名は「SPAOOO」であるにも関わらず、販売名を「SPA SIAMOOO」として販売していたため。
110	3-1457	3月27日	医薬部外 品		なし	株式会社ジャパ ンギャルズ	当該製品のパッケージの効能効果の表現で承認内容を逸 脱する表現があるため
111	3-1458	3月27日	化粧品	LHクリーム	なし	株式会社ジャパ ンギャルズ	当該製品のパッケージの効能効果の表現で化粧品の効能 効果の範囲を逸脱する表現があったため
112	3-1459	3月27日	化粧品	プロテイク ヘアメイク ワックス	なし	中野製薬株式会 社	上記対象ロットの容器において、製造販売業者の名称が抜けていることが判明したため該当のロットを自主回収するものです。
113	3-1461	3月31日	医薬品	IAー2Ab「コスミック」	抗IA-2抗体 キット	株式会社コス ミックコーポレー ション	100テスト用当該品において100テスト用の添付文書を入れるべきところを、50テスト用の添付文書を挿入したため。