

写

薬発第 1064号
平成4年11月2日

各都道府県知事 殿

厚生省薬務局長

医療用医薬品再評価に関し資料提出を必要とする
有効成分等の範囲（その17）について

今般、薬事法（昭和35年法律第145号）第14条の3（同法第23条において準用する場合を含む。）の規定に基づき、再評価を受けるべき医薬品の範囲を指定した等の件を別添平成4年11月2日厚生省告示第245号をもって告示したので、その取扱いについては下記の諸点に御留意のうえ、貴管下関係各業者に周知徹底を図るとともに、円滑な事務処理が行われるよう御配意を煩わせたい。

記

1. 再評価を受けるべき医薬品の範囲及び提出すべき資料

医療用医薬品のうち、オキシトシンを有効成分として含有する単味剤である医薬品。（ただし、薬事法第14条の2第1項の規定により再審査を受けなければならない医薬品を除く。）

安全性に関する資料

2. 提出期限

平成 5 年 2 月 2 日

3. その他

1 に掲げる医薬品のうち、再評価申請を行わない品目については、速やかに製造（輸入）承認の整理届を提出させること。

○厚生省告示第二百四十五号

薬事法（昭和三十五年法律第百四十五号）第十四条の三第一項（同法第二十三条において準用する場合を含む。）の規定に基づき、再評価を受けるべき医薬品の範囲を指定したので、同項及び第十四条の三第三項（同法第二十三条においてこれらの規定を準用する場合を含む。）の規定に基づき、当該医薬品の範囲、提出すべき資料及びその提出期限を次のように告示する。

平成四年十一月二日

厚生大臣 山下 徳夫

一 医薬品の範囲

薬事法施行令（昭和三十六年政令第十一号）第十四条第一項第三号イ(1)イに規定する医療用医薬品のうち、オキシトシンを有効成分として含有する単味剤である医薬品（薬事法第十四条の二第一項の規定により再

審査を受けなければならぬ医薬品を除く。）

二 提出すべき資料

再評価に係る単味剤である医薬品の有効成分の種類、投与経路、剤型等に応じ、薬事法施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号）第十八条の三第一号に掲げる資料。ただし、医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合においては、その資料を提出することを要しない。

三 提出期限

平成五年二月二日