

品質再評価進行状況一覧表

(平成21年10月1日現在)

製 品 名	品質再評価進行状況
アズレン・グルタミン配合細粒「EMEC」	2001年12月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.11に掲載されている。
アテノロールドライシロップ10%「EMEC」	2001年7月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.9に掲載されている。
アムロジピン錠2.5mg／5mg「EMEC」	品質再評価公示後に、公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
エチゾラム錠0.5mg「EMEC」	2004年2月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.19に掲載されている。
エナラプリルM錠2.5／5／10「EMEC」	品質再評価公示後に、公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
エパルレスタット錠50「EK」	品質再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
塩酸プロピベリン錠10mg／20mg「SKK」	品質再評価公示後に、公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
オキサトミド錠30mg「EMEC」	2001年4月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.8に掲載されている。
クラリスロマイシン錠200mg「EMEC」 クラリスロマイシン錠50mg小児用「EMEC」 クラリスロマイシンDS10%小児用「EMEC」	品質再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
グリベンクラミド錠1.25mg「EMEC」	2000年2月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.3に掲載されている。
硝酸イソソルビドテープ40mg「EMEC」	外用剤のため品質再評価対象外。
セフジトレンピボキシル小児用細粒10%「EMEC」	品質再評価公示後に、公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
センノサイド顆粒8%「EMEC」	現時点で品質再評価は終了していない。 (平成21年10月1日現在 ステップ2)
ツロプテロール 0.5／1／2「EMEC」	外用剤のため品質再評価対象外。
テルバンスDS20%	2003年6月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.16に掲載されている。
ドキサゾシンM錠 1／2「EMEC」	品質再評価指定後に承認されたため、品質再評価未指定である。 (ドキサゾシンメシル酸塩錠の品質再評価が終了し、1mg錠は公的溶出試験規格での一部変更申請予定、2mg錠は公的溶出試験規格での一部変更申請中である。)
トリアゾラム錠0.125mg「EMEC」	2002年10月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.14に掲載されている。
ドンペリドン錠10mg「EMEC」	1999年10月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.2に掲載されている。
ノルフロキサシン錠 100／200「EMEC」	2001年7月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.9に掲載されている。
バルプロ酸ナトリウム細粒20%「EMEC」	2004年2月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.19に掲載されている。
ピコスルファートナトリウムDS1%「EMEC」	2004年2月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.19に掲載されている。
ファモチジンD錠10mg／20mg「EMEC」	溶出試験規格を設定して承認された。
フェルピナクテープ70mg「EMEC」	外用剤のため品質再評価対象外。
フマル酸ゲトチフェン錠1mg「EMEC」	品質再評価未指定 (同成分カプセル剤の品質再評価は2004年9月に終了している。)
برانルカスト錠112.5／225「EK」	品質再評価対象外。溶出試験規格を設定して承認された。 (同成分カプセル剤の品質再評価は2007年11月に終了している。)
برانルカストDS10%「EK」	品質再評価未指定
プロスターM錠10／20	品質再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
フロセミド細粒4%「EMEC」	2003年9月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.17に掲載されている。
プロチゾラムM錠0.25「EMEC」	品質再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
ペニジピン塩酸塩錠 2mg／4mg／8mg「OME」	品質再評価公示後に公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
ボグリボース錠 0.2／0.3「OME」	品質再評価指定後に承認されたため、品質再評価未指定である。 (ボグリボース錠の品質再評価終了後、公的溶出試験規格での一部変更申請を行う予定である。) ※ボグリボース錠：平成21年10月1日現在 ステップ3
ポロセーブカプセル 0.25μg／0.5μg／1μg	現時点で品質再評価は終了していない。 (平成21年10月1日現在 ステップ2)
ムコブリン錠15mg	2001年10月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.10に掲載されている。
メニレット70%ゼリー20g／30g	品質再評価対象外。溶出試験規格を設定して承認された。
メロキシカム錠 5mg／10mg「EMEC」	溶出試験規格を設定して承認された。
リダックM錠 5	品質再評価指定後に承認されたため、品質再評価未指定である。 (プラバスタチンナトリウム錠の品質再評価が終了し、公的溶出試験規格での一部変更申請中である。)
リダックM錠10	2006年12月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.27に掲載されている。
リポラム錠 5	2007年11月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.29に掲載されている。
レバミピド錠100mg「EMEC」	品質再評価公示後に、公的溶出試験規格を設定して承認された。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載予定)
ロキソプロフェン錠60mg「EMEC」	品質再評価後に導入した製剤である。 (医療用医薬品品質情報集 総合版に掲載)
ロベラミド錠 1mg「EMEC」	2005年5月に品質再評価が終了し、医療用医薬品品質情報集No.23に掲載されている。