				根拠条文		調査期間			
有効成分	販売名	製造販売業者	承認年月日	第4条第5 項第3号 (要指導医 塞品)	第4条第3 項第4号 (特定要 指導医薬	6項 (要指導	(予定)	販売開始日	備考
デキストロメトルファン 臭化水素酸塩水和物 /クレゾールスルホン 酸カリウム	メジコンこどもせき止め シロップPro	シオノギヘルスケ ア株式会社	令和7年10月30日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	_	_
レボノルゲストレル	ノルレボ	あすか製薬株式会 社	令和7年10月20日	0	0	0	同上	_	_
ランソプラゾール	タケプロンs	アリナミン製薬株式会社	令和7年7月10日	0	_	_	同上	令和7年8月1日	_
オメプラゾール	オメプラールS	佐藤製薬株式会社	令和7年6月27日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)		_
	サトプラール						安全性等に関	<i>1</i> 00)	
メロキシカム	メロキシン	エスエス製薬株式会社	令和7年3月21日	0	ı	I	する製造販売後 調査期間(3年)	_	_
ラベプラゾールナトリ ウム	パリエットS	エーザイ株式会社	令和7年3月21日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和7年6月2 日(パリエットS)	_
	パリエット10						調宜期间(3平)	令和7年9月5	
モメタゾンフランカルボ ン酸エステル水和物	ナゾネックス点鼻薬<季節性アレルギー専用> ナザールNX<季節性ア	佐藤製薬株式会社	令和7年2月25日	0	_	-	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	日(ナゾネックス 点鼻薬<季節 性アレルギー専	_
ブリテーベン・海子発生	レルギー専用>	ア吉朝 芝州 - 3.0 以	A#10/F0 B0 D	_	_	_	工会大物制(4年)	用>)	
ブリモニジン酒石酸塩	マイティアルミファイヤクバン	千寿製薬株式会社	令和6年9月3日	0	_	_	再審査期間(4年)	令和7年1月23日	_
フルルビプロフェン	ヤクバンL	株式会社トクホン	令和6年3月28日	0	_	_	安全性等に関する製造販売後	_	_
	ヤクバンXL						調査期間(3年)		
ロキソプロフェンナトリ ウム水和物/メキタジ ン/L-カルボシステイ ン/チペピジンヒベン ズ酸塩	パブロンLX錠	大正製薬株式会社	令和6年3月18日	0	ı	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)		-
	パブロンBiz錠								
	パブロンエースLX錠								
	パフロンSゴールドLX 錠								
ロキソプロフェンナトリウム水和物/d-クロルフェニラミンマレイン酸塩/ジヒドロコデインリン酸塩/d-メチルエフェドリン塩酸塩/グアイフェネシン/無水カフェイン	コルゲンコーワLX錠	異和株式会社	令和5年8月22日	0	-	-	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和5年10月2日	_
ロキソプロフェンナトリ ウム水和物/ブロム ヘキシン塩酸塩/クレ マスチンフマル酸塩/ ジヒドロコデインリン酸 塩/ dーメチルエフェド	ルルアタックLX	第一三共ヘルスケ ア株式会社	令和5年8月22日	0	-	-	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)		_
リン塩酸塩	ロキソニン総合かぜ薬								
フェキソフェナジン塩 酸塩/塩酸プソイドエ フェドリン	アレグラFXプレミアム	サノフィ株式会社	令和5年3月27日	0	_	I	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和6年1月16日	_
オキシコナゾール硝酸 塩	オキナゾールL600	田辺三菱製薬株式 会社	令和5年3月27日	0			安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和5年6月30日	_
オルリスタット	アライ	大正製薬株式会社	令和5年2月17日	0	_	_	再審査期間(8 年)	令和6年4月1日	_
ポリカルボフィルカル シウム	ギュラック	小林製薬株式会社	令和4年9月16日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和7年5月28日	_
ヨウ素/ポリビニルア ルコール(部分けん化 物)	サンヨード	参天製薬株式会社	令和4年6月3日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	令和4年9月1日	_
ナプロキセン	モートリンNX	JNTLコンシュー マーヘルス株式会 社	令和3年8月31日	0	-	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)	_	令和 年承 整理
プロピベリン塩酸塩	バップフォーレディ	大鵬薬品工業株式 会社	令和3年5月31日	0	_	_	安全性等に関 する製造販売後 調査期間(3年)		_
	ユリレス						[[[전 조 기타]	- / 1/	

要指導医薬品(劇薬)一覧

販売名	製造販売業者	承認年月日	
ガラナポーン	大東製薬工業株式会社	昭和41年1月25日	
ハンピロン	日本薬品株式会社	昭和38年3月5日	
ストルピンMカプセル	日本薬品株式会社	昭和39年2月7日	
エフゲン	阿蘇製薬株式会社	昭和43年8月31日	*平成26年3月末販売終

区分等表示が変更等となった医薬品について(令和6年11月~)

成分名	旧区分	現区分	適用日	参照通知
セイヨウトチノキ種子 エキス	要指導医薬品	第一類医薬品	令和6年11月29日	要指導医薬品から一般用医薬品に移行した医薬品について (令和6年11月29日薬生安発1129第1号)
セイヨウハッカ油	要指導医薬品	第一類医薬品	令和7年8月29日	要指導医薬品から一般用医薬品に移行した医薬品について (令和7年8月29日薬生安発0829第1号)
オキシメタゾリン・クロ ルフェニラミン	第一類医薬品	第二類医薬品	令和7年9月13日	一般用医薬品の区分リストについて]の一部改正について (令和7年9月12日薬生安発0912第1号)
イトプリド	要指導医薬品	第一類医薬品	令和7年9月26日	要指導医薬品から一般用医薬品に移行した医薬品について (令和7年9月26日薬生安発0829第1号)