

有効成分	販売名	製造販売業者	承認年月日	根拠条文			調査期間 (予定)	販売開始日	備考
				第4条第5 項第3号 (要指導医 薬品)	第4条第3 項第4号 (特定要 指導医薬 品)	第4条第 6項 (要指導 医薬品)			
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	○	－	－	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	○	○	○	同上	－	－
ランソプラゾール	タケブロンs	アリナミン製薬株式会社	令和7年7月10日	○	－	－	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	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	令和7年8月1日(オメプラールS)	－
	サトプラール								
メロキシカム	メロキシシ	エスエス製薬株式会社	令和7年3月21日	○	－	－	安全性等に関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	○	－	－	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								
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＞	佐藤製薬株式会社	令和7年2月25日	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	令和7年9月5日(ナゾネックス点鼻薬＜季節性アレルギー専用＞)	－
	ナザールNX＜季節性アレルギー専用＞								
プリモジジン酒石酸塩	マイティアルミファイ	千寿製薬株式会社	令和6年9月3日	○	－	－	再審査期間(4年)	令和7年1月23日	－
フルルピプロフェン	ヤクバン	株式会社トクホン	令和6年3月28日	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	－	－
	ヤクバンL								
	ヤクバンXL								
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／チペビジンヒベンズ酸塩	パブロンLX錠	大正製薬株式会社	令和6年3月18日	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	令和6年8月1日(パブロンLX錠)	－
	パブロンBiz錠								
	パブロンエースLX錠								
	パブロン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／dl-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	興和株式会社	令和5年8月22日	○	－	－	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／クレマステンフマル酸塩／ジヒドロコデインリン酸塩／dl-メチルエフェドリン塩酸塩	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	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	令和6年3月13日(ロキソニン総合かぜ薬)	－
	ロキソニン総合かぜ薬								
フェキシソフェナジン塩酸塩／塩酸ブ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	○	－	－	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	○	－	－	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	○	－	－	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	○	－	－	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	○	－	－	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	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	－	令和6年承認整理
プロピペリン塩酸塩	パップフォーレディ	大鵬薬品工業株式会社	令和3年5月31日	○	－	－	安全性等に関する製造販売後調査期間(3年)	令和3年11月24日(パップフォーレディ)	－
	ユリレス								

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
ストルビン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)
イトブリド	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)