

事務連絡
令和3年2月15日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局
監視指導・麻薬対策課
麻薬流通指導係

新規麻薬製品について

1 新規麻薬製品について

日本臓器製薬株式会社が、平成31年3月26日付けで製造販売承認を受けたフェンタニル製剤である

- ・ラフェンタテープ 1.38mg
- ・ラフェンタテープ 2.75mg
- ・ラフェンタテープ 5.5mg
- ・ラフェンタテープ 8.25mg
- ・ラフェンタテープ 11mg

及び、令和2年8月17日付けで製造販売承認を受けたオキシコドン塩酸塩製剤である

- ・オキシコドン内服液 2.5mg 「日本臓器」
- ・オキシコドン内服液 5mg 「日本臓器」
- ・オキシコドン内服液 10mg 「日本臓器」
- ・オキシコドン内服液 20mg 「日本臓器」

が、令和3年2月22日から販売されますので、ご連絡します。

2 麻薬営業報告について

令和3年上半期からの麻薬営業報告には、「オキシコドン徐放カプセル 40mg（容量：40mgPTP、数量：100）」の次に、

品名	容 器		
	容量	数量	単位
オキシコドン内服液 2.5mg	2.5mg	20	包
オキシコドン内服液 5mg	5mg	20	包
オキシコドン内服液 10mg	10mg	20	包
オキシコドン内服液 20mg	20mg	20	包

を追加し、「フェンタニルクエン酸塩 1 日用テープ 8mg（容量：8mg、数量：7）」の次に、

品名	容 器		
	容量	数量	単位
ラフェンタテープ 1.38mg	1.38mg	5	枚
ラフェンタテープ 2.75mg	2.75mg	5	枚
ラフェンタテープ 5.5mg	5.5mg	5	枚
ラフェンタテープ 8.25mg	8.25mg	5	枚
ラフェンタテープ 11mg	11mg	5	枚

を追加します。

以上