

企業から提出された開発工程表における進捗について

(2026 年 4 月 22 日時点)

資料 6 - 3 から 6 - 7 について、前回会議からの進捗は以下のとおり。

1. 開発要請の件数

前回会議からの進捗は以下のとおり。

要望回数	件数の変化 (件)	備考
ドラッグ・ロス解消に向けた取組	2→4	2026 年 2 月 R7-19 ripretinib R7-20 velmanase alfa

2. 開発工程表における進捗

前回会議からの進捗は以下のとおり。

(1) 第Ⅰ回要望

前回資料からの変更なし。

(2) 第Ⅱ回要望

前回資料からの変更なし。

(3) 第Ⅲ回要望

前回資料からの変更なし。

(4) 第Ⅳ回要望

承認済み品目が、6件増え、71件

承認申請済み品目が、5件増え、9件

要望番号	企業名	成分名	販売名	開発内容	進捗内容
IV-59b	日本血液製剤 機構	乾燥人フィブリノ ゲン	フィブリノゲンHT静注用1 g「JB」	心臓血管外科手術における出血に伴 う後天性低フィブリノゲン血症に対 するフィブリノゲンの補充	承認申請済み →承認済み (2026年3月)
IVS-21	第一三共	インドシアニン グリン	ジアグノグリーン注射用25mg	リンパ管、リンパ節のリンパ流状態 観察(赤外線照射時の蛍光測定によ る)	承認申請済み →承認済み (2026年2月)
IV-168 IV-169	全薬工業	リツキシマブ(遺 伝子組換え)	リツキサン点滴静注100mg リツキサン点滴静注500mg	広義の自己免疫性溶血性貧血(温 式、冷式を含む)	承認申請済み →承認済み (2026年2月)

IV-117	第一三共	インドシアニングリーン	ジアグノグリーン注射用 25mg	次の疾患におけるセンチネルリンパ節の同定 子宮体がん	承認申請済み →承認済み (2026年2月)
IV-118	第一三共	インドシアニングリーン	ジアグノグリーン注射用 25mg	次の疾患におけるセンチネルリンパ節の同定 子宮頸がん	承認申請済み →承認済み (2026年2月)
IV-179	ノバルティスファーマ	トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	メキニスト錠 0.5mg, 同錠 2mg	がん化学療法後に増悪した低異型度漿液性卵巣癌	承認申請済み →承認済み (2026年2月)
IV-112 IV-140	ファイザー	メソトレキサート	注射用メソトレキサート 5mg / 注射用メソトレキサート 50mg	同種造血細胞移植時の移植片対宿主病の抑制	公知申請予定 →承認申請済み (2026年3月)
IV-122	日本イーライリリー	ゲムシタビン塩酸塩	ジェムザール注射用 200mg ジェムザール注射用 1g	①局所進行上咽頭癌における化学放射線療法の導入療法 ②再発又は遠隔転移を有する上咽頭癌	公知申請予定 →承認申請済み (2026年2月)
IV-144	サノフィ	フルダラビンリン酸エステル	フルダラ静注用 50mg	同種造血幹細胞移植の前治療	公知申請予定 →承認申請済み (2026年2月)
IV-145	サノフィ	フルダラビンリン酸エステル	フルダラ静注用 50mg	同種造血幹細胞移植の前治療(小児)	公知申請予定 →承認申請済み (2026年2月)
IV-203	バイエル薬品	モキシフロキサシン塩酸塩	アベロックス錠 400mg	適応菌種：モキシフロキサシン塩酸塩に感性の多剤耐性結核菌 適応症：多剤耐性肺結核	公知申請予定 →承認申請済み (2026年2月)

(5) ドラッグ・ロス解消に向けた取組
今回から資料を追加。