

一般用医薬品のリスク区分変更に関する要望受付状況等について

- 一般用医薬品のリスク区分の変更の要否を定期的に検討する仕組みについて、令和8年3月6日の医薬品等安全対策部会において審議を行い、令和8年4月1日から要望を受け付けることとした。
- 令和8年5月末日時点の要望受付状況等は以下のとおり。

No.	要望内容				製造販売業者の資料 (受領日)
	受付日	成分名(告示名)	現在の リスク区分	希望する リスク区分	
1	令和8年4月30日	ロキソプロフェン	第1類	指定第2類	未受領
2	令和8年4月30日	ファモチジン	第1類	指定第2類	未受領
3	令和8年4月30日	トラネキサム酸。ただし、しみ(肝斑に限る。)改善薬に限る。	第1類	第2類	未受領