お得意様各位

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。——

『再審査結果』及び『第2類医薬品』への移行のお知らせ

2023年4-5月

プレフェミン(月経前症候群(PMS)治療薬)

販売元:健創製薬株式会社

製造販売元:ゼリア新薬工業株式会社

謹 啓

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

この度、標記製品について、2022 年 12 月 21 日付にて厚生労働省より『再審査結果』が通知されましたので、お知らせ致します。

また、2023 年 4 月 3 日より「リスク区分」が『第 2 類医薬品』へ変更となりましたので、ご案内申し上げます。

なお、変更内容を反映した製品がお手元に届くまでには、流通在庫の関係から時間を要すると存じますので、ご了承の程よろしくお願い申し上げます。

販売に際しましては、引き続き、適正な販売をお願い申し上げます。

謹白

記

1. 再審查結果

項目	承認事項	再審査結果
効能・効果	月経前の次の諸症状(月経前症候群)の緩和:乳房 のはり、頭痛、イライラ、怒りっぽい、気分変調	承認事項に 変更なし
用法・用量	成人女性(18歳以上):1錠、1日1回 18歳未満:服用しないでください	承認事項に 変更なし

再審査結果の詳細については、(独) 医薬品医療機器総合機構ホームページ掲載の「再審査報告書」(https://www.pmda.go.jp/otc reexam/2023/O20230112001/380077000 22600APX00214 A100 1.pdf) をご参照ください。

2. リスク区分の変更内容

リスク区分が**『第2類医薬品』**へ変更となりました。それに伴い、「相談すること」の項の相談相手として「医師、薬剤師」に加え、「**登録販売者」**が追加となりました。

変更後	変更前	
第2類医薬品	第1類医薬品	

3. 旧表示品(第1類医薬品と表示)の販売

経過措置告示により、2024年4月2日までの1年間は旧表示品の販売が可能です。

以上

添付文書改訂情報については、(独) 医薬品医療機器総合機構ホームページ掲載の「一般用医薬品・要指導医薬品情報検索」(https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/otcSearch/)」に最新添付文書が掲載されますので、ご参照ください。