

再審査によりRMPに関する承認条件が解除された品目の再審査報告書及び再審査時のRMP等の検索方法について



[PMDAについて](#)
⚠️ 安全性情報 回収情報 等
添付文書等 検索
医療用医薬品
医療機器
一般用・要指導医薬品

閲覧したい医薬品名を検索
医療用医薬品 情報検索
 一般名・販売名（医薬品の名称）

添付文書等検索結果画面

医療用医薬品 情報検索
検索結果の出力 CSV PDF

検索条件
 医薬品の添付文書等を調べる
 一般名・販売名（医薬品の名称）：レルベア（一般名及び販売名、部分一致） /

検索結果 検索結果1件 / 全1ページ
 表示する文書を変更
表示件数を選択 10件

一般名	販売名	製造販売業者等	添付文書	RMP	RMP資料		改訂指示反映履歴 および根拠症例	審査報告書/ 再審査報告書/ 最適用推進 ガイドライン等
					医療従事者向け	患者向け		
ピランテロールトリフェニル酢酸塩・フルチカゾンフランカルボン酸エステル	レルベア100エリブタ14吸入用/レルベア100エリブタ30吸入用/レルベア200エリブタ14吸入用/レルベア200エリブタ30吸入用	製造販売元/グラクソ・スミスクライン株式会社	PDF(2023年02月17日) / HTML / XML バージョンの表示と版比較					審査報告書 審査報告書(2016年12月02日) 申請資料概要 審査報告書(2013年09月20日) 申請資料概要 再審査報告書 再審査報告書(2022年12月21日) 再審査申請資料概要

一般名をクリック

RMPに関する承認条件が解除された品目では、こちらのRMPの項は非表示となります

こちらに再審査報告書及び再審査時のRMPを掲載しております。再審査の申請時期により、「再審査時のRMP」と表示されるものと再審査時のRMPが再審査申請資料概要に含まれているものがあります。

一般名 ピランテ
販売名 レルベア100エリブタ14吸入用...
製造販売業者等 製造販売元/グラクソ・スミスクライン株式会社
RMP 患者向医薬品力...
 G レルベア100エリブタ14吸入用/レルベア200エリブタ14吸入用/レルベア200エリブタ30吸入用
 インタビューフォーム
 F1 レルベア100エリブタ14吸入用/レルベア100エリブタ30吸入用/レルベア200エリブタ14吸入用/レルベア200エリブタ30吸入用
 くすりのしおり
[くすりのしおり一覧](#)

重篤副作用疾患別対応マニュアル [アナフィラキシー](#)

承認情報	承認年月日等	報告書	申請資料概要	備考
公知申請への該当性に係る報告書最適用推進GL等	2022年12月21日	再審査報告書	再審査申請資料概要	-
	2016年12月02日	審査報告書	申請資料概要	慢性閉塞性肺疾患（慢性気管支炎・肺気腫）の諸症状の緩解（吸入ステロイド剤及び長時...
	2013年09月20日	審査報告書	申請資料概要	気管支喘息（吸入ステロイド剤及び長時間作動型吸入β2刺激剤の併用が必要な場合）を...