

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：ユリス錠 0.5mg・1mg・2mg 処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：ドチヌラド 該当しない

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意点

該当しない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：なし

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分：なし

同効薬：トピロキソスタット、フェブキソスタット、アロプリノール、ベンズブロマロン

先発医薬品：該当しない

一物二名称：該当しない

7. 国際誕生年月日

2020年1月23日（日本）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
ユリス錠 0.5mg	2020年1月23日	30200AMX00020000	2020年4月22日	2020年5月25日
ユリス錠 1mg		30200AMX00021000		
ユリス錠 2mg		30200AMX00022000		

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

1 1. 再審査期間

8年：2020年1月23日～2028年1月22日

1 2. 投薬期間制限に関する情報

本剤は新医薬品であるため、厚生労働省告示第107号（平成18年3月6日付）に基づき、2021年4月末日までは、投薬は1回14日分を限度とされている。

1 3. 各種コード

販売名	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	個別医薬品 コード (YJコード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
ユリス錠 0.5mg	3949005F1022	3949005F1022	127036501	622703601
ユリス錠 1mg	3949005F2029	3949005F2029	127037201	622703701
ユリス錠 2mg	3949005F3025	3949005F3025	127038901	622703801

1 4. 保険給付上の注意

該当しない