

[審議事項]

- 議題1 医薬品サインバルタカプセル20mg及び同カプセル30mgの製造販売承認事項一部変更承認の可否及び再審査期間の指定について
- 議題2 医薬品テクフィデラカプセル120mg及び同カプセル240mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否及び再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題3 医薬品リンゼス錠0.25mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否及び再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題4 医薬品ヤーズフレックス配合錠の生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否及び再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題5 医薬品セララ錠25mg及び同錠50mgの製造販売承認事項一部変更承認の可否及び再審査期間の指定について

[報告事項]

- 議題1 医薬品リキスミア皮下注300 μ gの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医薬品ヒューマログ注カート及び同注ミリオペンの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題3 医薬品献血グロベニンー I 静注用500mg、同静注用2500mg及び同静注用5000mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題4 医療用医薬品の承認条件について
- 議題5 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]