

[審議事項]

- 議題 1** 医薬品ステラーラ点滴静注130mg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並びに医薬品ステラーラ皮下注45mgシリンジ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** 医薬品スインプロイク錠0.2mg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** 医薬品マキュエイド硝子体内注用40mg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 4** 医薬品アロキシ静注0.75mg及び同点滴静注バッグ0.75mgの再審査期間延長の可否について

[報告事項]

- 議題 1** 医薬品エポプロステノール静注用0.5mg「ACT」及び同静注用1.5mg「ACT」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Dドライ透析剤2.75Sの製造販売承認について
- 議題 3** 希少疾病用医薬品の指定の取り消しについて
- 議題 4** 医療用医薬品の再審査結果について
- 議題 5** 医療用医薬品の承認条件について

[その他]