

[ 審議事項 ]

- 議題1 医薬品リュープリンSR注射用キット11.25mg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(諮問)
- 議題2 医薬品献血ノンスロン500注射用及び同1500注射用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(諮問)
- 議題3 医薬品レボレード錠12.5mg及び同錠25mg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(諮問)
- 議題4 医薬品ビザミル静注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(諮問)
- 議題5 放射性医薬品基準の一部改正について(諮問)
- 議題6 医薬品アトゼット配合錠LD及び同配合錠HD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(諮問)
- 議題7 ジメチルスルホキシドを希少疾病用医薬品として指定することの可否について(諮問)
- 議題8 医薬品サインバルタカプセル20mg及び同カプセル30mgの再審査期間延長の可否について(諮問)

[ 報告事項 ]

- 議題1 医薬品ビムパット錠50mg及び同錠100mgの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題2 医薬品ネオーラル内用液10%、同10mgカプセル、同25mgカプセル及び同50mgカプセルの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題3 医薬品オビソート注射用0.1gの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題4 医療用医薬品の再審査結果について

[ その他 ]