[審議事項]

議題1 医薬品ポマリストカプセル1 mg、同カプセル2 mg、同カプセル3 mg及び同カプセル4 mg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2 医薬品乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン(プロトタイプ)筋注用「化血研」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 医薬品トリーメク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

[報告事項]

議題1 医薬品ドプラム注射液400 mgの製造販売承認事項一部変更承認について

議題2 医薬品エンクラッセ62.5 μgエリプタ7吸入用及び同62.5 μgエリプタ30吸入用の製造販売承認について

議題3 医薬品ロンサーフ配合錠T15及び同配合錠T20の製造販売承認事項一部変 更承認について

議題4 医薬品エルプラット点滴静注液50 mg、同点滴静注液100 mg及び同点滴静注液200 mgの製造販売承認事項一部変更承認について

議題5 医薬品ダクルインザ錠60 mg及びスンベプラカプセル100 mgの製造販売承認 事項一部変更承認について

議題6 医療用医薬品の承認条件について

議題7 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]