

[審議事項]

- 議題1 医薬品タンゲナカプセル50mg、同カプセル150mg及び同カプセル200mg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 医薬品ベスポンサ点滴静注用1mg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3 医薬品リムパーザ錠100mg及び同錠150mg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4 医薬品ファセンラ皮下注30mgシリンジ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 医薬品サチュロ錠100mg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6 生物学的製剤基準の一部改正について(諮問)

[報告事項]

- 議題1 医薬品キイトルーダ点滴静注20mg及び同点滴静注100mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医療用医薬品の再審査結果について
- 議題3 医療用医薬品の承認条件について
- 議題4 希少疾病用医薬品の指定の取消しについて

[その他]

- 議題1 最適使用推進ガイドラインについて