

[審議事項]

- 議題 1** 医薬品イベニティ皮下注105 mg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
- 議題 2** 医薬品スーグラ錠25 mg及び同錠50 mg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 3** 医薬品ビバンセカプセル20 mg及び同カプセル30 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 4** 医薬品ビムパットドライシロップ10 %及び同点滴静注200 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並びに医薬品ビムパット錠50 mg及び同錠100 mg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 5** 医薬品タリージェ錠2.5 mg、同錠5 mg、同錠10 mg及び同錠15 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 6** 医薬品ミネブロ錠1.25 mg、同錠2.5 mg及び同錠5 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 7** 医薬品デムサーカプセル250 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 8** 医薬品レルミナ錠40 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

[報告事項]

- 議題 1** 医薬品ビソノテープ2 mgの製造販売承認について並びに医薬品ビソノテープ4 mg及び同テープ8 mg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

[その他]