

[審議事項]

- 議題1 医薬品タウリン散98%「大正」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 医薬品フェインジェクト静注500 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3 医薬品エボカルセト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
- 議題4 医薬品ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン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
- 議題5 医薬品sutimlimab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
- 議題6 医薬品ラニビズマブ（遺伝子組換え）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

[報告事項]

- 議題1 医薬品ゴナールエフ皮下注用75、同皮下注用150、同皮下注ペン300、同皮下注ペン450及び同皮下注ペン900の製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医薬品イムラン錠50 mg及びアザニン錠50 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題3 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]