

[審議事項]

- 議題1 医薬品アジマイシン点眼液1%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 医薬品シムツェザ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
- 議題3 医薬品ビレーズトリエアロスフィア56吸入及び同エアロスフィア120吸入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 医薬品ビベスピエアロスフィア28吸入及び同エアロスフィア120吸入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5 医薬品ヴァンフリタ錠17.7 mg及び同錠26.5 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6 医薬品ロズリートレクカプセル100 mg及び同カプセル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
- 議題7 生物学的製剤基準の一部改正について

[報告事項]

- 議題1 医薬品サイラムザ点滴静注液100 mg及び同点滴静注液500 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医薬品リムパーザ錠100 mg及び同錠150 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]