

[審議事項]

- 議題1 医薬品ロナセンテープ20 mg、同テープ30 mg及び同テープ40 mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題2 医薬品インチュニブ錠1 mg及び同錠3 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 医薬品オンパットロ点滴静注2 mg/mLの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題4 医薬品ロミプレート皮下注250 µg調製用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 医薬品ユルトミリス点滴静注300 mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題6 医薬品ゾルトファイ配合注フレックスタッチの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題7 医薬品ミニリンメルトOD錠25 µg及び同OD錠50 µgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題8 医薬品デファイテリオ静注200 mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の可否、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可否について
- 議題9 医薬品アフリベルセプト（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 医薬品レパーサ皮下注140 mgシリンジ、同皮下注140 mgペン及び同皮下注420 mgオートミニドザーの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医療用医薬品の承認条件について
- 議題3 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]

- 議題1 最適使用推進ガイドラインについて