

[審議事項]

- 議題1 人C1-インアクチベーター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2 ジヌツキシマブ（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
- 議題3 イブルチニブ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 ツシジノスタッ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5 ペミガチニブ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 グルカルピダーゼ（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 医薬品イデルビオン静注用250、同静注用500、同静注用1000、同静注用2000及び同静注用3500の製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医薬品カドサイラ点滴静注用100 mg及び同点滴静注用160 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題3 医薬品キロサイド注20 mg、同注40 mg、同注60 mg、同注100 mg及び同注200 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題4 医薬品キイトルーダ点滴静注100 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題5 医薬品イミフィンジ点滴静注120 mg及び同点滴静注500 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題6 医薬品コセンティクス皮下注150 mgシリンジ及び同皮下注150 mgペンの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題7 医薬品ベレキシブル錠80 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題8 医療用医薬品の承認条件について
- 議題9 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