

[審議事項]

- 議題1 医薬品サルプレップ配合内用液の生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題2 医薬品マスレーッド錠5 mg、同錠12.5 mg、同錠25 mg、同錠50 mg及び同錠75 mgの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題3 医薬品ソグルーヤ皮下注5 mg及び同皮下注10 mgの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題4 医薬品ソマチュリン皮下注60 mg、同皮下注90 mg及び同皮下注120 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 医薬品ヒュンタラーゼ脳室内注射液15 mgの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題6 医薬品エムガルティ皮下注120 mgオートインジェクター及び同皮下注120 mgシリンジの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題7 医薬品イグザレルトドライシロップ小児用51.7 mg及び同ドライシロップ小児用103.4 mgの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について並びに医薬品イグザレルトOD錠15 mg、同OD錠10 mg、同錠15 mg、同錠10 mg、同細粒分包15 mg及び同細粒分包10 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8 医薬品ジムソ膀胱内注入液50 %の生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否、再審査期間の指定及び毒薬又は劇薬の指定の要否について
- 議題9 医薬品ビムパット錠50 mg、同錠100 mg、同ドライシロップ10%、同点滴静注100 mg及び同点滴静注200 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

[報告事項]

- 議題1 医薬品ノベルジン顆粒5%の製造販売承認について並びに医薬品ノベルジン錠25 mg及び同錠50 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]

- 議題1 最適使用推進ガイドラインについて