

[審 議 事 項]

- 議題 1 医薬品タズベリク錠200 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 2 医薬品ルタテラ静注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 医薬品ライザケア輸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 4 医薬品ユニツキシシ点滴静注17.5 mg/5 mL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 5 医薬品ハイヤスタ錠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 6 タルク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 7 放射性医薬品基準の一部改正について

[報 告 事 項]

- 議題 1 医薬品グラン注射液75、同注射液150、同注射液M300、同シリンジ75、同シリンジ150及び同シリンジM300の製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題 2 医薬品イムネース注35の製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題 3 医療用医薬品の承認条件について
- 議題 4 優先審査指定品目の審査結果について
- 議題 5 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