

[審議事項]

- 議題1 医薬品エジャイモ点滴静注1.1 g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 医薬品カナグル錠100 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 医薬品ボックスゾゴ皮下注用0.4 mg、同皮下注用0.56 mg及び同皮下注用1.2 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 医薬品エパデールEMカプセル2 g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 医薬品イグザレルト錠2.5 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 医薬品リツキサン点滴静注100 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の可否及び再審査期間の指定について
- 議題7 医薬品ベオビュ硝子体内注射用キット120 mg/mL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 TAK-611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 医療用医薬品の再審査結果について