

[ 審議事項 ]

- 議題1 医薬品ピアスカイ注340mg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 医薬品レズロック錠200mg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 医薬品フィンテプラ内用液2.2mg/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4 医薬品アセノベル徐放錠500mg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 医薬品シスタドロップス点眼液0.38%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 医薬品アジンマ静注用1500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 医薬品ウィフガート点滴静注400 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 希少疾病用医薬品として指定することの可否について  
(sotatercept)  
(エフガルチギモド アルファ(遺伝子組換え)・ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え)配合注射剤)

[ 報告事項 ]

- 議題1 医薬品バビースモ硝子体内注射液120mg/mL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