

[審 議 事 項]

議題1 医薬品エボルトラ点滴静注20mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否及び再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否について

(資料No.1)

議題2 医薬品ノーモサング点滴静注250mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、製造販売承認の可否及び再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否について

(資料No.2)

議題3 ipilimumab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

(資料No.3)

[報 告 事 項]

議題1 医薬品エイムゲンの製造販売承認事項一部変更承認について

(資料No.4)

[そ の 他]