

[ 審議事項 ]

- 議題1 医薬品クレナフィン爪外用液10%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、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
- 議題2 医薬品デルティバ錠50mg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、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
- 議題3 医薬品アノーロエリプタ7吸入用及び同エリプタ30吸入用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、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
- 議題4 医薬品ザイティガ錠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、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
- 議題5 医薬品ジェブタナ点滴静注60mg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、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
- 議題6 医薬品イムノマックス- $\gamma$ 注50及び同注100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 医薬品ランマーク皮下注120mg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 catridecacog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9 カナキヌマブ(遺伝子組換え)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10 MC710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 医薬品塩酸バンコマイシン点滴静注用0.5g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
- 議題3 希少疾病用医薬品の指定の取消しについて

[ その他 ]