

[審議事項]

- 議題1 医薬品オクノベル錠150mg、同錠300mg及び同内用懸濁液6%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 医薬品ボトックスビスタ注用50単位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 医薬品エピデュオゲル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 医薬品ピコプレップ配合内用剤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 医薬品フェブリク錠10mg、同錠20mg及び同錠40mg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6 医薬品ミカトリオ配合錠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

[報告事項]

- 議題1 医薬品ワンクリノン腔用ゲル90 mgの製造販売承認について
- 議題2 医薬品セルセプトカプセル250、同懸濁用散31.8%、ミコフェノール酸モフェチルカプセル250mg「テバ」及びミコフェノール酸モフェチルカプセル250mg「ファイザー」の製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題3 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]