

[審議事項]

- 議題1 医薬品レクタブル2mg注腸フォーム14回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(諮問)
- 議題2 医薬品レバチオ錠20mg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並びに医薬品レバチオ懸濁用ドライシロップ900mg及び同ODフィルム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(諮問)
- 議題3 医薬品サムスカ錠7.5mg、同錠15mg及び同顆粒1%の再審査期間延長の可否について(諮問)

[報告事項]

- 議題1 医薬品レミッチカプセル2.5 μ g、ピコールカプセル2.5 μ g及びレミッチOD錠2.5 μ gの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題2 医薬品パリエット錠5mg及び同錠10mgの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題3 医薬品スピラザ髄注12mgの製造販売承認事項の一部変更について
- 議題4 医療用医薬品の再審査結果について

[その他]