

[審 議 事 項]

- 議題1 医薬品タケロンカプセル15及び同OD錠15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2 医薬品ミカムロ配合錠AP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 医薬品オレンシア点滴静注用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4 医薬品フォルテオ皮下注カート600 μ g及び同皮下注キット600 μ g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 医薬品トラマールカプセル25mg及び同カプセル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6 医薬品サイビスク関節注2mL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 医薬品タンボコール錠50mg及び同100mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 ジノプロスト(プロスタグランジンF 2α)注射剤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]