

平成20年1月31日

平成19年度第2回薬事・食品衛生審議会
医薬品等安全対策部会
議事次第

1 一般用医薬品の区分について

2 その他

(1) 市販直後安全性情報収集事業（ボルテゾミブ、ペメトレキセドナトリウム）について

(2) 平成20年度の予算事業について

(3) リン酸オセルタミビルについて

配布資料一覧

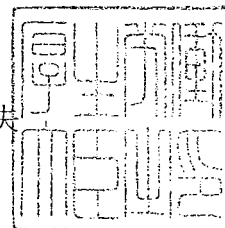
- 資料No. 1-1 一般用医薬品のリスク分類案（追加・変更分）について
..... P 1
- 資料No. 1-2 一般用医薬品（天然物由来成分）のリスク分類案（追加分）について
..... P 2
- 資料No. 1-3 一般用医薬品の区分リストについて
（平成19年3月30日付け薬食安発第0330007号）
..... P 3
- 資料No. 2-1 市販直後安全性情報収集事業（定点観測事業）報告書
① ボルテゾミブ
② ペメトレキセドナトリウム
..... P 56
- 資料No. 2-2 平成20年度医薬関係予算案の概要
..... P 70
- 資料No. 2-3 リン酸オセルタミビル（タミフル）について（平成19年12月25日
薬事・食品衛生審議会 医薬品等安全対策部会安全対策調査会）
..... P 72



厚生労働省発薬食第 1129044 号
平成 18 年 11 月 29 日

薬事・食品衛生審議会
会長 井村伸正 殿

厚生労働大臣 柳澤 伯夫



諮問書

薬事法の一部を改正する法律（平成18年法律第69号）による改正後の薬事法（昭和35年法律第145号）第36条の3第3項の規定に基づき、下記事項に係る同法第36条の3第1項に規定する一般用医薬品の区分について、貴会の意見を求めます。

記

第一類医薬品及び第二类医薬品の指定について