

薬事・食品衛生審議会 薬事分科会
〔一般配布用資料〕

- 1 医薬品メタストロンの生物由来製品又は特定生物由来製品の指定の要否、外国製造承認の可否、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
- 2 医薬品ベセルナクリーム5%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
- 3 医薬品セララ錠25mg、同50mg、同100mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、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
- 4 医薬品トピナの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、再審査期間の指定並びに毒薬又は劇薬の指定の要否並びにトピナ錠50mg及び同100mg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
- 5 医薬品エスラックス静注1%の生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、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
- 6 医薬品トラバタンズ点眼液0.004%の生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、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
- 7 医薬品シアリス錠5mg、同10mg、同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、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
- 8 医薬品ジェニナック錠200mg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
- 9 医薬品シングレア細粒4mg及びキプレス細粒4mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、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

- 10 医薬品ディビゲル1mgの生物由来製品及び特定生物由来製品の指定の要否、輸入承認の可否、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
- 11 希少疾病用医薬品の指定について
- 12 医薬品イミグラン錠50の再審査期間延長の可否について
- 13 放射性医薬品基準の一部改正について
- 14 医薬品トランシーノの製造販売承認及び再審査期間の指定の可否について
- 15 医薬品アクチビア軟膏、クリアビル軟膏、クレアビア軟膏、クイックリア軟膏、キュアシス軟膏、レプリーHP軟膏、ヘルペシア軟膏の製造販売承認の可否について
- 16 医薬品アゼナ点眼薬、ビエナール点眼薬、ザジテンAL点眼薬、アイリスAG、アイリスZ、アイリスAG-Z、アイリスアレストの製造販売承認の可否について
- 17 第十五改正日本薬局方第一追補について
- 18 細胞・組織を利用した医薬品の品質及び安全性の確認について
- 19 生物由来原料基準の一部改正について