

薬事・食品衛生審議会 薬事分科会
〔一般配布用資料〕

- 1 医薬品エンブレル皮下注用25mg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
- 2 医薬品アズマネックスツイストヘラー100 μ g60吸入及び同200 μ g60吸入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 医薬品グロウジェクト注射用1.33mg、同注射用8mg及び同BC注射用8mg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
- 4 医薬品カデュエット配合錠1番、同配合錠2番、同配合錠3番及び同配合錠4番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
- 5 医薬品プログラフカプセル0.5mg、同カプセル1mg及び同カプセル5mg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
- 6 医薬品アボルブカプセル0.5mg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
- 7 医薬品ルミガン点眼液0.03%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 医薬品レメロン錠15mg及びリフレックス錠15mg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 医薬品レミケード点滴静注用100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
- 10 医薬品ラジレス錠150mg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
- 11 医薬品ゴナールエフ皮下注用75、同皮下注ペン300、同皮下注ペン450及び同皮下注ペン900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
- 12 生物学的製剤基準の一部改正等について
- 13 希少疾病用医薬品の指定について(レボドパ、カルビドパ及びカルムスチン脳内留置用製剤)
- 14 第十五改正日本薬局方第二追補について
- 15 細胞・組織を利用した医療機器の品質及び安全性の確認について
- 16 医薬品アラセナS、コールドシール、コールドソアの製造販売承認の可否について
- 17 医薬部外品クリーム TXの製造販売承認の可否について
- 18 医薬部外品ミサイルジェルD(殺虫剤)の製造販売承認の可否について
- 19 化粧品基準の一部改正について