## [審議事項]

- 議題1 医薬品イベニティ皮下注105 mgシリンジ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
- 議題2 医薬品スーグラ錠25 mg及び同錠50 mg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3 医薬品ビバンセカプセル20 mg及び同カプセル30 mg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
- 議題4 医薬品ビムパットドライシロップ10 %及び同点滴静注200 mg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並びに医薬品ビム パット錠50 mg及び同錠100 mg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5 医薬品タリージェ錠2.5 mg、同錠5 mg、同錠10 mg及び同錠15 mg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
- 議題6 医薬品ミネブロ錠1.25 mg、同錠2.5 mg及び同錠5 mg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
- 議題7 医薬品デムサーカプセル250 mg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
- 議題8 医薬品レルミナ錠40 mg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

## [報告事項]

- **議題1** 医薬品ビソノテープ2 mgの製造販売承認について並びに医薬品ビソノ テープ4 mg及び同テープ8 mgの製造販売承認事項一部変更承認について
- 議題2 医療用医薬品の再審査結果について

## [その他]