

審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] ランダ注  
[一 般 名] シスプラチン  
[申 請 者] 日本化薬株式会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

[審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] ブリプラチン注  
[一 般 名] シスプラチン  
[申 請 者] ブリストル製薬有限会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

[審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

## 審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] プラトシン注 10、同 25、同 50  
[一 般 名] シスプラチン  
[申 請 者] ファイザー株式会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

### [審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

## 審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] シスプラチン注「マルコ」

[一 般 名] シスプラチン

[申 請 者] マルコ製薬株式会社

[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

### [審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] シスプラメルク注射液 0.05%

[一 般 名] シスプラチン

[申 請 者] メルク・ホエイ株式会社

[申請年月日] 平成 17 年 4 月 27 日

[審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

## 審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] ソル・メドロール 40、同 125、同 500  
[一 般 名] コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム  
[申 請 者] ファイザー株式会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

### [審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

## 審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] デカコート 125、同 500  
[一 般 名] コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム  
[申 請 者] 沢井製薬株式会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 27 日

### [審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

## 審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] 注射用ソル・メルコート 40、同 125、同 500

[一 般 名] コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム

[申 請 者] 富士製薬工業株式会社

[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

### [審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。

審議結果報告書

平成 17 年 8 月 29 日  
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] 注射用プリドール 40、同 125、同 500  
[一 般 名] コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム  
[申 請 者] 三共エール薬品株式会社  
[申請年月日] 平成 17 年 4 月 26 日

[審 議 結 果]

平成 17 年 8 月 25 日に開催された医薬品第二部会において、本一部変更承認申請を承認して差し支えないとされ、薬事・食品衛生審議会薬事分科会に報告することとされた。