

審議結果報告書

平成 18 年 3 月 6 日
医薬食品局審査管理課

[販 売 名] ザイボックス錠 600mg、ザイボックス注射液 600mg
[一 般 名] リネゾリド
[申 請 者] ファイザー株式会社
[申請年月日] 平成 16 年 11 月 11 日

[審 議 結 果]

平成 18 年 2 月 22 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。なお、再審査期間は平成 23 年 4 月 3 日までとされた。