

審査報告書の修正表

[販売名] サイラムザ点滴静注液 100 mg、同点滴静注液 500 mg

[一般名] ラムシルマブ（遺伝子組換え）

[申請者] 日本イーライリリー株式会社

[申請年月日] 令和元年12月13日

令和2年10月12日付の上記品目の審査報告書について表1のとおり、審査報告書別紙について表2のとおり修正を行う。この修正による審査結果の変更はない。

記

表1

頁	行	修正後	修正前
2	17	エルロチニブ <u>塩酸塩</u> 又は	エルロチニブ又は

(下線部変更)

表2

頁	行	修正後	修正前
39	1	エルロチニブ <u>塩酸塩</u> 又は	エルロチニブ又は

(下線部変更)

以上

審査報告書の修正表

[販売名] サイラムザ点滴静注液 100 mg、同点滴静注液 500 mg
[一般名] ラムシルマブ（遺伝子組換え）
[申請者] 日本イーライリリー株式会社
[申請年月日] 令和2年7月3日

令和2年10月12日付の上記品目の審査報告書について表1のとおり、審査報告書別紙について表2のとおり修正を行う。この修正による審査結果の変更はない。

記

表1

頁	行	修正後	修正前
2	17	エルロチニブ <u>塩酸塩</u> 又は	エルロチニブ又は

(下線部変更)

表2

頁	行	修正後	修正前
39	1	エルロチニブ <u>塩酸塩</u> 又は	エルロチニブ又は

(下線部変更)

以上