

特例承認に係る報告書の修正表

[販売名] ゼビュディ点滴静注液 500 mg
[一般名] ソトロビマブ（遺伝子組換え）
[申請者] グラクソ・スミスクライン株式会社
[申請年月日] 令和3年9月6日

令和3年9月22日付の上記品目の特例承認に係る報告書について、下記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

頁	行	修正後	修正前
25	表 19 脚注	性別を共変量としたポアソン回帰モデル	性別を共変量とした <u>正確</u> ポアソン回帰モデル
25	表 20 脚注	性別を共変量としたポアソン回帰モデル	性別を共変量とした <u>正確</u> ポアソン回帰モデル
27	表 23 脚注	性別を共変量としたポアソン回帰モデル	性別を共変量とした <u>正確</u> ポアソン回帰モデル

(下線部変更)

以上