

令和 4 年 2 月 2 2 日

都道府県医師会 担当理事 殿

公益社団法人日本医師会常任理事

宮 川 政 昭

(公印省略)

医薬品等に係る受領文書について (令和 4 年 1 月分)

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

今般、厚生労働省医薬・生活衛生局より医薬品等に係る下記の文書が当会宛てに送付されました。貴会宛てに送付させていただいた文書もございますが、それ以外の受領文書につきましては、本会ウェブサイトの薬務対策ページにてご案内しておりますので、貴会におかれましてもご参照いただければ幸甚に存じます。

つきましては、本件につきご了知いただきますよう、よろしくお願い申し上げます。

記

厚生労働省 発出年月日	文書名	日医発
R4. 1. 20	新医薬品の再審査期間の延長について	—
R4. 1. 21	ゼビュディ点滴静注液 500mg の有効期限の取扱いについて	—
R4. 1. 25	「医療用医薬品の供給不足に係る対応について」の別添 1 に係る 医薬品の適切な購入について (協力依頼)	(地 477)
R4. 1. 28	新たに薬事・食品衛生審議会において公知申請に関する事前評価 を受けた医薬品の適応外使用について ※1	—

※1 公知申請に係る事前評価が終了した医薬品の保険上の取扱いについて (日医発第 864 号 (保 278)) に添付し送付済み

薬務対策室 URL http://www.med.or.jp/doctor/sien/s_sien/002058.html

以上

<問い合わせ先>

日本医師会地域医療課 薬務対策室
(担当：野村、木内)

TEL 03-3942-6137 FAX 03-3946-2140

E-mail yakumu@po.med.or.jp