

令和 5 年 3 月 9 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 5 年 2 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・生活衛生局等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も、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
R5. 2. 1	「医療用医薬品の流通改善に向けて流通関係者が遵守すべきガイドライン」の周知について	第 2138 号 (技術)
R5. 2. 9	「アテゾリズマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (非小細胞肺癌、小細胞肺癌、乳癌及び肝細胞癌) の一部改正について」の一部訂正について	—
R5. 2. 9	「ニボルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (非小細胞肺癌、悪性黒色腫、頭頸部癌、腎細胞癌、古典的ホジキンリンパ腫、胃癌、悪性胸膜中皮腫、高頻度マイクロサテライト不安定性 (MSI-High) を有する結腸・直腸癌、食道癌、原発不明癌及び尿路上皮癌) の一部改正について」の一部訂正について	—
R5. 2. 9	「慢性疼痛緩和のための医療用麻薬適正使用推進講習会」の実績報告	—
R5. 2. 9	アベルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (メルクセル細胞癌、腎細胞癌及び尿路上皮癌) の一部改正について	第 2146 号 (技術)
R5. 2. 10	パキロビッドパックの使用期限の取扱いについて ※1	—
R5. 2. 20	再生医療等の安全性の確保等に関する法律に基づく再生医療等提供計画等の提出等について	—
R5. 2. 20	再生医療等提供計画等の記載要領等の改訂について	—

R5. 2. 24	希少がんを対象として自ら治験を実施する者による医薬品の治験によって開発された特定のバイオマーカーに基づき投与される医薬品の承認申請に係る取扱いに関する留意事項	—
R5. 2. 24	新医薬品の再審査期間の延長について（ステララ医薬品）	—
R5. 2. 24	新医薬品の再審査期間の延長について（モビコール医薬品）	—
R5. 2. 28	ゼビュディ点滴静注液 500mg の使用期限の取扱いについて	—
R5. 2. 28	ラディオガルダーゼカプセル 500mg の有効期間の延長について	—
R5. 2. 28	ロナプリーブ注射液セット 300 及び同注射液セット 1332 の使用期限の取扱いについて	—
※R5. 3. 3	〈関連文書（3月受領分）〉 「ロナプリーブ注射液セット 300 及び同注射液セット 1332 の使用期限の取扱いについて」の一部訂正について	—
R5. 2. 28	後発医薬品品質情報の送付について	—

※1 新型コロナウイルス感染症における経口抗ウイルス薬（パキロビッドパック）の医療機関及び薬局への配分について（別紙及び質疑応答集の修正）（日医発第 2186 号（健Ⅱ）（技術））に添付し送付済み。

薬務対策ページ（医療技術課からのお知らせ）「医薬品・医療機器等に関する通知のご案内」

URL https://www.med.or.jp/doctor/sien/s_sien/010620.html

以上

<問い合わせ先>

日本医師会医療技術課

TEL 03-3942-6478 FAX 03-3946-2140

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