

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 3 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
R4. 3. 4	「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 医薬品の供給状況の調査結果について	(地 534)
R4. 3. 8	日本薬局方外生薬規格 2022 について	—
R4. 3. 9	新医薬品等の再審査結果 令和 3 年度（その 7）について	—
R4. 3. 14	「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」の一部訂正について	(地 561)
R4. 3. 14	第十八改正日本薬局方英文版の公開について	—
R4. 3. 18	「新型コロナウイルス感染症流行下における薬局での医療用抗原 定性検査キットの取扱いについて」の一部改正について	(地 569)
R4. 3. 23	新医薬品等の再審査結果 令和 3 年度（その 8）について	—
R4. 3. 23	新医薬品の再審査期間の延長について	—
R4. 3. 25	機械器具等及び加工細胞等に係る治験の計画の届出に関する質疑 応答集（Q&A）について	—

R4. 3. 28	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（尿路上皮癌）の作成について ※1	第 153 号 （保険） （地域）
R4. 3. 31	「安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律第 25 条に基づく健康診断並びに生物由来原料基準第 2 の 1（1）及び 2（1）に規定する問診等について」の一部改正について	第 113 号 （技術）
R4. 3. 31	オンライン服薬指導における処方箋の取扱いについて	第 211 号 （技術）
R4. 3. 31	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則の一部を改正する省令の施行について（オンライン服薬指導関係）	第 211 号 （技術）
R4. 3. 31	医薬品横断的なコンパニオン診断を目的とする体外診断用医薬品等の取扱いについて	—
R4. 3. 31	医薬品横断的なコンパニオン診断を目的とする体外診断用医薬品等の取扱いに関する質疑応答集（Q&A）について	—
R4. 3. 31	特定臨床研究で得られた試験成績を医薬品の承認申請に利用する場合の留意点・考え方の例示について	—
R4. 3. 31	令和 4 年度診療報酬改定に伴う最適使用推進ガイドラインの取扱いについて	—

※1 抗 PD-1 抗体抗悪性腫瘍剤（オプジーボ点滴静注）に係る最適使用推進ガイドラインの策定に伴う留意事項の一部改正について（日医発第 153 号（保険）（地域））に添付し送付済み

薬務対策ページ URL [http://www.med.or.jp/doctor/sien/s\\_sien/002058.html](http://www.med.or.jp/doctor/sien/s_sien/002058.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](mailto:igika@po.med.or.jp)