

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 7 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、本件につきご了承くださいますようお願い申し上げます。

記

厚生労働省等 発出年月日	文書名	日医発
R7. 1. 8	第十八改正日本薬局方第二追補の制定に伴う医薬品等の承認申請等に関する質疑応答集（Q & A）について	—
R7. 1. 8	オセルタミビルリン酸塩製剤の適正な使用と発注について（協力依頼）	第 1750 号 （技術）
R7. 1. 9	抗インフルエンザウイルス薬の適正な使用と発注について（協力依頼）	第 1750 号 （技術）
R7. 1. 10	厚生科学審議会医薬品医療機器制度部会のとりまとめについて	第 1729 号 （技術）
R7. 1. 16	治験届に添付する DNA 反応性（変異原性）不純物の評価及び管理状況に関する資料の記載例について (Early Consideration)	—
R7. 1. 17	再生医療等の安全性の確保等に関する法律の下で実施される異種移植の実施について	—
R7. 1. 20	令和 6 年度治験エコシステム導入推進事業成果報告会の開催について	—
R7. 1. 31	医薬品及び再生医療等製品の適合性調査におけるリスクに応じて実施範囲を変更する場合の運用方法について	—

R7. 2. 3	「医薬品及び再生医療等製品の適合性調査におけるリスクに応じて実施範囲を変更する場合の運用方法について」の訂正について ※上記「R7. 1. 31 医薬品及び再生医療等製品の適合性調査におけるリスクに応じて実施範囲を変更する場合の運用方法について」の関連により、1 月分に付して掲載しております。	—
----------	--	---

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」

U R L 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