

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 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
R7.3.5	新医薬品等の再審査結果 令和 6 年度（その 8）について	—
R7.3.6	コスメゲン静注用 0.5 mg(ノーベルファーマ株式会社)の適正な使用と発注について（協力依頼）	第 2099 号 (技術)
R7.3.6	新たに薬事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	—
R7.3.7	「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」に関する質疑応答集（Q&A）について	第 2135 号 (技術)
R7.3.7	「再生医療等安全性確保法における細胞保管に関する考え方 Q&A 集」について	—
R7.3.7	移植希望者（レシピエント）選択基準の一部改正について	第 2102 号 (技術)
R7.3.7	妥結率等の報告における参考資料の見直しについて（依頼）	第 2134 号 (技術)
R7.3.7	令和 7 年度薬価改定において不採算品再算定を適用された医薬品及び最低薬価品目の適正な流通について	第 2133 号 (技術)
R7.3.17	「医療用医薬品の品目統合等に伴う製造方法等の変更手続に係る手続の迅速化について」の訂正について	—

R7.3.18	チルゼパチド製剤の最適使用推進ガイドライン（肥満症）における教育研修施設について	第89号 （技術） （保険）
R7.3.18	チルゼパチド製剤の最適使用推進ガイドライン（肥満症）の作成について ※2	—
R7.3.19	新医薬品等の再審査結果 令和6年度（その9）について	—
R7.3.25	令和7年度治験エコシステム導入推進事業公募説明会の開催について	—
R7.3.27	チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）製剤の使用にあたっての留意事項について	第6号 （技術）
R7.3.27	デュピルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（慢性閉塞性肺疾患）について ※3	—
R7.3.27	デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（小細胞肺癌、非小細胞肺癌、肝細胞癌及び胆道癌）の一部改正について	第5号 （技術）

※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2114号（保険））に添付し送付済み。

※2 チルゼパチド製剤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について（日医発第2203号（保険））に添付し送付済み。

※3 抗IL-4受容体 α サブユニット抗体製剤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17号（保険））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