

巻頭言

- 376** イノベーションな医療製品が今後の日本経済を牽引するための四つの方策
.....ノーベルファーマ株式会社 代表取締役社長 塩村 仁

座談会

- 378** PMDA を拠点とした薬剤疫学研究推進を目指して
—薬剤疫学研究における PMDA への期待—鍵村 達夫, 久保田 潔, 近藤 達也, 土井 脩

総説

- 390** ACIP の現状と米国のワクチン行政について神谷 元
394 日本におけるワクチン開発の課題と展望 (上)
—日本のワクチン開発を振り返る—中山 哲夫
400 小児用薬開発を巡る国際的現状とわが国の課題中村 秀文
403 ドラッグリポジショニング研究の現状と今後の展望水島 徹

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<41>

- 408** 日本発シーズの実用化について考える文山 日出夫, 菊地 克史

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<29>

- 419** 「医薬品・医薬部外品製造販売業者等におけるコンピュータ化システム適正管理
ガイドライン」におけるシステムアセスメント蛭田 修

研修会プロシーディング

<第8回日本薬局方に関する説明会より>

- 426** ICP-AES と ICP-MS 等の一般試験法への新規収載について四方田 千佳子
<ICH 日本シンポジウム 2012 (第26回 ICH 即時報告会) より>
436 有効性に関するトピックの動向
非抗不整脈薬における QT/QTc 間隔の延長と催不整脈作用の潜在的可能性に
関する臨床的評価 Q&A (その2)伊藤 真紀
440 安全性に関するトピックの動向
S10: 光安全性の評価中江 大

コラム

- 444** 薬事温故知新<41>
薬の副作用と患者への告知土井 脩

投稿/ノート

- 446** 高齢者投与禁忌薬に対する薬局薬剤師の認識及びその処方実態に関する研究重森 梓・他

お知らせ

- 452** 会務
日本薬局方標準品の頒布のご案内
レギュラトリーサイエンス エキスパート研修会 (旧称: 薬事エキスパート研修会) のご案内