

巻頭言

- 2** 新たなビジネスモデルの構築に向けて ―転換期を迎える我が国医薬品産業への期待―
……………経済産業省 製造産業局 生物化学産業課長 江崎 禎英

緊急連載

- 4** 科学的な安全対策への転換をめざして(1)
……………一般財団法人 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団
市販後・データサイエンスアドバイザーグループ 有志

座談会

- 10** RMP の実施 ―日本の医療を向上させるために―
……………北島 行雄, 島田 光明, 山本 弘史, 宇田 恒信

総説

- 23** 選択的スプライシングを調節するアンチセンス医薬品の開発について……………齊藤 崇, 武田 伸一
33 緊急安全性情報の内容分析と意義……………高橋 春男

シリーズ 無菌医薬品製造の規制と技術動向<3>

- 43** II. 無菌医薬品の製造環境；空調管理……………平原 茂人

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<49>

- 51** わが国アカデミアで加速化する革新的医療機器の開発……………永井 洋士・他

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<37>

- 60** 国内製造販売業者による製造業者及びサプライヤー管理のライフサイクル……………堀米 孝知

コラム

- 68** 薬事温故知新<49>
外国臨床試験データの受け入れ……………土井 脩

投稿/資料

- 70** 第4回抗感染症薬開発フォーラム
小児における抗感染症薬の開発 ～その特徴と留意点～……………砂川 慶介・他

お知らせ

- 86** 投稿規定・執筆規定
91 会務
日本薬局方標準品の頒布のご案内
日本薬局方フォーラム Vol.22, No.4 目次
レギュラトリーサイエンス エキスパート研究会のご案内