

巻頭言

- 884** 「Physician-oriented company」が目指す世界に発信する治療薬の開発戦略
.....株式会社アールテック・ウエノ 代表取締役社長 眞島 行彦

総説

- 886** 医薬品の使用成績調査の現状と今後成川 衛
891 経肺吸収製剤の評価法に係る規制の現状について吉田 寛幸

シリーズ 無菌医薬品製造の規制と技術動向<13>

- 898** IV. 無菌医薬品製造の新技术；PFS 技術太田 正人

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<59>

- 904** 日台連携による医療機器事業化の可能性
～「台日医療器材産業シンポジウム」の開催とその意義について～菊地 克史

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<47>

- 909** 初の Nano 製剤 Doxil[®] とそのジェネリック医薬品の物理化学的同等性園部 尚

研修会プロシーディング

< ICH 日本シンポジウム 2013 (第 29 回 ICH 即時報告会) より >

- 912** 医薬品規制情報の伝達に関する電子的標準に関するトピックの動向
ICH M8：eCTD IWG/EWG渡邊 卓

- 918** 有効性に関するトピックの動向
E2C (R2) IWG：市販医薬品に関する定期的ベネフィットリスク評価
報告 (PBRER) Q&A渡部 ゆき子

< 第 12 回日本薬局方に関する研修会より >

- 922** 第十六改正日本薬局方第二追補並びに第十七改正に向けて井上 隆弘, 阪本 孝幸

- 930** 第十六改正日本薬局方第二追補の概要及び第十七改正日本薬局方原案
作成要領の改正案について鈴木 祥悟, 小笠原 弘道

コラム

- 944** 薬事温故知新<59>
オーファンドラッグの開発促進に向けて土井 脩

投稿/資料

- 946** 第 5 回抗感染症薬開発フォーラム
添付文書はなぜ使いにくいのか?砂川 慶介・他

お知らせ

- 960** 会務
書籍「日英対訳 日本における医薬品のリスクマネジメント (第 2 版)」のご案内
薬害教育映像シリーズのご案内
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のご案内