

巻頭言

- 426** 循環器領域において真に必要とされるスペシャリティファーマを目指して
トアエイヨー株式会社 代表取締役社長 金野 秀美

総説

- 428** 研究と臨床をつなぐ - プリオン病治療薬開発における基礎から前臨床まで - 桑田 一夫
433 新薬の薬価算定（原価計算方式）における平均的利益率の補正の定量的評価 小林 江梨子・他
438 ビッグデータ時代の安全性監視を考える（2）
- 医薬品関連記事が多く配信されている一般 Web サイトの特定に関する探索研究 -
..... 中山 輝美・他

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<67>

- 446** 米国における遺伝子検査に関する規制と課題 野澤 恵

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<55>

- 450** 「連続製造」に関する規制及び品質上の考慮点
- May 20-21, 2014 Continuous Manufacturing Symposium より -（後篇） 岡崎 公哉

研修会プロシーディング

<第31回 ICH 即時報告会より>

- 458** 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

コラム

- 462** 薬事温故知新<67>
薬剤師養成のあり方 土井 脩

投稿/原著

- 464** OTC 医薬品に対する来局患者の意識調査 木村 美咲・他
475 重篤な神経系副作用（頭痛，末梢神経障害，痙攣・てんかん）の非臨床試験からの
予測性に関する調査 山口 高史・他

投稿/資料

- 485** 「RMP サマリーシート」を利用した PMDA ウェブサイト掲載の RMP の概要 北島 行雄・他

お知らせ

- 457** 書籍紹介 医薬品開発における生体試料中薬物濃度分析法バリデーションガイドライン解説
505 会務
507 正誤表
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.24, No.2 目次
薬害教育映像シリーズのご案内
書籍「基礎から学ぶ医療経済評価」及び「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
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