

巻頭言

- 778** バイオテクノロジーの技術と卓越した研究開発力、グローバル企業の組織力を融合させ
患者さんの笑顔に貢献し続ける製薬企業を目指す
.....アッヴィ合同会社 社長 ジェームス・フェリシアーノ

総説

- 780** ヒト間葉系幹細胞製剤「テムセル®HS 注」の開発と承認.....毛利 善一
787 薬用植物資源研究センターの取り組み（その3）
ー薬用植物スクリーニングプロジェクトについてー.....瀧野 裕之・他

シリーズ 高齢者における薬物療法のガイドライン<5>

- 792** 神経疾患：認知症・パーキンソン病.....富田 尚希, 荒井 啓行

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<71>

- 797** 日本的経営における効果的な品質マネジメントレビューの導入.....蛭田 修

研修会プロシーディング

<第33回 ICH 即時報告会より>

品質に関するトピックの動向

- 803** ICH Q12: Technical and Regulatory Considerations for Pharmaceutical Product
Lifecycle Management.....岸岡 康博
有効性に関するトピックの動向
807 ICH E9 (R1).....土屋 悟

コラム

- 810** 薬事温故知新<83>
生物由来製品の規制強化.....土井 脩

お知らせ

- 812** 投稿規定・執筆規定
817 会務
819 正誤表
日本薬局方標準品の頒布のご案内
USP 標準品の取次販売のご案内
LGC Standards 社不純物標準物質等及び EP 標準品の取次販売のご案内
第十七改正日本薬局方関連書籍発刊のご案内
書籍「PV の概要とノウハウ」, 「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
薬害教育映像シリーズのご案内
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