

巻頭言

- 646** これからの社会に求められるもの……………旭化成ファーマ株式会社 代表取締役社長 柴田 豊

財団からの意見

- 648** 「医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令等の一部を改正する省令案」
についての意見の提出について……………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

総説

- 651** 分子の構造と機能 –創薬編–……………栗原 正明

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<84>

- 657** 造影 CT 検査における医療安全情報の連携の重要性とその取り組み事例紹介
～ CT 用造影剤注入情報を例として～……………野口 雄司, 鍵谷 昭典

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<82>

- 663** データインテグリティの背景と取り巻く環境 (1)……………荻原 健一

研修会プロシーディング

<第16回日本薬局方に関する研修会より>

- 670** 第十七改正日本薬局方 (日局 17) における生薬関係の改正内容について……………合田 幸広
683 残留溶媒の全面適用 (第十七改正日本薬局方第一追補) を踏まえた Q&A の整備……………川俣 知己

コラム

- 690** 薬事温故知新<94>
GMP 事例集の発刊……………土井 脩

報告書

平成 27 年度「日本薬局方の試験法等に関する研究」研究報告

- 692** 2.48 水分測定法 (カールフィッシャー法) の装置適合性評価法の設定に関する研究
……………林 美則・他

お知らせ

- 706** 投稿規定・執筆規定

711 会務

日本薬局方フォーラム Vol.26, No.3 目次

第十七改正日本薬局方関連書籍発刊のご案内

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