

巻頭言

- 716** すべては「人」から始まる……………フェリング・ファーマ株式会社 CEO 代表取締役 マーク・ノグル

財団からの意見

- 718** 「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)」
についての意見の追加募集に対する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

座談会

- 720** 日本のメディカル・アフェアーズのめざす姿
……………大村 稔, 片山 泰之, 菊池 隆一, (司会) 岩崎 幸司

総説

- 735** 生体適合性ナノ粒子を利用した非侵襲的・局所 DDS 製剤の開発……………田原 耕平, 竹内 洋文

和訳資料

- 742** EU における追加のリスク最小化策の調査による有効性の評価：課題と提言
……………(翻訳) 石田 和彦・他

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<83>

- 756** データインテグリティの背景と取り巻く環境 (2)……………荻原 健一

海外医療機器便り<2>

- 764** 海外から見た日本の医療機器審査—デバイスラダー……………鈴木 啓介

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>

- 768** 日本薬局方における医薬品包装の課題について……………檜山 行雄

コラム

- 778** 薬事温故知新<95>
偽ヘパリン事件……………土井 脩

投稿/資料

- 780** 日本薬局方ヘパリンナトリウム各条のナトリウム定性試験及び定量試験に関する研究
……………蛭田 葉子・他

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

- 788** 英訳版日本薬局方生薬各条における生薬関連用語の整理及び生薬各条英訳の抜本的見直し
……………袴塚 高志

お知らせ

- 794** 会務
薬害教育映像シリーズのご案内
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
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