

巻頭言

- 198** Patients First の新薬開発 ファイザー株式会社 代表取締役社長 原田 明久

総説

- 200** 今、注目される呼吸器疾患治療薬
第3回：治療期間短縮が求められる結核治療：
宿主側肉芽腫制御は創薬対象になりうるか？ 貫和 敏博
- 207** 核酸医薬品の安全性評価に関する考え方 – 仮想核酸医薬品をモデルとして –
第3回：既存情報の有効活用 木下 潔・他

シリーズ 医療機器をめぐる現状と展望<87>

- 215** 人工心臓を中心に 山根 隆志

シリーズ 医薬品の品質をめぐる<88>

- 218** PDA Quality Culture Survey の 2016 – 2017 Pilot Program に参加して
..... 今野 由信, 毛利 慎一郎

シリーズ 神経・精神疾患の原因探索と創薬に向けた研究の展開<1>

- 225** パーキンソン病における移植治療効果向上を目指したドパミン神経突起伸長の試み 泉 安彦

Data Science への誘い<1>

- 230** 身近な統計 酒井 弘憲

研修会プロシーディング

<第17回日本薬局方に関する研修会より>

- 234** 吸入剤関連試験法について 吉田 寛幸, 竹内 洋文

<第36回ICH即時報告会より>

安全性に関するトピックの動向

- 246** S1(R1)：がん原性試験（改定） 久田 茂

- 251** ICH S5(R3)：医薬品の生殖発生毒性試験法（改定） 堀本 政夫

コラム

- 256** 薬事温故知新<100>
後発医薬品の使用促進策 土井 脩

投稿/原著

- 258** Analysis of the Gap between Submitted and Determined Reimbursement
Prices of Innovative Medical Devices in Japan Tomoko INOUE, et al.

お知らせ

- 268** 投稿規定・執筆規定
- 273** 会務
日本薬局方フォーラム Vol.27, No.1 目次
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