

巻頭言

- 366** 医薬品・医療機器の費用対効果評価制度と C2H の役割
…………… 国立保健医療科学院 保健医療経済評価研究センター センター長 福田 敬

総説

- 368** 低分子化合物で RNA を標的とする創薬の展望 …………… 鈴木 俊也, 大久保 尚一
374 リスクに基づいた高分子の製造における品質管理について …………… 石井 武彦・他
383 臨床研究法と公正競争規約 …………… 大川 則行
390 厚生労働省新 HTA 制度
第 8 回 費用対効果評価・本格導入の概要と論点 …………… 鎌江 伊三夫

シリーズ：アンチセンス医薬開発の最前線<4>

- 398** がん治療の新たな手法としてのアンチセンス医薬品 …………… 中野 賢二

シリーズ：医薬品の品質をめぐる<103>

- 404** 日本薬局方におけるクオリティ・バイ・デザイン (QbD) アプローチの
取り込みについて —リアルタイムリリース試験 (RTRT) の事例を通して— …………… 真野 栄一

研修会プロシーディング

<第 39 回 ICH 即時報告会より>
安全性に関するトピックの動向

- 412** ICH S1 EWG (Addendum to S1) : ヒト医薬品のげっ歯類発がん性試験について …… 小川 久美子

コラム

- 418** 薬事温故知新<115>
クロロキン網膜症事件 …………… 土井 脩

報告書

平成 29 年度「日本薬局方の試験法等に関する研究」研究報告

- 420** 生薬の鏡検に関する研究 …………… 植村 望美・他

お知らせ

428 会務

日本薬局方フォーラム Vol.28, No.2 目次
日本薬局方等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 社からの取次販売 (EP 標準品/BP 標準品/WHO ICRS/不純物標準物質等) のご案内
書籍「日英対訳 日本における医薬品のリスクマネジメント (第 3 版)」のご案内
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