

ご挨拶

財団機関誌「医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス」の

編集様式の見直しに関して 奥田 晴宏

特集

再生医療・細胞治療に関わる製品のレギュラトリーサイエンス

- 234 細胞加工製品の品質・安全性に関するレギュラトリーサイエンスの動向 安田 智
- 240 再生医療等製品の条件及び期限付き承認制度の運用における課題 鮫島 正
- 246 我が国の再生医療等製品の開発から市販後までの
レギュラトリーサイエンス 澤田石 勝也・他
- 253 GCTPにもとづく細胞加工製品の製造管理の考え方 水谷 学・他

● 今月の Topic

- 260 医薬品医療機器等法改正の令和2年9月施行について 清水 佑美・他
- 263 薬物乱用問題と海外での大麻合法化の動きについて 藤野 彰
- 266 新型コロナウイルス感染症のワクチン開発 作廣 卓哉
- 269 米国におけるCOVID-19ワクチンの承認後の安全性サーベイランスについて 古閑 晃
- 273 小林化工の睡眠薬混入事案の発生と製造管理の徹底について 江野 英夫
- 276 製薬企業の品質評価における定量NMR法のメリット及び課題 藤田 和弘
- 279 ICH-S11 小児用医薬品開発の非臨床安全性試験 高橋 祐次
- 282 妊婦に関する医薬品安全性情報—妊娠と薬情報センターの取組み— 俵木 登美子
- 285 小児医療機器開発に関するHBDの動向 松村 亮佑・他

● 財団 Information ● 医薬標準品センター開設のご挨拶

- 288 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団の
医薬標準品センター開設とその事業について 谷本 剛

● 財団 Information ● 報告書

- 291 令和元年度「日本薬局方の試験法等に関する研究」研究報告
日本薬局方収載生薬の基原植物の学名と植物分類学で用いられる
学名の比較 高野 昭人・他

● 財団 Information ● お知らせ

- 303 会務
投稿規定・執筆規定
日本薬局方フォーラム Vol.30, No.1 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
第十七改正日本薬局方関連書籍発刊のご案内
薬害教育映像シリーズのご案内

