



特集

医薬品製造委受託に関するアプローチ—その課題, 理解, そして解決へ—

- 270 見えてきた技術移管における課題 蛭田 修
273 委託を行う先発医薬品企業の観点から 大場 慎介
278 ファブレス企業における製造委託について 大條 正
285 委受託形態の変化に伴う知識管理への要望
—受託企業の視点から— 大石 政道
290 医薬品製造委受託に関する課題と解決
—実例から学び将来に繋ぐ— 山内 崇
297 PMDAから見た技術移転の課題 原 賢太郎

● 今月の Topic

- 301 国立健康危機管理研究機構の設立について 国土 典宏・他
304 国立医薬品食品衛生研究所の150年の軌跡と未来
—『One Institute』の理念とレギュラトリーサイエンスの深化— 本間 正充

投稿 ● 総説

- 307 ポジションペーパー：製薬企業主催/共催講演会の現状と課題 香川 大地・他

● 財団 Information ● 報告書

- 令和5年度「日本薬局方の試験法等に関する研究」研究報告
315 日本薬局方参考情報「微生物迅速試験法」の改正に向けた国際調和への
貢献と改正案作成に関する研究の進捗報告（第2報） 池松 靖人・他
320 生薬の鏡検に関する研究（第7報）
—バックジュー— 清水 聖子・他

● 財団 Information ● お知らせ

- 331 2024年度 事業報告
343 会務
令和7（2025）年度「日本薬局方の試験法等に関する研究」研究募集について
日本薬局方フォーラム Vol. 34, No. 2 目次
書籍『「PVの概要とノウハウ」第2版』のご案内
第十八改正日本薬局方第二追補英文版発刊のご案内