

分野別（開発）

カテゴリー	項目	表題等	著者	巻	号	頁
開発	総説	アンチセンス医薬品の薬物動態評価の現状	岩崎 紀彦・他	52	3	150
開発	総説	アルファ線核医学治療のための薬剤開発の考察(その5) ーIAEA Technical Meeting 報告: α 線核種並びにTAT薬剤の最新動向ー	矢野 恒夫・他	52	2	85
開発	総説	核酸医薬品の薬物動態特性とその評価	高草 英生・他	52	2	76
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その 6]	新見 伸吾	52	1	8
開発	総説	感染症の予防を目的とした組換えウイルスワクチンの開発に関する考え方	小川 孝・他	51	12	658
開発	総説	難病対策の動向と現状について ～難病のゲノム医療推進を中心に～	中田 智彦・他	51	12	649
開発	総説	コンパニオン診断薬の現状と今後の展望	築茂 由則・他	51	12	638
開発	総説	ICH S5(R3):「医薬品の生殖発生毒性試験ガイドライン」の改定	藤原 道夫	51	11	585
開発	総説	がんの代謝研究から:新たな創薬標的の可能性	岸野 明洋・他	51	11	576
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その 5]	新見 伸吾	51	10	514
開発	総説	細菌の抗生物質耐性獲得システムの応用技術	間世田 英明	51	9	432
開発	総説	アルファ線核医学治療のための薬剤開発の考察(その4) ーFirst-in-Human臨床に向けた要件ー	矢野 恒夫・他	51	8	364
開発	総説	創薬の可能性を広げるRNA編集技術	野瀬 可那子, 福田 将虎	51	8	378
開発	総説	ヒト多能性幹細胞由来の再生医療製品開発における造腫瘍性評価に関する日米欧三極の規制の状況	我妻 昭彦・他	51	5	256
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その4]	新見 伸吾	51	3	154
開発	総説	がん臨床試験におけるマスタープロトコルの活用と展望	竹村 亮・他	51	3	138
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その3]	新見 伸吾	51	2	89
開発	総説	アルファ線核医学治療のための薬剤開発の考察(その3)	矢野 恒夫・他	50	12	749
開発	座談会	ICH E17から, 医薬品の国際共同“開発”はどう変わるか	小宮山 靖, 齋藤 宏暢, 成川 衛, 渡邊 裕司, 東宮 秀夫(司会)	50	12	734
開発	総説	医薬分野における団体が知っておくべきGDPRのポイント	石川 智也	50	11	670
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その2]	新見 伸吾	50	10	602
開発	総説	経皮デリバリー技術を応用した貼付型ワクチンの開発	岡田 直貴	50	10	596
開発	座談会	がんパネル検査とがん医療の今後	中西 洋一, 西尾 和人, 武藤 学, 堤 正好(司会)	50	10	580
開発	総説	ゲノム編集技術を用いた遺伝子治療の開発動向	内田 恵理子・他	50	8	443
開発	総説	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	50	7	368
開発	総説	モノクローナル抗体医薬品の翻訳後修飾 [その1]	新見 伸吾	50	6	307
開発	総説	mRNA医薬品の品質・安全性評価の考え方	荒戸 照世・他	50	6	300
開発	総説	mRNA医薬開発の世界的動向	位高 啓史・他	50	5	242
開発	総説	3Dプリンターによる製剤技術の将来	照喜名 孝之・他	50	4	192
開発	総説	デジタルヘルスイノベーション社会到来に向けて	湯浅 圭介・他	50	4	182
開発	総説	アルファ線核医学治療のための薬剤開発の考察(その2)	矢野 恒夫・他	50	3	122
開発	総説	核酸医薬品の非臨床安全性試験の現状	上野 圭仁・他	50	2	72
開発	総説	癌臨床試験における非劣性試験デザインと結果の解釈	折笠 秀樹	50	2	66
開発	総説	世界初デジタルメディスンについて	倉橋 伸幸	49	12	811
開発	総説	アルファ線核医学治療のための薬剤開発の考察(その1)	矢野 恒夫・他	49	10	676
開発	総説	がん免疫療法におけるナノDDSの利用とその将来展望	中村 孝司	49	10	670
開発	総説	蛋白質分解医薬品の開発動向	大岡 伸通, 内藤 幹彦	49	8	513
開発	総説	遺伝子改変T細胞療法の現状と課題: CAR-T療法を中心に	小澤 敬也	49	8	506
開発	総説	E17により三極国際共同治験から世界の治験へ ー新薬開発・評価のパラダイムシフト目前	小宮山 靖	49	5	295
開発	総説	核酸医薬品の安全性評価に関する考え方 ー仮想核酸医薬品をモデルとしてー	木下 潔・他	49	4	207
開発	総説	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	49	4	200

分野別（開発）

カテゴリー	項目	表題等	著者	巻	号	頁
開発	総説	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2回：局所投与剤の毒性評価	木下 潔・他	49	3	157
開発	総説	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1回：オンターゲット毒性評価の省略	木下 潔・他	49	2	105
開発	総説	今、注目される呼吸器疾患治療薬 第2回：創薬志向が高まる肺線維症：その臨床開発経過と今後の	貫和 敏博	49	2	98
開発	総説	今、注目される呼吸器疾患治療薬 第1回：激変する肺がん治療：ドライバー変異の発見が3方向の治療戦略を展開	貫和 敏博	48	12	802
開発	総説	動物実験代替法の現状と今後の課題	小島 肇夫	48	9	600
開発	総説	医薬品開発における抗薬物抗体分析の現状と課題	田中 登・他	48	5	282
開発	Topics	GCP刷新（GCP Renovation）のインパクト	小宮山 靖	48	5	278
開発	総説	痛み脳科学に基づく痛みの制御を目指して	加藤 総夫	48	3	154
開発	総説	神経シナプスにおけるエクソソームの挙動	河原 裕憲・他	48	1	24
開発	座談会	慢性の痛みで苦しむ患者さんを如何に救うか ―慢性疼痛対策の現状と課題―	福井 聖, 細井 昌子, 若園 和朗, 土井 脩	48	1	4
開発	総説	ヒト間葉系幹細胞製剤「テムセル®HS注」の開発と承認	毛利 善一	47	11	780
開発	座談会	薬害事件の教訓を如何に活かすか	宇田 恒信, 寺野 彰, 花井 十伍, 堀内 龍也, 水口 真寿美, 土井 脩	47	10	688
開発	対談	患者さんにとって価値ある医薬品の開発を目指して	ジャン・クリストフ・テリエ, 土井 脩	47	8	554
開発	座談会	わが国の医薬品開発における患者団体との協働について	天野 慎介, 岩崎 甫, 釘宮 明美, 津田 重城	47	7	480
開発	座談会	耐性菌の脅威と新規抗菌薬開発停滞の課題と対策	館田 一博, 平井 敬二, 森 和彦, 砂川 慶介, 戸塚 恭一	47	4	226
開発	総説	感染症対策に貢献する経皮ワクチン製剤の開発	廣部 祥子・他	47	2	93
開発	総説	バイオ医薬の経粘膜デリバリーシステム研究の新展開	亀井 敬泰, 武田 真莉子	46	12	829
開発	総説	eCTD提出の義務化に向けた現状と課題 ―eCTD義務化に向けた製薬協アンケート結果から―	比留間 良一・他	46	11	742
開発	総説	製剤技術による小児用製剤の開発 ―ブライカンテル小児製剤開発を一例に―	保地 毅彦, 迫 和博	46	11	736
開発	総説	生き方習慣病としての慢性痛：久山町研究，心療内科臨床から慢性痛難治化のスリーヒット理論まで	細井 昌子・他	46	10	674
開発	総説	プリオン病のサーベイランスと臨床研究	水澤 英洋	46	10	658
開発	総説	抗腫瘍新生血管療法に向けたVEGF吸着ナノ粒子の開発	小出 裕之, 奥 直人	46	9	589
開発	総説	モニタリングと監査の実施のためのガイドラインの提案	増子 寿久, 渡邊 裕司	46	8	512
開発	総説	研究と臨床をつなぐ ―プリオン病治療薬開発における基礎から前臨床まで―	桑田 一夫	46	7	428
開発	座談会	ICHを中心とした医薬品開発等に関する国際調和の課題と展望	齋藤 宏暢, 安田 尚之, 野口 隆志, 津田 重城	46	6	356
開発	総説	ヒト型抗ヒトPD-1モノクローナル抗体「Nivolumab」の開発の経緯について	栗田 浩	46	3	126
開発	総説	経肺吸収製剤の評価法に係る規制の現状について	吉田 寛幸	45	11	891
開発	トピックス	臨床検査の「共用基準範囲とその利用の手引き」の解説	康 東天	45	9	762
開発	総説	On-site and Targeted Monitoring	高橋 博子	45	9	739
開発	総説	中央モニタリング ―Centralized Monitoring―	杉浦 友雅	45	9	732
開発	総説	モニタリング計画	高橋 寛明	45	9	726
開発	総説	リスクアセスメント	篠田 光孝	45	9	720
開発	総説	Risk-Based Monitoring：本質的な理解を目指して	小宮山 靖	45	9	716
開発		データの信頼性確保とモニタリング効率化の両立にむけて ―リスクに基づくモニタリング(RBM)の考え方と方策―				
開発	総説	新たな創薬シーズとしての天然物に学ぶ ―天然物からの創薬― 生物毒から創薬シーズへの応用と期待 ―概説―	堀 正敏	45	7	556

分野別(開発)

カテゴリー	項目	表題等	著者	巻	号	頁
開発	座談会	わが国における臨床研究・臨床試験の現状と今後の課題	加藤 益弘, 福島 雅典, 宮田 満, 土井 脩	45	6	458
開発	総説	核酸医薬品の研究開発上の留意点	中澤 隆弘	45	5	387
開発	総説	核酸医薬品開発の動向	井上 貴雄	45	4	288
開発	座談会	わが国におけるFIH試験の現状と展望	宇山 佳明, 熊谷 雄治, 小林 真一, 野口 隆志	45	4	268
開発	総説	選択的スプライシングを調節するアンチセンス医薬品の開発について	齊藤 崇, 武田 伸一	45	1	23
開発	総説	診断・治療機能の一体型ナノメディシンによる可視化DDSの開発	石井 武彦, 片岡 一則	44	10	808
開発	総説	抗体改良技術<下>: バイスペシフィック抗体技術	服部 有宏	44	10	802
開発	総説	自家培養軟骨ジャック®の開発	菅原 桂	44	9	710
開発	総説	抗体改良技術<上>: 抗体と抗原の体内動態を制御する技術ーリサイクリング抗体とスーピング抗体ー	井川 智之, 服部 有宏	44	9	698
開発	総説	日本におけるワクチン開発の課題と展望(下)ーこれからのワクチン開発ー	中山 哲夫	44	6	464
開発	総説	国際的にみたがん免疫細胞治療の研究開発の現状と展望	後藤 重則, 阿曾沼 元博	44	6	458
開発	総説	ドラッグリポジショニング研究の現状と今後の展望	水島 徹	44	5	403
開発	総説	小児用薬開発を巡る国際的現状とわが国の課題	中村 秀文	44	5	400
開発	総説	日本におけるワクチン開発の課題と展望(上)ー日本のワクチン開発を振り返るー	中山 哲夫	44	5	394
開発	総説	わが国におけるオーファンドラッグ開発の促進に向けて	金谷 泰宏・他	44	2	123
開発	Brief report	First-in-Human 試験実施国に関する調査ー新薬開発の第一歩はどの国が選ばれているのかー	小林 和道	44	1	54
開発	総説	アルツハイマー病の危険因子アポリポタンパク質E4 の疾患発症の分子機構に関する最近の知見と新薬開発への応用の可能性	道川 誠	44	1	21
開発	総説	米国でのオーファンドラッグの開発状況とわが国の課題	井上 良一	43	12	1086
開発	総説	個別化医療の現状と将来	豊島 久真男	43	10	897
開発	総説	核酸医薬開発の鍵を握る薬物送達システム(DDS)	西川 元也	43	9	778
開発	総説	アダプティブ・デザインの実践に向けて	越水 孝・他	43	7	600
開発	原著翻訳	医薬品開発(生物製剤, ワクチンを含む)の安全性に関する計画, データ収集, 評価, 報告についての提言	日本製薬工業協会・訳	43	4	325
開発	総説	バイオベンチャーから見た臨床治験及び治験環境改善に向けた要望	森下 竜一	43	4	314
開発	総説	小児医薬品開発の推進ー小児治験ネットワークの構築・稼働ー	栗山 猛	43	2	98
開発	第100回薬事エキスパート研修会より	新医薬品開発の国際戦略とアジア治験の現状と展望ー日本における新医薬品開発戦略の課題と対策を探るー				
		内資系企業の立場から: 日本が目指すべき開発戦略	和田 康平	43	1	4
		内資系企業の立場から: 日本が目指すべき開発戦略	岩元 俊朗	43	1	8
開発	総説	国際共同治験の日本人症例数を再考する	小宮山 靖・他	42	12	1025
開発	総説	中枢神経障害による神経症状を改善する治療薬の開発の現状と今後	山下 俊英	42	10	858
開発	総説	韓国における臨床試験実施体制の視察報告	後澤 乃扶子, 椎葉 茂樹	42	8	663
開発	総説	ワクチン開発研究の現状とガイドライン	山西 弘一	42	6	481
開発	総説	最近のアジア治験の現状と展望	早川 智久	42	4	295
開発	総説	米国FDAによるGCP査察の現状と実施医療機関での査察受入の経験	門間 毅	42	3	198
開発	座談会	わが国のバイオ技術を如何に製品化に結び付けるか	小澤 洋介, 宮田 満, 毛利 善一, 土井 脩	42	1	4
開発	総説	臨床研究における倫理の歴史と日本の現状	中島 弘	41	12	920
開発	総説	ワルファリンの投与量最適化におけるPGx技術活用の可能性	土肥口 泰生・他	41	8	593
開発	総説	カンプトによる治療とファーマコゲノミクス	関根 信幸・他	41	8	585
開発	総説	再生医療の産業化における成功要因と課題ーバイオベンチャー経営の観点からー	小澤 洋介	41	7	518

分野別（開発）

カテゴリー	項目	表題等	著者	巻	号	頁
開発	薬事エキス パート研修 会ハイライト	米国及び欧州連合（EU）における配合剤の開発	野口 隆志・他	41	4	267
開発	総説	アダプティブ・デザイン導入の現状と今後の見通し	越水 孝・他	41	4	262