

## 医薬品研究Vol.31, No5目次

研修会プロシ ィーディング	医薬品の規格・不純物・安定性試験ガイドライン（Q6A/Q3 /Q1A）について	小嶋茂雄・他	345
	最近の新医薬品申請における規格・試験方法及び安定性に 関する諸問題について	奥田晴宏	391
	無菌医薬品製造区域の微生物評価試験法、培地充てん試験 法	小田容三	399
	治験のデザインにおける問題点	佐久間昭	408
正誤表			419