

資 料

安全性薬理試験実施に必要な GLP 要件に関する調査報告  
 —製薬協アンケート調査結果の解析—……………池田孝則・他 ……283

研修会プロシ  
 ーディング

ICH の最新動向について ……………近澤和彦…………… 297

品質に関するトピックの動向  
 —Q8 (製剤開発)—……………加藤晃良…………… 305

会 務

…………… 312

お知らせ

日本薬局方等標準品の頒布のご案内

日本薬局方フォーラム Vol. 14, No. 2 目次

「医薬品の安全性に関する諸問題」についての研修会開催のご案内

今後の研修会等開催予定

「第 2 回医薬品レギュラトリーサイエンスフォーラム」開催のご案内