

都道府県医師会 担当理事 殿

公益社団法人日本医師会
常任理事 宮川 政昭
(公 印 省 略)

医薬品等に係る受領文書について（令和 8 年 3 月分）

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

今般、厚生労働省、医薬品医療機器総合機構等より、医薬品・医療機器等に係る下記の文書が本会宛てに送付されました。既に文書管理システムを用いて貴会へお知らせした文書もございますが、それ以外の文書も含め本会ウェブサイトに掲載しておりますので、ご参照いただけますと幸甚に存じます。

厚生労働省等 発出年月日	文書名	日医発
R8. 3. 4	第十八改正日本薬局方（英文版）正誤表の送付について（その 6）	—
R8. 3. 4	「医療用医薬品の流通改善に向けて流通関係者が遵守すべきガイドライン」の改訂について	第 1973 号 (技術) (保険)
R8. 3. 5	令和 8 年度薬価改定において不採算品再算定を適用された医薬品及び最低薬価品目の適正な流通について	第 1956 号 (技術)
R8. 3. 5	新たに薬事審議会において公知申請に関する事前評価を受けた医薬品の適応外使用について	※1
R8. 3. 5	緊急避妊薬を販売する薬局・店舗販売業の店舗における近隣の産婦人科医等との連携体制の構築について（協力依頼）	第 1960 号 (技術) (健Ⅱ)
R8. 3. 11	サンリズム注射液 50 の使用期限の取扱いについて	第 1985 号 (技術)
R8. 3. 11	新医薬品等の再審査結果 令和 7 年度（その 8）について	—
R8. 3. 12	再生医療等の安全性の確保等に関する法律に基づき再生医療等を提供するにあたり医療機関が留意すべき事項について（注意喚起）	第 2061 号 (技術)
R8. 3. 17	レチファンリマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（肛門管扁平上皮癌）について	※2
R8. 3. 18	治験の実施に係る業務等のパートナー医療機関への委託の取扱いについて	—

厚生労働省等 発出年月日	文書名	日医発
R8. 3. 23	ダロルタミド製剤の使用にあたっての留意事項について	第 2046 号 (技術)
R8. 3. 23	新医薬品の再審査期間の延長について	—
R8. 3. 23	後天性低フィブリノゲン血症における乾燥人フィブリノゲンの使用にあたっての留意事項について	※3
R8. 3. 24	新医薬品等の再審査結果 令和 7 年度 (その 9) について	—
R8. 3. 24	指定訪問看護事業者における医薬品の取扱いについて (協力依頼)	第 2090 号 (技術)
R8. 3. 27	移植に用いる臍帯血の品質の確保のための基準に関する省令の運用に関する指針 (ガイドライン) の一部改正について	第 77 号 (技術)
R8. 3. 30	レジストリ又は医療情報データベースのデータを医薬品の承認申請、再審査申請等に利用する場合の信頼性担保に係る留意点に関する質疑応答集 (Q & A) の一部改訂について	—
R8. 3. 31	「緊急避妊薬を調剤・販売する薬剤師及び販売する薬局・店舗販売業の店舗について」の一部改正について	第 2112 号 (技術) (健 II)
R8. 3. 31	「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」の一部改正について	—
R8. 3. 31	中東情勢を踏まえた医療機器等の安定供給に関する協力依頼 (周知)	第 59 号 (技術)
R8. 3. 31	医薬品安定供給・流通確認システムの稼働開始について	第 60 号 (技術)
R8. 3. 31	研究用と称する検査キット等の体外診断用医薬品の範囲に関するガイドラインについて	第 83 号 (技術)
R8. 3. 吉日	吸入ステロイド薬・pMDI 製剤の供給不足に伴うドライパウダー製剤 (DPI) 使用のお願い	第 93 号 (技術)

※1 公知申請に係る事前評価が終了した医薬品の保険上の取扱いについて(日医発第 2008 号(保険))に添付し送付済み。

※2 抗 PD-1 抗体抗悪性腫瘍剤に係る最適使用推進ガイドラインの策定に伴う留意事項について (日医発第 2081 号 (保険)) に添付

※3 医薬品医療機器等法上の効能・効果等の変更に伴う留意事項の一部改正等について(日医発第 1902 号 (保険)) に添付

<掲載先>

日本医師会>医師のみなさまへ>診療支援>薬務対策について (医療技術課からのお知らせ)

厚生労働省発出通知のご案内「医薬品・医療機器等に関する通知のご案内」

URL : https://www.med.or.jp/doctor/sien/s_sien/010620.html

以上