



日医発第 339 号（技術）
令和 8 年 5 月 1 3 日

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 4 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. 31	「令和 7 年度厚生労働省委託事業における作成物及び調査結果等の公開について」の発出について（周知依頼）	第 138 号 (介護)(技術)(地域)
R8. 4. 1	令和 8 年度「人道的見地からの治験支援事業」の取扱いについて	—
R8. 4. 1	令和 8 年度「小児・希少疾病用医薬品等薬事相談センター事業」に係る相談手数料の助成について（周知）	—
R8. 4. 1	「ヒト ES 細胞の使用に関する指針」及び「ヒト iPS 細胞又はヒト組織幹細胞からの生殖細胞の作成を行う研究に関する指針」等の一部改正について（通知）	第 76 号 (技術)
R8. 4. 1	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則の一部を改正する省令の施行等について	—
R8. 4. 3	リソカブタゲン マラルニューセルの最適使用推進ガイドラインの一部改正について	第 125 号 (技術)
R8. 4. 8	現下の中東情勢を踏まえた「医療機関等における医療機器及び医療物資等の供給に関する情報提供窓口」の周知依頼	第 127 号 (技術)
R8. 4. 10	「再生医療等の安全性の確保等に関する法律及び臨床研究法の一部を改正する法律の施行等に伴う再生医療等の各種申請等のオンライン手続サイト及び臨床研究等提出・公開システムにおける取扱いについて」の廃止について	—
R8. 4. 10	第十九改正日本薬局方の制定等について	—

厚生労働省等 発出年月日	文書名	日医発
R8. 4. 10	第十九改正日本薬局方の制定に伴う医薬品製造販売承認申請等の取扱いについて	—
R8. 4. 14	デペモキマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（気管支喘息、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎）について	※1
R8. 4. 14	「テゼペルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎）の作成及び最適使用推進ガイドライン（気管支喘息）の一部改正について」の一部訂正について	—
R8. 4. 17	特定要指導医薬品の販売等に係る留意事項について	—
R8. 4. 20	「臨床研究法における臨床研究の利益相反管理について」について	第 307 号 (技術)
R8. 4. 27	医薬品等の対面助言に係る日程調整依頼書の提出可能期間の前倒し及び拡大について（事前周知）	—
R8. 4. 28	令和 8 年度農薬危害防止運動の実施について	—
R8. 4. 30	「要指導医薬品の製造販売後調査等の実施方法に関するガイドラインについて」の一部改正について	—
R8. 4. 30	要指導医薬品の製造販売後調査等の実施方法に関するガイドラインに関する質疑応答集（Q&A）について	—
R8. 4. 30	「第十九改正日本薬局方の制定等について」の訂正について	—

※1 デペモキマブ（遺伝子組換え）製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 219 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