

令和 3 年 3 月 8 日

都道府県医師会

担 当 理 事 殿

日本医師会常任理事

宮 川 政 昭



医薬品等に係る受領文書について（令和 3 年 1 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・生活衛生局より医薬品等に係る下記の文書が当会宛てに送付されました。貴会宛てに送付させていただいた文書もございますが、それ以外の受領文書につきましては、本会ウェブサイトの薬務対策ページにてご案内しておりますので、貴会におかれましてもご参照いただければ幸甚に存じます。

つきましては、本件につきご了知いただきますよう、よろしくお願い申し上げます。

記

厚生労働省 発出年月日	文書名	日医発
R3. 1. 7	未承認の新型コロナワクチンに関する医療機関での取扱いについて	(地 476)
R3. 1. 15	令和 2 年度「疼痛緩和のための医療用麻薬適正使用推進講習会～症例から適正使用を学ぶ～」の一部日程の開催中止について	(地 480)
R3. 1. 22	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公布について	(地 508)
R3. 1. 22	血液製剤の安全性の向上及び安定供給の確保を図るための基本的な方針(基本方針)第八に定める血液製剤代替医薬品について	第 1088 号 (地 502)
R3. 1. 27	新たに薬事・食品衛生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	—
R3. 1. 27	「家庭用心電計プログラム」及び「家庭用心拍数モニタプログラム」の適正使用について	(地 516) (法安 143)
R3. 1. 29	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等の一部を改正する法律の一部の施行について（認定薬局関係）※2	—
R3. 1. 29	傷病の区分に係る専門性の認定を行う団体の取扱いについて ※2	—

R3. 1. 29	地域連携薬局及び専門医療機関連携薬局の認定基準に関する Q&A について ※2	—
R3. 1. 29	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等の一部を改正する法律の一部の施行に伴う関係省令の整備等に関する省令の公布について	(地 509) (法安 136)
R3. 1. 29	新たに薬事・食品衛生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 ※3	—

※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 1106 号(保 335)) に添付し送付済み

※2 「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公布について」(地 508)に添付し送付済み

※3 「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 1107 号(保 336)) に添付し送付済み

薬務対策室 URL http://www.med.or.jp/doctor/sien/s_sien/002058.html

以上

<問い合わせ先>

日本医師会地域医療課 薬務対策室
(担当：野村、湯浅)

TEL 03-3942-6137 FAX 03-3946-2140

E-mail yakumu@po.med.or.jp