

日薬連発第 211 号

2025 年 3 月 27 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会 薬制委員会

**厚生労働省 医薬局 医薬品審査管理課長/監視指導・麻薬対策課長 連名通知**  
**「医療用医薬品の品目統合等に伴う製造方法等の変更手続きに係る手続きの迅速化**  
**について」説明会 オンデマンド配信のご案内**

厚生労働省では、後発医薬品を中心とした供給不安への対応の検討が進められており、安定供給の確保に向けた方策の一環として、「医療用医薬品の品目統合等に伴う製造方法等の変更手続きに係る手続きの迅速化について」厚生労働省 医薬局 医薬品審査管理課長/監視指導・麻薬対策課長 連名通知（令和 7 年 2 月 14 日付）を発出しました。

この度、医薬品審査管理課より、同通知に関して、日薬連 薬制委員会・品質委員会の正副委員長を対象とした説明会が開催されました。この説明会をオンデマンドにて配信致しますので、閲覧いただき、日ごろの業務の参考にしていただければ、幸いです。  
以下よりご視聴いただけます。

日薬連 HP の以下ページよりご覧ください。

<http://www.fpmaj.gr.jp/seminar/>

**【説明会・講演会一覧】**

2025 年 — 2025.03.27 医療用医薬品の品目統合等に伴う製造方法等の変更手続きに係る  
手続きの迅速化について」通知の説明会

説明会資料、質疑応答（事前質問）、動画

**【問い合わせ先】**

日薬連薬制委員会事務局 藤本、佐竹

03-3527-3154