

日薬連発第 783 号

2025 年 12 月 9 日

加 盟 団 体 殿
(知財、薬制関係)

日本製薬団体連合会

【第 1 回】 専門委員制度施行説明会への参加申込みについて

専門委員制度の施行については、「医療用後発医薬品及びバイオ後続品の承認審査に際する特許抵触の有無の確認における専門委員制度導入の試行について」（令和 7 年 11 月 14 日付け厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知）を、加盟団体宛に発出（日薬連発第 726 号）しておりますが、今般、厚生労働省医薬局医薬品審査管理課が主催で、以下の日程で本通知に係る説明会を実施するとの連絡を受けました。

つきましては、本件につき貴会会員に周知頂きたく御連絡申し上げます。

記

同内容で、2 回の説明会を予定しており（各回：950 人まで）、今回は 1 回目の説明会になります（第 2 回の申込案内については、第 1 回の申込締切り後に、改めてご連絡いただけるとのこと）

第 1 回：12 月 17 日（水）17 時 30 分～19 時

形式：オンライン（webex）

申込み期限：12 月 16 日（火）17:00

申込方法：以下の Forms リンクより、ご登録ください。

（詳細は、Forms 中の文書をご確認ください）

[【第 1 回】 専門委員制度施行説明会への参加申込み](#)

（URL が埋め込まれていますので、クリックしてください）

予定）第 2 回：12 月 22 日（月）15 時～16 時半

以上