

No.	発出年月日	通知番号等	通知名	文書レベル	周知対象
136	H20.4.3	薬食安発第0403002号	独立行政法人医薬品医療機器総合機構における体外診断用医薬品添付文書情報の提供等について	一般	医薬品製造販売業者
137	H20.4.4	薬食機発第0404002号	次世代医療機器評価指標の公表について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
138	H20.4.8	薬食審査発第0408001	医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
139	H20.4.14	医政発第0414006号 薬食発第0414001号	医薬品等の品質の確保及び安定供給について	要確認	全業者
140	H20.4.25	薬食総第0425004号 薬食審査第0425001号 薬食安第0425003号 薬食監麻第0425001号	従事経験の証明等及び厚生労働大臣の登録を受けた者が行う講習における法令遵守の徹底について(注意喚起)	一般	全業者
141	H20.4.28	事務連絡	ヘパリンナトリウム製剤等の品質管理および安全性に関する情報の収集・提供の徹底について	要確認	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
142	H20.4.30	事務連絡	新医薬品等の再審査結果 平成19年度(その5)に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
143	H20.5.14	事務連絡	製造所変更迅速審査の申請時に添付すべき資料等の訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
144	H20.5.20	事務連絡	医薬品の製造販売承認申請書における製造方法の記載に関する質疑応答集(Q&A)につ	一般	医薬品製造販売業・製造業者
145	H20.5.21	薬食安発第0521002号	一般用医薬品のリスク区分の確認等について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
146	H20.5.21	薬食発第0521001号	薬事法施行規則の一部を改正する省令の交付について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
147	H20.5.22	薬食監麻発第0522012	数量に関わらず厚生労働省の確認を必要とする医薬品の追加について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
148	H20.5.23	薬食監麻発第0523003	数量に関わらず厚生労働省の確認を必要とする医薬品の追加について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
149	H20.5.23	薬食機発第0523001号	指定管理医療機器の付帯的な機能のリストについて(その5)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
150	H20.5.24	事務連絡	採血用穿刺器具に関する島根県内の調査等について	要確認	医療機器製造販売業・製造業者
151	H20.5.26	薬食発第0526017号	日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
152	H20.5.26	薬食発第0526014号	医療用医薬品再評価結果平成20年度(その1)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
153	H20.6.3	薬食審査発第0603001	マイクロドーズ臨床試験の実施に関するガイダンス	一般	医薬品製造販売業者
154	H20.6.3	事務連絡	「マイクロドーズ臨床試験の実施に関するガイダンス(案)」に対する意見募集の結果につ	一般	医薬品製造販売業者
155	H20.6.11	事務連絡	「薬事法関係手数料令の一部を改正する政令等の施行について」の訂正について	一般	医薬品製造販売業者
156	H20.6.13	薬食発第0613007号	医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令の一部を改正する省令による改正後の医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令の取扱いに	一般	医薬品製造販売業・製造業者
157	H20.6.13	薬食発第0613010号	医療機器の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令の一部を改正する省令による改正後の医療機器の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令の取扱いについて	一般	医療機器製造販売業・製造業者
158	H20.6.16	事務連絡	医療機器及び体外診断用医薬品の承認申請等に関する質疑応答集(Q&A)その3	一般	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
159	H20.6.17	薬食発第0617009号	新医薬品等の再審査結果 平成20年度(その1)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
160	H20.6.20	事務連絡	患者向医薬品ガイドの作成について	一般	医薬品製造販売業者
161	H20.6.20	薬機発第0620059号	医薬品GLP又は医療機器GLPの実地による調査の実施要領の制定について	一般	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
162	H20.6.25	薬食監麻第0625002号	化粧品製造及び品質管理に関する技術指針(業界自主基準)の廃止について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
163	H20.6.25	事務連絡	化粧品の製造管理及び品質管理に係る自主基準について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
164	H20.6.25	薬食審査発第0625001号	「ウシ等由来物を原料として製造される医薬品等の品質及び安全性確保に係る承認申請等の取扱いについて」等の一部改正について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
165	H20.7.1	薬食審査発第0701001	ヘパリンナトリウムに関する日本薬局方の一部改正に伴う取扱いについて	一般	全業者
166	H20.7.7	事務連絡	新規製造販売承認申請中の医療用後発医薬品に係る承認審査及びGMP適合性調査申請のスケジュール等について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
167	H20.7.9	薬食発第0709002号	治験薬の製造管理、品質管理等に関する基準(治験薬GMP)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者

168	H20.7.9	薬食発第0709005号	X線CT組合せ型ポジトロンCT装置承認基準等の廃止について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
169	H20.7.9	薬食機発第0709002号	指定管理医療機器の適合性チェックリストについて(その7)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
170	H20.7.10	薬食監麻発第0710001号	薬事法第43条第1項の規定に基づき検定を要する物ものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等の一部を改正する件について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
171	H20.7.10	薬食発第0710005号	薬事法施行規則の一部を改正する省令等の施行について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
172	H20.7.10	事務連絡	事務連絡の訂正について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
173	H20.7.11	薬食発第0711001号	医療機器の一般的名称の追加について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
174	H20.7.14	事務連絡	「日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について」に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
175	H20.7.16	事務連絡	発出した通知の一部訂正について(薬食機発第0709002号)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
176	H20.7.16	事務連絡	発出した通知の一部訂正について(薬食発第0709005号)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
177	H20.7.16	薬食機発第0716002号	指定管理医療機器の付帯的な機能のリストについて(その6)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
178	H20.7.31	薬食発第0731012号	第十五改正日本薬局方の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
179	H20.7.31	薬食発第0731015号	日本薬局方外医薬品規格2002の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
180	H20.7.31	薬食審査発第0731001号	ヘパリンカルシウムに係る日本薬局方医薬品規格2002の一部改正に伴う医薬品製造販売承認申請等の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業者
181	H20.7.31	事務連絡	過硫酸化コンドロイチン硫酸標準品の供給開始時期について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
182	H20.8.1	薬食審査発第0801001	昭和42年の基本方針前に承認された一般用医薬品等の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業者
183	H20.8.4	薬食機発第0804001号	医療機器に関する臨床試験データの必要な範囲等について	一般	医療機器製造販売業者
184	H20.8.5	薬食発第0805001号	一般用医薬品外箱等への副作用被害救済制度の表示に関する自主申し合わせ及び質疑応答集(改定)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
185	H20.8.14	事務連絡	化粧品基準における医薬品の成分の該当性について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
186	H20.8.15	薬食審査発第0815001号	自ら治験を実施しようとする者による薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて	一般	医薬品製造販売業者
187	H20.8.15	薬食審査発第0815005	治験の依頼しようとする者による薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて	一般	医薬品製造販売業者
188	H20.8.15	薬機発第0815008号	「医薬品GLP又は医療機器GLPの実地による調査の実施要領の制定について」の別添1及び別添2の各実施要領の差し替えについて	一般	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
189	H20.8.25	薬食審査発第0825001号	「コモン・テクニカル・ドキュメントの電子化仕様の取扱いについて」等の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
190	H20.8.26	事務連絡	医薬品等の承認申請等に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品・医薬部外品・化粧品製造販売業・製造業者
191	H20.8.28	事務連絡	過硫酸化コンドロイチン硫酸標準品の供給開始について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
192	H20.8.29	薬食審査発第0829003	カベルゴリンのパーキンソン病に係る用法・用量について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
193	H20.9.1	事務連絡	外国製造所に関する調査について	要確認	医薬品製造販売業者
194	H20.9.3	薬食審査発第0930007	ゲノム薬理学を利用した治験について	一般	医薬品製造販売業者
195	H20.9.5	事務連絡	医療事故防止に係る代替新規申請の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業者
196	H20.9.5	薬食審査発第0905002	医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
197	H20.9.5	医政経発第0905002号	標準先発品が規格追加した場合の後発医薬品の規格揃えの取扱いについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
198	H20.9.5	薬食審査発第0905009	医薬品製造販売業等管理者講習会の開催について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
199	H20.9.5	薬食機発第0905001号	医療機器の有効期間の設定と安定性試験について	一般	医療機器製造販売業者
200	H20.9.11	薬食審査発第0911004号、薬食安発第0911002号	人工呼吸器回路における人工鼻と加温加湿器の併用に係る添付文書の自主点検等について	一般	医療機器製造販売業者
201	H20.9.12	事務連絡	発出した通知の一部訂正について(薬食発第0208003号)	一般	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
202	H20.9.12	事務連絡	「医薬品の一般的名称について」の訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者

203	H20.9.12	薬食発第0912006号	ヒト(同種)由来細胞や組織を加工した医薬品又は医療機器の品質及び安全性の確保につ	一般	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
204	H20.9.16	事務連絡	「医薬品の一般的名称について」の訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
205	H20.9.18	事務連絡	一般用医薬品である胃腸薬のチンキ剤等の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業者
206	H20.9.22	薬食審査発第0922002号	医療用配合剤及びヘパリン製剤(注射剤)の販売命名並びに注射剤に添付されている溶解液の表示の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
207	H20.9.22	事務連絡	配合剤及びヘパリン製剤の医療事故防止に係る代替新規申請の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
208	H20.9.30	事務連絡	第十五改正日本薬局方の一部改正及び日本薬局方外医薬品規格2002の一部改正に伴う医薬品等の承認申請等に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
209	H20.9.30	薬食審査発第0930001	一般用漢方製剤承認基準の制定について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
210	H20.9.30	薬食審査発第0930004	一般用漢方製剤の承認申請に関する留意事項について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
211	H20.10.1	薬食審査発第1001001	「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」の運用について	一般	医薬品製造販売業者
212	H20.10.1	薬食審査発第1001005号	薬物に係る治験に関する副作用等の報告に係る薬事法施行規則の一部を改正する省令の施行等に関する留意事項について	一般	医薬品製造販売業者
213	H20.10.1	薬食審査発第1001009号	「市販後副作用等報告及び治験副作用等報告について」の一部改正について	一般	医薬品製造販売業者
214	H20.10.1	薬食審査発第1001013	治験審査委員会に関する情報の登録について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
215	H20.10.3	事務連絡	ヒト(同種)由来細胞・組織加工医薬品等の品質及び安全性の確保に関する指針に係るQ&Aについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
216	H20.10.3	薬食発第1003001号	新医薬品等の再審査結果平成20年度(その2)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
217	H20.10.6	薬食安発第1006002号、 薬食機発第1006002号	尿管ステントに係る添付文書の改訂指示等について	一般	医療機器製造販売業者
218	H20.10.8	薬食機発第1008001号	整形インプラント製品の承認申請に際し添付すべき臨床試験の試験成績に関する資料の取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者
219	H20.10.8	薬食発第1008006号	指定第二类医薬品の変更について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
220	H20.10.8	薬食安発第1008001号	一般用医薬品の区分リストの変更について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
221	H20.10.9	事務連絡	一般用漢方製剤承認基準の正誤表の送付について	要確認	医薬品製造販売業・製造業者
222	H20.10.16	薬食機発第1016002号	おしゃれ用カラーコンタクトレンズによる健康被害の拡大防止について	要確認	医療機器製造販売業・製造業者
223	H20.10.16	薬食監麻発第1016003	数量に関わらず厚生労働省の確認を必要とする医薬品の追加について	一般	医薬品製造販売業者
224	H20.10.17	薬食審査発第1017001	医薬品の一般的名称の変更について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
225	H20.10.20	薬食発第1020001号	一般用医薬品の承認申請について	一般	医薬品製造販売業者
226	H20.10.20	薬食審査発第1020002	一般用医薬品の承認申請に際し留意すべき事項について	一般	医薬品製造販売業者
227	H20.10.20	事務連絡	一般用医薬品の承認申請区分及び添付資料に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者
228	H20.10.23	薬食機発第1023001号	医療機器の一部変更に伴う手続きについて	一般	医療機器製造販売業者
229	H20.10.24	事務連絡	患者向医薬品ガイドの作成について	一般	医薬品製造販売業者
230	H20.10.30	事務連絡	一般用医薬品の承認申請に際し留意すべき事項に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業者
231	H20.10.31	薬食安発第1031002号、 薬食機発第	自己血糖測定器における測定範囲を超えた場合の表示等に係る自主点検等について	一般	医療機器製造販売業者
232	H20.10.31	薬食審査発第1031001	一般用医薬品及び医薬部外品の承認審査に係る情報の公表について	一般	医薬品・医薬部外品製造販売業
233	H20.11.5	事務連絡	第十五改正日本薬局方正誤表の送付について	一般	全業者
234	H20.11.10	薬食機発第1110001号	医療機器の特定の変更に係る手続きの迅速化について	一般	医療機器製造販売業者
235	H20.11.11	薬食審査発第1111001	輸出用医薬品等の届出の取扱いについて	一般	医薬品・医薬部外品・化粧品製造販売業・製造業者
236	H20.11.11	事務連絡	輸出用医薬品等の届出の取扱いに関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品・医薬部外品・化粧品製造販売業・製造業者
237	H20.11.14	薬食審査発第1114001	新範囲医薬部外品の製造販売承認申請等に係る取扱いについて	一般	医薬部外品製造販売業者
238	H20.11.14	事務連絡	新範囲医薬部外品の製造販売承認申請等に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬部外品製造販売業者

239	H20.11.14	事務連絡	生理処理用品製造販売承認申請等に関する通知等の正誤表送付について	一般	医薬部外品製造販売業者
240	H20.11.17	薬食発第1117001号	日本薬局方外医薬品規格第三部の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
241	H20.11.17	薬食発第1117005号	医療用医薬品再評価結果 平成20年度(その2)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
242	H20.11.20	事務連絡	「染毛剤、パーマ剤承認基準別表3対応表」の正誤表送付について	一般	医薬部外品製造販売業者
243	H20.11.21	薬食機発第1121001号	医療機器の治験に係る文書又は記録について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
244	H20.11.27	薬食機発第1127001号	指定管理医療機器の適合性チェックリストについて(その8)	一般	医療機器製造販売業者
245	H20.11.27	薬食審査発第1127001	医薬品のがん原性試験に関するガイドラインの改正について	一般	医薬品製造販売業者
246	H20.11.28	薬食機発第1128001号	レーザー手術装置の承認申請に際し添付すべき臨床試験の試験成績に関する資料の取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者
247	H20.11.28	事務連絡	「レーザー手術装置の治験データの添付免除について」の廃止について	一般	医療機器製造販売業者
248	H20.12.19	薬食発第1219002号	新医薬品等の再審査結果 平成20年度(その3)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
249	H20.12.25	薬食審査発第1225001	いわゆる薬用化粧品中の有効成分リストについて	一般	医薬部外品製造販売業・製造業者
250	H21.1.5	薬食機発第0105001号	歯科器械の製造販売承認申請及び認証申請に必要な電気的安全性評価及び物理的・化学的評価の基本的考え方について	一般	医療機器製造販売業者
251	H21.1.9	薬食安発第0109003号	感染症定期報告に関するQ&Aについて	一般	各製造販売業者
252	H21.1.26	薬機発第0126032号 (機構)	独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行うベンチャー企業支援相談の実施要領等について	一般	全業者
253	H21.1.30	薬食機発第0130001号	新医療機器の承認審査に係る情報の公表について	一般	医療機器製造販売業者
254	H21.2.3	事務連絡	一般用漢方製剤の承認申請に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者
255	H21.2.5	事務連絡	治験副作用等の定期報告及び治験審査委員会の会議の記録の概要の作成等に関するQ&Aについて	一般	医薬品製造販売業者
256	H21.2.5	事務連絡	化粧品基準における医薬品の成分の該当性について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
257	H21.2.5	事務連絡	化粧品基準における医薬品の成分の該当性について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
258	H21.2.6	医政研発第0206001号	「治験の依頼等に係る統一書式について」の一部改正について	一般	医薬品製造販売業者
259	H21.2.6	薬機発第0206007号 (機構)	新医療機器の承認審査に係る情報の公表に関する取り扱いについて	一般	医療機器製造販売業者
260	H21.2.6	薬食発第0206002号	薬事法の一部を改正する法律の施行に伴う関係告示の公布について	一般	全業者
261	H21.2.13	事務連絡	新医薬品等の再審査結果 平成20年度(その2)に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
262	H21.2.23	薬食監麻発第0223004号	薬事法第43条第1項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等の一部を改正する件について	一般	医薬品製造販売業者
263	H21.2.23	薬食審査発第0223004	医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
264	H21.2.27	事務連絡	化粧品に配合する香料について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
265	H21.3.2	事務連絡	「第十五改正日本薬局方第一追補の制定について」の訂正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
266	H21.3.2	事務連絡	第十五改正日本薬局方第一追補正誤表の送付について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
267	H21.3.4	事務連絡	医療機器の特定の変更に係る手続きの迅速化に関する質疑応答集(Q&A)	一般	医療機器製造販売業者
268	H21.3.4	薬食発第0304004号	バイオ後続品の承認申請について	一般	医薬品製造販売業者
269	H21.3.4	薬食審査発第0304015	バイオ後続品の承認申請に際し留意すべき事項について	一般	医薬品製造販売業者
270	H21.3.4	薬食審査発第0304011	バイオ後続品に係る一般的名称及び販売名の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業者
271	H21.3.4	薬食審査発第0304007	バイオ後続品の品質・安全性・有効性確保のための指針	一般	医薬品製造販売業者
272	H21.3.4	薬食審査発第0304018号	医療用医薬品の製造販売承認申請書等における特定の原薬に係る製造方法の記載簡略化について	一般	医薬品製造販売業者
273	H21.3.6	薬食機発第0306001号	人工股関節の審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
274	H21.3.6	薬食機発第0306004号	人工膝関節の審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者

275	H21.3.6	薬食機発第0306007号	脊椎内固定器具の審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
276	H21.3.6	事務連絡	人工股関節の審査ガイドラインに関する質疑応答集(Q & A)	一般	医療機器製造販売業者
277	H21.3.6	事務連絡	人工膝関節の審査ガイドラインに関する質疑応答集(Q & A)	一般	医療機器製造販売業者
278	H21.3.6	事務連絡	脊椎内固定器具の審査ガイドラインに関する質疑応答集(Q & A)	一般	医療機器製造販売業者
279	H21.3.12	事務連絡	一般用漢方製剤承認基準の正誤表の送付について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
280	H21.3.12	事務連絡	プレミックス成分を有効成分とする地方承認の一般用医薬品の製造販売承認申請の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
281	H21.3.13	薬食審査発第0313001	「医薬品の一般的名称の取扱いに関する事務手続等について」の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
282	H21.3.13	薬食審査発第0313004	医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
283	H21.3.25	薬食審査発第0325001	「医薬品GCP実地調査の実施要領について」等の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
284	H21.3.27	事務連絡	生物由来原料基準の規定を満たさないマスターセルバンク又はマスターシードを使用した医薬品等の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
285	H21.3.27	事務連絡	生物由来原料基準に規定する原材料の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
286	H21.3.27	薬食発第0327006号	医療機器の製造販売承認申請について	一般	医療機器製造販売業者
287	H21.3.27	薬食機発第0327004号	後発医療機器の製造販売承認申請書添付資料作成に際し留意すべき事項について	一般	医療機器製造販売業者
288	H21.3.27	薬食発第0327003号	薬事法関係手数料令の一部を改正する政令の施行について	一般	医療機器製造販売業者
289	H21.3.27	薬食機発第0327001号	薬事法関係手数料令の一部改正に伴う医療機器の製造販売承認申請に係る留意事項について	一般	医療機器製造販売業者
290	H21.3.30	事務連絡	治験薬GMP証明書の発給について	一般	医薬品製造販売業者
291	H21.3.30	薬食発第033002号	新医薬品の再審査結果 平成20年度(その4)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
292	H21.3.31	薬食監麻発第0331001号	薬事法第43条第1項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等の一部を改正する件について	一般	医薬品製造販売業者
293	H21.3.31	薬食審査発第0331009	「新医薬品の承認申請資料適合性書面調査の実施要領について」等の一部改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
294	H21.3.31	薬食審査発第0331004	我が国における医薬品の一般的名称の変更について(その2)	一般	医薬品製造販売業・製造業者
295	H21.3.31	薬食発第0331008号	第十五改正日本薬局方の一部改正等について	一般	各製造販売業者
296	H21.3.31	薬食審査発第0331001	第十五改正日本薬局方の一部改正に伴う医薬品製造販売承認申請等の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業・製造業者
297	H21.3.31	薬食発第0331011号	化粧品基準の一部を改正する件について	一般	化粧品製造販売業・製造業者
298	H21.3.31	事務連絡	医薬部外品添加物リストの正誤表送付について	一般	医薬部外品製造販売業・製造業者
299	H21.3.31	薬食機発第0331002号	組合せ医療機器に係る製造販売承認申請、製造販売認証申請及び製造販売届出に係る取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者