No.	発出年月日	通知番号等		文書レベル	周知対象
420	H22.4.1	薬食審査発0401第2号	一般用漢方製剤承認基準の改正について	要確認	医薬品製造販売業者
421	H22.4.1	薬食審査発0401第5号	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	医薬品製造販売業者
422	H22.3.31	事務連絡	バイオ後続品の品質・安全性・有効性確保のための指針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
423	H22.3.31	事務連絡	後発医薬品の製造販売業者による先発医薬品の添付文書記載内容(承認事項に関連する使用上の注意「用法・用量に 関連する使用上の注意」にて引用される記載内容)を引用した事例について	一般	医薬品製造販売業者
424	H22.3.31	<b>港合案本発0331第</b> /早	第十五改正日本薬局方第二追補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	一般	医薬品製造販売業者
	H22.3.31		第十五改正日本楽局方第二追補正誤表の送付について	一般	全製造販売・製造業者
	H22.3.31	事務連絡	第十五改正日本来周万第二追補の制定について」の訂正について	一般	全製造販売・製造業者
	H22.3.31	<u> </u>	臨床研究において用いられる未承認医療機器の提供等に係る薬事法の適用について	一般	医療機器製造販売・製造業者
	H22.4.15	茶合家本祭第0400年1只	医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売・製造業者
	H22.4.12	事務連絡	○	一般	医薬品製造販売業者
430		薬食審査発0330第1号	医療用原薬に係る定期適合性調査の取扱いについて	要確認	医薬品製造販売業者
		<u>薬食監麻発0330第5号</u> 薬食審査発0415第1号	「フレキシブルディスク申請等の取扱い等について」の一部改正について	要確認	医薬品製造販売業者
	H22.4.15				医薬品製造販売業・製造業者
	H22.3.30		新医薬品の再審査期間の延長について	一般	
	H22.4.20		細胞・組織加工医薬品等の品質及び安全性の確認申請書の記載要領について	一般	医薬品、医療機器製造販売業者
	H22.4.21	<u>薬食発0421第2号</u>	「医薬部外品原料規格2006」の一部改正について		医薬品、医薬部外品製造販売業・製造業者
	H22.4.21	<u> 楽食番査発0421第1号</u>	「医薬部外品原料規格2006」の一部改正に伴う医薬部外品等製造販売承認申請等の取扱いについて		医薬品、医薬部外品製造販売業·製造業者
	H22.4.21	事務連絡	医薬部外品原料規格2006の正誤表の送付について	一般	医薬品、医薬部外品製造販売業·製造業者
437	H22.4.23	薬食発0423第2号	医療用医薬品再評価結果 平成22年度(その1)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
438	H22.4.30	薬食発0430第1号	薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(告示)及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器(告示)の改正について	一般	医療機器製造販売業者
439	H22.4.30	薬食発0430第5号	医療機器の一般的名称の定義の変更について	一般	医療機器製造販売業者
	H22.4.30		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10)	一般	医療機器製造販売業者
	H22.5.13	菜食機発0513第1号	体外診断用医薬品の安定性試験等の取扱いについて(質疑応答集)	一般	医薬品製造販売業者
	H22.5.27		「感染症予防ワクチンの非臨床試験ガイドライン」について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.5.27		「感染症予防ワクチンの臨床試験ガイドライン」について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.5.27		医薬品の一般的名称について		医薬品製造販売業・製造業者
	H22.5.28	菜食機発0528第1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者
446			大陸  大陸  大阪   10   10   10   10   10   10   10   1	一般	医薬品製造販売業・製造業者
447	H22.6.4	<u> </u>	抗悪性腫瘍薬の非臨床評価に関するガイドライン		医薬品製造販売業者
448			DTA I L L L L M M M M M M M M M M M M M M M		医薬品製造販売業者、製造業者
440	1122.0.4		東事法第14条第1項の規定に基づき製造販売の承認を取得していた医療機器のうち同法第23条の2第1項の規定に基づ	,,,,,	
449	H22.6.1	薬食機発0601第1号	来事法第14末第14級の規定に基づさ表道級がの承認を収得していた区療機器のプラ同法第23末の2第1項の規定に基づ き厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器に係る取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者
450	H22.6.9	事務連絡	新医薬品の総審査期間短縮に向けた申請に係る留意事項について	一般	医薬品製造販売業者
451	H22.6.2	薬食発0602第3号	医療機器の一般的名称の定義の変更について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
452	H22.6.4	事務連絡	発出した通知の一部訂正について(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
453	H22.6.4	事務連絡	発出した通知の一部訂正について(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9))	一般	医療機器製造販売業・製造業者
454	H22.6.14	薬食発0614第1号	薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(告示)及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器(告示)の改正について	一般	医療機器製造販売業者
455	H22.6.9	薬食安発0609第3号 薬食機発0609第1号	電気手術器用バイポーラ電極の取扱いに係る自主点検等について	要確認	医療機器製造販売業者
456	H22.6.30	薬機発0630017号	「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等業務に係る申請・届出等の受付等業務の取扱いについて」の一部改正について	一般	医薬品、医薬部外品、医療機器製造販売業者
	H22.6.29	薬食発0629第1号	新医薬品の再審査結果 平成22年度(その1)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
	H22.6.28	薬食審査発0628第1号	製剤開発に関するガイドラインの改定について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.7.9	薬食審査発0709第1号	「経口血糖降下薬の臨床評価方法に関するガイドライン」について	一般	医薬品製造販売業者
460	H22.7.9	事務連絡	「経口血糖降下薬の臨床評価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	一般	医薬品製造販売業者
461	H22.6.30	薬食発0630第1号	医療機器の一般的名称の定義の変更について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
462	H22.6.30	薬食機発第0630第5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7)	一般	医療機器製造販売業·製造業者
463	H22.6.30	薬食機発0630第1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11)	一般	医療機器製造販売業者
464	H22.7.5	薬食機発0705第5号	「新医療機器の承認審査に係る情報の公表について」の一部改正について	一般	医療機器製造販売業者

No.	発出年月日	通知番号等	通知名	文書レベル	周知対象
465	H22.6.29		新医療機器の再審査結果 平成22年度(その1)について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
466	H22.7.5	薬食機発第0705第1号	新医療機器の再審査の確認に係る再審査報告書の公表について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
	H22.7.26	事務連絡	医薬品等の規格及び試験方法に係る変更等に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者・製造業者
	H22.7.30	事務連絡	一般用漢方製剤承認基準(改正新基準)の正誤表の送付について	一般	医薬品製造販売業
	H22.7.30	薬食機発0730第1号	体内固定用コンプレッションヒッププレート審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
	H22.7.30		体内固定用ケーブル審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
	H22.7.30		体内固定用ピン審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
	H22.7.30		体内固定用ネジ及び体内固定用プレート審査ガイドラインについて	一般	医療機器製造販売業者
	H22.7.29	事務連絡	副作用等報告に関するQ&Aについての改訂について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.8.13	-	「体内固定用ネジ及び体内固定用プレート審査ガイドラインについて」の通知の別表1の送付について	一般	医療機器製造販売業者
	H22.8.13 H22.7.30	 薬食発0730第2号	「体内固定用コンプレッションヒッププレート審査ガイドラインについて」等の通知の差替えの送付について  第十五改正日本薬局方の一部改正について	<u>一般</u> 一般	医療機器製造販売業者 医薬品製造販売業者、製造業者
	H22.7.30		第十五改正日本楽局方の一部改正にプレビ  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 <u>板</u> 一般	医薬品製造販売業者、製造業者
	H22.7.30	<u>- 未及街旦光0730第1万</u> 事務連絡	日本薬局方における国際調和について(JP15一部改正(6.10溶出試験法)英語版)	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
		<u>事物</u> 建相 薬食安発0818第1号		1,00	
479	H22.8.18	薬食審査発0818第1号	スクラブ等の不溶性成分を含有する洗顔料の使用上の注意事項について	要確認	医薬部外品·化粧品製造販売業者、製造業者
480	H22.8.30		医薬品の一般的名称について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
481	H22.8.30	薬食審査発0830第9号 <u>薬食安発0830第1号</u>	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	一般	医薬品製造販売業者
482	H22.9.1	事務連絡	「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」に関する質疑応答 について	一般	医薬品製造販売業者
483	H22.9.1	事務連絡	「第十五改正日本薬局方の一部改正について」に添付された告示文の差し換えについて	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
484	H22.8.31	薬食機発0831第2号	歯科器械の製造販売承認申請等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
485	H22.9.17	薬食審査発0917第1号	ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(無菌試験法)について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
486	H22.9.17	薬食審査発0917第2号	ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(微生物限度試験法及び非無菌医薬品の微生物学的品質特性)について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
487	H22.9.17	薬食審査発0917第3号	ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(崩壊試験法)について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
488	H22.9.17	事務連絡	「製剤開発に関するガイドライン」、「品質リスクマネジメントに関するガイドライン」及び「医薬品品質システム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	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
489	H22.9.17	事務連絡	「高齢者に使用される医薬品の臨床評価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	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
490	H22.9.29	事務連絡	第十五改正日本薬局方の一部改正に係る英文版(グリセリン及び濃グリセリンに係る一部改正)について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
491	H22.9.29	事務連絡	第十五改正日本薬局方の一部改正に係る英文版(ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウムに係る一部改正)について	一般	医薬品製造販売業者、製造業者
492	H22.9.29	薬食発0929第4号	医療機器の一般的名称の定義の変更について	一般	医療機器製造販売業·製造業者
493	H22.9.29	薬食発0929第1号	薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(告示)及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器(告示)の改正について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
494	H22.10.1	薬食発1001第3号	新医薬品の再審査結果 平成22年度(その2)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
	H22.10.1		新医療機器の再審査結果 平成22年度(その2)について	一般	医療機器製造販売業・製造業者
	H22.10.8	事務連絡	第十五改正日本薬局方の一部改正に係る英文版(リュウコツ及びリュウコツ末に係る一部改正)について	一般	医薬品製造販売業者·製造業者
497	H22.10.8	薬食安発1008第1号	産婦人科領域における医薬品の誤投与に係る医療安全対策について(メチルエルゴメトリンマレイン酸塩製剤及びリトドリン塩酸塩製剤)	一般	医薬品製造販売業者・製造業者
498	H22.9.27		「薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(告示)及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器(告示)の施行について」の改正について	一般	医療機器製造販売業·製造業者
499	H22.9.27	薬食機発0927第1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12)	一般	医療機器製造販売業·製造業者
	H22.10.12	薬食機発第1012第2号	エチレンオキサイド滅菌における滅菌残留物の許容限度の取扱いについて	一般	医療機器製造販売業·製造業者
	H22.10.8		医薬品及び医薬部外品に関する外国製造業者認定申請の取扱いについて	一般	医薬品•医薬部外品製造販売業者
502	H22.10.13		医薬品等の製造業の許可及び外国製造業者の認定の申請書に添付する様式等の改正について	一般	医薬品・医薬部外品・化粧品製造販売業・製造業者
503	H22.10.15	薬食安発1015第2号 <u>薬食審査発1015第13号</u>	加水分解コムギ末を含有する医薬部外品・化粧品の使用上の注意事項等について	要確認	医薬部外品・化粧品製造販売業者・製造業者
504	H22.10.8	薬食監麻発1008第4号	医薬品適用外使用に係る学術情報提供の指針作成について	一般	医薬品、部外品製造販売業者

No.	発出年月日	通知番号等	通知名	文書レベル	周知対象
505	H22.10.25	薬食審査発1025第3号 薬食安発1025第1号	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	一般	医薬品製造販売業者
506	H22.10.27	薬食審査発1027第4号 薬食監麻1027第45号	薬事法第四十九条第一項の規定に基づき厚生労働大臣の指定する医薬品の一部改正に伴う留意点について	要確認	医薬品製造販売業者
507	H22.11.1	薬食審査発1101第1号	局所皮膚適用製剤(半固形製剤及び貼付剤)の処方変更のための生物学的同等性試験ガイドラインについて	一般	医薬品製造販売業者
508	H22.11.1	事務連絡	局所皮膚適用製剤(半固形製剤及び貼付剤)の処方変更のための生物学的同等性試験ガイドラインに関する質疑応答 集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.10.29	事務連絡	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	一般	医薬品製造販売業者
510	H22.10.21	薬食監麻発1021第11号	医薬品・医薬部外品製造販売業者等におけるコンピュータ化システム適正管理ガイドラインについて	要確認	医薬品·医薬部外品製造販売業者
	H22.10.21	事務連絡	医薬品・医薬部外品製造販売業者等におけるコンピュータ化システム適正管理ガイドラインに関する質疑応答集(Q&A) について	要確認	医薬品·医薬部外品製造販売業者
	H22.10.26	薬食安発1026第3号	ディートを含有する医薬品及び医薬部外品の安全性に関する定期報告について	一般	医薬品·医薬部外品製造販売業者
	H22.11.1	薬食発1101第3号	「細胞・組織を利用した医療機器又は医薬品の品質及び安全性の確保について」の一部改正について	一般	医薬品・医療機器製造販売業者
	H22.11.11		<u> 医薬品の一般的名称について(ダレキサバンマレイン酸塩、アポモルヒネ塩酸塩水和物)</u>	一般	医薬品製造販売業者 製造業者
515	H22.11.11	薬食審査発1111第4号	医薬品の一般的名称の変更について(ガランタミン臭化水素酸塩)	一般	医薬品製造販売業者·製造業者
	H22.11.12	<b>栄良女策!!!2弟!</b> 写	ビソプロロールフマル酸塩の慢性心不全に対する適応外使用について	一般	医薬品製造販売業者
	H22.11.16	薬食審査発1116第1号	「抗うつ薬の臨床評価方法に関するガイドライン」について	一般	医薬品製造販売業者
518	H22.11.12	薬食機発1112第6号	医療機器の特定の変更に係る手続の迅速化の期間延長について	一般	医薬品製造販売業者
519	H22.11.24	薬食審査発1124第7号 薬食安発1124第1号	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	一般	医薬品製造販売業者
520	H22.11.19	事務連絡	「医薬部外品原料規格2006」の収載品目における純度試験(重金属試験)の取扱いについて	一般	医薬部外品製造販売業・製造業者
521	H22.11.29	薬食審査発1129第5号 薬食安発1129第1号	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	一般	医薬品製造販売業者
522	H22.12.3	事務連絡	「「医薬部外品原料規格2006」の収載品目における純度試験(重金属試験)の取扱いについて」の正誤表の送付について	一般	医薬部外品製造販売業・製造業者
523	H22.11.30	薬食機発第1130第1号	「薬事法第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器を改正する件」により新たに指定管理医療機器となったものの取扱いについて(その1)	一般	医療機器製造販売業・製造業者
524	H22.12.3	薬食安発1203第2号 薬食機発1203第1号	下大静脈フィルターに係る添付文書の改訂指示等について	要確認	医療機器製造販売業・製造業者
	H22.12.15	薬食機発1215第1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
	H22.12.24	薬食審査発1224第1号	医薬品の一般的名称について(パンクレリパーゼほか)	一般	医薬品製造販売業者・製造業者
	H22.12.22	<u>薬食監麻発1222第3号</u>	未承認の医療機器に関する適正な情報提供について	一般	医療機器製造販売業者
	H22.12.24		新医療機器の再審査に係る製造販売後調査等基本計画書等について	一般	医療機器製造販売業者
	H22.12.24		新医療機器の使用の成績等に関する調査報告書について	一般	医療機器製造販売業者
	H22.12.24 H22.12.24	<u>薬食機発1224第7号</u> 薬食審査発1224第4号	「医療機器の製造販売承認申請に際し留意すべき事項について」の一部改正について  新医薬品の再審査結果 平成22年度(その3)について	<u>一般</u> 一般	医療機器製造販売業·製造業者 医薬品製造販売業者·製造業者
	H22.12.27	<u> </u>	<u>利因条品の丹香宜福泉、平成22年度(その3)について</u>   医薬品等輸入監視要領の改正について	要確認	医亲血器坦默元素有
	H22.12.27	<u> </u>	医薬品等輸入届取扱要領の改正について	要確認	全製造販売・製造業者
	H22.12.27	菜食審査発1227第1号	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
	H22.12.27	薬食審査発1227第5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
536	H23.1.4	事務連絡	一般用漢方製剤の承認申請等に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者
537	H22.12.27	薬食機発1227第1号	器械器具等に係る治験の計画等の届出等に関する取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者
538	H23.1.11	薬食審査発0111第1号 薬食安発0111第1号	医薬品の効能又は効果等における「妊娠高血圧症候群」の呼称の取扱いについて	一般	医薬品製造販売業者
539	H23.1.7	薬食安発0107第1号	一般用医薬品の区分リストの変更について	要確認	医薬品製造販売業者·製造業者
540		薬食監麻発0107第2号	一般用医薬品の区分等表示の変更に係る留意事項について	要確認	医薬品製造販売業者・製造業者
541	H23.1.17	事務連絡	新医薬品の総審査期間短縮に向けた申請に係るCTDのフォーマットについて	一般	医薬品製造販売業者
542	H23.1.20	薬食審査発0120第1号	医薬品またはバイオテクノロジー応用医薬品の開発におけるバイオマーカー: 適格性確認のための資料における用法の 記載要領、資料の構成及び様式	一般	医薬品製造販売業者
543	H23.1.21	薬食審査発0121第8号 薬食安発0121第5号	新たに承認された第一類医薬品について	一般	医薬品製造販売業者
544	-	-	医薬品等の回収等の取扱いについて	一般	全業者

No.	発出年月日	通知番号等	通知名	文書レベル	周知対象
545	H23.1.27		ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動法)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
546	H23.1.27	薬食審査発0127第2号	ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(錠剤の摩損度試験法)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
			ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(キャピラリー電気泳動法)について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
	H23.1.27		ICHQ4Bガイドラインに基づく事項別付属文書(粒度測定法(ふるい分け法))について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
549	H23.1.27	事務連絡	「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」に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業者
550	H23.1.27	事務連絡	「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」に係る訂正について	一般	医薬品製造販売業者
551	H23.1.28	薬食発0128第1号	輸出用医薬品等の証明書の発給について	一般	医薬品・医薬部外品・医療機器製造販売業・製造業者
552	H23.1.28	薬食審査発0128第1号 薬食安発0128第1号	新たに承認された第一類医薬品について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
553	H23.1.27	事務連絡	「医療機器の広告に関するQ&A」について	一般	医療機器製造販売業者
554	H23.1.28	薬食発0128第5号	輸出用医薬品等の証明書の発給に係るGMP/QMS調査の実施について	一般	医薬品·医薬部外品•医療機器製造販売業•製造業者
	H23.1.28		輸出用医薬品等の証明書の発給に係るGMP/QMS調査の実施要領の運用について	一般	医薬品・医薬部外品・医療機器製造販売業・製造業者
	H23.1.31		改良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
557	H23.2.4	事務連絡	医薬部外品の承認申請資料作成等における動物実験代替法の利用とJaCVAMの活用促進について	一般	医薬部外品製造販売業者
558	H23.2.4		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
559	H23.2.21		医薬品の残留溶媒ガイドラインの改正について	一般	医薬品製造販売業・製造業者
560	H23.2.23	医政総発0223第1号 <u>薬食安発0223第1号</u>	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	一般	医薬品製造販売業者
561	H23.3.14	事務連絡	平成23年東北地方太平洋沖地震における工業用ガスボンベを医療用ガスボンベとして使用することについて	要確認	_
562	H23.3.9	薬食審査発0309第5号 <u>薬食安発0309第5号</u>	抗血小板剤及びノボリの安全対策に係る協力依頼について	一般	医薬品製造販売業者
563	H23.3.15	事務連絡	医薬品の承認申請に際し留意すべき事項のうち、経口医療用配合剤の取扱いに関する質疑応答(Q&A)について	一般	医薬品製造販売業者
564	H23.3.19	事務連絡	平成23年東北地方太平洋沖地震における工業用液化酸素ガス超低温容器を医療用液化酸素ガス超低温容器として使用することについて	要確認	医薬品製造販売業者・製造業者
565	H23.3.17		特定非常災害の被害者の権利利益の保全等を図るための特別措置に関する法律第3条第2項の規定に基づき同条第1項の特定権利利益に係る期間の延長に関し当該延長後の満了日を平成23年8月31日とする措置を指定する件等について	要確認	全業者
566	H23.3.24	事務連絡	東北地方太平洋沖地震の影響により製造・出荷等に支障が生じた場合の医薬品、医療機器の供給確保に関する取扱いについて	要確認	医薬品・医療機器製造販売業・製造業者
567	H23.3.24	薬食発0324第1号	薬事法施行令の一部を改正する政令について	要確認	医薬品製造販売業·製造業者
568	H23.3.22	薬食発0322第3号	「医薬品等の回収について」の一部改正について	一般	全業者
569	_	-	「医薬品等の回収の取扱いについて」の一部改正について	一般	全業者
570	H23.3.25	薬食機発0325第1号	新医療機器の再審査結果 平成22年度(その3)について	一般	医療機器製造販売業者·製造業者
571	-	_	[医薬品等製造販売業等の許可申請等に係る事務の取扱いについて」の一部改正について	要確認	全業者
572	H23.3.31	事務連絡	東北地方太平洋沖地震の影響により製造・出荷等に支障が生じた場合の医薬部外品の供給確保について	要確認	医薬部外品製造販売業者・製造業者
	H23.3.31	薬食発0331第17号	薬事法の一部を改正する法律等の施行等について及び処方せん医薬品等の取扱いについての一部改正について	一般	医薬品製造販売業者・製造業者
	H23.3.29		「抗心不全薬の臨床評価方法に関するガイドライン」の改訂について	一般	医薬品製造販売業者
	H23.3.29	事務連絡	「抗心不全薬の臨床評価方法に関するガイドライン」に関する質疑応答集(Q&A)	一般	医薬品製造販売業者
	H23.3.30	薬食発0330第9号	第十六改正日本薬局方の制定等について	要確認	医薬品製造販売業者・製造業者
	H23.3.30		第十六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	要確認	医薬品製造販売業者・製造業者
	H23.3.30		第十六改正日本薬局方における製剤総則等の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 製造業者
	H23.3.29	薬食発0329第10号	体外診断用医薬品の一般的名称の改正等について	一般	医薬品製造販売業者・製造業者
	H23.3.30	薬食機発0330第4号	歯科用インプラントの承認基準に関する質疑応答集について(その1)	一般	医療機器製造販売業者
581	H23.3.30	薬食機発0330第1号	コンタクトレンズの承認基準に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医療機器製造販売業者
582	H23.3.31	薬食発0331第1号	薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(告示)及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器(告示)の改正について	一般	医療機器製造販売業者·製造業者·修理業者
583	H23.3.31	薬食監麻発0331第7号	「臨床研究において用いられる未承認医療機器の提供等に係る薬事法の適用について」に関する質疑応答集(Q&A)について	一般	医療機器製造販売業者

No.	発出年月日	通知番号等	通知名	文書レベル	周知対象
584	H23.3.31	薬食安発0331第7号 薬食機発0331第2号	プラズマガス滅菌器の取扱いについて	一般	医療機器製造販売業者・製造業者・修理業者
585	H23.3.31	薬食安発0331第4号	プラズマガス滅菌器に係る製造販売後安全対策について	一般	医療機器製造販売業者
586	H23.3.31		医薬品等輸入手続質疑応答集(Q&A)について	一般	全業者
587	H23.3.25	薬食発0325第2号	新医薬品の再評果結果平成22年度(その2)について		医薬品製造販売業者·製造業者
588	H23.3.25	薬食発0325第1号	新医薬品の再審査結果平成22年度(その4)について	一般	医薬品製造販売業者 製造業者
589	H23.3.31	薬食発0331第30号	水頭症治療用シャント承認基準の制定について	一般	医療機器製造販売業者·製造業者
590	H23.3.31	薬食発0331第33号	緊急時ブラッドアクセス留置用カテーテル承認基準の制定について	一般	医療機器製造販売業者·製造業者
591	H23.3.30		「薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行に伴う医薬品、医療機器等の製造管理及び品質管理(GMP/QMS)に係る省令及び告示の制定及び改廃について」の一部改正について	一般	医療機器製造販売業者・製造業者
592	H23.3.31	薬食発0331第27号	カテーテルイントロデューサ承認基準の制定について	一般	医療機器製造販売業者 製造業者
593	H23.3.31	薬食発0331第24号	医療機器の一般的名称の定義の変更について	一般	医療機器製造販売業者