

## 医療機関等向け

番号	文書発出日	文書番号	通知名
1	令和7年10月8日	医薬薬審発1008第1号	ラディオガルダーゼカプセル500mgの有効期間の延長について
2	令和7年10月7日	事務連絡	医薬品・医療機器等安全性情報の送付について 安全性情報No.423
3	令和7年9月25日	医政産情企発0925第1号	「医療用医薬品の供給問題への対応に係る行動計画」の策定について 行動計画
4	令和7年9月19日	医薬薬審発0919第3号	デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（膀胱癌）の作成及び最適使用推進ガイドライン（非小細胞肺癌）の一部改正について
5	令和7年9月19日	医薬薬審発0919第2号	セミプリマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（非小細胞肺癌）の作成及び最適使用推進ガイドライン（子宮頸癌）の一部改正について
6	令和7年9月19日	医薬薬審発0919第1号	アテゾリズマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（節外性 NK/T細胞リンパ腫・鼻型）の作成及び最適使用推進ガイドライン（非小細胞肺癌、小細胞肺癌、乳癌、肝細胞癌及び胞巣状軟部肉腫）の一部改正について
7	令和7年8月29日	事務連絡	医薬品・医療機器等安全性情報の送付について 安全性情報No.422
8	令和7年8月28日	医薬安発0828第4号	患者からの医薬品副作用報告に関する広報の周知について（協力依頼）
9	令和7年8月27日	事務連絡	アトモキセチン製剤の安定供給について（協力依頼）
10	令和7年8月25日	医薬薬審発0825第3号	ドナネマブ製剤の使用に当たっての留意事項について
11	令和7年8月25日	医薬薬審発0825第2号	ドナネマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドラインの一部改正について
12	令和7年8月25日	医薬薬審発0825第1号	ニボルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-High）を有する結腸・直腸癌）の一部改正について
13	令和7年8月22日	医薬副発0822第1号	独立行政法人医薬品医療機器総合機構が実施する健康被害救済制度に関する集中広報の周知について（協力依頼） バナー原稿 リーフレット
14	令和7年8月8日	医薬薬審発0808第1号	注射用サイメリン50mg及び注射用サイメリン100mgの有効期間の延長について