

薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法改正法 参考資料

【目次】

・医療機器に係る「カテゴリー」と「安全対策」の見直し	…………	1
・第三者認証制度について	…………	2
・生物由来製品の特性に応じた安全対策の充実	…………	3
・医薬品・医療機器の承認許可制度の見直し	…………	4
・承認取得企業における組織イメージの変化	…………	5
・血液事業に関する新たな法的枠組みの骨格等について	…………	6
・血液事業の実施フローと国の関与等について	…………	7
・血液製剤の需給計画の概要について	…………	8