

通知改正一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号	改正年月日	種別	番号
1	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和6年11月1日	総発	1101001
2	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年3月1日	総発	301001
3	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年4月1日	総発	401003
4	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年6月2日	総発	602001
5	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年6月19日	総発	619001
6	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年6月26日	総発	626001
7	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和7年12月1日	総発	1201001
8	第1編 総則	第1章 総則	総則	厚生労働省文書決裁規程第4条に基づく専決事項について	令和6年5月27日	総発	527001	令和8年1月1日	総発	101001
9	第3編 健康	第1章 健康	公衆浴場法	公衆浴場における衛生等管理要領等について	平成12年12月15日	生衛発	1811	令和8年1月20日	健生発	120048
10	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律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)及び医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律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	平成16年7月20日	薬食発	720022	令和8年2月16日	医薬発	216003
11	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	医療機器の修理区分の該当性について	平成17年3月31日	薬食発	331008	令和8年2月16日	医薬発	216003
12	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	医薬品等の副作用等の報告について	平成26年10月2日	薬食発	1002020	令和8年2月10日	医薬発	210001

通知改正一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号	改正年月日	種別	番号
13	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ニボルマブ(遺伝子組換え)製剤及びペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(非小細胞肺癌及び悪性黒色腫)について	平成29年2月14日	薬生薬審発	214001	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
14	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(腎細胞癌、頭頸部癌)の作成及び最適使用推進ガイドライン(非小細胞肺癌、悪性黒色腫、古典的ホジキンリンパ腫、尿路上皮癌及び高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI-High)を有する固形癌)の一部改正について	令和1年12月20日	薬生薬審発	1220005	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
15	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	医療機器の不具合等報告について	令和2年1月31日	薬生安発	131001	令和8年2月10日	医薬安発	210003
16	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	再生医療等製品の不具合等報告について	令和2年1月31日	薬生安発	131002	令和8年2月10日	医薬安発	210004
17	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	デュピルマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎)について	令和2年3月25日	薬生薬審発	325005	令和8年2月19日	医薬薬審発	219002
18	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	医薬品等の注意事項等情報の提供について	令和3年2月19日	薬生安発	219001	令和8年2月10日	医薬安発	210005

通知改正一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号	改正年月日	種別	番号
19	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(子宮体癌)の作成について	令和3年12月24日	薬生薬審発	1224010	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
20	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(高い腫瘍遺伝子変異量(TMB—High)を有する固形癌)の作成及び最適使用推進ガイドライン(腎細胞癌)の一部改正について	令和4年2月25日	薬生薬審発	225006	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
21	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(子宮頸癌)の作成及び最適使用推進ガイドライン(非小細胞肺癌、悪性黒色腫、古典的ホジキンリンパ腫、尿路上皮癌、高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI—High)を有する固形癌及び結腸・直腸癌、腎細胞癌、頭頸部癌、食道癌、乳癌、子宮体癌並びに高い腫瘍遺伝子変異量(TMB—High)を有する固形癌)の一部改正について	令和4年9月26日	薬生薬審発	926001	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
22	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	テゼペルマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(気管支喘息)について	令和4年11月15日	薬生薬審発	1115001	令和8年2月19日	医薬薬審発	219001
23	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	登録販売者制度の取扱い等について	令和5年3月31日	薬生発	331016	令和7年12月25日	医薬発	1225003
24	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	登録販売者に対する研修の実施要領について	令和5年3月31日	薬生総発	331006	令和6年4月10日	医薬総発	410004

通知改正一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号	改正年月日	種別	番号
25	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	ペムブロリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(原発性縦隔大細胞型B細胞リンパ腫)の作成及び最適使用推進ガイドライン(古典的ホジキンリンパ腫)の一部改正について	令和5年6月26日	薬生薬審発	626001	令和8年2月19日	医薬薬審発	219004
26	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律	メポリズマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎)について	令和6年8月28日	医薬薬審発	828003	令和8年2月19日	医薬薬審発	219003