

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号
1	第2編 医政	第1章 医政	再生医療等の安全性の確保等に関する法律	再生医療等の安全性の確保等に関する法律に基づく再生医療等に関連した「遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律」に基づく手続等について	令和7年5月30日	医政研究	530001
2	第2編 医政	第1章 医政	再生医療等の安全性の確保等に関する法律	再生医療等の安全性の確保等に関する法律及び臨床研究法の一部を改正する法律の施行等に伴う通知等の廃止について〔再生医療等の安全性の確保等に関する法律〕	令和7年5月30日	医政研究	530002
3	第2編 医政	第1章 医政	再生医療等の安全性の確保等に関する法律	再生医療等の安全性の確保等に関する法律及び臨床研究法の一部を改正する法律の附則の規定に基づく再生医療等の安全性の確保等に関する法律に関連する手続の経過措置について〔再生医療等の安全性の確保等に関する法律〕	令和7年5月30日	医政研究	530004
4	第2編 医政	第1章 医政	再生医療等の安全性の確保等に関する法律	核酸等を用いる医療技術を用いて行われる再生医療等に関する再生医療等提供計画に添付する「提供する再生医療等の詳細を記した書類」に記載及び添付が必要な事項について	令和7年5月30日	医政研究	530005
5	第2編 医政	第1章 医政	再生医療等の安全性の確保等に関する法律	再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令第1条第2号ロの規定に基づき感染症の予防のために必要なものとして厚生労働大臣が定める核酸等に関する告示について	令和7年6月11日	医政研究 感感発	611001 611003
6	第2編 医政	第1章 医政	臨床研究法	再生医療等の安全性の確保等に関する法律及び臨床研究法の一部を改正する法律の施行等に伴う通知等の廃止について〔臨床研究法〕	令和7年5月30日	医政研究	530002
7	第2編 医政	第1章 医政	臨床研究法	再生医療等の安全性の確保等に関する法律及び臨床研究法の一部を改正する法律の附則の規定に基づく再生医療等の安全性の確保等に関する法律に関連する手続の経過措置について〔臨床研究法〕	令和7年5月30日	医政研究	530004
8	第3編 健康	第1章 健康	検疫法	空港法施行令等の一部を改正する政令外2件について（施行通知）〔検疫法関係〕	令和7年9月5日	感発	905001
9	第3編 健康	第1章 健康	検疫法	検疫法施行規則の一部を改正する省令の施行について	令和7年9月17日	感発	917001
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	「デジタル用語の定義 医薬品製造業におけるデジタル技術活用事例集（2024年度版）向け」及び「医薬品製造業におけるデジタル技術活用事例集（2024年度版）」について	令和7年8月19日	事務連絡	

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号
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	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	令和7年8月25日	医薬薬審発	825001
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	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	令和7年8月25日	医薬薬審発	825002
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	ドナネマブ製剤の使用に当たっての留意事項について	令和7年8月25日	医薬薬審発	825003
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	新医薬品として承認された医薬品について	令和7年8月25日	事務連絡	
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	「医薬品等の副作用等の報告について」の一部改正について	令和7年8月26日	医薬発	826004
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	「要指導医薬品の製造販売後調査等の実施方法に関するガイドラインについて」の一部改正について	令和7年8月26日	医薬安発 医薬薬審発	826001 826002
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	電波環境協議会による「医用テレメータの電波管理実践ガイド」(令和7年6月)について	令和7年8月26日	医薬安発 医政安発	826003 826001
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	要指導医薬品の製造販売後調査等の実施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	令和7年8月26日	事務連絡	

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	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	指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストについて(その34)	令和7年8月27日	医薬機審発	827001
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	「使用上の注意」の改訂について	令和7年8月28日	医薬安発	828001
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	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二十条第十五項に規定する指定薬物及び同法第七十六条の四に規定する医療等の用途を定める省令の一部改正について(施行通知)	令和7年8月29日	医薬発	829003
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	要指導医薬品から一般用医薬品に移行する医薬品について	令和7年8月29日	医薬安発	829001
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	医薬品の区分等表示の変更に係る留意事項について	令和7年8月29日	医薬監麻発	829003
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	希少疾病用医薬品の指定取消し及び指定について	令和7年8月29日	医薬薬審発	829001
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	「GMP調査要領の制定について」の一部改正について	令和7年9月2日	医薬監麻発	902004
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	医薬品の製造販売承認申請書におけるフィルムコーティング用プレミックス添加剤に係る記載について	令和7年9月3日	事務連絡	

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号
27	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	医薬品横断的なコンパニオン診断薬等の該当性評価に基づく承認事項の一部変更承認申請について（非小細胞肺癌患者におけるEGFR遺伝子変異）	令和7年9月5日	医薬安発 医薬薬審発 医薬機審発	905001 905001 905001
28	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	「使用上の注意」の改訂について	令和7年9月9日	医薬安発	909001
29	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	新医薬品等の再審査結果 令和7年度（その3）について	令和7年9月10日	医薬薬審発	910002
30	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	新医薬品等の再審査結果 令和7年度（その4）について	令和7年9月10日	医薬薬審発	910005
31	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	医薬品の区分等表示の変更に係る留意事項について	令和7年9月12日	医薬監麻発	912001
32	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	新医薬品等の再審査結果 令和7年度（その5）について	令和7年9月16日	医薬薬審発	916001
33	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	医薬品に係る先駆け審査指定制度対象品目の指定取消しについて	令和7年9月16日	事務連絡	
34	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	「使用上の注意」の改訂について	令和7年9月17日	医薬安発	917001

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号
35	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	指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストの一部改正について(その2)	令和7年9月18日	医薬機審発	918001
36	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	緊急避妊薬を調剤・販売する薬剤師及び販売する薬局・店舗販売業の店舗について	令和7年9月18日	医薬総発 医薬薬審発	918002 918003
37	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	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	令和7年9月19日	医薬薬審発	919001
38	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	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	令和7年9月19日	医薬薬審発	919002
39	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	令和7年9月19日	医薬薬審発	919003
40	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	新医薬品の再審査期間の延長について	令和7年9月19日	医薬薬審発	919004
41	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	新医薬品として承認された医薬品について	令和7年9月19日	事務連絡	
42	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	毒物及び劇物取締法	令和7年度農薬危害防止運動の実施について	令和7年4月25日	医薬発 消安 環水大管発	425001 611 2504251

通知新件一覧

No.	編	章	根拠法	題名	制定年月日	種別	番号
43	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	毒物及び劇物取締法	李在明大韓民国大統領来日に伴う毒物及び劇物の適正な保管管理について	令和7年8月20日	医薬薬審発	820001
44	第4編 医薬食品	第1章 医薬食品	麻薬及び向精神薬取締法	麻薬、麻薬原料植物、向精神薬、麻薬向精神薬原料等を指定する政令の一部を改正する政令の公布について(通知)	令和7年9月3日	医薬発	903003
45	第12編 年金	第1章 年金	年金積立金管理運用独立行政法人法	年金積立金管理運用独立行政法人法施行令の一部を改正する政令の施行について	令和7年9月5日	年発	905001