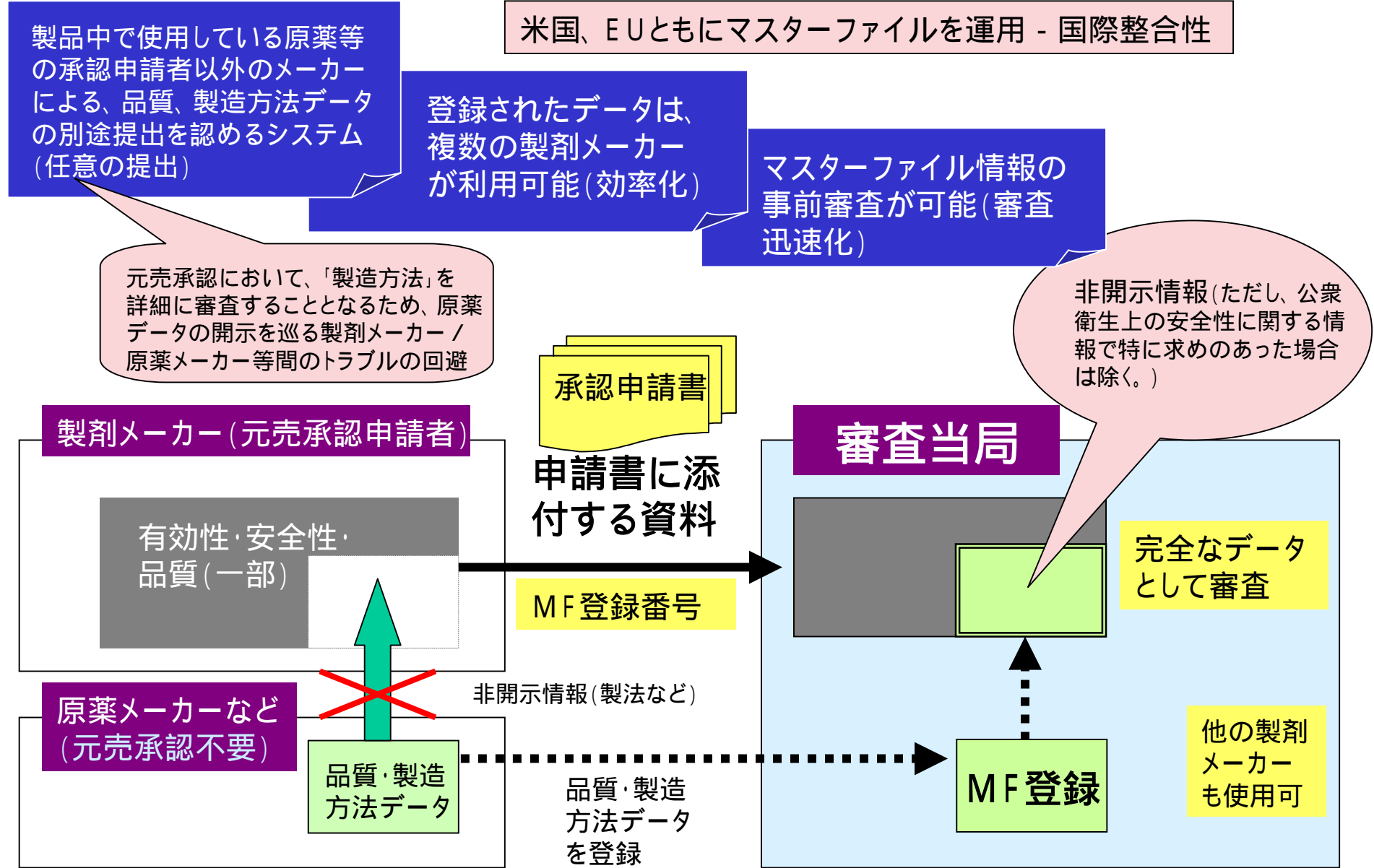


原薬等登録原簿(マスターファイル(MF))制度の概要



米国、EUともにマスターファイルを運用 - 国際整合性

非開示情報(ただし、公衆衛生上の安全性に関する情報で特に求めのあった場合は除く。)

対象は、製造用医薬品原薬、添加剤、製剤パッケージ、医療機器素材