

月刊 PHARM STAGE

●発刊:毎月15日

●体裁: A4版変形 約70頁

●年間購読料: 60,500円(税込)

※大学、公的機関、医療機関の方にはアカデミック価格で販売いたします。詳細はお問い合わせください。※2023年度版、2022年度版は年間購読のみのお申込みとなります。

2026年3月号内容

«巻頭» 生体模倣システム (MPS) の開発・実装・規制に関する動向

«特集1» 新規モダリティ医薬品開発における

共同研究契約の重要ポイント

- ・共同研究契約等の契約実務の基礎とトラブル防止策
- ・海外製薬企業との共同研究開発契約での重要ポイント
- ・新規モダリティの共同研究開発でのマイルストーンの設定の考え方

«特集2» ~今、GMP・CMC担当者が知りたい~

製造・品質管理システムの導入、

バリデーション、DI対応

- ・MES、LIMS、ERP導入におけるCSV対応
- ・LIMS(試験室情報管理システム)の導入・運用とDI対応
- ・再生医療等製品の製造所における電子記録の導入と将来展望

«トピックス»

- ・医療機器の梱包箱に対するリスクマネジメントの要求事項
- ・異物混入トラブルへの分析技術による対処法

- ・リアルワールドデータ(RWD)を対象とした自然言語処理(NLP)の活用
- ・MALDI-TOF MSを用いた微生物同定の実践

PMDAや国立衛研、大手製薬企業の担当者も多数執筆！充実の執筆陣がポイントを解説！

☆ 薬事規制や医薬品開発の最新トレンドを、実務視点でブレークダウン！

☆ GMP担当者、CMC研究者が今知りたい最新知識を毎回特集！



本誌詳細の確認や、見本誌請求、購読のお申し込みは、技術情報協会のホームページから
<https://www.gijutu.co.jp/>

【2025年度の特集一覧】※特集は予告なしに、変更する場合がございます。

2025年4月号	生成AIがもたらす臨床開発業務の効率化	ICH Q12の要件と製品ライフサイクル管理の現状・今後
5月号	セラノスティクスの規制、開発、今後の展望	製薬工場のDX化への課題と対策
6月号	非臨床開発のDX推進と自動化・自律化の事例	医薬品サプライチェーンの管理とGMP適合・リスクマネジメント
7月号	治験エコシステムのための医薬品開発のデジタル化	バイオ医薬品の製剤開発、品質試験
8月号	今後の医薬品開発に潜むリスクとその評価・対策	ニトロソアミン分析法開発と製造工程での低減対策
9月号	AI時代の医薬品特許業務の効率化	ペプチド製造プロセスの最適化
10月号	RWD・RWEを活用した医薬品の価値創出戦略	医薬品製造におけるインシデント判断と取り扱い
11月号	量子コンピュータ、量子化学計算に基づく医薬品開発	微生物迅速試験法の原理と試験法開発
12月号	デジタルバイオマーカーの活用最前線	医薬品連続生産技術の現場実装の実際
2026年1月号	AI画像診断機器の薬事規制、開発戦略	医薬品工場のユーティリティー設備の管理、運用、メンテナンス
2月号	AI・生成AIがもたらす臨床試験の変革	医薬品製造における環境対策と持続可能なプロセス構築
3月号	共同研究開発契約でのトラブル回避策	製造・品質管理システムの導入、バリデーション

雑誌「ファームステージ」年間購読申込書

会社名			
所属			
氏名		e-mail	
住所			
TEL		FAX	

個人情報の利用目的
 ・商品の受付、商品発送、アフターサービスのため
 ・今後の新商品、新サービスに関するご案内そのため

 **技術情報協会**
 TECHNICAL INFORMATION INSTITUTE CO.,LTD.
 申込専用FAX 03-5436-7745