

PDG ニュース（仮訳）

薬局方調和国際会議が 2025 年のメンバーシップ拡大ラウンドの結果を発表

2025 年 7 月 11 日

薬局方調和国際会議（PDG）は、最新の拡大ラウンドの結果を発表する。

2022 年に開始された最初のメンバーシップ拡大段階では、パイロットフェーズでの成功を経て、2023 年にインド薬局方が PDG の最初の新メンバーとして加入した。この最近の経験に基づき、また、新たな候補参加者が適切な支援を受けられるようにするために、PDG は戦略的な優先事項を考慮して利用可能なリソースを慎重に検討した結果、第 2 弾では 1 つの薬局方を迎え入れることを決定した。

綿密な検討プロセスと PDG メンバー間の合意による決定により、韓国薬局方は候補参加者（[PDG が新メンバーを迎え入れるための Framework](#)）として選択された。本決定は、韓国薬局方の申請資料の質と、薬局方基準の世界的な調和を促進するという PDG の使命との整合性を反映している。

PDG は、本ラウンドに関心を寄せ、応募いただいた薬局方各位に心より感謝するとともに、韓国薬局方の申請成功を祝福する。PDG は、今後数カ月以内に新たな候補参加者との実りある議論と調和作業を心待ちにしている。

問合せ先： 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
審査マネジメント部 医薬品基準課
電話：03-3506-9431 FAX：03-3506-9445

PHARMACOPEIAL DISCUSSION GROUP ACHIEVEMENTS

Pharmacopeial Discussion Group announces outcome of 2025 expansion round

July 11, 2025

The Pharmacopeial Discussion Group (PDG) is pleased to share the outcome of its latest expansion round.

The initial expansion phase launched in 2022 led, after a successful pilot phase, to the inclusion of the Indian Pharmacopoeia Commission as the first new member of the PDG in 2023. Building on this recent experience, and in order to ensure that any new candidate receives appropriate support, the PDG carefully reviewed its available resources in light of its strategic priorities, deciding to admit one pharmacopoeia during this second phase.

Following a thorough review process and a consensus decision among PDG members, the group is therefore delighted to announce that the Korean Pharmacopoeia has been selected for admission as a **Candidate Participant** ([Framework for the PDG to introduce new members](#)). This decision reflects the quality of the Korean Pharmacopoeia's application and its alignment with the PDG's mission to promote global harmonisation of pharmacopeial standards.

The PDG would like to thank all applicants for their interest and participation in this round and congratulates the Korean Pharmacopoeia on their successful application. The group looks forward to fruitful discussions and harmonisation work with the new Candidate Participant in the coming months.

Contact:
Division of Pharmacopoeia and Standards for Drugs,
Office of Review Management, PMDA
TEL: +81-(0)3-3506-9431 FAX: +81-(0)3-3506-9445