

日局原案意見募集状況(日局19-1以降における改正候補)

2026年9月現在
新:新規収載、既:既収載改正

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
1	生薬総則	既	生薬総則	2025年12月	2の条	
2	製剤総則	既	製剤総則	2026年6月	[4] 生薬関連製剤各条 生薬関連製剤の英名	
3	一般試験法	既	2.23 原子吸光光度法	2025年12月	2.3. 冷蒸気方式の項	
4	一般試験法	既	2.24 紫外可視吸光度測定法	2025年6月	1. 装置及び調整法	
5	一般試験法	既	2.49 旋光度測定法	2026年9月	2. 装置及び測定の項	
6	一般試験法	既	3.04 粒度測定法	2026年3月	第2法ふるい分け法	
7	一般試験法	既	3.06 レーザー回折・散乱法による粒子径測定法	2023年12月	全般	
8	一般試験法	既	6.05 注射剤の採取容量試験法	2024年6月	全般	
9	一般試験法	既	6.09 崩壊試験法	2023年9月 2026年9月(報告)	全般	
10	一般試験法	既	6.10 溶出試験法	2022年12月	全般	
11	一般試験法	既	9.01 標準品	2025年9月	(削除) (2)クロラムフェニコール パルミチン酸エステル標 準品、シクラシリン標 準品、ジクロキサシリンナ トリウム標準品、スルベ ニシリンナトリウム標準品、 セファトリジンプロピレ ングリコール標準品、セフ オテタン標準品、セフスロ ジンナトリウム標準品、セ フチブテン塩酸塩標準品、 セフピラミド標準品、セフ ペラゾン標準品、タラン ピシリン塩酸塩標準品、ト リコマイシン標準品、フェ ネチシリンカリウム標準 品、ミクロノマイシン硫酸 塩標準品、レナンピシリン 塩酸塩標準品、ロイコマ イシンA5標準品	
				2026年6月	(削除) (1)エピチオスタノール標 準品、エルゴメトリンマ レイン酸塩標準品、オー ラノフィン標準品、ゲフ アルナート標準品、ジヒ ドロエルゴトキシニンメ シル酸塩標準品 (2)カルモナムナトリウ ム標準品、セフォジジ ムナトリウム標準品、セ フォチアムヘキサチル 塩酸塩標準品、セフピ ロム硫酸塩標準品	
12	一般試験法	既	9.41 試薬・試液	2026年9月	前文	
12	一般試験法	既	9.41 試薬・試液	2025年9月	(改正) シノブファギン、定量用、 ブファリン、定量用、レ ジブフォゲニン、定量用 (削除) 成分含量測定用ペリル アルデヒド、定量用ペ リルアルデヒド、ペリ ルアルデヒド、成分含 量測定用、ペリルアル デヒド、定量用	

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
12	一般試験法	既	9.41 試薬・試液	2025年12月	(改正) 核磁気共鳴スペクトル測定用DSS- <i>d</i> ₆ 、 核磁気共鳴スペクトル測定用1,4-BTMSB- <i>d</i> ₄ アミグダリン、定量用、エボジアミン、定量用、ジフェニルスルホン、定量用、デヒドロコリダリン硝化物、定量用、ヘスベリジン、定量用、マグノフロリンヨウ化物、定量用、マンガフェリン、定量用、レイン、定量用、ロスマリン酸、定量用 アトラクチレノリドⅢ、定量用、アトラクチロジン、定量用、アルブチン、定量用、安息香酸、定量用、[6]-ギンゲロール、定量用、(E)-ケイ皮酸、定量用、ゲニボシド、定量用、サイコサポニンa、定量用、サイコサポニンb ₂ 、定量用、サイコサポニンd、定量用、シノメニン、定量用、[6]-ショーガオール、定量用、10-ヒドロキシ-2-(E)-デセン酸、定量用、ヒルスチン、定量用、(E)-フェルラ酸、定量用、ペオノール、定量用、マグノロール、定量用、リンコフィリン、定量用、ロガニン、定量用	名称の変更 (1)「核磁気共鳴スペクトル測定用DSS- <i>d</i> ₆ 」→「qNMR用基準物質DSS- <i>d</i> ₆ 」 (2)「核磁気共鳴スペクトル測定用1,4-BTMSB- <i>d</i> ₄ 」→「qNMR用基準物質1,4-BTMSB- <i>d</i> ₄ 」
				2025年12月	(削除) 両性担体液, pH 6 ～ 9用、 両性担体液, pH 7 ～ 9用	
				2026年6月	(改正) <i>m</i> -ヒドロキシアセトフェノン (削除) イソニコチン酸アミド、 <i>n</i> -オクチルベンゼン、核磁気共鳴スペクトル測定用重水素化ピリジン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、2,4-ジニトロフェニルヒドラジン・ジエチレングリコールジメチルエーテル試液、ジヒドロエルゴクリスチンメシル酸塩、薄層クロマトグラフィー用、4-ジメチルアミノアンチピリン、 <i>p</i> -ジメチルアミノベンジリデンロダニン試液、 <i>p</i> -ジメチルアミノベンズアルデヒド、 <i>p</i> -ジメチルアミノベンズアルデヒド試液、噴霧用、臭化 <i>n</i> -デシルトリメチルアンモニウム、臭化テトラ- <i>n</i> -プロピルアンモニウム、重水素化ピリジン、核磁気共鳴スペクトル測定用、セファドロキシル、 <i>n</i> -デシルトリメチルアンモニウム臭化物、 <i>n</i> -デシルトリメチルアンモニウム臭化物試液、0.005 mol/L、テトラ- <i>n</i> -プロピルアンモニウム臭化物、薄層クロマトグラフィー用ジヒドロエルゴクリスチンメシル酸塩、薄層クロマトグラフィー用メシル酸ジヒドロエルゴクリスチン、噴霧用 <i>p</i> -ジメチルアミノベンズアルデヒド試液、メシル酸ジヒドロエルゴクリスチン、薄層クロマトグラフィー用、リン酸トリス(4- <i>t</i> -ブチルフェニル)	
12	一般試験法	既	9.41 試薬・試液	2026年9月	(改正) アミグダリン、定量用、アルブチン、定量用、デヒドロコリダリン硝化物、定量用、リンコフィリン、定量用	定量用1の削除
12	一般試験法	既	9.41 試薬・試液	2026年9月	(改正) 安息香酸、定量用 (削除) 定量用ヒルスチン、トルブタミド、ヒルスチン、定量用	
13	医薬品各条	新	アカルボース	2016年9月		(追加標準品: アカルボース標準品、システム適合性試験用アカルボース標準品 追加試薬: リン酸水素二ナトリウム二水和物)

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
14	医薬品各条	新	アカルボース錠	2014年3月(溶出性) 2016年9月		(追加標準品:アカルボース標準品)
15	医薬品各条	新	アデノシン三リン酸二ナトリウム腸溶顆粒	2016年6月(溶出性)		(追加試薬:アデノシン三リン酸二ナトリウム水和物, 定量用)
16	医薬品各条	既	アモキシシリン水和物	2026年6月	基原	
17	医薬品各条	既	アリピプラゾール錠	2025年6月 2026年9月(追改報告)	溶出性	
18	医薬品各条	既	アミカシン硫酸塩	2026年9月	定量法	(削除) 2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸、2,4,6-トリニトロベンゼンスルホン酸二水和物
19	医薬品各条	既	アムロジピンベシル酸塩	2026年9月	純度試験、(追加)その他	
20	医薬品各条	既	アムロジピンベシル酸塩口腔内崩壊錠	2026年9月	純度試験、(追加)その他	
21	医薬品各条	新	アムロジピンベシル酸塩・アトルバスタチンカルシウム錠	2026年9月		
22	医薬品各条	新	アロチノロール塩酸塩錠	2026年9月		(追加標準品:アロチノロール塩酸塩標準品)
23	医薬品各条	新	イコサペント酸エチルカプセルB	2026年9月		
24	医薬品各条	既	イソロイシン・ロイシン・バリン顆粒	2026年9月	確認試験、定量法	
25	医薬品各条	新	イトブリド塩酸塩錠	2016年6月(溶出性)		(追加試薬:イトブリド塩酸塩, 定量用)
26	医薬品各条	新	イミダフェナシン	2026年9月		(追加標準品:イミダフェナシン標準品)
27	医薬品各条	新	イミダフェナシン錠	2026年9月		(追加標準品:イミダフェナシン標準品)
28	医薬品各条	新	イミダフェナシン口腔内崩壊錠	2026年9月		(追加標準品:イミダフェナシン標準品)
29	医薬品各条	既	ウリナスチン	2026年9月	(削除)毒性試験	
30	医薬品各条	既	ウロキナーゼ	2026年9月	(削除)異常毒性否定試験	
31	医薬品各条	既	エチニルエストラジオール	2026年9月	性状、確認試験	
32	医薬品各条	既	エデト酸カルシウムナトリウム水和物	2023年9月	確認試験、pH、純度試験	(追加試薬:硫酸鉄(Ⅲ)五水和物)
33	医薬品各条	新	エピナスチン塩酸塩	2013年6月		
34	医薬品各条	新	エピナスチン塩酸塩錠	2013年5月(溶出性) 2013年6月		(追加試薬:エピナスチン塩酸塩, 定量用)
削1	医薬品各条	既	エルゴメトリンマレイン酸塩	2026年6月(削除)		
削2	医薬品各条	既	エルゴメトリンマレイン酸塩錠	2026年6月(削除)		
削3	医薬品各条	既	エルゴメトリンマレイン酸塩注射液	2026年6月(削除)		
35	医薬品各条	既	塩化亜鉛	2025年6月	純度試験	
36	医薬品各条	既	オキサリプラチン	2025年9月	純度試験	
37	医薬品各条	既	オキサリプラチン注射液	2025年9月	純度試験	
削4	医薬品各条	既	オーラノフィン	2026年6月(削除)		
削5	医薬品各条	既	オーラノフィン錠	2026年6月(削除)		
38	医薬品各条	既	カオリン	2024年3月	純度試験	(追加標準液:鉛標準液, 原子吸光光度用)
39	医薬品各条	既	カルメロースナトリウム	2020年9月	全般	
削6	医薬品各条	既	カルモナムナトリウム	2026年6月(削除)		
40	医薬品各条	既	クロスカルメロースナトリウム	2025年9月	純度試験、沈降試験	
削7	医薬品各条	既	キササマイシン	2025年9月(削除)		
削8	医薬品各条	既	キササマイシン酢酸エステル	2025年9月(削除)		
削9	医薬品各条	既	キササマイシン酒石酸塩	2025年9月(削除)		
41	医薬品各条	新	クエン酸カリウム水和物	2026年9月		
42	医薬品各条	新	クエン酸カリウム・クエン酸ナトリウム錠	2026年9月		(追加試薬: <i>cis</i> －無水アコニット酸, 液体クロマトグラフィー用、 <i>trans</i> －アコニット酸, 液体クロマトグラフィー用)
43	医薬品各条	新	クエン酸カリウム・クエン酸ナトリウム散	2026年9月		(追加試薬: <i>cis</i> －無水アコニット酸, 液体クロマトグラフィー用、 <i>trans</i> －アコニット酸, 液体クロマトグラフィー用)
44	医薬品各条	新	グリクラジド錠	2025年9月		(追加標準品:グリクラジド標準品) (追加ろ紙…るつぼ等:水酸化ニッケル(Ⅱ)紙)
削10	医薬品各条	既	クロラムフェニコールパルミチン酸エステル	2025年9月(削除)		

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
45	医薬品各条	新	ケトプロフェンテープ	2014年3月(粘着性、放出性)		
46	医薬品各条	新	ケトプロフェンパップ	2014年3月(粘着性、放出性)		
削11	医薬品各条	既	ゲファルナート	2026年6月(削除)		
47	医薬品各条	既	ゴナドレリン酢酸塩	2025年6月	貯法	
削12	医薬品各条	既	シクラシリン	2025年9月(削除)		
削13	医薬品各条	既	ジクロキサシリンナトリウム水和物	2025年9月(削除)		
48	医薬品各条	新	ジソピラミドリン酸塩	2025年6月		
49	医薬品各条	新	シタグリプチンリン酸塩	2026年9月		
50	医薬品各条	既	シタグリプチンリン酸塩錠	2026年9月	製法	
削14	医薬品各条	既	ジヒドロエルゴトキシシメシル酸塩	2026年6月(削除)		
51	医薬品各条	新	ジラゼブ塩酸塩錠	2025年6月		(追加試薬:ジラゼブ塩酸塩水和物, 定量用、3,4,5-トリメトキシ安息香酸)
52	医薬品各条	既	スキサメニウム塩化物水和物	2024年12月	pH	
53	医薬品各条	既	スルファジアジン銀	2026年6月	銀含量	
削15	医薬品各条	既	スルベニシリンナトリウム	2025年9月(削除)		
54	医薬品各条	既	ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン	2026年9月	(削除)異常毒性否定試験	
55	医薬品各条	既	セファクロル	2025年6月	確認試験	
56	医薬品各条	既	セファゾリンナトリウム	2025年6月	確認試験	
57	医薬品各条	既	注射用セファゾリンナトリウム	2025年12月	pH	
削16	医薬品各条	既	セファトリジンプロピレングリコール	2025年9月(削除)		
削17	医薬品各条	既	シロップ用セファトリジンプロピレングリコール	2025年9月(削除)		
58	医薬品各条	既	セファレキシシ水合物	2025年6月 2026年6月	確認試験 日本名、英名、構造式、分子式、分子量、化学名、CAS登録番号、水分	日本名の変更
59	医薬品各条	既	セファレキシシカプセル	2026年6月	製法、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量法	
60	医薬品各条	既	セファレキシシ複合顆粒	2026年6月	製法、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量法	
61	医薬品各条	既	シロップ用セファレキシシ	2026年6月	製法、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量法	
62	医薬品各条	既	セファロチンナトリウム	2025年6月	確認試験	
63	医薬品各条	既	セフィキシム水和物	2025年6月	確認試験	
64	医薬品各条	既	セフェピム塩酸塩水和物	2025年6月	確認試験	
削18	医薬品各条	既	セフォジジムナトリウム	2026年6月(削除)		
65	医薬品各条	既	セフォタキシムナトリウム	2025年12月	確認試験	
削19	医薬品各条	既	セフォチアム ヘキセチル塩酸塩	2026年6月(削除)		
削20	医薬品各条	既	セフォテタン	2025年9月(削除)		
66	医薬品各条	既	セフカペン ピボキシル塩酸塩水和物	2025年6月	貯法	
67	医薬品各条	既	セフジニル	2025年12月	確認試験	
削21	医薬品各条	既	セフスロジンナトリウム	2025年9月(削除)		
68	医薬品各条	既	セフトアジウム水和物	2025年6月	確認試験	
削22	医薬品各条	既	セフチブテン水和物	2025年9月(削除)		
削23	医薬品各条	既	セフピラミドナトリウム	2025年9月(削除)		
削24	医薬品各条	既	セフピロム硫酸塩	2026年6月(削除)		
削25	医薬品各条	既	セフブペラゾンナトリウム	2025年9月(削除)		
69	医薬品各条	既	セフボドキシム ブロキセチル	2025年6月	確認試験	
70	医薬品各条	既	セフメタゾールナトリウム	2025年6月	確認試験	
71	医薬品各条	既	セフロキシム アキセチル	2025年12月	確認試験	
72	医薬品各条	新	セルトラリン塩酸塩	2026年9月		(追加標準品:セルトラリン塩酸塩標準品)
73	医薬品各条	新	セルトラリン塩酸塩錠	2026年9月		(追加標準品:セルトラリン塩酸塩標準品)
74	医薬品各条	新	ソリフェナシンコハク酸塩	2025年12月		(追加標準品:ソリフェナシンコハク酸塩標準品、システム適合性試験用ソリフェナシンコハク酸塩類縁物質F標準品、システム適合性試験用ソリフェナシンコハク酸塩類縁物質G標準品、システム適合性試験用ソリフェナシンコハク酸塩類縁物質H標準品)
75	医薬品各条	新	ソリフェナシンコハク酸塩錠	2025年12月		(追加標準品:ソリフェナシンコハク酸塩標準品)
76	医薬品各条	新	ソリフェナシンコハク酸塩口腔内崩壊錠	2025年12月		(追加標準品:ソリフェナシンコハク酸塩標準品)
77	医薬品各条	既	タゾバクタム	2025年6月	確認試験	

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
削26	医薬品各条	既	タランピシリン塩酸塩	2025年9月(削除)		
78	医薬品各条	新	タンドスピロンクエン酸塩	2024年12月		(追加標準品: タンドスピロンクエン酸塩標準品)
79	医薬品各条	新	タンドスピロンクエン酸塩錠	2024年12月		(追加標準品: タンドスピロンクエン酸塩標準品)
80	医薬品各条	既	チモロールマレイン酸塩	2024年12月	旋光度	
81	医薬品各条	新	デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム	2013年9月 2017年9月(追改)		(追加標準品: デキサメタゾンリン酸エステル標準品) (追加クロマトグラフィー用担体／充填剤: 球状多孔性エチルジビニルベンゼン－ジビニルベンゼン共重合体, ガスクロマトグラフィー用)
82	医薬品各条	既	テセロイキン(遺伝子組換え)	2025年12月	純度試験	(追加試薬: 両性担体液, pH 5 ～ 8用)
削27	医薬品各条	既	トリコマイシン	2025年9月(削除)		
削28	医薬品各条	既	ニトログリセリン錠	2025年9月(削除)		
83	医薬品各条	既	精製白糖	2020年9月	基原、確認試験、純度試験、定量法	(追加標準品: 精製白糖標準品、純度試験用ラフィノース標準品、純度試験用果糖標準品)
84	医薬品各条	既	ピタバスタチンカルシウム口腔内崩壊錠	2026年9月	定量法	
85	医薬品各条	既	ヒドロキシエチルセルロース	2025年6月	定量法	
86	医薬品各条	既	ピペラシリン水和物	2025年6月	確認試験	
87	医薬品各条	既	注射用ピペラシリンナトリウム	2025年12月	純度試験	
削29	医薬品各条	既	フェネチシリンカリウム	2025年9月(削除)		
88	医薬品各条	既	ベタヒスチンメシル酸塩	2026年9月	性状、確認試験 (削除)融点	
89	医薬品各条	既	ヘパリンカルシウム	2026年9月	確認試験、純度試験	
90	医薬品各条	既	ヘパリンナトリウム	2026年9月	確認試験、純度試験	
91	医薬品各条	新	ヘパリン類似物質	2026年9月		(追加試薬: 塩化ナトリウム試液, 0.5 mol/L、コンドロイチン硫酸Cナトリウム、炭酸バリウム)
92	医薬品各条	新	ヘパリン類似物質ローション(乳剤性)	2026年9月		(追加標準品: ヘパリン類似物質標準品) (追加試薬: 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 1 mol/L, pH 3.0、1,9－ジメチル－メチレンブルー塩化亜鉛複塩、1,9－ジメチル－メチレンブルー・エタノール試液)
93	医薬品各条	新	ヘパリン類似物質油性クリーム	2026年9月		(追加標準品: ヘパリン類似物質標準品) (追加試薬: 塩化ナトリウム試液, 0.02 mol/L、酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液, 1 mol/L, pH 3.0、1,9－ジメチル－メチレンブルー塩化亜鉛複塩、1,9－ジメチル－メチレンブルー・エタノール試液)
削30	医薬品各条	既	ミクロノマイシン硫酸塩	2025年9月(削除)		
94	医薬品各条	既	メトロニダゾール錠	2026年9月	定量法	
削31	医薬品各条	既	メピチオスタン	2026年6月(削除)		
95	医薬品各条	既	リドカイン	2026年6月	融点	
96	医薬品各条	新	ルリコナゾール	2026年9月		(追加標準品: ルリコナゾール標準品) (追加試薬: 1－ウンデカンスルホン酸ナトリウム)
削32	医薬品各条	既	レナンピシリン塩酸塩	2025年9月(削除)		
97	医薬品各条	既	黄色ワセリン	2026年6月	基原	
98	医薬品各条	既	白色ワセリン	2026年6月	基原	
99	医薬品各条	既	ワルファリンカリウム錠	2026年9月	製剤均一性	
100	(生薬等)	既	ウコン	2026年3月	確認試験、定量法	
101	(生薬等)	既	ウコン末	2026年3月	確認試験、定量法	
102	(生薬等)	既	ウワウルシ	2026年9月	含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
103	(生薬等)	既	ウワウルシ流エキス	2026年9月	定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
104	(生薬等)	既	エイジツ末	2026年6月	生薬の性状	
105	(生薬等)	既	エンゴサク	2026年9月	含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
106	(生薬等)	既	エンゴサク末	2026年9月	含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
107	(生薬等)	既	ガイヨウ	2026年3月	生薬の性状	
108	(生薬等)	既	カノコソウ	2026年3月	(追加)確認試験	

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
109	(生薬等)	既	カノコソウ末	2026年3月	(追加)確認試験	
110	(生薬等)	既	カンテン末	2025年9月	基原	
111	(生薬等)	既	キキョウ末	2026年3月	純度試験	
112	(生薬等)	既	キョウニン	2025年3月 2025年12月 2026年9月	生薬の性状 定量法 含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
113	(生薬等)	新	桂枝加竜骨牡蛎湯エキス	2026年9月		
114	(生薬等)	既	桂枝茯苓丸エキス	2026年9月	定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
115	(生薬等)	既	ゲンチアナ	2026年3月	確認試験	
116	(生薬等)	既	ゲンチアナ末	2026年3月	確認試験	
117	(生薬等)	新	柴胡加竜骨牡蛎湯エキス	2026年9月		(追加試薬: 塩化鉄(Ⅲ)・メタノール試液, 希)
118	(生薬等)	既	サンザシ	2025年9月	確認試験	
119	(生薬等)	既	シャクヤク	2026年6月	基原、生薬の性状	
120	(生薬等)	既	ショウキョウ末	2026年3月	純度試験	
121	(生薬等)	既	セネガ	2025年9月	確認試験	
122	(生薬等)	既	セネガ末	2025年9月	確認試験	
123	(生薬等)	既	センキュウ末	2026年3月	生薬の性状、純度試験	
124	(生薬等)	既	センコツ	2019年6月	(追加)純度試験(5)	
125	(生薬等)	新	センナジツ	2026年9月		
126	(生薬等)	既	ダイオウ	2025年9月	基原、生薬の性状	
127	(生薬等)	既	ダイオウ末	2025年9月	生薬の性状	
128	(生薬等)	既	タイソウ	2026年3月	(追加)確認試験	(追加試薬: マスリン酸, 薄層クロマトグラフィー用)
129	(生薬等)	既	タンジン	2025年3月	生薬の性状	
130	(生薬等)	既	チョウジ油	2026年3月	確認試験	
131	(生薬等)	既	チョウトウコウ	2026年9月	定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
132	(生薬等)	既	釣藤散エキス	2026年9月	定量法	(削除試薬: ヒルスチン, 定量用、定量用ヒルスチン) (追加試薬: インドメタシン, 定量用)
133	(生薬等)	既	チンピ	2025年12月	定量法	
134	(生薬等)	既	テンモンドウ	2026年9月	基原	
135	(生薬等)	既	桃核承気湯エキス	2026年9月	定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
136	(生薬等)	既	トウニン	2025年3月 2025年12月 2026年9月	生薬の性状 定量法 含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
137	(生薬等)	既	トウニン末	2025年3月 2025年12月 2026年9月	生薬の性状 定量法 含量規格、定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
138	(生薬等)	既	ハンゲ	2026年9月	生薬の性状 (削除)純度試験(3)	
139	(生薬等)	既	ブクリョウ	2025年3月	確認試験	
140	(生薬等)	既	ブクリョウ末	2025年3月	確認試験	
141	(生薬等)	既	ボレイ	2025年3月	基原	
142	(生薬等)	既	麻黄湯エキス	2026年9月	定量法	秤取量(Ms)に「qNMRで含量換算した」を追記
143	(生薬等)	既	抑肝散エキス	2026年9月	定量法	(削除試薬: ヒルスチン, 定量用、定量用ヒルスチン) (追加試薬: インドメタシン, 定量用)
144	(生薬等)	既	抑肝散加陳皮半夏エキス	2026年9月	定量法	(削除試薬: ヒルスチン, 定量用、定量用ヒルスチン) (追加試薬: インドメタシン, 定量用)
145	(生薬等)	既	ロートコン	2026年6月	確認試験	
146	(生薬等)	既	ロートエキス	2026年6月	確認試験	
147	(生薬等)	既	ロートエキス散	2026年6月	確認試験	
148	UVスペクトル	新	イミダフェナシン	2026年9月		
149	UVスペクトル	新	ジソピラミドリン酸塩	2025年6月		
150	UVスペクトル	新	セルトラリン塩酸塩	2026年9月		
151	UVスペクトル	新	ソリフェナシンコハク酸塩	2025年12月		
152	UVスペクトル	新	タンドスピロンクエン酸塩	2024年12月		
153	UVスペクトル	新	ルリコナゾール	2026年9月		
154	IRスペクトル	新	アカルボース	2016年9月		
155	IRスペクトル	新	イミダフェナシン	2026年9月		
156	IRスペクトル	新	カルメロースナトリウム	2020年9月		

No.	分類	新／既	項目名	意見募集	変更項目	備考欄
157	IRスペクトル	新	シタグリプチンリン酸塩	2026年9月		
158	IRスペクトル	新	ジソピラミドリン酸塩	2025年6月		
159	IRスペクトル	新	セルトラリン塩酸塩	2026年9月		
160	IRスペクトル	新	タンドスピロンクエン酸塩	2024年12月		
161	IRスペクトル	新	ルリコナゾール	2026年9月		
162	参考情報	既	化学合成される医薬品原薬及びその製剤の不純物に関する考え方〈G0-3-191〉	2026年9月	4. の項以降	
163	参考情報	新	化学合成される医薬品原薬及びその製剤に含まれるDNA反応性(変異原性)不純物の評価及び管理に関する考え方〈G0-7-191〉	2026年9月		
164	参考情報	新	蛍光X線分析法〈G1-10-191〉	2025年6月		
165	参考情報	新	窒素定量法: 燃焼法(改良デュマ法)〈G1-11-191〉	2026年9月		
166	参考情報	既	アミノ酸分析法〈G3-2-191〉	2026年9月(報告)	全般	
167	参考情報	既	キャピラリー電気泳動法〈G3-7-191〉	2023年9月 2026年9月(追改報告)	全般	
168	参考情報	既	日局生物薬品のウイルス安全性確保の基本要件〈G3-13-191〉	2026年9月	全般	
169	参考情報	既	遺伝子解析による微生物の迅速同定法〈G4-7-191〉	2026年9月	2.2. PCR、3. 判定	
170	参考情報	新	日本薬局方収載生薬の学名の見直しについて〈G5-10-191〉	2026年9月		
171	参考情報	既	無菌医薬品の包装完全性の評価〈G7-4-191〉	2026年9月	全般	
172	参考情報	既	無菌医薬品包装の漏れ試験法〈G7-5-191〉	2026年9月	全般	
173	参考情報	既	日本薬局方における標準品及び標準物質〈G8-1-191〉	2026年9月	前文、2. 日本薬局方標準品の用途による分類、5. 日本薬局方標準品のに求められる品質保証評価項目、7. 日本薬局方標準品の使用上の留意点	
174	参考情報	既	製剤に関連する添加剤の機能性関連特性について〈G9-1-191〉	2026年6月	黄色ワセリン、白色ワセリン: 稠度に関する試験法	