更新日: 2024年6月28日 **(2023年度)**

大項目	中項目	情報提供項目	回答
製造管理及び品質管理・安定供給体制・リスクマネジメント 情報収集・提供体制等 情報収集・提供体制等	法法位收	流通経路	全ての医療用医薬品について卸売業者経由
	流通経路	取引先	全国の卸売業者
	納品体制	卸業者が納期を指定する場合に、当該指定納期に配送 する体制の整備	指定納期に配送する体制を完備しています。
	適正在庫の確保	品切れ品目数	品切れ品目数(過去一年間) 0品目(2023年3月31日現在)
		平均社内在庫・流通在庫	後発医薬品のさらなる使用促進のためのロードマップの基準である「社内在庫及び流通在庫を合わせて平均3 ヶ月以上」を確保しています。
	注文先	注文先	販売委託会社であるMeiji Seikaファルマ株式会社と取引のある全国の卸売業者にご注文ください。
			2021年度
	製造管理及び品質管理(GMP・ GQP)体制	医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認 事項等)の確認計画、実施率及び確認結果 (※弊社が製造販売承認を持つ全ての品目を対象とし て集計)	確認計画: 4品目 (全品目の100%) 確認結果: 適合4品目 ※第三者により確認した品目数: 0 2022年度 確認計画: 4品目 (全品目の100%) 確認結果: 適合4品目 ※第三者により確認した品目数: 0 2023年度 確認計画: 4品目 (全品目の100%) 確認結果: 未回答
		医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社及び委託先)の確認計画、実施率及び確認結果 (※弊社が製造販売承認を持つ全ての品目を対象として集計)	2021年度 確認計画:1製造所(全製造所の8%) 確認結果:適合1製造所、不適合0製造所 ※第三者により確認した製造所数:0 2022年度 確認計画:4製造所(全製造所の31%) 確認結果:適合4製造所、不適合0製造所 ※第三者により確認した製造所数:0 2023年度
		医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事業務責任役員など)の確認日	確認計画: 2製造所 (全製造所の15%) 確認結果: 適合2製造所、不適合0製造所 ※第三者により確認した製造所数: 0 2024年1月より毎月1回実施 (年12回) 確認結果: 適
	安定供給体制の確保	「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、 安定供給マニュアルに基づき運用、自社又は第3者に より点検を実施している。	2021年度 確認年月日: 2021年11月22日 確認結果: 適 2022年度 確認結果: 適 2023年度 確認結果: 適 2023年度 確認結果: 適
	安定供給体制の確保	安定供給マニュアルの有無	安定供給マニュアルを作成し、運用しています。
	安定供給に必要な生産体制の確保	医薬品、原料、資材の在庫管理の責任者及び担当者の 有無と把握状況 製造ラインのトラブルに対する回避対応マニュアルの 有無と対応の内容 限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無 (特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが 高い医薬品) 原薬製造所の管理体制	在庫管理の責任者及び担当者等の管理責任者を定め、管理しています。 製造所と品質管理業務に関する取決めを締結し、逸脱管理が適切に実施されていることを確認しています。 限界在庫量等の設定はありませんが、社内在庫の目安を定めて管理しています。 定期的に、原薬製造所の現地監査を実施しています。
	品切れ発生時の対応	品切れが発生した場合の手順の設定の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする体制 となっているか ・再発防止策につなげているか	あり 製品の在庫状況を常に観察し、品薄状態となった時点で必要に応じて出荷調整等を実施。更に品切れの回避か不可能であることが 判明した時点で、代替薬の情報提供等の改善策を医療機関に対して販売委託会社であるMeiji Seikaファルマ株式会社のMRもしく は営業部門が直接訪問し説明するとともに、Meiji Seikaファルマ株式会社のホームページにも掲載しご案内することとしていま
	回収実績	回収実績(3年程度)	なし
		販売中止の場合の情報提供	販売中止する場合には経過措置期間が満了する半年以上前に医療機関等にMRを通じ情報提供します。
	販売中止	発売開始後7年以内に製造中止した品目数(名称変更	
		は含まない) 自社や業界団体等ホームページへの掲載を含め、資料	100 L
	医療機関等への情報提供	請求への迅速な対応体制の確保 ・DI情報 ・添付文書 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験、溶出試験データ ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・配合変化試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のおしらせ/等	添付文書・インタビューフォームについては、販売委託会社であるMeiji Seikaファルマ株式会社のホームページ、PMDAのホームページに掲載しています。その他、製品に関する資料についてもMeiji Seikaファルマ株式会社のホームページに掲載のほか、同社のMRの訪問による迅速な情報提供体制を構築しています。
	学術部門	学術部門の連絡先	文献請求先・製品情報問い合わせ先:Meiji Seikaファルマ株式会社 くすり相談室
		MRの訪問体制	(0120-093-396または03-3273-3539、平日9時~17時 土・日・祝日及び当社休業日を除く) 販売委託会社であるMeiji Seikaファルマ株式会社の全国支店・営業所のMRが情報提供・情報収集活動を行ってています。同社の とまり担談方では、医療機関・発見からの関い合わせ対応による情報収集を実施しています。
	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	くすり相談室では、医療機関・薬局からの問い合わせ対応による情報収集を実施しています。 販売委託会社であるMeiji SeikaファルマのMRあるいは同社のくすり相談室で対応しています。 Meiji Seikaファルマ株式会社 くすり相談室 (0120-093-396または03-3273-3539、平日9時~17時 土・日・祝日及び当社休業日を除く)
		安全管理部門の体制	薬事部安全管理グループが担当・対応しています。 安全管理グループ 3名 (2024年3月31日現在)
	供給等に関する情報提供	医薬品目毎の採用実績に関する情報提供	販売委会社であるMeiji Seikaファルマ株式会社のMRを通じてお問い合わせください。
	普及啓発活動	医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会 の実施状況 (業界団体としての活動も含む) 患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況	必要に応じて実施します。
		(業界団体としての活動も含む)	なし
	都道府県協議会への参画	都道府県協議会の活動に参加の有無 (業界団体としての活動も含む)	なし
		株式上場	非上場
	企業情報	業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし