更新日:2025年7月15日

(2025年度 第2版)

大項目	中項目	情報提供項目	回答			
	流通経路	流通経路	流通経路	卸経由		
		・卸経由か、販社経由か、直販か 卸業者が納期を指定する場合に、	取引先	全国の卸		
製造管理及び品質管理・安定供給体制・リスクマネジメ	納品体制 	当該指定納期に配送する体制の整備	体制あり			
	適正在庫の確保	品切れ品目数	品切れ品目数(過去一年間) 社内在庫、流通在庫の合計	0品目(2025年7月15日現在)		
	<u> </u>	平均社内在庫・流通在庫		平均3ヶ月以上確保(通常時)		
	注文先 	注文先	流通経路に準ずる			
	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	2022年度 確認計画:約200品目(全品目対象) 確認結果:適合約120品目、相違25品目 要改善9品目、不適合0品目 2024年度 確認計画:製造販売業者28品目(「後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について」) (令和6年4月5日付け医政産情企発0405第2号、医薬薬審発0405第9号、医薬監麻発0405第2号) 確認結果:相違9品目 齟齬0品目			
		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	2023年度 確認計画:118製造所(全製造所の62%) 確認計果:軽微な指摘事項有り32製造所、重大な指摘事項有り2製造所(未実施:64) ※第三者により確認した製造所数:0 2024年度 確認計画:89製造所(全製造所の47%) 確認結果:軽微な指摘事項有り27製造所、重大な指摘事項有り2製造所(未実施:29) ※第三者により確認した製造所数:1 2025年度 確認計画:29製造所(全製造所の15%) 確認結果:軽微な指摘事項3製造所、重大な指摘事項有り0製造所(未実施:21) ※第三者により確認した製造所数:0			
		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	【2022年度】2022年04月19日、2022年09月01日、2022年10月18日、2023年01月17日 【2023年度】2023年04月18日、2023年07月18日、2023年10月18日、2024年01月23日 【2024年度】2024年05月21日、2024年07月18日、2024年11月07日、2025年01月16日 【2025年度】2025年04月24日			
	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、	安定供給管理責任者および安定供給責任者、副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している。 マニュアル自己点検履歴 2022年度 点検年月日: 2023年3月24日 点検方法: 自社 2023年度 点検年月日: 2024年1月29日 点検方法: 自社 2024年度 点検方法: 自社			
ン		医薬品、原料、資材の在庫管理の	責任者あり			
	安定供給に必要な 生産体制の確保	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	在庫把握はシステムにより管理			
		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	製造設備保守手順書に基づく			
		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)	平均3ヶ月以上の在庫を確保すると共に4段階に設定有			
		原薬製造所の管理体制	安定供給マニュアルに基づく			
	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	安定供給マニュアルに基づく			
	回収実績	回収実績(3年程度)	 -	2021年度 2022年度 2023年度 2024年度		
			クラス I クラス II	0品目 0品目 0品目 1品目 0品目 0品目		
			クラスⅢ	0品目 0品目 0品目 0品目		
		版書中よの担合の は 却担供	ま報提供 販売を中止する場合には原則6ヶ月以上前に医療機関等に情報提供している			
	販売山止	販売中止の場合の情報提供 販売開始後7年以内に製造中止した品目数				
		販売開始後/年以内に製造中止した品自数 (名称変更は含まない)	販売開始後7年以内の販売中止品目数	0品目		

安定供給体制等に関する情報

情報収集・提供体制等	医療機関等への 情報提供	自社や業界団体のホームページへの掲載を含め、 資料請求への迅速な対応体制の確保 ・DI情報 ・電子添文 ・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 ・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」改訂のお知らせ /等	製品資料については自社ホームページに掲載の他、MRの訪問による情報提供体制を確保している。 また、必要に応じて、ダイレクトメールも活用している。	
	学術部門	学術部門の連絡先	学術情報部 0120-014-561	受付時間 9:00~17:00(土日祝日、当社指定休日を除く)
		MRの訪問体制	MRが訪問できる体制を確保(全国に配置)	MR数:88 名(2025年7月15日現在)
	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	担当MRまたは学術情報部(TEL:0120-014-561)	
		安全管理部門の体制	安全性情報部 14名(2025年7月15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	個別にお問い合わせください。 担当MRまたは学術情報部(0120-014-561)	
	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)	要望に応じ、MR又は学術情報部による説明会等を実施している	
		患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況 (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	都道府県協議会への活動に参加の有無 (業界団体としての活動も含む)	なし	
	企業情報	株式上場	なし	
		業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし	