

2022年12月6日



## 製造販売承認書の自主点検最終結果

日本ジェネリック製薬協会が発出した「ジェネリック医薬品の信頼性確保に関する対応について」(令和3年3月25日 GE薬協会発第25号)に基づき、製造販売承認書と製造実態の整合性に係る自主点検の最終結果を以下のとおりご報告させていただきます。

### 【製造販売承認書の自主点検最終結果】

点検品目数	薬事対応が必要と判断した品目数	当局相談等により薬事対応が確定している品目数		今後当局相談を実施する予定の品目数
		一変申請	軽微変更届	
294品目	37品目	1品目	12品目	24品目

(2022年3月24日時点)

## 対応完了報告

薬事対応が必要と判断した37品目については、2022年12月6日時点で対応が完了いたしておりますことをご報告させていただきます。

以上