【様式2】

更新日:2025年4月11日

(2025年度 第1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
	派 理 栏	・卸経由か、販社経由か、直販か	取引先	アルフレッサ、スズケン、東邦薬品、メディセオ、その他卸
	1 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確保しています。卸に在庫がない場合に即日発送する体制を確保しています。	
	 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(2025年4月11日現在)
		平均社内在庫・流通在庫	社内在庫、流通在庫の合計	4ヶ月以上確保(通常時)
	注文先	注文先	アルフレッサ、スズケン、東邦薬品、メディセオ、	その他卸
	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: 7品目(全品目の100%) 確認結果: 適合7品目、要改善0品目、不適合0品目 ※第三者により確認した品目数: 0 2023年度 確認計画: 1品目(全品目の14%) 確認結果: 適合1品目、要改善0品目、不適合0品目 ※第三者により確認した品目数: 0 2024年度 確認計画: 1品目(全品目の14%) 確認計画: 1品目(全品目の14%) 確認計画: 1品目(全品目の14%) 確認計画: 1品目(全品目の14%)	
製造管理及び品質管		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	2022年度 確認計画: 5製造所(全製造所の29%) 確認結果: 適合5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 確認計画: 0製造所(全製造所の0%)	
理・安定供給体制・リスクマネジ		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 確認年月日: 2022年8月5日 2023年度 確認年月日: 2023年7月11日 2024年度 確認年月日: 2024年8月5日	
			京検年月日:2025年3月26日 京検結果:総合的に判断し、安定供給に支障をきたすリスクは低い 京検方法:自社	
メ		医薬品、原料、資材の在庫管理の		字め、答理しています
ント	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	医薬品、原料、資材の在庫については管理担当者を	たの、官理し Cいま 9 。
•		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	自社工場を保有していませんが、主要製造所であるキョーリン製薬グループ工場㈱と毎月連絡会議を開催し、製造及び品質管理上の課題を共有する体制を構築しています。また、キョーリン製薬グループ工場を含む国内外の製造所について、品質取決め書を締結し、変更管理や逸脱管理の実施、製品品質照査の確認及び定期的なGMP監査等を通して、これら製造所の管理監督を適切に実施しています。	
		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)	製品毎に基準在庫率を設定しています。	
		原薬製造所の管理体制	京薬製造所と品質取り決めを締結し、変更管理や逸脱管理の実施、製品品質照査の確認及び定期的に監査を行い、原薬製造所での管理体制を確認しています。	
	品切れ発生時の対応		品切れ発生時には、自社ホームページで公表するとともに、卸、販売会社及び医療機関等に迅速に情報を提供しています。 また、品切れの原因を分析し、再発防止に努めています。	
	回収実績	回収実績(3年程度)	クラス I クラス II クラス II	2021年度 2022年度 2023年度 2024年度 - - - - - - - -
		 販売中止の場合の情報提供		
	販売中止	販売開始後7年以内に製造中止した品目数	販売を中止する場合には、原則0カ月以上前を白女に 販売中止品目数(直近3年間)	ことが成実等に情報提供しています。 0品目
		(名称変更は含まない)		

_				
	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訪問による迅速な情報提供体制を確保しています。	
	学術部門	学術部門の連絡先	くすり情報センター: 0120-409-341	
		MRの訪問体制	MRが訪問できる体制を確保しています。	MR数:622名(2025年4月1日現在)
情報収集・提供体制等	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	担当MRまたは上記「くすり情報センター」までご連絡ください。	
		安全管理部門の体制	安全管理部 25名(2025年4月1日現在)	
	供給等に関する情報提供	医薬品目ごとの採用実績に関する情報提供	担当MRに個別に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)	新規GE品の販売がないため、実施していません。	
		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)	新規GE品の販売がないため、実施していません。	
	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)	東京医薬品工業協会等に加盟しています。	
	企業情報	株式上場	東証プライム市場上場	
		業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし	