医療用医薬品の安定供給体制等に関する情報

シー・エイチ・オー新薬株式会社

大項目	中項目	情報提供項目	回 答					
	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か	発売元を通して卸、販社、代理店等 ※品目ごとに発売元が異なりますので、詳しくは該当品の発売元にご確認ください。					
			発売元 ※品目ごとに発売元が異なりますので、詳しくは該当品の発売元にご確認ください。 ・東和薬品株式会社 営業本部 TEL 06-6900-9111 FAX 06-6908-5797 取引先 ・ヴィアトリス製薬合同会社 供給関連コールセンター TEL 0120-170-523 ・わかもと製薬株式会社 医薬営業本部 営業企画部 営業管理課 TEL 03-3279-0383					
	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					
	適正在庫の確保	品切れ品目数(過去1年)	2品目(2024年4月~2025年3月)					
	注文先	平均社内在庫・流通在庫の合計 注文先	在庫3ヶ月以上(通常時)	レニ&キニが	男かりません!	5 計业日本	& 主 二 / ー ヴ [zh: 51] / + 2 - 1 - 1 - 1	
製造管理	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	流通経路参照 ※品目ごとに発売元が異なりますので、該当品の発売元にご確認ください。 2023年度 確認計画:5品目(全品目の100%) 確認結果:適合5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:5品目(全品目の100%) 確認結果:適合1品目、要改善4品目、不適合0品目 ※第三者により確認した品目数:0					
及び品質管理・安定供給体		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 医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事業務	2023年度: 確認計画: 2製造所 (全製造所の14%) 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数: 0 2024年度: 確認計画: 2製造所 (全製造所の13%) 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数: 0					
制		責任役員など)の確認日	確認結果:問題なし					
リスクマ	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、自社又は第三者により点検を実施 している。						
ネジメ	安定供給に必要な生産体制の確保品切れ発生時の対応	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	委託先製造所において、責任者及び担当者を定め管理しています。					
ヘント		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	委託先製造所において、対応マニュアルを定め運用しています。					
		限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無	社内在庫レベルが2カ月以下とならないよう管理しています。					
		原薬製造所の管理体制	原薬製造所と「品質取決め」を行い、定期的監査計画に基づき管理しています。					
		品切れ発生時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おいて、品切れ時の対応手順を定め運用しています。 ・必要に応じて代替品案内を実施しています。					
			・発売元を通じて、卸、販売会社、医療機関、取引先等への情報提供を行っています。					
		- 丹光防止来に ブなけ ているか	・原因究明、再発防止の措置を講じています。					
				2022年度	2023年度	2024年度		
			クラス I	なし	なし	なし		
			クラス II クラス II	なしなし	なし なし	1 なし		
	回収実績						——————————————————————————————————————	
			回収品目(クラス II 以上) セフカペンピボキシル塩酸 塩錠100mg「トーワ」(2024 年度)		同一製品(別打錠用粉末の	ロット)の	回収措置	
		販売中止の場合の情報提供	販売中止する場合には、半	止する場合には、半年以上前に医療機関等に情報提供しています。				
	販売中止	販売開始後7年以内に製造中止した品目数 (名称変更は含まない)	販売中止品目数 (直近5年間)	1品目	1品目			
	医療機関等への 情報提供	自社又は発売元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データ ・溶出試験データ ・「使用上の注意」改訂のお知らせ/等	当該資料については、各品目の発売元ホームページ、自社ホームページに掲載の他、MRの訪問等による迅速な情報提供体制を確保しています。					
情 報	学術部門	学術部門の連絡先	品目毎に発売元が異なりますので、電子添文に記載の発売元学術部門等へお問い合わせください。					
収集	2 143 MM 1	MRの訪問体制	発売元ごとに異なりますが、MRが訪問できる体制を確保しています。					
• 提	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	安全管理部 電話番号: 088-642-1748 安全管理部門の体制:4名(2025年4月現在)					
供体制	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	流通経路欄に記載の各発売元へ個別にお問い合わせください。					
等	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(業界団体としての活動も含む)	支当なし					
	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)	。 すり(徳島県後発医薬品適正使用協議会)					
	企業情報	株式上場	非上場					
	프乔IBTK	業務停止等の重大な行政処分の有無(5年以内)	なし					