

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	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か	流通経路 卸・販売会社経由 取引先 全国の卸・販売会社																			
	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。																			
	適正在庫の確保	品切れ品目数 平均社内在庫・流通在庫	品切れ品目数（過去一年間） 社内在庫、流通在庫の合計	84品目（2023年2月現在） 通常、平均2ヶ月以上を確保しています。																		
	注文先	注文先	全国の卸・販売会社																			
	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 <製剤> 確認計画：68品目（自社製造品：68品目、委託製造品：0品目）（全品目の20%） 確認結果：適合65品目、要改善3品目、不適合0品目 <自社原薬> 確認計画：51品目（全品目の100%） 確認結果：適合42品目、要改善6品目、不適合0品目、継続確認9品目 <他社購入原薬> 確認計画：212品目（全品目の100%） 確認結果：適合186品目、要改善2品目、不適合0品目、継続確認24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）の確認計画、実施率及び確認結果	2022年 確認計画：82製造所 確認結果：適合90製造所 不適合0製造所（確認実施率：全製造所の34%） ※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	医薬品医療機器法の遵守状況① ○2022年 確認年月日（総括製造販売責任者）：2022年08月26日 医薬品医療機器法の遵守状況② ○2022年 確認年月日（総括製造販売責任者）：2022年10月05日、2023年04月06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。	安定供給マニュアルの改訂に伴い2023年度より実施（結果は2024年度に記載）																			
	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	生産及び在庫等の管理責任者を定め、「安定供給マニュアル」に基づき運用しています。																			
		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	設備保全に関する手順書を作成し、「安定供給マニュアル」に基づき運用しています。																			
限界在庫量、安定供給警報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）		各製品ごとに、限界在庫量、安定供給警報レベルを設定しています。																				
原薬製造所の管理体制	原薬製造所と品質取り決めを行うとともに、定期的な監査により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	●品切れ発生時の手順を作成し、運用しています。 ●品切れ発生時に自社及び日本ジェネリック製薬協会ホームページにおいて公表するとともに、卸、販社、医療機関等に迅速に情報提供しています。 ●同種品のメーカーに連絡を取り、代替薬の情報を提供しています。 ●品切れの原因を分析し、再発防止に努めています。（原薬製造所へのGMP監査の強化とダブルソースの推進等）																				
回収実績	回収実績（3年程度）	<table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>2019年度</th> <th>2020年度</th> <th>2021年度</th> <th>2022年度</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>クラスⅠ</td> <td>2件</td> <td>—</td> <td>—</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>クラスⅡ</td> <td>—</td> <td>2件</td> <td>1件</td> <td>2件</td> </tr> <tr> <td>クラスⅢ</td> <td>—</td> <td>—</td> <td>1件</td> <td>—</td> </tr> </tbody> </table>		2019年度	2020年度	2021年度	2022年度	クラスⅠ	2件	—	—	—	クラスⅡ	—	2件	1件	2件	クラスⅢ	—	—	1件	—
	2019年度	2020年度	2021年度	2022年度																		
クラスⅠ	2件	—	—	—																		
クラスⅡ	—	2件	1件	2件																		
クラスⅢ	—	—	1件	—																		
販売中止	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（名称変更は含まない）	通常、在庫消尽6ヶ月以上前に、卸、販売会社と医療機関に情報提供を行います。 販売中止品目数（直近5年間）	2品目																			
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、ホームページに掲載するほか、MRを通じて、医療関係者からの要望に対応しています。 ●MR訪問による迅速な情報提供体制を確保しています。 ●日本ジェネリック製薬協会（GE薬協）が運営している「ジェネリック医薬品情報提供システム」および日本ジェネリック製薬学会のジェネリック医薬品情報提供システムでの情報提供にも対応しています。																			
	学術部門	学術部門の連絡先 MRの訪問体制	お客様相談室 受付時間 9：00～17：00（土・日・祝日・年末年始を除く） MRが訪問できる体制を確保 MR数 148名（2023年2月現在）																			
	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制 安全管理部門の体制	お客様相談室にて受付 0120-647-734 受付時間 9：00～17：00（土・日・祝日・年末年始を除く） 安全管理部 7名（2023年2月現在）																			
	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	非開示																			
	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）	自社MRによる説明会を実施しています。 日本ジェネリック製薬協会（JGA）に加盟しています。																			
	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）	富山県薬業連合会、富山県医薬品工業協会に加盟しています。																			
	企業情報	株式上場 業務停止等の重大な行政処分の有無（5年以内）	非上場 なし																			