社名:

更新日:2025年10月15日 (2025年度 第3版)

大項目	中項目	情報提供項目		回答	
О	流通経路	流通経路	流通経路	卸経由	
	納品体制	・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 設定した納品スケジュールに則り卸業者へ納品いたします	全国の各卸	
	適正在庫の確保	当該指定納期に配送する体制の整備 品切れ品目数	品切れ品目数(過去一年間)	0品目	
		平均社内在庫・流通在庫	社内在庫、流通在庫の合計	3ヶ月以上確保	
	注文先 ————————————————————————————————————	注文先	全国の卸各社 【2023年度】		
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	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	- 確認計画:1品目(全品目の11%) - 確認結果:適合0品目、要改善1品目、不適合0品目 ※第三者により確認した品目数:1品目 [2024年度] - 確認計画:1品目(全品目の11%) - 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:1品目 [2025年度] - 確認計画:5品目(全品目の56%) - 確認結果:第三者により実施中		
		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	[2023年度] ・確認計画: 2製造所(全製造所の67%) ※実施率: 100% ・確認計画: 2製造所(全製造所の67%) ※実施率: 100% ・確認結果: 軽微な指摘事項有り1製造所、重大な指摘事項有り1製造所 ※第三者により確認した製造所数: 2製造所 [2024年度] ・確認計画: 2製造所(全製造所の50%) ※実施率: 100% ・確認結果: 軽微な指摘事項有り2製造所、重大な指摘事項有り0製造所 ※第三者により確認した製造所数: 2製造所 [2025年度] ・確認計画: 3製造所(全製造所の75%) ※実施率: 33% ・確認結果: 軽微な指摘事項有り1製造所、重大な指摘事項有り0製造所 ※第三者により確認した製造所数: 1製造所		
		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	ICH (010に則ったマネジメントレビュー [2023年] ・確認年月日: 2023年1月26日/確認結果: 大きな問題なし ・確認年月日: 2023年7月24日/確認結果: 大きな問題なし [2024年] ・確認年月日: 2024年1月22日/確認結果: 大きな問題なし ・確認年月日: 2024年7月22日/確認結果: 大きな問題なし ・確認年月日: 2025年7月22日/確認結果: 大きな問題なし ・確認年月日: 2025年1月31日/確認結果: 大きな問題なし ・確認年月日: 2025年7月29日/確認結果: 大きな問題なし		
	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3者により点検を実施している	[2022年] - 点検終了年月日: 2022年7月25日 - 点検結果: 欠品リスクの高い品目なし - 点検結果: 自社及び第三者 [2023年] - 点検終了年月日: 2023年12月24日 - 点検終了年月日: 2023年12月24日 - 点検結果: 欠品リスクの高い品目なし - 点検方法: 自社及び第三者 [2024年] - 点検終了年月日: 2024年12月25日 - 点検終了年月日: 2024年12月25日 - 点検結果: 欠品リスクの高い品目なし - 点検方法: 自社及び第三者		
	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	在庫管理担当者を定め、「安定供給マニュアル」に基づき運用しています 在庫の適切性について、需給状況を踏まえ定期的(月1回)に確認しています 原料、資材の在庫管理は、その重要度に応じて、安全在庫量の指示又は製造所での管理を行い、管理状況の適切性を確認しています		
		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	製造ライントラブルに対しては、品質取決めに基づくGMP/GQP管理を徹底し未然防止に努めています 安定供給に支障をきたすおそれがある案件が発生した場合は、安定供給マニュアルに基づき対応します		
		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)	安全在庫量を3ヶ月と設定し運用しています		
		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(年1回)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		品切れ発生時の対応に関する手順を作成しており、それに基づき運用いたします 品切れ発生が予測される場合や品切れ発生時には、迅速に医療機関、取引先に情報提供いたします。併せて、代替薬の情報提供を行います 品切れが生じた原因を究明し、再発防止の処置を取ります	
	回収実績	回収実績(3年程度)	クラス I クラス II クラス II	2022年度         2023年度         2024年度         2025年度           0         0         0         0           0         0         0         0           0         0         0         0           0         0         0         0	
	販売中止	販売中止の場合の情報提供	原則、販売中止の6ヶ月以上前に医療機関等に情報提供します		
		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3年間)	0品目	
情報収集・提供体制等	医療機関等への情報提供		製品に関する資料(電子添文、インタビューフォーム等)は自社及びプロモーション委託会社である協和キリン株式会社のホームページに掲載しています また、プロモーション委託会社である協和キリン株式会社のMRの訪問による迅速な情報提供体制を確保しています		
		学術部門の連絡先	文献請求先・製品に関するお問い合わせ先:協和キリン株式会社 〈すり相談窓口 0120-850-150 月~金9:00~17:00 (土・日・祝日および協和キリン株式会社 社休日を除く)		
	学術部門	MRの訪問体制	プロモーション委託会社である協和キリン株式会社のMRが 情報提供・収集活動を行います MR数:協和キリン株式会社にお問い合わせ下さい		
	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	プロモーション委託会社である協和キリン株式会社のMR又は協和キリン株式会社 〈すり相談窓口 0120-850-150 月 ~ 金 9:00~17:00 (土・日・祝日および協和キリン株式会社 社休日を除く) で対応します		
		安全管理部門の体制	0120-850-150 月~ 金 9:00~17:00 (土・日・祝日および版 安全管理統括部門 2名	WTHT ノンバスレスTI TIが口では(人) 「犬が(がしまり	
	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	プロモーション委託会社である協和キリン株式会社のMRを通じてお問い合わせください		
		医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会			
	普及啓発活動	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)	医療機関に対して、プロモーション委託会社である協和キリン株式会社のMR等による説明会を実施します 東京医薬品工業協会に加盟して活動しています		
	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)	東京医薬品工業協会に加盟して活動に参加しています		
	企業情報	株式上場	株式上場しておりませんが、協和キリン株式会社(東証プライム市場上場)の連結子会社です		
		業務停止等の重大な行政処分の有無(5年以内)	なし		