後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検 の実施について

「後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について」(令和6年4月5日付け医政産情 企発0405第1号、医薬薬審発0405第8号、医薬監麻発0405第1号厚生労働省医政局医薬産業振興・医療情報企画課長、医薬局医薬品 審査管理課長及び医薬局監視指導・麻薬対策課長より通知(以下「本通知」という)に基づく、製造販売承認書と製造方法及び試験方法の整合性に係る点検を行いました。

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検 の最終結果(2024 年 10 月 29 日現在)

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検は完了いたしました。 最終結果を下記のとおりご報告いたします。

点検品目数 : 11 品目

相違なしの品目数 : 11 品目 相違ありの品目数 : 0 品目

相違該当性行政相談中の品目数 : 0品目