更新日:2024年6月24日

(2022年度 最終版)

大 項 目	中項目	情報提供項目	回答								
		流通経路		流通総			販社・卸	±11711			
-	 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、 当該指定納期に配送する体制の整備	取引先 東邦薬品、メディセオ、バイタルネット、東北アルフレッサ等、その他販社経由 指定納期に配送する体制を確保。卸に在庫がない場合に即日発送する体制を確保。								
-	第三大唐の確保	品切れ品目数	品は	別れ品目数(過去一年間)				なし		
	適正在庫の確保	平均社内在庫・流通在庫	社	内在庫、流道	通在庫の合計			原則	2ヵ月以上確保		
	注文先	注文先	営業本部:023	3-622-7754							
	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	2019年度 確認計画:575 確認結果:適合 2020年度 確認計画:495 確認結果:適合 2021年度 確認計画:445 確認計画:445 確認計画:445 確認計画:455	\$57品目、不品目(全品目 \$49品目、不品目(全品目 \$444品目、不	適合 0品目 の100%) 適合 0品目 の100%) 適合 0品目						
製造管理及び品		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	2019年度 確認計画:15 確認結果:適合 2020年度 確認計画:15 確認結果:適合 2021年度 確認計画:13 確認結果:適合 ※第三者により	815製造所、 製造所(全製 815製造所、 製造所(全製 813製造所、	不適合 0製造 造所の100% 不適合 0製造 造所の100% 不適合 0製造	5所 6) 5所 6)					
質管理・安定供は		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	2019年度 確認年月日:2 確認結果:適合 2020年度 確認年月日:2 確認結果: 2021年度 確認年月日:2 確認年月日:2	021年2月15 3 022年3月10	5日						
給体制・リス	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。	〈安定供給マニュアル〉 ・安定供給管理責任者、安定供給責任者へ変更及び見直し(2019年2月1日、5月7日改訂) ・全面見直し・整備点検(2021年7月1日改訂) 〈自己点検〉 「ジェネリック医薬品供給ガイドライン」において、自己点検実施の項目が設けられていないため未実施								
クトマト		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	学の管理責任	者を定め管理	している。					
ネ	安定供給に必要な 生産体制の確保	製造ラインのトラブルに対する	制造ライント=	5 - 7)11.17.1+ :	安定供給マニ	- コマルに其っ	づき 運用することを明示し対応している				
ジーメー		回避対応マニュアルの有無と対応の内容 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	製造ライントラブルには、安定供給マニュアルに基づき、運用することを明示し対応している。 安定供給在庫管理一覧表を作成し、営業部門及び生産部門が予想した製剤の月次販売数量を基準として基本在庫量(注射薬:2ヵ月、内服薬:2ヵ月、外用薬:2ヵ月)を定め管理している。 (適時 更新)								
ント		高い医薬品) 原薬製造所の管理体制	定期的に、原薬製造所の現地査察を実施している。 リスク評価に基づき、ダブルソース化を必要に応じて順次実施している。								
	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書を作成し運用している。 ・品切れは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、取引医療機関等に迅速に情報提供している。日本ジェネリック製 薬協会に連絡、代替薬の情報を提供している。 ・品切れの原因を分析し、再発防止に努めている。 (原薬メーカーの追加等)								
	回収実績	回収実績(3年程度)		2019年度	2020年度	2021年度	回収品目	クラス	回収理由	回収措置 (特記事項)	
			クラス I クラス II	0	0	0 4	ピリドキサール錠 30mg「イセイ」 トリクロルメチアジド錠 2mg「イセイ」	П	着色剤として配合されている色素の 受入れ規格が承認規格から逸脱 着色剤として配合されている色素の 受入れ規格が承認規格から逸脱	該当ロットの回収	
			クラスⅢ	0	0	0	ジクロフェナク Na 錠 25mg「イセイ」 クレマスチン錠 1mg「イセイ」	П	着色剤として配合されている色素の 受入れ規格が承認規格から逸脱 着色剤として配合されている色素の 受入れ規格が承認規格から逸脱	該当ロットの回収	
		 販売中止の場合の情報提供	販売中止する場合には、事前に医療機関等に情報提供している。								
	販売中止	販売開始後7年以内に製造中止した品目数				, 、, ティン 1日 千以1疋1					
		販売開始後/年以内に製造中止した品自数 (名称変更は含まない)	販売中止品目数	枚(直近5年間	引)		1品目				

安定供給体制等に関する情報

	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	製品情報に関しては自社ホームページに掲載し、電子媒体、紙媒体での情報提供体制、およびエリアのMRの訪問による迅速な情報提供体制を確保してまた、日本ジェネリック製薬協会が運営している「医薬品情報提供システム」を通じた情報提供にも対応している。					
情	学術部門	学術部門の連絡先	信頼性保証本部 安全情報管理課(くすり相談窓口)	023-666-5797				
報		MRの訪問体制	MR数が訪問できる体制確保	MR数:7名 (2022年8月現在)				
収集	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	信頼性保証本部 023-673-0583					
· 提		安全管理部門の体制	信頼性保証本部 安全情報管理課 4名					
供体	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	個別にお問い合わせください。 お問い合わせ先 営業本部 023-622-7754					
制等	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)	自社MRによる説明会実施					
		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)	日本ジェネリック製薬協会の一員としてポスター、小冊子配布等の普及啓発活動					
	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)	山形県薬事工業協会に加盟					
	企業情報	株式上場	【親会社】 コーア商事ホールディングス株式会社 2020年6月 東京証券取引所市場第一部指定 2022年4月 東京証券取引所 プライム市場移行					
		業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし					