

令和6(2024)年1月5日

関係医薬品製造業者 様

栃木県保健福祉部薬務課長 永井 伴幸

令和6(2024)年度GMP適合性調査申請の予定等について(依頼)

本県の薬務行政の推進につきましては、日頃から特段の御協力をいただき厚くお礼申し上げます。

さて、GMP適合性調査の計画を策定するため、来年度(令和6(2024)年4月～令和7(2025)年3月)に本県宛てに申請予定のGMP適合性調査の情報(製造業者で把握している範囲)等について、下記により御報告くださるようお願いいたします。

なお、GMP適合性調査の予定等がない場合は報告不要ですが、情報を把握した段階で御連絡くださるようお願いいたします。

記

1 報告様式

- (1) 令和6(2024)年度GMP適合性調査申請予定【別紙1】
- (2) 後発医薬品の製造状況【別紙2】
- (3) 入場時の体調チェック及び長期休場等について【別紙3】

※ 様式は、県ホームページでも公開しています。

(<https://www.pref.tochigi.lg.jp/e08/gmp.html>)

2 報告期限

令和6(2024)年2月16日(金)

3 報告先

薬務課薬事審査担当

4 報告方法

該当する様式のみを電子メールで報告してください。

Email: [yakuji-shinsa@pref.tochigi.lg.jp](mailto:yakuji-shinsa@pref.tochigi.lg.jp)

(薬事審査担当  
担当: 茂木  
TEL: 028-623-3120  
FAX: 028-623-3121)