

日薬連発第791号
平成29年11月22日

加 盟 団 体 殿

日本製薬団体連合会
品質委員会

「日本版 GDP ガイドライン素案」に関するアンケート調査についてのお願い

平素は日薬連品質委員会活動へのご支援、ご協力に感謝申し上げます。

さて、厚生労働科学研究「GMP, QMS及びGCTPのガイドラインの国際統合化に関する研究」分担研究「医薬品流通にかかるガイドラインの国際統合性に関する研究」の2017年度研究班活動として、2016年度に作成された「日本版GDPガイドライン素案」に基づき、その対応状況に関するアンケート調査を関係事業者に対して実施し、業界への影響調査の結果をよく踏まえ、研究班として日本版GDPガイドライン最終案の作成を予定しております。

調査結果は厚生労働科学研究「GMP, QMS 及び GCTP のガイドラインの国際統合化に関する研究 (H29-医薬-指定-004)」(研究代表者櫻井信豪)の分担研究報告書、投稿や講演により公表されるとともに、厚生労働省が広く周知し、事業者における自主的な取組を促していく予定です。

お手数をお掛けしますが、本件につき貴団体会員にご連絡頂きたくお願い申し上げます。本アンケートは各企業単位でお答えいただきたく、よろしくお願い申し上げます。なお、医薬品卸業者に対しては日本医薬品卸業連合会及び日本 GE 医薬品販社協会が実施依頼と取りまとめを別途行う予定です。

記

1. アンケート締切：平成29年12月22日（金）

2. 回答の方法：PRAISE-NET アンケート

https://www.praise-net.jp/pn/m/enq/answer.asp?question_id=MTA20TY をクリックし直接お答えください。パスワード等の入力は不要ですが、回答連絡先（メールアドレス等企業名が特定できるもの）は必須でお願いします。全ての項目を入力後“確認画面”で内容を確認後“確定”することでアンケートが終了となります。

3. 質問・問い合わせ先：suga@fpmaj.gr.jp 及び morohashi@fpmaj.gr.jp

以上