

27 薬第 485 号
平成 28 年（2016 年）1 月 20 日

医薬品製造販売業者 様

長野県健康福祉部長
(公 印 省 略)

医薬品の製造販売承認書と製造実態の整合性に係る点検の実施について（通知）

このことについて、厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長から、別添のとおり通知がありました。

つきましては、この通知の内容を御了知いただいた上で点検を実施するとともに、当該点検結果を別添様式により、下記のとおり電子メールにて報告してください。

なお、厚生労働省への報告に併せて、同報告書を当課へも送付いただくようお願いします。

また、本通知の電子媒体については、長野県ホームページに掲載していますので、申し添えます。
(URL : <http://www.pref.nagano.lg.jp/yakuji/kenko/iryoyakuhin/reiki/iyaku-h27.html>)

記

1 報告先

- (1) 厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課

電子メールアドレス shinsaseibi@mhlw.go.jp

- (2) 長野県健康福祉部薬事管理課

(厚生労働省への報告時、Cc にアドレスを追加して送付してください)

電子メールアドレス yakuji@pref.nagano.lg.jp

2 報告期限

平成 28 年 2 月 19 日（金）（国外製造品目については、平成 28 年 3 月 22 日（火））

担 当	薬事管理課 薬事温泉係 (課長) 齊藤邦昭 (担当) 小池允雅
電 話	026-235-7157 (直通)
F A X	026-235-7398
電子メール	yakuji@pref.nagano.lg.jp