

薬 第 2035 号
平成 28 年 8 月 10 日

医薬品製造販売業者 様

大阪府健康医療部長
(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後の手続きについて(通知)

日頃より、本府薬務行政に、格別のご協力を賜り、厚くお礼申し上げます。

さて、標記の件について、平成 28 年 2 月 12 日付薬生審査発 0212 第 4 号厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課長通知及び点検に関する厚生労働省医薬・生活衛生局審査管理課事務連絡が発出されています。

また、本府知事承認品目については、平成 28 年 1 月 26 日付薬第 3314 号大阪府健康医療部長通知にて、点検の実施をお願いしたところです。

今般、点検の結果を踏まえ、上記通知及び事務連絡に準じた点検後の手続きを、平成 28 年 12 月 28 日(水)までに実施していただきますようお願いいたします。

なお、手続きについて、ご不明な点などございましたら、下記担当までご連絡ください。

【参考：大阪府健康医療部薬務課の関連通知のホームページ】

<http://www.pref.osaka.lg.jp/yakumu/tuuti/index.html>

担当	大阪府健康医療部薬務課 医薬品生産グループ 吉井 奥野
電話	06-6941-0351 (内線 2554)
FAX	06-6944-6701
E-mail	yakumu-g25@sbox.pref.osaka.lg.jp