

## 卸売販売業自己点検表

保存期間 最終記載日から3年間

営業所名		許可番号	点検年月日		
(記入方法) 原則として営業所管理者が、定期的(年2回程度)に、下記の事項について点検を行い、必要事項を記録する。 適正な状態である場合は○印を、改善を要する状態である場合には×印を付ける。該当しない項目は斜線とする。 ×印を付けた項目は、その内容を備考欄に記録し、改善確認をした場合は、それぞれの確認年月日を記入する。			点検者(管理者)氏名		
点検項目					
営業所管理者	① 薬剤師又は規則第154条各号に該当する者であるか。				
	② その営業所以外の場所で業として営業所の管理その他薬事に関する実務に従事していないか。				
	③ 営業所に勤務する薬剤師その他の従業者を監督し、その営業所の構造設備及び医薬品その他の物品を管理し、その他その営業所の業務につき、必要な注意を払っているか。				
	④ その営業所の業務につき、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、必要に応じて、卸売販売業者に対し、必要な意見を書面により述べているか。				
	⑤ 試験検査、不良品の処理その他当該営業所の管理に関する記録(在庫の異常に係る調査結果及び廃棄した医薬品に係る記録を含む。)をつけているか。				
開設者・法令遵守体制	① 管理者の意見を尊重するとともに、措置を講ずる必要がある時は、講じた措置の内容を記録し、これを適切に保存しているか。				
	② 管理者の有する権限を明らかにしているか。(営業所に勤務する薬剤師その他従事者に対する業務の指示及び監督に関する権限、その他営業所の管理に関する権限)				
	③ 業務の遂行が法令に適合することを確保するための体制その他の業務の適正を確保するために必要な体制が整備されているか。				
	④ 上記のほか、従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと、その他卸売販売業者の業務の適正な遂行に必要な措置を講じているか。				
	⑤ 上記②～④の措置を講じたことについて、その内容を記録し、これを適切に保存しているか。				
	⑥ 法第10条(法第38条第2項で準用)に定める変更届は遅滞なく行っているか。				
	⑦ 医薬品の販売又は授与の業務(医薬品の貯蔵に関する業務を含む。)に係る適正な管理を確保するため、指針の策定、従事者に対する研修(偽造医薬品の流通防止のために必要な各種対応を含む。)の実施その他必要な措置を講じているか。				
	⑧ 従業員から卸売販売業者への事故報告の体制を整備しているか。				
	⑨ 医薬品の貯蔵設備を設ける区域に立ち入ることができる者を特定しているか。				
	⑩ 医薬品の適正管理のための業務に関する手順書を作成するとともに当該手順書に基づく業務を実施しているか。				
	⑪ 医薬品の適正管理のために必要となる情報の収集その他医薬品の適正管理の確保を目的とした改善のための方策を実施しているか。				
	⑫ 第154号第1号ロ・ハ若しくは第2号ロ・ハに規定する業務に従事した者から、その業務に従事したことの証明を求められたときは、その証明をすみやかに行っているか。				
施設	① 許可証を店頭その他事務所の見やすい場所に掲示しているか。				
	② 換気が充分であり、かつ、清潔にしているか。				
	③ 冷暗貯蔵の必要な医薬品を取り扱う場合、冷暗貯蔵のための設備があるか。				
	④ 毒薬を取り扱う場合、鍵のかかる貯蔵設備があるか。				
	⑤ 医薬品の貯蔵設備を設ける区域が、他の区域から明確に区別されているか。				
	⑥ 該当卸売販売業以外の卸売販売業の営業所の場所、常時住居する場所及び不潔な場所から明確に区別されているか。				
	⑦ 医薬品を衛生的かつ安全に保管するために必要な設備を有し、その面積は概ね100㎡以上であるか。薬局等設備規則第3条第1項第3号ただし書が適用される場合にあつては、概ね13.2㎡以上あるか。				

医薬品等の取扱い	① 不良医薬品等を貯蔵、陳列、販売等していないか。		
	② 不正表示医薬品等を貯蔵、陳列、販売等していないか。		
	③ 医薬品と他の物を区別して貯蔵、陳列しているか。		
	④ 冷暗所に貯蔵すべきものは必ず冷暗所で貯蔵しているか。		
	⑤ 処方箋医薬品の取扱いは正しく行われているか。		
	⑥ 医薬品について虚偽又は誇大な広告等をしていないか。		
	⑦ 承認を受けていない医薬品の効能・効果等に関する広告等をしていないか。		
	⑧ 医薬品を購入し、又は譲り受けたとき及び販売し、又は授与したときは、購入若しくは譲受け又は販売若しくは授与の記録をつけ、3年間保存しているか。		
	⑨ 医薬品の購入等の記録に際し、購入者等から、許可証の写しその他の資料の提示を受けることで、購入者等の住所又は所在地、電話番号その他の連絡先を確認しているか。ただし、購入者等が当該卸売販売業者と常時取引関係にある場合は、この限りではない。		
	⑩ 複数の事業所について許可を受けている場合であって、当該許可事業者内の異なる事業所間で医薬品を移転したときは、許可を受けた事業所ごとにその移転に係る記録をつけ、3年間保存しているか。		
	⑪ 薬局開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者又は規則第138条に規定する医薬品の販売等の相手方以外の者に対し、医薬品を販売等していないか。		
	⑫ 店舗販売業者に対し、要指導医薬品及び一般用医薬品以外の医薬品を販売等していないか。		
	⑬ 配置販売業者に対し、一般用医薬品以外の医薬品を販売等していないか。		
	⑭ 医薬品を分割販売する際には、当該医薬品の直接の容器又は直接の被包に対して、分割販売を行う者の氏名又は名称並びに分割販売を行う営業所の名称及び所在地を記載しているか。		
毒薬・劇薬	① 毒薬、劇薬の表示が正しく行われていない医薬品を貯蔵、陳列、販売等していないか。		
	② 毒薬、劇薬は他の物と区別して貯蔵、陳列しているか。		
	③ 毒薬は鍵をかけて貯蔵しているか。		
	④ 毒薬、劇薬を医薬品販売業者、医師等に販売等する場合、その身分に関する公務所の証明書の提示を受けて販売又は授与しているか。		
	⑤ 毒薬、劇薬の譲渡記録を2年間保存しているか。		

(備考)

--