

薬食審査発第0919001号
平成18年9月19日

各 地 方 厚 生 局 長
各 都 道 府 県 衛 生 主 管 部 (局) 長 } 殿



厚生労働省医薬食品局審査管理課長

医薬品製造販売業等管理者講習会の開催について

医薬品の品質を確保するため、当課では独立行政法人医薬品医療機器総合機構及び日本製薬団体連合会と共催で「平成18年度医薬品製造販売業等管理者講習会」を別紙のとおり開催することとしたので、貴管下の医薬品製造販売業者及び医薬品製造業者に対し、受講の手配方お願いいたします。

なお、今回は、行政担当者への説明会としていた「医薬品承認許可担当者打合会」を開催しないこととしたので、上記講習会へ担当者の派遣方をお願いします。また、出席者には、出席登録票を発行しますので、貴職において本講習会の共催者である日本製薬団体連合会ホームページから直接、出席登録をお願いします。

平成18年度医薬品製造販売業等管理者講演会プログラム

1 大阪会場（大阪国際会議場（グランキューブ大阪））

: 10月10日（火）10:30～15:40

東京会場（東京厚生年金会館）: 10月18日（水）10:30～15:40

10月19日（木）10:30～15:40

2 講演内容、時間割、講師について

10:30～10:35	開会挨拶	日本製薬団体連合会
10:35～10:45	総括説明	審査管理課 もしくは 総合機構
10:45～11:45	最近の医薬品審査行政の動向について	審査管理課
11:45～12:00	外国製造業者認定申請について	審査管理課
12:00～13:00	休憩	
13:00～14:00	医薬品の市販後安全対策について	安全対策課
14:00～15:40	審査関連業務について	総合機構
14:00～14:50	・承認申請の記載に関する注意事項	(新薬審査部)
14:50～15:40	・承認申請の記載に関する注意事項	(一般薬等審査部)