

2024 年 12 月吉日
株式会社富士薬品

後発医薬品の製造販売承認書と実態の整合性に係る点検の実施について

株式会社富士薬品は、令和 6 年 4 月 5 日付け「後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について」（医政産情企発 0405 第 1 号、医薬薬審発 0405 第 8 号、医薬監麻発 0405 第 1 号）に基づき、製造販売承認書の点検を下記の通り実施いたしました。

記

【点検対象】

7 品目

【点検の進捗状況】

点検が終了した承認品目数 7 品目

【都道府県への報告日】

2024 年 10 月 31 日

以上