

2024年8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す。

### 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                      0品目

以上