

| 大項目                         | 中項目   | 情報提供項目  | 回答  |  |  |        |  |
|-----------------------------|---|---|---|--|--|--------|--|
| 製造管理及び品質管理・安定供給体制・リスクマネジメント | 流通経路  | 流通経路  | 流通経路  | 卸  |  |        |  |
|                             |   | 卸経由か、販社経由か、直販か  | 取引先   | 販売提携会社（第一三共株式会社）と取引契約を締結している卸各社  |  |        |  |
|                             | 納品体制  | 卸業者が納期を指定する場合に、当該指定納期に配送する体制の整備   | 指定納期に配送する体制を確保しています。  |  |  |        |  |
|                             | 適正在庫の確保   | 品切れ品目数  | 品切れ品目数（過去一年間）   | 0品目（2026年4月10日現在）  |  |        |  |
|                             |   | 平均社内在庫・流通在庫   | 社内在庫、流通在庫の合計  | 3ヶ月以上確保（通常時）   |  |        |  |
|                             | 注文先   | 注文先   | 販売提携会社（第一三共株式会社）と取引契約を締結している卸各社   |  |  |        |  |
|                             | 製造管理及び品質管理（GMP・GQP）体制   | 医薬品医療機器法の遵守状況①<br>自社又は第三者により、各品目に係る要求事項（承認事項等）の確認計画、実施率及び確認結果   | 2024年度<br>確認計画：12品目（全品目の100%）<br>確認結果：適合9品目、要改善3品目、不適合0品目<br>※第三者により確認した品目数：1品目   | 2025年度<br>確認計画：12品目（全品目の100%）<br>確認結果：適合11品目、要改善1品目、不適合0品目<br>※第三者により確認した品目数：1品目 | 2026年度確認実施計画<br>確認計画：12品目（全品目の100%）<br>確認結果：――<br>※第三者により確認する予定品目数：1品目 |        |  |
|                             |   | 医薬品医療機器法の遵守状況②<br>自社又は第三者による製造所（自社及び委託先）の確認計画、実施率及び確認結果   | 2024年度<br>確認計画：3製造所（全製造所の33.3%）<br>確認結果：適合3製造所、不適合0製造所<br>※第三者により確認した製造所数：0   | 2025年度<br>確認計画：2製造所（全製造所の22.2%）<br>確認結果：適合2製造所、不適合0製造所<br>※第三者により確認した製造所数：0      | 2026年度確認実施計画<br>確認計画：4製造所（全製造所の44.4%）<br>確認実施：――<br>※第三者により確認した製造所数：0  |        |  |
|                             |   | 医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層（薬事業務責任役員など）の確認日   | 2024年度<br>確認年月日：2025年7月1日<br>（調査対象期間：2024年7月1日～2025年3月31日）<br>確認結果：問題なし   | 2025年度確認実施計画<br>確認年月日：2026年4月（予定）<br>（2025年4月1日～2026年3月31日）<br>確認結果：――           | 2026年度確認実施計画<br>確認年月日：2027年4月（予定）<br>（2026年4月1日～2027年3月31日）<br>確認結果：―― |        |  |
|                             | 安定供給体制の確保   | 「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、安定供給マニュアルに基づき運用、自社又は第三者により点検を実施している。  | 「安定供給管理責任者」「安定供給責任者」を定め、安定供給マニュアルに基づき運用しています。<br>安定供給マニュアルに基づき、自己点検を毎年実施することとしています。<br>点検年月日：2025年10月9日<br>点検結果：適合<br>点検方法：自社 |  |  |        |  |
| 安定供給に必要な生産体制の確保             | 医薬品、原料、資材の在庫管理の責任者及び担当の有無と把握状況  | 生産及び在庫等の管理責任者を定め、安定供給マニュアルに基づき、運用しています。   |   |  |  |        |  |
|                             | 製造ラインのトラブルに対する回避対応マニュアルの有無と対応の内容  | 事業継続基本計画及び安定供給マニュアルに基づき、運用しています。  |   |  |  |        |  |
|                             | 限界在庫量、安定供給警戒レベルの設定の有無（特に、供給量の非常に多い医薬品、自社のシェアが高い医薬品）   | 限界在庫量は1か月を目安とし、品目ごとに判断しています。  |   |  |  |        |  |
| 原薬製造所の管理体制                  | 原薬製造所と品質取り決めを行うとともに、定期的な監査により当該製造所での管理体制を確認しています。   |   |   |  |  |        |  |
| 品切れ発生時の対応                   | 品切れが発生した場合の手順の設定の有無<br>・医療現場への迷惑を最小限にする体制となっているか<br>・再発防止策につなげているか  | ・品切れ発生時の手順を作成しています。<br>・自社ホームページで公表するとともに、卸及び医療機関等に迅速に情報提供し、必要に応じて代替製品の案内を実施します。<br>・品切れの原因を分析し、再発防止に努めます。  |   |  |  |        |  |
| 回収実績                        | 回収実績（3年程度）  |   | 2022年度  | 2023年度   | 2024年度   | 2025年度 |  |
|                             |   | クラスⅠ  | 0   | 0  | 0  | 0      |  |
|                             |   | クラスⅡ  | 0   | 0  | 0  | 1      |  |
|                             |   | クラスⅢ  | 0   | 0  | 0  | 0      |  |
| （品目数）                       |   |   |   |  |  |        |  |
| 販売中止                        | 販売中止の場合の情報提供  | 販売中止の6か月以上前に販売会社、卸、医療機関等に情報提供しています。   |   |  |  |        |  |
|                             | 販売開始後7年以内に製造中止した品目数（名称変更は含まない）  | 販売中止品目数（直近5年間）  | 3品目   |  |  |        |  |
| 医療機関等への情報提供                 | 自社や業界団体のホームページへの掲載を含め、資料請求への迅速な対応体制の確保<br>・DI情報<br>・電子添文<br>・インタビューフォーム<br>・生物学的同等性試験、溶出試験データ<br>・安定性試験データ<br>・配合変化試験データ<br>・副作用データ<br>・患者用指導せん<br>・緊急安全性情報<br>・「使用上の注意」改訂のお知らせ / 等 | 製品資料については自社ホームページに掲載しています。<br>問い合わせ対応部門（くすり相談室）を設置し、医療機関等からの問い合わせに対し迅速な情報提供体制を確保しています。<br>販売委託先ホームページにも掲載している他、販売委託先の問い合わせ対応部門を設置し、販売委託先のMRの迅速な訪問等による体制も確保している。 |   |  |  |        |  |
| 学術部門                        | 学術部門の連絡先  | くすり相談室  | TEL：03-6327-2478<br>受付時間：平日午前9時00分～午後5時30分（土、日、祝祭、当社休日除く）   |  |  |        |  |
|                             | MRの訪問体制   |   | 販売委託先においてMRが訪問できる体制を確保している。   |  |  |        |  |
| 安全性部門                       | 安全性情報に係る緊急連絡体制  | 安全管理統括部<br>TEL：03-6327-2478<br>受付時間：平日午前9時00分～午後5時30分（土、日、祝祭、当社休日除く）  |   |  |  |        |  |
|                             | 安全管理部門の体制   | 安全管理統括部：5名(安全管理責任者を含む)（2026年4月10日現在）  |   |  |  |        |  |
| 供給等に関する情報提供                 | 医薬品目毎の採用実績に関する情報提供  | 個別にお問い合わせください。  |   |  |  |        |  |
| 普及啓発活動                      | 医療関係者に対するMR/学術部門等による説明会の実施状況（業界団体としての活動も含む）   | 実施なし（販売会社に販売業務を委託）  |   |  |  |        |  |
|                             | 患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況（業界団体としての活動も含む）  | 東京医薬品工業協会に加盟して活動している。   |   |  |  |        |  |
| 都道府県協議会への参画                 | 都道府県協議会への活動に参加の有無（業界団体としての活動も含む）  | なし  |   |  |  |        |  |
| 企業情報                        | 株式上場  | 非上場   |   |  |  |        |  |
|                             | 業務停止等の重大な行政処分の有無（5年以内）  | なし  |   |  |  |        |  |