

令和6年11月

各位

東菱薬品工業株式会社

「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自主点検」  
報告事項

当社は「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自主点検について(令和6年4月8日付け日薬連発第255号)」に基づき、後発医薬品について自主点検を行いました。

点検結果を下記のとおりご報告いたします。

なお、報告期限の令和6年10月31日までに、東京都及び日薬連へ点検結果を報告しております。

報告事項(令和6年11月14日現在)

- ・後発医薬品の製造販売品目数: 14
- ・点検終了した製造販売品目数: 14
- ・相違なしの製造販売品目数: 14