

2021年9月6日

岩城製薬の信頼性確保に関する取り組みについて（第3報）

当社では、GE薬協会発第25号通知「ジェネリック医薬品の信頼性確保に関する対応について」(令和3年3月25日)に基づき、製造販売承認書と製造実態の整合性に関する点検を以下のスケジュールで実施しております。進捗状況につきましては、定期的にご報告させていただきます。

1. スケジュール

項目	4月	5月	6月	7月	8月	9月	10月	11月
製造所での 実態確認								
製造販売業者による確認								
予備								

2. 進捗率（8月末）

製造所での実態確認 : 57%

製造販売業者による確認 : 27%

以上