

製造販売承認書と製造実態の整合性に係る点検結果

2022年5月

東亜薬品株式会社

東亜薬品株式会社は、日本ジェネリック製薬協会通知「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GE薬協会発第25号)に基づき、点検を以下の様に実施いたしました。

【点検対象】

医療用医薬品44品目を対象とし、製造販売承認書の製造方法欄について、製造実態との整合性を点検いたしました。

【点検結果】

全品目について製造方法に齟齬は認められませんでした。