

日薬連発第590号
平成30年8月7日

加盟団体殿

日本製薬団体連合会

－医薬品流通にかかるガイドラインの国際整合性に関する研究－
研究班作成「医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン」
説明会における講演資料の公開について

平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

さて、7月19日（東京）、23日（大阪）及び31日（富山）にて開催されました、－医薬品流通にかかるガイドラインの国際整合性に関する研究－研究班作成「医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン」説明会では、多数の方にご参加いただき誠に有難うございました。







当日の講演資料を下記のホームページにて公開しましたので、お知らせいたします。なお、6)ガイドライン素案意見募集に対する質疑応答における回答（A）については、他のQ&Aについての検討終了後に公開予定となっております。また、説明会当日の講演資料につきましては、一部で変更となっておりますので、ご了承の程お願いいたします。

以上、貴加盟会員に周知いただきたくお願い申し上げます。

記

1. 講演資料の公開ホームページ

日本製薬団体連合会 <http://www.fpmaj.gr.jp/>

-  1)_医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン検討の経緯
-  2)_「医薬品流通にかかるガイドラインの国際整合性に関する研究班」の活動
-  3)_医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン概要と解説 その1（概要+第1章～3章）
-  4)_医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン概要と解説 その2（第4章～6章）
-  5)_医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン概要と解説 その3（第7章～9章案）
-  6)_平成28年度医薬品の適正流通基準（GDP）ガイドライン素案意見募集に対する質疑応答

以上