

平成29年度全国薬務関係主管課長会議資料

(参考資料編)

平成30年2月27日(火)

厚生労働省医薬・生活衛生局

目次 (参考資料)

医薬・生活衛生局

(予算関係)

都道府県等に対する補助金等一覧表	1
------------------	---

(総務課)

1. かかりつけ薬局・薬剤師の推進について	2
2. 薬局医療安全対策推進事業	13
3. 偽造医薬品流通防止に向けた取組について	14
4. 薬剤師生涯教育推進事業	18

(総務課医薬品副作用被害対策室)

1. 特定製剤によるC型肝炎感染被害者の救済について	19
2. 健康被害救済制度の仕組み	22
3. 救済給付一覧(平成29年4月～)	23
4. 健康被害救済制度の実績	24
5. 健康被害救済制度の周知	25
6. 薬害被害者の恒久対策について	27
7. サリドマイド訴訟及び恒久対策の概要	28
8. スモン訴訟及び恒久対策の概要	29
9. HIV訴訟及び恒久対策の概要	36
10. CJD訴訟及び恒久対策の概要	39
11. 薬害を学ぶための教材『薬害を学ぼう』について	42

(医薬品審査管理課)

1. 先駆け審査指定制度	43
2. GPS省令	49
3. 医薬品産業強化総合戦略	51
4. 新医薬品の承認状況等	52
5. ドラッグ・ラグの解消について	53
6. RS総合相談・RS戦略相談について(事業の概要等)	54
7. PMDA関西支部の設置について	55
8. 未承認薬・適応外薬解消に向けての対応について	56
9. 医薬品等製造販売承認・許可等状況の推移	57
10. 新医薬品の製造販売承認状況	58
11. 医薬品・医薬部外品薬効分類別承認品目数(平成29年)	59
12. 後発品品質確保に係る対応	60
13. 国際薬事規制調和	64
14. 毒物劇物対策	68
15. 家庭用品安全対策	71

(医療機器審査管理課)

1. 医療機器の審査迅速化アクションプログラム	7 2
2. 審査迅速化のための協働計画	7 7
3. 医療機器における審査期間の目標と実績	8 2
4. 医療ニーズの高い医療機器等の早期導入に関する検討会関係	8 5
5. 先駆け審査指定制度	9 9
6. 革新的医療機器条件付早期承認制度	1 0 4
7. 医療機器の治験ガイダンス	1 0 5
8. 医療機器の承認等に係る統計資料	1 0 6
9. 再生医療等製品の承認状況	1 1 3
10. 認証基準策定状況	1 1 5
11. 登録認証機関一覧	1 1 7
12. コンタクトレンズの適正使用に関する情報提供等の徹底について	1 1 8
13. SUDの再製造に関する新たな制度の概要	1 2 3
14. 医療のイノベーションを担うベンチャー企業の振興に関する懇談会報告書	1 2 4
15. 医療機器規制の国際整合性に向けての取組	1 3 0
16. MDSAP Pilot の概要	1 3 1
17. HBDプロジェクト	1 3 2

(医薬安全対策課)

1. 最近の副作用報告件数等	1 3 3
2. 安全対策の措置の概要	1 3 5

(監視指導・麻薬対策課)

1. 薬事監視等の年次別推移（平成24年度～平成28年度）	1 4 0
2. 無許可医薬品等発見数	1 4 3
3. 医薬品等の回収件数	1 4 4
4. 麻薬・覚醒剤事犯等の推移	1 4 5
5. 啓発活動の状況	1 4 7
6. 平成29年 新たに指定薬物に個別指定した20物質（H29.1～H29.12 指定分） うち1物質（Butyrfentanyl）は麻薬へ移行（平成29年8月25日施行）	1 4 8

(血液対策課)

1. 献血推進に係る新たな中期目標 ～献血推進2020～の進捗状況について	1 4 9
2. 献血量の年度別推移	1 5 3
3. 平成28年度都道府県別・献血区分別献血者状況	1 5 4
4. 平成28年度都道府県別単位人口当たり献血量	1 5 5
5. 年度別赤血球在庫の推移	1 5 6
6. 主な血漿分画製剤の供給量	1 5 7
7. 血漿分画製剤の自給率の推移（供給量ベース）	1 5 8
8. 都道府県別原料血漿確保量	1 5 9
9. 都道府県別アルブミン製剤・グロブリン製剤使用量（1病床当たりの年間使用量）	1 6 0
10. C型肝炎救済特別措置法の一部改正について	1 6 1

(経済課)

1. 医薬品・医療機器産業の振興について	1 6 4
2. 医療用医薬品・医療機器の流通改善について	1 7 7
3. 後発医薬品の使用促進について	1 8 8
4. 災害等の発生に備えた医薬品等の供給、管理等について	1 9 9
5. 漢方製剤等の安定供給確保について	2 0 2

(研究開発振興課)

1. 臨床研究中核病院の立入検査について	2 0 5
2. 臨床研究の適正な実施に関する取組状況関係について	2 1 1
3. 再生医療等安全性確保法の適正な運用について	2 1 6