

平成25年度全国薬務関係主管課長会議資料

(参考資料編)

平成26年2月27日

厚生労働省医薬食品局

目次 (参考資料)

医薬食品局

(予算関係)

1. 都道府県等に対する補助金等一覧表	-----	1
2. 平成26年度医薬関係予算案の概要	-----	2

(総務課)

1. 薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律(概要)	-----	9
2. 「薬局の求められる機能とあるべき姿」の公表について	-----	31
3. 都道府県別医薬分業率	-----	33
4. 薬局・薬剤師を活用した健康情報拠点の推進	-----	34
5. 薬局医療安全対策推進事業	-----	35
6. 薬剤師生涯教育推進事業	-----	36

(総務課医薬品副作用被害対策室)

1. 医薬品副作用被害救済制度等の仕組み	-----	37
2. 医薬品副作用被害救済制度等の給付一覧(平成25年10月～)	-----	38
3. 給付件数・請求件数の推移	-----	39
4. 再生医療等製品と健康被害救済制度の関係	-----	40
5. C型肝炎救済特別措置法について	-----	41
6. スモン対策について	-----	42
7. HIV訴訟の和解等	-----	61
8. クロイツフェルト・ヤコブ病訴訟の和解等	-----	62
9. 薬害を学ぶための教材について	-----	63

(審査管理課)

1. 新医薬品の承認状況等	-----	66
2. 薬事戦略相談について(事業の概要等)	-----	67
3. PMDA関西支部の設置について	-----	68
4. 未承認薬・適応外薬解消に向けての対応について	-----	69
5. ドラッグ・ラグ及びデバイス・ラグの解消に向けた取組について	-----	70
6. 医薬品等製造販売承認・許可等状況の推移(平成25年12月末現在)	-----	71
7. 新医薬品の製造販売承認状況	-----	72
8. 医薬品・医薬部外品薬効分類別承認品目数(平成25年)	-----	73
9. 品質再評価 結果通知状況	-----	74
10. ジェネリック医薬品品質情報検討会 ～後発医薬品の試験検査等の実施による品質確保～	-----	75
11. 検討会結果の公表	-----	76
12. ICHトピック&ガイドライン進捗状況	-----	77

(審査管理課医療機器審査管理室)

1. 医療機器の審査迅速化アクションプログラム	7 8
2. 医療機器における審査期間の目標と実績	8 2
3. 「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
4. 医療機器の承認等に係る統計資料	9 5
5. 薬事法第23条の6第1項の規定により登録した認証機関	1 0 3
6. 認証基準策定状況	1 0 4
7. 医療機器規制の国際統合化に向けての取組	1 0 6
8. HBDプロジェクト	1 0 7
9. 医療機器に関する国際規格検討 (ISO/IEC)	1 0 8

(審査管理課化学物質安全対策室)

1. 毒物劇物対策	1 0 9
2. 家庭用品安全対策	1 1 2

(安全対策課)

1. 最近の副作用報告件数等	1 1 3
2. 重篤副作用疾患別対応マニュアル作成状況	1 1 8

(監視指導・麻薬対策課)

1. 薬事監視等の年次別推移 (平成20年度～平成24年度)	1 2 1
2. 無許可医薬品等発見数	1 2 4
3. 医薬品等の回収件数	1 2 5
4. 麻薬・覚醒剤事犯等の推移	1 2 6
5. 啓発活動の状況	1 2 8
6. 平成25年に指定された指定薬物	1 2 9

(血液対策課)

1. 献血量の年次別推移	1 3 6
2. 平成25年都道府県別・献血区分別献血者状況	1 3 7
3. 平成25年都道府県別単位人口当たり献血量	1 3 8
4. 平成25年都道府県別成分献血・400mL献血の献血者数及び構成比	1 3 9
5. 年度別赤血球在庫の推移	1 4 0
6. 主な血液製剤の製造量	1 4 1
7. 血漿分画製剤の自給率の推移 (供給量ベース)	1 4 2
8. 都道府県別原料血漿確保量	1 4 3
9. 都道府県別アルブミン製剤使用量 (1床当たりの年間使用量)	1 4 4
10. 各自治体の合同輸血療法委員会等 設置状況	1 4 5
11. 肝炎ウイルス検査の受診勧奨、特別措置法の周知について	1 4 6

(経済課)

1. 医薬品・医療機器産業の振興について	-----	1 4 7
2. ジェネリック医薬品（後発医薬品）について	-----	1 4 8
3. 後発医薬品使用促進関連事業予算案（平成26年度）	-----	1 5 2
4. 平成26年度 後発医薬品安心使用促進事業実施要綱（案）	-----	1 5 3
5. 医療用医薬品の流通改善について	-----	1 5 7

(研究開発振興課)

1. 臨床研究・治験の活性化について	-----	1 6 4
2. 臨床研究に関する諸課題について	-----	1 6 8
3. 再生医療の推進について	-----	1 7 2