

## 資料3 第1回検討会の補足資料

- 資料3-1
  - 欧米で初めて承認されてから我が国で申請されるまでの期間
  - 平成15年度から平成17年度までの3年間に我が国で承認された新有効成分（42品目）のうち、海外で承認された時点で我が国で承認申請されていなかったものの所要時間
- 資料3-2
  - 国際共同治験を活用した新薬開発の流れ（イメージ）
- 資料3-3
  - 新医薬品の承認申請年度別審査状況（平成18年9月末現在）
  - 新医薬品の審査長期化の理由（平成15年度以前の申請で審査中のもの）
- 資料3-4
  - 治験関係の指摘事項について