

2021年6月29日

各位

 会社名：富士製薬工業株式会社  
 代表者名：代表取締役社長 岩井孝之  
 (コード番号:4554 東証第一部)

**「製造販売承認書チェック」の実施状況及び実施結果の公開について**

当社は、日本ジェネリック製薬協会が発出した令和3年3月25日付のGE薬協会発第25号「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」に基づく製造販売承認書チェックの実施（以下、「本点検」）について、本点検の実施スケジュール及び実施状況を下記の通りお知らせいたします。

**記**
**1. スケジュール**

本点検は、従来から弊社で実施しております製造販売承認書定期点検と同等のものと判断しておりますので、2020年12月以降のスケジュールをお示しします。なお、2021年10月末までに全品目の点検を完了する予定です。

	2020年	2021年										
	12月	1月	2月	3月	4月	5月	6月	7月	8月	9月	10月	
点検依頼												
各製造所にて点検												
製造販売業者による点検												

**2. 進捗状況**

本点検の進捗率は、**26.4%**です。(5月末時点)

なお、今後の実施状況、進捗率につきましては専用のページを開設のうえ、進捗率は1か月ごとに更新し、公開する予定です。

3. 点検品目数の製造所別内訳

富士製薬	152品目
製造委託製造所	65品目
製造所点検品目合計	217品目

重複を除く承認品目数：177品目

以上

**【本件に関するお問い合わせ】**

経営企画部 コーポレートコミュニケーション課

TEL：03-3556-4430 E-mail：[fsk\\_ir@fujipharma.jp](mailto:fsk_ir@fujipharma.jp)