

2025 年度事業計画書

自 2025 年 4 月 1 日
至 2026 年 3 月 31 日

公益社団法人 東京医薬品工業協会

東京都中央区日本橋室町 3-3-9

目 次

2025 年度事業計画書

I. 事業活動方針	1
II. 事業計画	2
III. 委員会・研究会等の活動計画	4
薬事法規委員会	4
局方CMC委員会	6
品質委員会	8
点眼剤研究会	10
医薬品安全性研究会	11
知的財産研究会	14
くすり相談研究会	16
事務局企画	18
IV. 管理運営	18

本文中の主な略称・略号

- AI : Artificial Intelligence (人工知能)
AMED : 国立研究開発法人日本医療研究開発機構
CIOMS : 国際医学団体協議会
CMC : Chemistry, Manufacturing and Control (申請書類における原薬・製剤の化学・製造・品質管理に関する情報)
CRO : 医薬品開発業務受託機関
FOPISE : Foreign Patent Information Service (外国特許情報サービス)
GMP : 医薬品の製造管理及び品質管理の基準
GPSP : 医薬品製造販売後調査・試験の実施基準
GQP : 医薬品の品質管理基準
GVP : 医薬品製造販売後安全管理基準
ICH : 医薬品規制調和国際会議
IT : Information Technology (情報技術)
JP : Japanese Pharmacopoeia (日本薬局方)
J-PlatPat : 特許情報プラットフォーム
OTC : Over The Counter (医師の処方箋がなくても購入できる医薬品)
PMDA : 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
PMS : 市販 (製造販売) 後調査
PRAISE-NET : Pharmaceutical Regulatory Affairs Information Service -NET
(日薬連・東薬工・関薬協・製薬協 4 団体共同のネットワークシステム)
PV : 医薬品安全性監視
- 一変申請 : 医薬品の承認事項一部変更承認申請
局方 : 日本薬局方
関薬協 : 関西医薬品協会
製薬協 : 日本製薬工業協会
総責 : 総括製造販売責任者
東薬工 : 公益社団法人 東京医薬品工業協会
日薬連 : 日本製薬団体連合会
ハイブリッド : 対面と WEB の併用
薬機法 : 医薬品医療機器等法 (医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律)

2025 年度事業計画書

自 2025 年 4 月 1 日

至 2026 年 3 月 31 日

公益社団法人 東京医薬品工業協会

東京医薬品工業協会は、1948 年、製薬産業の健全な発展を図り、優良医薬品の生産・普及、品質の改善により、国民の保健衛生の向上に寄与することを目的として設立され、翌年より社団法人として発足以来、公益法人として活動を行ってきた。2013 年 4 月より公益社団法人に移行したことを契機に、「医薬品の承認許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に資する調査研究・提言や研修講演会・研修会を実施し、わが国の公衆衛生の向上に寄与する」ことを主な目的として、公益目的事業の一層の充実に努めている。

医薬品については、製造方法や試験方法と承認内容が異なる事案など品質、安定供給の確保の課題の他、創薬力の強化、ドラッグ・ラグ／ドラッグ・ロスの解消、適切な流通など多くの課題が提起され、その解決に向けての対応や検討が進められている。薬事規制のあり方に関する検討会の報告、創薬力構想会議の中間とりまとめなどが出され、後発品のロードマップでは、「安定供給の確保を基本として」を内容に加えた改訂があり、バイオ後続品の取組方針も策定された。さらに厚生科学審議会医薬品医療機器制度部会から薬機法等制度に関する具体的な対応の方向性がとりまとめられている。

医薬品業界においては、医薬品の品質や安全性の確保、安定供給、法令遵守等は企業活動の基本であることを踏まえ、品質の高い医薬品を安定的に供給するために、製造・品質管理体制の強化、人材育成のための取り組み、企業間の連携等の推進が必要である。

このような諸状況を踏まえ、製薬企業の現場において、医薬品に関する法令・規制等が確実に遵守され、また、産業振興の諸施策が広く浸透して、結果としてわが国の公衆衛生の向上に寄与できるよう、以下の方針のもと本年度の事業計画を策定した。

I. 事業活動方針

2025 年度においては、委員会・研究会活動を中心に、以下の基本方針のもと事業を推進する。

1. 医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進及び品質の確保に資する調査研究・提言及び研修講演会・研修会等の開催を公益目的事業として実施し、国民の健康と公衆衛生の向上に貢献する。
2. 調査研究・提言に関しては、個別課題として、法令遵守体制・製造販売業者と製造業者の連携の強化、品質確保の徹底、日本薬局方の充実に加え、人材育成等の従前からの諸課題に取り組むとともに、事業計画に従って成果物の作成を着実に実施し、広く社会に公表する。

3. 公益目的事業として実施する研修講演会・研修会の開催に関しては、内容の質的向上に努めるとともに、目的や規模に応じた実施方法（対面、WEB、ハイブリッド等）により、年間実施計画の確実な達成を目指し、会員外にも公開する。
4. 会員の事業運営及び業務効率の向上に役立つ情報交換及び相互研鑽に関する事業に関しては、目的に応じた実施方法や運用の改善などを図りつつ、会員を対象に実施する。

II. 事業計画

事業実施方針に基づき当協会が 2025 年度において実施する事業計画は、以下のとおりである。

I. 公益目的事業（公1）： 医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業			
定款	事業内容		担当
	1. 医薬品の承認・許可の迅速化に関する事業		
第4条 第1項 第1号	(1) 調査研究	① 医薬品製造販売指針に関連する調査研究 ② 医薬品の承認・許可申請関連事項等の検討・まとめ ③ 承認事項の一変申請・軽微変更等の取りまとめ ④ 治験・承認申請に関連した薬事手続の調査研究及び取りまとめ ⑤ 承認後を見据えた開発・申請戦略立案に関する調査研究	薬事法規委員会
第4条 第1項 第2号	(2) 研修講演会・研修会等の開催	① 薬事法規初任者研修会：2回 ② 医薬品製造販売指針報告会 1回 ③ 特許セミナー：1回 ④ 特許情報セミナー：1回 ⑤ 東薬工セミナー：3回	薬事法規委員会 薬事法規委員会 知的財産研究会 知的財産研究会 協会事務局
	2. 医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業		
	1) 医薬品の試験方法の開発と改良に関する事業		
第4条 第1項 第1号	(1) 調査研究・提言	① 日本薬局方の改正及び追補に関する調査・研究・提言 ② AMED「医薬品等規制調和・評価研究事業」研究班等への参画	局方CMC委員会
第4条 第1項 第2号	(2) 研修講演会・研修会等の開催	① 研修講演会：1回	局方CMC委員会
	2) 医薬品の製造品質向上と適正使用の促進に関する事業		
第4条 第1項 第1号	(1) 調査研究	① GMP、GQPの適切な運用検討	品質委員会

第4条 第1項 第2号	(2) 研修講演 会・研修会 等の開催	① 品質セミナー：2回 ② PMS 担当者研修講座：6回 ③ 研修講演会：2回 ④ 小研修講座：10回	品質委員会 医薬品安全性研究会 くすり相談研究会 くすり相談研究会
	3. 点眼剤に関する調査研究事業		
第4条 第1項 第1号	(1) 調査研究	① 点眼剤の製造管理ならびに品質確保に 関する調査	点眼剤研究会

II. その他の事業（他1）：会員相互の情報交換及び啓発向上に関する事業			
定款	事業内容		担当
第4条 第1項 第3号	会員相互の 情報交換及び 啓発向上	① 安全性評価（GVP）に関する検討 ② 情報提供（GVP）に関する検討 ③ 調査・試験（GPSP）に関する検討 ④ 信頼性保証（GVP 及び GPSP）に関する 検討 ⑤ 包装表示および包装設計に関する検討	医薬品安全性研究会
	会員相互の 情報交換及び 啓発向上	① 医薬品産業に関わる知的財産の実務 的な課題に対する調査・検討と特許庁 等との意見交換会の実施 ② パブリックコメントへの対応 ③ 外国特許庁・機構の動向についての意 見交換 ④ 専門部会報告の実施	知的財産研究会
	会員相互の 情報交換及び 啓発向上	① マネジメント・フォーラム ② 専門部会活動による環境変化に対応し た業務の検討と情報共有 ③ 関連諸団体との連携の充実	くすり相談研究会

III. 管理運営			
定款	事業内容		担当
第4条 第1項 第4号	その他本協会 の目的を達成 するために 必要な事業	① 理事会：7回、総会：2回、企画政策 会議：5回、常置委員会等正副委員 長・研究会長会議：1回 ② 刊行物関係等 ③ その他	協会事務局

Ⅲ. 委員会・研究会等の活動計画

委員会・研究会活動による事業については、医薬品を取り巻く諸課題に適切に対応すべく更なる充実に努める。前述の事業計画を踏まえた各委員会・研究会の2025年度の活動計画は以下のとおりである。

■ 薬事法規委員会

1. 企画及び運営の方針

薬事法規委員会は、「薬事制度への適確な対応」を主要キーワードとして、2023年度からの2ヵ年計画にて、薬事業務に寄与できる各種マニュアルや手引き等の作成、及び医薬品製造販売指針の利便性をより高めるための検討を行ってきている。検討結果は成果物として冊子等に取りまとめて会員各社に提供するとともに、会員外にも公開した。また、これら成果物等を活用し、広く製薬企業等の薬事法規実務担当者を対象とした薬事法規初任者研修会と医薬品製造販売指針報告会を開催した。

今年度も、「医薬品の承認・許可の迅速化」への貢献のため、「薬事制度への適確な対応」を主要キーワードとして、これに纏わる諸課題に取り組む。これらを調査研究することにより、各種薬事手続きに関する調査研究と薬事業務に寄与できる各種マニュアルや手引き等の作成、医薬品製造販売指針に関連する調査研究、調査研究結果の取りまとめと公開、及び研修講演会・研修会の開催を行う。

また、薬機法の次期改正に向けた検討の状況も踏まえつつ、今年度も引き続き薬機法の適正な運用を目指すとともに、昨今の品質事案の再発防止策も意識し、本委員会においては、薬事法規実務者の立場からの検討を行い、日薬連薬制委員会を通じた薬事規制の運用に関する意見の反映・提言に努めるとともに、関薬協薬事法規研究委員会との連携・情報共有も図りつつ、東京都関連部局との意見交換も積極的に実施していく。

本委員会は、以下の課題に対し、5つの研究部会を活動の中心とし積極的に取り組んでいく。また、常任委員会の企画立案機能を活用し、委員全体会議、研究部会活動及び薬事法規初任者研修会の更なる充実と効率的な運営に努めていく。なお、研究部会及び常任委員会は8月を除き毎月開催し、委員全体会議は2回の東西合同薬事法規（研究）委員会を含め、年4回開催を予定する。

2. 事業内容

「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本委員会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の承認・許可の迅速化に関する事業」として、以下の活動を実施する。

1) 調査研究（定款第4条第1項第1号）

(1) 調査研究テーマ

- ・ 医薬品製造販売指針に関連する調査研究（関薬協薬事法規研究委員会との共同テーマ）

- ・ 医薬品の承認・許可申請関連事項等の検討・まとめ
 - ・ 承認事項の一変申請・軽微変更届出等の取りまとめ
 - ・ 治験・承認申請に関連した薬事手続の調査研究及び取りまとめ
 - ・ 承認後を見据えた開発・申請戦略立案に関する調査研究
- (2) 薬事規制の運用に関する意見の反映
- ・ 日薬連薬制委員会への参画・意見提示
 - ・ 東京都への意見提示
- (3) 関薬協薬事法規研究委員会との連携・情報共有
- ・ 東西合同薬事法規（研究）常任委員会の開催（3回）
 - ・ 東西合同薬事法規（研究）委員全体会議の開催（2回）
- (4) 東京都との連携強化
- ・ 東京都担当官による講演会の実施（1回）
 - ・ 東京都担当官との意見交換会の開催（1回）
- (5) 委員会活動の効率化と一層の充実
- ・ 傘下会員への迅速な情報提供と内容の充実
 - ・ 委員全体会議等の会議内容の充実

2) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

薬事法規初任者研修会（2回）、医薬品製造販売指針報告会（1回）を開催し、会員企業に限らず広く製薬企業等の薬事法規実務担当者にも公開する。

■ 局方CMC委員会

1. 企画及び運営の方針

医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業として、日本薬局方原案検討委員会（以下、原案検討委員会）等を通じて日本薬局方への収載及びその改正内容の普及を目指すことにより、また医薬品の開発と品質及び供給の確保に関する技術的・CMC 薬事的な諸課題に取り組むことで公衆衛生の向上に寄与する。

- 1) 日本薬局方作成基本方針に則った改正作業に対し最新の学問・技術の積極導入による技術的・質的向上を目指し、科学的基盤の充実を意識した日本薬局方改正作業に参画する。原案検討委員会等の成果は、PMDA ホームページ、JP フォーラムに掲載され、最終的には日本薬局方の告示に反映される。
- 2) 最新科学技術の進歩及び国際的なレギュレーション動向の把握に努め、医薬品製造販売承認申請・承認及び変更管理の迅速化を目指し、医薬品の開発と品質及び供給の確保に関する技術的・CMC 薬事的な諸課題につき、関係団体、行政当局、及び国立医薬品食品衛生研究所と密接な連携を保ちつつ、意見・提言を行う。
- 3) 日本薬局方改正作業で得られる各種技術情報や最新科学技術及びレギュレーション動向について、勉強会等を通して委員相互の情報交換と研鑽に努め、委員会活動の活性化を図る。また、研修講演会を会員外にも公開し、原案作成要領の実務ガイドを当協会ホームページに掲載するなど調査研究成果を広く社会に公開する。

2. 事業内容

「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本委員会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業」に関連して、「医薬品の試験方法の開発と改良に関する事業」として、以下の活動を実施する。

1) 調査研究・提言（定款第4条第1項第1号）

医薬品の試験方法の開発と改良に関する事業を推進するため、日本薬局方収載原案の作成や製品のライフサイクルを通じた医薬品の開発と品質及び供給の確保に向けた科学的、薬事戦略的な課題などに焦点を当て、以下の活動に取り組む。

(1) 日本薬局方の改正及び追補に関する調査・研究・提言

「日本薬局方作成基本方針」の実現に向けて提案・協力をしていくため、PMDA が組織する原案検討委員会に出席し、準委員として提言を行う。重要課題については、アンケート調査などを通じて医薬品製造販売業者の実態把握及び意見集約を図る。

- ① 2026年4月（予定）に第十九改正日本薬局方が告示されることから、その運用に向けて円滑な移行が図れるよう必要なフォローアップを行う。
- ② 第十九改正日本薬局方作成基本方針の運用面の課題に対して、必要に応じて関係諸団体や行政当局と連携して解決を図る。

(2) AMED「医薬品等規制調和・評価研究事業」に係る研究班等への参画

先進的手法を用いた医薬品の製造・管理及び評価手法におけるライフサイクルマ

ネジメントに関する研究ならびに医薬品製造工程管理における微生物の関連試験法の導入と評価に関する調査研究を、国立医薬品食品衛生研究所、行政当局、アカデミア及び関連団体と共に科学的、薬事戦略的な議論を通して行い、当該研究の遂行に貢献する。

(3) 関連団体と連携した活動の推進

関係団体の会議等を通じて情報共有を図り、積極的に連携を図ることで、改正日本薬局方の円滑な運用に向けて意見集約を図る。

日薬連薬局方委員会における日本薬局方の課題及び充実への方策に関する次の課題について、関係団体、行政当局、国立医薬品食品衛生研究所、国立感染症研究所（2025年度に「国立健康危機管理研究機構」へ改称予定）等との意見交換や意見集約などに取り組む。

- ① 日本薬局方収載品目の薬価上の配慮
- ② 日本薬局方各条作成スキーム明確化
- ③ 生物製剤基準と日本薬局方との統合への取り込み促進
- ④ 国主導による日本薬局方の原案作成機能や国際化推進
- ⑤ 複雑なジェネリック医薬品の定義明確化及び日本薬局方収載

(4) 医薬品添加物規格検討連絡会議への参画

医薬品添加物規格の改正に関する厚生労働省主催の標記会議に継続的に参画する。

2) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

日本薬局方の改正や医薬品の開発と品質及び供給の確保に向けた新しい流れに関する情報をタイムリーに提供するため、行政当局と共に、関連する公示・通知や意見公募等に合わせた研修講演会を年1回、会員以外の参加も募って開催する。

■ 品質委員会

1. 企画及び運営の方針

日本の「医薬品査察協定及び医薬品査察協同スキーム（PIC/S）」加盟、ICH の進展、さらには欧州各国との GMP 相互承認（MRA）の原薬、無菌医薬品、生物学的医薬品への拡大など、医薬品の品質に関する規制の国際レベルでの調和が進む中、医薬品製造管理及び品質管理の更なる国際整合性の確保を目的として一部改正 GMP 省令が 2021 年 4 月に公布、同年 8 月より施行されると共に、2022 年 4 月には GMP 事例集(2022 年版)が発出された。また、製造販売業においては、医薬品の製造販売承認書に則した製造等の徹底通知が 2016 年 6 月に、三役要件の厳格化、三役連携及びガバナンス強化、製造所管理の徹底を求めた三役留意事項通知が 2017 年 6 月に発出され、2019 年公布の薬機法改正により強化された。

しかしながら、不適切な製造／品質管理から健康被害が発生して 2021 年に行政処分を受けた事例を始めとして、多くの品質問題事案の発生が近年続いている。また品質問題事案の発生に加え、ニトロソアミン類に関わる回収など、度重なる回収により医薬品の供給不安の状況が続いている。

東薬工品質委員会では、日薬連品質委員会活動を通して、上記の国際整合性確保、三役制の在り方検討や、品質問題事案の再発防止対策の検討等においても、意見具申に努めてきた。品質問題事案の発生防止のために、2022 年 1 月には製造所の適正人員の考え方の通知、同年 3 月には品質問題事案再発防止の通知、同年 4 月には製造販売業者及び製造業者の品質管理に関する運用通知などが相次いで発出され、2024 年 3 月には後発品の安定供給関連情報公表ガイドライン、同年 4 月には後発医薬品の承認書と製造実態の整合性自主点検通知が発出された。また、2024 年度にはさらなる国際整合性や適切な品質管理を目指した次期薬機法改正の議論が進められている。

本年度の活動として、以下の「事業内容」に示した活動を行うと共に、薬機法の改正、GMP 事例集などの関連の通知類に係る具体的運用、さらには国際整合性確保のための規制情報についても周知を図り、製造業者における GMP 管理レベルの充実強化の推進に努めるとともに、製造販売業者のガバナンス強化や製造業者等との連携の充実、品質問題事案の再発防止等の諸課題に取り組む。これらの活動を通じて、調査研究参加企業のレベルアップを図ると共に、調査研究成果の公開と品質セミナー開催により医薬品の品質に係る担当者の人材育成を図り、適切な製造・品質管理が徹底、ひいてはわが国の公衆衛生の向上に寄与する。

2. 事業内容

「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本委員会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業」に関連して、「医薬品の製造品質向上と適正使用の促進に関する事業」として、以下の活動を実施する。

1) 調査研究（定款第 4 条第 1 項第 1 号）

(1) 調査研究課題

GMP、GQP の適切な運用検討

- ① 改正 GMP 省令（参考とする海外規制含む）に対応した適切な GMP 運用検討
- ② 薬機法改正への対応
- ③ 製造販売業における GQP 業務の効果的な運用検討
- ④ 製造販売業者と製造業者等との連携の充実
- ⑤ 製造販売業及び製造業における適合性調査対応

(2) 調査研究の実施

上記の課題からタイムリーなテーマについて分科会の設置等を行い、より多くの委員の参画の下、調査研究を行う。必要な内容については、東京都及び近県の薬務担当部門との意見交換を行い、調査研究に反映させる。

また、上述のテーマに関する調査研究の成果をとりまとめ、冊子又はホームページで公開し、品質確保の徹底に活用する。

(3) 東京都及び近県の薬務担当部門との意見交換

GQP 及び GMP 等に関する諸課題について、東京都、埼玉県、神奈川県、千葉県等の薬務担当部門との意見交換を実施する。

(4) 関係委員会との連携

薬機法改正への対応、製造販売業者と製造業者等との連携の充実、製造販売業及び製造業における適合性調査等に関しては、関連する東薬工の他委員会と連携して検討を行うとともに、行政当局に対しては、日薬連品質委員会を通じ、的確な意見・要望等の提案に努める。

(5) 工場見学会等

調査研究の一環として、優良な製造所等を訪問し、GQP 及び GMP の専門的な立場で意見交換を行う。また行政当局や関連業者等を講師に招いた GQP 及び GMP に関連した勉強会を開催し、最新の動向や技術情報を把握する。

2) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

品質セミナー（年2回）の開催により、広く一般への GQP 及び GMP に関する情報の提供及び啓発に努めるとともに人材育成も考慮し、製造業者及び製造販売業者に対して原点に立ち返った製造・品質管理の徹底に資する教育の機会を提供する。

■ 点眼剤研究会

1. 企画及び運営の方針

点眼剤に関する調査研究事業として、点眼剤に関連する薬事的、技術的な課題に幅広く取り組み、患者・消費者に高品質の点眼剤を供給し、また点眼剤を適切に使用していただくための、調査・研究・提案活動を行う。

活動の成果物については、公開可能な範囲で当協会会員外にも紹介するために、ホームページへの掲載等を行う。

2. 事業内容

「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本研究会は、標記公益目的事業の内、「点眼剤に関する調査研究事業」として、以下の活動を実施する。

1) 調査研究（定款第4条第1項第1号）

(1) 調査研究テーマ

- ① 患者・消費者及び薬剤師向けの点眼剤の適正使用に関する啓発資料について、薬剤師等への周知活動を継続する。
- ② 点眼剤の品質管理、製造管理等について調査研究し、現状の課題を抽出する。また昨年度に引き続き、点眼剤における抽出物及び浸出物について調査する。

(2) 日本薬局方等の調査

点眼剤及び眼軟膏剤に関わる日本薬局方の改正ならびにそれらの製造方法に関わる指針等の公布が計画される場合には、これらの剤形の特性に鑑み、当協会局方CMC委員会等と協力して調査の上、意見を述べる。

(3) 関連団体との協力

関薬協点眼剤研究会と点眼剤に関わる情報を共有し、必要に応じて共通の課題に取り組む。

■ 医薬品安全性研究会

1. 企画及び運営の方針

本研究会は、医薬品の安全性向上・適正使用の促進に資する研修講座の企画・運営を公益目的事業として実施する。

また、「会員相互の情報交換及び啓発向上に関する事業」として、多様な規模の会員で構成される地域団体としての特色を活かした事業活動を行うとともに、活動結果を活動報告書として提供することで、会員企業のレベルアップに貢献することにより、国民の保健衛生の向上に寄与する。

2025年度事業計画は以下の6項目を基本方針とする。

- (1) 医薬品製造販売後安全管理業務、製造販売後調査・試験等の安全対策全般に関する研修講座（PMS 担当者研修講座）等を企画し、安全対策の理解と実務能力の向上を図り、医薬品の安全対策の促進に貢献する。
- (2) 医薬品製造販売後安全管理及び製造販売後調査・試験に係る業務について、事業活動を通じ、会員企業（委員）の実務能力のレベルアップを図ることにより、円滑な業務推進と信頼性保証体制の確立に貢献する。
- (3) 医療安全対策の一つである医薬品の「使用の安全（医療事故防止対策）」について検討する業界団体唯一の部会を有する特徴を活かし、会員企業（委員）の医療安全対策の推進に貢献するとともに、我が国の医療安全対策に寄与する。
- (4) 東京都を中心とする地方庁の製造販売後安全対策、医療安全対策に対する支援活動を積極的に実施し、地方行政が行う安全対策を推進する地域団体としての役割に寄与する。
- (5) 製薬協等の他の業界団体との情報交換を積極的に推進し、安全確保業務等の方向性を確認するとともに、必要に応じて、共同検討も視野に入れた活動を行う。
- (6) 厚生労働省及び PMDA が行う安全対策に連携した活動を行い、我が国における医療の安全に寄与する。

2. 事業内容

1) 「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本研究会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業に関連する「医薬品の安全性・適正使用の促進に関する事業」として、以下の活動を実施する。

(1) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

【PMS 担当者研修講座】

本事業は、医薬品製造販売後安全管理業務、製造販売後調査・試験等の安全対策全般を学ぶことにより医薬品の適正使用の促進に貢献し、国民の健康に寄与するものである。以下の内容で実施を予定しているが、開催方法（対面、WEB 配信等）については、現在検討中である。

- ① 実施期間：2025年9月～2026年2月
- ② 実施回数：1回/月、計6回
- ③ 実施時間：約3.5時間/1回

- ④ 参加予定：約 230 名/1 回
- ⑤ 企画・運営：信頼性保証に関する検討を行う第四部会が主に担当

2025 年度 PMS 担当者研修講座プログラム(案)

回数	講座	演題
第 1 回	第一講	三役連携と法規制概論(薬機法/GVP/総責)
	第二講	GVP/GPSP 業務における信頼性保証
	トピックス	医薬品安全対策をめぐる最近の話題
第 2 回	第一講	安全管理情報の収集・評価及び措置検討(その 1)
	第二講	安全管理情報の収集・評価及び措置検討(その 2)
	第三講	市販直後調査
第 3 回	第一講	電子化された添付文書の概要
	第二講	「使用上の注意」改訂等の情報提供、安全確保措置の実施等
	第三講	適正使用情報に関する各媒体の役割
第 4 回	第一講	副作用・感染症報告制度 (ICH, CIOMS, 海外規制情報等)
	第二講	副作用電子報告について
	第三講	PMDA における副作用評価～安全対策の流れ～
第 5 回	第一講	GPSP 概論及び製造販売後調査等の事例
	第二講	リスクマネジメントプラン (医薬品リスク管理計画：RMP) について
	第三講	GQP 概論 (品質情報に潜む安全性情報)
第 6 回	第一講	医薬品の流通、倫理 (公正競争規約、調査・研究委託に関する運用基準を中心に)
	第二講	最近の安全対策について
	第三講	医薬品副作用被害救済制度
	トピックス	東京都における製造販売業調査について～GVP 調査を中心に～

2) 「会員相互の情報交換及び啓発向上に関する事業 (他 1)」 (定款第 4 条第 1 項第 3 号)

(1) 安全性評価 (GVP) に関する検討

医薬品の副作用情報等の安全管理情報の収集から評価、措置決定までの多岐にわたるプロセスについて調査・検討する。

- ① 安全管理情報の収集 (収集内容、調査方法・内容等)
- ② 評価、措置の立案 (評価基準・方法、副作用集積検討、定期報告ライティング等)
- ③ 医薬品リスク管理計画 (策定ならびに連携方法等)
- ④ その他、安全性評価に関する検討 (副作用報告、不具合事象の取り扱いと報告、市販直後調査、効率化等)

(2) 情報提供（GVP）に関する検討

電子化された添付文書記載内容に関する事項、医療機関等へ提供すべき安全性に関する情報の内容及び範囲、情報提供先の範囲、各社の保有製品及び業務実態に対応した情報提供方法等を検討する。

- ① 電子化された添付文書記載内容に関する検討
- ② リスク最小化活動としての情報提供に関する検討
- ③ 業務プロセスの自動化、リモート化、効率化等に関する検討
- ④ その他情報提供に関する検討

(3) 調査・試験（GPSP）に関する検討

製造販売後調査・試験について、会員の理解を深め、レベルアップできるような実務に即した検討、勉強会を行う。また、開発の段階から市販後に至るまでの全ての期間において医薬品の有効性、安全性プロファイルを管理する手法について検討する。

- ① 製造販売後調査等実施計画書、調査票の作成
- ② 調査の進捗管理、推進方法、CRO 対応
- ③ 安全性定期報告書、再審査申請資料の作成、適合性調査対応方法
- ④ 安全性、有効性プロファイルの管理、情報提供方法
- ⑤ データ解析手法

(4) 信頼性保証（GVP 及び GPSP）に関する検討

GVP 及び GPSP に共通する事項として、製造販売後の組織体制及び各業務の信頼性保証について検討する。

- ① 適正な信頼性保証活動の検討
- ② 薬機法で求められる PV 体制・業務等に関する検討
- ③ 教育訓練、自己点検等に関する検討
- ④ GVP 及び GPSP 業務手順書等に関する検討

(5) 包装表示および包装設計に関する検討

「使用の安全」に関わる医薬品の包装表示および包装設計の研究を行う業界唯一のグループである。包装表示および包装設計について研究を行うとともに、会員のレベルアップに寄与する活動を行う。

- ① 医薬品包装の「使用の安全」に関する検討
- ② 医薬品包装関連業務に役立つ資料作成

■ 知的財産研究会

1. 企画及び運営の方針

知的財産研究会での総意の下、他団体（製薬協知的財産委員会）との事業の棲み分けを図りつつ、2つの専門部会（特許部会および特許情報部会）の活動を通じて業界の現場の意見を行政や司法に伝達し、医薬品産業の知的財産、不正競争等に関する問題解決ならびに知的財産制度の改善に貢献し、さらにその成果を会員会社に還元する。また、医薬品の承認・許可の迅速化に資する研修講演会を公益目的事業として実施する。

2. 事業内容

1) 「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本研究会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の承認・許可の迅速化に関する事業」に関連して、「医薬品の知的財産等に関する事業」として、以下の活動を実施する。

(1) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

知的財産に関する啓発を図るべく、裁判官、弁護士、弁理士、教育関係専門家等を講師とし、広く一般からの参加者も募集して、最新の国内外の話題や戦略などに関する下記の研修講演会を年2回企画する。

- ・ 特許セミナー
- ・ 特許情報セミナー

2) 「会員相互の情報交換及び啓発向上に関する事業（他1）」（定款第4条第1項第3号）

(1) 医薬品産業に関わる知的財産の実務的な課題に対する調査・検討と、特許庁等との意見交換会の実施

種々の研究課題について調査・検討し、必要に応じて特許庁等との意見交換会のテーマとして取り上げることで、特許庁等の実務に貢献するように努める。

特許庁等との意見交換会は実務上非常に有益であり、継続して2専部会それぞれで開催する。取り上げるテーマは新年度開始後2専門部会でそれぞれ決定し、関薬協と協同して意見を集約して意見交換会に臨む。

以下に前年度の主な検討課題について記載する。

〔前年度の主な検討課題〕

- ① バイオ分野における、機能表現クレームについて（特許部会）
- ② 生成AIを用いる知財業務の効率化検討（特許情報部会）
- ③ J-PlatPat と FOPISER の改善要望（特許情報部会）
- ④ テキストマイニングによる特許動向調査検討（特許情報部会）
- ⑤ 国立国会図書館活用法アップデート（特許情報部会）

(2) パブリックコメントへの対応

特許庁などからの種々のパブリックコメントの募集に際して、随時内容を検討し、意見を提出し、知的財産制度の改善に貢献するように努める。

(3) 外国特許庁・機構の動向についての意見交換

外国における知的財産関連の動向について必要に応じて意見交換を行う。

(4) 専門部会報告の実施

- ① 知的財産研究会会員会社へ専門部会の活動成果を還元することを目的に、部会報告会を年1回開催する。代表委員に限らず各会員会社の実務担当者の参加を促すことにより、より密な情報の伝達を図る。
- ② 薬業界以外にとっても有用な活動成果については、広く一般に公表するよう努める。

(5) 関薬協知的財産研究会と連携した活動の推進

各部会で関薬協と連携した活動を推進するほか、年1回の合同研究会を開催し、東西の各部会、研究会活動の情報の共有化を図る。

■ くすり相談研究会

1. 企画及び運営の方針

「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」が2014年に施行された。一般用医薬品のインターネット販売に続き、医療機器、再生医療等製品も特性に応じた規制が行われることになり、コンビネーション製品、スイッチ OTC、検査薬も含め、これまで以上に多岐にわたる問い合わせがくすり相談窓口に寄せられてきている。また、「国民の役割」として、「医薬品等を適正に使用するとともに、これらの有効性及び安全性に関する知識と理解を深めるよう努めなければならない」と明記されたことも、くすり相談窓口に大きな影響を与えることであり、患者・消費者からの問い合わせに対して、より一層わかりやすい言葉で理解を深めていただけるよう貢献していかなければならない。

一方、行政施策においては、後発医薬品やバイオシミラーの使用促進、在宅医療の拡大、セルフメディケーションの推進など各種の取組が進められている。また、医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインが2019年4月から適用開始となり、患者及び患者家族からの「求めに応じた情報提供」は広告とは区別されることとなった。さらに、医薬品の品質や安定供給に係る事案も継続している。

業界として、環境の変化に即した取り組みが必要であり、従来にも増して、患者・消費者と直接コミュニケーションする、くすり相談窓口の使命は重責である。くすり相談窓口に寄せられる「顧客の声」の活用による社会への貢献とともに、コンプライアンス上の情報の適切な取り扱いも求められ、さらに、顧客アクセスの多様化やAIの導入などITの進歩に伴い、収集される情報の活用機会も高まる。これらに比例し、くすり相談窓口への期待は増大する。

当くすり相談研究会では、このように変化する環境・情勢を的確に捉え、くすり相談窓口のスキル・ノウハウの習得・進化を推進し、患者・消費者、医師・薬剤師等への情報提供・情報収集を通して、「国民の利益」の増進に貢献する。

2. 事業内容

1) 「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

本研究会は、標記公益目的事業の内、「医薬品の有効性・安全性・品質向上に関する事業」に関連して、「医薬品の適正使用の促進に関する事業」として、以下の活動を実施する。

(1) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

① 研修講演会

公益目的事業として年2回の研修講演会を開催する。環境変化の流れや背景を認識・理解し、関連質問の想定や対応スキル等を習得・高質化させることで、患者・消費者、医師・薬剤師等への正確な情報提供、情報収集を推進し、「国民の利益」の増進に貢献する。

② 小研修講座

くすり相談業務歴3年未満（原則）のスタッフを対象に、公益目的事業とし

て年延べ 10 講座開催する。講義と相互ディスカッションにより、参加者のスキルアップを図る。患者・消費者、医師・薬剤師等への正確な情報提供、情報収集を推進できるスキル・ノウハウを獲得し、くすり相談窓口として「国民の利益」の増進に貢献する。

2) 「会員相互の情報交換及び啓発向上に関する事業（他1）」（定款第4条第1項第3号）

年間事業計画に基づいて、研修会、情報交換等を実施し、会員相互の研鑽に取り組む。

(1) マネジメント・フォーラム

組織管理者の組織マネジメントに関する情報共有、相互研鑽を目的として会員会社のマネジャークラスを対象に年2回開催する。

(2) 専門部会活動による環境変化に対応した業務の検討と情報共有

くすり相談業務をめぐる、以下を代表とする諸課題を検討するため、本年も専門部会を設け、研究の具体的推進と会員相互の交流の活発化を図る。

① 患者・消費者、医師・薬剤師等からのさまざまな情報提供要求への対応
（例：患者・消費者に対する「情報提供」と「医療行為」との線引き）

② 医療制度改革に対する情報提供

③ 部門内教育の充実

④ 社内関連部門との連携（相談窓口の認知向上、他部門への改善提案推進等）

(3) 関連諸団体との連携の充実

相談業務の円滑な推進のため、PMDA 医薬品・医療機器相談室、日本薬剤師会中央薬事情報センター、東京都薬剤師会、東京都保健医療局、医薬品 PL センター、日薬連、製薬協、関薬協、OTC 薬協等業界団体等との連携をさらに発展させる。

■ 事務局企画

1. 企画及び運営の方針

患者、国民、社会の多様な医療ニーズに応えることに貢献することを目的に、委員会等が取扱っていない事業やテーマ、複数の委員会等に関わるテーマに関する研修講演会・研修会については、関係委員会等の協力の下、事務局において企画・実施する。

2. 事業内容

「医薬品の承認・許可の迅速化、安全性・適正使用の促進に関する事業（公1）」

協会事務局は、標記公益目的事業の内、「医薬品の承認・許可の迅速化に関する事業」等に関連して、以下の活動等を実施する。

1) 研修講演会・研修会等の開催（定款第4条第1項第2号）

各種制度改革、公衆衛生上の新たな重要な課題など、複数の委員会等に共通するテーマや取扱う委員会等が無いテーマに関し、医薬品の薬事、安全性、開発等に係る幅広い関係者を対象に、「東薬工セミナー」を開催する（年3回）。

IV. 管理運営（定款第4条第1項第4号）

1. 会議

理事会：年7回、総会：年2回

企画政策会議：年5回

常置委員会等正副委員長・研究会長会議：年1回

2. 刊行物関係等

(1) 会員名簿の作成および当協会概要紹介小冊子の作成

(2) 業務上必要な関係官庁の諸通知、発表資料等について、PRAISE-NET、当協会ホームページ、電子メール等を活用し関係会員に通知する。

3. その他

公益社団法人東京薬事協会、一般社団法人東京医薬品卸業協会ならびに東京都家庭薬工業協同組合との薬業四団体の共催にて、薬事功労等受賞者祝賀行事および新年賀詞交歓会を開催する。