

平成30年度全国薬務関係主管課長会議資料

(参考資料編)

平成31年3月6日（水）

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. かかりつけ薬剤師・薬局の推進について	2
2. 全国薬局機能情報提供制度事業	1 4
3. 一般用医薬品適正使用推進のための研修事業	1 5

(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	1 6
2. 健康被害救済制度の仕組み	1 9
3. 救済給付一覧(平成30年4月～)	2 0
4. 健康被害救済制度の実績	2 1
5. 健康被害救済制度の周知	2 2
6. 薬害被害者の恒久対策について	2 4
7. サリドマイド訴訟及び恒久対策の概要	2 5
8. スモン訴訟及び恒久対策の概要	2 6
9. HIV訴訟及び恒久対策の概要	3 3
10. CJD訴訟及び恒久対策の概要	3 6
11. 薬害を学ぶための教材『薬害を学ぼう』について	3 9

(医薬品審査管理課)

1. 先駆け審査指定制度(現行)	4 0
2. 先駆的医薬品等、特定用途医薬品等の創設	4 2
3. 医薬品の条件付き早期承認制度	4 3
4. 治験副作用報告に関する制度整備	4 4
5. 保管のみを行う医薬品等の製造業者の登録制度	4 5
6. 変更計画(PACMP)による承認事項の変更	4 6
7. 未承認薬・適応外薬解消に向けての対応について	4 7
8. 新医薬品の承認状況等	4 8
9. ドラッグ・ラグの解消について	4 9
11. 医薬品等製造販売承認・許可等状況の推移	5 0
12. 新医薬品の製造販売承認状況	5 1
13. 医薬品・医薬部外品薬効分類別承認品目数(平成30年)	5 2
14. FD申請ウェブサイト、Pegasusシステムを利用した申請・届出のイメージ	5 3
15. ジェネリック医薬品品質情報検討会結果の公表	5 4
16. 後発医薬品品質情報	5 5
17. 学術的評価と監視指導を連動させた一元的な品質確保の推進	5 6
18. 医療用医薬品最新品質情報集(ブルーブック)	5 7

19. 医薬品・医療機器等規制の国際調和の推進	5 8
20. 毒物劇物対策	5 9
21. 家庭用品安全対策	6 2

(医療機器審査管理課)

1. 医療機器審査迅速化のための協働計画	6 3
2. 医療機器における審査期間の目標と実績	6 6
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	6 9
4. 先駆け審査指定制度	8 4
5. がんゲノム医療推進コンソーシアムの体制と役割、工程表	8 8
6. 革新的医療機器条件付早期承認制度	9 0
7. 医療機器の承認等に係る統計資料	9 1
8. 再生医療等製品の承認状況	9 8
9. 登録認証機関一覧	1 0 1
10. 認証基準策定状況	1 0 2
11. 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 0 4
12. SUDの再製造に関する新たな制度の概要	1 0 9
13. 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 1 0
14. 医療機器規制の国際整合性に向けての取組	1 1 6
15. MDSAP Pilotの概要	1 1 7
16. HBDプロジェクト	1 1 8

(医薬安全対策課)

1. 最近の副作用報告件数等	1 1 9
2. 安全対策の措置の概要	1 2 1

(監視指導・麻薬対策課)

1. 薬事監視等の年次別推移（平成25年度～平成29年度）	1 2 6
2. 無許可医薬品等発見数	1 2 7
3. 医薬品等の回収件数	1 2 9
4. 麻薬・覚醒剤事犯等の推移	1 3 0
5. 啓発活動の状況	1 3 2
6. 平成30年 新たに指定薬物に個別指定した15物質(H30.1～H30.12指定分)	
うち2物質（THC-F、4-FIBF）は麻薬へ移行(平成30年7月20日施行)	1 3 3

(血液対策課)

1. 血液法の改正について	1 3 4
2. 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 0
3. 献血量の年度別推移	1 4 2
4. 平成29年度都道府県別・献血区分別献血者状況	1 4 3
5. 年度別赤血球在庫の推移（全国集計）	1 4 4
6. 主な血漿分画製剤の供給量	1 4 5
7. 血漿分画製剤の自給率の推移（供給量ベース）	1 4 6

8. 都道府県別原料血漿確保量	1 4 7
9. 廃止医療機関におけるカルテ等の確認について	1 4 8

医 政 局

(経済課)

1. 医薬品・医療機器産業の振興について	1 4 9
2. 医療用医薬品・医療機器の流通改善について	1 6 0
3. 後発医薬品の使用促進について	1 7 0
6. 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 7 8
7. 漢方製剤等の安定供給確保について	1 8 1

(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	1 8 4
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	1 9 0
3. 再生医療等安全性確保法の適正な運用について	2 0 0
4. データヘルス改革推進計画と全国的な保健医療情報ネットワークについて	2 0 2