

平成 2 4 年度薬務関係主管課長会議資料

(参 考 資 料 編)

平成 2 5 年 3 月 5 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
---------------------	---

（総務課）

1. 医薬品のインターネット販売訴訟（最高裁判決）を受けた対応について	2
2. 都道府県別医薬分業率	1 1
3. 新薬剤師国家試験について	1 2
4. 医療スタッフの協働・連携によるチーム医療の推進	1 4
5. 過量服薬への取組	1 5
6. 薬剤師生涯教育推進事業	1 6

（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	1 7
2. 医薬品副作用被害救済制度等の給付一覧	1 8
3. 給付件数・請求件数の推移	1 9
4. C型肝炎救済特別措置法について	2 0
5. スモン対策について	2 1
6. HIV訴訟の和解等	3 5
7. クロイツフェルト・ヤコブ病訴訟の和解等	3 6
8. 薬害を学ぶための教材について	3 7

（審査管理課）

1. 新医薬品の承認状況等	3 8
2. 日本発シーズの実用化に向けた医薬品・医療機器に関する薬事戦略の相談事業	3 9
3. 未承認薬・適応外薬解消に向けての対応について	4 0
4. 新医薬品の承認審査の迅速化に向けて	4 1
5. 医薬品等製造販売承認・許可等状況の推移（平成24年12月末現在）	4 2
6. 新医薬品の製造販売承認状況	4 3
7. 医薬品・医薬部外品薬効分類別承認品目数（平成24年）	4 4
8. 品質再評価 結果通知状況	4 5
9. 後発医薬品の試験検査等の実施による品質確保	4 6
10. ICHトピック&ガイドライン進捗状況	4 7

（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	4 8
2. 医療機器の審査期間の目標と実績	5 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	5 5
4. 医療機器の承認等に係る統計資料	6 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	7 2

6. 認証基準策定状況	7 3
7. 医療機器規制の国際整合化に向けての取組	7 4
8. HBDプロジェクト	7 5
9. 医療機器に関する国際規格検討	7 6

(審査管理課化学物質安全対策室)

1. 毒物劇物対策	7 7
2. 家庭用品安全対策	8 0

(安全対策課)

1. 最近の副作用報告件数等	8 4
2. 重篤副作用疾患別対応マニュアル作成状況	8 9

(監視指導・麻薬対策課)

1. 薬事監視等の年次別推移	9 2
2. 無許可医薬品等発見数	9 5
3. 回収件数年次推移	9 6
4. GMP等立入検査実施状況	9 7
5. 麻薬・覚醒剤事犯の推移	9 8
6. 啓発活動等の状況	1 0 0
7. 違法ドラッグの規制強化について	1 0 1

(血液対策課)

1. 学校における献血に触れ合う機会の受け入れについて	1 0 6
2. 献血量の年次別推移	1 1 2
3. 平成24年都道府県別・献血区分別献血状況	1 1 3
4. 平成24年都道府県別単位人口当たり献血量	1 1 4
5. 平成24年都道府県別成分献血・400mL献血の献血者数及び構成比	1 1 5
6. 年度別赤血球在庫の推移	1 1 6
7. 主な血液製剤の製造量	1 1 7
8. 血漿分画製剤の自給率の推移	1 1 8
9. 都道府県別原料血漿確保量	1 1 9
10. 英国滞在歴に係る献血制限の見直しについてQ&A	1 2 0
11. 都道府県別アルブミン製剤使用量(1床当たりの単位数)	1 2 5
12. 各自治体の合同輸血療法委員会等設置状況	1 2 6
13. 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 2 7

(経済課)

1. 医療関連イノベーションの推進について	1 2 8
2. 後発医薬品の安心使用促進アクションプログラム（概要）	1 2 9
3. 後発医薬品使用促進関連事業予算案（平成25年度）	1 3 7
4. 平成25年度後発医薬品安心使用促進事業実施要綱（案）	1 3 8
5. 医療用医薬品の流通改善について	1 3 9

(研究開発振興課)

1. 臨床研究・治験の活性化	1 4 4
2. 早期・探索的臨床試験拠点及び臨床研究中核病院の整備	1 4 6
3. 日本主導型グローバル臨床研究体制の整備	1 4 7
4. 再生医療の現状と課題について	1 4 8
5. 医政局 予算案の概要（再生医療分野）	1 4 9
6. 再生医療臨床応用実用化推進事業	1 5 0