



2024年09月06日

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について

テイカ製薬株式会社

上記表題について、通知が発出された(医政産情企発 0405 第 1 号, 医薬薬審発 0405 第 8 号, 医薬監麻発 0405 第 1 号, 令和 6 年 4 月 5 日).

当該通知に基づき、下記に自社における点検の進捗結果を報告いたします。

記

後発医薬品の承認品目数 : 21 品目

点検が終了した承認品目数

(製造方法欄/規格及び試験方法欄/別紙規格欄) : 0 品目

都道府県への報告日 : 未報告

以上



2024年08月05日

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について

テイカ製薬株式会社

上記表題について、通知が発出された(医政産情企発 0405 第 1 号, 医薬薬審発 0405 第 8 号, 医薬監麻発 0405 第 1 号, 令和 6 年 4 月 5 日).

当該通知に基づき、下記に自社における点検の進捗結果を報告いたします。

記

後発医薬品の承認品目数 : 21品目

点検が終了した承認品目数
(製造方法欄/規格及び試験方法欄/別紙規格欄) : 0品目

都道府県への報告日 : 未報告

以上



2024年07月08日

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について

テイカ製薬株式会社

上記表題について、通知が発出された(医政産情企発 0405 第 1 号, 医薬薬審発 0405 第 8 号, 医薬監麻発 0405 第 1 号, 令和 6 年 4 月 5 日).

当該通知に基づき、下記に自社における点検の進捗結果を報告いたします。

記

後発医薬品の承認品目数 : 21 品目

点検が終了した承認品目数
(製造方法欄/規格及び試験方法欄/別紙規格欄) : 0 品目

都道府県への報告日 : 未報告

以上



2024年06月10日

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について

テイカ製薬株式会社

上記表題について、通知が発出された(医政産情企発 0405 第 1 号, 医薬薬審発 0405 第 8 号, 医薬監麻発 0405 第 1 号, 令和 6 年 4 月 5 日).

当該通知に基づき、下記に自社における点検の進捗結果を報告いたします。

記

後発医薬品の承認品目数 : 21 品目

点検が終了した承認品目数
(製造方法欄/規格及び試験方法欄/別紙規格欄) : 0 品目

都道府県への報告日 : 未報告

以上



2024年05月09日

後発医薬品の製造販売承認書と製造方法及び試験方法の実態の整合性に係る点検の実施について

テイカ製薬株式会社

上記表題について、通知が発出された(医政産情企発 0405 第 1 号, 医薬薬審発 0405 第 8 号, 医薬監麻発 0405 第 1 号, 令和 6 年 4 月 5 日).

当該通知に基づき、下記に自社における点検の進捗結果を報告いたします。

記

後発医薬品の承認品目数 : 21 品目

点検が終了した承認品目数
(製造方法欄/規格及び試験方法欄/別紙規格欄) : 0 品目

都道府県への報告日 : 未報告

以上