

職員の業務の従事制限に関する実施細則(平成17細則第1号)附則3項の報告について

	配置部	配置年月日	採用前5年間に在職していた企業の名称	同左における所属部署	備考
1	新薬審査第一部	平成21年4月1日	大塚製薬(株)	研究、開発部門	新薬審査
2	新薬審査第一部	平成21年4月1日	興和(株)	研究、開発部門	新薬審査
3	一般薬等審査部	平成21年4月1日	富山化学工業(株)	研究、開発部門	一般薬等審査
4	品質管理部	平成21年4月1日	日本シイベルヘグナー(株)	品質管理部門	GMP

※参考

	(前回までの報告者)	(今回報告者)	(合計)
生物統計担当	3人	0人	3人
GMP担当	6人	1人	7人
新薬審査担当	2人	2人	4人
一般薬等審査担当	1人	1人	2人
医療機器審査担当	1人	0人	1人