

平成21事業年度の業務実績に対するPMDAの評価結果一覧について

○医薬品医療機器総合機構

|   | 自己評定 | 最終評定 | 20年度の<br>評定結果 |
|---|------|------|---------------|
| 1. 目標管理による業務運営・トップマネジメント  | A    | A    | A             |
| 2. 審査機関の設置による透明性の確保   | A    | A    | A             |
| 3. 各種経費削減   | A    | A    | A             |
| 4. 拠出金の徴収及び管理   | A    | A    | A             |
| 5. 相談体制の整備、業務内容の公表等   | A    | A    | A             |
| 6. 救済制度の情報提供、相談体制の充実  | A    | A    | A             |
| 7. 業務の迅速な処理及び体制整備   | A    | A    | A             |
| 8. 部門間の連携及び保健福祉事業の実施<br>(旧 部門間の連携及び被害実態調査の実施)   | A    | A    | A             |
| 9. スモン患者及び血液製剤によるHIV感染者等に対する受託支払業務等の実施<br>(旧 スモン患者及び血液製剤によるHIV感染者等に対する受託支払業務等及び特定フィブリノゲン製剤及び特定血液凝固第Ⅸ因子製剤によるC型肝炎感染被害者に対する給付業務等の実施) | A    | A    | A             |
| 10. 業務の迅速な処理及び体制整備(医薬品)   | A    | A    | B             |
| 11. 業務の迅速な処理及び体制整備(医療機器)  | A    | A    | A             |
| 12. 業務の迅速な処理及び体制整備(各種調査)  | A    | A    | —             |
| (旧 業務の迅速な処理及び体制整備(治験相談))  | —    | —    | A             |
| 13. 審査等業務及び安全業務の信頼性の向上<br>(旧 審査等業務及び安全業務の質の向上)  | A    | A    | A             |
| (旧 適正な治験の普及等)   | —    | —    | A             |
| (旧 審査等業務及び安全業務の透明化の推進等)   | —    | —    | A             |
| 14. 副作用・不具合情報収集の強化並びに整理及び評価分析の体系化<br>(旧 . 副作用等の情報の収集)   | A    | A    | A             |
| 15. 企業・医療関係者への安全性情報の提供とフォローアップ<br>(旧 企業、医療関係者への安全性情報の提供)  | A    | A    | A             |
| 16. 患者、一般消費者への安全性情報の提供  | A    | A    | A             |
| 17. 予算、収支計画及び資金計画   | A    | A    | A             |
| 18. 人事に関する事項及びセキュリティの確保   | A    | A    | A             |