別紙５の２

再審査等適合性調査における事前情報

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| １ | 申請品目名 |  |
| ２ | 申請者名 |  |
| ３ | 副作用等の報告 | 国内 | 症例 | ※うち、使用成績調査等から組み入れた症例数 | 症例 |
| ４ | 文献 | 国内 | 報 |
| 国外 | 報 |
| ５ | 申請後に再審査等資料を追加する予定がある場合：再審査等資料及び適合性調査に係る資料の追加提出時期等 |  |
| ６ | その他再審査等資料に関する補足説明 | 医薬品再審査適合性調査相談、医薬品添付文書改訂根拠資料適合性調査相談等を受けた試験・調査の名称等 |  |
| 管理手順、管理体制が共通し、かつ同一時期に実施された調査又は試験等の説明等 |  |
| 再審査等資料と副作用等の報告一覧表中の副作用等の例数、件数、内容等を比較した際の一致の状況、確認した日付等 |  |
| 再審査等資料の使用成績調査に関する例数、件数、内容等を資料間で比較した際の一致の状況、確認した日付等 |  |
| 製造販売後臨床試験の成績が添付されている場合のデータセットの提出可否（不可の場合はその理由も含む） |  |

（注意）

１．副作用等の報告・文献については、厚生労働省報告の有無にかかわらず再審査期間中に収集した症例数・報告数を記入し、ない場合は０と記入すること。

　　２．再審査等資料に関する補足説明については、別紙として提出することも可能。

３．再審査等資料における例数、件数、内容等の比較について、差異が生じる場合は、説明資料を提出すること（別紙６　Ⅰ．申請時提出資料「１．共通⑧」、「２．使用成績調査①」参照）。

４．製造販売後臨床試験の成績が添付されている申請において、データセットの提出が可能である場合は、調査直前提出資料の範囲、ＧＣＰ実施体制の確認の範囲等を変更する場合があるため、留意すること（別紙６　Ⅱ．調査直前提出資料「１．製造販売後臨床試験に係る資料④」参照）。