

平成24年6月21日

企業出身者の就業状況

1. 企業出身者の配置状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・別紙1
2. 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・・・・・・・・別紙2
3. 医薬品・医療機器の承認及びGMP/QMSの適合性調査について、企業出身者が従事した状況・・・・別紙3
4. 製薬企業等に在籍していた嘱託・事務補助員の配置状況・・・・・・・・・・・・・・・・別紙4

就業規則第8条の「業務の従事制限」の対象となる職員の配置状況

(別紙1)

平成24年6月1日現在

採用前企業従事業務 機構配置部	研究・開発部門	市販後調査・ 安全対策部門	製造・ 品質管理部門	その他部門	合計	職員総数
<b>【審査部門】</b>	12 (7)	2 (1)	2 (1)	3 (1)	19 (10)	445
規格基準部	1				1	
新薬審査第一部	2 (2)				2 (2)	
新薬審査第二部				1	1	
新薬審査第三部				1	1	
新薬審査第四部	1 (1)				1 (1)	
新薬審査第五部	1				1	
生物系審査第一部	1 (1)				1 (1)	
生物系審査第二部	2				2	
一般薬等審査部	2 (2)				2 (2)	
医療機器審査第一部		1 (1)	1		2 (1)	
医療機器審査第二部	1 (1)		1 (1)	1 (1)	3 (3)	
信頼性保証部	1	1			2	
<b>【安全部門】</b>	1 (1)				1 (1)	106
安全第一部	1 (1)				1 (1)	
<b>【品質管理部門】</b>			2 (2)		2 (2)	31
品質管理部			2 (2)		2 (2)	
<b>【その他部門】</b>				2 (1)	2 (1)	99
情報化統括推進室				1 (1)	1 (1)	
財務管理部				1	1	
<b>合 計</b>	<b>13 (8)</b>	<b>2 (1)</b>	<b>4 (3)</b>	<b>5 (2)</b>	<b>24 (14)</b>	<b>681</b>

※ 網掛けの部分は、就業規則実施細則第2条の「業務の従事制限」において対象となる部門である。

(注) 表中の( )は採用後2年を経過した職員数の再掲である。

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（別紙2）

○該当なし

※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	8人	0人	8人
新薬審査担当	8人	0人	8人
一般薬等審査担当	2人	0人	2人
医療機器審査担当	1人	0人	1人
信頼性調査担当	1人	0人	1人

医薬品・医療機器の承認件数及びGMP/QMSの適合性調査件数

(別紙3)

(平成24年2月1日～平成24年4月30日)

【承認件数】

【GMP/QMSの適合性調査件数】

	承認件数	うち企業出身者(※)が 従事した件数
新医薬品	21	7
新医療機器	12	0
合計	33	7

	調査件数	うち企業出身者(※)が 従事した件数
医薬品等	1,162	25
医療機器等	531	9
合計	1,693	34

※ 「企業出身者」とは、就業規則第8条の「業務の従事制限」の対象となる職員である。(採用後2年を経過した職員を含む。)

注1 前回報告分後の実績を掲載。

注2 新医薬品・新医療機器の審査に従事している企業出身者は、当該出身企業の品目に係る審査には従事していない。また、複数の専門分野からなるチーム審査により適正かつ公正な業務の確保を図っている。

注3 GMP/QMSの適合性調査件数一覧において、「医薬品等」とは医薬品及び医薬部外品であり、「医療機器等」とは医療機器及び体外診断用医薬品である。また、製造所の構造設備調査件数を含む。

注4 GMP/QMSの適合性調査業務に従事している企業出身者についても、当該出身企業の調査には従事していない。また、GMP/QMSの適合性調査業務も複数名で行っており、適正かつ公正な業務の確保を図っている。

採用前5年間に製薬企業等に在籍していた嘱託・事務補助員の配置状況

(別紙4)

平成24年6月1日現在

機構従事業務 機構配置部	GMP・QMS業務			相談業務			受付業務			予備調査・書類整理業務			合計		
	嘱託	事務補助	計	嘱託	事務補助	計	嘱託	事務補助	計	嘱託	事務補助	計	嘱託	事務補助	計
レギュラトリーサイエンス推進部											1	1		1	1
健康被害救済部											2	2		2	2
審査業務部											1	1		1	1
審査マネジメント部				9		9				3		3	12		12
規格基準部										6	1	7	6	1	7
新薬審査第五部											1	1		1	1
一般薬等審査部										2	5	7	2	5	7
医療機器審査第一部											1	1		1	1
医療機器審査第二部											3	3		3	3
医療機器審査第三部											2	2		2	2
信頼性保証部										1	5	6	1	5	6
安全第一部				2		2					1	1	2	1	3
品質管理部	4	5	9										4	5	9
合計	4	5	9	11		11				12	23	35	27	28	55

※ 嘱託・事務補助員の総数は、338名である。(嘱託：80名、事務補助員：258名)

※ 嘱託・事務補助員は、職員の指揮監督下で限定的な業務に従事している。