

平成 2 5 年 1 2 月 2 6 日
監 査 室

**独立行政法人医薬品医療機器総合機構における
企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する
監査結果報告**

独立行政法人医薬品医療機器総合機構に在職する企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する監査を実施した結果については、下記のとおりである。

記

1. 監査の対象月

平成 2 5 年 4 月～平成 2 5 年 9 月

2. 監査の対象者

【平成 2 5 年 4 月】 2 1 名（別紙 1 参照）

【平成 2 5 年 5 月】
【平成 2 5 年 6 月】 } 2 1 名（別紙 2 参照）

【平成 2 5 年 7 月】
【平成 2 5 年 8 月】 } 2 0 名（別紙 3 参照）

【平成 2 5 年 9 月】

3. 就業制限ルールの遵守状況

就業制限ルールについては、平成 2 5 年 4 月から平成 2 5 年 9 月のそれぞれの月において、いずれも遵守されているものと認められる。

【 参 考 】

平成19年12月26日
監 査 室

独立行政法人医薬品医療機器総合機構における 企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する監査について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）に在職する企業出身者のうち、独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員就業規則（平成16年規程第2号）及び独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員の業務の従事制限に関する実施細則（平成17年細則第1号）に規定する就業制限ルールが適用されるものについて、以下のとおり、当該ルールの遵守状況に関する監査を実施する。

1. 監査の対象者

機構に在職する企業出身者のうち、機構採用前5年間に製薬企業等に在職していた職員

2. 監査の対象となる就業制限ルール

- ①企業出身者の機構における職務が出身企業における業務と密接な関係にあるか否かにかかわらず、機構採用後5年間、出身企業の医薬品等に係る業務に従事させない。
- ②企業出身者の機構における職務が出身企業における業務と密接な関係にある場合には、機構採用後2年間、管理職又は審査チームの主任の地位に就けない。
- ③企業出身者の機構における職務が出身企業における業務と密接な関係にある場合には、機構採用後2年間、1つの品目（案件）を当該企業出身者一人に担当させない。

（※）「企業出身者の機構における職務が出身企業における業務と密接な関係にある場合」に該当する【出身企業における業務】と【機構における職務】の関係については、以下のとおり。

【出身企業における業務】		【機構における職務】
研究・開発部門の業務	→	審査関係部の職務
市販後調査・安全対策部門の業務	→	安全一部又は安全二部の職務
製造・品質管理部門の業務	→	品質管理部（※基準課を除く）の職務

※平成23年7月より、規格基準部

3. 監査の実施概要

- (1) 監査は、半期毎に年2回実施する。
- (2) 監査の対象となる企業出身者を把握する。
- (3) 把握した企業出身者の機構採用年月日、役職、出身企業、業務内容（担当品目等）等について確認を行う。
- (4) その確認結果の適正性を確保するため、独立行政法人医薬品医療機器総合機構内部監査規程（平成17年規程第9号）に基づく書面監査を実施し、必要に応じ、企業出身者に対するヒアリング等の実地監査を実施する。

企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する監査対象者一覧 (平成25年4月分)

【採用後2年を経過した者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた 企業の名称	同左における 所属部署
1	安全第一部	平成20年7月1日	アステラス製薬(株)	システム
2	医療機器審査第二部	平成20年10月1日	関東化学(株)	製造
3	新薬審査第一部	平成21年4月1日	大塚製薬(株)	研究、開発
4	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
5	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
6	新薬審査第四部	平成21年7月1日	萬有製薬(株)	研究、開発
7	安全第一部	平成21年9月1日	日本新薬(株)	研究、開発
8	規格基準部	平成22年1月1日	武田薬品工業(株)	品質
9	医療機器審査第一部	平成22年5月1日	シェリング・プラウ(株) Ys Therapeutics Inc.	市販後、安全対策、 開発
10	信頼性保証部	平成22年7月1日	(株)新日本科学	研究、開発
11	財務管理部	平成23年1月1日	エスエス製薬(株)	販売促進、健食開発
12	新薬審査第二部	平成23年4月1日	マルホ(株)	営業等(管理薬剤師)
13	ワクチン等審査部	平成23年4月1日	(株)バイオマトリックス研究所	研究、開発
14	信頼性保証部	平成23年4月1日	(株)メディサイエンスプランニング 第一三共(株)	市販後、安全対策、 開発
15	新薬審査第三部	平成23年4月1日	(株)アクティブスファーマ	開発 (健康食品)

※「機構採用後2年間」にかかる就業制限ルールは適用されない。

【採用後2年未満の者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた 企業の名称	同左における 所属部署
16	新薬審査第五部	平成23年5月1日	アキュメンバイオフーマ(株)	研究、開発
17	ワクチン等審査部	平成23年10月1日	キッセイ薬品工業(株)	研究、開発
18	規格基準部	平成24年1月1日	テルモ(株)	研究、開発
19	医療機器審査第一部	平成24年4月1日	(株)フィリップスエレクトロニクスジャパン、 フィリップス・レスピロニクス合同会社	品質
20	新薬審査第三部	平成25年1月1日	(株)ボゾリサーチセンター	研究、開発
21	品質管理部	平成25年4月1日	テルモ(株)	品質

企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する監査対象者一覧 (平成25年5月～6月分)

【採用後2年を経過した者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた 企業の名称	同左における 所属部署
1	安全第一部	平成20年7月1日	アステラス製薬(株)	システム
2	医療機器審査第二部	平成20年10月1日	関東化学(株)	製造
3	新薬審査第一部	平成21年4月1日	大塚製薬(株)	研究、開発
4	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
5	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
6	新薬審査第四部	平成21年7月1日	萬有製薬(株)	研究、開発
7	安全第一部	平成21年9月1日	日本新薬(株)	研究、開発
8	規格基準部	平成22年1月1日	武田薬品工業(株)	品質
9	医療機器審査第一部	平成22年5月1日	シェリング・プラウ(株) Ys Therapeutics Inc.	市販後、安全対策、 開発
10	信頼性保証部	平成22年7月1日	(株)新日本科学	研究、開発
11	財務管理部	平成23年1月1日	エスエス製薬(株)	販売促進、健食開発
12	新薬審査第二部	平成23年4月1日	マルホ(株)	営業等(管理薬剤師)
13	ワクチン等審査部	平成23年4月1日	(株)バイオマトリックス研究所	研究、開発
14	信頼性保証部	平成23年4月1日	(株)メディサイエンスプランニング 第一三共(株)	市販後、安全対策、 開発
15	新薬審査第三部	平成23年4月1日	(株)アクティバスターマ	開発 (健康食品)
16	新薬審査第五部	平成23年5月1日	アキュメンバイオフーマ(株)	研究、開発

※「機構採用後2年間」にかかる就業制限ルールは適用されない。

【採用後2年未満の者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた 企業の名称	同左における 所属部署
17	ワクチン等審査部	平成23年10月1日	キッセイ薬品工業(株)	研究、開発
18	規格基準部	平成24年1月1日	テルモ(株)	研究、開発
19	医療機器審査第一部	平成24年4月1日	(株)フィリップスエレクトロニクスジャパン、 フィリップス・レスピロニクス合同会社	品質
20	新薬審査第三部	平成25年1月1日	(株)ボゾリサーチセンター	研究、開発
21	品質管理部	平成25年4月1日	テルモ(株)	品質

企業出身者の就業制限ルールの遵守状況に関する監査対象者一覧

(平成25年7月～9月分)

【採用後2年を経過した者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた企業の名称	同左における 所属部署
1	医療機器審査第二部	平成20年10月1日	関東化学(株)	製造
2	新薬審査第一部	平成21年4月1日	大塚製薬(株)	研究、開発
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
4	品質管理部	平成21年4月1日	日本シベルヘグナー(株)	品質
5	新薬審査第四部	平成21年7月1日	萬有製薬(株)	研究、開発
6	安全第一部	平成21年9月1日	日本新薬(株)	研究、開発
7	規格基準部	平成22年1月1日	武田薬品工業(株)	品質
8	新薬審査第三部	平成22年5月1日	シェリング・プラウ(株) Ys Therapeutics Inc.	市販後、安全対策、 開発
9	信頼性保証部	平成22年7月1日	(株)新日本科学	研究、開発
10	財務管理部	平成23年1月1日	エスエス製薬(株)	販売促進、健食開発
11	新薬審査第二部	平成23年4月1日	マルホ(株)	営業等(管理薬剤師)
12	ワクチン等審査部	平成23年4月1日	(株)バイオマトリックス研究所	研究、開発
13	信頼性保証部	平成23年4月1日	(株)メディサイエンスプランニング 第一三共(株)	市販後、安全対策、 開発
14	新薬審査第三部	平成23年4月1日	(株)アクティバスターマ	開発 (健康食品)
15	新薬審査第五部	平成23年5月1日	アキュメンバイオフーマ(株)	研究、開発

※「機構採用後2年間」にかかる就業制限ルールは適用されない。

【採用後2年未満の者】

	機構配置部	採用年月日	採用前5年間に おいて 在職していた企業の名称	同左における 所属部署
16	ワクチン等審査部	平成23年10月1日	キッセイ薬品工業(株)	研究、開発
17	規格基準部	平成24年1月1日	テルモ(株)	研究、開発
18	医療機器審査第一部	平成24年4月1日	(株)フィリップスエレクトロニクスジャパン、 フィリップス・レスピロニクス合同会社	品質
19	新薬審査第三部	平成25年1月1日	(株)ボゾリサーチセンター	研究、開発
20	品質管理部	平成25年4月1日	テルモ(株)	品質