

**医療用医薬品の販売情報提供活動ガイドラインに関する
第2回アンケートのお願い**

昨年、「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン（GL）」が策定され、4/1の実施前に各社対応状況を第1回アンケートにて確認しました。
 またWTでは10/1の完全実施前に再度会員企業におけるGL対応準備状況を7月17日時点で確認したく、下記アンケートのご回答を7月26日（金）までに事務局 清水迄（当該メールの返信で）お願い致します。

GL検討ワーキングチーム(WT)

※ 回答をプルダウンメニューから選択してください。

Q1. ガイドラインをベースにした自社の規約の作成状況は

- ①完了した ②作成中 ③これから作成する

A1

Q2. Q1の規約に基づいた業務手順書は作成しましたか

- ①完了した（ 月） ②作成中 ③これから作成する（ 月頃）

A2	
A2.①	A2.③

Q3. 「販売情報提供活動監督部門」は設置しましたか

- ①設置した（ 月） ②これから設置する（ 月頃）

A3	
A3.①	A3.②

Q4. Q3で「設置した」と回答した場合、販売情報提供活動監督部門の人数は

- ①1～2人 ②3～5人 ③6人以上

A4

Q5. 資材作成において作成者を含まない独立した審査部門又は組織を設置しましたか

- ①設置済（社内） ②設置済（社外） ③設置済（一部社外） ④設置していない（ 月頃設置予定）

A5	A5.④

Q6. 営業部門への販売情報提供活動の適切性等をモニタリングする、独立した審査組織を設置しましたか

- ①設置した（ 月） ②これから設置する（ 月頃）

A6	
A6.①	A6.②

Q7. 「苦情処理窓口」は設置しましたか

- ①設置し公表した(月) ②設置したが公表していない ③設置していない(月頃設置予定)

A7	
A7.①	A7.③

Q8. 既存資材の見直しは終了しましたか

- ①終了した(月) ②見直し中(月頃終了) ③未着手

A8	
A8.①	A8.②

Q9. 未承認・適応外薬等に関する情報提供方法を取り決めましたか

- ①取り決めた(月) ②これから取り決める(月)

A9	
A9.①	A9.②

Q10. 外部審査委員を含む「審査・監督委員会」を設置しましたか

- ①設置した(月) ②これから設置する(月頃)

A10	
A10.①	A10.②

Q11. Q10で「設置した」と回答した場合、審査・監督委員会の人数は

- ①1～2人 ②3～4人 ③5人以上

A11

アンケートは以上です。ご協力ありがとうございました。