

薬生第1395号
令和8(2026)年1月13日

県内医薬品製造業者様

栃木県保健福祉部参事兼医薬・生活衛生課長 小島 敏

令和8(2026)年度GMP適合性調査申請の予定等について（依頼）

本県の薬務行政の推進につきましては、日頃から特段の御協力をいただき厚く御礼申し上げます。

さて、本県において来年度（令和8(2026)年4月～令和9(2027)年3月）のGMP適合性調査の計画を策定するに当たり、貴製造所における本県宛て申請予定のGMP適合性調査等について、下記により御報告くださいますようお願ひいたします。

記

1 報告方法

- (1) 令和8(2026)年度GMP適合性調査申請予定
- (2) 後発医薬品の製造状況
- (3) 入場時の体調チェック及び長期休場等について

※報告様式は、下記アドレスの県ホームページにも掲載しています。

<https://www.pref.tochigi.lg.jp/e07/gmp.html>

2 報告期限

令和8(2026)年2月27日（金）

3 報告先

医薬・生活衛生課 薬事審査担当

4 報告方法

該当する様式のみを電子メールで御報告願います。

Email : yakuji-shinsa@pref.tochigi.lg.jp

薬事審査担当 : 野村
TEL : 028-623-3117
FAX : 028-623-3116