様式2

「製造販売業者の安定供給体制等に関する情報」 2025 年度

ロートニッテンファーマ株式会社

【様式2】 社名: ロートニッテンファーマ株式会社

更新日:2025年10月10日 (**2025年度 第2版**)

大項目	中項目	情報提供項目		回答		
			流通経路	卸経由、販社経由、直販		
製造管理及	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か	取引先	卸経由: ロートニッテン(株)経由で、アルフレッサ (株)、(株)スズケン、東邦薬品(株)、(株)メ ディセオ、他 直販: ロートニッテン(株)		
び品質	納品体制	卸業者が納期を指定する場合に、当 該指定納期に配送する体制の整備	指定納期に配送する体制を確保し 卸、営業所に在庫がない場合、即			
管理	適正仕埋の確休					
安	注文先	注文先	卸及び直販:ロートニッテン株式会	会社 配送センター(052-822-5630)		
定供給体制・リスクマ		医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認事項等)の確認計 画、実施率及び確認結果	確認結果:適合15品目、要改善(※第三者により確認した品目数:	•		
ネジメント	製造管理及び品質管理 (GMP・GQP)体制	医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社 及び委託先)の確認計画、実施率及 び確認結果		合 0製造所 女: 0 15%) 合 0製造所 女: 0 の65%) 合 0製造所		
		医薬品医療機器法の遵守状況について、経営層(薬事業務責任役員など)の確認日	2024年度:2024年12月20日 2023年度:2023年12月26日 2022年度:2022年12月06日			

									ı
	安定供給体制の確保		2024年度 点検年月日:2024年12月04日~2025年01月22日 点検結果:適合(一部軽度の改善点あり→改善完了:2025年10月) 点検方法:自社 2023年度 点検年月日:2023年12月14日~27日 点検結果:適合(一部軽度の改善点あり→改善完了:2024年10月) 点検方法:自社 2022年度 点検年月日:2022年12月5日~9日 点検結果:適合(一部軽度の改善点あり→改善完了:2023年3月) 点検方法:自社						
		医薬品、原料、資材の在庫管理の責任者及び担当者の有無と把握状況	生産及び在庫等の管理責任者を定め、管理している。						
		製造ラインのトラブルに対する回避 対応マニュアルの有無と対応の内容			ョンの実	施時期を記	没定しマ	'ニュアル	化し、生
	安定供給に必要な 生産体制の確保	限界在庫量、安定供給警戒レベルの 設定の有無(特に、供給量の非常に 多い医薬品、自社のシェアが高い医 薬品)	原則、社内在庫と流通在庫の合計を3ヶ月以上と定めており、このレベルを下回らないよう						
		原薬製造所の管理体制	原薬製造所との間で、「製造管理及び品質管理の確保に関する取決め」を取り交わし、定期的な監査を行って管理体制を確認している。						
	品切れ発生時の対応	品切れが発生した場合の手順の設定の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする体制となっているか ・再発防止策につなげているか	・安定供給マニュアルの中で、品切れ発生時の手順を規定し、運用している。 ・品切れ発生時には、ロートニッテン株式会社を通じて、医療機関等に迅速に情報を提供する。 ・同種品を持つメーカーに連絡を取り、代替薬の情報を提供する。 ・品切れの原因を分析し、再発の防止に努める。						
	回収実績	回収実績(3年程度)	クラス I	2022年 度 なし	2023年 度 なし	2024年 度 なし			
			クラスⅡ	なし	なし	なし			
			クラスⅢ	なし	なし	なし			
	販売中止	販売中止の場合の情報提供	販売中止する場合には、販売委託先であるロートニッテン株式会社のMRが半年以上前に医療機関等に情報提供している。						
		販売開始後7年以内に製造中止した 品目数	販売中止品目数(直近3年間)	0 品目					
情報収集・提供体制等	医療機関等への 情報提供	自社や業界団体のホームページへの 掲載を含め、資料請求への迅速な対 応体制の確保 ・DI情報 ・電子添文 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験、溶出試験 データ ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等	ムページへの への迅速な対 ム ・溶出試験 製品資料については販売委託先であるロートニッテン株式会社のホームページ 他、ロートニッテン株式会社のMRの訪問により迅速な情報提供体制を確保して						

学術部門	学術部門の連絡先	ロートニッテン株式会社 プロダ クトマネジメント部 学術情報グ ループ	052-823-9110、0120-691-910			
	MRの訪問体制	ロートニッテン株式会社のMRが訪 問できる体制を確保	ロートニッテン株式会社 MR数:67名(2025年4月1 日現在)			
安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	ロートニッテン株式会社 信頼性保証部安全管理室:052-822-5771				
	安全管理部門の体制	統括部安全管理室:1名(2024年4	月1日現在)			
	お問い合わせ先・052-822-5631					
普及啓発活動	医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会の実施状況 (業界団体としての活動も含む)	等 販売委託先であるロートニッテン株式会社による説明会、セミナー等を実施している。				
	患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況(業界団体としての活動も含む)	実施無し				
	都道府県協議会への活動に参加の有無(業界団体としての活動も含む)	特記事項なし				
	株式上場	非上場				
企業情報	業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし				

様式2

「製造販売業者の安定供給体制等に関する情報」 2024 年度

ロートニッテンファーマ株式会社

【様式2】 社名: ロートニッテンファーマ株式会社

更新日:2024年6月28日 (**2024年度 第1版**)

大項目	中項目	情報提供項目		回答			
			流通経路	卸経由、販社経由、直販			
製造管理及	流通経路	流通経路 ・卸経由か、販社経由か、直販か	卸経由: ロートニッテン (株) 経由で、アルフ (株)、(株) スズケン、東邦薬品(株)、 ディセオ、他 直販: ロートニッテン (株)				
び品質	納品体制	卸業者が納期を指定する場合に、当 該指定納期に配送する体制の整備	指定納期に配送する体制を確保し 卸、営業所に在庫がない場合、即日				
管	14 THE A THE	品切れ品目数	品切れ品目数 (過去一年間) 0品目				
理	適正在庫の確保	平均社内在庫・流通在庫	社内在庫、流通在庫の合計	2.8箇月			
	注文先	注文先	卸及び直販:ロートニッテン株式会	会社 配送センター (052-822-5630)			
安定供給体制・リスクマネ		医薬品医療機器法の遵守状況① 自社又は第三者により、各品目に係る要求事項(承認事項等)の確認計 画、実施率及び確認結果	実施無し 2021年度 確認実施:15品目(全品目の10 確認結果:適合15品目、要改善 ※第三者により確認した	10%) 0品目、不適合0品目			
ジメント	製造管理及び品質管理 (GMP・GQP)体制	医薬品医療機器法の遵守状況② 自社又は第三者による製造所(自社 及び委託先)の確認計画、実施率及 び確認結果	※第三者により確認した 2022年度 確認実施: 13製造所(全製造所 確認結果:軽微な指摘事項有り ※第三者により確認した 2021年度 確認実施: 3製造所(全製造所の	3製造所数:0 015%) 8製造所、重大な指摘事項有り 0製造所 ご製造所数:0 10製造所、重大な指摘事項有り 0製造所 ご製造所数:0 015%) 2製造所、重大な指摘事項有り 0製造所			
		医薬品医療機器法の遵守状況につい て、経営層(薬事業務責任役員な ど)の確認日					

	安定供給体制の確保	「安定供給管理責任者」「安定供給 責任者」を定め、安定供給マニュア ルに基づき運用、自社又は第3者に より点検を実施している。	2022年度						
		医薬品、原料、資材の在庫管理の責任者及び担当者の有無と把握状況 製造ラインのトラブルに対する回避	生産及び在庫等の管理責任者を定め、管理している。				자숙 I 구드	・ュマルル」 大奈	
		製造フインのトラブルに対する凹壁 対応マニュアルの有無と対応の内容			ヨンの夫点	他時期で記	文化しく_	-ユアル16し、生産	
	安定供給に必要な 生産体制の確保	限界在庫量、安定供給警戒レベルの	原則、社内在庫と流通在庫の合計を3ヶ月以上と定めており、このレベルを下回らないよう						
		原薬製造所の管理体制	原薬製造所との間で、「製造管理及び品質管理の確保に関する取決め」を取り交わし、定期 的な監査を行って管理体制を確認している。						
	品切れ発生時の対応	品切れが発生した場合の手順の設定 の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする 体制となっているか ・再発防止策につなげているか	・安定供給マニュアルの中で、品切れ発生時の手順を規定し、運用している。 ・品切れ発生時には、ロートニッテン株式会社を通じて、医療機関等に迅速に情報を提供する。 ・同種品を持つメーカーに連絡を取り、代替薬の情報を提供する。 ・品切れの原因を分析し、再発の防止に努める。						
				2020/5	2021年	2022年	2022/5		
				度	2021年 度	度	2023年		
	回収実績	回収実績(3年程度)	クラス I	なし	なし	なし	なし		
			クラス II	なし	なし	なし	なし		
			クラスⅢ	なし	なし	なし	なし		
		販売中止の場合の情報提供	 販売中止する場合には、半年以上前	前に医療機	関等に情	 報提供して	 ている。		
	販売中止	販売開始後7年以内に製造中止した 品目数	販売中止品目数(直近3年間)	0 品目					
情報収集・提供体制等	医療機関等への 情報提供	自社や業界団体のホームページへの 掲載を含め、資料請求への迅速な対 応体制の確保 ・DI情報 ・電子添文 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験、溶出試験 データ ・安定性試験データ ・配合変化試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等	製品資料については販売委託先であるロートニッテン株式会社のホームページに掲載のロートニッテン株式会社のMRの訪問により迅速な情報提供体制を確保している。						

		学術部門の連絡先	ロートニッテン株式会社 学術情報室	052-823-9110、0120-691-910			
	学術部門	MRの訪問体制		ロートニッテン株式会社 MR数:67名(2024年4月1 日現在)			
	安全性部門	安全性情報に係る緊急連絡体制	ロートニッテン株式会社 信頼性保証部安全管理室:052-822-5771				
	24_1_4,13	安全管理部門の体制	統括部安全管理室:1名(2024年4月1日現在)				
		医薬品日毎の採用実績に関する情報	個別にお問い合わせください。 お問い合わせ先: 052-822-5631 (ロートニッテン株式会社 医薬品営業部営業管理チーム)				
	普及啓発活動	医療関係者に対するMR/ 学術部門等による説明会の実施状況 (業界団体としての活動も含む)	等 本 販売委託先であるロートニッテン株式会社による説明会、セミナー等を実施している。				
		患者・国民向けの普及啓発活動の実施状況(業界団体としての活動も含む)	実施無し				
		都道府県協議会への活動に参加の有 無(業界団体としての活動も含む)	特記事項なし				
		株式上場	非上場				
	企業情報	業務停止等の重大な行政処分の有無 (5年以内)	なし				

様式2

「製造販売業者の安定供給体制等に関する情報」 2023 年度

ロートニッテンファーマ株式会社

安定供給体制等に関する情報提供

(ロートニッテンファーマ株式会社)

更新: 2023年4月1日

大項目	中項目	情報提供項目	回答				
	流通経路	卸経由か、販社か、直販か	流通経路は、卸と直販、販社である。				
	納品体制 (納期の厳守)	卸業者や医療機関が納期を指定 する場合に、当該指定納期に配送 する体制の整備	指定納期に配送する体制を確保している。 卸、営業所に在庫がない場合、即日配送する体制を確 している。				
			品切れ品目数(過去1年)	0 品目			
	 適正在庫の確保 	品切れ品目数	販売品目数	16 品目 (2023 年 4 月時点)			
安定		平均社内在庫·流通在庫	社内在庫と流通在庫の合計	2ヶ月以上を確保			
供給体	供 注文先窓口の 注文先窓口 明確化		卸及び直販: ロートニッテン株式会社 経営企画部販売管理課 (052-822-5630)				
制・リ	安定供給体制の 確保	安定供給マニュアルの有無	安定供給マニュアルを作成し、運用している。				
スクマネ		医薬品、原料、資材の在庫管理の 責任者及び担当者の有無と把握 状況					
・ジメント		製造ラインのトラブルに対する回 避対応マニュアルの有無と対応の 内容					
	安定供給に必要な生産体制の確保	限界在庫量、安定供給警戒レベル の設定の有無(特に供給量の非常 に多い医薬品、自社のシェアが高 い医薬品)	常 原則、社内在庫と流通在庫の合計を2ヶ月以上と定				
		原薬製造所の管理体制	原薬製造所との間で、「製造管理及び品質管理の確保 関する取決め」を取り交わし、定期的な監査を行って管 体制を確認している。				

		T					
	品切れ発生時の設定の有無 ・医療現場への迷惑を最小限にする体制となっているか。 ・再発防止策につなげているか。 回収実績(過去3年)		・品切れ発生時には、ロートニッテン株式会社を通じて				
			クラス	回収理由			^{なし} おりまり
		回収品目(クラスⅡ以上)					
	余裕を持った販売中止 提供 販売中止		販売中」	止する場合には、 こいる。	半年以上	前に医	療機関等に情報
		販売開始後7年以内に製造中止し た品目数(名称変更は含まない)	販売中」	止品目数	0 品	=	
情報。	医療機関等への 情報提供	資料請求への迅速な対応体制の確保 ・DI情報 ・添付文書 ・インタビューフォーム ・生物学的同等性試験 ・安定性試験データ ・副作用データ ・患者用指導せん ・緊急安全性情報 ・「使用上の注意」改訂のお知らせ /等	製品資料については販売委託先であるロートニッテン会社のホームページに掲載の他、ロートニッテン株式のMRの訪問により迅速な情報提供体制を確保してい				ニッテン株式会社
収 集		学術部門の連絡先	ロートニッテン株式会社 学術情報室:				
· 提 供	情報部門 問題発生時に、MRの現場への訪 問体制		052-823-9110、0120-691-910 ロートニッテン株式会社のMR数: 68 名(2023 年 4 月時点)				
体制	安全性部門 安全性情報に係る緊急連絡体制 (緊急連絡等)		ロートニッテン株式会社 信頼性保証部安全管理室 052-822-5771				
等	(河())) (河())	安全管理部門の体制		安全管理室:1名(•	4月時点	<u>\$)</u>
	供給等に関する 情報提供	医薬品目毎の採用実績に関する 情報提供	個別にお問合わせください。 お問合せ先:052-822-5631 (ロートニッテン株式会社 医薬品営業部営業管理:			営業管理チーム)	
	普及啓発活動	医療機関に対するMR/学術部門 等による説明会の実施状況(業界 団体としての活動も含む) 患者・国民向けの普及啓発活動の		託先であるロート 等を実施している		+式会ネ	生による説明会、
		実施状況(業界団体としての活動 も含む)	はし				

都道府県協議会へ の参画	都道府県協議会への活動に参加 の有無(業界団体としての活動も 含む)	なし
	株式上場	非上場
企業情報	業務停止等の重大な行政処分の	451
	有無(5年以内)	しなし