

報告書様式（案）

1. 基本情報

(1) 一般名		(2) 採用病院名	
(3) GE 製品名		(4) GE 規格	
(5) 先発品名		(6) 先発品規格	
(7) GE 薬価		(8) 先発品薬価	
(9) GE 製造販売元		(10) 先発品製造販売元	
(11) 効能・効果	(※先発品と GE とで異なる場合は、双方を記入)		

2. 製剤改良に基づく特徴の詳細

--

3. 使用実績及び評価

--

4. 品質関係

※以下の点について記入する

- 安定性
- 規格及び試験方法（原体、製剤）
- 生物学的同等性試験
- 添加物
- 容器包装

5. 情報収集・提供体制

※以下の点について記入する

- 情報部門
- MR
- 緊急連絡
- IT
- 情報冊子
- その他

6. 供給体制・リスクマネジメント

※以下の点について記入する

- 在庫対応
- 規格の同一性
- 小包装対応
- 回収対応
- 製造中止対応
- 納入経路
- 流通トラブル回避
- 流通緊急対応
- 納入可能日