

## 千葉県令和元年度医薬品等一斉監視指導結果

- (1) 概要：薬局及び店舗販売業者等に対する医薬品等一斉監視指導は、毎年度国から監視指導重点項目が示され、全国一斉に薬事監視等を実施するものである。
- (2) 実施期間：令和元年7月1日から令和元年10月31日まで
- (3) 実施結果：上位項目のみ抜粋

### 薬局（480店舗）における主な不適事項

調査項目	(適)	(不適)
調剤に係る医療の安全、調剤された薬剤及び医薬品の適正販売、情報提供等を確保するための指針の策定、従事者に対する研修並びにそれらの業務に関する手順書の作成を行い、適切な運用を図っているか。	357	123
上記で不適のもののうち、偽造医薬品流通防止に向けた対策について業務手順書を作成等し、必要な措置を講じられていなかった件数（医薬品の譲受時の確認、返品の際の取扱い、貯蔵設備に立ち入ることができる者の特定、偽造医薬品や品質に疑念のある医薬品を発見した際の具体的な手順、管理者の責任において行う業務の範囲等）。	—	101 /123
薬局等の管理（構造設備や医薬品等の管理、帳簿の記録、従業員の監督等）を適切に行っているか。	434	46
薬局機能情報の報告を適切に行い、その情報を薬局においても閲覧に供しているか。	435	45
変更届出等が遅滞なく行われているか（特に管理者の氏名・住所、勤務する薬剤師・登録販売者の氏名）	443	37

### 店舗販売業（274店舗）における主な不適事項

調査項目	(適)	(不適)
調剤に係る医療の安全、調剤された薬剤及び医薬品の適正販売、情報提供等を確保するための指針の策定、従事者に対する研修並びにそれらの業務に関する手順書の作成を行い、適切な運用を図っているか。	237	37
上記で不適のもののうち、偽造医薬品流通防止に向けた対策について業務手順書を作成等し、必要な措置を講じられていなかった件数（医薬品の譲受時の確認、返品の際の取扱い、貯蔵設備に立ち入ることができる者の特定、偽造医薬品や品質に疑念のある医薬品を発見した際の具体的な手順、管理者の責任において行う業務の範囲等）。	—	22 /37
変更届出等が遅滞なく行われているか（特に管理者の氏名・住所、勤務する薬剤師・登録販売者の氏名）。	253	21
薬局等を利用するために必要な情報等を適切に表示しているか。	254	20
薬局等の管理（構造設備や医薬品等の管理、帳簿の記録、従業員の監督等）を適切に行っているか。	260	14