別紙９（参考様式）

ＧＭＰ調査指摘事項改善計画（改善結果報告）書

|  |  |
| --- | --- |
| 調査対象者の氏名・住所 |  |
| 調査対象製造所等の名称・所在地 |  |
| 製造業の許可・登録区分等 | ＜例＞医薬品（無菌、一般、包装等、試験検査、登録保管）医薬部外品（無菌、一般、包装等、試験検査、登録保管） |
| 調査対象品目（製品） |  |
| 改善計画（改善結果） |
| ※　不備事項の程度に分けて記載し、改善予定年月又は改善完了年月日を記載※　１枚に書き切れない場合は、「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付 |

　　年　　月　　日に交付を受けたＧＭＰ調査指摘事項書により指摘を受けた事項については，上記改善計画に基づきすみやかに改善します。また、改善が完了した時点で改善報告書を提出します。

（一部の事項については、改善を完了したので上記のとおり結果を報告します。）

　　年　　月　　日

調査対象製造所等の責任者

（所属・職名・氏名）

富山県厚生部薬事指導課長　　殿