

## 卸売販売業自主管理票

自己点検項目	第 1 回	第 2 回
<b>1 医薬品営業所管理者等について</b>		
① 医薬品営業所管理者が、薬剤師又は規則第154条各号に該当する者であるか。		
② 医薬品営業所管理者は、その営業所以外の場所で業として営業所の管理その他薬事に関する実務に従事していないか。		
③ 医薬品営業所管理者は、医薬品の販売等の取扱い、偽造医薬品の流通防止に向けた必要な対策その他これに関連する事項について責任をもって行っているか。		
④ 医薬品営業所管理者は、試験検査、不良品の処理その他当該営業所の管理に関する記録（在庫の異常に係る調査結果及び廃棄した医薬品に係る記録を含む。）を作成しているか。当該記録を3年間保管しているか。		
<b>2 営業所について</b>		
① 許可証を営業所の見やすい場所に掲示しているか。		
② 換気が充分であり、かつ、清潔にしているか。		
③ 冷暗貯蔵の必要な医薬品を取り扱う場合、冷暗貯蔵のための設備があるか。また、毒薬を取り扱う場合、鍵のかかる貯蔵設備があるか。		
④ 医薬品の貯蔵設備を設ける区域が、他の区域から明確に区別されているか。		
⑤ 当該卸売販売業以外の卸売販売業の営業所の場所、常時住居する場所及び不潔な場所から明確に区別されているか。		
⑥ 医薬品を衛生的にかつ安全に保管するために必要な設備を有し、その面積は概ね100平方メートル以上あるか。		
<b>3 卸売販売業者の配慮等について</b>		
① 卸売販売業者は医薬品営業所管理者の業務の遂行に充分配慮しているか。		
② 営業所の管理に関する業務について、医薬品営業所管理者の権限を明確にしているか。		
③ 法令遵守体制、責任役員及び従業員の業務の監督に係る体制等を整備しているか。		
④ 従業員に対して、法令遵守のための指針を示しているか。		
⑤ 法第10条(法第38条第2項で準用)に定める変更届は遅滞なく提出しているか。		
⑥ 医薬品の販売又は授与の業務に係る適正な管理（以下「医薬品の適正管理」という。医薬品の貯蔵に関する業務を含む。）に係る適正な管理を確保するため、指針の策定、従事者に対する研修（偽造医薬品の流通防止のために必要な各種対応を含む。）の実施その他必要な措置が講じられているか。		
⑦ 従事者から卸売販売業者への事故報告の体制を整備しているか。		
⑧ 医薬品の貯蔵設備を設ける区域に立ち入ることができる者を特定しているか。		
⑨ 医薬品の適正管理のための業務に関する手順書を作成するとともに、当該手順書に基づく業務を実施しているか。		
⑩ 医薬品の適正管理のために必要となる情報の収集その他医薬品の適正管理の確保を目的とした改善のための方策を実施しているか。		
<b>4 医薬品等について</b>		

自己点検項目	第1回	第2回
① 不良医薬品等を貯蔵、販売又は授与（以下「販売等」という。）していないか。		
② 不正表示医薬品等を貯蔵、販売等していないか。		
③ 医薬品と他の物を区別して貯蔵しているか。		
④ 冷暗所に貯蔵すべきものは必ず冷暗所に貯蔵しているか。		
⑤ 処方箋医薬品の取扱いは正しく行われているか。		
⑥ 医薬品について虚偽又は誇大な広告等をしていないか。		
⑦ 承認を受けていない医薬品について効能・効果等に関する広告をしていないか。		
⑧ 医薬品を購入し、又は譲り受けたとき及び販売等したときは、購入若しくは譲受け又は販売等（以下「購入等」という。）の記録をつけているか。当該記録を3年間保管しているか。		
⑨ 医薬品の購入等の記録に際し、医薬品を購入等した者（以下「購入者等」という。）から、許可証の写し、その他の資料の提示を受けることで、購入者等の住所、所在地、電話番号その他の連絡先を確認しているか。ただし、購入者等が当該卸売販売業者と常時取引関係にある場合は、この限りでない。		
⑩ 薬局開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者又は施行規則第138条に規定する医薬品の販売等の相手方以外の者に対し、医薬品を販売等していないか。		
⑪ 医薬品の適正管理を確保するための指針の策定、従事者に対する研修（偽造医薬品の流通防止のために必要な各種対応を含む。）の実施その他必要な措置を講じているか。		
⑫ 医薬品の適正管理のための業務に関する手順書を作成するとともに当該手順書に基づく業務を実施しているか。		
⑬ 店舗販売業者に対し、薬局医薬品を販売等していないか。		
⑭ 配置販売業者に対し、一般用医薬品以外の医薬品を販売等していないか。		
⑮ 医薬品を分割販売する際には、当該医薬品の直接の容器又は直接の被包に対して、分割販売を行う者の氏名又は名称並びに分割販売を行う営業所の名称及び所在地を記載しているか。		
⑯ 複数営業所の許可を受けている場合であって、当該営業所間で医薬品を移転したときは、営業所ごとにその移転に係る記録をつけているか。当該記録を3年間保管しているか。		
<b>5 毒薬・劇薬について</b>		
① 毒薬、劇薬の表示が正しく行われていない医薬品を貯蔵、陳列、販売等していないか。		
② 他のものと区別して陳列貯蔵しているか。		
③ 毒薬は鍵をかけて貯蔵しているか。		
④ 譲受書を2年間保存しているか。		
	第1回	第2回
自己点検実施年月日		
自己点検実施者印		

自己点検項目	第1回	第2回
総合評価 (A~E)		
開設者確認印		
改善確認年月日		
薬事監視員確認印		