103-190

問題文

医薬品リスク管理計画(Risk Management Plan: RMP)に関する記述のうち、正しいのはどれか。2つ選べ。

- 1. RMPは、治験の第三相試験を開始するまでに策定しなければならない。
- 2. 安全性検討事項は、重要な特定されたリスク、重要な潜在的リスク、重要な不足情報に分類される。
- 3. 市販直後調査は、医薬品安全性監視計画に含まれる。
- 4. 添付文書の作成や改訂は、リスク最小化計画には含まれない。
- 5. バイオ後続品については、RMPを策定しなくてもよい。

解答

2, 3

解説

医薬品リスク管理とは、 開発から市販後までの 一貫したリスク管理のことです。 ひとつの文書に分かりやすくまとめたものを RMP(Risk Management Plan) と呼びます。 (リンク先は、PMDA。 どれか一つ見ておくと イメージしやすいと思います。)

選択肢 1 ですが

策定の手引きによるプロセスの一例として 「・・・承認申請資料として、 J-RMP(案)を当局へ提出・・・」とあります。 つまり 「承認申請資料」としての提出が想定されており 治験の第三相開始までというわけではありません。 よって、選択肢 1 は誤りです。

選択肢 2.3 は、正しい記述です。

選択肢 4 ですが

リスク最小化のために添付文書作成や改訂が 含まれます。 よって、選択肢 4 は誤りです。

選択肢 5 ですが

ハ 「イオ後続品については、 RMP の提出か 「平成 25 年4月1日以降に 承認申請するものから求められています。 (http://www.jga.gr.jp/jgapedia/column/_19338.html) 策定しなくてもよい、というわけではありません。 よって、選択肢 5 は誤りです。

以上より、正解は 2.3 です。

類題 、