

大薬協発第105号
平成29年5月24日

会 員 殿

大阪医薬品協会
品質委員会
教育部会

「医薬品のGMP問題集－第3版」正誤表の送付について

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、当部会活動に格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

さて、本年3月末に発刊いたしました「医薬品のGMP問題集－第3版」につきまして、今般、誤植等が確認されたことから、ご購入の皆様には、ご迷惑をお掛けいたしましたこと深くお詫び申し上げます。

誤植発見に伴い、全問にわたり教育部会員で入念に校正確認を行い、別添の正誤表を作成しましたので、ご案内申し上げます。

お手数をお掛け致しますが、訂正および追記のうえ、ご利用頂きますようお願い申し上げます。

敬白

医薬品のGMP問題集－第3版

正誤表

標記問題集において下記のとおり誤りがございました。

内容を訂正すると共に、皆様にご迷惑をおかけしたことを、深くお詫び申し上げます。

恐れ入りますが、本正誤表をご確認の上、ご利用いただきますようお願い申し上げます。

ページ	訂正箇所	誤	正
9	初級問題（問題） 3. 製造に適した作業室 問題 3) 問題文	空欄に当てはまる最も適切な選択肢を○で囲みなさい。	正しいものには○を、間違っただけのものには×を書きなさい。
57	初級問題（解答及び解説） 1. GMP の組織と役割 問題 3) (4)	○	× 解説：品質部門は出荷に関わる製品試験を適切に行い、文書により製造部門へ報告する。