

第12回薬事規制当局サミット 参加当局

メンバー(20カ国・地域)

国・地域	当局名略称	当局名
オーストラリア	TGA	医療製品管理局
ブラジル	ANVISA	国家衛生監督庁
カナダ	HC	ヘルスカナダ
中国	CFDA	国家食品薬品监督管理局
EU	EC	欧州委員会
	EMA	欧州医薬品庁
ドイツ	PEI	ポール・エーリッヒ研究所
インド	CDSCO	中央医薬品標準管理機構
アイルランド	HPRA	医療製品規制庁
イタリア	AIFA	イタリア医薬品庁
日本	MHLW	厚生労働省
	PMDA	医薬品医療機器総合機構
韓国	MFDS	食品医薬品安全処
オランダ	MEB	医薬品評価委員会
ニュージーランド	Medsafe	医薬品・医療機器安全局
ロシア	Roszdravnadzor	連邦保健・社会発展省
シンガポール	HSA	保健科学庁
スウェーデン	MPA	医療製品庁
南アフリカ	MCC	医薬品管理審議会
スイス	Swissmedic	スイスメディック
英国	MHRA	医薬品医療製品規制庁
米国	USFDA	米国食品医薬品局

オブザーバー(9カ国・地域)

国・地域	略称	名称
WHO	WHO	世界保健機構
デンマーク	Danish Medicines Agency	デンマーク医薬品庁
ドイツ※	BfArM	連邦医薬品医療機器庁
インドネシア	NA-DFC	国家医薬品食品監督庁
マレーシア	NPRA	国家医薬品規制庁
ミャンマー	FDA Myanmar	ミャンマー食品医薬品庁
フィリピン	FDA Philippines	フィリピン食品医薬品庁
ポーランド	URPL	医薬品・医療機器・殺生剤登録局
サウジアラビア	SFDA	サウジ食品医薬品庁
スペイン	AEMPS	スペイン医薬品・医療機器庁

※ドイツから参加したPEIとBfArMの2当局を併せて1カ国として計数