

# 登録販売者資質向上のための外部研修実施要領

一般社団法人沖縄県医薬品登録販売者協会

## 1. 目的

一般社団法人沖縄県医薬品登録販売者協会(以下「当協会」)は、『登録販売者の資質の向上に関する外部研修ガイドライン』(以下「ガイドライン」)に示された、登録販売者に対する一定水準の研修を確保し、登録販売者の質の向上を図り、医薬品医療機器等法及び関連する省令、通知による、登録販売者が行うべき外部研修を適切に企画・運営するため、ガイドラインに示された本実施要領を定め研修を実施する。

## 2. 企画・運営

当協会の研修部及び事務局が研修の企画・運営を行い、会員・非会員を問わずすべての登録販売者を対象とした外部研修を実施する。

## 3. 研修の実施内容等について

### 【実施形式】

研修は、講義(集合研修)を基本とする。ただし、集合研修に参加することができない受講者のため通信研修(DVD等)による研修を合わせて行う。

当協会が作成した研修を録画したDVD等による受講を認める。ただし、その時間数は集合研修の時間数を超えないものとする。

### 【研修内容】

研修は、「A講座」と「B講座」の2部構成とし、ガイドラインに示された下記の①～⑦を含むものとし、講師作成等の必要な教材を使用するものとする。

(1)「A講座」は、①医薬品に共通する特性と基本的な知識、②人体の働きと医薬品、③主な医薬品とその作用等の分野を学習する講座とする。

(2)「B講座」は、④薬事関係法規・制度、⑤医薬品の適正使用・安全対策、⑥リスク区分等の変更があった医薬品、⑦その他登録販売者として求められる理念、倫理、関連法規等の分野につき学習する講座とする。

なお、テキスト等は、原則として、講師に作成を依頼する。

### 【研修時間】

1回につき3時間以上、年間6回、合計12時間以上の研修を実施する。

当事業目的を達成する上で相応しいレベルを維持し、毎年度の統一を図るため、原則右の組み合わせを単位として実施する。

第1回	A講座
	B講座
第2回	A講座
第3回	A講座
	A講座
第4回	B講座
第5回	A講座
第6回	A講座

### 【講師】

研修会講師については、専門的な技能・知識を有し、当事業目的を達成する上で適格な者が行うものとする。

### 【修了認定】

集合研修の終了に当たり、試験その他の方法により研修内容の習得を確認し、受講内容習得確認書を当協会に提出することで研修の終了とし、研修手帳に受講印を押印することにより修了認定とし、研修手帳を修了証とする。

通信研修については、別紙の通りとする。

### 【専門性・客観性・公正性の確保】

教育、学術関係者、消費者等の参画を求め、研修の客観性を確保し、実際の研修をビデオとして収録・保存し、自治体等の求めに応じて情報提供する体制を整える。

#### 4. 情報の公開

研修の予定、実施方法、実績等の情報をホームページ等で公表し、透明性を確保する。

#### 5. 自治体への報告について

研修の概要を沖縄県保健医療部衛生薬務課（以下「薬務課」）に届け出をし、薬務課の求めに応じて、研修の実施方法、実績等の情報を提供する。

#### 6. 研修実施記録の保存

研修実施記録※は少なくとも6年間保存する。

※：研修受講者の氏名、研修の内容、日程・会場・講師名・受講者数等

付則

この実施要領は平成31年4月1日より施行する。

(別紙)

### 通信研修(DVD研修)の概要

1. 都合により集合研修を受講できなかった者のために、集合研修をビデオ撮影したDVDと資料一式を送付し、DVDをもって研修する。
2. 講義終了後、受講内容習得確認書を記入し、当協会へ送付又は次回研修受講時に提出する。
3. 当協会に受講内容習得確認書を送付した者については確認後、仮受講証を返送する。
4. 受講者は次回集合研修受講時に仮受講証又は持参した受講内容習得確認書と研修手帳を提出し、研修手帳に受講印を押印することにより修了認定とする。