

別掲① 平成28年実施 既存配置従事者資質向上研修(座学研修部の部)・カリキュラム・時間割			
◎ 第1日目			
	時間割	時間	研修内容
第1時限	9:00～9:45	45分	⑦リスク区分の変更のあった医薬品
	9:45～10:00	15分	休憩
第2時限	10:00～11:00	60分	⑥配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規
	11:00～11:15	15分	休憩
第3時限	11:15～12:15	60分	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
	12:15～13:00	45分	昼食
第4時限	13:00～14:15	75分	②人体の働きと医薬品 ④薬事に関する法規と制度
	14:15～14:30	15分	休憩
第5時限	14:30～15:45	75分	④薬事に関する法規と制度
	15:45～16:00	15分	休憩
第6時限	16:00～17:00	60分	③主な医薬品とその作用⑤医薬品の適正使用と安全対策
	17:00～17:15	15分	休憩
第7時限	17:15～18:30	75分	効果測定
	実研修時間	450分	休憩・昼食時間を除く
◎ 第2日目			
	時間割	時間	研修内容
第1時限	9:00～10:15	75分	①②④⑤⑥各章の効果測定に関する解答及び解説
	10:15～10:30	15分	休憩
第2時限	10:30～12:00	90分	③章の効果測定に関する解答及び解説
	12:00～12:45	45分	昼食
第3時限	12:45～14:00	75分	③主な医薬品とその作用
	14:00～14:15	15分	休憩
第4時限	14:15～15:30	75分	③主な医薬品とその作用
	15:30～15:45	15分	休憩
第5時限	16:00～17:00	60分	③主な医薬品とその作用
	17:00～17:15	15分	休憩
第6時限	17:15～18:15	60分	効果測定
第7時限	18:15～19:00	45分	③主な医薬品とその作用の効果測定に関する解答及び解説
	実研修時間	480分	休憩・昼食時間を除く

別掲② 平成28年実施 既存配置従事者資質向上研修(通信教育研修の部)・カリキュラム															
<p>各項目に基づき設問集を教本として、各々の項目毎に以下に記載された設問総計360問に回答し座学15時間相当の研修とする</p>															
<ul style="list-style-type: none"> 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 ④ 薬事に関する法規と制度 ⑤ 医薬品の適正使用と安全対策 ⑥ 配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規 ⑦ リスク区分の変更のあった医薬品 	<table border="1"> <tbody> <tr> <td>① 医薬品に共通する特性と基本的な知識</td> <td>50問</td> </tr> <tr> <td>② 人体の働きと医薬品</td> <td>50問</td> </tr> <tr> <td>③ 主な医薬品とその作用</td> <td>110問</td> </tr> <tr> <td>④ 薬事に関する法規と制度</td> <td>50問</td> </tr> <tr> <td>⑤ 医薬品の適正使用と安全対策</td> <td>50問</td> </tr> <tr> <td>⑥ 配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規</td> <td>50問</td> </tr> <tr> <td>通信教育研修・設問合計(座学研修15時間相当)</td> <td>360問</td> </tr> </tbody> </table>	① 医薬品に共通する特性と基本的な知識	50問	② 人体の働きと医薬品	50問	③ 主な医薬品とその作用	110問	④ 薬事に関する法規と制度	50問	⑤ 医薬品の適正使用と安全対策	50問	⑥ 配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規	50問	通信教育研修・設問合計(座学研修15時間相当)	360問
① 医薬品に共通する特性と基本的な知識	50問														
② 人体の働きと医薬品	50問														
③ 主な医薬品とその作用	110問														
④ 薬事に関する法規と制度	50問														
⑤ 医薬品の適正使用と安全対策	50問														
⑥ 配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規	50問														
通信教育研修・設問合計(座学研修15時間相当)	360問														
<p>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 ④ 薬事に関する法規と制度 ⑤ 医薬品の適正使用と安全対策 ⑥ 配置従事者として求められる理念・倫理・関連法規 ⑦ リスク区分の変更のあった医薬品</p> <p>各項目内容は平成20年3月31日付け、厚生労働省医薬食品局総務課長通知ガイドラインに沿う内容において以上の①②③④⑤⑥⑦各章・項目に基づきカリキュラムを作成</p>															