

平成九年厚生省令第二十一号

医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令
薬事法（昭和三十五年法律第百四十五号）第十四条第三項（同条第六項、同法第十九条の二第四項及び第二十三条において準用する場合を含む。）並びに同法第十四条の四第四項及び第十四条の五第四項（これらの規定を同法第十九条の四及び第二十三条において準用する場合を含む。）の規定に基づき、医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令を次のように定める。

定義

- 第一回 総則（第一条—第四条）
- 第二回 職員及び組織（第五条—第八条）
- 第三回 試験施設及び機器（第九条・第十条）
- 第四回 試験施設等における操作（第十一条・第十二条）
- 第五回 被験物質等の取扱い（第十三条・第十四条）
- 第六回 試験計画書及び試験の実施（第十五条・第十六条）
- 第七回 報告及び保存（第十七条・第十八条）
- 第八回 複数の場所にわたって実施される試験（第十九条）
- 附則

第一章 総則

（趣旨）

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和三十五年法律第百四十五号。以下「法」という。）第十四条第三項及び第十二条（同条第十五項及び法第十九条の二第五項において準用する場合並びに法第十四条の二の二第五項（法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。以下同じ。）において読み替えて適用する場合を含む。以下同じ。）並びに法第十四条の四第五項及び第十四条の六第四項（これらの規定を法第十九条の四において準用する場合を含む。以下同じ。）の厚生労働省令で定める基準のうち、医薬品の安全性に関する非臨床試験（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号）第四十条第一項第一号へ（第二百二条第二項において準用する場合を含む。）及び第五十九条第一項本文（第二百十一条において準用する場合を含む。）並びに法第十四条の六第四項（法第十九条の四において準用する場合を含む。）の資料のうち急毒性、亜急性毒性、慢性毒性、遺伝毒性、催奇形性その他の毒性に関するものの収集及び作成のため、試験施設又は試験場所において試験系を用いて行われるものに限る。以下「試験」といふ（定義））に係るものと定めるものとする。

第二回 この省令において「被験物質」とは、試験において安全性の評価の対象となる医薬品又は化学的物質、生物学的物質若しくはその製剤をいう。

2 この省令において「対照物質」とは、試験において被験物質と比較する目的で用いられる医薬品又は化学的物質、生物学的物質若しくはその製剤をいう。

3 この省令において「試験系」とは、被験物質が投与され、若しくは加えられる動物、植物、微生物若しくはこれらの構成部分又はその対照として用いられるものをいう。

4 この省令において「標本」とは、検査又は分析のため試験系から採取された物をいう。

5 この省令において「生データ」とは、試験において得られた観察の結果及びその記録をいう。

6 この省令において「試験場所」とは、試験施設の運営及び管理について責任を有する者（以下「運営管理者」という。）が試験の一部を委託する場合において、当該委託された試験の一部が行われる場所（試験施設を除く。）をいう。

（試験の実施に係る基準）

第三回 法第十四条第一項又は第十九条の二第一項の承認を受けようとする者又は受けた者が行う試験の実施に係る法第十四条第三項及び第十二項並びに法第十四条の四第五項及び第十四条の六第四項の資料の収集及び作成については、次条から第十九条までの規定の定めるところによる。

（試験委託者の責務）

第四回 試験を委託する者は、委託する試験がこの省令の規定に従つて実施されなければならないものであることを受託する者に對して事前に通知しなければならない。
2 前項の場合において、試験を委託した者は、その業務を適正かつ円滑に遂行するために必要な教育若しくは訓練を受けた者又は職務経験を有する者であつて、当該業務を遂行しうる能力を有するものでなければならぬ。
3 第一項の通知及び前項の確認は、文書により記録し、これを保存しなければならない。

第二回 職員及び組織

（職員）

第五回 試験に従事する者及び次条第二号（第十九条第二号において準用する場合を含む。）に規定する信頼性保証部門に属する者は、その業務を適正かつ円滑に遂行するために必要な教育若しくは訓練を受けた者又は職務経験を有する者であつて、当該業務を遂行しうる能力を有するものでなければならぬ。
2 試験に従事する者は、被験物質、対照物質及び試験系を汚染しないよう、保健衛生上必要な注意を払わなければならぬ。

（運営管理者）

第六回 運営管理者は、次に掲げる業務を行わなければならない。

- 一 試験ごとに、試験に従事する者のうち、当該試験の実施、記録、報告等について責任を有する者（以下「試験責任者」という。）を指名すること。
- 2 試験施設で行われる試験がこの省令の規定に従つて行われていることを保証する部門（以下「信頼性保証部門」という。）の責任者（以下「信頼性保証部門責任者」という。）を指名すること。
- 3 信頼性保証部門責任者がその業務を適切に行つていることを確認すること。
- 4 被験物質若しくは対照物質又はこれを含む混合物の同一性、力価、純度、安定性及び均一性について適切に試験されていることを確認すること。
- 5 施設及び機器等が標準操作手順書及び試験計画書に従つて使用されていることを確認すること。
- 6 試験計画書に従つてその試験を適切に実施するために十分な職員を確保すること。
- 7 試験に従事する者及び信頼性保証部門に属する者に対する必要な教育及び訓練を行うこと。
- 8 試験に従事する者及び信頼性保証部門に属する者についての教育及び訓練の内容並びに職務経験を記録した文書並びに職務分掌を明記した文書を作成し、これらを保存すること。
- 9 試験施設で行われる全ての試験について、試験委託者等の氏名（法人にあつては、その名称）、試験責任者の氏名、試験系、試験の種類、試験開始の日付、試験の進捗状況、最終報告書の作成状況等を被験物質ごとに記載した書類（第八条第一項第一号において「主計画表」という。）を作成し、保存すること。
- 10 その他試験施設の運営及び管理に関する業務

（試験責任者）

第七回 試験責任者は、次に掲げる業務を行わなければならない。

- 一 各試験がこの省令の規定、標準操作手順書及び試験計画書に従つて行われていることを確認すること。
- 2 生データが正確に記録され、かつ適切な措置が講じられていることを確認すること。
- 3 予見することができなかつた試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態について、その内容及び改善措置が文書により記録されていることを確認すること。
- 4 次条第一項の指摘事項及び同項第四号の勧告により改善を行うこと。
- 5 試験系が試験計画書に従つて行われることを確認すること。
- 6 試験計画書、標本、生データその他の記録文書、最終報告書及びこれらの変更又は訂正に係る文書（以下「試験関係資料」という。）を適切に管理し、試験終了後に試験関係資料を保存

第六章 試験計画書及び試験の実施

(試験計画書)
第十五条 試験責任者は、試験ごとに、次に掲げる事項を記載した試験計画書を作成し、運営管理者（試験の全部が委託された場合にあっては、試験委託者及び運営管理者。以下この項において同じ。）の承認を受けなければならない。

一 表題と試験目的

二 試験施設の名称及び所在地

三 試験が委託された場合にあっては、試験委託者の氏名及び住所（法人にあっては、その名称及び主たる事務所の所在地）

四 試験責任者の氏名

五 被験物質及び对照物質に関する事項

六 試験系に関する事項

七 試験の実施方法に関する事項

八 生データの解析に使用する統計学的方法に関する事項

九 その他保存される記録及び資料に関する事項

十 運営管理者及び試験責任者の署名及びその日付

十一 その他試験の計画のために必要な事項

十二 試験責任者は、試験計画書を変更する場合には、その日付、変更箇所及び理由を文書により記録し、これを署名の上試験計画書とともに保存しなければならない。

第十六条 試験は、試験責任者の指導監督の下に、試験計画書及び標準操作手順書に従つて適切に実施されなければならない。

2 試験に従事する者は、全ての生データを、その記入者及び日付とともに、適切に記録しなければならぬ。

3 試験に従事する者は、生データを訂正する場合には、当該訂正の理由、訂正を行う者及び日付を記載するとともに、適切に訂正しなければならない。

4 試験に従事する者は、試験中に異常又は予見することができなかつた事態が生じたときは、速やかに試験責任者に報告し、改善のための措置を講じるとともに、これらの内容を記録しなければならない。

第七章 報告及び保存

(最終報告書)

第十七条 試験責任者は、試験ごとに、次に掲げる事項を記載した最終報告書を作成しなければならない。

一 表題と試験目的

二 試験施設の名称及び所在地

三 試験の開始及び終了の日

四 試験責任者その他の試験に従事した者の氏名

五 被験物質及び対照物質に関する事項

六 試験系に関する事項

七 予見することができなかつた試験の信頼性に影響を及ぼす疑いのある事態及び試験計画書に従わなかつたこと。

八 試験の実施方法に関する事項

九 生データの解析に使用された統計学的方法に関する事項

十 試験成績及びその考察並びにこれらの要約

十一 生データ及び標本の保存場所

十二 第八条第一項第八号の規定により信頼性保証部門責任者が作成し、署名した文書

十四 その他必要な事項

2 試験責任者は、最終報告書を訂正する場合には、その日付、訂正箇所、理由その他必要な事項を文書により記録し、これを署名の上最終報告書とともに保存しなければならない。

(試験関係資料の保存)
第十八条 運営管理者は、試験関係資料を資料保存施設において適切に保存しなければならない。

2 運営管理者は、資料保存施設の管理の責任者（次項において「資料保存施設管理責任者」という。）を置かなければならない。

3 資料保存施設管理責任者が許可した者以外の者は、資料保存施設に立ち入ることができない。

4 運営管理者は、試験業務が廃止され、又は休止された場合には、試験関係資料をその業務を承継する者又は試験委託者等（次項において「資料承継者」という。）に引き渡さなければならぬ。

5 資料承継者については、第一項から第三項までの規定を準用する。

第八章 複数の場所にわたつて実施される試験

(遵守事項)

第十九条 試験が複数の場所にわたつて実施される場合には、第四条から前条までに定めるところによるほか、次に掲げるところによらなければならない。

一 運営管理者は、試験場所における試験成績の信頼性の確保を図るために、試験施設と試験場所との連絡体制の確保等必要な措置を講じなければならない。

二 試験場所の運営及び管理について責任を有する者（以下「試験責任者」という。）については、第六条 第十一条第一項から第三項まで並びに前条第一項、第二項及び第四項の規定を準用する。この場合において、第六条第一号中「試験の実施」記録、報告等について責任を有する者（以下「試験場所管理責任者」という。）との連絡体制の確保等必要な措置を講じなければならない。

三 試験場所管理責任者については、第七条の規定を準用する。この場合において、同条第四号中「次条第一項第三号」とあるのは、「試験場所管理責任者」と、同条第二号、第九号及び第十号並びに第十四条中「試験施設」とあるのは、「試験場所」と、第六条第九号中「試験責任者」とあるのは「試験場所及び試験責任者」と読み替えるものとする。

四 第二号において準用する第六条第二号の規定に基づき指名された信頼性保証部門責任者については、第八条の規定を準用する。この場合において、同条第一項第四号中「運営管理者及び試験責任者」とあるのは「運営管理者、試験責任者、試験場所の運営及び管理について責任を有する者（以下「試験場所管理責任者」という。）及び試験責任者」と、同項第五号中「運営管理者及び試験責任者」とあるのは「運営管理者、試験責任者、試験場所管理責任者及び試験責任者」と、同項第六号中「第七条第三号の試験責任者」とあるのは「第十九条第三号において準用する第七条第三号の試験責任者」と、同項第七号及び第八号中「運営管理者及び試験責任者」とあるのは「運営管理者、試験責任者、試験場所管理責任者及び試験責任者」と、同項第十号及び同条第三項中「試験施設」とあるのは「試験場所」と読み替えるものとする。

五 試験場所については、第九条の規定を準用する。

六 試験場所で実施される試験に従事する者に関しては、第十一条第四項並びに第十六条第一項及び第四項中「試験責任者」とあるのは「試験責任者及び試験責任者」と読み替えるものとする。

る。

附 則
 この省令は、平成九年四月一日から施行する。

附 則 (平成二年一〇月二〇日厚生省令第一二七号) 抄
 (施行期日)

この省令は、内閣法の一部を改正する法律（平成十一年法律第八十八号）の施行の日（平成十三年一月六日）から施行する。

附 則（平成二〇〇六年六月一三日厚生労働省令第一一四号）

この省令は、平成二十年八月十五日から施行する。

附 則（平成二六年七月三〇日厚生労働省令第八七号）抄

（施行期日）
（令和二年八月三一日厚生労働省令第一五五号）抄

第一条 この省令は、内閣法の一部を改正する法律（平成十一年法律第八十八号）の施行の日（平成二十六年十一月二十五日）から施行する。

附 則（令和二年一月二五日厚生労働省令第二〇八号）抄

（施行期日）
（令和三年一月二九日厚生労働省令第一五号）抄

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律（令和元年法律第六十三号）の施行の日（令和二年九月一日）から施行する。

附 則（令和二年一月二五日厚生労働省令第二〇八号）抄

（施行期日）
（令和三年一月二九日厚生労働省令第八四号）抄

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律（以下「改正法」という。）の施行の日（令和三年八月一日）から施行する。

附 則（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄

（施行期日）
（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律（以下「改正法」という。）の施行の日（令和三年八月一日）から施行する。

附 則（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄

（施行期日）
（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律（令和四年法律第四十七号）の公布の日から施行する。

附 則（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄

（施行期日）
（令和四年五月一〇日厚生労働省令第八四号）抄