

昭和三十六年厚生省令第一号

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

薬事法（昭和三十一年法律第四十五号）第七條、第十條（第三十八條及び第四十條において準用する場合を含む）、第十四條第一項（第二十三條において準用する場合を含む）、第十七條第一項（第二十三條において準用する場合を含む）、第十九條（第二十三條において準用する場合を含む）、第二十一條（第二十三條において準用する場合を含む）、第二十九條、第三十二條、第三十三條第二項、第三十九條第一項、第四十三條第一項、第四十四條第一項及び第二項、第四十九條第二項、第五十條、第五十二條、第五十三條（第六十條、第六十二條及び第六十四條において準用する場合を含む）、第五十八條、第五十九條、第六十一條、第六十三條及び第八十二條並びに薬事法施行令（昭和三十六年政令第十一号）第二條、第八條、第九條、第十一條、第十五條、第十六條及び別表第一器具器械の項第八十四号の規定に基づき、薬事法施行規則を次のように定める。

目次

第一章 薬局（第一條―第十八條）

第二章 医薬品、医薬部外品及び化粧品等の製造販売業及び製造業（第十九條―第百十四條）

第三章 医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業及び製造業等

第一節 医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業及び製造業（第百十四條の二―第百十四條の八十五）

第二節 登録認証機関（第百十五條―第百三十七條）

第四章 再生医療等製品の製造販売業及び製造業（第百三十七條の二―第百三十七條の七十八）

第五章 医薬品、医療機器及び再生医療等製品の販売業等（第百三十八條―第百九十六條の十二）

第六章 医薬品等の基準及び検定（第百九十六條の十四―第二百三條）

第七章 医薬品等の取扱い（第二百四條―第二百二十八條の九）

第八章 医薬品等の広告（第二百二十八條の十）

第九章 医薬品等の安全対策（第二百二十九條の十の二―第二百二十八條の二十七）

第十章 生物由来製剤の特例（第二百二十九條―第二百四十三條）

第十一章 監督（第二百四十四條―第二百四十九條の七）

第十二章 指定薬物の取扱い（第二百四十九條の八―第二百四十九條の十四）

第十三章 希少疾病用医薬品、希少疾病用医療機器及び希少疾病用再生医療等製品等の指定等（第二百五十條―第二百五十三條）

第十四章 雑則（第二百五十四條―第二百八十五條）

附則

第一章 薬局

（開設の申請）

第一條 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（以下「法」といふ。）第四條第二項の申請書は、様式第一によるものとする。

2 法第四條第二項第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 通常の営業日及び営業時間

二 薬剤師不在時間（開店時間（営業時間のうち特定販売（その薬局又は店舗におけるその薬局又は店舗以外の場所にいる者に対する一般用医薬品又は薬局製造販売医薬品（毒薬及び劇薬であるものを除く。第四項第二号ホ、第十四條の二、第十四條の三第一項及び第二項、第十五條の六、第百五十八條の十第一項及び第三項、第二百二十八條の三、別表第一の二第二並びに別表第一の三において同じ。）の販売又は授与をいう。以下同じ。）のみを行う時間を除いた時間をいう。以下同じ。）のうち、当該薬局において調剤に従事する薬剤師が当該薬局以外の場所においてその業務を行うため、やむを得ず、かつ、一時的に当該薬局において薬剤師が不在となる時間をいう。以下同じ。）の有無

三 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先

四 特定販売の実施の有無

五 健康サポート薬局（患者が継続して利用するために必要な機能及び個人の主体的な健康の保持増進への取組を積極的に支援する機能を有する薬局をいう。以下同じ。）である旨の表示の有無

3 法第四條第三項第四号イの厚生労働省令で定める区分は、次のとおりとする。

一 薬局医薬品（薬局製造販売医薬品を除く。）

二 薬局製造販売医薬品

三 要指導医薬品

四 第一類医薬品

五 指定第二類医薬品（第二類医薬品のうち、特別の注意を要するものとして厚生労働大臣が指定するものをいう。以下同じ。）

六 第二類医薬品（指定第二類医薬品を除く。次項第二号ハ及び第十五條の六第三号において同じ。）

七 第三類医薬品

4 法第四條第三項第四号ロの厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 特定販売を行う際に使用する通信手段

二 次のイからホまでに掲げる特定販売を行う医薬品の区分

イ 第一類医薬品

ロ 指定第二類医薬品

ハ 第二類医薬品

ニ 第三類医薬品

ホ 薬局製造販売医薬品

三 特定販売を行う時間及び営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合はその時間

四 特定販売を行うことについての広告に、法第四條第二項の申請書に記載する薬局の名称と異なる名称を表示するときは、その名称

五 特定販売を行うことについてインターネットを利用して広告をするときは、主たるホームページアドレス及び主たるホームページの構成の概要

六 都道府県知事（その所在地が地域保健法（昭和二十二年法律第一号）第五條第一項の政令で定める市（以下「保健所を設置する市」という。）又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第六條第一項及び第十五條の六第四号において同じ。）又は厚生労働大臣が特定販売の実施方法に関する適切な監督を行うために必要な設備の概要（その薬局の営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合に限る。）

法第四條第三項第五号の厚生労働省令で定める書類は、次に掲げるとおりとする。

一 法人にあつては、登記事項証明書

二 薬局の管理者（法第七條第一項の規定によりその薬局を实地に管理する薬局開設者を含む。次号を除き、以下同じ。）の週当たり勤務時間数（二週間当たりの通常の勤務時間数をいう。以下同じ。）並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を記載した書類

三 法第七條第一項ただし書又は第二項の規定により薬局の管理者を指定してその薬局を实地に管理させる場合にあつては、その薬局の管理者の雇用契約書の写しその他申請者のその薬局の管理者に対する使用関係を証する書類

四 薬局の管理者以外にその薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の別、週当たり勤務時間数並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日又は法第三十六條の八第二項の規定による登録（以下「販売従事登録」という。）の登録番号及び登録年月日を記載した書類

五 薬局の管理者以外にその薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の雇用契約書の写しその他申請者のその薬剤師又は登録販売者に対する使用関係を証する書類

六 一日平均取扱処方箋数(薬局並びに店舗販売業及び配置販売業の業務を行う体制を定める省令(昭和三十一年厚生省令第三号)第一条第一項第二号に規定する一日平均取扱処方箋数をいう。以下同じ。)を記載した書類

七 放射性医薬品(放射性医薬品の製造及び取扱規則(昭和三十六年厚生省令第四号)第一条第一号に規定する放射性医薬品をいう。以下同じ。)を取り扱おうとするとき(厚生労働大臣が定める数量又は濃度以下の放射性医薬品を取り扱おうとするときを除く。)は、放射性医薬品の種類及び放射性医薬品を取り扱うために必要な設備の概要を記載した書類

八 その薬局において医薬品の販売業その他の業務を併せ行う場合にあつては、その業務の種類を記載した書類

九 申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

十 健康サポート薬局である旨の表示をするときは、その薬局が、健康サポート薬局に関して厚生労働大臣が定める基準に適合するものであることを明らかにする書類

六 法第四条第三項各号に掲げる書類のうち、法の規定による許可等の申請又は届出(以下「申請等の行為」という。)の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、添付を要しないものとする。

七 申請者は、その薬局の管理者が薬剤師法(昭和三十五年法律第四十六号)第八条の二第一項の規定による厚生労働大臣の命令(以下「再教育研修命令」という。)を受けた者であるときは、同条第三項の再教育研修修了登録証を提示し、又はその写しを添付するものとする。

(薬局開設の許可証の様式)

第二条 薬局開設の許可証は、様式第二によるものとする。

第三条 薬局開設者は、薬局開設の許可証を薬局の見やすい場所に掲示しておかなければならぬ。

(薬局開設の許可証の書換え交付の申請書)

第四条 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令(以下「令」という。)第二条の三第二項の薬局開設の許可証の書換え交付の申請書は、様式第三によるものとする。

(薬局開設の許可証の再交付の申請書)

第五条 令第二条の四第二項の薬局開設の許可証の再交付の申請書は、様式第四によるものとする。

(薬局開設の許可の更新の申請)

第六条 法第四条第四項の規定により薬局開設の許可の更新を受けようとする者は、様式第五による申請書に薬局開設の許可証を添えて、都道府県知事に提出しなければならない。

2 前項において申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を前項の申請書に添付しなければならない。

(薬局開設の許可台帳の記載事項)

第七条 令第二条の六に規定する法第四条第一項の規定による許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日

二 薬局開設者の氏名(法人にあつては、その名称。以下同じ。)及び住所(法人にあつては、その主たる事務所の所在地。以下同じ。)

三 薬局の名称及び所在地

四 通常の営業日及び営業時間

五 薬剤師不在時間の有無

六 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先

七 薬局の管理者の氏名、住所及び週当たり勤務時間数

八 薬局の管理者以外に当該薬局において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者があるときは、その者の氏名、住所及び週当たり勤務時間数

九 一日平均取扱処方箋数

十 放射性医薬品を取り扱おうときは、その放射性医薬品の種類

十一 当該薬局において医薬品の販売業その他の業務を併せ行うときは、その業務の種類

十二 当該薬局において販売し、又は授与する医薬品の第一号第三項各号に掲げる区分

十三 当該薬局において特定販売を行うときは、第一条第四項各号に掲げる事項(主たるホームページの構成の概要を除く。第十六条の二第一項第三号において同じ。)

(法第四条第五項第三号イ及びロの厚生労働省令で定める期間)

第七条の二 法第四条第五項第三号イの厚生労働省令で定める期間は、次の各号に掲げる医薬品の区分に応じ、それぞれ当該各号に掲げる期間とする。

一 法第十四条の四第一項第一号に規定する新医薬品 法第十四条の四第一項第一号に規定する調査期間(同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間)

二 法第七十九条第一項の規定に基づき、製造販売の承認の条件として当該承認を受けた者に対し製造販売後の安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第三百三十五号)第十条第一項に規定する市販直後調査(以下「市販直後調査」という。)を除く。)を実施する義務が課せられている医薬品 製造販売の承認の条件として付された調査期間

2 法第四条第五項第三号ロの厚生労働省令で定める期間は、同号ロに掲げる医薬品と有効成分、分量、用法、用量、効能、効果等が同一性を有すると認められた同号イに掲げる医薬品に係る前項各号の期間の満了日までの期間とする。

(法第五条第三号への厚生労働省令で定める者)

第八条 法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

(治療等の考慮)

第九条 都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長)は、薬局開設の許可の申請を行った者が前条に規定する者に該当すると認める場合において、当該者に許可を与えるかどうかを決定するときは、当該者が現に受けている治療等により障害の程度が軽減している状況を考慮しなければならない。

(名称の使用の特例)

第十条 法第六条ただし書の規定により、薬局の名称を付することができる場所は、病院又は診療所の調剤所とする。

第十條の二 法第六条の二第一項第一号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 法第六条の二第二項第一号に規定する利用者(別表第一を除き、以下単に「利用者」という。)が座つて情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を受けることができる、間仕切り等で区切られた相談窓口その他の区画並びに相談の内容が漏えいしないよう配慮した設備を有すること。

二 高齢者、障害者等の円滑な利用に適した構造であること。

2 法第六条の二第二項第二号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 薬局開設者が、過去一年間(当該薬局を開設して一年に満たない薬局においては、開設から認定の申請までの期間。以下この条及び次条において同じ。)において、当該薬局において薬

二 高齢者、障害者等の円滑な利用に適した構造であること。

2 法第六条の二第二項第二号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 薬局開設者が、過去一年間(当該薬局を開設して一年に満たない薬局においては、開設から認定の申請までの期間。以下この条及び次条において同じ。)において、当該薬局において薬

事に関する実務に従事する薬剤師を、介護保険法（平成九年法律第二百二十三号）第十五条の四十八第一項に規定する会議その他の地域包括ケアシステム（地域における医療及び介護の総合的な確保の促進に関する法律（平成元年法律第六十四号）第二条第一項に規定する地域包括ケアシステムをいう。以下同じ。）の構築に資する会議に継続的に参加させていること。

二 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について地域における医療機関に勤務する薬剤師その他の医療関係者に対して随時報告及び連絡することができる体制を備えていること。

三 薬局開設者が、過去一年間において、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師に利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について地域における医療機関に勤務する薬剤師その他の医療関係者に対して月平均三十回以上報告及び連絡させた実績があること。

四 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について地域における他の薬局に対して報告及び連絡することができる体制を備えていること。

3 法第六条の二第二項第三号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 開店時間外であっても、利用者からの薬剤及び医薬品に関する相談に対応する体制を備えていること。

二 休日及び夜間であっても、調剤の求めがあつた場合には、地域における他の薬局開設者と連携して対応する体制を備えていること。

三 在庫として保管する医薬品を必要な場合に地域における他の薬局開設者に提供する体制を備えていること。

四 薬局開設者が、麻薬及び向精神薬取締法（昭和二十八年法律第十四号）第二条第一号に規定する麻薬の調剤に応需するために同法第三条第一項の規定による麻薬小売業者の免許を受け、当該麻薬の調剤の求めがあつた場合には、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師に当該薬局で調剤させる体制を備えていること。

五 無菌製剤処理を実施できる体制（第十一条の八第一項ただし書の規定により他の薬局の無菌調剤室を利用して無菌製剤処理を実施する体制を含む。）を備えていること。

六 薬局開設者が、医療安全対策に係る事業に参加することその他の医療安全対策を講じていること。

七 当該薬局に常勤として勤務している薬剤師の半数以上が、当該薬局に継続して一年以上常勤として勤務している者であること。

八 当該薬局に常勤として勤務している薬剤師の半数以上が、地域包括ケアシステムに関する研修を修了した者であること。

九 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する全ての薬剤師に対し、一年以内ごとに、前号の研修又はこれに準ずる研修を計画的に受けさせていること。

十 当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が、過去一年間において、地域における他の医療提供施設（医療法（昭和二十三年法律第二百五号）第一条の二第二項に規定する医療提供施設をいう。以下同じ。）に対し、医薬品の適正使用に関する情報を提供していること。

4 法第六条の二第二項第四号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 居室等（薬剤師法第二十二條に規定する居室等をいう。以下同じ。）における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導について、過去一年間において月平均二回以上実施した実績があること。ただし、都道府県知事が別に定める場合にあつては、月平均二回未満であつて当該都道府県知事が定める回数以上実施した実績があることをもつてこれに代えることができる。

二 高度管理医療機器又は特定保守管理医療機器（以下「高度管理医療機器等」という。）の販売の許可を受け、訪問診療を利用する者に対し必要な医療機器及び衛生材料を提供するための体制を備えていること。

5 法第六条の二第二項の申請書は、様式第五の二によるものとする。この場合において、申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員。次条第五項及び第十条の

九第二項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を当該申請書に添付しなければならない。

6 法第六条の二第二項第四号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 申請者が（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。次号及び次条第七項において同じ。）が法第五条第三号イからトまでに該当しない旨

二 申請者が法第七十五条第四項又は第五項の規定により地域連携薬局又は専門医療機関連携薬局（以下「地域連携薬局等」という。）の認定を取り消され、その取消しの日から三年を経過していない旨

（専門医療機関連携薬局の基準等）

第十條の三 法第六条の三第三項の厚生労働省令で定める傷病の区分は、がんとする。

2 法第六条の三第三項第一号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 利用者が座つて情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を受けることができる個室その他のプライバシーの確保に配慮した設備を有すること。

二 高齢者、障害者等の円滑な利用に適した構造であること。

3 法第六条の三第一項第二号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 薬局開設者が、過去一年間において、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師を、利用者の治療方針を共有するために第一項に規定する傷病の区分に係る専門的な医療の提供等を行う医療機関との間で開催される会議に継続的に参加させていること。

二 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が当該薬局を利用する第一項に規定する傷病の区分に該当する者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について前号の医療機関に勤務する薬剤師その他の医療関係者に対して随時報告及び連絡することができる体制を備えていること。

三 薬局開設者が、過去一年間において、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師に当該薬局を利用する第一項に規定する傷病の区分に該当する者のうち半数以上の者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について第一号の医療機関に勤務する薬剤師その他の医療関係者に対して報告及び連絡させた実績があること。

四 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が当該薬局を利用する第一項に規定する傷病の区分に該当する者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報について地域における他の薬局に対して報告及び連絡することができる体制を備えていること。

4 法第六条の三第三号の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

一 開店時間外であっても、利用者からの薬剤及び医薬品に関する相談に対応する体制を備えていること。

二 休日及び夜間であっても、調剤の求めがあつた場合には、地域における他の薬局開設者と連携して対応する体制を備えていること。

三 在庫として保管する第一項に規定する傷病の区分に係る医薬品を、必要な場合に地域における他の薬局開設者に提供する体制を備えていること。

四 薬局開設者が、麻薬及び向精神薬取締法第二条第一号に規定する麻薬の調剤に応需するため同法第三条第一項の規定による麻薬小売業者の免許を受け、当該麻薬の調剤の求めがあつた場合には、当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師に当該薬局で調剤させる体制を備えていること。

五 医療安全対策に係る事業への参加その他の医療安全対策を講じていること。

六 当該薬局に常勤として勤務している薬剤師の半数以上が、当該薬局に継続して一年以上常勤として勤務している者であること。

七 第六項に規定する専門性の認定を受けた常勤の薬剤師を配置していること。

八 薬局開設者が、当該薬局において薬事に関する実務に従事する全ての薬剤師に対し、一年以内ごとに、第一項に規定する傷病の区分ごとの専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導に関する研修を計画的に受けさせていること。

九 当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が、地域における他の薬局に勤務する薬剤師に対して、第一項に規定する傷病の区分ごとの専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導に関する研修を継続的に行っていること。

十 当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師が、過去一年間において、地域における他の医療提供施設に対し、第一項に規定する傷病の区分ごとの医薬品の適正使用に関する情報を提供していること。

5 法第六条の第三第二項の申請書は、様式第五の三によるものとする。この場合において、申請者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を当該申請書に添付しなければならない。

6 法第六条の第三第二項第二号の厚生労働省令で定める要件は、次に掲げる基準に適合するものとして厚生労働大臣に届け出た団体により、第一項に規定する傷病の区分に係る専門性の認定（以下単に「専門性の認定」という。）を受けた薬剤師であることとする。

一 学術団体として法人格を有していること。
 二 会員数が千人以上であること。
 三 専門性の認定に係る活動実績を五年以上有し、かつ、当該認定の要件を公表している法人であること。

四 専門性の認定を行うに当たり、医療機関における実地研修の修了、学術雑誌への専門性に關する論文の掲載又は当該団体が実施する適正な試験への合格その他の要件により専門性を確認していること。

五 専門性の認定を定期的に更新する制度を設けていること。
 六 当該団体による専門性の認定を受けた薬剤師の名簿を公表していること。

7 法第六条の第三第二項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
 一 申請者が法第五条第三号イからトまでに該当しない旨
 二 申請者が法第七十五条第四項又は第五項の規定により地域連携薬局等の認定を取り消され、その取消しの日から三年を経過していない旨

8 第一項に規定する傷病の区分の明示は、当該薬局内の見やすい場所及び当該薬局の外側の見やすい場所に掲示することにより行うものとする。

（地域連携薬局等の認定証の様式）
 第十条の四 地域連携薬局等の認定証は、様式第五の四によるものとする。

（地域連携薬局等の認定証の掲示）
 第十条の五 地域連携薬局等の認定を受けた薬局の開設者（以下「認定薬局開設者」という。）は、地域連携薬局等の認定証を薬局の見やすい場所に掲示しておくなければならない。

（地域連携薬局等の認定証の書換え交付の申請書）
 第十条の六 令第二条の八第二項の地域連携薬局等の認定証の書換え交付の申請書は、様式第三によるものとする。

（地域連携薬局等の認定証の再交付の申請書）
 第十条の七 令第二条の九第二項の地域連携薬局等の認定証の再交付の申請書は、様式第四によるものとする。

（地域連携薬局等の認定証の返納時の届出）
 第十条の八 令第二条の十の規定により、認定薬局開設者が、地域連携薬局等と称することをやめたことにより認定証を返納するときは、地域連携薬局等と称することをやめた日から三十日以内に、様式第八による届書を当該認定証を交付した都道府県知事に提出しなければならない。

（地域連携薬局等の認定の更新の申請）
 第十条の九 法第六条の第二第四項又は第六条の第三第五項の規定により地域連携薬局等の認定の更新を受けようとする者は、様式第五の五による申請書に認定証を添えて、都道府県知事に提出しなければならない。

2 前項において申請者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を当該申請書に添付しなければならない。

（地域連携薬局等の認定台帳の記載事項）
 第十条の十 令第二条の十一に規定する法第六条の第二項又は第六条の第三第一項の規定による認定に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 認定番号及び認定年月日
 二 薬局開設の許可に係る許可番号及び許可年月日
 三 認定薬局開設者の氏名（法人にあつては、その名称）及び住所（法人にあつては、その主たる事業所の所在地）

四 薬局の名称及び所在地
 五 専門医療機関連携薬局にあつては、第十条の三第一項に規定する傷病の区分
 六 専門医療機関連携薬局にあつては、法第六条の第三第二項第二号に規定する薬剤師の氏名（薬局の管理者の業務及び遵守事項）

第十一条 法第八条第三項の薬局の管理者が行う薬局の管理に関する業務は、次のとおりとする。
 一 法第九条の第二第一項第一号に規定する薬局の管理者が有する権限に係る業務

二 第十二条第一項の規定による医薬品の試験検査及び同条第二項の規定による試験検査の結果の確認

三 第十三条第二項の規定による帳簿の記載
 四 第二百四十条第二項及び第三項の規定による記録の保存

2 法第八条第三項の薬局の管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
 一 保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、その薬局に勤務する薬剤師その他の従業者を監督し、その薬局の構造設備及び医薬品その他の物品を管理し、その薬局の業務に係るサイバーセキュリティ（サイバーセキュリティ基本法（平成二十六年法律第四号）第二条に規定するサイバーセキュリティをいう。）の確保のために必要な措置を講じ、その他その薬局の業務につき、必要な注意をすること。

二 法第八条第二項の規定により薬局開設者に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。

（都道府県知事への報告）
 第十一条の二 法第八条の二第一項の規定による都道府県知事への報告は、当該都道府県知事が定める方法又は電磁的方法（電子情報処理組織を使用する方法その他の情報通信の技術を利用する方法であつて第十一条の五第二項に掲げるものをいう。同条第一項において同じ。）を利用して自ら及び当該報告を受けるべき都道府県知事が同一の情報を開覧することができる状態に置く措置（厚生労働大臣が管理する電気通信設備の記録媒体に次条に掲げる事項を内容とする情報を記録する措置であつて、法第八条の二第一項の規定により報告をすべき薬局開設者が、自ら及び当該報告を受けるべき都道府県知事が当該情報を記録し、かつ、閲覧することができず、かつ、当該報告を講ずる方法により、一年に一回以上、当該都道府県知事の定める日までにを行うものとする。）

（薬局開設者の報告事項）
 第十一条の三 法第八条の二第一項の規定により、薬局開設者が当該薬局の所在地の都道府県知事に報告しなければならない事項は、別表第一（当該薬局が法第六条の二第一項又は法第六条の三第一項の認定を受けていない場合は、別表第一第二の項第三号を除く。）のとおりとする。

（基本情報等の変更の報告）
 第十一条の四 法第八条の二第二項の規定により、薬局開設者が当該薬局の所在地の都道府県知事に報告を行わなければならない事項は、別表第一の項第一号に掲げる基本情報及び同項第三号（3）に掲げる事項とする。

2 前項の報告は、第十一条の二に規定する方法により行うものとする。

(情報通信の技術を利用する方法)

第十一条の五 薬局開設者は、法第八条の二第三項の規定により、同条第一項の規定による書面の閲覧に代えて、当該書面に記載すべき事項を電磁的方法により提供するときは、あらかじめ、医療を受ける者に対し、その用いる次に掲げる電磁的方法の種類及び内容を示さなければならぬ。

一 次項に規定する方法のうち薬局開設者が使用するもの
二 ファイルへの記録の方法

2 法第八条の二第三項に規定する厚生労働省令で定める方法は、次の方法とする。

一 薬局開設者の使用に係る電子計算機と医療を受ける者の使用に係る電子計算機とを電気通信回線で接続した電子情報処理組織（次号において「電子情報処理組織」という。）を使用する方法であつて、当該電気通信回線を通じて情報の内容が送信され、受信者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに当該情報の内容が記録されるもの

二 電子情報処理組織を使用する方法であつて、薬局開設者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録された情報の内容を電気通信回線を通じて医療を受ける者の閲覧に供し、当該医療を受ける者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに当該情報の内容を記録する方法

三 電磁的記録（電子的方式、磁気的方式その他の知覚によつては認識することができない方式で作られる記録であつて、電子計算機による情報処理の用に供されるものをいう。第二百七条を除き、以下同じ。）に記録された情報の内容を出力装置の映像面に表示する方法

四 電磁的記録媒体（電磁的記録に係る記録媒体をいう。以下同じ。）をもつて調製するファイルに情報の内容を記録したものを交付する方法

(情報の公表)

第十一条の六 都道府県知事は、法第八条の二第五項の規定により、同条第一項及び第二項の規定により報告された事項について、必要な情報を抽出し、適切に比較検討することを支援するため、容易に検索することができる形式でのインターネットの利用による方法その他適切な方法により公表しなければならない。

(薬局開設者の遵守事項)

第十一条の七 法第九条第一項の厚生労働省令で定める薬局開設者が遵守すべき事項は、次条から第十五条の十一まで及び第十五条の十一の三に定めるものとする。

(薬局における調剤)

第十一条の八 薬局開設者は、その薬局で調剤に従事する薬剤師でない者に販売又は授与の目的で調剤させてはならない。ただし、高度な無菌製剤処理を行うことができる作業室（以下「無菌調剤室」という。）を有する薬局の薬局開設者が、無菌調剤室を有しない薬局の薬局開設者から依頼を受けて、当該無菌調剤室を有しない薬局で調剤に従事する薬剤師に、当該無菌調剤室を利用した無菌製剤処理を行わせるときは、この限りでない。

2 前項ただし書の場合においては、当該無菌調剤室を有しない薬局の薬局開設者は、当該無菌調剤室を有しない薬局で調剤に従事する薬剤師の行う無菌製剤処理の業務に係る適正な管理を確保するため、事前に、当該無菌調剤室を有する薬局の薬局開設者の協力を得て、指針の策定、当該薬剤師に対する研修の実施その他必要な措置を講じなければならない。

第十一条の九 薬局開設者は、医師、歯科医師又は獣医師の処方箋によらない場合には、その薬局で調剤に従事する薬剤師に販売又は授与の目的で調剤させてはならない。

2 薬局開設者は、処方箋に記載された医薬品につき、その処方箋を交付した医師、歯科医師又は獣医師の同意を得た場合を除き、その薬局で調剤に従事する薬剤師にこれを変更して調剤させてはならない。

第十一条の十 薬局開設者は、その薬局で調剤に従事する薬剤師が処方箋中に疑わしい点があること認める場合には、その薬局で調剤に従事する薬剤師をして、その処方箋を交付した医師、歯科医師又は獣医師に問い合わせさせて、その疑わしい点を確かめた後でなければ、これによつて調剤させてはならない。

第十一条の十一 薬局開設者は、調剤の求めがあつた場合には、その薬局で調剤に従事する薬剤師にその薬局で調剤させなければならない。ただし、正当な理由がある場合には、この限りでない。

(試験検査の実施方法)

第十二条 薬局開設者は、薬局の管理者が医薬品の適切な管理のために必要と認める医薬品の試験検査を、薬局の管理者に行わせなければならない。ただし、当該薬局の設備及び器具を用いて試験検査を行うことが困難であると薬局の管理者が認めた場合には、薬局開設者は、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた試験検査機関（以下「登録試験検査機関」という。）を利用して試験検査を行うことができる。

2 薬局開設者は、前項ただし書により試験検査を行った場合は、薬局の管理者に試験検査の結果を確認させなければならない。

(薬局の管理に関する帳簿)

第十三条 薬局開設者は、薬局に当該薬局の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。

2 薬局の管理者は、試験検査、不良品の処理その他当該薬局の管理に関する事項を、前項の帳簿に記載しなければならない。

3 薬局開設者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

(医薬品の購入等に関する記録)

第十四条 薬局開設者は、医薬品を購入し、又は譲り受けたとき及び薬局開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設（獣医療法（平成四年法律第四十六号）第二条第二項に規定する診療施設をい）、往診のみによつて獣医師に飼育動物の診療業務を行わせる者の住所を含む。以下同じ。）の開設者に販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項（第二号及び第三号に掲げる事項にあつては、当該医薬品が医療用医薬品として厚生労働大臣が定める医薬品（以下「医療用医薬品」という。）（体外診断用医薬品を除く。）である場合に限る。）を書面に記載しなければならない。

一 品名

二 一の製造期間内に一連の製造工程により均質性を有するように製造された製品の一群に付される番号（以下「ロット番号」という。）（ロットを構成しない医薬品については製造番号）

三 使用の期限

四 数量

五 購入若しくは譲受け又は販売若しくは授与の年月日

六 購入若しくは譲り受けた者又は販売若しくは授与した者（以下「購入者等」という。）の氏名又は名称、住所又は所在地及び電話番号その他の連絡先（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合にあつては、氏名又は名称以外の事項は、その記載を省略することができる。）

七 前号に掲げる事項の内容を確認するために提示を受けた資料（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合を除く。）

八 購入者等が自然人であり、かつ、購入者等以外の者が医薬品の取引の任に当たる場合及び購入者等が法人である場合にあつては、医薬品の取引の任に当たる自然人が、購入者等と雇用関係にあること又は購入者等から医薬品の取引に係る指示を受けたことを示す資料

2 薬局開設者は、前項の規定に基づき書面に記載するに際し、購入者等から、薬局開設、医薬品の製造販売業、製造業若しくは販売業又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設の許可又は届出に係る許可証又は届書の写し（以下「許可証等の写し」という。）その他の資料の提示を受けることで、購入者等の住所又は所在地、電話番号その他の連絡先を確認しなければならない。ただし、購入者等が当該薬局開設者で常時取引関係にある場合は、この限りではない。

3 薬局開設者は、薬局医薬品、要指導医薬品又は第一類医薬品（以下この項において「薬局医薬品等」という。）を販売し、又は授与したとき（薬局開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者

若しくは販売業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者に販売し、又は授与したときを除く。第五項及び第六項並びに第四百四十六條第三項、第五項及び第六項において同じ。）は、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 販売又は授与の日時
- 四 販売し、又は授与した薬剤師の氏名並びに法第三十六條の四第一項若しくは第三十六條の六第一項の規定による情報の提供及び指導又は法第三十六條の十第一項の規定による情報の提供を行った薬剤師の氏名
- 五 薬局医薬品等を購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六條の四第一項若しくは第三十六條の六第一項の規定による情報の提供及び指導の内容又は法第三十六條の十第一項の規定による情報の提供の内容を理解したことの結果

4 薬局開設者は、第一項の書面を、記載の日から三年間、前項の書面を記載の日から二年間、保存しなければならない。

5 薬局開設者は、第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 販売又は授与の日時
- 四 販売し、又は授与した薬剤師又は登録販売者の氏名及び法第三十六條の十第三項の規定による情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名
- 五 第二類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六條の十第三項の規定による情報の提供の内容を理解したことの結果

6 薬局開設者は、医薬品を販売し、又は授与したときは、当該医薬品を購入し、又は譲り受けた者の連絡先を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。

(薬局医薬品の貯蔵等)

第十四條の二 薬局開設者は、薬局医薬品（薬局製造販売医薬品を除く。）を調剤室（薬局等構造設備規則（昭和三十六年厚生省令第二号）第一条第十号に規定する調剤室をいう。）以外の場所に貯蔵し、又は陳列してはならない。ただし、薬局製造販売医薬品、要指導医薬品又は一般用医薬品を通常陳列し、又は交付する場所以外の場所に貯蔵する場合は、この限りでない。

(医薬品を陳列する場所等の閉鎖)

第十四條の三 薬局開設者は、開店時間のうち、薬局製造販売医薬品、要指導医薬品又は一般用医薬品を販売し、又は授与しない時間は、薬局製造販売医薬品、要指導医薬品又は一般用医薬品を通常陳列し、又は交付する場所を閉鎖しなければならない。

2 薬局開設者は、開店時間のうち、薬局製造販売医薬品陳列区画（薬局等構造設備規則第一条第十号の二に規定する薬局製造販売医薬品陳列区画をいう。以下同じ。）、要指導医薬品陳列区画（同項第十一号に規定する要指導医薬品陳列区画をいう。以下同じ。）、又は第一類医薬品陳列区画（同項第十二号に規定する第一類医薬品陳列区画をいう。以下同じ。）を閉鎖しなければならない。ただし、鍵をかけた陳列設備（同項第十号の二に規定する陳列設備をいう。以下同じ。）に薬局製造販売医薬品、要指導医薬品又は第一類医薬品を陳列している場合は、この限りでない。

3 薬局開設者は、薬剤師不在時間は、調剤室を閉鎖しなければならない。

(薬局における従事者の区別等)

第十五條 薬局開設者は、薬剤師、登録販売者又は一般従事者（その薬局において実務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。第十五條の八第一項において同じ。）であることが容易に判別できるようにその薬局に勤務する従事者に名札を付けさせることその他必要な措置を講じなければならない。

2 薬局開設者は、第四百四十九條第一項第二号又は第四百四十九條の二第一項第二号に規定する登録販売者以外の登録販売者（次項、第四百四十七條の二及び第四百四十九條の六において「研修中の登録販売者」という。）が付ける前項の名札については、その旨が容易に判別できるよう必要な表記をしなければならない。

3 薬局開設者は、研修中の登録販売者については、薬剤師又は登録販売者（研修中の登録販売者を除く。）の管理及び指導の下に実務に従事させなければならない。

(濫用等のおそれのある医薬品の販売等)

第十五條の二 薬局開設者は、薬局製造販売医薬品又は一般用医薬品のうち、濫用等のおそれがあるものとして厚生労働大臣が指定するもの（以下「濫用等のおそれのある医薬品」という。）を販売し、又は授与するときは、次に掲げる方法により行わなければならない。

- 一 当該薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、次に掲げる事項を確認させること。
- イ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が若年者である場合にあっては、当該者の氏名及び年齢
- ロ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者及び当該医薬品を使用しようとする者の他の薬局開設者、店舗販売業者又は配置販売業者からの当該医薬品及び当該医薬品以外の濫用等のおそれのある医薬品の購入又は譲り受けの状況
- ハ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、適正な使用のために必要と認められる数量を超えて当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする場合は、その理由
- ニ その他当該医薬品の適正な使用を目的とする購入又は譲り受けであることを確認するために必要な事項

二 当該薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、前号の規定により確認した事項を勘案し、適正な使用のために必要と認められる数量に限り、販売し、又は授与させること。

(使用の期限を超過した医薬品の販売等の禁止)

第十五條の三 薬局開設者は、その直接の容器又は直接の被包に表示された使用の期限を超過した医薬品を、正当な理由なく、販売し、授与し、販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列し、又は広告してはならない。

(競売による医薬品の販売等の禁止)

第十五條の四 薬局開設者は、医薬品を競売に付してはならない。

(薬局における医薬品の広告)

第十五條の五 薬局開設者は、その薬局において販売し、又は授与しようとする医薬品について広告をするときは、当該医薬品を購入し、若しくは譲り受けた者又はこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた医薬品を使用した者による当該医薬品に関する意見その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある事項を表示してはならない。

2 薬局開設者は、医薬品の購入又は譲り受けの履歴、ホームページの利用の履歴その他の情報に基づき、自動的に特定の医薬品の購入又は譲り受けを勧誘する方法その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある方法により、医薬品に関して広告をしてはならない。

(特定販売の方法等)

第十五條の六 薬局開設者は、特定販売を行う場合は、次に掲げるところにより行わなければならない。

- 一 当該薬局に貯蔵し、又は陳列している一般用医薬品又は薬局製造販売医薬品を販売し、又は授与すること。
- 二 特定販売を行うことについて広告をするときは、インターネットを利用する場合はホームページに、その他の広告方法を用いる場合は当該広告に、別表第一の二及び別表第一の三に掲げる情報を、見やすく表示すること。

三 特定販売を行うことについて広告をするときは、第一類医薬品、指定第二類医薬品、第二類医薬品、第三類医薬品及び薬局製造販売医薬品の区分ごとに表示すること。

四 特定販売を行うことについてインターネットを利用して広告をするときは、都道府県知事及び厚生労働大臣が容易に閲覧することができるホームページで行うこと。

(指定第一類医薬品の販売等)

第十五条の七 薬局開設者は、指定第二類医薬品を販売し、又は授与する場合は、当該指定第二類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が別表第一の二第二の七に掲げる事項を確実に認識できるようにするために必要な措置を講じなければならない。

(実務の証明及び記録)

第十五条の八 薬局開設者は、その薬局において一般従事者として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した者から、過去五年間においてその実務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、薬局開設者は、虚偽又は不正の証明を行ってはならない。

3 薬局開設者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。

(業務経験の証明及び記録)

第十五条の九 薬局開設者は、その薬局において登録販売者として業務に従事した者から、過去五年間においてその業務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、薬局開設者は、虚偽又は不正の証明を行ってはならない。

3 薬局開設者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。

(視覚、聴覚又は音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師等に対する措置)

第十五条の十 薬局開設者は、自ら視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師若しくは登録販売者であるとき、又はその薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師若しくは登録販売者が視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有するときは、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、必要な設備の設置その他の措置を講じなければならない。

(健康サポート薬局の表示)

第十五条の十一 薬局開設者は、健康サポート薬局である旨を表示するときは、その薬局を、第一条第五項第十号に規定する厚生労働大臣が定める基準に適合するものとしなければならない。

(薬局開設者の法令遵守体制)

第十五条の十一の二 薬局開設者は、次に掲げるところにより、法第九条の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる薬局の管理者の権限を明らかにすること。

イ 薬局に勤務する薬剤師その他の従業者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、薬局の管理に関する権限

二 次に掲げる法第九条の二第一項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 薬局の管理に関する業務その他の薬局開設者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、薬局開設者の薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 薬局開設者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、薬局開設者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の薬局開設者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第九条の二第一項第三号に規定する措置を講ずること。

イ 薬局開設者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 薬局開設者が二以上の許可を受けている場合にあつては、当該許可を受けている全ての薬局において法第九条の二による法令遵守体制が確保されていることを確認するために必要な措置

二 ハの場合であつて、二以上の薬局の法令遵守体制を確保するために薬局開設者(薬局開設者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員。以下この二において同じ。)を補佐する者を置くときは、次に掲げる措置

(1) 薬局開設者を補佐する者が行う業務を明らかにすること。

(2) 薬局開設者を補佐する者が二以上の薬局の法令遵守体制を確保するために薬局の管理者から必要な情報を収集し、当該情報を薬局開設者に速やかに報告するとともに、当該薬局開設者からの指示を受けて、薬局の管理者に対して当該指示を伝達するための措置

(3) 薬局開設者が二以上の薬局の法令遵守体制を確保するために薬局開設者を補佐する者から必要な情報を収集し、薬局開設者を補佐する者に対して必要な指示を行うための措置

ホ 医薬品の保管、販売その他医薬品の管理に関する業務が適切に行われ、かつ、第十四条に規定する薬局開設者の義務が履行されるために必要な措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(薬局における登録販売者の継続的研修)

第十五条の十一の三 薬局開設者は、その薬局において業務に従事する登録販売者に、研修を毎年一度受講させなければならない。

2 前項の研修を実施しようとする者は、次に掲げる事項をあらかじめ厚生労働大臣に届け出なければならない。

一 氏名又は名称及び住所並びに法人にあつては、その代表者の氏名

二 研修の実施場所

3 前項の届出を行った者(以下この条において「研修実施機関」という。)が行う研修の実施の基準は、次のとおりとする。

一 研修は次に掲げる事項について講義により行うものとし、総時間が十二時間以上であること。

イ 医薬品に共通する特性と基本的な知識

ロ 人体の働きと医薬品

ハ 主な医薬品とその作用

ニ 薬事に関する法規と制度

ホ 医薬品の適正使用と安全対策

ヘ リスク区分等の変更があつた医薬品

ト 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

二 前号イからトまでに掲げる事項を教授するのに適当な講師を有すること。

三 正当な理由なく受講を制限するものでないこと。

4 研修実施機関は、研修の修了者に修了証を交付するものとする。

5 研修実施機関は、研修の実施に必要な経費に充てるため、受講者から負担金を徴収することができる。この場合、負担金は実費に相当する額でなければならない。

6 研修実施機関は、第二項各号に掲げる事項に変更が生じたときは、その変更が生じた日から三十日以内に厚生労働大臣に届け出なければならない。

7 研修実施機関は、研修の実施に関する業務の全部又は一部を廃止し、休止し、又は休止した業務を再開しようとするときは、あらかじめ厚生労働大臣に届け出なければならない。

(調剤された薬剤の販売等)

第十五条の十二 薬局開設者は、法第九条の三の規定により、調剤された薬剤につき、次に掲げる方法により、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に販売させ、又は授与させなければならない。

一 法第九条の四第一項の規定による情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び指導の内容を理解したこと並びに質問がないことを確認した後に、販売し、又は授与させること。
二 当該薬剤を購入し、又は譲り受けようとする者から相談があった場合には、法第九条の四第四項の規定による情報の提供又は指導を行った後に、当該薬剤を販売し、又は授与させること。

三 法第九条の四第五項の規定による情報の提供又は指導のため必要があるときは、当該薬剤を購入し、又は譲り受けようとする者の連絡先を確認した後に、当該薬剤を販売し、又は授与させること。

四 当該薬剤を販売し、又は授与した薬剤師の氏名、当該薬局の名称及び当該薬局の電話番号その他連絡先を、当該薬剤を購入し、又は譲り受けようとする者に伝えさせること。

(調剤された薬剤に係る情報提供及び指導の方法等)

第十五条の十三 薬局開設者は、法第九条の四第一項の規定による情報の提供及び指導を、次に掲げる方法により、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局内において薬局等構造設備規則第一条第十三号に規定する情報を提供し、及び指導を行うための設備がある場所、居室等において調剤の業務を行う場合若しくは薬剤師法第二十二条ただし書に規定する特別の事情がある場合におけるその調剤の業務を行う場所又は次項第一号に規定するオンライン服薬指導を行う場合における当該薬局において調剤に従事する薬剤師と相互に連絡をとることができる場所において行わせること。

二 当該薬剤の用法、用量、使用上の注意、当該薬剤との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬剤の適正な使用のために必要な情報を、当該薬剤を購入し、又は譲り受けようとする者の状況に応じて個別に提供させ、及び必要な指導を行わせること。

三 当該薬剤を使用しようとする者が患者の薬剤服用歴その他の情報を一元的かつ経時的に管理できる手帳(別表第一を除き、以下単に「手帳」という。)を所持しない場合はその所持を勧奨し、当該者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供及び指導を行わせること。

四 当該薬剤の副作用その他の事由によるものと疑われる症状が発生した場合の対応について説明させること。

五 情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び指導の内容を理解したこと並びに質問の有無について確認させること。

六 当該情報の提供及び指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。

2 法第九条の四第一項の薬剤の適正な使用を確保することが可能であると認められる方法として厚生労働省令で定めるものは、映像及び音声の送受信により相手の状態を相互に認識しながら通話をするのが可能な方法であつて、次の各号に掲げる要件を満たすものとする。

一 薬局開設者が、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に、当該薬剤を使用しようとする者の求めに応じて、この項に定める方法により行われる法第九条の四第一項の規定による情報の提供及び指導(以下この号及び次号において「オンライン服薬指導」という。)を行わせる場合であつて、当該薬剤師が、当該オンライン服薬指導を行うことが困難な事情の有無を確認した上で、当該オンライン服薬指導を行うことができるとその都度責任をもって判断するときに行われること。

二 次に掲げる事項について、薬剤を使用しようとする者に対して明らかにした上で行われること。
イ 情報通信に係る障害が発生した場合における当該障害の程度、服用に当たり複雑な操作が必要な薬剤を当該薬剤を使用しようとする者に対してはじめて処方する場合における当該者

の当該薬剤に関する理解の程度等のオンライン服薬指導を行うことの可否についての判断の基礎となる事項

ロ オンライン服薬指導に係る情報の漏えい等の危険に関する事項

3 法第九条の四第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。ただし、薬剤師法第二十五条に規定する事項が記載されている調剤された薬剤の容器又は被包を用いて、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に情報の提供を行わせる場合には、第一号から第四号までに掲げる事項を記載することを要しない。

一 当該薬剤の名称
二 当該薬剤の有効成分の名称(一般的名称があるものにあつては、その一般的名称。以下同じ。)及びその分量(有効成分が不明のものにあつては、その本質及び製造方法の要旨。以下同じ。)

三 当該薬剤の用法及び用量
四 当該薬剤の効能又は効果

五 当該薬剤に係る使用上の注意のうち、保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項
六 その他当該薬剤を調剤した薬剤師がその適正な使用のために必要と判断する事項

4 法第九条の四第一項の厚生労働省令で定める方法は、同項に規定する電磁的記録に記録された事項を紙面又は出力装置の映像面に表示する方法とする。

5 法第九条の四第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 年齢
二 他の薬剤又は医薬品の使用の状況

三 性別
四 症状

五 現にかかっている他の疾病がある場合は、その病名
六 妊娠しているか否かの別及び妊娠中である場合は妊娠週数

七 授乳しているか否かの別
八 当該薬剤に係る購入、譲受け又は使用の経験の有無

九 調剤された薬剤又は医薬品の副作用その他の事由によると疑われる疾病にかかったことがあるか否かの別並びにかかったことがある場合はその症状、その時期、当該薬剤又は医薬品の名称、有効成分、服用した量及び服用の状況

十 その他法第九条の四第一項の規定による情報の提供及び指導を行うために確認が必要な事項

第十五条の十四 薬局開設者は、法第九条の四第四項の規定による情報の提供又は指導を、次に掲げる方法により、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬剤の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

二 当該薬剤の用法、用量、使用上の注意、当該薬剤との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬剤の適正な使用のために必要な情報を、当該薬剤を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該薬局開設者から当該薬剤を購入し、若しくは譲り受けられた者の状況に応じて個別に提供させ、又は必要な指導を行わせること。

三 当該薬剤を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供又は指導を行わせること。

四 当該情報の提供又は指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。
第十五条の十四の二 法第九条の四第五項の厚生労働省令で定める場合は、当該薬剤の適正な使用のため、情報の提供又は指導を行う必要があるとその薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師が認める場合とする。

2 前項に該当する場合、薬局開設者は、次に掲げる事項のうち、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師が必要と認めるものについて、当該薬剤師に把握させなければならぬ。

一 第十五条の十三第五項第一号から第九号までに掲げる事項

二 当該薬局の服薬状況

三 当該薬剤を使用する者の服薬中の体調の変化

4 その他法第九条の四第五項の規定による情報の提供又は指導を行うために把握が必要な事項

3 薬局開設者は、法第九条の四第五項の規定による情報の提供又は指導を、次に掲げる方法により、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬剤の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

二 当該薬剤の用法、用量、使用上の注意、当該薬剤との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬剤の適正な使用のために必要な情報を、当該薬剤を購入し、又は譲り受けた者の状況に依じて個別に提供させ、又は必要な指導を行わせること。

三 当該薬剤を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供又は指導を行わせること。

四 当該情報の提供又は指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。

第十五条の十四の三 法第九条の四第六項の規定により、薬局開設者が、その薬局において薬剤の販売又は授与に従事する薬剤師に記録させなければならない事項は、次のとおりとする。

一 法第九条の四第一項、第四項又は第五項の規定による情報の提供及び指導を行った年月日

二 前号の情報の提供及び指導の内容の要点

三 第一号の情報の提供及び指導を行った薬剤師の氏名

四 第一号の情報の提供及び指導を受けた者の氏名及び年齢

2 薬局開設者は、前項の記録を、その記載の日から三年間、保存しなければならない。

(薬局における掲示)

第十五条の十五 法第九条の五の規定による掲示（次条に規定するものを除く。）は、次項に定める事項を表示した掲示板によるものとする。

2 法第九条の五の厚生労働省令で定める事項（次条に規定するものを除く。）は、別表第一の二のとおりとする。

(薬剤師不在時間の掲示)

第十五条の十六 法第九条の五の規定による掲示のうち、薬剤師不在時間に係るものは、当該薬局内の見やすい場所及び当該薬局の外側の見やすい場所に掲示することにより行うものとする。

(地域連携薬局等の掲示)

第十五条の十六の二 認定薬局開設者は、当該薬局内の見やすい場所及び当該薬局の外側の見やすい場所に、次に掲げる事項を掲示しなければならない。

一 地域連携薬局等である旨

二 地域連携薬局等の機能に係る説明

(変更の届出)

第十六条 法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 薬局開設者の氏名（薬局開設者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員（の氏名を含む。）又は住所）

二 薬局の構造設備の主要部分

三 通常の営業日及び営業時間

四 薬局の管理者の氏名、住所又は週当たり勤務時間数

五 薬局の管理者以外の当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者の氏名又は週当たり勤務時間数

六 放射性医薬品を取り扱うときは、その放射性医薬品の種類

七 当該薬局において併せ行う医薬品の販売業その他の業務の種類

八 当該薬局において販売し、又は授与する医薬品の第一条第三項各号に掲げる区分（特定販売を行う医薬品の区分のみを変更した場合を除く。）

2 法第十条第一項の規定による届出は、様式第六による届書を提出することにより行うものとする。ただし、前項第四号の薬局の管理者が再教育研修命令を受けた者であるときは、薬剤師法第八条の二第三項の再教育研修了登録証を提示し、又はその写しを添付するものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以下この項において同じ。）に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる薬局開設者の氏名に係る届書 薬局開設者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（薬局開設者が法人であるときは、登記事項証明書）

二 第一項第一号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能を障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該役員に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

三 第一項第四号又は第五号に掲げる事項に係る届書（新たに管理者又は当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師若しくは登録販売者となつた者が薬局開設者である場合を除く。） 雇用契約書の写しその他薬局開設者の新たに管理者又は当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師若しくは登録販売者となつた者に対する使用関係を証する書類

第十六条の二 法第十条第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 薬剤師不在時間の有無

二 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先

三 特定販売の実施の有無

四 第一条第四項各号に掲げる事項

五 健康サポート薬局である旨の表示の有無

2 法第十条第二項の規定による届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

3 当該薬局において新たに特定販売を行うおとする場合にあつては、前項の届書には、第一条第四項各号に掲げる事項を記載した書類を添えなければならない。

4 当該薬局において新たに健康サポート薬局である旨を表示しようとする場合にあつては、第二項の届書には、当該薬局が、第一条第五項第十号に規定する厚生労働大臣が定める基準に適合するものであることを明らかにする書類を添えなければならない。

(地域連携薬局等の変更の届出)

第十六条の三 認定薬局開設者は、次に掲げる事項を変更したときは、三十日以内に、様式第六による届書を提出することにより、認定証を交付した都道府県知事にその旨を届け出なければならない。

一 認定薬局開設者の氏名（認定薬局開設者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員（の氏名を含む。）及び住所）

二 専門医療機関連携薬局にあっては、法第六条の三第二項第二号に規定する薬剤師の氏名

2 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 前項第一号に掲げる認定薬局開設者の氏名に係る届書 認定薬局開設者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（認定薬局開設者が法人であるときは、登記事項証明書）

二 前項第一号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該役員に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

三 前項第二号に掲げる事項に係る届書(新たに法第六条の第三項第二号に規定する薬剤師となつた者が認定薬局開設者である場合を除く。) 雇用契約書の写しその他の認定薬局開設者の新たに法第六条の第三項第二号に規定する薬剤師となつた者に対する使用関係を証する書類

3 認定薬局開設者は、その薬局の名称を変更しようとするときは、あらかじめ、様式第六による届書を提出することにより、認定証を交付した都道府県知事にその旨を届け出なければならぬ。

(取扱処方箋数の届出)

第十七条 令第二条の十三ただし書の厚生労働省令で定める場合は、次のとおりとする。

一 前年において業務を行つた期間が三箇月未満である場合

二 前年における総取扱処方箋数を前年において業務を行つた日数で除して得た数が四十以下である場合

2 令第二条の十三の届出は、様式第七による届書を提出することによつて行うものとする。(休止等の届書の様式)

第十八条 薬局を廃止し、休止し、又は休止した薬局を再開した場合における法第十条第一項の規定による届出は、様式第八による届書を提出することによつて行うものとする。

第二章 医薬品 医薬部外品及び化粧品品の製造販売業及び製造業

第十九条 法第十二条第一項の医薬品(体外診断用医薬品を除く。以下この章において同じ。)、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業の許可を受けようとする者は、同条第二項の規定により、様式第九による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事(薬局製造販売医薬品の製造販売をする薬局にあつては、その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第四項、第二十三条第一項、第三十八条、第四十六条第一項、第四十八条第一項及び第二項、第九十九条第三項、第二百三十三条第一項並びに第二百二十八条の二十二において同じ。)に提出するものとする。

2 法第十二条第二項第四号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地

二 許可の種類

三 医薬品等総括製造販売責任者の住所及び資格

四 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、当該薬剤師以外の技術者を補佐する薬剤師(以下「医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師」という。)の氏名及び住所並びに医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師が薬剤師である旨

3 法第十二条第三項第四号の厚生労働省令で定める書類は、次のとおりとする。

一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書

二 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

三 申請者が現に製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該製造販売業の許可証の写し

四 申請者以外の者がその医薬品等総括製造販売責任者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその医薬品等総括製造販売責任者に対する使用関係を証する書類

五 医薬品等総括製造販売責任者が法第十七条第一項に規定する者であることを証する書類

六 法第十七条第一項ただし書第一号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、当該医薬品等総括製造販売責任者が第八十六条第一項第一号イ若しくはロ又は第二号イからハまでに掲げる者であることを証する書類

七 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、当該医薬品等総括製造販売責任者が第八十六条第一項第三号イ又はロに掲げる者であることを証する書類、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置く理由を記載した書類、医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師の雇用契約書の写しその他の製造販売業者の医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師に対する使用関係を証する書類並びに医薬品等総括製造販売責任者として法第十七条第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画

4 法第十二条第三項各号に掲げる書類のうち、申請等の行為の際第一項の申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、添付を要しないものとする。

5 法第十二条第二項の申請については、第九条の規定を準用する。

(製造販売業の許可証の様式)

第二十條 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業の許可証は、様式第十によるものとする。

第二十一條 令第五条第二項の申請書は、様式第三によるものとする。

(製造販売業の許可証の再交付の申請)

第二十二條 令第六条第二項の申請書は、様式第四によるものとする。

第二十三條 法第十二条第四項の医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業の許可の更新の申請は、様式第十一による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。

3 前項において申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可台帳の記載事項)

第二十四條 令第八条第一項に規定する法第十二条第一項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日

二 許可の種類

三 製造販売業者の氏名及び住所

四 医薬品等総括製造販売責任者がその業務を行う事務所(以下この章において「主たる機能を有する事務所」という。)の名称及び所在地

五 医薬品等総括製造販売責任者の氏名及び住所

六 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名及び住所

七 当該製造販売業者が他の種類の製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該許可の種類及び許可番号

(法第十二条の二第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者)

第二十四條の二 法第十二条の二第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

(製造業の許可の区分)

第二十五條 法第十三条第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬品の製造業の許可の区分は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日

二 許可の種類

三 製造販売業者の氏名及び住所

四 医薬品等総括製造販売責任者がその業務を行う事務所(以下この章において「主たる機能を有する事務所」という。)の名称及び所在地

五 医薬品等総括製造販売責任者の氏名及び住所

六 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名及び住所

七 当該製造販売業者が他の種類の製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該許可の種類及び許可番号

(法第十二条の二第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者)

第二十四條の二 法第十二条の二第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

(製造業の許可の区分)

第二十五條 法第十三条第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬品の製造業の許可の区分は、次のとおりとする。

- 一 令第八十条第二項第三号イ、ハ及びニに規定する医薬品の製造工程の全部又は一部を行うもの
- 二 放射性医薬品（前号に掲げるものを除く。）の製造工程の全部又は一部を行うもの
- 三 無菌医薬品（無菌化された医薬品をいい、前二号に掲げるものを除く。以下同じ。）の製造工程の全部又は一部を行うもの（第五号に掲げるものを除く。）
- 四 前三号に掲げる医薬品以外の医薬品の製造工程の全部又は一部を行うもの（次号に掲げるものを除く。）
- 五 前二号に掲げる医薬品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの
- 2 法第十三条第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬部外品の製造業の許可の区分は、次のとおりとする。
 - 一 無菌医薬部外品（無菌化された医薬部外品をいう。以下同じ。）の製造工程の全部又は一部を行うもの（第三号に掲げるものを除く。）
 - 二 前号に掲げる医薬部外品以外の医薬部外品の製造工程の全部又は一部を行うもの（次号に掲げるものを除く。）
 - 三 医薬部外品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの
- 3 法第十三条第二項に規定する厚生労働省令で定める化粧品の製造業の許可の区分は、次のとおりとする。
 - 一 化粧品品の製造工程の全部又は一部を行うもの（次号に掲げるものを除く。）
 - 二 化粧品品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの（製造業の許可の申請）
- 第二十六条 法第十三条第一項の医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可を受けようとする者は、同条第三項の規定により、様式第十二による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正本一通）を第二百八十一条又は令第八十条の規定によりそれぞれ当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事（薬局製造販売医薬品を製造する薬局にあつては、その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。次項及び第三項、第二十八条第一項、第二十九条第一項、第三十条第一項、第三十一条並びに第百条第三項において同じ。）に提出するものとする。
- 2 法第十三条第三項第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
 - 一 製造所の名称及び所在地
 - 二 許可の区分
 - 三 医薬品製造管理者又は医薬部外品責任技術者の住所及び資格
 - 3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
 - 一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書
 - 二 申請者以外の者がその医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者に対する使用関係を保証する書類
 - 三 医薬品製造管理者が薬剤師若しくは第八十八条に掲げる者であること又は医薬部外品等責任技術者が第九十一条に掲げる者であることを証する書類
 - 四 製造所の構造設備に関する書類
 - 五 製造しようとする品目の一覧表及び製造工程に関する書類
 - 六 放射性医薬品を取り扱おうとするとき（厚生労働大臣が定める数量又は濃度以下の放射性医薬品を取り扱おうとするときを除く。）は、放射性医薬品の種類及び放射性医薬品を取り扱うために必要な設備の概要を記載した書類

- 7 申請者が他の製造業の許可又は登録を受けている場合にあつては、当該製造業の許可証又は登録証の写し
- 4 法第十三条第三項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、第九条中「都道府県知事（その）」とあるのは、「地方厚生局長又は都道府県知事（薬局製造販売医薬品を製造する薬局にあつては、その）」と読み替えるものとする。
- 5 法第十三条第六項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。
 - （製造業の許可証の様式）
- 第二十七条 医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証は、様式第十三によるものとする。
 - （製造業の許可証の書換え交付の申請）
- 第二十八条 令第十二条第二項の申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）は、様式第三によるものとする。
 - 2 前項の規定により地方厚生局長に提出することとされている申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。
- 第二十九条 令第十三条第二項の申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）は、様式第四によるものとする。
 - 2 前項の規定により地方厚生局長に提出することとされている申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。
 - （製造業の許可の更新の申請）
- 第三十条 法第十三条第四項の医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可の更新の申請は、様式第十四による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）を第二百八十一条又は令第八十条の規定によりそれぞれ当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事に提出することによつて行うものとする。
 - 2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。
 - （製造業の許可の区分の変更等の申請）
- 第三十一条 法第十三条第八項の医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可の区分の変更又は追加の許可を受けようとする者は、同条第九項において準用する同条第三項の規定により、様式第十五による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）を第二百八十一条又は令第八十条の規定によりそれぞれ当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事に提出するものとする。
 - 2 法第十三条第九項において準用する同条第三項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
 - 一 許可証
 - 二 変更又は追加に係る製造品目の一覧表及び製造工程に関する書類
 - 三 変更し、又は追加しようとする許可の区分に係る製造所の構造設備に関する書類
- 第三十二条 令第十五条第一項に規定する法第十三条第一項及び第八項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。
 - 一 許可番号及び許可年月日
 - 二 許可の区分
 - 三 製造業者の氏名及び住所

- 四 製造所の名称及び所在地
- 五 当該製造所の医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者の氏名及び住所
- 六 当該製造業者が他の製造業の許可又は登録を受けている場合にあっては、当該製造業の許可の区分及び許可番号又は登録番号
- (独立行政法人医薬品医療機器総合機構)に対する製造業の許可又は許可の更新に係る調査の申請)
- 第三十三条** 法第十三条の二第一項の規定により独立行政法人医薬品医療機器総合機構(以下「機構」という。)に法第十三条第七項(同条第九項において準用する場合を含む。)に規定する調査を行わせることとしたときは、令第十六条に規定する医薬品、医薬部外品又は化粧品に係る法第十三条第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可の更新の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。
- 2 前項の申請は、様式第十六による申請書を当該申請に係る品目の法第十三条第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可の更新の申請書に添付して、地方厚生局長を経由して行うものとする。
- (機構による製造業の許可又は許可の更新に係る調査の結果の通知)
- 第三十四条** 法第十三条の二第四項の規定による調査の結果の通知は、地方厚生局長に対し、様式第十七による通知書によつて行うものとする。
- (登録によつては行うことができない保管)
- 第三十四条の二** 法第十三条の二第二項に規定する厚生労働省令で定める保管は、次のとおりとする。
- 一 最終製品(他の医薬品、医薬部外品又は化粧品)の製造所に出荷されるものを除く。)の保管
- 二 令第八十条第二項第三号イからニまでに掲げる医薬品の製造工程における保管
- (保管のみを行う製造所に係る登録の申請)
- 第三十四条の三** 法第十三条の二第二項の医薬品、医薬部外品及び化粧品の製造工程のうち保管のみを行う製造所に係る登録の申請を行う者は、同条第三項の規定により、様式第十七の二による申請書を令第八十条の規定により当該登録の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出するものとする。
- 2 法第十三条の二第二項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
- 一 製造所の名称及び所在地
- 二 医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者の住所及び資格
- 3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
- 一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書
- 二 申請者以外の者がその医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者であるときは、雇用契約書の写しその他の申請者のその医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者に対する使用関係を証する書類
- 三 医薬品製造管理者が薬剤師若しくは第八十八条に掲げる者であること又は医薬部外品等責任技術者が第九十一条若しくは第九十一条の二に掲げる者であることを証する書類
- 四 登録を受けようとする保管のみを行う製造所の場所を明らかにした図面
- 五 申請者が他の製造業の許可又は登録を受けている場合にあっては、当該製造業の許可証又は登録証の写し
- 4 法第十三条の二第二項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長)」とあるのは、「都道府県知事」と読み替えるものとする。
- 5 法第十三条の二第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により保管のみを行う製造所に係る製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

- (保管のみを行う製造所に係る登録の模式)
- 第三十四条の四** 令第十六条の三第一項の登録証は、様式第十七の三によるものとする。
- (保管のみを行う製造所に係る登録証の書換え交付の申請)
- 第三十四条の五** 令第十六条の四第二項の申請書は、様式第三によるものとする。
- (保管のみを行う製造所に係る登録証の再交付の申請)
- 第三十四条の六** 令第十六条の五第二項の申請書は、様式第四によるものとする。
- (保管のみを行う製造所に係る登録証の更新の申請)
- 第三十四条の七** 法第十三条の二第二項の保管のみを行う製造所に係る登録の更新の申請は、様式第十七の四による申請書を令第八十条の規定により当該登録の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出することによつて行うものとする。
- 2 前項の申請書には、申請に係る登録の登録証を添えなければならない。
- (保管のみを行う製造所に係る登録台帳の記載事項)
- 第三十四条の八** 令第十六条の七第一項に規定する法第十三条の二第二項の登録に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。
- 一 登録番号及び登録年月日
- 二 保管のみを行う製造所に係る製造業者の氏名及び住所
- 三 保管のみを行う製造所の名称及び所在地
- 四 当該保管のみを行う製造所の医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者の氏名及び住所
- 五 当該保管のみを行う製造所に係る製造業者が他の製造業の許可又は登録を受けている場合にあっては、当該製造業の許可の区分及び許可番号又は登録番号
- (医薬品等外国製造業者の認定の区分)
- 第三十五条** 法第十三条の三第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬品の医薬品等外国製造業者の認定の区分は、次のとおりとする。
- 一 令第八十条第二項第三号イ、ハ及びニに規定する医薬品の製造工程の全部又は一部を行うもの
- 二 放射性医薬品(前号に掲げるものを除く。)の製造工程の全部又は一部を行うもの
- 三 無菌医薬品の製造工程の全部又は一部を行うもの(第五号に掲げるものを除く。)
- 四 前三号に掲げる医薬品以外の医薬品の製造工程の全部又は一部を行うもの(次号に掲げるものを除く。)
- 五 前二号に掲げる医薬品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの
- 2 法第十三条の三第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬品等外国製造業者の認定の区分は、次のとおりとする。
- 一 無菌医薬部外品の製造工程の全部又は一部を行うもの(第三号に掲げるものを除く。)
- 二 前号の無菌医薬部外品以外の医薬部外品の製造工程の全部又は一部を行うもの(次号に掲げるものを除く。)
- 三 医薬部外品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの
- (医薬品等外国製造業者の認定の申請)
- 第三十六条** 法第十三条の三第一項の医薬品等外国製造業者の認定を受けようとする者は、同条第三項において準用する法第十三条第三項の規定により、様式第十八による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。
- 2 法第十三条の三第三項において準用する法第十三条第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
- 一 製造所の名称及び所在地
- 二 認定の区分
- 三 製造所の責任者の氏名及び住所

<p>3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。</p> <p>一 製造所の責任者の履歴書</p> <p>二 製造品目の一覧表及び製造工程に関する書類</p> <p>三 製造所の構造設備に関する書類</p> <p>四 放射性医薬品を取り扱おうとするとき（厚生労働大臣が定める数量又は濃度以下の放射性医薬品を取り扱おうとするときを除く。）は、放射性医薬品の種類及び放射性医薬品を取り扱うために必要な設備の概要を記載した書類</p> <p>五 当該外国製造業者が存する国が医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業の許可、製造業の許可、製造販売の承認の制度又はこれに相当する制度を有する場合においては、当該国の政府機関等が発行する当該制度に係る許可証等の写し</p> <p>4 法第十三条の三第三項において準用する法第十三条第六項において準用する法第五条第三項への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により医薬品等外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。</p> <p>（準用）</p> <p>第三十七条 法第十三条の三第一項若しくは同条第三項において準用する法第十三条第八項の認定又は法第十三条の三第三項において準用する法第十三条第四項の認定の更新については、第二十七條から第三十四條までの規定を準用する。</p> <p>2 前項の場合において、次の表の上欄に掲げる規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句に読み替えるものとする。</p>	<table border="1"> <tr> <td> <p>第二十七条 医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p> </td> <td> <p>医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p> </td> <td> <p>様式第十九</p> </td> <td> <p>第十八条の二第二項</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第二十八条 地方厚生局長</p> </td> <td> <p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p> </td> <td> <p>厚生労働大臣</p> </td> <td> <p>第十八条の三第二項</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第二十九条 地方厚生局長</p> </td> <td> <p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p> </td> <td> <p>厚生労働大臣</p> </td> <td> <p>第十八条の三第二項</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十条 第一法</p> </td> <td> <p>法第十三条の三第三項において準用する法</p> </td> <td> <p>規定による法第十三条の三第一項の認定（以下「医薬品等外国製造業者の認定」という。）</p> </td> <td> <p>様式第二十</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>様式第十四</p> </td> <td> <p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通及び副本二通、都道府県知事に提出する</p> </td> <td> <p>正副二通）を厚生労働大臣</p> </td> <td> <p>様式第二十</p> </td> </tr> </table>	<p>第二十七条 医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p>	<p>医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p>	<p>様式第十九</p>	<p>第十八条の二第二項</p>	<p>第二十八条 地方厚生局長</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>第十八条の三第二項</p>	<p>第二十九条 地方厚生局長</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>第十八条の三第二項</p>	<p>第三十条 第一法</p>	<p>法第十三条の三第三項において準用する法</p>	<p>規定による法第十三条の三第一項の認定（以下「医薬品等外国製造業者の認定」という。）</p>	<p>様式第二十</p>	<p>様式第十四</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通及び副本二通、都道府県知事に提出する</p>	<p>正副二通）を厚生労働大臣</p>	<p>様式第二十</p>																
<p>第二十七条 医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p>	<p>医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可証</p>	<p>様式第十九</p>	<p>第十八条の二第二項</p>																																		
<p>第二十八条 地方厚生局長</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>第十八条の三第二項</p>																																		
<p>第二十九条 地方厚生局長</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>第十八条の三第二項</p>																																		
<p>第三十条 第一法</p>	<p>法第十三条の三第三項において準用する法</p>	<p>規定による法第十三条の三第一項の認定（以下「医薬品等外国製造業者の認定」という。）</p>	<p>様式第二十</p>																																		
<p>様式第十四</p>	<p>地方厚生局長に提出する場合は正副二通及び副本二通、都道府県知事に提出する</p>	<p>正副二通）を厚生労働大臣</p>	<p>様式第二十</p>																																		
<p>第三十一条 第六法</p> <p>場合にあつては正本一通）を第二百八十一条又は令第八十条の規定によりそれぞれ当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事</p>	<table border="1"> <tr> <td> <p>第三十一条 第六法</p> </td> <td> <p>法第十三条の三第三項において準用する法</p> </td> <td> <p>厚生労働大臣</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十一条 第一号</p> </td> <td> <p>当該申請書の提出先とされた地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して地方厚生局長</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十一条 第二号</p> </td> <td> <p>第十五条第一項に規定する法第十三条第一項号列記以外の及び第八項の許可</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第一号</p> </td> <td> <p>許可番号及び許可年月日</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第二号</p> </td> <td> <p>製造業者</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第三号</p> </td> <td> <p>医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第四号</p> </td> <td> <p>製造業者</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第五号</p> </td> <td> <p>製造業者</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>第三十二条 第六号</p> </td> <td> <p>製造業の許可又は登録</p> </td> <td> <p>認定</p> </td> <td> <p>認定証</p> </td> </tr> </table>	<p>第三十一条 第六法</p>	<p>法第十三条の三第三項において準用する法</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十一条 第一号</p>	<p>当該申請書の提出先とされた地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して地方厚生局長</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十一条 第二号</p>	<p>第十五条第一項に規定する法第十三条第一項号列記以外の及び第八項の許可</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第一号</p>	<p>許可番号及び許可年月日</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第二号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第三号</p>	<p>医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第四号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第五号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>	<p>第三十二条 第六号</p>	<p>製造業の許可又は登録</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>
<p>第三十一条 第六法</p>	<p>法第十三条の三第三項において準用する法</p>	<p>厚生労働大臣</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十一条 第一号</p>	<p>当該申請書の提出先とされた地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して地方厚生局長</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十一条 第二号</p>	<p>第十五条第一項に規定する法第十三条第一項号列記以外の及び第八項の許可</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第一号</p>	<p>許可番号及び許可年月日</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第二号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第三号</p>	<p>医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第四号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第五号</p>	<p>製造業者</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		
<p>第三十二条 第六号</p>	<p>製造業の許可又は登録</p>	<p>認定</p>	<p>認定証</p>																																		

<p>第三十三條第一項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第二項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第三項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第四項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第五項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第六項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第七項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第八項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第九項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第十項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第十一項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第十二項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第十三項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>
<p>第三十三條第十四項</p> <p>製造業の許可の区分及び許可番号</p>	<p>認定の区分及び認定番号</p> <p>第十三条の三第三項において準用する法第十三条の二第一項</p> <p>第十三条の三第二項において準用する法第十三条第七項</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p> <p>第十三条の三第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可</p>	<p>第三十四條の六 第十六條の五第二項</p> <p>第三十四條の七 法</p> <p>第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う</p> <p>第三十四條の九 厚生労働大臣</p>

第三十七條の二 法第十三条の三の二第一項の医薬品等外国製造業者の保管のみを行う製造所に係る登録の申請を行おうとする者は、同条第二項において準用する法第十三条の二の二第三項の規定により、様式第二十一の二による申請書（正副二通）を機構を經由して厚生労働大臣に提出するものとする。

2 法第十三条の三の二第二項において準用する法第十三条の二の二第三項第五号の厚生労働省令で定める事項は、製造所の名称及び所在地とする。

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 保管のみを行う製造所の責任者の履歴書

二 登録を受けようとする保管のみを行う製造所の場所を明らかにした図面

三 当該外国製造業者が存する国が医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業の許可、製造業の許可若しくは製造販売の承認の制度又はこれに相当する制度を有する場合においては、当該国の政府機関等が発行する当該制度に係る許可証等の写し

4 法第十三条の三の二第二項において準用する法第十三条の二の二第五項において準用する法第五号第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により保管のみを行う製造所に係る医薬品等外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

（準用）

第三十七條の三 法第十三条の三の二第一項の登録又は同条第二項において準用する法第十三条の二の二第四項の登録の更新については、第三十四条の四から第三十四条の八までの規定を準用する。

2 前項の場合において、次の表の上欄に掲げる規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句に読み替へるものとする。

第三十四条の四	第十六条の三第一項	第十八条の七
第三十四条の五	第十六条の四第二項	第十八条の八第二項
第三十四条の五	第十六条の四第二項	第十八条の八第二項

第三十四條の六 第十六條の五第二項

第三十四條の七 法

第三十四條の八 地方厚生局長を經由して行う

第三十四條の九 厚生労働大臣

第三十八條 法第十四条第一項の医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造販売の承認の申請は、様式第二十二による申請書（厚生労働大臣に提出する場合は正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通）を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている厚生労働大臣若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 当該品目に係る製造販売業の許可証の写し

二 法第十四条の三第一項の規定により法第十四条第一項の承認を申請しようとするときは、申請者が製造販売しようとする物が、法第十四条の三第一項第二号に規定する医薬品であること（医薬品、医薬部外品又は化粧品として不適当な場合）を明らかにする書類その他必要な書類

第三十九條 法第十四条第二項第三号ハ（同条第十五項において準用する場合を含む。次項において同じ。）の医薬品又は医薬部外品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る医薬品又は医薬部外品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。

2 法第十四条第二項第三号ハの化粧品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る化粧品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合及び申請に係る化粧品に含有されている成分が法第六十一条第四号の規定による名称の記載を省略しようとする成分として不適当な場合とする。

（承認申請書に添付すべき資料等）

第四十條 法第十四条第三項（同条第十五項において準用する場合及び法第十四条の二の二第五項の規定により読み替へて適用される場合を含む。次項において同じ。）の規定により第三十八條第一項又は第四十六條第一項の申請書に添付しなければならない資料は、次の各号に掲げる承認

の区分及び申請に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品の有効成分の種類、投与経路、剤形等に応じ、当該各号に掲げる資料とする。

- 一 医薬品についての承認 次に掲げる資料
- イ 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料
- ロ 製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料
- ハ 安定性に関する資料
- ニ 薬理作用に関する資料
- ホ 吸収、分布、代謝及び排泄に関する資料
- ヘ 急性毒性、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資料
- ト 臨床試験等の試験成績に関する資料
- チ 法第五十二条第二項各号に掲げる事項又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報に関する資料

- 二 医薬部外品についての承認 次に掲げる資料
- イ 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料
- ロ 物理的・化学的性質並びに規格及び試験方法等に関する資料
- ハ 安定性に関する資料
- ニ 効能又は効果に関する資料
- ホ 化粧品についての承認 次に掲げる資料
- イ 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料
- ロ 物理的・化学的性質等に関する資料

- 2 前項の規定にかかわらず、法第十四条第三項の規定により第三十八条第一項又は第四十六条第一項の申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合、法第十四条第五項の規定により臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととされた場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合においては、その資料を添付することを要しない。ただし、法第十四条の四第一項第一号に規定する新医薬品とその有効成分、分量、用法、用量、効能及び効果が同一性を有すると認められる医薬品については、当該新医薬品の再審査期間中は、当該新医薬品の承認申請において資料を添付することを要しないこととされたもの以外は、医学薬学上公知であると認められない。
- 3 第一項各号に掲げる資料を作成するために必要とされる試験は、試験成績の信頼性を確保するために必要な施設、機器、職員等を有し、かつ、適正に運営管理されていると認められる試験施設等において実施されなければならない。
- 4 申請者は、申請に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品がその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる資料については、当該資料を作成するために必要とされる試験が前項に規定する試験施設等において実施されたものでない場合であっても、これを厚生労働大臣又は都道府県知事に提出しなければならない。
- 5 第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するもののほか、厚生労働大臣又は都道府県知事が申請に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品等の承認のための審査につき必要と認めて当該医薬品、医薬部外品又は化粧品の見本品その他の資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣又は都道府県知事に提出しなければならない。

(緊急承認に係る医薬品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予)

第四十条の二 厚生労働大臣は、申請者が法第十四条の二の二第二項の規定による法第十四条の承認を受けて製造販売しようとする医薬品について、前条第一項第一号イ及びハからヘまで並びにチに掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

(特例承認に係る医薬品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予)

第四十一条 厚生労働大臣は、申請者が法第十四条の三第一項の規定による法第十四条の承認を受けて製造販売しようとする医薬品について、第四十条第一項第一号イからヘまで及びチに掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

(厚生労働大臣の定める基準に従って資料が収集され、かつ、作成される医薬品)

第四十二条 法第十四条第三項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）の厚生労働省令で定める医薬品は、法第十四条第一項に規定する医薬品（人又は動物の皮膚に貼り付けられる医薬品、薬局製造販売医薬品、令第八十条の規定により承認の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた医薬品及び専ら動物のために使用することが目的とされている医薬品を除く。）とする。

(申請資料の信頼性の基準)

第四十三条 法第十四条第三項後段（同条第十五項において準用する場合及び法第十四条の二の二第五項の規定により読み替えて適用される場合を含む。）に規定する資料は、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（平成九年厚生省令第二十一号）、医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成九年厚生省令第二十八号）及び医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第七十一号）に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならない。

- 一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。
- 二 前号の調査又は試験において、申請に係る医薬品についてその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。
- 三 当該資料の根拠になった資料は、法第十四条第一項又は第十五項の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

第四十四条 削除

(原簿等登録原簿に登録されたことを証する書面に代えることができる資料)

第四十五条 法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請をしようとする者は、第二百八十条の四第一項の登録証の写し及び当該原簿等についての法第八十条の六第一項の登録を受けた者（以下「原簿等登録業者」という。）との契約書その他の当該原簿等を申請に係る品目に使用することを証する書類をもつて、法第十四条第三項の資料のうち、第四十条第一項第一号ロからニまでに掲げる資料の一部に代えることができる。

(臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととすることができる)

第四十五条の二 法第十四条第五項（同条第十五項において準用する場合を含む。）次条において同じ。）の厚生労働省令で定めるときは、法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請に係る医薬品が希少疾病用医薬品、先駆的医薬品又は特定用途医薬品その他の医療上特にその必要性が高いと認められるものである場合であつて、当該医薬品の有効性及び安全性を検証するための十分な人数を対象とする臨床試験（以下「検証的臨床試験」という。）の実施が困難であるとき又はその実施に相当の時間を要すると判断されるときとする。ただし、法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請に係る医薬品の有効性及び安全性を評価することが可能な臨床試験の試験成績又はこれに代わる資料が存在しないときは、この限りでない。

(臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととする場合の手続)

第四十五条の三 法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請をしようとする者は、臨床試験の試験成績に関する資料のうち検証的臨床試験の試験成績に係るものの添付を要しないこととすることを申し出ることができる。

2 前項の申出は、第三十八条第一項又は第四十六条第一項の申請書に前条の規定に該当する事実に関する資料を添付して厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

3 厚生労働大臣は、前項の規定により提出された申請書及び添付資料により法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請に係る医薬品が前条に規定するときに該当すると認めるときは、法第十四条第五項の規定に基づき、臨床試験の試験成績に関する資料のうち検証的臨床試験の試験成績

に係るものの添付を要しないこととする（次項において「検証的臨床試験の試験成績の提出免除」という。）ができる。

4 厚生労働大臣は、第三十八条第一項又は第四十六条第一項の申請書及び第四十条第一項、第四項又は第五項の規定により提出された添付資料により法第十四条第一項又は第五項の承認の申請に係る医薬品が前条に規定するときに該当すると認めるときは、法第十四条第五項の規定に基づき、検証的臨床試験の試験成績の提出免除ができる。

5 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条第十三項（同条第十五項において準用する場合を含む。）次条第二項において同じ。）の調査を行わせることとした場合における第二項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構を経由して厚生労働大臣」とする。

（医薬品の使用の成績に関する資料その他の資料の提出に係る手続）

第四十五条の四 法第十四条第十二項（同条第十五項において準用する場合を含む。）の規定により条件を付した法第十四条第一項又は第十五項の承認（以下「医薬品条件付き承認」という。）を受けた者は、法第十四条の四第一項各号に定める期間を超えない範囲内において厚生労働大臣が指定する期間内に、様式第二十二の二による申請書に添えて資料を提出しなければならない。

2 厚生労働大臣が法第十四条第十三項の調査のため必要と認めて当該医薬品の見本品その他の資料の提出を求めたときは、医薬品条件付き承認を受けた者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

（法第十四条第十二項前段の厚生労働大臣に提出すべき資料）

第四十五条の五 前条第一項の申請書に添付する資料については、第五十九条第一項及び第三項の規定を準用する。ただし、第六十三条第二項の規定による報告に際して提出した資料の概要その他当該医薬品の効能又は効果及び安全性に関しその製造販売の承認後に得られた研究報告に関する資料は不要とする。

（法第十四条第十二項後段の厚生労働省令で定める医薬品）

第四十五条の六 法第十四条第十二項後段の厚生労働省令で定める医薬品については、第六十条の規定を準用する。

（法第十四条第十二項後段の資料の信頼性の基準）

第四十五条の七 法第十四条第十二項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）の資料の収集及び作成については、第四十三条の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第十四条第一項又は第十五項の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第十四条の四第一項の再審査の終了の日」と読み替えるものとする。

（承認事項の一部変更の承認）

第四十六条 法第十四条第十五項の医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売の承認事項の一部変更の承認の申請は、様式第二十三による申請書（厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正副二通）を提出することによつて行うものとする。

2 法第十四条の三第一項の規定により法第十四条第十五項の承認を申請しようとするときは、前項の申請書に、第三十八条第二項第二号に掲げる書類を添えなければならない。

（承認事項の軽微な変更の範囲）

第四十七条 法第十四条第十五項の厚生労働省令で定める軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。

- 一 当該品目の本質、特性及び安全性に影響を与える製造方法等の変更
- 二 病原因子の不活化又は除去方法に関する変更
- 三 用法若しくは用量又は効能若しくは効果に関する追加、変更又は削除
- 四 前各号に掲げる変更のほか、製品の品質、有効性及び安全性に影響を与えるおそれのあるもの

（軽微な変更の届出）

第四十八条 法第十四条第十六項の規定による届出は、様式第二十四による届書（正副二通）を厚生労働大臣（令第八十条の規定により法第十四条第十六項に規定する権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）に提出することによつて行うものとする。

2 前項の届出は、法第十四条第十五項の軽微な変更をした後三十日以内に行わなければならない。

3 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に同項に規定する医薬品審査等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣（令第八十条の規定により法第十四条第十六項に規定する権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）」とあるのは、「機構」とする。

（承認台帳の記載事項）

第四十九条 令第十九条第一項に規定する法第十四条第一項及び第十五項の承認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 承認番号及び承認年月日
- 二 承認を受けた者の氏名及び住所
- 三 承認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号
- 四 当該品目の製造所の名称及び所在地
- 五 当該品目の製造所が受けている製造業者の許可の区分及び許可番号、医薬品等外国製造業者の認定の区分及び認定番号又は保管のみを行う製造所に係る登録番号
- 六 当該品目の名称
- 七 当該品目の成分及び分量
- 八 当該品目の効能、効果又は使用目的
- 九 当該品目の用法及び用量
- 十 当該品目の規格及び試験方法

（医薬品等適合性調査の申請）

第五十条 法第十四条第七項（同条第十五項において準用する場合を含む。）若しくは第九項又は第十四条の二の二第二項（医薬品の製造所における製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査（以下この章において「医薬品等適合性調査」という。）の申請は、様式第二十五による申請書を厚生労働大臣（令第八十条の規定により当該調査の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。

- 一 医薬品等適合性調査に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
- 二 医薬品等適合性調査に係る製造所の製造管理及び品質管理に関する資料

3 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に医薬品等適合性調査を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣（令第八十条の規定により当該調査の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）」とあるのは、「機構」とする。

（医薬品等適合性調査の結果の通知）

第五十一条 医薬品等適合性調査実施者（令第二十三条に規定する医薬品等適合性調査実施者をいう。）が同条の規定により医薬品等製造販売業許可権者（同条に規定する医薬品等製造販売業許可権者をいう。）又は医薬品等承認権者（同条に規定する医薬品等承認権者をいう。）に対して行う医薬品等適合性調査の結果の通知は、様式第二十六による通知書によつて行うものとする。ただし、機構が厚生労働大臣に対して行う当該通知については、第五十五条第二項に規定する結果の通知をもつてこれに代えるものとする。

(医薬品等適合性調査台帳の記載事項)

第五十二条 令第二十四条第一項に規定する医薬品等適合性調査に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 調査結果及び結果通知年月日
- 二 当該品目の名称
- 三 当該品目に係る製造販売の承認を受けようとする者又は承認を受けた者の氏名及び住所
- 四 承認番号及び承認年月日(前号に掲げる者が既に当該品目に係る製造販売の承認を受けている場合に限る。)
- 五 製造所の名称及び所在地
- 六 製造業者又は医薬品等外国製造業者の氏名及び住所
- 七 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日、医薬品等外国製造業者の認定番号及び認定年月日又は保管のみを行う製造所に係る登録番号及び登録年月日

(医薬品等適合性調査を行わない承認された事項の変更)

第五十三条 令第二十五条第一項の厚生労働省令で定める変更は、当該品目の用法、用量、効能又は効果に関する追加、変更又は削除その他の当該品目の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えない変更とする。

(医薬品等区分適合性調査の申請)

第五十三条の二 法第十四条の二第二項の規定による調査(以下「医薬品等区分適合性調査」という。)の申請は、様式第二十六の二による申請書を厚生労働大臣(令第八十条の規定により当該調査の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事)に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる資料を添えなければならない。

- 一 医薬品等区分適合性調査に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
- 二 医薬品等区分適合性調査に係る製造業者及び製造所における製造管理及び品質管理に関する資料

資料

3 厚生労働大臣が法第十四条の二の三の規定により機構に医薬品等区分適合性調査を行わせることとした場合における第一項の適用については、同項中「厚生労働大臣(令第八十条の規定により当該調査の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされている場合にあつては、都道府県知事)」とあるのは、「機構」とする。

(医薬品等区分適合性調査の結果の通知)

第五十三条の三 医薬品等区分適合性調査実施者(令第二十六条の二に規定する医薬品等区分適合性調査実施者をいう。)が同条の規定により医薬品等製造販売業許可権者(令第二十三条に規定する医薬品等製造販売業許可権者をいう。)又は医薬品等承認権者(同条に規定する医薬品等承認権者をいう。)に対して行う医薬品等区分適合性調査の結果は、様式第二十六の三による通知書によつて行うものとする。ただし、機構が厚生労働大臣に対して行う当該通知については、第五十五条第三項に規定する結果の通知をもつてこれに代えるものとする。

(資料の提出の請求等)

第五十三条の四 法第十四条第一項の承認を受けた者は、当該承認に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造業者に対し、法第十四条第七項若しくは第九項、法第十四条の二第二項又は第十四条の二の二第二項(医薬品の製造所における製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分)に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。)の調査に関し報告又は資料の提出を求めることができる。

2 前項の規定により報告又は資料の提出を求められた者は、遅滞なく、これを報告し、又は提出しなければならない。

(医薬品等基準確認証の交付)

第五十三条の五 基準確認証(法第十四条の二第三項の基準確認証をいう。以下この条から第五十三条の八までにおいて同じ。)は、様式第二十六の四によるものとする。

2 基準確認証の交付を受けた者は、当該基準確認証と同一の内容(有効期間を除く。)を証する別の有効な基準確認証を保有している場合にあつては、これを返納するものとする。

(医薬品等基準確認証の書換え交付の申請)

第五十三条の六 令第二十六条の四第二項の申請書は、様式第三によるものとする。

(医薬品等基準確認証の再交付の申請)

第五十三条の七 令第二十六条の五第二項の申請書は、様式第四によるものとする。

(医薬品等区分適合性調査台帳の記載事項)

第五十三条の八 令第二十六条の六第一項に規定する医薬品等区分適合性調査に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 調査結果及び調査結果通知年月日
- 二 製造所の名称及び所在地
- 三 製造業者又は医薬品等外国製造業者の氏名及び住所
- 四 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日、医薬品等外国製造業者の認定番号及び認定年月日又は保管のみを行う製造所の登録番号及び登録年月日
- 五 法第十四条第八項に規定する製造工程の区分
- 六 調査を行った区分に係る品目及び製造販売業者の数
- 七 基準確認証を交付した場合にあつては、その番号

(緊急承認を受けた医薬品の使用の成績等に関する調査及び結果の報告)

第五十三条の九 法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付した法第十四条の承認を受けた医療用医薬品につき当該承認を受けた者が行う法第十四条の二の二第四項の調査は、当該期限(同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後のもの)までの期間、当該医療用医薬品の副作用等の発現状況その他の使用の成績等(外国で使用される物であつて当該医療用医薬品と成分が同一のもの(以下この条において「成分同一物」という。)がある場合には、当該物に係るものを含む。)について行うものとする。

2 法第十四条の二の二第四項の規定による厚生労働大臣に対する報告は、次に掲げる事項について行うものとする。

- 一 当該医療用医薬品又は成分同一物(以下この項において「当該医療用医薬品等」という。)の名称
- 二 承認年月日及び承認番号(成分同一物にあつては、当該外国において製造又は販売すること認められた年月日)
- 三 調査期間及び調査症例数
- 四 当該医療用医薬品等の出荷数量
- 五 調査結果の概要及び解析結果
- 六 当該医療用医薬品等の副作用等の種類別発現状況
- 七 当該医療用医薬品等の副作用等の発現症例一覧
- 八 当該医療用医薬品等による保健衛生上の危害の発生若しくは拡大の防止又は当該医療用医薬品等の適正な使用のために行われた措置
- 九 当該医療用医薬品等の添付文書
- 十 当該医療用医薬品等の品質、有効性及び安全性に関する事項その他当該医療用医薬品の適正な使用のために必要な情報

3 前項の報告は、当該調査に係る医薬品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指定した日から起算して半年(厚生労働大臣が指示する医薬品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間)ごとに、その期間の満了後七十日(第一項の調査により得られた資料が邦文以外で記載されている場合においては、三月)以内に行わなければならない。

(機構に対する医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売の承認に係る審査又は調査の申請)

第五十四条 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条の承認のため審査を行わせることとしたときは、令第二十七条第一項に規定する医薬品、医薬部外品又は

- 化粧品に係る法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請者は、機構に当該審査の申請をしなければならぬ。
- 2 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条第六項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）の調査を行わせることとしたときは、令第二十七条第一項に規定する医薬品であつて第四十二条に規定するものに係る法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならぬ。
- 3 前二項の申請は、様式第二十七による申請書を当該申請に係る品目の法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請書に添付して行うものとする。
- 4 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条の二の二第二項（法第十四条第三項前段に規定する資料についての調査に係る部分に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査を行わせることとしたときは、令第二十七条第一項に規定する医薬品であつて第四十二条に規定するものに係る法第十四条の二の二第一項の規定による法第十四条の承認を受けようとする者又は同項の規定による同条の承認を受けた者は、機構に当該調査の申請をしなければならぬ。
- 5 前項の申請は、様式第二十七による申請書を機構に提出することによつて行うものとする。
- 6 法第十四条の二の三第一項の規定により機構が行う法第十四条の承認のための審査及び同条第六項（同条第十五項において準用する場合を含む。）並びに法第十四条の二の二第二項（法第十四条第三項前段に規定する資料についての調査に係る部分に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査（次条において「医薬品等審査等」という。）については、第四十条第五項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するものほか、厚生労働大臣又は都道府県知事」とあるのは「機構」と、「審査」とあるのは「審査又は法第十四条第六項（同条第十五項において準用する場合を含む。）の調査」と、「厚生労働大臣又は都道府県知事」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣」と読み替へるものとする。
- 7 厚生労働大臣が法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条第十三項（同条第十五項において準用する場合を含む。以下この条において同じ。）の調査を行わせることとしたときは、医薬品条件付き承認を受けた者は、機構に令第二十七条第一項に規定する医薬品であつて当該医薬品条件付き承認に係るものに係る当該調査の申請をしなければならぬ。
- 8 前項の申請は、様式第二十七の二による申請書を当該申請に係る品目の法第十四条第十三項の調査の申請書に添付して行うものとする。
- 9 法第十四条の二の三第一項の規定により機構が行う法第十四条第十三項の調査については、第四十五条の四第二項の規定を準用する。この場合において、同項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣」と読み替へるものとする。
- 10 第八項の申請書に添付する資料については、第五十九条第一項及び第三項の規定を準用する。（機構による医薬品等審査等の結果の通知）
- 第五十五条** 法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う医薬品等審査等の結果の通知は、様式第二十八による通知書によつて行うものとする。
- 2 法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第十四条第七項（同条第十五項において準用する場合を含む。）若しくは第九項又は第十四条の二の二第二項（医薬品の製造所における製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査の結果の通知は、様式第二十六による通知書によつて行うものとする。
- 3 法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第十四条の二の二第一項の承認の結果の通知は、様式第二十六の三による通知書によつて行うものとする。
- 4 法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第十四条第十六項の届出の状況の通知は、様式第二十九による通知書によつて行うものとする。
- （新医薬品等の再審査の申請）
- 第五十六条** 法第十四条の四第一項の規定による同項各号に掲げる医薬品の再審査の申請は、様式第三十による申請書（正本一通及び副本二通）を提出することによつて行うものとする。
- （再審査に関する調査期間に係る厚生労働省令で定める医薬品）
- 第五十七条** 法第十四条の四第一項第一号イに規定する厚生労働省令で定める医薬品は、その製造販売の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。次項及び第五十九条第一項において同じ。）のあつた日後六年を超える期間当該医薬品の副作用によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又はその使用によるものと疑われる感染症（第六十二条及び第六十三条において「副作用等」という。）その他の使用の成績等に関する調査が必要であると認められる希少疾病用医薬品又は先駆的医薬品以外の医薬品とする。
- 2 法第十四条の四第一項第一号ロに規定する厚生労働省令で定める医薬品は、既に製造販売の承認を与えられている医薬品と用法（投与経路を除く。）又は用量が明らかに異なる医薬品であつて有効成分及び投与経路が同一のもの（同号イに掲げる医薬品を除く。）その他既に製造販売の承認を与えられている医薬品との相違が軽微であると認められる医薬品（同号イに掲げる医薬品を除く。）とする。
- 第五十八条** 削除
- （再審査申請書に添付すべき資料等）
- 第五十九条** 法第十四条の四第五項の規定により第五十六条の申請書に添付しなければならない資料は、申請に係る医薬品の使用成績に関する資料、第六十三条第二項の規定による報告に際して提出した資料の概要その他当該医薬品の効能又は効果及び安全性に關しその製造販売の承認後に得られた研究報告に関する資料とする。ただし、使用成績に関する資料については、添付を必要としない合理的理由がある場合は、この限りでない。
- 2 前項の場合において、法第十四条の四第一項の再審査の申請をする者は、法第十四条第十二項（同条第十五項において準用する場合を含む。）に基づき収集及び作成され厚生労働大臣に既に提出された資料については、その添付を要しない。
- 3 第一項の資料については、第四十条第三項の規定を準用する。
- 4 法第十四条の四第一項の再審査の申請をする者については、第四十条第四項の規定を準用する。この場合において、同項中「厚生労働大臣又は都道府県知事」とあるのは、「厚生労働大臣」と読み替へるものとする。
- 5 第一項及び前項において準用する第四十条第四項に規定するもののほか、厚生労働大臣が当該医薬品の再審査につき必要と認めて資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。
- （再審査の調査に係る医薬品の範囲）
- 第六十条** 法第十四条の四第五項後段の厚生労働省令で定める医薬品は、同条第一項各号に掲げる医薬品とする。
- （再審査申請資料の信頼性の基準）
- 第六十一条** 法第十四条の四第五項後段の資料については、第四十三条の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第十四条第一項又は第十五項の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第十四条の四第一項の再審査の終了の日」と読み替へるものとする。
- （新医薬品等の使用の成績等に関する調査及び結果の報告等）
- 第六十二条** 次の各号に掲げる医薬品（医療用医薬品を除く。）につき法第十四条の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。第三項において同じ。）を受けた者が行う法第十四条の四第七項の調査は、当該各号に定める期間当該医薬品の副作用等その他の使用の成績等について行うものとする。
- 一 法第十四条の四第一項第一号イに規定する新医薬品 同号に規定する調査期間（同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間）

二 法第十四条の四第一項第二号の規定により厚生労働大臣が指示した医薬品 その製造販売の承認を受けた日から同号の規定する厚生労働大臣の指示する期間の開始の日の前日まで

2 法第十四条の四第七項の規定による厚生労働大臣に対する報告又は法第十四条の五第二項前段の規定による機構に対する報告は、次に掲げる事項について行うものとする。

- 一 当該医薬品の名称
- 二 承認番号及び承認年月日
- 三 調査期間及び調査症例数
- 四 当該医薬品の出荷数量
- 五 調査結果の概要及び解析結果
- 六 副作用等の種類別発現状況
- 七 副作用等の発現症例一覧

3 前項の報告は、当該調査に係る医薬品の製造販売の承認を受けた日から起算して一年（厚生労働大臣が指示する医薬品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間）ごとに、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。

4 法第十四条の五第二項後段の規定により厚生労働大臣に対して行う第二項の報告を受けた旨の通知は、様式第三十一による通知書によつて行うものとする。

（安全性定期報告等）

第六十三条 医療用医薬品であつて前条第一項各号に該当するものにつき法第十四条の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。第三項において同じ。）を受けた者が行う法第十四条の四第七項の調査は、前条第一項各号に定める期間当該医療用医薬品の副作用等の発現状況その他の使用成績等（外国で使用される物であつて当該医療用医薬品と成分が同一のもの（以下この条において「成分同一物」という。）がある場合には、当該物に係るものを含む。）について行うものとする。

2 法第十四条の四第七項の規定による厚生労働大臣に対する報告又は法第十四条の五第二項前段の規定による機構に対する報告は、次に掲げる事項について行うものとする。ただし、第四十五条の四の規定により提出した資料に係る事項は不要とする。

- 一 当該医療用医薬品又は成分同一物（以下この項において「当該医療用医薬品等」という。）の名称
- 二 承認年月日及び承認番号（成分同一物にあつては、当該外国において製造又は販売することが認められた年月日）
- 三 調査期間及び調査症例数
- 四 当該医療用医薬品等の出荷数量
- 五 調査結果の概要及び解析結果
- 六 当該医療用医薬品等の副作用等の種類別発現状況
- 七 当該医療用医薬品等の副作用等の発現症例一覧
- 八 当該医療用医薬品等による保健衛生上の危害の発生若しくは拡大の防止又は当該医療用医薬品等の適正な使用のために行われた措置
- 九 当該医療用医薬品等の注意事項等情報
- 十 当該医療用医薬品等の品質、有効性及び安全性に関する事項その他当該医療用医薬品の適正な使用のために必要な情報

3 前項の報告は、当該調査に係る医薬品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指定した日から起算して、二年間は半年以内ごとに、それ以降は一年（厚生労働大臣が指示する医薬品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間）以内ごとに、その期間の満了後七十日（第一項の調査により得られた資料が邦文以外で記載されている場合においては、三月）以内に行わなければならない。

4 前項に規定する期間の満了日（この項において「報告期限日」という。）が前条第一項各号の期間の満了日以降となる場合にあつては、前項の規定にかかわらず、法第十四条の四第一項に基

づき再審査の申請を行うことをもつて、前条第一項各号の期間の満了日以降に報告期限日が到来する場合における第二項の報告に代えることができる。

5 法第十四条の五第二項後段の規定により厚生労働大臣に対して行う第二項の報告を受けた旨の通知は、様式第三十二による通知書によつて行うものとする。

（機構に対する再審査に係る確認又は調査の申請）

第六十四条 法第十四条の五第一項において準用する法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条の四第四項の規定による確認又は同条第六項の規定による調査（以下この条及び次条において「医薬品確認等」という。）を行わせることとしたときは、令第二十九条に規定する医薬品に係る法第十四条の四第一項の再審査の申請者は、機構に当該医薬品確認等の申請をしなければならない。

2 前項の申請は、様式第三十三による申請書を当該申請に係る品目の法第十四条の四第一項の規定による再審査の申請書に添付して行うものとする。

3 法第十四条の五第一項において準用する法第十四条の二の三第一項の規定により機構が行う医薬品確認等については、第五十九条第五項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項及び前項において準用する第四十条第四項に規定するものほか、厚生労働大臣が当該」とあるのは「機構が」と、「再審査」とあるのは「法第十四条の四第四項の規定による確認又は同条第六項の規定による調査」と、「厚生労働大臣に」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣に」と読み替えるものとする。

（機構による再審査の医薬品確認等の結果の通知）

第六十五条 法第十四条の五第一項において準用する法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う医薬品確認等の結果の通知は、様式第三十四による通知書によつて行うものとする。

（医薬品の再評価の申請等）

第六十六条 法第十四条の六の医薬品の再評価の申請は、様式第三十五による申請書（正本一通及び副本二通）を提出することによつて行うものとする。

2 法第十四条の六の医薬品の再評価に際して提出する資料については、第四十条第三項の規定を準用する。

3 法第十四条の六の医薬品の再評価の申請をする者については、第四十条第四項の規定を準用する。この場合において、同項中「厚生労働大臣又は都道府県知事」とあるのは、「厚生労働大臣」と読み替えるものとする。

4 法第十四条の六第四項の厚生労働省令で定める医薬品は、同条第一項の厚生労働大臣の指定に係る医薬品とする。

5 法第十四条の六第四項の資料については、第四十三条の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第十四条第一項又は第十五項の承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは「法第十四条の六の再評価の終了の日」と読み替えるものとする。

（医薬品の再評価に係る公示の方法）

第六十六条の二 法第十四条の六第一項の規定による公示は、官報に掲載する方法により行うものとする。

（機構に対する再評価に係る確認又は調査の申請）

第六十七条 法第十四条の七第一項において準用する法第十四条の二の三第一項の規定により機構に法第十四条の六第二項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査（以下この条及び次条において「医薬品確認等」という。）を行わせることとしたときは、令第三十一条に規定する医薬品に係る法第十四条の六第一項の再評価の申請者は、機構に当該医薬品確認等の申請をしなければならない。

2 前項の申請は、様式第三十六による申請書を当該申請に係る品目の法第十四条の六第一項の規定による再評価の申請書に添付して、厚生労働大臣を経由して行うものとする。

(機構による再評価に係る医薬品確認等の結果の通知)

第六十八條 法第十四条の七第一項において準用する法第十四条の二の三第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う医薬品確認等の結果の通知は、様式第三十七による通知書によつて行うものとする。

(医薬品、医薬部外品及び化粧品の変更計画の確認の申請)

第六十八條の二 法第十四条の七の二第一項の変更計画の確認の申請は、様式第三十七の二による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 法第十四条の七の二第一項の変更計画の変更の確認の申請は、様式第三十七の三による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

3 前二項の申請書には、次の各号に掲げる確認の区分に応じ当該各号に定める資料を添えなければならぬ。

一 医薬品、医薬部外品又は化粧品の変更計画の確認 次に掲げる資料

イ 変更計画

ロ 製造方法等の変更が、医薬品、医薬部外品又は化粧品の品質に及ぼす影響を評価するための試験の内容、方法及び判定基準に関する資料

ハ 変更計画に関連する、医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造工程の稼働性能又は製品の品質を保証するための管理に関する資料

ニ その他変更計画の確認の際に必要な資料

二 医薬品、医薬部外品又は化粧品の変更計画の変更の確認 前号に掲げる資料及び確認を受けた変更計画の写し

4 前項各号に掲げるもののほか、厚生労働大臣が申請に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品の変更計画の確認又は変更計画の変更の確認につき必要と認めて当該医薬品、医薬部外品又は化粧品の試験成績その他の資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

5 厚生労働大臣が法第十四条の七の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における前四項の規定の適用については、第一項及び第二項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣」と、前項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」とする。

(変更計画の確認を受けることができる場合)

第六十八條の三 医薬品、医薬部外品及び化粧品に係る法第十四条の七の二第一項第一号の厚生労働省令で定める事項の変更は、次の各号に掲げる事項の変更とする。

一 成分及び分量又は本質(有効成分を除く。)

二 製造方法

三 貯蔵方法及び有効期間

四 規格及び試験方法

五 製造販売する品目の製造所

六 原薬の製造所

七 前各号に掲げるもののほか、最終的な製品の有効性及び安全性に影響を与えないと認められる事項

(変更計画の確認を受けることができない場合)

第六十八條の四 法第十四条の七の二第一項第二号の厚生労働省令で定める変更は、次の各号に掲げる変更とする。

一 法第四十二条第一項又は第二項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更

二 実施した場合に品質への影響を予測することが困難な新たな製造方法への変更

三 病原因子の不活化又は除去方法に関する重要な変更

四 実施の前後において、当該医薬品、医薬部外品又は化粧品の品質、有効性及び安全性が同等であることを確かめるために品質試験以外の試験を行わなければならないと認められる変更

五 前四号に掲げるもののほか、当該医薬品、医薬部外品又は化粧品の品質、有効性及び安全性に重大な影響を与えるおそれのある変更

六 薬局製造販売医薬品に係る変更

七 令第八十条第二項第五号に基づき承認された医薬品又は医薬部外品に係る変更

(医薬品、医薬部外品又は化粧品として不適当な場合)

第六十八條の五 法第十四条の七の二第一項第三号ハの医薬品又は医薬部外品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る医薬品又は医薬部外品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。

2 法第十四条の七の二第一項第三号ハの化粧品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る化粧品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合及び申請に係る化粧品に含有されている成分が法第六十一条第四号の規定による名称の記載を省略しようとする成分として不適当な場合とする。

(製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更)

第六十八條の六 法第十四条の七の二第三項の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更として厚生労働省令で定めるものは、第四十七条及び第五十三条に規定する変更以外のものとする。

(計画内容の軽微な変更に係る特例)

第六十八條の七 確認された変更計画の変更が軽微な変更であるときは、第六十八條の二の規定にかかわらず、様式第三十七の四による届書(正副二通)に次の各号に掲げる資料を添えて、厚生労働大臣に法第十四条の七の二第一項の変更計画の変更を届け出ることができる。

一 変更計画の変更案

二 変更理由

2 前項の軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。

一 医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造方法又は品質に及ぼす影響を評価するための試験の内容及び方法の重要な変更

二 前号の試験に係る判定基準を緩和する変更

三 確認された変更計画に含まれる製造工程の稼働性能又は製品の品質を保証するための管理に係る重要な変更

四 その他前各号に掲げる変更とみなされる変更

3 厚生労働大臣が法第十四条の七の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(医薬品等変更計画確認台帳の記載事項)

第六十八條の八 令第三十二条の二第一項に規定する医薬品等変更計画確認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 確認番号及び確認年月日

二 確認を受けた者の氏名及び住所

三 確認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号

四 当該品目の製造所の名称

五 当該品目の製造所が受けている製造業者の許可の区分及び許可番号、医薬品等外国製造業者の認定の区分及び認定番号又は保管のみを行う製造所に係る登録番号

六 当該品目の名称

七 当該品目の成分及び分量

八 当該品目の規格及び試験方法

(医薬品等適合性確認の申請等)

第六十八條の九 法第十四条の七の二第三項の確認(以下「医薬品等適合性確認」という。)の申請は、様式第三十七の五による申請書を厚生労働大臣(令第八十条の規定により当該確認の権限

に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の申請書には、次に掲げる資料を添えなければならない。
 - 一 医薬品等適合性確認に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
 - 二 医薬品等適合性確認に係る製造所の製造管理及び品質管理に関する資料
- 3 厚生労働大臣（令第八十条の規定により当該確認の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）は、医薬品等適合性確認をしたときは、様式第三十七の六による通知書を申請者に交付するものとする。
- 4 厚生労働大臣が法第十四条の七の二第八項の規定により機構に医薬品等適合性確認を行わせることとした場合における第一項及び前項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣（令第八十条の規定により当該確認の権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされた場合にあつては、都道府県知事）」とあるのは、「機構」とする。

（医薬品等適合性確認の結果の通知）

第六十八条の十 医薬品等適合性確認実施者（令第三十二条の五に規定する医薬品等適合性確認実施者をいう。）が同条の規定により医薬品等製造販売業許可権者（令第二十三条に規定する医薬品等製造販売業許可権者をいう。）又は医薬品等変更計画確認権者（令第三十二条の五に規定する医薬品等変更計画確認権者をいう。）に対して行う医薬品等適合性確認の結果の通知は、様式第三十七の七による通知書によつて行うものとする。ただし、機構が厚生労働大臣に対して行う当該通知については、第六十八条の十五第二項に規定する結果の通知をもつてこれに代えるものとする。

（医薬品等適合性確認台帳の記載事項）

第六十八条の十一 令第三十二条の六第一項に規定する医薬品等適合性確認に関する事項は、次のとおりとする。

- 一 確認結果及び確認結果通知年月日
- 二 当該品目の名称
- 三 当該品目に係る変更計画の確認を受けようとする者又は変更計画の確認を受けた者の氏名及び住所
- 四 変更計画確認番号及び変更計画確認年月日（前号に掲げる者が既に当該品目に係る変更計画の確認を受けている場合に限る。）
- 五 製造所の名称及び所在地
- 六 製造業者又は医薬品等外国製造業者の氏名及び住所
- 七 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日、医薬品等外国製造業者の認定番号及び認定年月日又は保管のみを行う製造所の登録番号及び登録年月日（届出後に変更を行うことができるようになるまでの日数）

第六十八条の十二 法第十四条の七の二第六項の厚生労働省令で定める日数は、四十日（法第十四条第一項の承認（同条第十五項の承認を受けたときは、最後に受けた第六十八条の三各号に掲げる事項の変更に係る同項の承認）を受けてから第六十八条の三各号に掲げる事項の変更（法第十四条第十五項の承認を受けたときは、最後に受けた同項の承認に係る変更）に係る第四十八条の規定による届出を行つておらず、かつ、変更計画について最後に法第十四条の七の二第一項の規定による確認を受けてから第六十八条の七の規定による届出を行つていない場合は、二十日）（日曜日、国民の祝日に関する法律（昭和二十三年法律第七十八号）に規定する休日、十二月二十九日から翌年の一月三日までの日及び土曜日は、算入しない。）とする。

（変更計画に従つた変更に係る届出の届書等）

第六十八条の十三 法第十四条の七の二第六項の規定による届出は、様式第三十七の八による届書（正副二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の届書には、次に掲げる書類を添付しなければならない。
 - 一 第六十八条の二第三項第一号ロで示された試験の結果が判定基準に適合していることを説明する資料

二 法第十四条の七の二第三項に基づき、厚生労働省令で定める基準に適合している旨の確認を受けた場合には、その結果に関する書類

- 3 前項第一号及び第三号に規定する資料は、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及び医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならぬ。
 - 一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。
 - 二 前号の調査又は試験において、届出に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品についてその届出に係る品質、有効性及び安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。
- 4 厚生労働大臣が法第十四条の七の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構を経由して厚生労働大臣」とする。

（機構に対する医薬品等変更計画確認の申請）

第六十八条の十四 厚生労働大臣が法第十四条の七の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとしたときは、令第二十七条第一項に規定する医薬品、医薬部外品又は化粧品に係る法第十四条の七の二第一項の確認の申請者は、機構に当該確認の申請をしなければならぬ。

（機構による医薬品等変更計画確認の結果等の通知）

- 2 前項の申請は、様式第三十七の九による申請書を当該申請に係る品目の法第十四条の七の二第一項の確認の申請書に添付して行うものとする。
 - 一 項の確認の申請書に添付して行うものとする。
- 3 法第十四条の七の二第十一項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う届出の状況の通知は、様式第三十七の十一による通知書によつて行うものとする。

第六十九条 法第十四条の八第一項の厚生労働省令で定める資料及び情報は、次のとおりとする。

- 1 法第十三条第一項（同条第九項において準用する場合を含む。）の許可又は法第十三条の三第一項の認定の申請に際して提出した資料
- 2 法第十四条第一項の承認の申請及び同条第十五項の当該承認事項の一部変更の承認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 3 法第十四条第十二項（同条第十五項において準用する場合を含む。）に規定する使用の成績に関する資料その他の資料
- 4 法第十四条の二の二第四項の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 5 法第十四条の四第一項の再審査の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 6 法第十四条の四第七項の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 7 法第十四条の六第一項の再評価の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料

八 法第十四条の七の二第一項及び第三項の確認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料並びに同条第六項の届出に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
九 法第六十八条の二十二第一項の規定による生物由来製品に関する記録及び当該記録に関連する資料

十 品質管理の業務に関する資料及び情報

十一 製造販売後安全管理（法第十二条の二第一項第二号に規定する製造販売後安全管理をいう。以下同じ。）の業務に関する資料及び情報

十二 その他品質、有効性及び安全性に関する資料及び情報

2 法第十四条の八第三項の規定による届出は、様式第三十八による届書（厚生労働大臣に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合は正副一通）を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、医薬品等承認取得者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならぬ。

（製造販売の届出）

第七十条 法第十四条の九第一項の規定による届出は、様式第三十九による届書（厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通）を提出することによつて行うものとする。

2 法第十四条の九第二項の規定による変更の届出は、様式第四十による届書（厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通）を提出することによつて行うものとする。

3 法第十四条の十第一項の規定により機構に届け出ることとされている場合における第一項及び第二項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合は正副二通」とあるのは、「正副二通」を機構に「とする」。

（機構による製造販売の届出の受理に係る通知）

第七十一条 法第十四条の十第二項の規定により厚生労働大臣に対して行う製造販売の届出の受理に係る通知は、様式第四十一による通知書によつて行うものとする。

第七十二条から第八十四条まで 削除

（医薬品等総括製造販売責任者の基準）

第八十五条 医薬品の製造販売業者は、法第十七条第一項の規定により、医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理を行わせるために、薬剤師（同項ただし書各号のいずれかに該当する場合であつて、薬剤師以外の技術者をもつて薬剤師に代えるときにあつては、薬剤師以外の技術者）であつて、次の各号に掲げる要件を満たす者を置かなければならない。

一 医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。

二 法第十二条第一項に規定する第一種医薬品製造販売業許可を受けた者が医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理を行わせる場合にあつては、医薬品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務その他これに類する業務に三年以上従事した者であること。

第八十五条の二 医薬部外品の品質管理及び製造販売後安全管理を行う者に係る法第十七条第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

一 薬剤師

二 旧大学令（大正七年勅令第三百八十八号）に基づく大学、旧専門学校令（明治三十六年勅令第六十一号）に基づく専門学校又は学校教育法（昭和二十二年法律第二十六号）に基づく大学若しくは高等専門学校（以下「大学等」という。）で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者

三 旧中等学校令（昭和十八年勅令第三十六号）に基づく中等学校（以下「旧制中学」という。）若しくは学校教育法に基づく高等学校（以下「高校」という。）又はこれと同等以上の学校で、

薬学又は化学に関する専門の課程を修了した後、医薬品又は医薬部外品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者

四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

2 化粧品等の品質管理及び製造販売後安全管理を行う者に係る法第十七条第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

一 薬剤師

二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者

三 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医薬品、医薬部外品又は化粧品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者

四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

（薬剤師以外の技術者に行わせることができる医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理）

第八十六条 医薬品の製造販売業者は、法第十七条第一項ただし書の規定により、次の各号に掲げる場合の区分に応じ、医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理について、薬剤師に代え、それぞれ当該各号に掲げる技術者をもつて行わせることができる。

一 令第二十条第一項第四号に掲げる医薬品についてのみその製造販売をする場合 イ又はロのいずれかに該当する者

イ 生薬の製造又は販売に関する業務（品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務を含む。）において生薬の品種の鑑別等の業務に五年以上従事した者

ロ 厚生労働大臣がイに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

二 医療の用に供するガス類その他これに類する医薬品であつて、厚生労働大臣が指定するもの（以下「医療用ガス類」という。）についてのみその製造販売をする場合 イからハまでのいずれかに該当する者

イ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者

ロ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医療用ガス類の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者

ハ 厚生労働大臣がイ又はロに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

三 前二号に掲げる場合以外の場合であつて、薬剤師を置くことが著しく困難であると認められる場合 イ又はロのいずれかに該当する者

イ 大学等で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者

ロ 厚生労働大臣がイに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

2 前項第三号に掲げる場合に、医薬品の品質管理及び製造販売後安全管理について、薬剤師に代え、同号に掲げる技術者をもつて行わせることができる期間は、医薬品等総括製造販売責任者として技術者を置いた日から起算して五年とする。

（医薬品等総括製造販売責任者の業務及び遵守事項）

第八十七条 法第十四条第四項の医薬品等総括製造販売責任者が行う医薬品、医薬部外品又は化粧品の品質管理及び製造販売後安全管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

一 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第三十六号）により医薬品等総括製造販売責任者が行うこととされた業務

二 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令により医薬品等総括製造販売責任者が行うこととされた業務

三 法第十八条の二第一項第一号に規定する医薬品等総括製造販売責任者が有する権限に係る業務

2 法第十四条第四項の医薬品等総括製造販売責任者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 品質管理及び製造販売後安全管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
 - 二 法第十七条第三項の規定により製造販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。
 - 三 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理に関する業務の責任者（以下「医薬品等品質保証責任者」という。）及び医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売後安全管理に関する業務の責任者（以下「医薬品等安全管理責任者」という。）との相互の密接な連携を図ること。
- （薬剤師以外の技術者に行わせることができる医薬品の製造の管理）
- 第八十八条** 医薬品の製造業者は、法第十七条第五項ただし書の規定により、次の各号に掲げる医薬品の製造の管理について、薬剤師に代え、それぞれ当該各号に掲げる技術者をもつて行わせることができる。
- 一 令第二十号第一項第四号に掲げる医薬品 イ又はロのいずれかに該当する者
 - イ 生薬の製造又は販売に関する業務（品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務を含む。）において生薬の品種の鑑別等の業務に五年以上従事した者
 - ロ 厚生労働大臣がイからハまでのいずれかに該当する者と認められた者
 - 二 医療用ガス類 イからハまでのいずれかに該当する者
 - イ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - ロ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医療用ガス類の製造に関する業務に三年以上従事した者
 - ハ 厚生労働大臣がイ又はロに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
 - 二 前項に定める場合のほか、法第十三条の二の第二項の登録を受けた医薬品の製造工程のうち保管のみを行う製造所の製造業者は、法第十七条第五項ただし書の規定により、当該登録に係る製造所の管理について、薬剤師に代え、次の各号のいずれかに該当する技術者をもつて行わせることができる。
 - 一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医薬品の製造に関する業務に三年以上従事した者
 - 三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
- （医薬品製造管理者の業務及び遵守事項）
- 第八十九条** 法第十七条第九項の医薬品製造管理者が行う医薬品の製造の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。
- 一 医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第七十九号）により医薬品製造管理者が行うこととされた業務
 - 二 法第十八条の二第三項第一号に規定する医薬品製造管理者が有する権限に係る業務
 - 三 法第十七条第九項の医薬品製造管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
 - 一 製造の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
 - 二 法第十七条第七項の規定により製造業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。
- （製造 試験等に関する記録）
- 第九十条** 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造所の医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者は、製造及び試験に関する記録その他当該製造所の管理に関する記録を作成し、かつ、これを三年間（当該記録に係る医薬品、医薬部外品又は化粧品品に関して有効期間又は使用の期限、その第三百五十二条第二項を除き「有効期間」という。）の記載が義務付けられている場合には、その有効期間に一年を加算した期間）保管しなければならない。ただし、この省令の他の規定又は薬

- 事に関する他の法令の規定により、記録の作成及びその保管が義務付けられている場合には、この限りでない。
- （医薬部外品等責任技術者の資格）
- 第九十一条** 医薬部外品の製造業者は、法第十條第十項の規定により、次の各号のいずれかに該当する責任技術者を、製造所ごとに置かなければならない。ただし、令第二十条第二項の規定により厚生労働大臣が指定する医薬部外品を製造する製造所にあつては、薬剤師でなければならない。
- 一 薬剤師
 - 二 大学等で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - 三 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した後、医薬品又は医薬部外品の製造に関する業務に三年以上従事した者
 - 四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
- 2 化粧品品の製造業者は、法第十七條第十項の規定により、次の各号のいずれかに該当する責任技術者を、製造所ごとに置かなければならない。
- 一 薬剤師
 - 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - 三 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造に関する業務に三年以上従事した者
 - 四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
- （保管のみを行う製造所に係る医薬部外品等責任技術者の資格）
- 第九十二条** 前条第一項の規定にかかわらず、法第十三条の二の第二項の登録を受けた医薬部外品の製造工程のうち保管のみを行う製造所の製造業者は、当該登録に係る製造所の管理について、前条第一項各号に掲げる技術者に代え、次の各号のいずれかに該当する技術者をもつて行わせることができる。
- 一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医薬品又は医薬部外品の製造に関する業務に三年以上従事した者
 - 三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
- （医薬部外品等責任技術者の業務及び遵守事項）
- 第九十一条の三** 法第十四條の医薬部外品等責任技術者が行う医薬部外品又は化粧品品の製造の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。
- 一 製造管理及び品質管理に係る業務を統括し、その適正かつ円滑な実施が図られるよう管理監督すること。
 - 二 品質不良その他製品の品質に重大な影響が及ぶおそれがある場合においては、所要の措置が速やかにとられていること及びその進捗状況を確認し、必要に応じ、改善等所要の措置をとるよう指示すること。
 - 三 法第十八条の二第三項第一号に規定する医薬部外品等責任技術者が有する権限に係る業務
 - 四 法第十四條第十四項の医薬部外品等責任技術者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
 - 一 製造の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
 - 二 法第十二條第十二項の規定により製造業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。
- （医薬品、医薬部外品及び化粧品品の製造販売業者の遵守事項）
- 第九十二条** 法第十八條第一項の医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 薬事に関する法令に従い適正に製造販売が行われるよう必要な配慮をすること。
 - 二 製造販売しようとする製品の品質管理を適正に行うこと。
 - 三 製造販売しようとする製品の製造販売後安全管理を適正に行うこと。
 - 四 医薬品の製造販売業者（法第十七条第一項ただし書第一号に規定する医薬品についてのみその製造販売をする製造販売業者を除く。）であつて、その医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置く場合にあつては、次のイ及びロに掲げる措置を講ずること。
 - イ 医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師を置くこと。
 - ロ 医薬品等総括製造販売責任者として法第十七条第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置
 - 五 医薬品等総括製造販売責任者、医薬品等品質保証責任者及び医薬品等安全管理責任者がそれぞれ相互に連携協力し、その業務を行うことができるよう必要な配慮をすること。
 - 六 医薬品等総括製造販売責任者が第八十七条の規定による責務を果たすために必要な配慮をすること。
- 第九十二条の二** 医薬品の製造販売業者は、店舗販売業者に対し、要指導医薬品又は一般用医薬品以外の医薬品を、配置販売業者に対し、一般用医薬品以外の医薬品を販売し、又は授与してはならない。
- 第九十二条の三** 薬局製造販売医薬品の製造販売業者である薬局開設者は、当該薬局以外の薬局開設者又は医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者に対して、薬局製造販売医薬品を販売し、又は授与してはならない。
- 第九十三条** 医薬品の製造販売業者が、第十四条第一項に規定する医療用医薬品（体外診断用医薬品及び専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医薬品であつて皮膚に貼り付けられるものを除く。）について行う製造販売後臨床試験（医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令第二号第一項第三号に規定する製造販売後臨床試験をいう。以下この条において「医薬品の製造販売後臨床試験」という。）の実施に当たり遵守すべき事項は、次のとおりとする。
- 一 医薬品の製造販売後臨床試験の実施に関する医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令で定める基準に適合するものであること。
 - 二 医薬品の製造販売後臨床試験を実施するに当たり世界保健機関が公表を求めた事項その他医薬品の製造販売後臨床試験の実施の透明性の確保及び国民の医薬品の製造販売後臨床試験への参加の選択に資する事項をあらかじめ公表すること。これを変更したときも、同様とする。
 - 三 医薬品の製造販売後臨床試験を中止し、又は終了したときは、原則として、医薬品の製造販売後臨床試験を中止した日又は終了した日のいずれか早い日から一年以内にその結果の概要を作成し、公表すること。
- （製造販売のための医薬品、医薬部外品又は化粧品等の輸入に係る手続）**
- 第九十四条** 製造販売のために医薬品、医薬部外品又は化粧品を、業として、輸入しようとする製造販売業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。
- 一 法第十四条第一項若しくは第十五項（法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。）の承認又はその申請
 - 二 法第十四条の九第一項又は第二項の届出
 - 三 法第十九条の二第一項の承認又はその申請
- 第九十五条** 製造のための医薬品、医薬部外品又は化粧品等の輸入に係る手続（製造のための医薬品、医薬部外品又は化粧品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。）
- 一 法第十四条第一項若しくは第十五項（法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。）の承認又はその申請

- 二 法第十四条の九第一項又は第二項の届出
 - 三 法第十九条の二第一項の承認又はその申請
 - 四 法第八十条の六第一項又は第八十条の八第一項の登録
- （製造管理又は品質管理の方法の基準への適合）**
- 第九十六条** 医薬品（次に掲げるものを除く。）若しくは医薬部外品（令第二十条第二項の規定により製造管理又は品質管理に注意を要するものとして厚生労働大臣が指定するものに限る。）の製造業者、法第十三条の三第一項の認定を受けた医薬品等外国製造業者（以下「認定医薬品等外国製造業者」という。）又は法第十三条の三の二第一項の登録を受けた者（以下「登録医薬品等外国製造業者」という。）は、その製造所における製造管理又は品質管理の方法を、法第十四条第二項第四号の厚生労働省令で定める基準に適合させなければならない。
- 一 専らねずみ、はえ、蚊、のみその他これらに類する生物の防除のために使用されることが目的とされている医薬品（以下「防除用医薬品」という。）のうち、人の身体に直接使用されることのないもの
 - 二 専ら滅菌又は消毒に使用されることが目的とされている医薬品（以下「滅菌消毒用医薬品」という。）のうち、人の身体に直接使用されることのないもの
 - 三 専ら前二号に掲げる医薬品の製造の用に供されることが目的とされている原薬たる医薬品
 - 四 生薬を粉末にし、又は刻む工程のみを行う製造所において製造される医薬品
 - 五 薬局製造販売医薬品
 - 六 医療の用に供するガス類のうち、厚生労働大臣が指定するもの
 - 七 前各号に掲げるもののほか、日本薬局方に収められている物のうち、人体に対する作用が緩和なものとして厚生労働大臣が指定するもの
- （薬局製造販売医薬品の製造業者の遵守事項）**
- 第九十六条の二** 薬局製造販売医薬品の製造業者である薬局開設者は、当該薬局で調剤に従事する薬剤師に当該薬局における設備及び器具をもつて、薬局製造販売医薬品を製造させなければならない。
- 2 薬局製造販売医薬品の製造業者である薬局開設者は、当該薬局以外の医薬品の製造販売業者又は製造業者に対して、薬局製造販売医薬品を販売し、又は授与してはならない。
- （製造販売後安全管理業務を委託することができる範囲）**
- 第九十七条** 法第十八条第五項の厚生労働省令で定める業務は、次のとおりとする。
- 一 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の品質、有効性及び安全性に関する事項その他医薬品、医薬部外品又は化粧品の適正な使用のために必要な情報（以下この章において「安全管理情報」という。）の収集
 - 二 安全管理情報の解析
 - 三 安全管理情報の検討の結果に基づく必要な措置の実施
 - 四 収集した安全管理情報の保存その他の前三号に附帯する業務
- （製造販売後安全管理業務を再委託することができる範囲）**
- 第九十八条** 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業者は、製造販売後安全管理に係る業務（以下「製造販売後安全管理業務」という。）を委託する者（以下この章において「受託者」という。）に、当該製造販売後安全管理業務を再委託させてはならない。
- 2 前項の規定にかかわらず、医薬品の製造販売業者は、機械器具等と一体的に製造販売するものとして承認を受けた医薬品に関する製造販売後安全管理業務を当該機械器具等を供給する医療機器の製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務を再委託させることができる。
 - 3 第一項の規定にかかわらず、医薬品の製造販売業者は、他の医薬品の製造販売業者に医薬品を販売し、又は授与する場合であつて、当該医薬品に関する製造販売後安全管理業務を当該製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務のうち、前条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託させることができる。

- 4 医薬品の製造販売業者は、前二項の規定により再委託させる製造販売後安全管理業務を再委託する者に、当該製造販売後安全管理業務をさらに委託させてはならない。
- (処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務を委託する方法)
- 第九十八条の二** 製造販売業者が処方箋医薬品(体外診断用医薬品を除く。以下この章において同じ。)の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、当該業務の受託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。
- 一 委託する業務(以下この条において「委託安全確保業務」という。)を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。
 - 二 委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者(以下この条及び第九十八条の六において「受託安全管理実施責任者」という。)を置いていること。
 - 三 委託安全確保業務に係る次項の手順書その他委託安全確保業務に必要な文書(以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。)の写しを委託安全確保業務を行う事務所に備え付けていること。
- 2 製造販売業者は、処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、次に掲げる手順を記載した委託安全確保業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成しなければならない。
- 一 安全管理情報の収集に関する手順
 - 二 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案に関する手順
 - 三 安全確保措置の実施に関する手順
 - 四 受託安全管理実施責任者から医薬品等安全管理責任者への報告に関する手順
 - 五 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令第二条第三項に規定する医薬品リスク管理(第九十八条の六第二項第五号において「医薬品リスク管理」という。)に関する手順(市販直後調査に関する手順を含む。)
 - 六 委託の手順
 - 七 委託安全確保業務に係る記録の保存に関する手順
 - 八 医薬品等品質保証責任者その他の処方箋医薬品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順
 - 九 その他委託安全確保業務を適正かつ円滑に行うために必要な手順
- 3 製造販売業者は、処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。
- 一 委託安全確保業務の範囲
 - 二 受託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する委託安全確保業務の範囲に関する事項
 - 三 委託安全確保業務に係る前項各号(第六号を除く。)に掲げる手順に関する事項
 - 四 委託安全確保業務の実施の指示に関する事項
 - 五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項
 - 六 第七項の指示及び第八項の確認に関する事項
 - 七 第九項の情報提供に関する事項
 - 八 その他必要な事項
- 4 製造販売業者は、処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を医薬品等安全管理責任者に行わせなければならない。
- 一 委託安全確保業務を統括すること。
 - 二 受託安全管理実施責任者に委託安全確保業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること(第九十七条第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。)
- 三 受託安全管理実施責任者に委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。
- 四 受託者が委託安全確保業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。
- 五 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、製造販売業者及び医薬品等総括製造販売責任者に文書により報告すること。
- 5 製造販売業者は、市販直後調査に係る業務であつて処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令第十条第一項(同令第十四条において準用する場合を含む。)に規定する市販直後調査実施計画書(以下「市販直後調査実施計画書」という。)に基づき、次に掲げる業務を医薬品等安全管理責任者に行わせなければならない。
- 一 受託安全管理実施責任者に委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。
 - 二 前号の文書を保存すること。
- 6 製造販売業者は、処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第四号に掲げる業務を委託する場合には、当該委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者に委託しなければならない。この場合において、製造販売業者は、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。
- 一 委託安全確保業務の範囲
 - 二 その他必要な事項
- 7 製造販売業者は、医薬品等安全管理責任者に委託安全確保業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基づき、受託者に所要の措置を講じようとするよう文書により指示し、その文書を保存しなければならない。
- 8 製造販売業者は、前項の規定に基づき指示を行った場合においては、当該措置が講じられたことを確認し、その記録を保存しなければならない。
- 9 製造販売業者は、委託安全確保業務を行う上で必要な情報を受託者に提供しなければならない。
- (処方箋医薬品以外の医薬品の製造販売後安全管理業務を委託する方法)
- 第九十八条の三** 製造販売業者が処方箋医薬品以外の医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条各号に掲げる業務を委託する場合には、前条(第一項第二号、第二項第四号及び第三項第二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、同条第四項第二号及び第三号並びに第五項において、同条第四項第二号及び第三号並びに第五項中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「あらかじめ指定する者」と読み替えるものとする。
- (医薬部外品又は化粧品の製造販売後安全管理業務を委託する方法)
- 第九十八条の四** 製造販売業者が医薬部外品又は化粧品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条各号に掲げる業務を委託する場合には、第九十八条の二第一項第一号及び同条第三項から第九項まで(第三項第二号及び第三号並びに第五項を除く。)の規定を準用する。この場合において、同条第三項中「製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に」とあるのは「次に」と、同条第四項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び前項」とあるのは「前項」と、同項第二号及び第三号中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「あらかじめ指定する者」と、同条第六項中「製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に」とあるのは「次に」と、同条第七項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項」とあるのは「第三項」と読み替えるものとする。

(委託安全確保業務に係る記録の保存)

第九十八条の五 前三条の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間は、当該記録を利用しなくなつた日から五年間とする。ただし、次に掲げる記録の保存期間はそれぞれ各号に定める期間とする。

- 一 生物由来製品(次号に掲げるものを除く。)に係る記録 利用しなくなつた日から十年間
- 二 特定生物由来製品に係る記録 利用しなくなつた日から三十年間
- 三 製造販売業者は、前三条の規定にかかわらず、製造販売後安全管理業務手順書等又はあらかじめ定められた文書に基づき、前三条の規定により記録を保存しなければならないとされている者に代えて、製造販売業者が指定する者に、当該記録を保存させることができる。

(処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)

第九十八条の六 受託者が処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、当該業務の再委託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。

- 一 再委託する業務(以下この条において「再委託安全確保業務」という。)を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。
- 二 再委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者(以下この条において「再委託安全管理実施責任者」という。)を置いておくこと。
- 三 再委託安全確保業務に係る次項の手順書その他再委託安全確保業務に必要な文書(以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。)の写しを再委託安全確保業務を行う事務所に備え付けておくこと。

2 委託元である製造販売業者は、受託者が処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者に、次に掲げる手順を記載した再委託安全確保業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成させなければならない。

- 一 安全管理情報の収集に関する手順
- 二 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案に関する手順
- 三 安全確保措置の実施に関する手順
- 四 再委託安全管理実施責任者から受託安全管理実施責任者への報告に関する手順
- 五 医薬品リスク管理に関する手順(市販直後調査に関する手順を含む。)
- 六 再委託の手順
- 七 再委託安全確保業務に係る記録の保存に関する手順
- 八 受託者の医薬品等品質保証責任者又は国内品質業務運営責任者その他の処方箋医薬品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順
- 九 その他再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行うために必要な手順

3 委託元である製造販売業者は、受託者が処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者に、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により再委託者との契約を締結させ、その契約書を保存させなければならない。

- 一 再委託安全確保業務の範囲
- 二 再委託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する再委託安全確保業務の範囲に関する事項
- 三 再委託安全確保業務に係る前項各号(第六号を除く。)に掲げる手順に関する事項
- 四 再委託安全確保業務の実施の指示に関する事項
- 五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項
- 六 第七項の指示及び第八項の確認に関する事項
- 七 第九項の情報提供に関する事項
- 八 その他必要な事項

4 委託元である製造販売業者は、受託者が処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者が、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を受託安全管理実施責任者に行わせることを確認しなければならない。

- 一 再委託安全確保業務を統括すること。
- 二 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること(第九十七条第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。)
- 三 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。
- 四 再委託者が再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。

5 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、受託者及び受託者の医薬品等総括製造販売責任者又は医療機器等総括製造販売責任者に文書により報告すること。

6 委託元である製造販売業者は、受託者が市販直後調査に係る業務であつて処方箋医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者が、製造販売後安全管理業務手順書等及び市販直後調査実施計画書に基づき、次に掲げる業務を受託安全管理実施責任者に行わせることを確認しなければならない。

- 一 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。
- 二 前号の文書を保存すること。

7 委託元である製造販売業者は、受託者に、その受託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基づき、再委託者に所要の措置を講じようとする文書により指示させ、その文書を保存させなければならない。

8 委託元である製造販売業者は、受託者が前項の規定に基づき指示を行つた場合においては、受託者に当該措置が講じられたことを確認させ、その記録を保存させなければならない。

9 受託者は、再委託安全確保業務を行う上で必要な情報を再委託者に提供しなければならない。

10 第九十八条第三項の規定により受託者が製造販売後安全管理業務のうち第九十七条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、委託元である製造販売業者は、必要に応じて、再委託者を直接確認する体制を確保するものとする。

(処方箋医薬品以外の医薬品の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)

第九十八条の七 受託者が処方箋医薬品以外の医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第九十七条各号に掲げる業務を再委託する場合には、前条(第一項第二号、第二項第四号及び第三項第二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、同条第四項中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「再委託安全管理実施責任者」と、同条第五項中「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再委託安全管理実施責任者」と、同条第六項中「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再委託安全管理実施責任者」と、同条第七項中「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再委託安全管理実施責任者」と読み替えるものとする。

(再委託安全確保業務等に係る記録の保存)

第九十八條の八 前二條の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間については、第九十八條の五の規定を準用する。この場合において、同條第二項中「製造販売業者」とあるのは「受託者」と、「前三條」とあるのは「第九十八條の六及び第九十八條の七」と読み替えるものとする。

(医薬品、医薬部外品及び化粧品品の製造販売業者の法令遵守体制)

第九十八條の九 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業者は、次に掲げるところにより、法第十八條の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる医薬品等総括製造販売責任者の権限を明らかにすること。

イ 医薬品等品質保証責任者、医薬品等安全管理責任者その他の医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ 医薬品、医薬部外品若しくは化粧品品の廃棄、回収若しくは販売の停止、注意事項等情報等(法第五十二條第二項各号に掲げる事項又は法第六十八條の二第二項に規定する注意事項等情報をいう。)の改訂、医療関係者への情報の提供又は法に基づく厚生労働大臣への報告その他の医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する措置の決定及び実施に関する権限

ハ 製造業者 法第十三條の三第一項に規定する医薬品等外国製造業者その他製造に関する業務(試験検査等の業務を含む。)を行う者に対する管理監督に関する権限

ニ 安全から八までに掲げるもののほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する権限

二 次に掲げる法第十八條の二第二項に規定する体制を整備すること。

イ 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務その他の製造販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造販売業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造販売業者が業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造販売業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第十八條の二第二項第三号に規定する厚生労働省令で定める者に、法第十二條の二第一項各号の厚生労働省令で定める基準を遵守して医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理を行わせるために必要な権限を付与するとともに、それらの者が行う業務を監督すること。

イ 医薬品等総括製造販売責任者

ロ 医薬品等品質保証責任者

ハ 医薬品等安全管理責任者

ニ イから八までに掲げる者のほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務に従事する者

四 次に掲げる法第十八條の二第二項第四号に規定する措置を講ずること。

イ 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 医薬品の製造方法、試験検査方法その他の医薬品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、医薬品について承認された事項の一部を変更するために必要な手続その他の必要な措置

ニ 法第六十八條の十第一項の規定に基づく副作用等の報告が適時かつ適切に行われることを確保するために必要な情報の管理その他の措置

ホ 医薬品の製造販売業者が医薬関係者に対して行う医薬品に関する情報提供が客観的かつ科学的な根拠に基づく正確な情報により行われ、かつ、法第六十六條から第六十八條までに違反する記事の広告、記述又は流布が行われないことを確保するために必要な業務の監督その他の措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、第二号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(医薬品、医薬部外品及び化粧品品の製造業者の法令遵守体制)

第九十八條の十 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造業者は、次に掲げるところにより、法第十八條の二第三項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる医薬品製造管理者又は医薬部外品等責任技術者の権限を明らかにすること。

イ 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造の管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造の管理に関する権限

二 次に掲げる法第十八條の二第三項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造の管理に関する業務その他の製造業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造業者が業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第十八條の二第三項第三号に規定する厚生労働省令で定める者に、法第十四條第二項第四号の厚生労働省令で定める基準を遵守して医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造管理又は品質管理を行わせるために必要な権限を付与するとともに、それらの者が行う業務を監督すること。

イ 医薬品製造管理者

ロ 医薬部外品等責任技術者

ハ イ及びロに掲げる者のほか、医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造の管理に関する業務に従事する者

四 次に掲げる法第十八條の二第三項第四号に規定する措置を講ずること。

イ 医薬品、医薬部外品又は化粧品品の製造業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 医薬品の製造方法、試験検査方法その他の医薬品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、当該情報の製造販売業者に対する連絡その他の必要な措置

ニ イからハまでに掲げるもののほか、第二号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(製造販売業の医薬品等総括製造販売責任者等の変更の届出)

第九十九條 法第十九條第一項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

一 製造販売業者の氏名及び住所

二 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地

三 製造販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の氏名

四 医薬品等総括製造販売責任者の氏名及び住所

五 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名及び住所

六 当該製造販売業者が、他の種類の製造販売業の許可を受け、又は当該許可に係る事業を廃止したときは、当該許可の種類及び許可番号

2 前項の届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。
3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる製造販売業者の氏名に係る届書 製造販売業者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（製造販売業者が法人であるときは、登記事項証明書）
二 第一項第三号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができなないおそれがある者である場合は、当該役員に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書
三 第一項第四号に掲げる事項に係る届書（新たに医薬品等総括製造販売責任者となつた者が製造販売業者である場合を除く。） 次のイからニまでに掲げる書類
イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医薬品等総括製造販売責任者となつた者に対する使用関係を証する書類
ロ 新たに医薬品等総括製造販売責任者となつた者が法第十七条第一項に規定する者であることを証する書類

ハ 法第十七条第一項ただし書第一号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医薬品等総括製造販売責任者が第八十六条第一項第一号イ若しくはロ又は第二号イからハまでに規定する者であることを証する書類
ニ 法第十七条第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医薬品等総括製造販売責任者が第八十六条第一項第三号イ又はロに規定する者であることを証する書類、医薬品等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置く理由を記載した書類、医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師の雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師となつた者に対する使用関係を証する書類並びに医薬品等総括製造販売責任者として法第十七条第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画
四 第一項第五号に掲げる事項に係る届書 次のイ及びロに掲げる書類
イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医薬品等総括製造販売責任者補佐薬剤師となつた者に対する使用関係を証する書類
ロ 医薬品等総括製造販売責任者として法第十七条第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画

（製造業の医薬品製造管理者等の変更の届出）
第百条 法第十九条第二項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。
一 製造業者若しくは医薬品等外国製造業者（以下この条において「製造業者等」という。）又は医薬品製造管理者若しくは医薬品等責任技術者（医薬品等外国製造業者にあつては、製造所の責任者）（第三項第二号において「医薬品製造管理者等」という。）の氏名又は住所
二 製造業者等が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の氏名
三 製造所の名称
四 製造所の構造設備の主要部分
五 製造業者等が他の製造業の許可、認定若しくは登録を受け、又はその製造所を廃止したときは、当該許可の区分及び許可番号、当該認定の区分及び認定番号又は当該登録の登録番号
2 前項の届出は、様式第六による届書（地方厚生局長に提出する場合には正本一通及び副本二通、厚生労働大臣又は都道府県知事に提出する場合には正本一通）を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている厚生労働大臣、地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣若しくは地方厚生局長に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる製造業者等の氏名に係る届書 製造業者等の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（製造業者等が法人であるときは、登記事項証明書）
二 第一項第一号に掲げる医薬品製造管理者等の氏名に係る届書（新たに医薬品製造管理者等となつた者が製造業者等である場合を除く。） 雇用契約書の写しその他の製造業者等の新たに医薬品製造管理者等となつた者に対する使用関係を証する書類及び新たに医薬品製造管理者等となつた者が薬剤師若しくは第八十八条に掲げる者であること又は新たに医薬品等責任技術者となつた者が第九十一条若しくは第九十一条の二に掲げる者であることを証する書類
（資料の保存）
第百一条 医薬品等承認取得者は、次の各号に掲げる資料を、それぞれ当該各号に掲げる期間保存しなければならない。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

一 法第十四条第一項又は第十五項の承認の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料 承認（法第十四条の二の二第一項の規定により条件及び期限を付したものである場合）にあつては、同条第五項の規定による申請に対する法第十四条の承認）を受けた日から五年間。ただし、法第十四条の四第一項の再審査を受けなければならない医薬品（承認（法第十四条の二の二第一項の条件及び期限を付したものを除く。）を受けた日から再審査が終了するまでの期間が五年を超えるものに限る。）に係る資料にあつては、再審査が終了するまでの期間
二 法第十四条第十二項（同条第十五項において準用する場合を含む。）に規定する使用の成績に関する資料その他の資料 再審査が終了するまでの期間
三 法第十四条の四第一項の再審査の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。） 再審査が終了した日から五年間
四 法第十四条の六の医薬品の再評価の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。） 再評価が終了した日から五年間

（外国製造医薬品等の製造販売の承認の申請）
第百二条 法第十九条の二第一項の医薬品 医薬品等外国製造業者又は化粧品等の製造販売の承認の申請は、様式第五十三による申請書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書に添付すべき資料については、第四十条から第四十一条までの規定を準用する。この場合において、第四十条第四項及び第五項中「厚生労働大臣又は都道府県知事」とあるのは、「厚生労働大臣」と読み替へるものとする。
3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 申請者が法人であるときは、法人であることを証する書類
二 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。）が、法第十九条の二第二項に規定する者であるかないかを明らかにする書類
三 選任外国製造医薬品等製造販売業者を選任したことを証する書類
四 当該選任外国製造医薬品等製造販売業者が受けている製造販売業の許可証の写し
五 法第二十条において準用する法第十四条の三第一項の規定により法第十九条の二第一項の承認を申請しようとするときは、申請者が製造販売しようとする物が、法第十四条の三第一項第二号に掲げる医薬品であることを証する書類その他必要な書類

(外国製造医薬品等の製造販売承認台帳の記載事項)

第百三条 令第十九条に規定する法第十九条の二第一項及び同条第五項において準用する法第十四条第十五項の承認に関する台帳に記載する事項は、第四十九条各号(第三号を除く。)に掲げる事項のほか、次に掲げる事項を記載するものとする。

一 選任外国製造医薬品等製造販売業者の氏名及び住所
二 当該選任外国製造医薬品等製造販売業者の受けている製造販売業の許可の種類及び許可番号(選任外国製造医薬品等製造販売業者の遵守事項)
第百四条 選任外国製造医薬品等製造販売業者が遵守すべき事項は、第九十二条各号及び第九十八号の九各号に掲げるもののほか、次のとおりとする。

一 選任外国製造医薬品等製造販売業者としての業務に関する事項を記録し、かつ、これを最終の記載の日から五年間、保存すること。

二 次のイからホまでに掲げる書類を利用しなくなつた日から五年間、保存すること。

イ 外国製造医薬品等特例承認取得者が当該承認を受けた事項を記載した書類

ロ 外国製造医薬品等特例承認取得者が法第十九条の二第一項及び同条第五項において準用する法第十四条第十五項の承認申請に際して提出した資料の写し

ハ 外国製造医薬品等特例承認取得者が法第十九条の四において準用する法第十四条の四第一項の再審査の申請に際して提出した資料の写し

ニ 外国製造医薬品等特例承認取得者が法第十九条の四において準用する法第十四条の六第一項の再評価の申請に際して提出した資料の写し

ホ 外国製造医薬品等特例承認取得者が法第十九条の二第五項において準用する法第十四条の二の二第四項の規定により厚生労働大臣に報告した事項、法第十九条の四において準用する法第十四条の四第七項又は第十四条の五第二項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した事項、法第六十八条の二十四第一項又は第六十八条の二十五第三項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した生物由来製品に係る感染症定期報告及び法第七十五条の二の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項を記載した書類

三 法第六十八条の十第一項又は法第六十八条の十三第三項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した副作用等に関する事項の根拠となつた資料を、利用しなくなつた日から五年間保存すること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

(選任外国製造医薬品等製造販売業者に関する変更の届出)

第百五条 法第十九条の三第一項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

一 選任外国製造医薬品等製造販売業者の氏名又は住所

二 選任外国製造医薬品等製造販売業者が受けている製造販売業の許可の種類及び許可番号

2 法第十九条の三第一項の規定による選任外国製造医薬品等製造販売業者の変更の届出及び前項の届出は、品目ごとに様式第五十四による届書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、選任外国製造医薬品等製造販売業者が受けている製造販売業の許可証の写しを添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該許可証の写しが厚生労働大臣に提出されている場合においては、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

(機構による選任外国製造医薬品等製造販売業者に関する変更の届出の状況の通知)

第百五条の二 法第十九条の三第三項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う選任外国製造医薬品等製造販売業者に関する変更の届出の状況の通知は、様式第五十四の二による通知書によつて行うものとする。

(情報の提供)

第百六条 外国製造医薬品等特例承認取得者は、選任外国製造医薬品等製造販売業者に対し、次に掲げる情報を提供しなければならない。

一 法第十九条の二第一項の規定により当該品目について承認された事項及び同条第五項において準用する法第十四条第十五項の規定によりその変更があつた場合にあつては、その変更された事項及び変更理由

二 法第十九条の二第五項において準用する法第十四条の二の二第四項の規定により厚生労働大臣に報告した事項

三 法第十九条の二第一項及び同条第五項において準用する法第十四条第十五項の承認申請に際して提出した資料の写し、法第十九条の四において準用する法第十四条の四第一項の再審査の申請に際して提出した資料の写し並びに法第十九条の四において準用する法第十四条の六第一項の再評価の申請に際して提出した資料の写し

四 法第十九条の四において準用する法第十四条の四第七項又は第十四条の五第二項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した事項

五 法第五十条、第五十九条、第六十一条又は第六十八条の十七に規定する事項を記載するため必要な情報及びその変更があつた場合にあつてはその変更理由

六 法第五十二条(法第六十条又は第六十二条において準用する場合を含む。)又は第六十八条の十八に規定する事項に関する情報及びその変更があつた場合にあつてはその変更理由

七 法第六十九条第一項、第四項、第五項若しくは第六項又は第七十五条の二の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項

八 前各号に掲げるもののほか、選任外国製造医薬品等製造販売業者が業務を行うために必要な情報

2 外国製造医薬品等特例承認取得者は、選任外国製造医薬品等製造販売業者を変更したときは、第百四条第一号に規定する記録、同条第二号に規定する書類、同条第三号に規定する資料及び前項に規定する情報並びに品質管理の業務に関する資料及び製造販売後安全管理の業務に関する資料を、変更前の選任外国製造医薬品等製造販売業者から変更後の選任外国製造医薬品等製造販売業者に引き継がせなければならない。

3 前項の場合において変更前の選任外国製造医薬品等製造販売業者が法第六十八条の二十二第一項に規定する生物由来製品承認取得者等である場合には、当該選任外国製造医薬品等製造販売業者は生物由来製品に関する記録及び当該記録に関連する資料を変更後の選任外国製造医薬品等製造販売業者に引き渡さなければならない。

(外国製造医薬品等特例承認取得者の業務に関する帳簿)

第百七条 外国製造医薬品等特例承認取得者は、帳簿を備え、選任外国製造医薬品等製造販売業者に対する情報の提供その他の外国製造医薬品等特例承認取得者としての業務に関する事項を記録し、かつ、これを最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

(外国製造医薬品等特例承認取得者に関する変更の届出)

第百八条 令第三十四条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 外国製造医薬品等特例承認取得者の氏名又は住所

二 外国製造医薬品等特例承認取得者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員

三 承認を受けた品目を製造する製造所又はその名称

2 前項の届出は、品目ごとに様式第五十四の三による届書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

3 第一項の届出が、同項第一号に掲げる事項に係るものであるときは、これを証する書類を、同項第二号に掲げる事項に係るものであるときは、変更後の役員が法第十九条の二第二項に規定する者であるかないかを明らかにする書類を、前項の届書に添えなければならない。

(機構による外国製造医薬品等特例承認取得者に関する変更の届出の状況の通知)

第百八条の二 令第三十四条第三項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う外国製造医薬品等特例承認取得者に関する変更の届出の状況の通知は、様式第五十四の二による通知書によつて行うものとする。

(外国製造医薬品等特例承認取得者等の申請等の手続)
第百九条 法第十九条の二第一項の承認を受けようとする者又は外国製造医薬品等特例承認取得者の厚生労働大臣に対する申請、届出、報告、提出その他の手続は、選任外国製造医薬品等製造販売業者が行うものとする。

(外国製造医薬品等特例承認取得者の資料の保存)

第百十条 外国製造医薬品等特例承認取得者については、第百一条の規定を準用する。
2 外国製造医薬品等特例承認取得者は、法第七十五条の二の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項の根拠となつた資料を、厚生労働大臣に報告した日から五年間保存しなければならない。

3 前項の資料の保存については、第百一条各号列記以外の部分ただし書の規定を準用する。
(準用)

第百十一条 法第十九条の二第一項又は同条第五項において準用する法第十四条第十五項の承認については、第三十九条、第四十条の二から第四十八条まで、第五十条及び第五十三条の九から第六十九条までの規定を準用する。この場合において、第四十五条の四第一項中「様式第二十二の二」とあるのは「様式第五十四の四」と、第四十六条第一項中「様式第二十三」とあるのは「様式第五十五」と、第四十八条第一項中「様式第二十四」とあるのは「様式第五十六」と、第五十条第一項中「様式第二十五」とあるのは「様式第五十七」と、第五十四条第三項及び第五項中「様式第二十七」とあるのは「様式第五十八」と、同条第八項中「様式第二十七の二」とあるのは「様式第五十九」と、第五十六条中「様式第三十」とあるのは「様式第六十」と、第六十六条第一項中「様式第三十五」とあるのは「様式第六十一」と、第六十七条第二項中「様式第三十六」とあるのは「様式第六十二」と、第六十八条の二第二項中「様式第三十七の二」とあるのは「様式第六十二の二」と、同条第二項中「様式第三十七の三」とあるのは「様式第六十二の三」と、第六十八条の七第一項中「様式第三十七の四」とあるのは「様式第六十二の四」と、第六十八条の九第一項中「様式第三十七の五」とあるのは「様式第六十二の五」と、第六十八条の十三第一項中「様式第三十七の八」とあるのは「様式第六十二の六」と、第六十八条の十四第二項中「様式第三十七の九」とあるのは「様式第六十二の七」と、第六十八条の十五第一項中「様式第三十七の十」とあるのは「様式第六十二の八」と、第六十九条第二項中「様式第三十八」とあるのは「様式第六十三」と読み替えるものとする。

第百十一条の二 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業者又は製造業者については、第十五条の九の規定を準用する。この場合において、同条第一項中「登録販売者として」とあるのは、「第八十五条第二号、第八十五条の二第二項第三号若しくは第二項第三号、第八十六条第一号若しくは第二号、第八十八条第一項第一号若しくは第二号又は第九十一条第一項第三号若しくは第二項第三号に規定する」と読み替えるものとする。

第百十二条 医薬品の製造販売業者又は製造業者については、第十四条第一項及び第四項の規定を準用する。この場合において、同条第四項中「三年間、前項の書面を記載の日から二年間」とあるのは、「三年間」と読み替えるものとする。

第百十三条 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業者又は製造業者については、第十五条の十の規定を準用する。この場合において、「薬剤師若しくは登録販売者」とあるのは、「薬剤師」と読み替えるものとする。

第百十四条 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造販売業者（薬局製造販売医薬品の製造販売業者を除く。）については、第三条及び第十八条の規定を準用する。

2 医薬品、医薬部外品又は化粧品等の製造業者（薬局製造販売医薬品の製造業者を除く。）については、第三条及び第十八条の規定を準用する。この場合において、第十八条中「届書」とあるのは、「届書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）」と読み替えるものとする。
3 薬局製造販売医薬品の製造販売業者及び製造業者については、第三条及び第十八条の規定を準用する。

4 認定医薬品等外国製造業者及び登録医薬品等外国製造業者については、第十八条の規定を準用する。

第三章 医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業等
第一節 医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業及び製造業
(医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業の許可の申請)

第百十四条の二 法第二十三条の二第一項の医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業の許可を受けようとする者は、同条第二項の規定により、様式第九による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出するものとする。

2 法第二十三条の二第二項第四号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
一 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
二 許可の種類
三 医療機器等総括製造販売責任者の住所及び資格

4 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、当該薬剤師以外の技術者を補佐する薬剤師（以下「医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師」という。）の氏名及び住所並びに医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師が薬剤師である旨
法第二十三条の二第三項第四号の厚生労働省令で定める書類は、次のとおりとする。

- 3 申請者が法人であるときは、登記事項証明書
- 一 申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書
- 二 申請者が現に製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該製造販売業の許可証の写し
- 三 申請者以外の者がその医療機器等総括製造販売責任者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその医療機器等総括製造販売責任者に対する使用関係を証する書類
- 四 医療機器等総括製造販売責任者が法第二十三条の二の十四第一項に規定する者であることを証する書類
- 五 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、当該医療機器等総括製造販売責任者が第百十四条の四十九の二第一項各号に掲げる者であることを証する書類、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置く理由を記載した書類、医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師の雇用契約書の写しその他の製造販売業者の医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師に対する使用関係を証する書類並びに医療機器等総括製造販売責任者として法第二十三条の二の十四第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画

4 法第二十三条の二第三項各号に掲げる書類のうち、申請等の行為の際第一項の申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、添付を要しないものとする。
5 法第二十三条の二第二項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合において、市長又は区長）」とあるのは、「都道府県知事」と読み替えるものとする。

(製造販売業の許可証の様式)
第百十四条の三 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業の許可証は、様式第十によるものとする。

(製造販売業の許可証の書換え交付の申請)
第百十四条の四 令第三十七条の二第二項の申請書は、様式第三によるものとする。

(製造販売業の許可証の再交付の申請)
第百十四条の五 令第三十七条の三第二項の申請書は、様式第四によるものとする。

(製造販売業の許可の更新の申請)
第百十四条の六 法第二十三条の二第四項の医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業の許可の更新の申請は、様式第十一による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出することによって行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。
 3 第一項において申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可台帳の記載事項)
第百十四条の七 令第三十七条の五第一項に規定する法第二十三条の二第一項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日
 二 許可の種類
 三 製造販売業者の氏名及び住所
 四 医療機器等総括製造販売責任者がその業務を行う事務所(以下この章において「主たる機能を有する事務所」という。)の名称及び所在地
 五 医療機器等総括製造販売責任者の氏名及び住所
 六 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名及び住所

七 当該製造販売業者が他の種類の製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該許可の種類及び許可番号
 (法第二十三条の二の二第二項において準用する法第五号第三号への厚生労働省令で定める者)
第百十四条の七の二 法第二十三条の二の二第二項において準用する法第五号第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

(製造業の登録を受ける製造所の製造工程)
第百十四条の八 法第二十三条の二の三第一項の厚生労働省令で定める製造工程は、次の各号に掲げる医療機器又は体外診断用医薬品の種類に応じ、それぞれ当該各号に掲げるものとする。

- 一 医療機器プログラム 設計
- 二 医療機器プログラムを記録した記録媒体たる医療機器 次に掲げる製造工程
- イ 設計
- ロ 国内における最終製品の保管
- 三 一般医療機器 次に掲げる製造工程
- イ 主たる組立てその他の主たる製造工程(設計、滅菌及び保管を除く。第五号ロにおいて同じ。)
- ロ 滅菌
- ハ 国内における最終製品の保管
- 四 単回使用の医療機器(一回限り使用できることとされている医療機器をいう。以下同じ。)
- のうち、再製造(単回使用の医療機器が使用された後、新たに製造販売をすることを目的として、これに検査、分解、洗浄、滅菌その他必要な処理を行うことをいう。以下同じ。)をされたもの(以下「再製造単回使用医療機器」という。) 次に掲げる製造工程
- イ 設計
- ロ 使用された単回使用の医療機器の受入、分解及び洗浄等

ハ 主たる組立てその他の主たる製造工程(設計、使用された単回使用の医療機器の受入、分解及び洗浄等、滅菌並びに保管を除く。)

ニ 滅菌

ホ 国内における最終製品の保管

五 前各号に掲げる医療機器以外の医療機器 次に掲げる製造工程

イ 設計
 ロ 主たる組立てその他の主たる製造工程

ハ 滅菌

ニ 国内における最終製品の保管

六 放射性医薬品である体外診断用医薬品(以下「放射性体外診断用医薬品」という。) 次に掲げる製造工程

イ 設計
 ロ 反応系に関与する成分の最終製品への充填工程

七 法第二十三条の二の五第一項及び法第二十三条の二の二十三第一項に規定する体外診断用医薬品(前号に掲げるものを除く。) 次に掲げる製造工程

イ 設計
 ロ 反応系に関与する成分の最終製品への充填工程

ハ 国内における最終製品の保管
 ハ 前二号に掲げる体外診断用医薬品以外の体外診断用医薬品 次に掲げる製造工程

イ 反応系に関与する成分の最終製品への充填工程
 ロ 国内における最終製品の保管

(製造業の登録の申請)
第百十四条の九 法第二十三条の二の三第一項の医療機器又は体外診断用医薬品の製造業の登録を受けようとする者は、同条第二項の規定により、様式第六十三の二による申請書を令第八十条の規定により当該登録の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出するものとする。

2 法第二十三条の二の三第二項第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 製造所の名称

二 医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者の住所及び資格

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書

二 申請者以外の者がその医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者に対する使用関係を証する書類

三 医療機器責任技術者が第百十四条の五十二に掲げる者であること又は体外診断用医薬品製造管理者が薬剤師であることを証する書類

四 登録を受けようとする製造所の場所を明らかにした図面

五 申請者が他の製造業の許可又は登録を受けている場合にあつては、当該製造業の許可証又は登録証の写し

4 法第二十三条の二の三第二項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長)」とあるのは、「都道府県知事」と読み替えるものとする。

5 法第二十三条の二の三第四項において準用する法第五号第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

へ 臨床試験の試験成績に関する資料又はこれに代替するものとして厚生労働大臣が認める資料

ト 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十八号）第二条第一項に規定する製造販売後調査等の計画に関する資料

チ 法第六十三条の二第二項各号に掲げる事項又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報に関する資料

二 体外診断用医薬品についての承認 次に掲げる資料

イ 開発の経緯及び外国における使用状況等に関する資料

ロ 仕様の設定に関する資料

ハ 安定性に関する資料

ニ 法第四十一条第三項に規定する基準への適合性に関する資料

ホ 性能に関する資料

ヘ リスクマネジメントに関する資料

ト 製造方法に関する資料

チ 臨床性能試験の試験成績に関する資料

2 前項の規定にかかわらず、法第二十三条の二の五第三項の規定により第百十四條の十七第一項又は第百十四條の二十四第一項の申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合、法第二十三条の二の五第五項の規定により臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととされた場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合においては、その資料を添付することを要しない。

3 第一項各号に掲げる資料を作成するために必要とされる試験は、試験成績の信頼性を確保するために必要な施設、機器、職員等を有し、かつ、適正に運営管理されていると認められる試験施設等において実施されなければならない。

4 申請者は、申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品がその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる資料については、当該資料を作成するために必要とされる試験が前項に規定する試験施設等において実施されたものでない場合であつても、これを厚生労働大臣に提出しなければならない。

5 第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するもののほか、厚生労働大臣が申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品の承認のための審査につき必要と認めて当該医療機器又は体外診断用医薬品の見本品その他の資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

（緊急承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予）

第百十四條の十九の二 厚生労働大臣は、申請者が法第二十三条の二の六の二第一項の規定による法第二十三条の二の五の承認を受けて製造販売しようとする医療機器又は体外診断用医薬品について、前条第一項第一号イからニまで、ト及びチ又は第二号イからヘまでに掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

（特例承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予）

第百十四條の二十 厚生労働大臣は、申請者が法第二十三条の二の八第一項の規定による法第二十三条の二の五の承認を受けて製造販売しようとする医療機器又は体外診断用医薬品について、第百十四條の十九第一項第一号イからホまで並びにト及びチ又は第二号イからトまでに掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

（厚生労働大臣の定める基準に従つて資料が収集され、かつ、作成される医療機器又は体外診断用医薬品）

第百十四條の二十一 法第二十三条の二の五第三項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）に規定する厚生労働省令で定める医療機器又は体外診断用医薬品は、同条第一項に規定する医療機器とする。

（申請資料の信頼性の基準）

第百十四條の二十二 法第二十三条の二の五第三項後段（同条第十五項において準用する場合及び法第二十三条の二の六の二第五項の規定により読み替えて適用される場合を含む。）に規定する

資料は、医療機器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（平成十七年厚生労働省令第三十七号）、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十六号）及び医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施に関する省令に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならぬ。

一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。

二 前号の調査又は試験において、申請に係る医療機器についてその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。

三 当該資料の根拠になつた資料は、法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認（法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りではない。

（臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととするとき）

第百十四條の二十二の二 法第二十三条の二の五第五項（同条第十五項において準用する場合を含む。）の厚生労働省令で定めるときは、次の各号に掲げるときとする。

一 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品が希少疾病用医療機器若しくは希少疾病用医薬品 先駆的医療機器若しくは先駆的医薬品又は特定用途医療機器若しくは特定用途医薬品その他の医療上特にその必要性が高いと認められるものである場合であつて、当該医療機器若しくは体外診断用医薬品の有効性及び安全性を検証するための十分な人数を対象とする臨床試験若しくは臨床性能試験の実施が困難であるとき又はその実施に相当の時間を要すると判断されるとき

二 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品が希少疾病用医療機器若しくは希少疾病用医薬品 先駆的医療機器若しくは先駆的医薬品又は特定用途医療機器若しくは特定用途医薬品その他の医療上特にその必要性が高いと認められるもののうち、焼灼、その他の物理的な機能により人の身体に構造又は機能に影響を与えることを目的とする医療機器又は体外診断用医薬品であつて、臨床試験又は臨床性能試験を実施しなくともその適正な使用を確保することができると認められるとき

（臨床試験の試験成績に関する資料の一部の添付を要しないこととする場合の手続）

第百十四條の二十二の三 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請をしようとする者は臨床試験又は臨床性能試験の試験成績に係るものの添付を要しないことを申し出ることができる。

2 前項の申出は、第百十四條の十七第一項又は第百十四條の二十四第一項の申請書に前条の規定に該当する事実に関する資料を添付して厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

3 厚生労働大臣は、前項の規定により提出された申請書及び添付資料により法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品が前条各号のいずれかに該当すると認めるときは、法第二十三条の二の五第五項の規定に基づき、臨床試験又は臨床性能試験の試験成績に係るものの添付を要しないこととする（以下この条において「臨床試験等の試験成績の提出免除」という。）ことができる。

4 厚生労働大臣は、第百十四條の十七第一項又は第百十四條の二十四第一項の申請書及び第百十四條の十九第一項、第四項又は第五項の規定により提出された添付資料により法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品が前条各号のいずれかに該当すると認めるときは、法第二十三条の二の五第五項の規定に基づき、臨床試験等の試験成績の提出免除ができる。

5 次の各号のいずれかに該当するときは、臨床試験等の試験成績の提出免除をしてはならない。

一 当該医療機器又は体外診断用医薬品の有効性及び安全性を評価することが可能となる臨床試験又は臨床性能試験の試験成績その他必要な資料が存在しないとき

二 その使用及び取扱いに係る条件の設定及び医療機器等リスク管理（医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令第二条第四項に規定する医療機器等リスク管理をいう。以下同じ。）を実施しても当該医療機器又は体外診断用医薬品の有効性及び安全性を確保することが困難であるとき

6 第三項及び第四項の場合において、申請者は、当該医療機器又は体外診断用医薬品の使用に關連する医学医療に關する学術団体と連携して当該医療機器又は体外診断用医薬品の適正な使用を確保するために必要な基準を作成するための計画を含む医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令第九条の三第一項第一号に定める医療機器等リスク管理計画書を厚生労働大臣に提出しなければならない。

7 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の五第十三項（同条第十五項において準用する場合を含む。次条第二項において同じ。）の調査を行わせることとした場合における第二項及び前項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構を経由して厚生労働大臣」とする。

（医療機器又は体外診断用医薬品の使用の成績に関する資料その他の資料の提出に係る手続）
第百十四條の二十二の四 法第二十三条の二の五第十二項（同条第十五項において準用する場合を含む。以下この項において同じ。）の規定により条件を付した法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認（以下「医療機器等条件付き承認」という。）を受けた者は、法第二十三条の二の五第十二項の規定により、様式第二十二の二による申請書に添えて資料を提出しなければならない。

2 厚生労働大臣が法第二十三条の二の五第十三項の調査のため必要と認めて当該医療機器又は体外診断用医薬品の見本品その他の資料の提出を求めたときは、医療機器等条件付き承認を受けた者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

3 医療機器等条件付き承認を受けた者が、法第二十三条の二の九第一項の指定を受けた医療機器又は体外診断用医薬品について、同項の使用成績に関する評価の申請をしたときは、第一項及び第二項の規定による資料が提出されたものとみなす。

（法第二十三条の二の五第十二項前段の厚生労働大臣に提出すべき資料）
第百十四條の二十二の五 前条第一項の申請書に添付する資料については、第百十四條の四十第一項及び第二項の規定を準用する。

（法第二十三条の二の五第十二項後段の厚生労働省令で定める医療機器又は体外診断用医薬品）
第百十四條の二十二の六 法第二十三条の二の五第十二項後段の厚生労働省令で定める医療機器又は体外診断用医薬品については、第百十四條の四十一の規定を準用する。

（法第二十三条の二の五第十二項後段の資料の信頼性の基準）
第百十四條の二十二の七 法第二十三条の二の五第十二項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）の資料の収集及び作成については、第百十四條の二十二の規定を準用する。この場合において、同条中「法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認（法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の終了の日」と読み替えるものとする。

（原薬等登録原簿に登録されたことを証する書面に代えることができる資料）
第百十四條の二十三 法第二十三条の二の五第十五項の承認の申請をしようとする者は、第百二十條の四第一項の登録証の写し及び当該原薬等についての原薬等登録業者との契約書その他の当該原薬等を申請に係る品目に使用することを証する書類をもつて、法第二十三条の二の五第三項の資料のうち、第百十四條の十九第一項第一号又は第二号トに掲げる資料の一部に代えることができる。

（承認事項の一部変更の承認）
第百十四條の二十四 法第二十三条の二の五第十五項の医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売の承認事項の一部変更の承認の申請は、様式第六十三の九による申請書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 法第二十三条の二の八第一項の規定により法第二十三条の二の五第十五項の承認を申請しようとするときは、前項の申請書に、第百十四條の十七第二項第二号に掲げる書類を添えなければならない。

（承認事項の軽微な変更の範囲）
第百十四條の二十五 医療機器に係る法第二十三条の二の五第十五項の厚生労働省令で定める軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。

- 一 使用目的又は効果の追加、変更又は削除
 - 二 原因因子の不活化又は除去方法に關する変更
 - 三 前二号に掲げる変更のほか、製品の品質、有効性及び安全性に影響を与えるもののうち、厚生労働大臣が法第二十三条の二の五第十五項の承認を受けなければならないと認めるもの
- 2 体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の五第十五項の厚生労働省令で定める軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。
- 一 使用目的の追加、変更又は削除
 - 二 反応系に關与する成分の追加、変更又は削除
 - 三 前二号に掲げる変更のほか、製品の品質、有効性及び安全性に影響を与えるもののうち、厚生労働大臣が法第二十三条の二の五第十五項の承認を受けなければならないと認めるもの
- （軽微な変更の届出）
第百十四條の二十六 法第二十三条の二の五第十六項の規定による届出は、様式第六十三の十による届書（正副二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の届出は、法第二十三条の二の五第十五項の軽微な変更をした後三十日以内に行わなければならない。

3 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に同項に規定する医療機器等審査等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

（承認台帳の記載事項）
第百十四條の二十七 令第三十七条の十九に規定する法第二十三条の二の五第一項及び第十五項の承認に關する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 承認番号及び承認年月日
 - 二 承認を受けた者の氏名及び住所
 - 三 承認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号
 - 四 当該品目の製造所の名称
 - 五 当該品目の製造所が受けている製造業者の登録番号又は医療機器等外国製造業者の登録番号
 - 六 当該品目の名称
 - 七 当該品目の形状、構造及び原理
 - 八 当該品目の使用目的又は効果
 - 九 当該品目の使用方法
- （医療機器等適合性調査の申請）
第百十四條の二十八 法第二十三条の二の五第七項若しくは第九項（これらの規定を同条第十五項において準用する場合を含む。）又は第二十三条の二の六の二第二項（医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第二十三条の二の八第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査（以下この章において「医療機器等適合性調査」という。）の申請は、様式第六十三の十一による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。

- 一 医療機器等適合性調査に係る品目の製造管理及び品質管理に關する資料

二 医療機器等適合性調査に係る製造販売業者及び全ての製造所（法第二十三条の二の第三項に規定する製造所をいう。以下この章において同じ。）における製造管理及び品質管理に関する資料

3 厚生労働大臣が法第二十三条の二の第七項の規定により機構に適合性調査を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

（医療機器等適合性調査の結果の通知）

第百十四條の二十九 医療機器等適合性調査実施者（令第三十七条の二十三に規定する医療機器等適合性調査実施者をいう。）が同条の規定により医療機器等製造販売業者（同条に規定する医療機器等製造販売業者をいう。以下同じ。）に対して行う医療機器等適合性調査の結果の通知は、様式第六十三の十二による通知書によつて行うものとする。

（医療機器等適合性調査台帳の記載事項）

第百十四條の三十 令第三十七条の二十四に規定する医療機器等適合性調査に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 調査結果及び結果通知年月日
 - 二 当該品目の名称
 - 三 当該品目に係る製造販売の承認を受けようとする者又は承認を受けた者の氏名及び住所
 - 四 承認番号及び承認年月日（前号に掲げる者が既に当該品目に係る製造販売の承認を受けている場合に限る。）
 - 五 当該品目が属する法第二十三条の二の五第八項第一号に規定する区分
 - 六 当該品目を製造する製造所の名称及び所在地
 - 七 当該品目の製造業者又は医療機器等外国製造業者の氏名及び住所
 - 八 前号の製造業者又は医療機器等外国製造業者の登録番号及び登録年月日
 - 九 基準適合証を交付した場合にあつては、その番号
 - 十 第百十四條の三十三第二項に規定する調査結果証明書を交付した場合にあつては、その番号
 - 十一 第百十四條の三十四第二項に規定する調査を行った場合にあつては、当該調査を行った旨及び当該調査の対象となつた医療機器又は体外診断用医薬品の該当する同項に規定する区分（医療機器等適合性調査を行わない承認された事項の変更）
- 第百十四條の三十一 令第三十七条の二十五第一項の厚生労働省令で定める変更は、当該品目の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えない変更とする。
- 第百十四條の三十二 法第二十三条の二の五第八項第二号の厚生労働省令で定める製造工程は、次の各号に掲げるものとする。

- 一 滅菌
 - 二 最終製品の保管
 - 三 その他厚生労働大臣が適当と認める製造工程
- （法第二十三条の二の五第九項の規定による調査が必要な場合）
- 第百十四條の三十三 厚生労働大臣は、次の各号に掲げる場合は、法第二十三条の二の五第九項の規定による書面による調査又は実地の調査を行うものとする。

- 一 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認（以下この条において「承認」という。）に係る医療機器が、法第七十九条第一項の規定に基づき、製造販売の承認の条件として当該承認を受けた者に対し法第二十三条の二の五第九項の規定による書面による調査又は実地の調査を受けなければならないとされた再製造単回使用医療機器である場合
- 二 承認に係る医療機器が、次のイからトまでのいずれかの区分に該当するものである場合（当該医療機器について有効な基準適合証（法第二十三条の二の六第一項の基準適合証又は法第二十三条の二の二十四第一項の基準適合証をいう。以下この条及び第百十四條の四十五の六において同じ。）が交付されており、かつ、当該基準適合証に係る医療機器等適合性調査、法第二

十三條の二の十の二第四項の規定による調査又は法第二十三条の二の二十三第四項若しくは第六項の規定による調査（以下この条及び第百十四條の四十五の六において「医療機器等適合性調査等」という。）において、当該区分の特性に依つて必要となる調査が行われていない場合に限る。）

イ 原材料の一部として医薬品又は再生医療等製品が組み込まれたもの

ロ 特定生物由来製品

ハ マイクロマシン（電気その他のエネルギーを利用する医療機器又は体外診断用医薬品であつて、その直径が三ミリメートル以下であり、かつ、その部品の直径が一ミリメートル以下であるものをいう。第四号ロにおいて同じ。）であるもの

ニ 製造工程においてナノ材料（縦若しくは横の長さ又は高さが一ナノメートル以上十ナノメートル以下の物質から成る材料をいう。第四号ハにおいて同じ。）が使用されるもの

ホ 当該医療機器の全てが、最終的に人体に吸収されることが想定されるもの（ロに掲げるものを除く。）

特定医療機器

再製造単回使用医療機器

三 承認に係る医療機器が、次のイからニまでのいずれにも該当するものである場合

イ 滅菌医療機器（製造工程において滅菌される医療機器をいう。）であること。

ロ 当該医療機器について有効な基準適合証が交付されていること。

ハ 当該医療機器の滅菌の方法が、ロの基準適合証に係る医療機器等適合性調査等を受けた医療機器の滅菌の方法と異なるものであること。

ニ 当該医療機器の滅菌を行う製造所について、過去五年以内に、当該医療機器の滅菌の方法と同一の滅菌の方法について当該製造所が記載された基準適合証及び次項に規定する調査結果証明書（調査結果が適合であるものに限る。）又は第百十四條の四十五の九第三項の通知書（以下「医療機器等変更計画適合性確認通知書」という。）が交付されていないこと。

四 承認に係る体外診断用医薬品が、次のイからハまでのいずれかの区分に該当するものである場合（当該体外診断用医薬品について有効な基準適合証が交付されており、かつ、当該基準適合証に係る医療機器等適合性調査等において、当該区分の特性に依つて必要となる調査が行われていない場合に限る。）

イ 生物由来製品

ロ マイクロマシンであるもの

ハ 製造工程においてナノ材料が使用されるもの

五 承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品について、次のイからハまでのいずれにも該当するものである場合

イ 当該医療機器又は体外診断用医薬品について有効な基準適合証が交付されていること。

ロ 当該医療機器又は体外診断用医薬品を製造する製造所のうち、前条各号に掲げる製造工程について、イの基準適合証に記載された製造所（ハにおいて「記載製造所」という。）と同一でない製造所（ハにおいて「例外的製造所」という。）があること。

ハ 過去五年以内に当該例外的製造所（複数ある場合にあつては、それぞれの例外的製造所。以下この号において同じ。）が記載された基準適合証（当該基準適合証に記載された当該例外的製造所に係る製造工程が当該医療機器又は体外診断用医薬品に係る当該例外的製造所の製造工程を含むものに限る。）及び次項に規定する調査結果証明書（当該調査結果証明書に記載された当該例外的製造所に係る製造工程が当該医療機器又は体外診断用医薬品に係る当該例外的製造所の製造工程を含む、かつ、調査結果が適合であるものに限る。）又は医療機器等変更計画適合性確認通知書（当該医療機器等変更計画適合性確認通知書に記載された当該例外的製造所に係る製造工程が当該医療機器又は体外診断用医薬品に係る当該例外的製造所の製造工程を含むものに限る。）が交付されていないこと。

- 六 承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品について、次のイからハまでのいずれにも該当するものである場合
- イ 当該承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品について有効な基準適合証が交付されており、かつ、当該基準適合証に記載された申請者が、当該承認を受けようとする者と異なる者であること。
- ロ イの基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品の医療機器等承認取得者又は医療機器等承認取得者の地位が、法第二十三条の二の十一第一項若しくは第二項又は法第二十三条の三の二第一項若しくは第二項の規定に基づき、当該承認を受けようとする者に承継されていること。
- ハ ロの承認があつた日以降、イの基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品と同一の法第二十三条の二の五第八項第一号に規定する区分に属する医療機器又は体外診断用医薬品（当該承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造する全ての製造所（当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程のうち前条各号に規定するもののみをするものを除く。）が当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品を製造する製造所（当該承認に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程と同一の製造工程が、当該製造所において、当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程として行われている場合に限り。）であるものに限る。）について、この項（第十八条第一項及び第二項において準用する場合を含む。）の規定による書面による調査若しくは実地の調査又は法第二十三条の二の十の二第四項の規定による調査が行われていないこと。
- 七 その他厚生労働大臣が必要と認める場合
- 2 厚生労働大臣は、再製造単回使用医療機器定期確認調査（前項第一号の調査をいう。）又は追加的調査（前項第二号から第七号までの調査をいう。以下同じ。）を行ったときは、その結果を証するものとして、様式第六十三の十三による証明書（以下「調査結果証明書」という。）を交付するものとする。
- 3 法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に医療機器等適合性調査を行わせることとした場合における前二項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」とする。
- （基準適合証の交付）
- 第百十四條の三十四 基準適合証（法第二十三条の二の六第一項の基準適合証をいう。以下この条から第百十四條の三十六までにおいて同じ。）は、様式第六十三の十四によるものとする。
- 2 基準適合証の交付に当たっては、当該基準適合証に係る法第二十三条の二の五第七項（同条第十五項において準用する場合を含む。）の規定による調査が前条第一項第二号イからトまで又は第四号イからハまでのいずれかの区分に該当する医療機器又は体外診断用医薬品に係るものである場合にあっては、併せて、当該区分の特性に応じて必要となる調査を行った旨を示す書類を交付するものとする。
- 3 基準適合証の交付を受けた者は、当該基準適合証と同一の内容（有効期間を除く。）を証する別の有効な基準適合証を保有している場合にあっては、これを返納するものとする。
- （基準適合証の書換え交付の申請）
- 第百十四條の三十五 令第三十七條の二十六第二項の申請書は、様式第三によるものとする。
- （基準適合証の再交付の申請）
- 第百十四條の三十六 令第三十七條の二十七第二項の申請書は、様式第四によるものとする。
- （緊急承認を受けた医療機器又は体外診断用医薬品の使用の成績等に関する調査及び結果の報告等）
- 第百十四條の三十六の二 法第二十三条の二の六の二第二項の規定により条件及び期限を付した法第二十三条の二の五の承認を受けた医療機器又は体外診断用医薬品につき当該承認を受けた者が行う法第二十三条の二の六の二第四項の調査は、当該期限（同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後のもの）までの期間、当該医療機器又は体外診断用医薬品の不具合によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又はその使用によるものと疑われる感染症その他の使用の成績等について行うものとする。
- 2 法第二十三条の二の六の二第四項の規定による厚生労働大臣に対する報告は、当該調査に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指示した日から起算して一年（厚生労働大臣が指示する医療機器又は体外診断用医薬品にあっては、厚生労働大臣が指示する期間）ごとに、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。
- （機構に対する医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売の承認に係る審査又は調査の申請）
- 第百十四條の三十七 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の五の承認のための審査を行わせることとしたときは、令第三十七條の二十九第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の五の承認の申請書は、機構に当該審査の申請をしなければならない。
- 2 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の五第六項後段（同条第十五項において準用する場合を含む。）の調査を行わせることとしたときは、令第三十七條の二十九第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。
- 3 前二項の申請は、様式第六十三の十五による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請書に添付して行うものとする。
- 4 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の六の二第二項（法第二十三条の二の八第二項において準用する場合を含む。）の規定による法第二十三条の二の五第三項前段に規定する資料が同項後段の規定に適合するかどうかの調査を行わせることとしたときは、令第三十七條の二十九第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品であつて第百十四條の二十一に規定するものに係る法第二十三条の二の六の二第二項の規定による法第二十三条の二の五の承認を受けようとする者又は同項の規定による同条の承認を受けた者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。
- 5 前項の申請は、様式第六十三の十五による申請書を機構に提出することによつて行うものとする。
- 6 法第二十三条の二の七第一項の規定により機構が行う法第二十三条の二の五の承認のための審査及び同条第六項（同条第十五項において準用する場合を含む。）及び法第二十三条の二の六の二第二項（法第二十三条の二の八第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査（次条において「医療機器等審査等」という。）については、第百十四條の十九第五項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するものほか、厚生労働大臣」とあるのは「機構」と、「審査」とあるのは「審査又は法第二十三条の二の五第六項（同条第十五項において準用する場合を含む。）の調査」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣」と読み替えるものとする。
- 7 厚生労働大臣が法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の五第十三項（同条第十五項において準用する場合を含む。以下この条において同じ。）の調査を行わせることとしたときは、医療機器等条件付き承認を受けた者は、機構に令第三十七條の二十九第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品であつて当該医療機器等条件付き承認に係るものに係る当該調査の申請をしなければならない。
- 8 前項の申請は、様式第二十七の二による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二の五第十三項の調査の申請書に添付して行うものとする。
- 9 法第二十三条の二の七第一項の規定により機構が行う法第二十三条の二の五第十三項の調査については、第百十四條の二十二の四第二項の規定を準用する。この場合において、同項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣」と読み替えるものとする。
- 10 第八項の申請書に添付する資料は、第百十四條の二十二の五の資料とする。

(機構による医療機器等審査等の結果の通知)

第百十四条の三十八 法第二十三条の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う医療機器等審査等の結果の通知は、様式第六十三の十六による通知書によつて行うものとする。

2 法第二十三条の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二の五第七項若しくは第九項(これらの規定を同条第十五項において準用する場合を含む。)又は第二十三條の二の六の二第二項(医療機器又は体外診断用医薬品の品質管理又は製造管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第二十三条の二の八第二項において準用する場合を含む。)の規定による調査の結果の通知は、様式第六十三の十二による通知書によつて行うものとする。

3 法第二十三条の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二の五第十六項の規定による届出の状況の通知は、様式第二十九による通知書によつて行うものとする。

(医療機器又は体外診断用医薬品の使用成績評価の申請)

第百十四条の三十九 法第二十三条の二の九第一項の医療機器又は体外診断用医薬品の使用成績に関する評価の申請は、様式第六十三の十七による申請書(正本一通及び副本二通)を提出することによつて行うものとする。

(使用成績評価申請書に添付すべき資料等)

第百十四条の四十 法第二十三条の二の九第四項の規定により、前条の申請書に添付しなければならない資料は、申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品の使用成績に関する資料とする。

2 前項に規定する資料については、第百十四条の十九第三項の規定を準用する。

3 法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請をする者については、第百十四条の十九第四項の規定を準用する。

4 第一項及び前項において準用する第百十四条の十九第四項に規定するもののほか、厚生労働大臣が当該医療機器又は体外診断用医薬品の使用成績に関する評価につき必要と認めて資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

(使用成績評価の調査に係る医療機器又は体外診断用医薬品の範囲)

第百十四条の四十一 法第二十三条の二の九第四項後段に規定する厚生労働省令で定める医療機器又は体外診断用医薬品は、同条第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品とする。

(使用成績評価申請資料の信頼性の基準)

第百十四条の四十二 法第二十三条の二の九第四項後段に規定する資料については、第百十四条の二十二の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認(法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。)」を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の終了の日」と読み替えるものとする。

(医療機器又は体外診断用医薬品の使用の成績等に関する調査及び結果の報告等)

第百十四条の四十三 法第二十三条の二の九第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品につき法第二十三条の二の五の承認(法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。次項において同じ。))を受けた者が行う法第二十三条の二の九第六項の調査は、同条第一項に規定する調査期間(同条第二項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間)当該医療機器又は体外診断用医薬品の不具合によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡又はその使用によるものと疑われる感染症その他の使用の成績等について行うものとする。

2 法第二十三条の二の九第六項の規定による厚生労働大臣に対する報告又は法第二十三条の二の十第二項前段の規定による機構に対する報告は、当該調査に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指示した日から起算して一年(厚生労働大臣が指示する医療機器又は体外診断用医薬品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間)ごとに、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。

3 法第二十三条の二の十第二項後段の規定により厚生労働大臣に対して行う前項の報告を受けた旨の通知は、様式第三十一による通知書によつて行うものとする。

(機構に対する使用成績評価に係る確認又は調査の申請)

第百十四条の四十四 法第二十三条の二の十第一項において準用する法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に法第二十三条の二の九第三項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査(以下この条及び次条において「医療機器等確認等」という。))を行わせることとしたときは、令第三十七條の三十一に規定する医療機器又は体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請者は、機構に当該医療機器等確認等の申請をしなければならない。

2 前項の申請は、様式第六十三の十八による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請書に添付して行うものとする。

3 法第二十三条の二の十第一項において準用する法第二十三条の二の七第一項の規定により機構が行う医療機器等確認等については、第百十四条の四十第四項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項及び前項において準用する第百十四条の十九第四項に規定するものほか、厚生労働大臣が当該」とあるのは「機構が」と、「使用成績に関する評価」とあるのは「法第二十三条の二の九第三項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査」と、「厚生労働大臣に」とあるのは「機構を経由して厚生労働大臣に」と読み替えるものとする。

(機構による使用成績評価の医療機器等確認等の結果の通知)

第百十四条の四十五 法第二十三条の二の十第一項において準用する法第二十三条の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う医療機器等確認等の結果の通知は、様式第六十三の十九による通知書によつて行うものとする。

(医療機器及び体外診断用医薬品の変更計画の確認の申請)

第百十四条の四十五の二 法第二十三条の二の十の二第一項の変更計画の確認の申請は、様式第六十三の十九の二による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 法第二十三条の二の十の二第一項の変更計画の変更の確認の申請は、様式第六十三の十九の三による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

3 前二項の申請書には、次の各号に掲げる確認の区分に応じ、当該各号に掲げる資料を添えなければならない。

一 医療機器(人工知能関連技術(官民データ活用推進基本法(平成二十八年法律第百三十三号)第二條第二項に規定する「人工知能関連技術」をいう。以下同じ。))を活用したもの(を除く。))の変更計画の確認 次に掲げる資料

イ 変更計画

ロ 設計及び開発の検証方法に関する資料

ニ 医療機器(人工知能関連技術を活用したものに限り。))の変更計画の確認 第一号に掲げる資料及び次に掲げる資料

イ 変更計画の作成及び実施に関する手順

ロ その他人工知能関連技術の適正かつ円滑な管理に必要な資料

三 体外診断用医薬品の変更計画の確認 次に掲げる資料

イ 変更計画

ロ 設計及び開発の検証方法に関する資料

四 医療機器又は体外診断用医薬品の変更計画の変更の確認 前三号に掲げる確認の区分に応じた資料及び確認を受けた変更計画の写し

4 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における前三項の規定の適用については、第一項及び第二項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構を経由して厚生労働大臣」とする。

(変更計画の確認を受けることができる場合)
第百十四條の四十五の三 医療機器に係る法第二十三條の二の十の二第一項第一号の厚生労働省令で定める事項の変更は、次の各号に掲げる事項の変更とする。

- 一 使用目的又は効果
 - 二 形状、構造及び原理
 - 三 原材料
 - 四 性能及び安全性に関する規格
 - 五 使用方法
 - 六 保管方法
 - 七 有効期間
 - 八 製造方法
 - 九 製造販売する品目の製造所
- 2 体外診断用医薬品に係る法第二十三條の二の十の二第一項第一号の厚生労働省令で定める事項の変更は、次の各号に掲げる事項の変更とする。

- 一 使用目的
 - 二 形状、構造及び原理
 - 三 反応系に關与する成分
 - 四 品目仕様
 - 五 使用方法
 - 六 保管方法
 - 七 有効期間
 - 八 製造方法
 - 九 製造販売する品目の製造所
- (変更計画の確認を受けることができない場合)

第百十四條の四十五の四 医療機器(人工知能関連技術を活用したものを除く。)に係る法第二十三條の二の十の二第一項第二号の厚生労働省令で定める変更は、次の各号に掲げる変更とする。

- 一 法第四十一條第三項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
- 二 法第四十二條第二項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
- 三 病原因子の不活化又は除去方法に関する重要な変更
- 四 前三号に掲げるもののほか、当該医療機器の品質、有効性及び安全性に重大な影響を与えるおそれのある変更

2 医療機器(人工知能関連技術を活用したものに限る。)に係る法第二十三條の二の十の二第一項第二号の厚生労働省令で定める変更は、次の各号に掲げる変更とする。

- 一 法第四十一條第三項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
 - 二 法第四十二條第二項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
 - 三 病原因子の不活化又は除去方法に関する重要な変更
 - 四 前三号に掲げるもののほか、当該医療機器の品質、有効性及び安全性に重大な影響を与えるおそれのある変更
- 3 体外診断用医薬品に係る法第二十三條の二の十の二第一項第二号の厚生労働省令で定める変更は、次の各号に掲げる変更とする。
- 一 法第四十一條第一項又は第三項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
 - 二 法第四十二條第一項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
 - 三 前二号に掲げるもののほか、当該体外診断用医薬品の品質、有効性及び安全性に重大な影響を与えるおそれのある変更

(医療機器又は体外診断用医薬品として不適当な場合)

第百十四條の四十五の五 法第二十三條の二の十の二第一項第三号ハの医療機器又は体外診断用医薬品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る医療機器又は体外診断用医薬品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。

(製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更)
第百十四條の四十五の六 法第二十三條の二の十の二第三項の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更として厚生労働省令で定めるものは、第百十四條の二十五及び第百十四條の三十一に規定する変更以外の変更であつて、次の各号のいずれかに該当するもの(法第二十三條の二の五第十五項の承認申請を行う場合を除く。)とする。

- 一 次のいずれにも該当する変更以外の変更
 - イ 変更計画の確認を受けようとする者又は確認を受けた者が既に基準適合証の交付を受けている場合であつて、当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品と同一の製品群区分(法第二十三條の二の五第八項第一号の規定により別に厚生労働省令で定める区分をいう。)に属するものに係る変更
 - ロ 当該変更に係る医療機器又は体外診断用医薬品を製造する全ての製造所(当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程のうち第百十四條の三十二各号に規定するもののみを除外するものを除く。)が、イの基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品を製造する製造所(当該変更に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程と同一の製造工程が、当該製造所において、当該基準適合証に係る医療機器又は体外診断用医薬品の製造工程として行われている場合に限る。)となる変更
 - 二 法第七十九條第一項の規定に基づき、製造販売の承認の条件として当該承認を受けた者に対し法第二十三條の二の五第九項の規定による書面による調査又は実地の調査を受けなければならないとされた再製造単回使用医療機器に係る変更
 - 三 第百十四條の三十三第一項第二号イからロまでのいずれかの区分に該当する医療機器に係る変更(当該医療機器について有効な基準適合証が交付されており、かつ、当該基準適合証に係る医療機器等適合性調査等において、当該区分の特性に応じて必要となる調査が行われていない場合に限る。)
 - 四 第百十四條の三十三第一項第三号イからニまでのいずれにも該当する医療機器に係る変更
 - 五 第百十四條の三十三第一項第四号イからハまでのいずれかの区分に該当する体外診断用医薬品に係る変更(当該体外診断用医薬品について有効な基準適合証が交付されており、かつ、当該基準適合証に係る医療機器等適合性調査等において、当該区分の特性に応じて必要となる調査が行われていない場合に限る。)
 - 六 第百十四條の三十三第一項第五号イからハまでのいずれにも該当する医療機器又は体外診断用医薬品に係る変更
 - 七 第百十四條の三十三第一項第六号イからハまでのいずれにも該当する医療機器又は体外診断用医薬品に係る変更
 - 八 その他厚生労働大臣が必要と認める変更

(計画内容の軽微な変更に係る特例)
第百十四條の四十五の七 確認された変更計画の変更が軽微な変更であるときは、第百十四條の四十五の二の規定にかかわらず、様式第六十三の十九の四による届書(正副二通)に次の各号に掲げる資料を添えて、厚生労働大臣に法第二十三條の二の十の二第一項の変更計画の変更を届け出ることができ。

- 一 変更計画の変更案
- 二 変更理由
- 三 前項の軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。
 - 一 新たに承認申請が必要となると考えられる医療機器又は体外診断用医薬品の変更
 - 二 医療機器又は体外診断用医薬品の検証実施計画又は適合基準に係る変更
 - 三 前二号に掲げる変更のほか、医療機器又は体外診断用医薬品の品質、有効性及び安全性に影響を与える変更

3 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(医療機器等変更計画確認台帳の記載事項)

第百十四条の四十五の八 令第三十七条の三十三第一項に規定する医療機器等変更計画確認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 確認番号及び確認年月日
- 二 確認を受けた者の氏名及び住所
- 三 確認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号
- 四 当該品目の製造所の名称
- 五 当該品目の製造所が受けている製造業者の登録番号又は医療機器等外国製造業者の登録番号
- 六 当該品目の名称
- 七 当該品目の形状、構造及び原理
- 八 当該品目の使用目的又は効果
- 九 当該品目の使用方法

(医療機器等適合性確認の申請等)

第百十四条の四十五の九 法第二十三条の二の十の二第三項の規定による確認(以下「医療機器等適合性確認」という。)の申請は、様式第六十三の十九の五による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の申請書には、次に掲げる資料を添えなければならない。
 - 一 医療機器等適合性確認に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
 - 二 医療機器等適合性確認に係る全ての製造所における製造管理及び品質管理に関する資料
- 3 厚生労働大臣は、医療機器等適合性確認をしたときは、様式第六十三の十九の六による通知書を申請者に通知するものとする。

4 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項の規定により機構に医療機器等適合性確認を行わせることとした場合における第一項及び前項の規定の適用については、第一項及び前項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(医療機器等適合性確認の結果の通知)

第百十四条の四十五の十 令第三十七条の三十六の規定による医療機器等適合性確認の結果の通知は、様式第六十三の十九の七による通知書によつて行うものとする。

(医療機器等適合性確認台帳の記載事項)

第百十四条の四十五の十一 令第三十七条の三十四第二項に規定する医療機器等適合性確認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 法第二十三条の二の十の二第三項の確認の結果
- 二 医療機器等適合性確認の年月日及び番号
- 三 令第三十七条の三十六の規定による医療機器等適合性確認の結果を通知した場合にあつては、その通知の年月日及び番号

(変更計画に従つた変更を届出により行うことが可能な範囲)

第百十四条の四十五の十二 医療機器(人工知能関連技術を活用したものを除く。)に係る法第二十三条の二の十の二第六項の厚生労働省令で定める変更は、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関係手数料令(平成十七年政令第九十一号)第十二条第一項第一号イ(5)から(9)までに掲げる変更とする。

2 医療機器(人工知能関連技術を活用したものに限る。)に係る法第二十三条の二の十の二第六項の厚生労働省令で定める変更は、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関係手数料令第十二条第一項第一号イ(5)から(9)までに掲げる変更とする。

3 体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の十の二第六項の厚生労働省令で定める変更は、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関係手数料令第十二条第一項第一号ロ(1)及び(4)から(6)までに掲げる変更とする。

(届出後に変更を行うことができるようになるまでの日数)

第百十四条の四十五の十三 法第二十三条の二の十の二第六項の厚生労働省令で定める日数は、三十日とする。

(変更計画に従つた変更に係る届出の届書等)

第百十四条の四十五の十四 法第二十三条の二の十の二第六項の規定による届出は、様式第六十三の十九の八による届書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の届書には、変更計画で確認されたおりの試験の結果が得られたことを示す資料その他変更計画に従つた変更の内容を確認できる資料を添付しなければならない。

3 前項に規定する資料は、医療機器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及び医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならぬ。

一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。

二 前号の調査又は試験において、申請に係る医療機器についてその申請に係る品質、有効性及び安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。

三 当該資料の根拠になつた資料は、第一項の届書を提出した日から前条に定める日数が経過する日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りではない。

4 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」を経由して厚生労働大臣」とする。

(機構に対する医療機器等変更計画確認の申請)

第百十四条の四十五の十五 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとしたときは、令第三十七条の二十九に規定する医療機器又は体外診断用医薬品に係る法第二十三条の二の十の二第一項の確認の申請者は、機構に当該確認の申請をしなければならぬ。

2 前項の申請は、様式第六十三の十九の九による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二の十の二第一項の確認の申請書に添付して行うものとする。

(機構による医療機器等変更計画確認の結果等の通知)

第百十四条の四十五の十六 法第二十三条の二の十の二第十項の規定により読み替えて準用する法第二十三条の二の七第六項の規定による法第二十三条の二の十の二第一項の確認の結果の通知は、様式第六十三の十九の十による通知書によつて行うものとする。

2 法第二十三条の二の十の二第十項の規定により読み替えて準用する法第二十三条の二の七第六項の規定による法第二十三条の二の十の二第三項の確認の結果の通知は、様式第六十三の十九の十一による通知書によつて行うものとする。

3 法第二十三条の二の十の二第十二項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う届出の状況の通知は、様式第六十三の十九の十二による通知書によつて行うものとする。

(承継の届出)

第百十四条の四十六 法第二十三条の二の十一第一項の厚生労働省令で定める資料及び情報は、次のとおりとする。

一 法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一項の登録の申請に際して提出した資料

二 法第二十三条の二の五第一項の承認の申請及び同条第十五項の当該承認事項の一部変更の承認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料

三 法第二十三条の二の五第十二項に規定する使用の成績に関する資料その他の資料

- 四 法第二十三条の二の六の二第四項の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 五 法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 六 法第二十三条の二の九第六項の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 七 法第二十三条の二の十の二第一項及び第三項の確認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料並びに同条第六項の届出に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
- 八 法第六十八条の五第一項の規定による特定医療機器に関する記録及び当該記録に関連する資料
- 九 法第六十八条の二十二第一項の規定による生物由来製品に関する記録及び当該記録に関連する資料
- 十 製造管理又は品質管理の業務に関する資料及び情報
- 十一 製造販売後安全管理の業務に関する資料及び情報
- 十二 その他品質、有効性及び安全性に関する資料及び情報
- 2 法第二十三条の二の十一第三項の規定による届出は、様式第六十三の二十による届書（正副二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書には、医療機器等承認取得者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならぬ。
- （製造販売の届出）
- 第百四十四条の四十七 法第二十三条の二の十二第一項の規定による届出は、様式第六十三の二十一による届書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。
- 2 法第二十三条の二の十二第二項の規定による変更の届出は、様式第四十による届書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。
- 3 医療機器に係る第一項の届書には、届出に係る品目の法第六十三条の二第二項各号に掲げる事項又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報に関する資料を添えなければならぬ。
- 4 法第二十三条の二の十三第一項の規定により機構に届け出ることとされている場合における第一項及び第二項の規定の適用については、これらの規定中「正本一通及び副本二通」を厚生労働大臣に」とあるのは、「正副二通」を機構に」とする。
- （機構による製造販売の届出の受理に係る通知）
- 第百四十四条の四十八 法第二十三条の二の十三第二項の規定により厚生労働大臣に対して行う製造販売の届出の受理に係る通知は、様式第四十一による通知書によつて行うものとする。
- （医療機器等総括製造販売責任者の基準）
- 第百四十四条の四十九 高度管理医療機器又は管理医療機器の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理を行う者に係る法第二十三条の二の十四第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。
- 一 大学等で物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した者
- 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した後、医薬品、医療機器又は再生医療等製品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者
- 三 医薬品、医療機器又は再生医療等製品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に五年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う講習を修了した者
- 四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

- 2 一般医療機器の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理を行う者に係る法第二十三条の二の十四第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。
- 一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した者
- 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する科目を修得した後、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者
- 三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者（薬剤師以外の技術者に行わせることができる体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理）
- 第百四十四条の四十九の二 体外診断用医薬品の製造販売業者は、法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号の規定により、薬剤師を置くことが著しく困難であると認められる場合には、体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理について、薬剤師に代え、次の各号のいずれかに掲げる技術者をもつて行わせることができる。
- 一 大学等で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
- 二 厚生労働大臣が前号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
- 2 前項に掲げる場合に、体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理について、薬剤師に代え、前項各号のいずれかに掲げる技術者をもつて行わせることができる期間
- は、医療機器等総括製造販売責任者として技術者を置いた日から起算して五年とする。
- （医療機器等総括製造販売責任者の業務及び遵守事項）
- 第百四十四条の五十 法第二十三条の二の十四第四項に規定する医療機器等総括製造販売責任者が行う医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理のために必要な業務は、次のとおりとする。
- 一 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第六十九号）により医療機器等総括製造販売責任者が行うこととされた業務
- 二 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令により医療機器等総括製造販売責任者が行うこととされた業務
- 三 法第二十三条の二の十五の二第一項第一号に規定する医療機器等総括製造販売責任者が有する権限に係る業務
- 2 法第二十三条の二の十四第四項に規定する医療機器等総括製造販売責任者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
- 一 製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
- 二 法第二十三条の二の十四第三項の規定により製造販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。
- 三 医療機器又は体外診断用医薬品の国内における品質管理に関する業務の責任者（以下「国内品質管理運営責任者」という。）及び医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売後安全管理に関する業務の責任者（以下「医療機器等安全管理責任者」という。）との相互の密接な連携を図ること。
- （製造、試験等に関する記録）
- 第百四十四条の五十一 医療機器又は体外診断用医薬品の製造所の医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者は、製造及び試験に関する記録その他当該製造所の管理に関する記録を作成し、かつ、これを三年間（当該記録に係る医療機器又は体外診断用医薬品に関して有効期間の記載が義務付けられている場合には、その有効期間に一年を加算した期間）保管しなければならない

い。ただし、この省令の他の規定又は薬事に関する他の法令の規定により、記録の作成及びその保管が義務付けられている場合には、この限りでない。

(医療機器責任技術者の資格)

第百十四条の五十二 医療機器の製造業者は、法第二十三条の二の第十四第五項の規定により、次の各号のいずれかに該当する医療機器責任技術者を、製造所ごとに置かなければならない。

- 一 大学等で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した者
- 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した後、医療機器の製造に関する業務に三年以上従事した者
- 三 医療機器の製造に関する業務に五年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う講習を修了した者
- 四 厚生労働大臣が前三号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

2 一般医療機器のみを製造する製造所にあつては、前項の規定にかかわらず、次の各号のいずれかに該当する者を医療機器責任技術者とすることができる。

- 一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する専門の課程を修了した者
- 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、物理学、化学、生物学、工学、情報学、金属学、電気学、機械学、薬学、医学又は歯学に関する科目を修得した後、医療機器の製造に関する業務に三年以上従事した者
- 三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

3 医療機器の製造工程のうち設計のみを行う製造所にあつては、前二項の規定にかかわらず、製造業者が設計に係る部門の責任者として指定する者を医療機器責任技術者とすることができる。(医療機器責任技術者の業務及び遵守事項)

第百十四条の五十三 法第二十三条の二の第十四第九項の医療機器責任技術者が行う医療機器の製造の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

- 一 製造管理及び品質管理に係る業務を統括し、その適正かつ円滑な実施が図られるよう管理監督すること。
- 二 品質不良その他製品の品質に重大な影響が及ぶおそれがある場合においては、所要の措置が速やかにとられていること及びその進捗状況を確認し、必要に応じ、改善等所要の措置をとるよう指示すること。
- 三 法第二十三条の二の第十五の二第三項第一号に規定する医療機器責任技術者が有する権限に係る業務

2 法第二十三条の二の第十四第九項の医療機器責任技術者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 製造の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
- 二 法第二十三条の二の第十四第七項の規定により製造業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。

(薬剤師以外の者に行わせることができる体外診断用医薬品の製造の管理)

第百十四条の五十三の二 法第二十三条の二の第十四第十項に規定する厚生労働省令で定める工程は、次の各号に掲げるもののみを行う工程とする。

- 一 設計のみを行う工程
- 二 保管(最終製品(他の体外診断用医薬品の製造所に出荷されるものを除く。)の保管を除く。)のみを行う工程

2 体外診断用医薬品の製造工程のうち前項に規定する工程のみを行う製造所の製造業者は、法第二十三条の二の第十四第十項の規定により、当該製造所の管理について、薬剤師に代え、次の各号のいずれかに該当する管理者をもつて行わせることができる。

一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者

二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、医薬品又は体外診断用医薬品の製造に関する業務に三年以上従事した者

三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

(体外診断用医薬品製造管理者の業務及び遵守事項)

第百十四条の五十三の三 法第二十三条の二の第十四第十項の体外診断用医薬品製造管理者が行う体外診断用医薬品の製造の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

- 一 製造管理及び品質管理に係る業務を統括し、その適正かつ円滑な実施が図られるよう管理監督すること。
- 二 品質不良その他製品の品質に重大な影響が及ぶおそれがある場合においては、所要の措置が速やかにとられていること及びその進捗状況を確認し、必要に応じ、改善等所要の措置をとるよう指示すること。
- 三 法第二十三条の二の第十五の二第三項第一号に規定する体外診断用医薬品製造管理者が有する権限に係る業務

2 法第二十三条の二の第十四第十項の体外診断用医薬品製造管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 製造の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
- 二 法第二十三条の二の第十四第十二項の規定により製造業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。

(医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者の遵守事項)

第百十四条の五十四 法第二十三条の二の第十五第一項に規定する医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 薬事に関する法令に従い適正に製造販売が行われるよう必要な配慮をすること。
- 二 第百十四条の五十八第一項の規定に従い、製造販売しようとする製品の製造管理及び品質管理を適正に行うこと。
- 三 製造販売しようとする製品の製造販売後安全管理を適正に行うこと。
- 四 生物由来製品(医療機器に限る。)又は再製造単回使用医療機器の製造販売業者であつて、その医療機器等総括製造販売責任者、国内品質業務運営責任者及び医療機器等安全管理責任者のいずれも細菌学的知識を有しない場合にあつては、医療機器等総括製造販売責任者を補佐する者として細菌学的知識を有する者を置くこと。

五 医療機器の製造販売業者であつて、その医療機器等総括製造販売責任者、国内品質業務運営責任者及び医療機器等安全管理責任者のいずれもその製造販売する品目の特性に関する専門的知識を有しない場合にあつては、医療機器等総括製造販売責任者を補佐する者として当該専門的知識を有する者を置くこと。

六 体外診断用医薬品の製造販売業者(法第二十三条の二の第十四第一項ただし書第一号に規定する体外診断用医薬品についてのみその製造販売をする製造販売業者を除く。)であつて、その医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置く場合にあつては、次のイ及びロに掲げる措置を講ずること。

- イ 医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師を置くこと。
- ロ 医療機器等総括製造販売責任者として法第二十三条の二の第十四第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置

七 医療機器等総括製造販売責任者、国内品質業務運営責任者及び医療機器等安全管理責任者がそれぞれ相互に連携協力し、その業務を行うことができるよう必要な配慮をすること。

八 医療機器等総括製造販売責任者が第百十四条の五十の規定による責務を果たすために必要な配慮をすること。

九 再製造単回使用医療機器の製造販売業者は、原型医療機器（再製造の用に供される単回使用の医療機器であつて、未だ再製造されていないものをいう。以下同じ。）の原材料の変更その他の再製造単回使用医療機器の品質、有効性及び安全性に影響を与えるおそれのある変更の有無を継続的に確認し、当該変更が生じた場合には、再製造単回使用医療機器の品質、有効性及び安全性を確保するために必要な設計の変更その他の必要な措置を講じること。

十 再製造単回使用医療機器の製造販売業者は、原型医療機器の不具合及び回収に関する情報その他の品質、有効性及び安全性に関する情報を継続的に収集し、収集した情報に基づき再製造単回使用医療機器の品質、有効性及び安全性への影響について検討し、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要な措置を講じること。

十一 再製造単回使用医療機器の製造販売業者は、原型医療機器の製造販売業者、外国製造医療機器等特別承認取得者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者に対し、次に掲げる情報を速やかに提供すること。

イ 再製造単回使用医療機器に係る法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認を受けた場合（選任外国製造医療機器等製造販売業者にあつては、再製造単回使用医療機器に係る第百十四条の七十六第一項第一号の規定による情報の提供を受けた場合）は、当該承認が与えられた旨

ロ 再製造単回使用医療機器について、品質等に関する理由により廃棄、回収、販売の停止、情報の提供その他必要な措置を講じる場合（その措置に至つた理由が当該再製造単回使用医療機器の再製造に起因するものであることが明らかでない場合を除く。）は、その旨

ハ 再製造単回使用医療機器について、廃棄、回収、販売の停止、注意事項等情報等（法第六十三条の二第二項各号に掲げる事項又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報を含む。）の改訂その他原型医療機器の製造販売業者、外国製造医療機器等特別承認取得者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者に対する情報の提供が必要と認められる安全確保措置を立案及び実施した場合は、その旨及び立案に当たり検討を行った安全管理情報

十二 再製造単回使用医療機器の製造販売業者は、医療機器において使用された単回使用の医療機器であつて、未だ洗浄及び滅菌されていないものの運搬（船舶又は航空機による運搬を除く。以下この号において同じ。）を行うに当たつては、次の各号に掲げる事項に適合するものであること。

イ 運搬は、容器に封入して行うこと。

ロ 前号に規定する容器は、次に掲げる基準に適合するものであること。

- (1) 容易に、かつ、安全に取り扱うことができること。
- (2) 運搬中に予想される温度及び内圧の変化、振動等により、き裂、破損等が生ずるおそれがないこと。
- (3) みだりに開封されないように、容易に破れないシールのはり付け等の措置が講じられていること。
- (4) 内容物の漏えいのおそれのない十分な強度及び耐水性を有するものであること。
- (5) 繰り返し使用する場合にあつては、病原性を持つおそれのある微生物等による汚染の除去が容易であること。

(6) 医療機器において使用された単回使用の医療機器が封入されている旨の表示がされているものであること。

ハ 運搬物の車両等への積付けは、運搬中において移動、転倒、転落等により安全性が損なわれないように行うこと。

ニ 運搬物がその他の物と混合するおそれのないように、他の物と区分して、運搬すること。

ホ 運搬物の取扱方法、事故が発生した場合の措置その他の運搬に関し留意すべき事項を記載した書類を携行すること。

ヘ 運搬物により病原性を持つおそれのある微生物等による汚染が生じた場合には、速やかに、当該汚染の広がりの防止及び除去を行うこと。

ト 運搬の年月日、方法、荷受人又は荷送人及び運搬を行う者に関する事項を記録し、これを五年間保存すること。

チ 運搬を第三者に委託する場合にあつては、次に掲げる事項に適合する方法により行わせること。

- (1) 再委託してはならないこと。
- (2) 委託を受ける者に対し、イからトまでに掲げる事項に適合する方法で運搬させること。

また、このために必要な事項を取り決め、書面として保存すること。

第百十四条の五十四の二 医療機器の製造販売業者が、法第二十三条の二の五第一項に規定する医療機器について行う製造販売後臨床試験（医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令第二条第一項第三号に規定する製造販売後臨床試験をいう。以下この条において「医療機器の製造販売後臨床試験」という。）の実施に当たり遵守すべき事項は、次のとおりとする。

- 一 医療機器の製造販売後臨床試験の実施に関する医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令で定める基準に適合するものであること。
- 二 医療機器の製造販売後臨床試験を実施するに当たり世界保健機関が公表を求めた事項その他医療機器の製造販売後臨床試験の実施の透明性の確保及び国民の医療機器の製造販売後臨床試験への参加の選択に資する事項をあらかじめ公表すること。これを変更したときも、同様とする。

三 医療機器の製造販売後臨床試験を中止し、又は終了したときは、原則として医療機器の製造販売後臨床試験を中止した日又は終了した日のいずれか早い日から一年以内にその結果の概要を作成し、公表すること。

第百十四条の五十四の三 法第二十三条の二の五第三項（法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む。）に規定する医療機器の製造業者が遵守すべき事項は、再製造単回使用医療機器を製造する製造所（第百十四条の八第一項第四号ホに掲げる製造工程に係る製造所を除く。）の医療機器責任技術者が医師でない場合又は細菌学的知識若しくは医療機器の滅菌に関する専門的知識を有しない場合にあつては、医療機器責任技術者を補佐する者として医師又は当該知識を有する者を置くこととする。

（設置に係る管理に関する文書）

第百十四条の五十五 設置に当たつて組立てが必要な特定保守管理医療機器であつて、保健衛生上の危害の発生を防止するために当該組立てに係る管理が必要なものとして厚生労働大臣が指定する医療機器（以下「設置管理医療機器」という。）の製造販売業者は、設置管理医療機器の品目ごとに、組立方法及び設置された設置管理医療機器の品質の確認方法について記載した文書（以下「設置管理基準書」という。）を作成しなければならない。

- 2 設置管理医療機器の製造販売業者は、設置管理医療機器を医療機器の販売業者又は貸与業者（以下「販売業者等」という。）に販売し、授与し、又は貸与するときは、設置管理基準書を当該医療機器の販売業者等に交付しなければならない。
- 3 設置管理医療機器の製造販売業者は、設置管理医療機器について第百七十条第一項又は第百九十一条第六項の規定による通知を受けたときは、当該設置管理医療機器に係る設置管理基準書を通知を行った者に交付しなければならない。

4 設置管理医療機器の製造販売業者は、前二項の規定による設置管理基準書の交付に代えて、第七項で定めるところにより、これらの規定により当該設置管理基準書の交付を受けるべき者（以下この条において「受託者等」という。）の承諾を得て、当該設置管理基準書に記載すべき事項を電子情報処理組織を使用する方法その他の情報通信の技術を利用する方法であつて次に掲げる

もの（以下この条において「電磁的方法」という。）により提供することができる。この場合において、設置管理医療機器の製造販売業者は、当該設置管理基準書の交付を行ったものとみなす。

一 電子情報処理組織を使用する方法のうち、イ又はロに掲げるもの

イ 設置管理医療機器の製造販売業者の使用に係る電子計算機と受託者等の使用に係る電子計算機とを接続する電気通信回線を通じて送信し、受信者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録する方法

ロ 設置管理医療機器の製造販売業者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録された設置管理基準書に記載すべき事項を電気回線を通じて受託者等の閲覧に供し、当該受託者等の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに当該設置管理基準書に記載すべき事項を記録する方法（電磁的方法による提供を受ける旨の承諾又は受けない旨の申出をする場合にあつては、設置管理医療機器の製造販売業者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルにその旨を記録する方法）

二 電磁的記録媒体をもつて調製するファイルに記録したものを交付する方法

5 前項に掲げる方法は、受託者等がファイルへの記録を出力することによる文書を作成することができるものでなければならない。

6 第四項第一号の「電子情報処理組織」とは、設置管理医療機器の製造販売業者の使用に係る電子計算機と、受託者等の使用に係る電子計算機とを電気通信回線で接続した電子情報処理組織をいう。

7 設置管理医療機器の製造販売業者は、第四項の規定により設置管理基準書に記載すべき事項を提供しようとするときは、あらかじめ、受託者等に対して、その用いる次に掲げる電磁的方法の種類及び内容を示し、文書又は電磁的方法による承諾を得なければならない。

8 前項の規定による承諾を得た設置管理医療機器の製造販売業者は、当該受託者等から文書又は電磁的方法により電磁的方法による提供を受けたい旨の申出があつたときは、当該受託者等に対し、設置管理基準書に記載すべき事項の提供を電磁的方法によつてはならない。ただし、当該受託者等が再び同項の規定による承諾をした場合は、この限りでない。

9 設置管理医療機器の製造販売業者は、第二項から前項までの規定により設置管理基準書を交付したときは、その記録を作成し、その作成の日から十五年間保存しなければならない。

（製造販売のための医療機器又は体外診断用医薬品の輸入に係る手続）

第百四十四条の五十六 製造販売のために医療機器又は体外診断用医薬品を、業として、輸入しようとする製造販売業者は、通関のとしまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていて、そのことを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二の五第一項若しくは第十五項（法第二十三条の二の十七第五項において準用する場合を含む。）の承認又はその申請

二 法第二十三条の二の十二第二項又は第二項の届出

三 法第二十三条の二の十七第一項の承認又はその申請

四 基準適合性認証（法第二十三条の三の二第一項に規定する基準適合性認証をいう。以下同じ。）又はその申請

（製造のための医療機器又は体外診断用医薬品の輸入に係る手続）

第百四十四条の五十七 製造のために医療機器又は体外診断用医薬品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のとしまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていて、そのことを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二の五第一項若しくは第十五項（法第二十三条の二の十七第五項において準用する場合を含む。）の承認又はその申請

二 法第二十三条の二の十二第二項又は第二項の届出

三 法第二十三条の二の十七第一項の承認又はその申請

四 基準適合性認証又はその申請

五 法第八十条の六第一項又は第八十条の八第一項の登録

（製造管理又は品質管理の方法の基準への適合）

第百四十四条の五十八 医療機器若しくは体外診断用医薬品の製造販売業者（選任外国製造医療機器等製造販売業者及び法第二十三条の三第一項の規定により選任された製造販売業者（次項において「選任外国製造医療機器等製造販売業者等」という。）を除く。）を、外国製造医療機器等特例承認取得者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者（次項において「製造販売業者等」という。）は、その製造販売する医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理の方法を、法第二十三条の二の五第二項第四号に規定する厚生労働省令で定める基準に適合させなければならない。

2 医療機器若しくは体外診断用医薬品の選任外国製造医療機器等製造販売業者等、製造業者（輸出の医療機器又は体外診断用医薬品のみを製造する者を除く。）又は法第二十三条の二の四第一項の登録を受けた医療機器等外国製造業者（以下「登録医療機器等外国製造業者」という。）は、医療機器又は体外診断用医薬品の取扱い又は製造に当たり、当該医療機器又は体外診断用医薬品に係る製造販売業者等が行う製造管理及び品質管理に協力しなければならない。

3 輸出用の医療機器又は体外診断用医薬品（令第七十三条の二に規定する医療機器又は体外診断用医薬品に限る。）の製造業者は、その製造所における製造管理又は品質管理の方法を、法第八十条第二項に規定する厚生労働省令で定める基準に適合させなければならない。

（製造販売後安全管理業務を委託することができる範囲）

第百四十四条の五十九 法第二十三条の二の十五第五項の厚生労働省令で定める業務は、次のとおりとする。

一 医療機器又は体外診断用医薬品の品質、有効性及び安全性に関する事項その他医療機器又は体外診断用医薬品の適正な使用のために必要な情報（以下この章において「安全管理情報」という。）の収集

二 安全管理情報の解析

三 安全管理情報の検討の結果に基づく必要な措置の実施

四 収集した安全管理情報の保存その他の前三号に附帯する業務

（製造販売後安全管理業務を再委託することができる範囲）

第百四十四条の六十 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者は、製造販売後安全管理業務を受託する者（以下この章において「受託者」という。）に、当該製造販売後安全管理業務を再委託させてはならない。

2 前項の規定にかかわらず、医療機器の製造販売業者は、薬物と一体的に製造販売するものとして承認を受けた医療機器に関する製造販売後安全管理業務を当該薬物を供給する医薬品の製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務を再委託することができる。

3 第一項の規定にかかわらず、医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者は、他の医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者に医療機器又は体外診断用医薬品を販売し、又は授与する場合であつて、当該医療機器又は体外診断用医薬品に関する製造販売後安全管理業務を当該製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務のうち、前条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託することができる。

4 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者は、前二項の規定により製造販売後安全管理業務を再委託する者に、当該製造販売後安全管理業務をさらに委託させてはならない。

（高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務を委託する方法）

第百四十四条の六十一 製造販売業者が高度管理医療機器又は処方箋医薬品たる体外診断用医薬品（以下「処方箋体外診断用医薬品」という。）の製造販売後安全管理業務のうち第百四十四条の五十

- 九 第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、受託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。
- 一 委託する業務（以下この条において「委託安全確保業務」という。）を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。
 - 二 委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者（以下この条及び第百十四条の六十五において「受託安全管理実施責任者」という。）を置いておくこと。
 - 三 委託安全確保業務に係る次項の手順書その他委託安全確保業務に必要な文書（以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。）の写しを委託安全確保業務を行う事務所に備え付けておくこと。
 - 四 製造販売業者は、高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、次に掲げる手順を記載した委託安全確保業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成しなければならない。
 - 五 安全管理情報の収集に関する手順
 - 六 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案に関する手順
 - 七 安全確保措置の実施に関する手順
 - 八 受託安全管理実施責任者から医療機器等安全管理責任者への報告に関する手順
 - 九 医療機器等リスク管理又は医薬品リスク管理に関する手順
 - 十 委託の手順
 - 十一 委託安全確保業務に係る記録の保存に関する手順
 - 十二 国内品質業務運営責任者その他の高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順
 - 十三 製造販売業者は、高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。
 - 十四 一 委託安全確保業務の範囲
 - 十五 二 受託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する委託安全確保業務の範囲に関する事項
 - 十六 三 委託安全確保業務に係る前項各号（第五号を除く。）に掲げる手順に関する事項
 - 十七 四 委託安全確保業務の実施の指示に関する事項
 - 十八 五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項
 - 十九 六 第六項の指示及び第七項の確認に関する事項
 - 二十 七 第六項の指示及び第七項の確認に関する事項
 - 二十一 八 その他必要な事項
 - 二十二 製造販売業者は、高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を医療機器等安全管理責任者に行わせなければならない。
 - 二十三 一 委託安全確保業務を統括すること。
 - 二十四 二 受託安全管理実施責任者に委託安全確保業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること（第百十四条の五十九第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。）。
 - 二十五 三 受託安全管理実施責任者に委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。
 - 二十六 四 受託者が委託安全確保業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。
- 五 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、製造販売業者及び医療機器等総括製造販売責任者に文書により報告すること。
- 五 製造販売業者は、高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九第四号に掲げる業務を委託する場合には、当該委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者に委託しなければならない。この場合において、製造販売業者は、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。
 - 六 一 委託安全確保業務の範囲
 - 七 二 その他必要な事項
 - 八 製造販売業者は、医療機器等安全管理責任者に委託安全確保業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基づき、受託者に所要の措置を講じるよう文書により指示し、その文書を保存しなければならない。
 - 九 製造販売業者は、前項の規定に基づき指示を行った場合においては、当該措置が講じられたことを確認し、その記録を保存しなければならない。
 - 十 製造販売業者は、委託安全確保業務を行う上で必要な情報を受託者に提供しなければならない。
- （管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品以外の体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務を委託する方法）
- 第百十四条の六十二 製造販売業者が管理医療機器又は体外診断用医薬品（処方箋体外診断用医薬品を除く。）の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九各号に掲げる業務を委託する場合には、前条（第一項第二号、第二項第四号及び第三項第二号を除く。）の規定を準用する。この場合において、同条第四項第二号及び第三号中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「あらかじめ指定する者」と読み替えるものとする。
- （一般医療機器の製造販売後安全管理業務を委託する方法）
- 第百十四条の六十三 製造販売業者が一般医療機器の製造販売後安全管理業務のうち第百十四条の五十九各号に掲げる業務を委託する場合には、第百十四条の六十一第一項第一号及び同条第三項から第八項まで（第三項第二号及び第三号を除く。）の規定を準用する。この場合において、同条第三項中「製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に」とあるのは「次に」と、同条第四項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び前項」とあるのは「前項」と、同条第二号及び第三号中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「あらかじめ指定する者」と、同条第五項中「製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に」とあるのは「次に」と、同条第六項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項」とあるのは「第三項」と読み替えるものとする。（委託安全確保業務に係る記録の保存）
- 第百十四条の六十四 前三条の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間は、当該記録を利用しなくなった日から五年間とする。ただし、次に掲げる記録の保存期間はそれぞれ各号に定める期間とする。
- 一 生物由来製品（次号及び第三号に掲げるものを除く。）に係る記録 利用しなくなった日から十年間
 - 二 特定生物由来製品に係る記録 利用しなくなった日から三十年間
 - 三 特定保守管理医療機器及び設置管理医療機器（前号に掲げるものを除く。）に係る記録 利用しなくなった日から十五年間
 - 四 製造販売業者は、前三条の規定にかかわらず、製造販売後安全管理業務手順書等又はあらかじめ定めた文書に基づき、前三条の規定により記録を保存しなければならないとされている者に代えて、製造販売業者が指定する者に、当該記録を保存させることができる。

(高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)
第一百四十六条 受託者が高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合においては、当該業務の再受託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。

- 一 再委託する業務(以下この条において「再委託安全確保業務」という。)を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。
- 二 再委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者(以下この条において「再委託安全管理実施責任者」という。)を置いていること。
- 三 再委託安全確保業務に係る次項の手順書その他再委託安全確保業務に必要な文書(以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。)の写しを再委託安全確保業務を行う事務所に備え付けていること。
- 2 委託元である製造販売業者は、受託者が高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合においては、受託者に、次に掲げる手順を記載した再委託安全確保業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成させなければならない。
 - 一 安全管理情報の収集に関する手順
 - 二 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案に関する手順
 - 三 安全確保措置の実施に関する手順
 - 四 再委託安全管理実施責任者から受託安全管理実施責任者への報告に関する手順
 - 五 医療機器等リスク管理又は医薬品リスク管理に関する手順
 - 六 再委託の手順
 - 七 再委託安全確保業務に係る記録の保存に関する手順
 - 八 受託者の国内品質業務運営責任者その他の高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順
 - 九 その他再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行うために必要な手順
- 3 委託元である製造販売業者は、受託者が高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場において、受託者に製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により再受託者との契約を締結させ、その契約書を保存させなければならない。
 - 一 再委託安全確保業務の範囲
 - 二 再委託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する再委託安全確保業務の範囲に関する事項
 - 三 再委託安全確保業務に係る前項各号(第五号を除く。)に掲げる手順に関する事項
 - 四 再委託安全確保業務の実施の指示に関する事項
 - 五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項
 - 六 第六項の指示及び第七項の確認に関する事項
 - 七 第八項の情報提供に関する事項
 - 八 その他必要な事項
- 4 委託元である製造販売業者は、受託者が高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場においては、受託者が、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を受託安全管理実施責任者に行わせることを確認しなければならない。
 - 一 再委託安全確保業務を統括すること。
 - 二 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること(第一百四十五条の五十九第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。)
- 三 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。

四 再受託者が再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。

- 五 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、受託者及び受託者の医薬品等総括製造販売責任者に文書により報告すること。
- 5 委託元である製造販売業者は、受託者が高度管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九第四号に掲げる業務を再委託する場においては、当該再委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者に再委託させなければならない。この場合において、委託元である製造販売業者は、受託者に、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により再委託者との契約を締結させ、その契約書を保存させなければならない。
 - 一 再委託安全確保業務の範囲
 - 二 その他必要な事項
- 6 委託元である製造販売業者は、受託者に、その受託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基づき、再受託者に所要の措置を講じようとする文書により指示させ、その文書を保存させなければならない。
 - 7 委託元である製造販売業者は、受託者が前項の規定に基づき指示を行った場合においては、受託者に当該措置が講じられたことを確認させ、その記録を保存させなければならない。
 - 8 受託者は、再委託安全確保業務を行う上で必要な情報を再受託者に提供しなければならない。(管理医療機器又は処方箋体外診断用医薬品以外の体外診断用医薬品の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)
- 第一百四十六条** 受託者が管理医療機器又は体外診断用医薬品(処方箋体外診断用医薬品を除く。)の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九各号に掲げる業務を再委託する場においては、前条(第一項第二号、第二項第四号及び第三項第二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、同条第四項中「受託安全管理実施責任者」とあるのは「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再受託者があらかじめ指定する者」と、同条第二号及び第三号中「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再受託者があらかじめ指定する者」と読み替えるものとする。
 - (一般医療機器の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)
- 第一百四十七条** 受託者が一般医療機器の製造販売後安全管理業務のうち第一百四十五条の五十九各号に掲げる業務を再委託する場においては、第一百四十五条の六十五第一号及び同条第三項から第八項まで(第三項第二号及び第三号を除く。)の規定を準用する。この場合において、同条第三項中「製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に」とあるのは「次に」と、同条第四項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び前項」とあるのは「前項」と、同条第二号及び第三号中「再委託安全管理実施責任者」とあるのは「再受託者があらかじめ指定する者」と、同条第六項中「製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項」とあるのは「第三項」と読み替えるものとする。
 - (再委託安全確保業務等に係る記録の保存)
- 第一百四十八条** 前三条の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間については、第一百四十五条の六十四の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「製造販売業者」とあるのは、「受託者」と読み替えるものとする。
 - (医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者の法令遵守体制)
- 第一百四十九条** 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者は、次に掲げる場において、法第二十三条の二の十五の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。
 - 一 次に掲げる医療機器等総括製造販売責任者の権限を明らかにすること。
 - イ 国内品質業務運営責任者、医療機器等安全管理責任者その他の医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ 医療機器若しくは体外診断用医薬品の廃棄、回収若しくは販売の停止、注意事項等情報等（法第六十二条の二第二項各号に掲げる事項又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報を含む。）の改訂、医療関係者への情報の提供又は法に基づく厚生労働大臣への報告その他の医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に関する措置の決定及び実施に関する権限

ハ 製造業者、法第二十三条の二の四第一項に規定する医療機器等外国製造業者その他の製造に関する業務（試験検査等の業務を含む。）を行う者に対する管理監督に関する権限

ニ イからハまでに掲げるもののほか、医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に関する権限

二 次に掲げる法第二十三条の二の十五の二第二項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に関する業務その他の製造販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造販売業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造販売業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造販売業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第二十三条の二の十五の二第二項第三号に規定する厚生労働省令で定める者に、法第二十三条の二の二第一項第二号及び第二十三条の二の五第二項第四号の厚生労働省令で定める基準を遵守して医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理を行わせるために必要な権限を付与するとともに、それらの者が行う業務を監督すること。

イ 医療機器等総括製造販売責任者

ロ 国内品質業務運営責任者

ハ 医療機器安全管理責任者

ニ イからハまでに掲げる者のほか、医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理並びに製造販売後安全管理に関する業務に従事する者

四 次に掲げる法第二十三条の二の十五の二第二項第四号に規定する措置を講ずること。

イ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造方法、試験検査方法その他の医療機器又は体外診断用医薬品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、医療機器又は体外診断用医薬品について承認又は認証された事項の一部を変更するために必要な手続その他の必要な措置

ニ 法第六十八条の十第一項の規定に基づく副作用等の報告が適切かつ適切に行われることを確保するために必要な情報の管理その他の措置

ホ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者が医薬関係者に対して行う医療機器又は体外診断用医薬品に関する情報提供が、客観的かつ科学的な根拠に基づく正確な情報により行われ、かつ、法第六十六条から第六十八条までに違反する記事の広告、記述又は流布が行われないことを確保するために必要な業務の監督その他の措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、第二号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

（医療機器又は体外診断用医薬品の製造業者の法令遵守体制）

第百十四条の六十八の三 医療機器又は体外診断用医薬品の製造業者は、次に掲げるところにより、法第二十三条の二の十五の二第三項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者の権限を明らかにすること。

イ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造の管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、医療機器又は体外診断用医薬品の製造の管理に関する権限

ニ 次に掲げる法第二十三条の二の十五の二第三項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造の管理に関する業務その他の製造業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第二十三条の二の十五の二第三項第三号に規定する措置を講ずること。

イ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 医療機器又は体外診断用医薬品の製造方法、試験検査方法その他の医療機器又は体外診断用医薬品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、当該情報の製造販売業者、外国製造医療機器等特例承認取得者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者に対する連絡その他の必要な措置

ニ イからハまでに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

（製造販売業者の医療機器等総括製造販売責任者等の変更の届出）

第百十四条の六十九 法第二十三条の二の十六第一項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 製造販売業者の氏名及び住所
- 二 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 三 製造販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の氏名
- 四 医療機器等総括製造販売責任者の氏名及び住所
- 五 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名及び住所

六 当該製造販売業者が、他の種類の製造販売業の許可を受け、又は当該許可に係る事業を廃止したときは、当該許可の種類及び許可番号

2 前項の届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じ当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

- 一 第一項第一号に掲げる製造販売業者の氏名に係る届書 製造販売業者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（製造販売業者が法人であるときは、登記事項証明書）
- 二 第一項第三号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該役員に係る届書（新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者が

三 第一項第四号に掲げる事項に係る届書（新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者が製造販売業者である場合を除く。） 次のイからハまでに掲げる書類

（製造販売業者である場合を除く。） 次のイからハまでに掲げる書類

イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者に対する使用関係を証する書類

ロ 新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者が法第二十三条の二の十四第一項に規定する者であることを証する書類

ハ 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医療機器等総括製造販売責任者が法第二十三条の二の九第一項の規定による申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。）を使用成績に関する評価が終了した日から五年間（外国製造医療機器等の製造販売の承認の申請）

第百十四条の七十二 法第二十三条の二の十七第一項の医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売の承認の申請は、様式第六十三の二十二による申請書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者として薬剤師以外の技術者を置く理由を記載した書類、医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師の雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師となつた者に対する使用関係を証する書類並びに医療機器等総括製造販売責任者として法第二十三条の二の十四第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画

第百十四条の七十 法第二十三条の二の十六第二項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

一 製造業者若しくは医療機器等外国製造業者（以下この条において「製造業者等」という。）又は医療機器責任技術者若しくは体外診断用医薬品製造管理者（医療機器等外国製造業者にあつては、製造所の責任者）（第三項第二号において「医療機器責任技術者等」という。）の氏名及び住所

二 製造業者等が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員（氏名）

第百十四条の七十一 医療機器等承認取得者は、次の各号に掲げる資料を、それぞれ当該各号に掲げる期間保存しなければならない。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

一 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料 承認（法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものであつた場合にあつては、同条第五項の規定による申請に対する法第二十三条の二の五の承認）を受けた日から五年間。ただし、法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価を受けなければならぬ医療機器又は体外診断用医薬品（承認（法第二十三条の二の六の二第一項の条件及び期限を付したものを除く。）を受けた日から使用成績に関する評価が終了するまでの期間が五年を超えるものに限る。）に係る資料にあつては、使用成績に関する評価が終了するまでの期間

二 法第二十三条の二の五第十二項に規定する使用の成績に関する資料その他の資料 使用成績に関する評価が終了するまでの期間

三 法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。） 使用成績に関する評価が終了した日から五年間（外国製造医療機器等の製造販売の承認の申請）

四 第一項第五号に掲げる事項に係る届書 次のイ及びロに掲げる書類

イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者に対する使用関係を証する書類

ロ 新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者が法第二十三条の二の十四第一項に規定する者であることを証する書類

ハ 法第二十三条の二の十四第一項ただし書第二号に該当する場合であつて、医療機器等総括製造販売責任者として薬剤師以外の技術者を置くときは、医療機器等総括製造販売責任者が法第二十三条の二の九第一項の規定による申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。）を使用成績に関する評価が終了した日から五年間（外国製造医療機器等の製造販売の承認の申請）

イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者として薬剤師以外の技術者を置く理由を記載した書類、医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師の雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者補佐薬剤師となつた者に対する使用関係を証する書類並びに医療機器等総括製造販売責任者として法第二十三条の二の十四第二項に規定する能力及び経験を有する薬剤師を置くために必要な措置に関する計画

二 製造業者等が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員（氏名）

三 製造業者等が他の製造業者の許可、認定若しくは登録を受け、又はその製造所を廃止したときは、当該許可の区分及び許可番号、当該認定の区分及び認定番号又は当該登録の登録番号

四 前項の届出は、様式第六六による届書を提出することによつて行うものとする。

五 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている厚生労働大臣又は都道府県知事に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる製造業者等の氏名に係る届書 製造業者等の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（製造業者等が法人であるときは、登記事項証明書）

二 第一項第一号に掲げる医療機器責任技術者等の氏名に係る届書（新たに医療機器責任技術者等となつた者が製造業者等である場合を除く。） 雇用契約書の写しその他の製造業者等の新たに医療機器責任技術者等となつた者に対する使用関係を証する書類及び新たに医療機器責任技術者等となつた者が法第二十三条の五十二に掲げる者であること又は新たに体外診断用医薬品製造管理者となつた者が薬剤師であることを証する書類

（資料の保存）

第百十四条の七十一 医療機器等承認取得者は、次の各号に掲げる資料を、それぞれ当該各号に掲げる期間保存しなければならない。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

一 法第二十三条の二の五第一項又は第十五項の承認の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料 承認（法第二十三条の二の六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものであつた場合にあつては、同条第五項の規定による申請に対する法第二十三条の二の五の承認）を受けた日から五年間。ただし、法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価を受けなければならぬ医療機器又は体外診断用医薬品（承認（法第二十三条の二の六の二第一項の条件及び期限を付したものを除く。）を受けた日から使用成績に関する評価が終了するまでの期間が五年を超えるものに限る。）に係る資料にあつては、使用成績に関する評価が終了するまでの期間

二 法第二十三条の二の五第十二項に規定する使用の成績に関する資料その他の資料 使用成績に関する評価が終了するまでの期間

三 法第二十三条の二の九第一項の使用成績に関する評価の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。） 使用成績に関する評価が終了した日から五年間（外国製造医療機器等の製造販売の承認の申請）

四 第一項第五号に掲げる事項に係る届書 次のイ及びロに掲げる書類

イ 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者に対する使用関係を証する書類

ロ 新たに医療機器等総括製造販売責任者となつた者が法第二十三条の二の十四第一項に規定する者であることを証する書類

式第六十三の二十四」と、第百十四條の二十八第一項中「様式第六十三の十一」とあるのは「様式第六十三の二十五」と、第百十四條の三十三第二項中「様式第六十三の十三」とあるのは「様式第六十三の二十六」と、第百十四條の三十四第一項中「様式第六十三の十四」とあるのは「様式第六十三の二十七」と、第百十四條の三十七第三項及び第五項中「様式第六十三の十五」とあるのは「様式第六十三の二十八」と、同条第八項中「様式第二十七の二」とあるのは「様式第五十八の二」と、第百十四條の三十八第二項中「様式第六十三の十二」とあるのは「様式第六十三の二十九」と、第百十四條の三十九中「様式第六十三の十七」とあるのは「様式第六十三の三十」と、第百十四條の四十四第二項中「様式第六十三の十八」とあるのは「様式第六十三の三十一」と、第百十四條の四十五の二第一項中「様式第六十三の十九の二」とあるのは「様式第六十三の三十一の二」と、同条第二項中「様式第六十三の十九の三」とあるのは「様式第六十三の三十一の三」と、第百十四條の四十五の七中「様式第六十三の十九の四」とあるのは「様式第六十三の三十一の四」と、第百十四條の四十五の九第一項中「様式第六十三の十九の五」とあるのは「様式第六十三の三十一の五」と、同条第三項中「様式第六十三の十九の六」とあるのは「様式第六十三の三十一の六」と、第百十四條の四十五の十中「様式第六十三の十九の七」とあるのは「様式第六十三の三十一の七」と、第百十四條の四十五の十四第一項中「様式第六十三の十九の八」とあるのは「様式第六十三の三十一の八」と、第百十四條の四十五の十五第二項中「様式第六十三の十九の九」とあるのは「様式第六十三の三十一の九」と、第百十四條の四十五の十六第一項中「様式第六十三の十九の十」とあるのは「様式第六十三の三十一の十」と、同条第二項中「様式第六十三の十九の十一」とあるのは「様式第六十三の三十一の十一」と、第百十四條の四十六第二項中「様式第六十三の二十」とあるのは「様式第六十三の三十二」と読み替えるものとする。

第百十四條の八十二 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者又は製造業者については、第十五條の九の規定を準用する。この場合において、同条第一項中「登録販売者として」とあるのは、「第百十四條の四十九第一項第二号若しくは第三号若しくは第二項第二号又は第百十四條の五十二第二項第二号若しくは第三号若しくは第二項第二号に規定する」と読み替えるものとする。

第百十四條の八十三 高度管理医療機器等の製造販売業者又は製造業者については、第百七十三條第一項の規定を準用する。

2 体外診断用医薬品の製造販売業者又は製造業者については、第十四條第一項及び第四項の規定を準用する。この場合において、同条第四項中「三年間、前項の書面を記載の日から二年間」とあるのは、「二年間」と読み替えるものとする。

第百十四條の八十四 体外診断用医薬品の製造販売業者又は製造業者については、第十五條の十の規定を準用する。この場合において、「薬剤師若しくは登録販売者」とあるのは、「薬剤師」と読み替えるものとする。

第百十四條の八十五 医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者については、第三条及び第八條の規定を準用する。

2 医療機器又は体外診断用医薬品の製造業者については、第三条及び第十八條の規定を準用する。この場合において、第三条中「許可証」とあるのは、「登録証」と読み替えるものとする。

3 登録医療機器等外国製造業者については、第十八條の規定を準用する。

第二節 登録認証機関

(認証の申請)

第百十五條 法第二十三條の二の二十三第一項の指定高度管理医療機器等（同項に規定する指定高度管理医療機器等をいう。以下同じ。）の認証の申請は、様式第六十四による申請書（正副二通）を登録認証機関（同項に規定する登録認証機関をいう。以下同じ。）に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。
一 法第二十三條の二の二十三第一項の厚生労働大臣が定める基準への適合性に関する資料

二 法第四十一條第三項又は法第四十二條第一項若しくは第二項の規定により基準が設けられている場合にあつては、当該基準への適合性に関する資料

3 前項各号に掲げる資料（厚生労働大臣が基準を定めて指定する体外診断用医薬品の法第二十三條の二の二十三第一項の認証の申請に係る資料を除く。）は、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならぬ。

一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。

二 前号の調査又は試験において、申請に係る医療機器についてその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。

三 当該資料の根拠になった資料は、法第二十三條の二の二十三第一項の認証を与える又は与えない旨の処分の日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りではない。

(基準適合性認証の手続)

第百十六條 基準適合性認証の手続は、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準並びに製造管理及び品質管理の方法の審査を行う機関に関する基準に適合する方法により行われなければならない。

第百十七條 令第四十二條に規定する基準適合性認証に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 認証番号及び認証年月日

二 基準適合性認証を受けた者の氏名及び住所

三 基準適合性認証を受けた者（外国指定高度管理医療機器製造等事業者を除く。）の製造販売業の許可の種類及び許可番号

四 当該品目の製造所の名称

五 当該品目の製造所が受けている製造業者又は医療機器等外国製造業者の登録番号

六 当該品目の名称

七 当該品目の形状、構造及び原理

八 当該品目の反応系に關与する成分（体外診断用医薬品に限る。）

九 当該品目の使用目的又は効果

十 当該品目の使用方法

2 外国指定高度管理医療機器製造等事業者に係る令第四十二條に規定する基準適合性認証に関する台帳に記載する事項は、第一項に掲げるもののほか、次のとおりとする。

一 法第二十三條の三第一項の規定により選任された製造販売業者（以下「選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者」という。）の氏名及び住所

二 当該選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者が受けている製造販売業の許可の種類及び許可番号

3 登録認証機関は、前二項の台帳の全部又は一部を当該登録認証機関の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録する方法又は電磁的記録媒体をもつて調製するファイルに記録する方法により作成することができる。

(準用)

第百十八條 法第二十三條の二の二十三第一項の認証については、第百十四條の二十四第一項、第百十四條の二十五、第百十四條の二十六（第三項を除く。）、第百十四條の二十八（第三項を除く。）、第百十四條の二十九から第百十四條の三十一まで、第百十四條の三十三（第三項を除く。）、第百十四條の三十六まで及び第百十四條の七十一（第二号及び第三号を除く。）の規定を準用する。

第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
四	外国製造医療機器等特例承認取得者	基準適合性認証を受けた外国指定高度管理医療機器製造等事業者（以下「外国製造医療機器等特例認証取得者」という。）
第四百十四條の七十	承認	承認
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三條の二の五第十五項	第二十三條の二の二十三第一項又は第七項
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十八第一項	第二十三條の三第二項
第五百一	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十八第一項	第二十三條の三第二項
第五百二	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十八第一項	第二十三條の三第二項
第五百三	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	厚生労働大臣	登録認証機関
第四百十四條の七十	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者
六各号列記以外の部分	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十七第一項	第二十三條の二の二十三第一項
六第一項第一号	承認	認証
第四百十四條の七十	同条第五項において準用する法第二十三條の二の五第十五項	同条第六項
第四百十四條の七十	第二十三條の二の十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三條の二の五第十五項の承認の申請に際して提出した資料の写し並びに法第二十三條の二の十九において準用する法第二十三條の二の九第一項の使用成績に関する評価	基準適合性認証
第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
六第一項第八号	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者
第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
六第二項	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
六第三項	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
七	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者

第四百十四條の七十	選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者
八	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者
第四百十四條の七十	承認を受けた	認証を受けた
九	様式第五十四の三	様式第六十八の四
第四百十四條の七十	外国製造医療機器等特例承認取得者等	外国製造医療機器等特例認証取得者等
法第二十三條の二の十七第一項	法第二十三條の二の二十三第一項の外国指定高度管理医療機器等	
承認	承認	
外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者	
厚生労働大臣	登録認証機関	
選任外国製造医療機器等製造販売業者	選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者	
外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者	
第四百十四條の八十	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者
第二項		
第四百十四條の八十	外国製造医療機器等特例承認取得者	外国製造医療機器等特例認証取得者
第三項	ただし書	し書

（承継の届出）
第四百十八條の二 法第二十三條の三の二第二項の厚生労働省令で定める資料及び情報は、次のとおりとする。
 一 法第二十三條の二の三第一項又は法第二十三條の二の四第一項の登録の申請に際して提出した資料
 二 基準適合性認証の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 三 法第六十八條の二十二第一項の規定による生物由来製品に関する記録及び当該記録に関する資料
 四 製造管理又は品質管理の業務に関する資料及び情報
 五 製造販売後安全管理の業務に関する資料及び情報
 六 その他品質、有効性及び安全性に関する資料及び情報
 七 法第二十三條の三の二第三項の規定による届出は、様式第六十八の五による届書（正副二通）を登録認証機関に提出することによつて行うものとする。
 八 前項の届書には、医療機器等認証取得者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならない。
 九 （登録認証機関の報告書）
第四百十九條 法第二十三條の五第一項に規定する報告書は、毎月、次に掲げる事項を記載し、その翌月末日までに厚生労働大臣に提出するものとする。
 一 当該月に与えた基準適合性認証又は当該月に受けた法第二十三條の二の二十三第八項の規定による届出（以下この項において「認証等」という。）に係る製造販売業者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者の氏名及び住所
 二 外国指定高度管理医療機器製造等事業者にあつては、その選任した選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者の氏名及び住所
 三 当該製造販売業者又は選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者が受けている製造販売業の許可番号
 四 認証等に係る品目の製造所の名称、所在地及び製造工程の概要

（承継の届出）
第四百十八條の二 法第二十三條の三の二第二項の厚生労働省令で定める資料及び情報は、次のとおりとする。
 一 法第二十三條の二の三第一項又は法第二十三條の二の四第一項の登録の申請に際して提出した資料
 二 基準適合性認証の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 三 法第六十八條の二十二第一項の規定による生物由来製品に関する記録及び当該記録に関する資料
 四 製造管理又は品質管理の業務に関する資料及び情報
 五 製造販売後安全管理の業務に関する資料及び情報
 六 その他品質、有効性及び安全性に関する資料及び情報
 七 法第二十三條の三の二第三項の規定による届出は、様式第六十八の五による届書（正副二通）を登録認証機関に提出することによつて行うものとする。
 八 前項の届書には、医療機器等認証取得者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならない。
 九 （登録認証機関の報告書）
第四百十九條 法第二十三條の五第一項に規定する報告書は、毎月、次に掲げる事項を記載し、その翌月末日までに厚生労働大臣に提出するものとする。
 一 当該月に与えた基準適合性認証又は当該月に受けた法第二十三條の二の二十三第八項の規定による届出（以下この項において「認証等」という。）に係る製造販売業者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者の氏名及び住所
 二 外国指定高度管理医療機器製造等事業者にあつては、その選任した選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者の氏名及び住所
 三 当該製造販売業者又は選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者が受けている製造販売業の許可番号
 四 認証等に係る品目の製造所の名称、所在地及び製造工程の概要

- 五 認証等に係る品目の使用目的又は効果
- 六 認証等に係る品目の名称及びその認証番号
- 七 認証年月日又は届出を受けた年月日
- 八 基準適合性認証の申請時における法第二十三条の二の二十三第四項及び第六項の規定による調査の実施年月日並びに当該調査結果及びその概要並びに同条第四項の規定による調査に係る基準適合性及び同条第六項の規定による調査に係る調査結果証明書の写し
- 九 認証等に係る第二百二十八条に規定する基準に基づく監査の実施年月日及び当該監査結果の概要
- 十 認証等に係る変更（軽微な変更を含む。）をした場合又は基準適合性認証の取消しをした場合は、その旨
- 十一 当該月に受理した法第二十三条の三の二第三項の規定による承継の届書に係る医療機器等

一 前項に掲げるもののほか、法第二十三条の四第一項又は第二項の規定により基準適合性認証を取り消したときは、当該基準適合性認証に係る次に掲げる事項を、七日以内に厚生労働大臣を経由して医療機器等製造販売業許可権者に通知しなければならない。

一 法第二十三条の四第一項又は第二項の規定により基準適合性認証の取消しを受けた製造販売業者又は外国指定高度管理医療機器製造等事業者の氏名及び住所

二 外国指定高度管理医療機器製造等事業者の氏名及び住所

三 当該製造販売業者又は選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者が受けている製造販売業の許可番号

四 基準適合性認証の取消しに係る品目の使用目的又は効果

五 基準適合性認証の取消しに係る品目の名称及びその認証番号

六 認証年月日

七 基準適合性認証を取り消した年月日

八 基準適合性認証を取り消した理由

九 厚生労働大臣が、法第二十三条の二の七第一項の規定により機構に審査を行わせることとした場合における前二項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」とする。

（機構による報告書の受理に係る通知）

第二百二十条 法第二十三条の五第二項後段の規定により厚生労働大臣に対して行う報告書の受理に係る通知は、様式第六十九により行うものとする。

（登録の申請）

第二百二十一条 法第二十三条の六第一項の申請は、様式第七十による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。

一 定款及び登記事項証明書（申請者が外国法令に基づいて設立された法人である場合には、これらに準ずるもの）

二 申請の日を含む事業年度の直前の事業年度に係る決算並びに財産目録、貸借対照表及び損益計算書

三 申請の日を含む事業年度の直前の事業年度の事業報告書並びに申請の日を含む事業年度の事業計画書及び収支予算書（基準適合性認証のための審査（以下「基準適合性認証審査」という。）の業務に係る事項と他の業務に係る事項とを区分したものの）

四 次に掲げる事項を記載した書類

イ 役員（持分会社（会社法（平成十七年法律第八十六号）第五百七十五条第一項に規定する持分会社をいう。以下同じ。）にあつては、業務を執行する社員）又は事業主の氏名及び履歴

ロ 申請の日を含む事業年度の直前の事業年度末における株主構成

ハ 基準適合性認証審査に関する業務の実績

ニ 基準適合性認証審査を行う審査員（以下この章において「審査員」という。）の氏名、その履歴及び担当する業務の範囲

ホ 基準適合性認証審査に関する業務以外の業務を行っている場合には、その業務の種類及び概要

五 申請者が法第二十三条の七第一項各号に掲げる要件に適合することを証する書類

六 申請者が法第二十三条の七第二項各号のいずれにも該当しないことを証する書類

七 その他参考となる事項を記載した書類

（登録証の更新の申請）

第二百二十二条 厚生労働大臣は、法第二十三条の六第一項の登録をしたときは、登録を申請した者に登録証を交付しなければならない。同条第三項の規定により登録を更新したときも、同様とする。

2 前項の登録証は、様式第七十一によるものとする。

（登録証の更新の届出）

第二百二十三条 登録証の更新の届出は、登録証の記載事項に変更を生じたときは、その書換え交付を申請することができる。

2 前項の申請は、様式第三による申請書に登録証を添え、厚生労働大臣に対して行わなければならない。

（登録証の再交付）

第二百二十四条 登録証の再交付は、登録証の記載事項に破り、汚し、又は失つたときは、その再交付を申請することができる。

2 前項の申請は、様式第四による申請書により厚生労働大臣に対して行わなければならない。この場合において、登録証を破り、又は汚した申請者は、申請書にその登録証を添えなければならない。

3 登録証の再交付は、登録証の再交付を受けた後、失つた登録証を発見したときは、直ちに厚生労働大臣にこれを返納しなければならない。

（登録証の返納）

第二百二十五条 登録証の返納は、法第二十三条の十六第一項から第三項までの規定による登録の取消処分を受けたとき、又はその業務を廃止したときは、直ちに厚生労働大臣に登録証の返納を返納しなければならない。

（機構に対する登録又は登録の更新に係る調査の申請）

第二百二十五条の二 厚生労働大臣が法第二十三条の六第二項（同条第四項において準用する場合を含む。次条において同じ。）の規定により機構に調査を行わせることとした場合における同条第一項の登録又は同条第三項の登録の更新の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。

2 前項の申請は、様式第七十一の二による申請書により行うものとする。

（機構による登録等の申請に対する調査の結果の通知）

第二百二十五条の三 機構は、法第二十三条の六第二項の規定による調査をしたときは、その結果を厚生労働大臣に通知しなければならない。

（登録の更新の申請）

第二百二十六条 法第二十三条の六第三項の規定による登録の更新の申請は、様式七十二による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る登録証の更新の届出を添えなければならない。

（登録の変更の届出）

第二百二十七条 登録証の更新の届出は、次に掲げる事項について変更をしようとするときは、変更しようとする日の二週間前までに、様式第六による届書を提出しなければならない。

一 法第二十三条の八第二項に規定する事項

（登録の変更の届出）

第二百二十七条 登録証の更新の届出は、次に掲げる事項について変更をしようとするときは、変更しようとする日の二週間前までに、様式第六による届書を提出しなければならない。

一 法第二十三条の八第二項に規定する事項

二 役員（持分会社にあつては、業務を執行する社員）又は事業主
三 審査員の氏名又はその担当する業務の範囲
四 基準適合性認証審査の業務以外の業務
五 基準適合性認証の業務を行う指定高度管理医療機器等の範囲
（登録認証機関の審査基準）

第二百二十八条 法第二十三条の九第二項に規定する厚生労働省令で定める基準は、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準並びに製造管理及び品質管理の方法の審査を行う機関に関する基準のほか、次に掲げる基準とする。
一 基準適合性認証のための審査に必要な情報を収集すること。
二 基準適合性認証の結果の根拠となる審査に係る記録等を邦文で作成し、これを保管すること。

三 内部監査を行い、基準適合性認証の業務に関し改善が必要な場合においては、所要の措置を採るとともに、当該措置の記録を邦文で作成し、これを保管すること。
四 審査員の資格要件を明らかにし、教育訓練その他の必要な措置を講ずること。
五 その他基準適合性認証の業務の適正な実施のために必要な業務を行うこと。

（登録認証機関の業務規程）
第二百二十九条 登録認証機関は、法第二十三条の十第一項前段の規定により業務規程の認可を受けようとするときは、様式第七十三による申請書に当該業務規程（正副二通）を添えて、厚生労働大臣に提出しなければならない。

2 登録認証機関は、法第二十三条の十第一項後段の規定により業務規程の変更の認可を受けようとするときは、様式第七十四による申請書に変更後の業務規程（正副二通）を添えて、厚生労働大臣に提出しなければならない。
3 法第二十三条の十第二項の規定により登録認証機関が業務規程に定めておかなければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 基準適合性認証の実施方法
- 二 基準適合性認証に関する料金
- 三 基準適合性認証の一部変更又は取消しの実施方法
- 四 内部監査の実施方法
- 五 基準適合性認証の業務の範囲に応じた審査員の資格要件
- 六 審査員の選任及び解任に関する事項
- 七 審査員の能力の維持管理の方法
- 八 異議申立て及び苦情処理の実施方法
- 九 基準適合性認証に関する記録の保管及び管理の実施方法

（業務規程の認可証の交付等）
第二百二十九条の二 厚生労働大臣は、法第二十三条の十第一項の認可をしたときは、認可を申請した者に認可証を交付しなければならない。

2 前項の認可証は、様式第七十四の二によるものとする。

（帳簿の記載事項等）
第二百三十条 法第二十三条の十一に規定する厚生労働省令で定める事項は、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準並びに製造管理及び品質管理の方法の審査を行う機関に関する基準において定められる事項とする。

2 前項に掲げる事項が、電子計算機に備えられたファイル又は電磁的記録媒体に記録され、必要に応じ登録認証機関において電子計算機その他の機器を用いて明確に紙面に表示されるときは、当該記録をもって帳簿に代えることができる。

3 登録認証機関は、帳簿（前項の規定による記録が行われた同項のファイル又は電磁的記録媒体を含む。）を、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準並びに製造管理及び品質管理の方法の審査を行う機関に関する基準の定める方法により管理

し、当該帳簿に記載する基準適合性認証の全てが廃止され、又は取り消された日から十五年間、保存しなければならない。

（基準適合性認証についての申請）

第三十一条 法第二十三条の十四第四項（法第二十三条の十四の二において準用する場合を含む。）の規定による申請は、様式第七十五による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る概要その他必要な資料を添付しなければならない。（休廃止等の届出）

第三十二条 法第二十三条の十五第一項の規定による届出は、基準適合性認証の業務の全部又は一部を休止し、又は廃止しようとする日の二週間前までに、様式第八による届書を提出することによつて行うものとする。

（機構による登録認証機関に対する検査又は質問の結果の通知）
第三十二条の二 法第二十三条の十六第五項の規定により厚生労働大臣に対して行う検査又は質問の結果の通知は、様式第七十五の二による通知書によつて行うものとする。

（旅費の額）
第三十二条の三 令第四十一条の五第二項の旅費（同条第一項第一号に規定する法第二十三条の十六第二項第七号の職員に係るものに限る。）の額に相当する額（第三十二条の五第四項において「職員旅費相当額」という。）は、国家公務員等の旅費に関する法律（昭和二十五年法律第百十四号。以下「旅費法」という。）の規定により計算した旅費の額とする。

2 令第四十一条の五第二項の旅費（同条第一項第一号に規定する法第二十三条の十六第五項の規定により機構に同条第二項第七号の検査を行わせる場合における機構の職員に係るものに限る。）の額に相当する額（第三十二条の五第五項において「機構職員旅費相当額」という。）は、旅費法の規定の例により計算した旅費の額とする。

3 前二項の場合において、法第二十三条の十六第二項第七号の検査のため当該検査に係る事務所の所在地に出張する職員は、一般職の職員の給与に関する法律（昭和二十五年法律第九十五号）第六条第一項第一号イに規定する行政職俸給表（一）による職務の級が四級である者であるものとしてその旅費の額を計算するものとする。

（在勤官署の所在地）

第三十二条の四 令第四十一条の五第二項の旅費（同条第一項第一号に規定するものに限る。）の額に相当する額（以下「旅費相当額」という。）を計算する場合において、法第二十三条の十六第二項第七号の検査のため、当該検査に係る事務所の所在地に出張する職員の旅費法第二条第一項第六号の在勤官署の所在地は、東京都千代田区霞が関一丁目二番二号とする。

（旅費の額の計算に係る細目）

第三十二条の五 旅費法第六条第一項の支度料は、旅費相当額に算入しない。

2 法第二十三条の十六第六項第七号の検査を実施する日数は、当該検査に係る事務所ごとに三日として旅費相当額を計算する。

3 旅費法第六条第一項の旅行雑費は、一万円として旅費相当額を計算する。

4 厚生労働大臣が、旅費法第四十六条第一項の規定により、実費を超えることとなる部分又は必要としない部分の旅費を支給しないときは、当該部分に相当する額は、職員旅費相当額に算入しない。

5 機構が、旅費法第四十六条第一項の規定の例により、実費を超えることとなる部分又は必要としない部分の旅費を支給しないときは、当該部分に相当する額は、機構職員旅費相当額に算入しない。

（通訳人の旅費の額及び通訳料の額）

第三十二条の六 令第四十一条の五第二項の旅費（同条第一項第二号に規定するものに限る。）及び通訳料（法第二十三条の十六第二項第七号の職員に同行する通訳人に係るものに限る。）の額に相当する額は、会計法（昭和二十二年法律第三十五号）その他の会計に関する法令に規定す

る手続に従い締結した旅費及び通訳料（以下この条において「旅費等」という。）に係る契約に基づき支払うべき旅費等の額により計算するものとする。

2 令第四十一条の五第二項の旅費（同条第一項第二号に規定するものに限る。）及び通訳料（法第二十三条の十六第五項の規定により機構に同条第二項第七号の検査を行わせる場合における機構の職員に同行する通訳人に係るものに限る。）の額に相当する額は、会計法その他の会計に関する法令に規定する手続の例に従い締結した旅費等に係る契約に基づき支払うべき旅費等の額により計算するものとする。

（電磁的記録の表示方法）
第百三十三條 法第二十三条の十七第二項第三号に規定する厚生労働省令で定める方法は、当該電磁的記録に記録された事項を紙面又は出力装置の映像面に表示する方法とする。

（電磁的記録の提供方法）
第百三十四條 法第二十三条の十七第二項第四号の規定による厚生労働省令で定める方法は、次の各号に掲げるもののうち、登録認証機関が定めるものとする。

- 一 送信者の使用に係る電子計算機と受信者の使用に係る電子計算機とを電気通信回線で接続した電子情報処理組織を使用する方法であつて、当該電気通信回線を通じて情報が送信され、受信者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに当該情報が記録されるもの
- 二 磁気ディスクその他これに準ずる方法により一定の情報を確実に記録しておくことができる物をもつて調整するファイルに情報を記録した物を交付する方法

（厚生労働大臣等による基準適合性認証の業務）

第百三十五條 法第二十三条の十八第一項の規定により厚生労働大臣が行う基準適合性認証については、第百十五条から第百十八条の二までの規定を準用する。この場合において、第百十五条第一項中「登録認証機関（同項に規定する登録認証機関をいう。以下同じ。）」とあり、並びに第百十八条第二項及び第四項並びに第百十八条の二第二項中「登録認証機関」とあるのは「厚生労働大臣」と、同項中「当該登録認証機関」とあるのは「厚生労働大臣」と読み替へるものとする。

2 法第二十三条の十八第二項の規定により機構が行う基準適合性認証については、第百十五条から第百十九条（第三項を除く。）までの規定を準用する。この場合において、第百十五条第一項中「登録認証機関（同項に規定する登録認証機関をいう。以下同じ。）」とあり、並びに第百十八条第二項及び第四項、第百十八條の二第二項並びに第百十九条の見出し中「登録認証機関」とあるのは「機構」と、第百十七條第三項中「登録認証機関」とあるのは「機構」と、同項中「当該登録認証機関」とあるのは「機構」と読み替へるものとする。

（基準適合性認証の業務の引継ぎ）

第百三十六條 登録認証機関は、法第二十三条の十八第四項に規定する場合には、次の事項を行わなければならない。

- 一 基準適合性認証の業務を厚生労働大臣に引き継ぐこと。
- 二 基準適合性認証の業務に関する帳簿及び書類（電磁的記録を含む。）を厚生労働大臣に引き継ぐこと。
- 三 その他厚生労働大臣が必要と認める事項

2 厚生労働大臣が法第二十三条の十八第二項の規定により機構に基準適合性認証の業務の全部又は一部を行わせることとした場合における前項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

（登録認証機関の登録等に係る公示の方法）

第百三十六條の二 法第二十三条の八第一項及び第三項、法第二十三条の十五第二項、法第二十三条の十六第四項並びに法第二十三条の十八第三項の規定による公示は、厚生労働省のホームページに掲載する方法により行うものとする。

（厚生労働大臣への通報）

第百三十七條 登録認証機関は、その業務において薬事に関する法令に違反する事実を知ったときは、速やかに厚生労働大臣に通報しなければならない。

第四章 再生医療等製品の製造販売業及び製造業

（再生医療等製品の製造販売業の許可の申請）

第百三十七條の二 法第二十三条の二十第一項の再生医療等製品の製造販売業の許可を受けようとする者は、同条第二項の規定により、様式第九による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出するものとする。

2 法第二十三条の二十第二項第四号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 二 許可の種類
- 三 再生医療等製品総括製造販売責任者の住所及び資格

3 法第二十三条の二十第三項第四号の厚生労働省令で定める書類は、次のとおりとする。

- 一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書
- 二 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書
- 三 申請者が現に製造販売業の許可を受けている場合にあつては、当該製造販売業の許可証の写し

四 申請者以外の者がその再生医療等製品総括製造販売責任者であるときは、雇用契約書の写し
その他申請者のその再生医療等製品総括製造販売責任者に対する使用関係を証する書類
五 再生医療等製品総括製造販売責任者が法第二十三条の三十四第一項に規定する者であることを証する書類

4 法第二十三条の二十第三項各号に掲げる書類のうち、申請等の行為の際第一項の申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、添付を要しないものとする。
5 法第二十三条の二十第二項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）」とあるのは、「都道府県知事」と読み替へるものとする。

（製造販売業の許可証の様式）

第百三十七條の三 再生医療等製品の製造販売業の許可証は、様式第十によるものとする。

（製造販売業の許可証の書換え交付の申請）

第百三十七條の四 令第四十三条の四第二項の申請書は、様式第三によるものとする。

（製造販売業の許可証の再交付の申請）

第百三十七條の五 令第四十三条の五第二項の申請書は、様式第四によるものとする。

（製造販売業の許可の更新の申請）

第百三十七條の六 法第二十三条の二十第四項の再生医療等製品の製造販売業の許可の更新の申請は、様式第十一による申請書を令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。
（製造販売業の許可台帳の記載事項）

第百三十七條の七 令第四十三条の七第一項に規定する法第二十三条の二十第一項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 許可番号及び許可年月日
- 二 製造販売業者の氏名及び住所

三 再生医療等製品総括製造販売責任者がその業務を行う事務所（以下この章において「主たる機能を有する事務所」という。）の名称及び所在地

四 再生医療等製品総括製造販売責任者の氏名及び住所

五 当該製造販売業者が他の種類の製造販売の許可を受けている場合にあつては、当該許可の種類及び許可番号

（法第二十三条の二十一第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者）

第三百三十七条の七の二 法第二十三条の二十一第二項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

（製造業の許可の区分）

第三百三十七条の八 法第二十三条の二十二第二項に規定する厚生労働省令で定める再生医療等製品の製造業の許可の区分は、次のとおりとする。

一 再生医療等製品の製造工程の全部又は一部を行うもの（次号に掲げるものを除く。）

二 再生医療等製品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの

（製造業の許可の申請）

第三百三十七条の九 法第二十三条の二十二第一項の再生医療等製品の製造業の許可を受けようとする者は、同条第三項の規定により、様式第十二による申請書（正本一通及び副本二通）を第二百八十一条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長に提出するものとする。

2 法第二十三条の二十二第三項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 製造所の名称及び所在地

二 再生医療等製品製造管理者の住所及び資格

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長に提出され、又は都道府県知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 申請者が法人であるときは、登記事項証明書

二 申請者以外の者がその再生医療等製品製造管理者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその再生医療等製品製造管理者に対する使用関係を証する書類

三 再生医療等製品製造管理者が法第二十三条の三十四第五項の承認を受けた者であることを証する書類

四 製造所の構造設備に関する書類

五 製造しようとする品目の一覧表及び製造工程に関する書類

六 申請者が他の製造業の許可若しくは登録又は再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成二十五年法律第八十五号。以下「再生医療等安全性確保法」という。）第三十五条第一項の特定細胞加工物の製造の許可を受けている場合にあつては、当該製造業の許可証若しくは登録証又は当該特定細胞加工物の製造の許可証の写し

4 法第二十三条の二十二第三項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合において、市長又は区長）」とあるのは、「地方厚生局長」と読み替えるものとする。

5 法第二十三条の二十二第六項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

（製造業の許可証の様式）

第三百三十七条の十 再生医療等製品の製造業の許可証は、様式第十三によるものとする。

（製造業の許可証の書換え交付の申請）

第三百三十七条の十一 令第四十三条の十一第二項の申請書（正副二通）は、様式第三によるものとする。

2 前項の申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。

（製造業の許可証の再交付の申請）

第三百三十七条の十二 令第四十三条の十二第二項の申請書（正副二通）は、様式第四によるものとする。

2 前項の申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。

（製造業の許可の更新の申請）

第三百三十七条の十三 法第二十三条の二十二第四項の再生医療等製品の製造業の許可の更新の申請は、様式第十四による申請書（正本一通及び副本二通）を地方厚生局長に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。

（製造業の許可の区分の変更等の申請）

第三百三十七条の十四 法第二十三条の二十二第八項の再生医療等製品の製造業の許可の区分の変更又は追加の許可を受けようとする者は、同条第九項において準用する同条第三項の規定により、様式第十五による申請書（正本一通及び副本二通）を地方厚生局長に提出するものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長に提出され、又は都道府県知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 許可証

二 変更又は追加に係る製造品目の一覧表及び製造工程に関する書類

三 変更し、又は追加しようとする許可の区分に係る製造所の構造設備に関する書類

（製造業の許可台帳の記載事項）

第三百三十七条の十五 令第四十三条の十四に規定する法第二十三条の二十二第一項及び第八項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日

二 許可の区分

三 製造業者の氏名及び住所

四 製造所の名称及び所在地

五 当該製造所の再生医療等製品製造管理者の氏名及び住所

六 当該製造業者が他の製造業の許可若しくは登録又は再生医療等安全性確保法第三十五条第一項の特定細胞加工物の製造の許可を受けている場合にあつては、当該製造業の許可の区分及び許可番号若しくは登録番号又は当該特定細胞加工物の製造の許可番号

（機構に対する製造業の許可又は許可の更新に係る調査の申請）

第三百三十七条の十六 法第二十三条の二十三第一項の規定により機構に法第二十三条の二十二第七項（同条第九項において準用する場合を含む。）の調査を行わせることとしたときは、令第四十三條の十五に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の二十二第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可の更新の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。

2 前項の申請は、様式第十六による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二十二第一項若しくは第八項の許可又は同条第四項の許可の更新の申請書に添付して、地方厚生局長を経由して行うものとする。

（機構による製造業の許可又は許可の更新に係る調査の結果の通知）

第三百三十七条の十七 法第二十三条の二十三第四項の規定による調査の結果の通知は、地方厚生局長に対し、様式第十七による通知書によつて行うものとする。

（再生医療等製品外国製造業者の認定の区分）

第三百三十七条の十八 法第二十三条の二十四第二項に規定する厚生労働省令で定める再生医療等製品外国製造業者の認定の区分は、次のとおりとする。

一 再生医療等製品の製造工程の全部又は一部を行うもの（次号に掲げるものを除く。）

二 再生医療等製品の製造工程のうち包装、表示又は保管のみを行うもの

(再生医療等製品の製造販売の承認の申請)

第三百三十七条の二十一 法第二十三条の二十五第一項の再生医療等製品の製造販売の承認の申請は、様式第七十五の二の二による申請書(正本一通及び副本二通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている厚生労働大臣に提出されたものについては、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 当該品目に係る製造販売業の許可証の写し

二 法第二十三条の二十八第一項の規定により法第二十三条の二十五第一項の承認を申請しようとするときは、申請者が製造販売しようとする物が、法第二十三条の二十八第一項第二号に規定する再生医療等製品であることを明らかにする書類その他必要な書類

(再生医療等製品として不適当な場合)

第三百三十七条の二十二 法第二十三条の二十五第二項第三号ハ(同条第十一項において準用する場合を含む。)の再生医療等製品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合と定める場合は、申請に係る再生医療等製品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合と定める。

(承認申請書に添付すべき資料等)

第三百三十七条の二十三 法第二十三条の二十五第三項(同条第十一項において準用する場合及び法第二十三条の二十六第五項(法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。))の規定により読み替えて適用される場合を含む。次項において同じ。)の規定により第三百三十七条の二十一第一項又は第三百三十七条の二十七第一項の申請書に添付しなければならない資料は、申請に係る再生医療等製品の構成細胞、導入遺伝子の種類、投与経路、構造、性能等に応じ、次に掲げる資料とする。

一 起原又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料

二 製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料

三 安定性に関する資料

四 効能 効果又は性能に関する資料

五 体内動態に関する資料

六 非臨床安全性に関する資料

七 臨床試験等の試験成績に関する資料

八 リスク分析に関する資料

九 法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報に関する資料

2 前項の規定にかかわらず、法第二十三条の二十五第三項の規定により第三百三十七条の二十一第一項又は第三百三十七条の二十七第一項の申請書に添付しなければならない資料について、当該申請に係る事項が医学薬学上公知であると認められる場合その他資料の添付を必要としない合理的理由がある場合においては、その資料を添付することを要しない。ただし、法第二十三条の二十九第一項第一号に規定する新再生医療等製品とその構成細胞、導入遺伝子、用法、用量、使用方法、効能、効果及び性能が同一性を有すると認められる再生医療等製品については、当該新再生医療等製品の再審査期間中は、当該新再生医療等製品の承認申請において資料を添付することを要しないとされたもの以外は、医学薬学上公知であると認められない。

3 第一項各号に掲げる資料を作成するために必要とされる試験は、試験成績の信頼性を確保するために必要な施設、機器、職員等を有し、かつ、適正に運営管理されていると認められる試験施設等において実施されなければならない。

4 申請者は、申請に係る再生医療等製品がその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することと認められる資料については、当該資料を作成するために必要とされる試験が前項に規定する試験施設等において実施されたものでない場合であっても、これを厚生労働大臣に提出しなければならない。

5 第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するもののほか、厚生労働大臣が申請に係る再生医療等製品の承認のための審査につき必要と認めて当該再生医療等製品の見本品その他の資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

(緊急承認に係る再生医療等製品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予)

第三百三十七条の二十三の二 厚生労働大臣は、申請者が法第二十三条の二十六の二第二項の規定による法第二十三条の二十五の承認を受けて製造販売しようとする再生医療等製品について、前条第一項各号(第七号を除く。)に掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

(特例承認に係る再生医療等製品の承認申請書に添付すべき資料の提出の猶予)

第三百三十七条の二十四 厚生労働大臣は、申請者が法第二十三条の二十八第一項の規定による法第二十三条の二十五の承認を受けて製造販売しようとする再生医療等製品について、第三百三十七条の二十三第一項各号(第七号を除く。)に掲げる資料を添付することができないと認めるときは、相当の期間その提出を猶予することができる。

(申請資料の信頼性の基準)

第三百三十七条の二十五 法第二十三条の二十五第三項後段(同条第十一項において準用する場合及び法第二十三条の二十六第五項(法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。))の規定により読み替えて適用される場合を含む。)に規定する資料は、再生医療等製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(平成二十六年厚生労働省令第八十八号)、再生医療等製品の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第八十九号)及び再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第九十号)に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならない。

一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。

二 前号の調査又は試験において、申請に係る再生医療等製品についてその申請に係る品質、有効性又は安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。

三 当該資料の根拠になった資料は、法第二十三条の二十五第一項の承認(法第二十三条の二十六第一項又は第二十三条の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。)又は同条第十一項の承認(法第二十三条の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。)を与える又は与えない旨の処分の日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

(原薬等登録原簿に登録されたことを証する書面に代えることができる資料)

第三百三十七条の二十六 法第二十三条の二十五第一項又は第十一項の承認の申請しようとする者は、第二百八十条の四第二項の登録証の写し及び当該原薬等についての原薬等登録業者との契約書その他の当該原薬等を申請に係る品目に使用することを証する書類をもつて、法第二十三条の二十五第三項に規定する資料のうち、第三百三十七条の二十三第一項第二号から第四号までに掲げる資料の一部に代えることができる。

(承認事項の一部変更の承認)

第三百三十七条の二十七 法第二十三条の二十五第十一項の再生医療等製品の製造販売の承認事項の一部変更の承認の申請は、様式第七十五の三による申請書(正本一通及び副本二通)を提出することによつて行うものとする。

2 法第二十三条の二十八第一項の規定により法第二十三条の二十五第十一項の承認を申請しようとするときは、前項の申請書に、第三百三十七条の二十一第二項第二号に掲げる書類を添えなければならない。

(承認事項の軽微な変更の範囲)
第三百七十七条の二十八 法第二十三条の二十五第十一項の厚生労働省令で定める軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。

- 一 当該品目の本質、特性、性能及び安全性に影響を与える製造方法等の変更
- 二 規格及び試験方法に掲げる事項の削除及び規格の変更
- 三 病原因子の不活化又は除去方法に関する変更
- 四 用法、用量若しくは使用方法又は効能、効果若しくは性能に関する追加、変更又は削除
- 五 前各号に掲げる変更のほか、製品の品質、有効性及び安全性に影響を与えるおそれのあるもの

(軽微な変更の届出)

第三百七十七条の二十九 法第二十三条の二十五第十二項の規定による届出は、様式第七十五の四による届書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の届出は、法第二十三条の二十五第十一項の軽微な変更をした後三十日以内に行わなければならない。

3 厚生労働大臣が法第二十三条の二十七第一項(法第二十三条の三十七第五項及び第六項において準用する場合を含む。)の規定により機構に法第二十三条の二十七第一項に規定する再生医療等製品審査等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(承認台帳の記載事項)

第三百七十七条の三十 令第四十三条の二十二に規定する法第二十三条の二十五第一項及び第十一項の承認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 承認番号及び承認年月日
- 二 承認を受けた者の氏名及び住所
- 三 承認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号
- 四 当該品目の製造所の名称及び所在地
- 五 当該品目の製造所が受けている製造業者の許可の区分及び許可番号又は外国製造業者の認定の区分及び認定番号
- 六 当該品目の名称
- 七 当該品目の成分及び分量又は形状、構造及び原理
- 八 当該品目の効能、効果又は使用目的
- 九 当該品目の用法及び用量又は使用方法
- 十 当該品目の規格及び試験方法

(再生医療等製品適合性調査の申請)

第三百七十七条の三十一 法第二十三条の二十五第六項(同条第十一項において準用する場合を含む。)若しくは第八項又は第二十三条の二十六の第二項(再生医療等製品の製造所における製造管理若しくは品質管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第二十三条の二十八第二項において準用する場合を含む。)の規定による調査(以下この章において「再生医療等製品適合性調査」という。)の申請は、様式第七十五の五による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。
 - 一 再生医療等製品適合性調査に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
 - 二 再生医療等製品適合性調査に係る製造所の製造管理及び品質管理に関する資料
- 3 厚生労働大臣が法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に再生医療等製品適合性調査を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(再生医療等製品適合性調査の結果の通知)

第三百七十七条の三十二 再生医療等製品適合性調査実施者(令第四十三条の二十五に規定する再生医療等製品適合性調査実施者をいう。)が同条の規定により再生医療等製品製造販売業許可権者

(同条に規定する再生医療等製品製造販売業許可権者をいう。)に対して行う再生医療等製品適合性調査の結果の通知は、様式第七十五の六による通知書によつて行うものとする。

(再生医療等製品適合性調査台帳の記載事項)

第三百七十七条の三十三 令第四十三条の二十六に規定する再生医療等製品適合性調査に

- 一 調査結果及び結果通知年月日
- 二 当該品目の名称
- 三 当該品目に係る製造販売の承認を受けようとする者又は承認を受けた者の氏名及び住所
- 四 承認番号及び承認年月日(前号に掲げる者が既に当該品目に係る製造販売の承認を受けている場合に限る。)
- 五 製造所の名称及び所在地
- 六 製造業者又は再生医療等製品外国製造業者の氏名及び住所
- 七 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び認定年月日

(再生医療等製品適合性調査を行わない承認された事項の変更)

第三百七十七条の三十四 令第四十三条の二十七第一項の厚生労働省令で定める変更は、当該品目の用法、用量、効能又は効果に関する追加、変更又は削除その他の当該品目の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えない変更とする。

(再生医療等製品区分適合性調査)

第三百七十七条の三十四の二 法第二十三条の二十五の二において準用する法第十四条の二第二項の規定による調査(以下「再生医療等製品区分適合性調査」という。)の申請は、様式第七十五の六の二による申請書を機構を経由して厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の申請書には、次に掲げる資料を添えなければならない。
 - 一 再生医療等製品区分適合性調査に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
 - 二 再生医療等製品区分適合性調査に係る製造業者及び製造所における製造管理及び品質管理に関する資料

(再生医療等製品区分適合性調査の結果の通知)

第三百七十七条の三十四の三 再生医療等製品区分適合性調査を行った者が同条の規定により再生医療等製品製造販売業許可権者(令第四十三条の二十五に規定する再生医療等製品製造販売業許可権者をいう。)に対して行う再生医療等製品区分適合性調査の結果の通知は、様式第七十五の六の三による通知書によつて行うものとする。ただし、機構が厚生労働大臣に対して行う当該通知については、第三百七十七条の三十七第三項に規定する結果の通知をもつてこれに代えるものとする。

(資料の提出の請求等)

第三百七十七条の三十四の四 法第二十三条の二十五条第一項の承認を受けた者は、当該再生医療等製品の製造業者に対し、法第二十三条の二十五の二において準用する法第十四条の二第二項の調査に関し報告又は資料の提出を求めることができる。

(再生医療等製品基準確認証の交付)

第三百七十七条の三十四の五 基準確認証(法第二十三条の二十五の二において準用する法第十四条の二第三項の基準確認証をいう。以下この条から第三百七十七条の三十四の八までにおいて同じ。)は、様式第七十五の六の四によるものとする。

- 2 基準確認証の交付を受けた者は、当該基準確認証と同一の内容(有効期間を除く。)を証する別の有効な基準確認証を保有している場合にあつては、これを返納するものとする。

(再生医療等製品基準確認証の書換え交付の申請)
第百三十七条の三十四の六 令第四十三条の三十一第二項の申請書は、様式第三によるものとする。

(再生医療等製品基準確認証の再交付の申請)
第百三十七条の三十四の七 令第四十三条の三十二第二項の申請書は、様式第四によるものとする。

(再生医療等製品区分適合性調査台帳の記載事項)

第百三十七条の三十四の八 令第四十三条の三十三第一項に規定する再生医療等製品区分適合性調査に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 調査結果及び調査結果通知年月日
 - 二 製造所の名称及び所在地
 - 三 製造業者の氏名及び住所
 - 四 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日
 - 五 法第二十三条の二十五第七項に規定する製造工程の区分
 - 六 調査を行った区分に係る品目及び製造販売業者の数
 - 七 基準確認証を交付した場合にあつては、その番号
- (緊急承認又は条件及び期限付承認を受けた再生医療等製品の使用の成績等に関する調査及び結果の報告)

第百三十七条の三十五 法第二十三条の二十六第一項又は法第二十三条の二十六の第二第一項の規定により条件及び期限を付した法第二十三条の二十五の承認を受けた再生医療等製品につき当該承認を受けた者が行う法第二十三条の二十六第三項(法第二十三条の二十六の第二第三項において準用する場合を含む。次項において同じ。)の調査は、当該期限(同条第二項(法第二十三条の二十六の第二第三項において準用する場合を含む。次項において同じ。))の規定による延長が行われたときは、その延長後のもの(までの期間、当該再生医療等製品の不具合等その他の使用の成績等)について行うものとする。

2 法第二十三条の二十六第三項の規定による厚生労働大臣に対する報告は、次に掲げる事項について行うものとする。

- 一 当該再生医療等製品の名称
- 二 承認番号及び承認年月日
- 三 調査期間及び調査症例数
- 四 当該再生医療等製品の出荷数量
- 五 調査結果の概要及び解析結果
- 六 不具合等の種類別発現状況
- 七 不具合等の発現症例一覧

3 前項の報告は、当該調査に係る再生医療等製品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指定した日から起算して一年(厚生労働大臣が指示する再生医療等製品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間)以内(と)に、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。

(機構に対する再生医療等製品の製造販売の承認に係る審査又は調査の申請)
第百三十七条の三十六 法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に法第二十三条の二十五の承認のための審査を行わせることとしたときは、令第四十三条の三十四に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の二十五第一項又は第十一項の承認の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。

2 法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に法第二十三条の二十五第五項後段(同条第十四項において準用する場合を含む。)の調査を行わせることとしたときは、令第四十三条の三十四に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の二十五第一項又は第十一項の承認の申請者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。

3 前二項の申請は、様式第七十五の七による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二十五第一項又は第十一項の承認の申請書に添付して行うものとする。

4 厚生労働大臣が法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に法第二十三条の二十六の第二第二項(法第二十三条の二十八第二項において準用する場合を含む。)の規定による法第二十三条の二十五第三項前段に規定する資料が同項後段の規定に適合するかどうかの調査を行わせることとしたときは、令第四十三条の三十四に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の二十六の第二第一項の規定による法第二十三条の二十五の承認を受けようとする者又は同項による同条の承認を受けた者は、機構に当該調査の申請をしなければならない。

5 前項の申請は、様式第七十五の七による申請書を機構に提出することによって行うものとする。

6 法第二十三条の二十七第一項の規定により機構が行う法第二十三条の二十五の承認のための審査及び同条第五項(同条第十一項において準用する場合を含む。)並びに第二十三条の二十六の第二第二項(法第二十三条の二十五第三項前段に規定する資料についての調査に係る部分)に限り、法第二十三条の二十八第二項において準用する場合を含む。)の規定による調査(次条において「再生医療等製品審査等」という。)については、第百三十七条の二十三第五項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項各号に掲げるもの及び前項に規定するもののほか、厚生労働大臣」とあるのは「機構」と、「審査」とあるのは「審査又は法第二十三条の二十五第五項(同条第十一項において準用する場合を含む。)の調査」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構を經由して厚生労働大臣に」と読み替えるものとする。

(機構による再生医療等製品審査等の結果の通知)
第百三十七条の三十七 法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う再生医療等製品審査等の結果の通知は、様式第七十五の八による通知書によって行うものとする。

2 法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二十五第六項(同条第十一項において準用する場合を含む。)若しくは第八項又は第二十三条の二十六の第二第二項(再生医療等製品の製造所における製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分)に限り、法第二十三条の二十八第二項において準用する場合を含む。)の規定による調査の結果の通知は、様式第七十五の六による通知書によって行うものとする。

3 法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二十五の二において準用する法第十四条の第二第一項の確認の結果の通知は、様式第七十五の六の三による通知書によって行うものとする。

4 法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二十五第十二項の規定による届出の状況の通知は、様式第二十九による通知書によって行うものとする。

(新再生医療等製品等の再審査の申請)
第百三十七条の三十八 法第二十三条の二十九第一項の規定による同項各号に掲げる再生医療等製品の再審査の申請は、様式第七十五の九による申請書(正本一通及び副本二通)を提出することによって行うものとする。

(再審査に関する調査期間に係る厚生労働省令で定める再生医療等製品)
第百三十七条の三十九 法第二十三条の二十九第一項第一号イに規定する再生医療等製品は、再生医療等製品は、その製造販売の承認(法第二十三条の二十六第一項又は第二十三条の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。次項及び次条第一項において同じ。))のあつた日後六年を超える期間当該再生医療等製品の不具合等その他の使用の成績等に関する調査が必要であると認められる希少疾病用再生医療等製品及び先駆的再生医療等製品以外の再生医療等製品とする。

2 法第二十三条の二十九第一項第一号ロに規定する再生医療等製品は、既に製造販売の承認を与えられている再生医療等製品と用法(投与経路を除く。)用量又は使用方法が明らかに異なる再生医療等製品であつて構成細胞又は導入遺伝子及び投与経路が同一のもの(同号イに掲げる再生医療等製品を除く。)その他既に製造販売の承認を与えられている再生医療等製品との相違が軽微であると認められる再生医療等製品(同号イに掲げる再生医療等製品を除く。)とする。

(再審査申請書に添付すべき資料等)
第三百三十七条の四十 法第二十三条の二十九第四項の規定により第三百三十七条の三十八の申請書に添付しなければならない資料は、申請に係る再生医療等製品の使用成績に関する資料その他当該再生医療等製品の効能、効果又は性能及び安全性に関しその製造販売の承認後に得られた研究報告に関する資料とする。

2 前項に規定する資料については、第三百三十七条の二十三第三項の規定を準用する。
 3 法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請をする者については、第三百三十七条の二十三第四項の規定を準用する。

4 第一項及び前項において準用する第三百三十七条の二十三第四項に規定するもののほか、厚生労働大臣が当該再生医療等製品の再審査につき必要と認めて資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。
 (再審査の調査に係る再生医療等製品の範囲)

第三百三十七条の四十一 法第二十三条の二十九第四項後段に規定する厚生労働省令で定める再生医療等製品は、同条第二項各号に掲げる再生医療等製品とする。
 (再審査申請資料の信頼性の基準)

第三百三十七条の四十二 法第二十三条の二十九第四項後段に規定する資料については、第三百三十七条の二十五の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第二十三条の二十五第一項の承認(法第二十三条の二十六第一項又は第二十三條の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）」又は同条第十一項の承認を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第二十三条の二十九第一項の再審査の終了の日」と読み替えるものとする。
 (新再生医療等製品等の使用の成績等に関する調査及び結果の報告等)

第三百三十七条の四十三 次の各号に掲げる再生医療等製品につき法第二十三条の二十五の承認(法第二十三条の二十六第一項又は第二十三條の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。第三項において同じ。))を受けた者が行う法第二十三條の二十九第六項の調査は、当該各号に定める期間当該再生医療等製品の不具合等その他の使用の成績等について行うものとする。
 一 法第二十三条の二十九第一項第一号に規定する新再生医療等製品 同号に規定する調査期間(同条第二項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間)
 二 法第二十三条の二十九第一項第二号の規定により厚生労働大臣が指示した再生医療等製品
 その製造販売の承認を受けた日から同号に規定する厚生労働大臣の指示する期間の開始の日の前日まで

2 法第二十三条の二十九第六項の規定による厚生労働大臣に対する報告又は法第二十三条の三十第二項前段の規定による機構に対する報告は、次に掲げる事項について行うものとする。
 一 当該再生医療等製品の名称
 二 承認番号及び承認年月日
 三 調査期間及び調査症例数
 四 当該再生医療等製品の出荷数量
 五 調査結果の概要及び解析結果
 六 不具合等の種類別発現状況
 七 不具合等の発現症例一覧

3 前項の報告は、当該調査に係る再生医療等製品の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指定した日から起算して一年(厚生労働大臣が指示する再生医療等製品にあつては、厚生労働大臣が指示する期間)以内ごとに、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。
 4 前項に規定する期間の満了日(この項において「報告期限日」という。)が第一項各号の期間の満了日以降となる場合にあつては、前項の規定にかかわらず、法第二十三条の二十九第一項に基づき再審査の申請を行うことをもつて、第一項各号の期間の満了日以降に報告期限日が到来する場合における第二項の報告に代えることができる。

5 法第二十三条の三十第二項後段の規定により厚生労働大臣に対して行う第二項の報告を受けた旨の通知は、様式第三十一による通知書によつて行うものとする。
 (機構に対する再審査に係る確認又は調査の申請)

第三百三十七条の四十四 法第二十三条の三十第一項において準用する法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に法第二十三条の二十九第三項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査(以下この条及び次条において「再生医療等製品確認等」という。)を行わせることとしたときは、令第四十三條の三十七に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請者は、機構に当該再生医療等製品確認等の申請をしなければならない。
 2 前項の申請は、様式第七十五の十による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請書に添付して行うものとする。
 3 法第二十三条の三十第一項において準用する法第二十三条の二十七第一項の規定により機構が行う再生医療等製品確認等については、第三百三十七条の四十第四項の規定を準用する。この場合において、同項中「第一項及び前項において準用する第三百三十七条の二十三第四項に規定するもののほか、厚生労働大臣が当該」とあるのは「機構が」と、「再審査」とあるのは「法第二十三条の二十九第三項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査」と、「厚生労働大臣に」とあるのは「機構を經由して厚生労働大臣に」と読み替えるものとする。
 (機構による再審査の再生医療等製品確認等の結果の通知)

第三百三十七条の四十五 法第二十三条の三十第一項において準用する法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う再生医療等製品確認等の結果の通知は、様式第七十五の十一による通知書によつて行うものとする。
 (再生医療等製品の再評価の申請等)

第三百三十七条の四十六 法第二十三条の三十一の再生医療等製品の再評価の申請は、様式第七十五の十二による申請書(正本一通及び副本二通)を提出することによつて行うものとする。
 2 法第二十三条の三十一第一項の再生医療等製品の再評価に際して提出する資料については、第三百三十七条の二十三第三項の規定を準用する。
 3 法第二十三条の三十一第一項の再生医療等製品の再評価の申請をする者については、第三百三十七條の二十三第四項の規定を準用する。

4 法第二十三条の三十一第四項に規定する厚生労働省令で定める再生医療等製品は、同条第一項の厚生労働大臣の指定に係る再生医療等製品とする。
 5 法第二十三条の三十二第四項に規定する資料については、第三百三十七條の二十五の規定を準用する。この場合において、同条第三号中「法第二十三条の二十五第一項の承認(法第二十三条の二十六第一項又は第二十三條の二十六の二第一項の規定により条件及び期限を付したものを除く。）」又は同条第十一項の承認を与える又は与えない旨の処分の日」とあるのは、「法第二十三条の三十一の再評価の終了の日」と読み替えるものとする。
 (再生医療等製品の再評価に係る公示の方法)

第三百三十七条の四十六の二 法第二十三条の三十一第一項の規定による公示は、官報に掲載する方法により行うものとする。
 (機構に対する再評価に係る確認又は調査の申請)

第三百三十七条の四十七 法第二十三条の三十一第一項において準用する法第二十三条の二十七第一項の規定により機構に法第二十三条の三十一第二項の規定による確認又は同条第五項の規定による調査(以下この条及び次条において「再生医療等製品確認等」という。)を行わせることとしたときは、令第四十三條の三十九に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の三十一第一項の再評価の申請者は、機構に当該再生医療等製品確認等の申請をしなければならない。
 2 前項の申請は、様式第七十五の十三による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の三十一第一項の再評価の申請書に添付して、厚生労働大臣を經由して行うものとする。

1 第一項の再評価の申請書に添付して、厚生労働大臣を經由して行うものとする。

2 前項の申請は、様式第七十五の十三による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の三十一第一項の再評価の申請書に添付して、厚生労働大臣を經由して行うものとする。

(機構による再評価に係る再生医療等製品確認等の結果の通知)
第百三十七条の四十八 法第二十三条の三十二の二第一項において準用する法第二十三条の二十七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う再生医療等製品確認等の結果の通知は、様式第七十五の十四による通知書によつて行うものとする。

(再生医療等製品の変更計画の確認の申請)

第百三十七条の四十八の二 法第二十三条の三十二の二第一項の変更計画の確認の申請は、様式第七十五の十四の二による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 法第二十三条の三十二の二第一項の変更計画の確認の申請は、様式第七十五の十四の三による申請書(正本一通及び副本二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

3 前二項の申請書には、次の各号に掲げる確認の区分に応じて当該各号に定める資料を添えなければならぬ。

- 一 再生医療等製品の変更計画の確認
 - イ 変更計画
 - ロ 製造方法等の変更が再生医療等製品の品質に及ぼす影響を評価するための試験の内容、方法及び判定基準に関する資料
 - ハ 変更計画に関連する、再生医療等製品の製造工程の稼働性能又は製品の品質を保証するための管理に関する資料
 - ニ その他変更計画の確認の際に必要な資料
- 二 再生医療等製品の変更計画の変更の確認
 - イ 前号に掲げる資料及び確認を受けた変更計画の写し

4 前項各号に掲げるもののほか、厚生労働大臣が申請に係る再生医療等製品の変更計画の確認又は変更計画の変更の確認につき必要と認めて当該再生医療等製品の試験成績その他の資料の提出を求めたときは、申請者は、当該資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

5 厚生労働大臣が法第二十三条の三十二の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項、第二項及び前項の規定の適用については、第一項及び第二項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」を経由して厚生労働大臣」と、前項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」とする。

(変更計画の確認を受けることができる場合)

第百三十七条の四十八の三 再生医療等製品に係る法第二十三条の三十二の二第一項第一号の厚生労働省令で定める事項の変更は、次の各号に掲げる事項の変更とする。

- 一 形状、構造、成分、分量又は本質(構成細胞又は導入遺伝子を除く。)
- 二 製造方法
- 三 貯蔵方法及び有効期間
- 四 規格及び試験方法
- 五 製造販売する品目の製造所
- 六 前各号に掲げるもののほか、当該再生医療等製品の有効性及び安全性に影響を与えないと認められる事項

(変更計画の確認を受けることができない場合)

第百三十七条の四十八の四 法第二十三条の三十二の二第一項第二号の厚生労働省令で定める変更は、次の各号に掲げる変更とする。

- 一 法第四十一条第三項又は法第四十二条第一項の規定により定められた基準に適合しないこととなる変更
- 二 実施した場合に品質への影響を予測することが困難な新たな製造方法への変更
- 三 病原因子の不活化又は除去方法に関する重要な変更
- 四 実施の前後において、当該再生医療等製品の品質、有効性及び安全性が同等であることを確かめるために品質試験以外の試験を行わなければならないと認められる変更

五 前各号に掲げるもののほか、当該再生医療等製品の品質、有効性及び安全性に重大な影響を与えるおそれのある変更

(再生医療等製品として不適当な場合)

第百三十七条の四十八の五 法第二十三条の三十二の二第一項第三号ハの再生医療等製品として不適当なものとして厚生労働省令で定める場合は、申請に係る再生医療等製品の性状又は品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。

(製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更)

第百三十七条の四十八の六 法第二十三条の三十二の二第三項の製造管理又は品質管理の方法に影響を与えるおそれがある変更として厚生労働省令で定めるものは、第百三十七条の二十八及び第百三十七条の三十四に規定する変更以外の変更とする。

(計画内容の軽微な変更に係る特例)

第百三十七条の四十八の七 確認された変更計画の変更が軽微な変更であるときは、第百三十七条の四十八の二の規定にかかわらず、様式第七十五の十四の四による届書(正副二通)に次の各号に掲げる資料を添えて、厚生労働大臣に法第二十三条の三十二の二第一項の変更計画の変更を届け出ることができる。

- 一 変更計画の変更案
- 二 変更理由
- 2 前項の軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。
 - 一 再生医療等製品の製造方法又は品質に及ぼす影響を評価するための試験の内容及び方法の重要な変更
 - 二 前号の試験に係る判定基準を緩和する変更
 - 三 確認された変更計画に含まれる製造工程の稼働性能又は製品の品質を保証するための管理に係る重要な変更
 - 四 その他前三号に掲げる変更とみなされる変更

3 厚生労働大臣が法第二十三条の三十二の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(再生医療等製品変更計画確認台帳の記載事項)

第百三十七条の四十八の八 令第四十三条の四十一第一項に規定する再生医療等製品変更計画確認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 確認番号及び確認年月日
- 二 確認を受けた者の氏名及び住所
- 三 確認を受けた者の製造販売業の許可の種類及び許可番号
- 四 当該品目の製造所の名称
- 五 当該品目の製造所が受けている製造業者の許可の区分及び許可番号又は再生医療等製品外国製造業者の認定の区分及び認定番号
- 六 当該品目の名称
- 七 当該品目の形状、構造、成分、分量又は本質
- 八 当該品目の規格及び試験方法

(再生医療等製品適合性確認の申請等)

第百三十七条の四十八の九 法第二十三条の三十二の二第三項の確認(以下「再生医療等製品適合性確認」という。)の申請は、様式第七十五の十四の五による申請書を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 2 前項の申請書には、次に掲げる資料を添えなければならない。
 - 一 再生医療等製品適合性確認に係る品目の製造管理及び品質管理に関する資料
 - 二 再生医療等製品適合性確認に係る製造所の製造管理及び品質管理に関する資料

- 3 厚生労働大臣は、再生医療等製品適合性確認をしたときは、様式第七十五の十四の六による通知書を申請者に通知するものとする。
- 4 厚生労働大臣が法第二十三条の三十二の二第八項の規定により機構に再生医療等製品適合性確認を行わせることとした場合における第一項及び前項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。
- (再生医療等製品適合性確認台帳の記載事項)
- 第三百三十七条の四十八の十** 令第四十三条の四十二第二項に規定する再生医療等製品適合性確認に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。
- 一 確認結果及び確認結果通知年月日
 - 二 当該品目の名称
 - 三 当該品目に係る変更計画の確認を受けようとする者又は変更計画の確認を受けた者の氏名及び住所
 - 四 変更計画確認番号及び変更計画確認年月日（前号に掲げる者が既に当該品目に係る変更計画の確認を受けている場合に限る。）
 - 五 製造所の名称及び所在地
 - 六 製造業者又は再生医療等製品外国製造業者の氏名及び住所
 - 七 前号の製造業者が受けている製造業の許可番号及び許可年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び認定年月日

- (再生医療等製品適合性確認の結果の通知)
- 第三百三十七条の四十八の十一** 令第四十三条の四十四の規定による再生医療等製品適合性確認の結果の通知は、様式第七十五の十四の七による通知書によつて行うものとする。
- (届出後に変更を行うことができるようになるまでの日数)
- 第三百三十七条の四十八の十二** 法第二十三条の三十二の二第六項の厚生労働省令で定める日数は、第四十(変更計画について最後に法第二十三条の三十二の二第一項の規定による確認を受けてから、第三百三十七条の四十八の七第一項の規定による届出を行っていない場合は、二十日)(日曜日、国民の祝日に関する法律に規定する休日、十二月二十九日から翌年の一月三日までの日及び土曜日は、算入しない。)とする。
- (変更計画に従つた変更に係る届出)
- 第三百三十七条の四十八の十三** 法第二十三条の三十二の二第六項の規定による届出は、様式第七十五の十四の八による届書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

- 一 前項の届書には、次に掲げる書類を添付しなければならない。
 - 1 法第二十三条の四十八の二第三項第一号ロで示された試験の結果が判定基準に適合していることを説明する資料
 - 2 法第二十三条の三十二の二第三項に基づき、厚生労働省令で定める基準に適合している旨の確認を受けた場合には、その結果に関する書類
 - 3 その他届出に係る変更が変更計画に従つた変更であることの確認の際に必要な資料
- 二 前項第一号及び第三号に規定する資料は、再生医療等製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及び再生医療等製品の臨床試験の実施の基準に関する省令に定めるもののほか、次に掲げるところにより、収集され、かつ、作成されたものでなければならぬ。
 - 一 当該資料は、これを作成することを目的として行われた調査又は試験において得られた結果に基づき正確に作成されたものであること。
 - 二 前号の調査又は試験において、届出に係る再生医療等製品についてその届出に係る品質、有効性及び安全性を有することを疑わせる調査結果、試験成績等が得られた場合には、当該調査結果、試験成績等についても検討及び評価が行われ、その結果が当該資料に記載されていること。

- 三 当該資料の根拠となつた資料は、第一項の届書を提出した日から前条に定める日数が経過する日まで保存されていること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

- 4 厚生労働大臣が法第二十三条の三十二の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」を経由して「厚生労働大臣」とする。
- (機構に対する再生医療等製品変更計画確認の申請)
- 第三百三十七条の四十八の十四** 厚生労働大臣が法第二十三条の三十二の二第八項の規定により機構に同条第一項の確認を行わせることとしたときは、令第四十三条の三十四に規定する再生医療等製品に係る法第二十三条の三十二の二第一項の確認の申請者は、機構に当該確認の申請をしなければならない。

- 2 前項の申請は、様式第七十五の十四の九による申請書を当該申請に係る品目の法第二十三条の三十二の二第一項の確認の申請書に添付して行うものとする。
- (機構による再生医療等製品変更計画確認の結果等の通知)
- 第三百三十七条の四十八の十五** 法第二十三条の三十二の二第九項の規定により読み替えて準用する法第二十三条の二十七第六項の規定による法第二十三条の三十二の二第二項の確認の結果の通知は、様式第七十五の十四の十による通知書によつて行うものとする。
- 2 法第二十三条の三十二の二第九項の規定により読み替えて準用する法第二十三条の二十七第六項の規定による通知書によつて行うものとする。

- 3 法第二十三条の三十二の二第十一項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う届出の状況の通知は、様式第七十五の十四の十一による通知書によつて行うものとする。
- (承継の届出)
- 第三百三十七条の四十九** 法第二十三条の三十三第一項の厚生労働省令で定める資料及び情報は、次のとおりとする。
- 一 法第二十三条の二十二第二項(同条第九項において準用する場合を含む。)の許可又は法第二十三条の二十四第一項の認定の申請に際して提出した資料
 - 二 法第二十三条の二十五第一項の承認の申請及び同条第十一項の当該承認事項の一部変更の承認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 三 法第二十三条の二十六第三項(法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。)の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 四 法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 五 法第二十三条の二十九第六項の規定による報告に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 六 法第二十三条の三十一第一項の再評価の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 七 法第二十三条の三十二の二第一項及び第三項の確認の申請に際して提出した資料及びその根拠となつた資料並びに同条第六項の届出に際して提出した資料及びその根拠となつた資料
 - 八 法第六十八条の七第一項の規定による再生医療等製品に関する記録及び当該記録に関連する資料
 - 九 品質管理の業務に関する資料及び情報
 - 十 製造販売後安全管理の業務に関する資料及び情報
 - 十一 その他品質、有効性及び安全性に関する資料及び情報

- 2 法第二十三条の三十三第三項の規定による届出は、様式第七十五の十五による届書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書には、再生医療等製品承認取得者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならない。

(再生医療等製品総括製造販売責任者の基準)
第百三十七条の五十 再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理を行う者に係る法第二十三条の三十四第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

一 大学等で医学、歯学、薬学、獣医学又は生物学に関する専門の課程を修了した者
 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、医学、歯学、薬学、獣医学又は生物学に関する専門の課程を修了した後、医薬品、医療機器又は再生医療等製品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者
 三 厚生労働大臣が前二号に掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

(再生医療等製品総括製造販売責任者の業務及び遵守事項)
第百三十七条の五十一 法第二十三条の三十四第四項に規定する再生医療等製品総括製造販売責任者が行う再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

一 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令により再生医療等製品総括製造販売責任者が行うこととされた業務
 二 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令により再生医療等製品総括製造販売責任者が行うこととされた業務
 三 法第二十三条の三十五の二第一項第一号に規定する再生医療等製品総括製造販売責任者が有する権限に係る業務

2 法第二十三条の三十四第四項に規定する再生医療等製品総括製造販売責任者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 品質管理及び製造販売後安全管理業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
 二 法第二十三条の三十四第三項の規定により製造販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。
 三 再生医療等製品の品質管理に関する業務の責任者(以下「再生医療等製品品質保証責任者」という。)及び製造販売後安全管理に関する業務の責任者(以下「再生医療等製品安全管理責任者」という。)との相互の密接な連携を図ること。
 (再生医療等製品製造管理者の承認)
第百三十七条の五十二 法第二十三条の三十四第五項の承認の申請は、様式第七十五の十六による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る再生医療等製品製造管理者にならうとする者の履歴書を添えなければならない。

(再生医療等製品製造管理者の業務及び遵守事項)
第百三十七条の五十三 法第二十三条の三十四第九項の再生医療等製品製造管理者が行う再生医療等製品の製造の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

一 再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第九十三号)により再生医療等製品製造管理者が行うこととされた業務
 二 法第二十三条の三十五の二第三項第一号に規定する再生医療等製品製造管理者が有する権限に係る業務
 2 法第二十三条の三十四第九項の再生医療等製品製造管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 製造の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。
 二 法第二十三条の三十四第七項の規定により製造業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを五年間保存すること。

(製造、試験等に関する記録)
第百三十七条の五十四 再生医療等製品製造管理者は、製造及び試験に関する記録その他当該製造所の管理に関する記録を作成し、かつ、これを三年間(当該記録に係る再生医療等製品に関して

有効期間の記載が義務付けられている場合には、その有効期間に一年を加算した期間)保管しなければならない。ただし、この省令の他の規定又は薬事に関する他の法令の規定により、記録の作成及びその保管が義務付けられている場合には、この限りでない。

(再生医療等製品の製造販売業者の遵守事項)
第百三十七条の五十五 法第二十三条の三十五第一項に規定する再生医療等製品の製造販売業者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 薬事に関する法令に従い適正に製造販売が行われるよう必要な配慮をすること。
 二 製造販売しようとする製品の品質管理を適正に行うこと。
 三 製造販売しようとする製品の製造販売後安全管理を適正に行うこと。
 四 再生医療等製品総括製造販売責任者、再生医療等製品品質保証責任者及び再生医療等製品安全管理責任者のいずれもその製造販売する品目の特性に関する専門的知識を有しない場合にあつては、再生医療等製品総括製造販売責任者を補佐する者として当該専門的知識を有する者を置くこと。
 五 再生医療等製品総括製造販売責任者、再生医療等製品品質保証責任者及び再生医療等製品安全管理責任者がそれぞれ相互に連携協力し、その業務を行うことができるよう必要な配慮をすること。
 六 再生医療等製品総括製造販売責任者が第百三十七条の五十一の規定による責務を果たすために必要な配慮をすること。

(再生医療等製品の製造販売後臨床試験の製造販売業者の遵守事項)
第百三十七条の五十五の二 再生医療等製品の製造販売業者が、再生医療等製品の製造販売後臨床試験(再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令第二条第一項第三号に規定する製造販売後臨床試験をいう。以下この条において同じ。)の実施に当たり遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 再生医療等製品の製造販売後臨床試験の実施に関する再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令で定める基準に適合するものであること。
 二 再生医療等製品の製造販売後臨床試験を実施するに当たり世界保健機関が公表を求める事項その他再生医療等製品の製造販売後臨床試験実施の透明性の確保及び国民の再生医療等製品の製造販売後臨床試験への参加の選択に資する事項をあらかじめ公表すること。これを変更したときも、同様とする。
 三 再生医療等製品の製造販売後臨床試験を中止し、又は終了したときは、原則として再生医療等製品の製造販売後臨床試験を中止した日又は終了した日のいずれか早い日から一年以内の結果の概要を作成し、公表すること。

(製造販売のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十六 製造販売のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造販売業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請
 (製造のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十七 製造のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請

(製造のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十七 製造のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請

(製造のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十七 製造のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請

(製造のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十七 製造のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請

(製造のための再生医療等製品の輸入に係る手続)
第百三十七条の五十七 製造のために再生医療等製品を、業として、輸入しようとする製造業者は、通関のときまでに、輸入しようとする品目について、次のいずれかが行われていることを証する書類又はその写しを有していなければならない。

一 法第二十三条の二十五第一項若しくは第十一項(法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。)の承認又はその申請
 二 法第二十三条の三十七第一項の承認又はその申請

(製造管理又は品質管理の方法の基準への適合)
第百三十七条の五十八 再生医療等製品の製造業者又は法第二十三条の二十四第一項の認定を受けた再生医療等製品外国製造業者(以下「認定再生医療等製品外国製造業者」という。)は、その製造所における製造管理又は品質管理の方法を、法第二十三条の二十五第二項第四号に規定する厚生労働省令で定める基準に適合させなければならない。

(製造販売後安全管理業務を委託することができる範囲)
第百三十七条の五十九 法第二十三条の三十五第五項の厚生労働省令で定める業務は、次のとおりとする。

一 再生医療等製品の品質、有効性及び安全性に関する事項その他再生医療等製品の適正な使用のために必要な情報(以下この章において「安全管理情報」という。)の収集

二 安全管理情報の解析

三 安全管理情報の検討の結果に基づく必要な措置の実施

四 収集した安全管理情報の保存その他の前三号に附帯する業務

(製造販売後安全管理業務を再委託することができる範囲)

第百三十七条の六十 再生医療等製品の製造販売業者は、製造販売後安全管理業務を受託する者(以下この章において「受託者」という。)に、当該製造販売後安全管理業務を再委託させてはならない。

2 前項の規定にかかわらず、再生医療等製品の製造販売業者は、機械器具等と一体的に製造販売するものとして承認を受けた再生医療等製品に関する製造販売後安全管理業務を当該機械器具等を供給する医療機器の製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務を再委託させることができる。

3 第一項の規定にかかわらず、再生医療等製品の製造販売業者は、他の再生医療等製品の製造販売業者に再生医療等製品を販売し、又は授与する場合であつて、当該再生医療等製品に関する製造販売後安全管理業務を当該製造販売業者に委託する場合には、受託者に、当該製造販売後安全管理業務のうち、前条第一号から第三号までに掲げる業務を再委託させることができる。

4 再生医療等製品の製造販売業者は、前二項の規定により製造販売後安全管理業務を再受託する者に、当該製造販売後安全管理業務をさらに委託させてはならない。

(再生医療等製品の製造販売後安全管理業務を委託する方法)

第百三十七条の六十一 製造販売業者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、当該業務の受託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。

一 委託する業務(以下この条において「委託安全管理業務」という。)を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。

二 委託安全管理業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者(以下この条及び第百三十七條の六十三において「受託安全管理実施責任者」という。)を置いていること。

三 委託安全管理業務に係る次項の手順書その他委託安全管理業務に必要な文書(以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。)の写しを委託安全管理業務を行う事務所に備え付けていること。

2 製造販売業者は、再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、次に掲げる手順を記載した委託安全管理業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成しなければならない。

一 安全管理情報の収集に関する手順

二 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全管理措置の立案に関する手順

三 安全管理措置の実施に関する手順

四 受託安全管理実施責任者から再生医療等製品安全管理責任者への報告に関する手順

五 市販直後調査に関する手順

六 委託の手順

七 委託安全管理業務に係る記録の保存に関する手順

八 再生医療等製品品質保証責任者その他の再生医療等製品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順

九 その他委託安全管理業務を適正かつ円滑に行うために必要な手順

3 製造販売業者は、再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。

一 委託安全管理業務の範囲

二 受託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する委託安全管理業務の範囲に関する事項

三 委託安全管理業務に係る前項各号(第六号を除く。)に掲げる手順に関する事項

四 委託安全管理業務の実施の指示に関する事項

五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項

六 第七項の指示及び第八項の確認に関する事項

七 第九項の情報提供に関する事項

八 その他必要な事項

4 製造販売業者は、再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を再生医療等製品安全管理責任者に行わせなければならない。

一 委託安全管理業務を統括すること。

二 受託安全管理実施責任者に委託安全管理業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること(第百三十七條の五十九第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。)

三 受託安全管理実施責任者に委託安全管理業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。

四 受託者が委託安全管理業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。

五 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、製造販売業者及び再生医療等製品総括製造販売責任者に文書により報告すること。

5 製造販売業者は、市販直後調査に係る業務であつて再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を委託する場合には、製造販売後安全管理業務手順書等及び市販直後調査実施計画書に基づき、次に掲げる業務を再生医療等製品安全管理責任者に行わせなければならない。

一 受託安全管理実施責任者に委託安全管理業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。

二 前号の文書を保存すること。

6 製造販売業者は、再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第百三十七條の五十九第四号に掲げる業務を委託する場合には、当該委託安全管理業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者に委託しなければならない。この場合において、製造販売業者は、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により受託者との契約を締結し、その契約書を保存しなければならない。

一 委託安全管理業務の範囲

二 その他必要な事項

7 製造販売業者は、再生医療等製品安全管理責任者に委託安全管理業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基

づき、受託者に所要の措置を講じるよう文書により指示し、その文書を保存しなければならない。

8 製造販売業者は、前項の規定に基づき指示を行った場合においては、当該措置が講じられたことを確認し、その記録を保存しなければならない。

9 製造販売業者は、委託安全確保業務を行う上で必要な情報を受託者に提供しなければならない。

(委託安全確保業務に係る記録の保存)

第三百三十七条の六十二 前条の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間は、次の各号に掲げる再生医療等製品について、それぞれ当該各号に定める期間とする。

- 一 再生医療等製品(次号に掲げるものを除く。)に係る記録 利用しなくなった日から十年間
- 二 指定再生医療等製品に係る記録 利用しなくなった日から三十年間
- 2 製造販売業者は、前条の規定にかかわらず、製造販売後安全管理業務手順書等又はあらかじめ定められた文書に基づき、同条の規定により記録を保存しなければならないとされている者に代えて、製造販売業者が指定する者に、当該記録を保存させることができる。

(再生医療等製品の製造販売後安全管理業務を再委託する方法)

第三百三十七条の六十三 受託者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、当該業務の再受託者は、次に掲げる要件を満たさなければならない。

- 一 再委託する業務(以下この条において「再委託安全確保業務」という。)を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者であること。
- 二 再委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する当該業務の実施に係る責任者(以下この条において「再委託安全管理実施責任者」という。)を置いていること。
- 三 再委託安全確保業務に係る次項の手順書その他再委託安全確保業務に必要な文書(以下この条において「製造販売後安全管理業務手順書等」という。)の写しを再委託安全確保業務を行う事務所に備え付けていること。

2 委託元である製造販売業者は、受託者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者に、次に掲げる手順を記載した再委託安全確保業務に係る製造販売後安全管理業務手順書を作成させなければならない。

- 一 安全管理情報の収集に関する手順
 - 二 安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案に関する手順
 - 三 安全確保措置の実施に関する手順
 - 四 再委託安全管理実施責任者から受託安全管理実施責任者への報告に関する手順
 - 五 市販直後調査に関する手順
 - 六 再委託の手順
 - 七 再委託安全確保業務に係る記録の保存に関する手順
 - 八 受託者の国内品質業務運営責任者その他の再生医療等製品の製造販売に係る業務の責任者との相互の連携に関する手順
 - 九 その他再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行うために必要な手順
- 3 委託元である製造販売業者は、受託者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者に、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により再受託者との契約を締結させ、その契約書を保存させなければならない。

- 一 再委託安全確保業務の範囲
- 二 再委託安全管理実施責任者の設置及び当該者の実施する再委託安全確保業務の範囲に関する事項
- 三 再委託安全確保業務に係る前項各号(第六号を除く。)に掲げる手順に関する事項

- 四 再委託安全確保業務の実施の指示に関する事項
- 五 次項第三号の報告及び同項第四号の確認に関する事項
- 六 第七項の指示及び第八項の確認に関する事項
- 七 第九項の情報提供に関する事項
- 八 その他必要な事項

4 委託元である製造販売業者は、受託者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者が、製造販売後安全管理業務手順書等及び前項の契約書に基づき、次に掲げる業務を受託安全管理実施責任者に行わせることを確認しなければならない。

- 一 再委託安全確保業務を統括すること。
- 二 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の実施につき文書により指示するとともに、その写しを保存すること(第三百三十七条の五十九第一号に掲げる業務を委託する場合を除く。)

三 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。

四 再委託者が再委託安全確保業務を適正かつ円滑に行っているかどうかを確認し、その記録を作成すること。

五 第三号の報告及び前号の記録を保存するとともに、受託者及び受託者の医療機器等総括製造販売責任者に文書により報告すること。

5 委託元である製造販売業者は、受託者が市販直後調査に係る業務であつて再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第一号から第三号までに掲げる業務を再委託する場合には、受託者が、製造販売後安全管理業務手順書等及び市販直後調査実施計画書に基づき、次に掲げる業務を受託安全管理実施責任者に行わせることを確認しなければならない。

一 再委託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務に関する記録を作成させ、文書により報告させること。

二 前号の文書を保存すること。

6 委託元である製造販売業者は、受託者が再生医療等製品の製造販売後安全管理業務のうち第三百三十七条の五十九第四号に掲げる業務を再委託する場合には、当該再委託安全確保業務を適正かつ円滑に遂行しうる能力を有する者に再委託させなければならない。この場合において、委託元である製造販売業者は、受託者に、製造販売後安全管理業務手順書等に基づき、次に掲げる事項を記載した文書により再委託者との契約を締結させ、その契約書を保存させなければならない。

一 再委託安全確保業務の範囲

二 その他必要な事項

7 委託元である製造販売業者は、受託者に、その受託安全管理実施責任者に再委託安全確保業務の改善の必要性について検討させ、その必要性があるときは、製造販売後安全管理業務手順書等及び第三項の契約書に基づき、再受託者に所要の措置を講じるよう文書により指示させ、その文書を保存させなければならない。

8 委託元である製造販売業者は、受託者が前項の規定に基づき指示を行った場合においては、受託者に当該措置が講じられたことを確認させ、その記録を保存させなければならない。

9 受託者は、再委託安全確保業務を行う上で必要な情報を再委託者に提供しなければならない。

(再委託安全確保業務に係る記録の保存)

第三百三十七条の六十四 前条の規定により保存することとされている文書その他の記録の保存期間については、第三百三十七条の六十二の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「製造販売業者」とあるのは、「受託者」と読み替えるものとする。

(再生医療等製品の製造販売業者の法令遵守体制)
第一百三十七条の六十四の二 再生医療等製品の製造販売業者は、次に掲げるところにより、法第二十三條の三十五の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる再生医療等製品製造管理者の権限を明らかにすること。

イ 再生医療等製品品質保証責任者、再生医療等製品安全管理責任者その他の再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ 再生医療等製品の廃棄、回収若しくは販売の停止、法第六十八條の二第二項に規定する注意事項等情報の改訂、医療関係者への情報の提供又は法に基づく厚生労働大臣への報告その他の再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する措置の決定及び実施に関する権限

ハ 製造業者、法第二十三條の二十四第一項に規定する再生医療等製品外国製造業者その他製造に関する業務(試験検査等の業務を含む。)を行う者に対する管理監督に関する権限

ニ イからハまでに掲げるもののほか、再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する権限

二 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第二項に規定する体制を整備すること。

イ 再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務その他の製造販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造販売業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造販売業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造販売業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第三項に規定する厚生労働省令で定める者に、法第二十三條の二十一第一項各号の厚生労働省令で定める基準を遵守して再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理を行わせるために必要な権限を付与するとともに、それらの者が行う業務を監督すること。

イ 再生医療等製品総括製造販売責任者

ロ 再生医療等製品品質保証責任者

ハ 再生医療等製品安全管理責任者

ニ イからハまでに掲げるもののほか、再生医療等製品の品質管理及び製造販売後安全管理に関する業務に従事する者

四 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第四項に規定する措置を講ずること。

イ 再生医療等製品の製造販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 再生医療等製品の製造方法、試験検査方法その他の再生医療等製品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、再生医療等製品について承認された事項の一部を変更するために必要な手続その他の必要な措置

ニ 法第六十八條の十第一項の規定に基づく副作用等の報告が適時かつ適切に行われることを確保するために必要な情報の管理その他の措置

ホ 再生医療等製品の製造販売業者が医療関係者に対して行う再生医療等製品に関する情報提供が、客観的かつ科学的な根拠に基づく正確な情報により行われ、かつ、法第六十六條から第六十八條までに違反する記事の広告、記述又は流布が行われないことを確保するために必要な業務の監督その他の措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、第二号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(再生医療等製品の製造業者の法令遵守体制)
第一百三十七条の六十四の三 再生医療等製品の製造業者は、次に掲げるところにより、法第二十三條の三十五の二第三項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる再生医療等製品製造管理者の権限を明らかにすること。

イ 再生医療等製品の製造の管理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、再生医療等製品の製造の管理に関する権限

二 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第三項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 再生医療等製品の製造の管理に関する業務その他の製造業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、製造業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 製造業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、製造業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の製造業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第三項第三号に規定する厚生労働省令で定める者に、法第二十三條の二十五第二項第四号の厚生労働省令で定める基準を遵守して再生医療等製品の製造管理又は品質管理を行わせるために必要な権限を付与するとともに、それらの者が行う業務を監督すること。

イ 再生医療等製品製造管理者

ロ イに掲げるもののほか、再生医療等製品の製造の管理に関する業務に従事する者

四 次に掲げる法第二十三條の三十五の二第三項第四号に規定する措置を講ずること。

イ 再生医療等製品の製造業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 再生医療等製品の製造方法、試験検査方法その他の再生医療等製品の品質に影響を与えるおそれのある事項の変更に関する情報の収集、当該情報の製造販売業者に対する連絡その他の必要な措置

ニ イからハまでに掲げるもののほか、第二号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(製造販売業者の再生医療等製品総括製造販売責任者等の変更の届出)

第一百三十七条の六十五 法第二十三條の三十六第一項の規定により変更の届出をしなければならぬ事項は、次のとおりとする。

一 製造販売業者の氏名及び住所

二 主たる機能を有する事務所名称及び所在地

三 製造販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の名

四 再生医療等製品総括製造販売責任者の氏名及び住所

五 当該製造販売業者が、他の種類の製造販売業の許可を受け、又は当該許可に係る事業を廃止したときは、当該許可の種類及び許可番号

前項の届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

二 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じ当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる製造販売業者の氏名に係る届書 製造販売業者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書(製造販売業者が法人であるときは、登記事項証明書)

二 第一項第三号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該役員に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

三 第一項第四号に掲げる事項に係る届書（新たに再生医療等製品総括製造販売責任者となつた者が製造販売業者である場合を除く。） 雇用契約書の写しその他の製造販売業者の新たに再生医療等製品総括製造販売責任者となつた者に対する使用関係を証する書類及び当該者が法第二十三条の三十四第一項に規定する者であることを証する書類

（再生医療等製品製造管理者等の変更の届出）
第三百三十七条の六十六 法第二十三条の三十六第二項の規定により変更の届出をしなければならぬ事項は、次のとおりとする。

一 製造業者若しくは再生医療等製品外国製造業者（以下この条において「製造業者等」という。）又は再生医療等製品製造管理者（再生医療等製品外国製造業者にあつては、当該製造所の責任者。第三項第二号において同じ。）の氏名及び住所

二 製造業者等が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の名

三 製造所の名称

四 製造所の構造設備の主要部分

五 製造業者等が他の製造業の許可、認定若しくは登録を受け、又はその製造所を廃止したときは、当該許可の区分及び許可番号、当該認定の区分及び認定番号又は当該登録の登録番号

2 前項の届出は、様式第六による届書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、厚生労働大臣に提出する場合にあつては正本一通）を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じ当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている厚生労働大臣若しくは地方厚生局長に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣若しくは地方厚生局長に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる製造業者等の氏名に係る届書 製造業者等の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（製造業者等が法人であるときは、登記事項証明書）

二 第一項第一号に掲げる再生医療等製品製造管理者の氏名に係る届書（新たに再生医療等製品製造管理者となつた者が製造業者等である場合を除く。） 雇用契約書の写しその他の製造業者等の新たに再生医療等製品製造管理者となつた者に対する使用関係を証する書類及び新たに再生医療等製品製造管理者となつた者が法第二十三条の三十四第五項の承認を受けた者であることを証する書類

（資料の保存）

第三百三十七条の六十七 再生医療等製品承認取得者は、次の各号に掲げる資料を、それぞれ当該各号に掲げる期間保存しなければならない。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

一 法第二十三条の二十五第一項又は第十一項の承認の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料 承認（法第二十三条の二十六第一項の規定により条件及び期限を付したものである場合にあつては、同条第五項（法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。）の規定による申請に対する法第二十三条の二十五の承認）を受けた日から五年間。ただし、法第二十三条の二十九第一項の再審査を受けなければならない再生医療等製品（承認（法第二十三条の二十六第一項又は第二十三条の二十六の二第一項の条件及び期限を付したものを除く。）を受けた日から再審査が終了するまでの期間が五年を超えるものに限る。）に係る資料にあつては、再審査が終了するまでの期間

二 法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前号に掲げる資料を除く。） 再審査が終了した日から五年間

三 法第二十三条の三十一第一項の再生医療等製品の再評価の申請に際して提出した資料の根拠となつた資料（前二号に掲げる資料を除く。） 再評価が終了した日から五年間

（外国製造再生医療等製品の製造販売の承認の申請）

第三百三十七条の六十八 法第二十三条の三十七第一項の再生医療等製品の製造販売の承認の申請は、様式第七十五の十七による申請書（正本一通及び副本二通）を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書に添付すべき資料については、第三百三十七条の二十三から第三百三十七条の二十四までの規定を準用する。

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 申請者が法人であるときは、法人であることを証する書類

二 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。）が、法第二十三条の三十七第二項に規定する者であるかないかを明らかにする書類

三 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者を選任したことを証する書類

四 当該選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が受けている製造販売業の許可証の写し

五 法第二十三条の四十において準用する法第二十三条の二十八第一項の規定により法第二十三条の三十七第一項の承認を申請しようとするときは、申請者が製造販売しようとする物が、法第二十三条の二十八第一項第二号に掲げる再生医療等製品であることを証する書類その他必要な書類

（外国製造再生医療等製品の製造販売承認台帳の記載事項）

第三百三十七条の六十九 令第四十三條の二十二に規定する法第二十三条の三十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三条の二十五第一項の承認に関する台帳に記載する事項は、第三百三十七条の三十各号（第三号を除く。）に掲げる事項のほか、次に掲げる事項を記載するものとする。

一 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の氏名及び住所

二 当該選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の受けている製造販売業の許可の種類及び許可番号

（選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の遵守事項）

第三百三十七条の七十 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が遵守すべき事項は、第三百三十七条の五十五各号に掲げるもののほか、次のとおりとする。

一 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者としての業務に関する事項を記録し、かつ、これを最終の記載の日から五年間、保存すること。

二 次のイからホまでに掲げる書類を利用しなくなつた日から五年間、保存すること。

イ 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が当該承認を受けた事項を記載した書類

ロ 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が法第二十三条の三十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三条の二十五第一項の承認の申請に際して提出した資料の写し

ハ 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請に際して提出した資料の写し

ニ 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の三十一第一項の再評価の申請に際して提出した資料の写し

ホ 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が法第二十三条の三十七第五項において準用する法第二十三条の二十六第三項（法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。）の規定により厚生労働大臣に報告した事項、法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の二十九第六項又は第二十三条の三十第二項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した事項、法第六十八條の十四第一項又は第六十八條の十五第三項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した再生医療等製品に係る感染症定期報告及び法第七十五條の二

の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項を記載した書類

三 法第六十八條の十第一項又は法第六十八條の十三第三項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した不具合等に関する事項の根拠となつた資料を、利用しなくなつた日から五年間保存

すること。ただし、資料の性質上その保存が著しく困難であると認められるものにあつては、この限りでない。

(選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に関する変更の届出)
第百三十七条の七十一 法第二十三条の三十八第一項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の氏名又は住所
- 二 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が受けている製造販売業の許可の種類及び許可番号
- 2 法第二十三条の三十八第一項の規定による選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の変更の届出及び前項の届出は、品目ごとに様式第五十四による届書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が受けている製造販売業の許可証の写しを添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該許可証の写しが厚生労働大臣に提出されている場合には、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

(機構による選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に関する変更の届出の状況の通知)

第百三十七条の七十二 法第二十三条の三十八第三項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に関する変更の届出の状況の通知は、様式第五十四の二による通知書によつて行うものとする。

(情報の提供)

第百三十七条の七十二 外国製造再生医療等製品特例承認取得者は、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に対し、次に掲げる情報を提供しなければならない。

- 一 法第二十三条の三十七第一項の規定により当該品目について承認された事項及び同条第五項において準用する法第二十三条の二十五第一項の規定によりその変更があつた場合にあつては、その変更された事項及び変更理由
- 二 法第二十三条の三十七第五項において準用する法第二十三条の二十六第三項(法第二十三条の二十六の二第三項において準用する場合を含む。)の規定により厚生労働大臣に報告した事項
- 三 法第二十三条の三十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三条の二十五第一項の承認の申請に際して提出した資料の写し、法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の二十九第一項の再審査の申請に際して提出した資料の写し並びに法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の三十一の再評価の申請に際して提出した資料の写し
- 四 法第二十三条の三十九において準用する法第二十三条の二十九第六項又は法第二十三条の三十第二項の規定により厚生労働大臣又は機構に報告した事項
- 五 法第六十五条の二に規定する事項を記載するために必要な情報及びその変更があつた場合にあつてはその変更理由
- 六 法第六十五条の三に規定する事項に関する情報及びその変更があつた場合にあつてはその変更理由
- 七 法第六十九条第一項、第四項、第五項若しくは第六項又は第七十五条の二の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項
- 八 前各号に掲げるもののほか、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が業務を行うために必要な情報

2 外国製造再生医療等製品特例承認取得者は、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者を変更したときは、第百三十七条の七十第一号に規定する記録、同条第二号に規定する書類、同条第三号に規定する資料及び前項に規定する情報並びに品質管理の業務に関する資料及び製造販売後安全管理の業務に関する資料を、変更前の選任外国製造再生医療等製品製造販売業者から変更後の選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に引き継がなければならない。

3 前項の場合において、変更前の選任外国製造再生医療等製品製造販売業者は、再生医療等製品に関する記録及び当該記録に関連する資料を変更後の選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に引き渡さなければならない。

(外国製造再生医療等製品特例承認取得者の業務に関する帳簿)
第百三十七条の七十三 外国製造再生医療等製品特例承認取得者は、帳簿を備え、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に対する情報の提供その他の外国製造再生医療等製品特例承認取得者としての業務に関する事項を記載し、かつ、これを最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

(外国製造再生医療等製品特例承認取得者に関する変更の届出)
第百三十七条の七十四 令第四十三条の四十五第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 外国製造再生医療等製品特例承認取得者の氏名又は住所
- 二 外国製造再生医療等製品特例承認取得者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員
- 三 承認を受けた品目を製造する製造所又はその名称

2 前項の届出は、品目ごとに様式第五十四の三による届書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

3 第一項の届出が、同項第一号に掲げる事項に係るものであるときは、これを証する書類を、同項第二号に掲げる事項に係るものであるときは、変更後の役員が法第二十三条の三十七第二項に規定する者であるかないかを明らかにする書類を、前項の届書に添えなければならない。

(機構による外国製造再生医療等製品特例承認取得者に関する変更の届出の状況の通知)
第百三十七条の七十四の二 令第四十三条の四十五第三項の規定により機構が厚生労働大臣に対して行う外国製造再生医療等製品特例承認取得者に関する変更の届出の状況の通知は、様式第五十四の二による通知書によつて行うものとする。

(外国製造再生医療等製品特例承認取得者等の申請等の手続)

第百三十七条の七十五 法第二十三条の三十七第一項の承認を受けようとする者又は外国製造再生医療等製品特例承認取得者の厚生労働大臣に対する申請、届出、報告、提出その他の手続は、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が行うものとする。

(外国製造再生医療等製品特例承認取得者の資料の保存)
第百三十七条の七十六 外国製造再生医療等製品特例承認取得者については、第百三十七条の六十七の規定を準用する。

- 2 外国製造再生医療等製品特例承認取得者は、法第七十五条の二の二第一項第二号の規定により厚生労働大臣に報告した事項の根拠となつた資料を、厚生労働大臣に報告した日から五年間保存しなければならない。
- 3 前項の資料の保存については、第百三十七条の六十七各号列記以外の部分ただし書の規定を準用する。

(準用)

第百三十七条の七十七 法第二十三条の三十七第一項及び同条第五項において準用する法第二十三条の二十五第一項の承認については、第百三十七条の二十二、第百三十七条の二十三の二から第百三十七条の二十九まで、第百三十七条の三十一及び第百三十七条の三十五から第百三十七条の四十九までの規定を準用する。この場合において、第百三十七条の二十七中「様式第七十五の三」とあるのは「様式第七十五の十八」と、第百三十七条の二十九第一項中「様式第七十五の四」とあるのは「様式第七十五の十九」と、第百三十七条の三十一第一項中「様式第七十五の五」とあるのは「様式第七十五の二十」と、第百三十七条の三十六第三項及び第五項中「様式第七十五の七」とあるのは「様式第七十五の二十一」と、第百三十七条の三十八中「様式第七十五の九」とあるのは「様式第七十五の二十二」と、第百三十七条の四十四第二項中「様式第七十五の十一」とあるのは「様式第七十五の二十三」と、第百三十七条の四十六第一項中「様式第七十五の十二」とあるのは「様式第七十五の二十四」と、第百三十七条の四十七第二項中「様式第七十五の十三」とあるのは「様式第七十五の二十五」と、第百三十七条の四十八の二第一項中「様式第七十五の十四の二」とあるのは「様式第七十五の二十五の二」と、同条第二項中「様式第七十

五の十四の三」とあるのは「様式第七十五の二十五の三」と、第三百三十七条の四十八の七の第一項中「様式第七十五の十四の四」とあるのは「様式第七十五の二十五の四」と、第三百三十七条の四十八の九の第一項中「様式第七十五の十四の五」とあるのは「様式第七十五の二十五の五」と、第三百三十七条の四十八の十三の第一項中「様式第七十五の十四の八」とあるのは「様式第七十五の二十五の六」と、第三百三十七条の四十八の十四の第一項中「様式第七十五の十四の九」とあるのは「様式第七十五の二十五の七」と、第三百三十七条の四十八の十五の第一項中「様式第七十五の十四の十」とあるのは「様式第七十五の二十五の八」と、第三百三十七条の四十九の第二項中「様式第七十五の十五」とあるのは「様式第七十五の二十六」と読み替えるものとする。

第三百三十七条の七十八 再生医療等製品の製造販売業者又は製造業者については、第三条、第十五条の九、第十五条の十、第十八条及び第七十三条第一項の規定を準用する。この場合において、第十五条の九第一項中「登録販売者として」とあるのは、「第三百三十七条の五十二号に規定する」と、第十五条の十中「薬剤師若しくは登録販売者」とあるのは「薬剤師」と、第七十三条第一項中「販売業者、貸与業者若しくは修理業者」とあるのは「若しくは販売業者」と、「授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供した」とあるのは「又は授与した」と、「授与若しくは貸与若しくは電気通信回線を通じて提供」とあるのは「又は授与」と読み替えるものとする。

2 再生医療等製品外国製造業者については、第十八条の規定を準用する。

第五章 医薬品、医療機器及び再生医療等製品の販売等

第三百三十八条 法第二十五条第三号の厚生労働省令で定める者は、次に掲げるものとする。

- 一 国、都道府県知事又は市町村長（特別区の区長を含む）
- 二 助産所（医療法第二条第一項に規定する助産所をいう。）の開設者であつて助産所で滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの
- 三 救急用自動車等（救急救命士法（平成三年法律第三十六号）第四十四条第二項に規定する救急用自動車等をいう。以下同じ。）により業務を行う事業者であつて救急用自動車等に医薬品を備え付けるもの
- 四 臓器の移植に関する法律（平成九年法律第百四号）第十二条第一項の許可を受けた者であつて同項に規定する業として行う臓器のあつせんに使用する滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの

五 施術所（あん摩マッサージ指圧師、はり師、きゆう師等に関する法律（昭和二十二年法律第二百十七号）第九条の二第一項の届出に係る同項の施術所及び柔道整復師法（昭和四十五年法律第十九号）第二条第二項に規定する施術所をいう。以下同じ。）の開設者であつて施術所で滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの

六 歯科技工所（歯科技工士法（昭和三十年法律第百六十八号）第二条第三項に規定する歯科技工所をいう。以下同じ。）の開設者であつて歯科技工所で滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの

七 滅菌消毒（医療法施行規則（昭和二十三年厚生省令第五十号）第九条の九第一項に規定する滅菌消毒をいう。以下同じ。）の業務を行う事業者であつて滅菌消毒の業務に滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの

八 ねずみ、はえ、蚊、のみその他これらに類する生物の防除の業務を行う事業者であつて防除の業務に防除用医薬品その他の医薬品を使用するもの

九 浄化槽、貯水槽、水泳プールその他これらに類する設備（以下「浄化槽等」という。）の衛生管理を行う事業者であつて浄化槽等で滅菌消毒用医薬品その他の医薬品を使用するもの

十 登録試験検査機関その他検査施設の長であつて検査を行うに当たり必要な体外診断用医薬品その他の医薬品を使用するもの

十一 研究施設の長又は教育機関の長であつて研究又は教育を行うに当たり必要な医薬品を使用するもの

十二 医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の製造業者であつて製造を行うに当たり必要な医薬品を使用するもの

十三 航空法（昭和二十七年法律第二百三十一号）第二条第十八項に規定する航空運送事業を行う事業者であつて航空法施行規則（昭和二十七年運輸省令第五十六号）第五百十条第二項の規定に基づく医薬品を使用するもの

十四 船員法（昭和二十二年法律第百号）の適用を受ける船舶所有者であつて船員法施行規則（昭和二十二年運輸省令第二十三号）第五十三条第一項の規定に基づく医薬品を使用するもの

十五 前各号に掲げるものに準ずるものであつて販売等の相手方として厚生労働大臣が適当と認めるもの

（店舗販売業の許可の申請）

第三百三十九条 法第二十六条第二項の申請書は、様式第七十六によるものとする。

2 法第二十六条第二項第六号の厚生労働省令で定める事項は、第一条第二項各号（同項第五号を除く。）に掲げる事項とする。

3 法第二十六条第三項第四号の厚生労働省令で定める区分は、次のとおりとする。

- 一 第一類医薬品
- 二 第二類医薬品
- 三 指定第二類医薬品
- 四 第二類医薬品（指定第二類医薬品を除く。次項第二号ハ及び第四百四十七条の七第三号において同じ。）
- 五 第三類医薬品

4 法第二十六条第三項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 特定販売を行う際に使用する通信手段
- 二 次のイからニまでに掲げる特定販売を行う医薬品の区分
 - イ 第一類医薬品
 - ロ 指定第二類医薬品
 - ハ 第二類医薬品
 - ニ 第三類医薬品

三 特定販売を行う時間及び営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合はその時間

四 特定販売を行うことについての広告に、法第二十六条第二項の申請書に記載する店舗の名称と異なる名称を表示するときは、その名称

五 特定販売を行うことについてインターネットを利用して広告をするときは、主たるホームページアドレス及び主たるホームページの構成の概要

六 都道府県知事（その店舗の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第四百四十七条の七第四号において同じ。）又は厚生労働大臣が特定販売の実施方法に関する適切な監督を行うために必要な設備の概要（その店舗の営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合に限り。）

5 法第二十六条第三項第六号の厚生労働省令で定める書類は、次に掲げるとおりとする。

- 一 法人にあつては、登記事項証明書
- 二 店舗管理者（法第二十八条第一項の規定によりその店舗を实地に管理する店舗販売業者を含む。次号を除き、以下同じ。）の適当たり勤務時間数並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日又は販売従事登録の登録番号及び登録年月日を記載した書類
- 三 法第二十八条第一項の規定により店舗管理者を指定してその店舗を实地に管理させる場合にあつては、その店舗管理者の雇用契約書の写しその他申請者のその店舗管理者に対する使用関係を証する書類

四 店舗管理者以外にその店舗において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の別、適当たり勤務時間数並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日又は販売従事登録の登録番号及び登録年月日を記載した書類

五 店舗管理者以外にその店舗において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の雇用契約書の写しその他申請者のその薬剤師又は登録販売者に対する使用関係を証する書類

六 その店舗において店舗販売業以外の医薬品の販売業その他の業務を併せ行う場合にあつては、その業務の種類を記載した書類

七 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

6 法第二十六条第二項の申請については、第一条第六項及び第七項並びに第九条の規定を準用する。この場合において、第一条第六項中「第四条第三項各号」とあるのは、「第二十六条第三項各号」と読み替へるものとする。

7 法第二十六条第五項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により店舗販売業の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

(店舗管理者の指定)

第四百四十条 店舗管理者は、次の各号に掲げる区分に応じ、当該各号に定める者であつて、その店舗において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものでなければならぬ。

- 一 要指導医薬品又は第一類医薬品を販売し、又は授与する店舗 薬剤師
- 二 第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与する店舗 薬剤師又は次のいずれかに該当する登録販売者
 - イ 過去五年間のうち、薬局、店舗販売業又は配置販売業において一般従事者（その薬局、店舗又は区域において実務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。）として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した期間及び登録販売者として業務（店舗管理者又は区域管理者としての業務を含む。）に従事した期間（以下この号及び第四百四十九条の二第二号において「従事期間」という。）が通算して一年以上の者
 - ロ 過去五年間のうち、従事期間が通算して一年以上であつて、第十五条の十一の三、第四百四十七条の十一の三又は第四百四十九条の十六に定める継続的研修並びに店舗の管理及び法令遵守について厚生労働大臣が必要と認める研修を修了した者
- ハ 従事期間が通算して一年以上であつて、店舗管理者又は区域管理者としての業務の経験がある者

2 前項第一号の規定にかかわらず、第一類医薬品を販売し、又は授与する店舗において薬剤師を店舗管理者とすることができない場合には、過去五年間のうち次の各号に掲げる期間が通算して三年以上である登録販売者であつて、その店舗において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものを店舗管理者とすることができる。

一 要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する薬局、薬剤師が店舗管理者である要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する店舗販売業又は薬剤師が区域管理者である第一類医薬品を配置販売する配置販売業において登録販売者として業務に従事した期間

二 第一類医薬品を販売し、若しくは授与する店舗の店舗管理者又は第一類医薬品を配置販売する区域の区域管理者であつた期間

(店舗管理者を補佐する者)

第四百四十一条 第一類医薬品を販売し、又は授与する店舗の店舗販売業者は、当該店舗の店舗管理者が薬剤師でない場合には、店舗管理者を補佐する者として薬剤師を置かなければならない。

2 前項に規定する店舗管理者を補佐する者は、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、店舗販売業者及び店舗管理者に対し、必要な意見を書面により述べなければならぬ。

3 店舗販売業者及び店舗管理者は、第一項の規定により店舗管理者を補佐する者を置いたときは、前項の規定により述べられた店舗管理者を補佐する者の意見を尊重するとともに、法令遵守

のために措置を講ずる必要があるときは、当該措置を講じ、かつ、講じた措置の内容（措置を講じない場合にあつては、その旨及びその理由）を記録し、これを適切に保存しなければならない。

(準用)

第四百四十二条 店舗販売業者については、第二条から第七条まで（同条第九号及び第十号を除く。）の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第十一号中「医薬品の販売業」とあるのは「店舗販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十二号中「第一条第三項各号」とあるのは「第三百三十九条第三項各号」と、同条第十三号中「第一条第四項各号」とあるのは「第三百三十九条第四項各号」と、「除く。第十六条の二第一項第三号において同じ」とあるのは「除く」と読み替へるものとする。

(店舗管理者の業務及び遵守事項)

第四百四十二条の二 法第二十九条第三項の店舗管理者が行う店舗の管理に関する業務は、次のとおりとする。

- 一 法第二十九条の三第一項第一号に規定する店舗管理者が有する権限に係る業務
 - 二 第四百四十四条第一項の規定による医薬品の試験検査及び同条第二項の規定による試験検査の結果の確認
 - 三 第四百四十五条第二項の規定による帳簿の記載
- 2 法第二十九条第三項の店舗管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
- 一 保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、その店舗に勤務する薬剤師、登録販売者その他の従業者を監督し、その店舗の構造設備及び医薬品その他の物品を管理し、その他その店舗の業務につき、必要な注意をすること。
 - 二 法第二十九条第二項の規定により店舗販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。
- (店舗販売業者の遵守事項)
- 第四百四十三条 法第二十九条の二第一項の厚生労働省令で定める店舗販売業者が遵守すべき事項は、次条から第四百四十七条の十一まで及び第四百四十七条の十一の三に定めるものとする。
- (試験検査の実施方法)
- 第四百四十四条 店舗販売業者は、店舗管理者が医薬品の適切な管理のために必要と認める医薬品の試験検査を、店舗管理者に行わせなければならない。ただし、当該店舗の設備及び器具を用いて試験検査を行うことが困難であると店舗管理者が認めた場合には、店舗販売業者は、当該店舗販売業者の他の試験検査設備又は登録試験検査機関を利用して試験検査を行うことができる。
- 2 店舗販売業者は、前項ただし書により試験検査を行った場合は、店舗管理者に試験検査の結果を確認させなければならない。
- (店舗の管理に関する帳簿)
- 第四百四十五条 店舗販売業者は、店舗に当該店舗の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。
- 2 店舗管理者は、試験検査、不良品の処理その他当該店舗の管理に関する事項を、前項の帳簿に記載しなければならない。
- 3 店舗販売業者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。
- (医薬品の購入等に関する記録)
- 第四百四十六条 店舗販売業者は、医薬品を購入し、又は譲り受けたとき及び薬局開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者に販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 購入若しくは譲受け又は販売若しくは授与の年月日

- 四 購入者等の氏名又は名称、住所又は所在地及び電話番号その他の連絡先（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合にあつては、氏名又は名称以外の事項は、その記載を省略することができる。）
 - 五 前号に掲げる事項の内容を確認するために提示を受けた資料（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合を除く。）
 - 六 購入者等が自然人であり、かつ、購入者等以外の者が医薬品の取引の任に当たる場合及び購入者等が法人である場合にあつては、医薬品の取引の任に当たる自然人が、購入者等と雇用関係にあること又は購入者等から医薬品の取引に係る指示を受けたことを示す資料
 - 2 店舗販売業者は、前項の規定に基づき書面に記載するに際し、購入者等から、許可証等の写しその他の資料の提示を受けることで、購入者等の住所又は所在地、電話番号その他の連絡先を確認しなければならない。ただし、購入者等が当該店舗販売業者と常時取引関係にある場合は、この限りではない。
 - 3 店舗販売業者は、要指導医薬品又は第一類医薬品（以下この項において「要指導医薬品等」という。）を販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。
 - 一 品名
 - 二 数量
 - 三 販売又は授与の日時
 - 四 販売し、又は授与した薬剤師の氏名並びに法第三十六条の六第一項の規定による情報の提供及び指導又は法第三十六条の十第一項の規定による情報の提供を行った薬剤師の氏名
 - 五 要指導医薬品等を購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六条の六第一項の規定による情報の提供及び指導の内容又は法第三十六条の十第一項の規定による情報の提供の内容を理解したことの確認の結果
 - 4 店舗販売業者は、第一項の書面を記載の日から三年間、前項の書面を記載の日から二年間、保存しなければならない。
 - 5 店舗販売業者は、第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。
 - 一 品名
 - 二 数量
 - 三 販売又は授与の日時
 - 四 販売し、又は授与した薬剤師又は登録販売者の氏名及び法第三十六条の十第三項の規定による情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名
 - 五 第二類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六条の十第三項の規定による情報の提供の内容を理解したことの確認の結果
 - 6 店舗販売業者は、要指導医薬品又は一般用医薬品を販売し、又は授与したときは、当該要指導医薬品又は一般用医薬品を購入し、又は譲り受けた者の連絡先を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。
- (医薬品を陳列する場所等の閉鎖)
- 第百四十七条** 店舗販売業者は、開店時間のうち、要指導医薬品又は一般用医薬品を販売し、又は授与しない時間、要指導医薬品又は一般用医薬品を通常陳列し、又は交付する場所を閉鎖しなければならない。
- 2 店舗販売業者は、開店時間のうち、要指導医薬品又は第一類医薬品を販売し、又は授与しない時間は、要指導医薬品陳列区画又は第一類医薬品陳列区画を閉鎖しなければならない。ただし、鍵をかけた陳列設備に要指導医薬品又は第一類医薬品を陳列している場合は、この限りでない。（店舗における従事者の区別等）
- 第百四十七条之二** 店舗販売業者は、薬剤師、登録販売者又は一般従事者（その店舗において実務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。第百四十七条の九第一項において同じ。）であることが容易に判別できるようにその店舗に勤務する従事者に名札を付けさせることその他必要な措置を講じなければならない。

- 2 店舗販売業者は、研修中の登録販売者が付ける前項の名札については、その旨が容易に判別できるように必要な表記をしなければならない。
- 3 店舗販売業者は、研修中の登録販売者については、薬剤師又は登録販売者（研修中の登録販売者を除く。）の管理及び指導の下に実務に従事させなければならない。（濫用等のおそれのある医薬品の販売等）
- 第百四十七条之三** 店舗販売業者は、濫用等のおそれのある医薬品（一般用医薬品に限る。）を販売し、又は授与するときは、次に掲げる方法により行わなければならない。
 - 一 当該店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、次に掲げる事項を確認させること。
 - イ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が若年者である場合にあつては、当該者の氏名及び年齢
 - ロ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者及び当該医薬品を使用しようとする者の他の薬局開設者、店舗販売業者又は配置販売業者からの当該医薬品及び当該医薬品以外の濫用等のおそれのある医薬品の購入又は譲受けの状況
 - ハ 当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、適正な使用のために必要と認められる数量を超えて当該医薬品を購入し、又は譲り受けようとする場合は、その理由
 - ニ その他当該医薬品の適正な使用を目的とする購入又は譲受けであることを確認するために必要な事項
 - 二 当該店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、前号の規定により確認した事項を勘案し、適正な使用のために必要と認められる数量に限り、販売し、又は授与させること。
- (使用の期限を超過した医薬品の販売等の禁止)
- 第百四十七条之四** 店舗販売業者は、その直接の容器又は直接の被包に表示された使用の期限を超過した医薬品を、正当な理由なく、販売し、授与し、販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列し、又は広告してはならない。
- (競売による医薬品の販売等の禁止)
- 第百四十七条之五** 店舗販売業者は、医薬品を競売に付してはならない。（店舗における医薬品の広告）
- 第百四十七条之六** 店舗販売業者は、その店舗において販売し、又は授与しようとする医薬品について広告をするときは、当該医薬品を購入し、若しくは譲り受けた者又はこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた医薬品を使用した者による当該医薬品に関する意見その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある事項を表示してはならない。
- 2 店舗販売業者は、医薬品の購入又は譲受けの履歴、ホームページの利用の履歴その他の情報に基づき、自動的に特定の医薬品の購入又は譲受けを勧誘する方法その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある方法により、医薬品に関して広告をしてはならない。（特定販売の方法等）
- 第百四十七条之七** 店舗販売業者は、特定販売を行う場合は、次に掲げるところにより行わなければならない。
 - 一 当該店舗に貯蔵し、又は陳列している一般用医薬品を販売し、又は授与すること。
 - 二 特定販売を行うことについて広告をするときは、インターネットを利用する場合はホームページに、その他の広告方法を用いる場合は当該広告に、別表第一の二及び別表第一の三に掲げる情報を、見やすく表示すること。
 - 三 特定販売を行うことについて広告をするときは、第一類医薬品、指定第二类医薬品、第二类医薬品及び第三類医薬品の区分ごとに表示すること。
 - 四 特定販売を行うことについてインターネットを利用して広告をするときは、都道府県知事及び厚生労働大臣が容易に閲覧することができるホームページで行うこと。

(指定第一類医薬品の販売等)
第四百七条の八 店舗販売業者は、指定第二類医薬品を販売し、又は授与する場合は、当該指定第二類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が別表第一の二第二の七に掲げる事項を確実に認識できるようにするために必要な措置を講じなければならない。
 (実務の証明及び記録)

第四百七条の九 店舗販売業者は、その店舗において一般従事者として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した者から、過去五年間においてその実務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、店舗販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。

3 店舗販売業者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。
 (業務経験の証明及び記録)

第四百七条の十 店舗販売業者は、その店舗において登録販売者として業務(店舗管理者としての業務を含む。以下この項において同じ。)に従事した者から、過去五年間においてその業務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、店舗販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。

3 店舗販売業者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。
 (視覚、聴覚又は音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師等に対する措置)

第四百七条の十一 店舗販売業者は、自ら視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師若しくは登録販売者であるとき、又はその店舗において薬事に関する実務に従事する薬剤師若しくは登録販売者が視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有するときは、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、必要な設備の設置その他の措置を講じなければならない。

(店舗販売業者の法令遵守体制)
第四百七条の十二 店舗販売業者は、次に掲げるところにより、法第二十九条の三第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる店舗管理者の権限を明らかにすること。

イ 店舗に勤務する薬剤師、登録販売者その他の従業者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、店舗の管理に関する権限

二 次に掲げる法第二十九条の三第二号に規定する体制を整備すること。

イ 店舗の管理に関する業務その他の店舗販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、店舗販売業者の薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 店舗販売業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、店舗販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の店舗販売業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第二十九条の三第三号に規定する措置を講ずること。

イ 店舗販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 店舗販売業者が二以上の許可を受けている場合にあつては、当該許可を受けている全ての店舗において法第二十九条の三による法令遵守体制が確保されていることを確認するために必要な措置

ニ ハの場合であつて、二以上の店舗の法令遵守体制を確保するために店舗販売業者(店舗販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員。以下この二において同じ。)を補佐する者を置くときは、次に掲げる措置

(1) 店舗販売業者を補佐する者が行う業務を明らかにすること。

(2) 店舗販売業者を補佐する者が二以上の店舗の法令遵守体制を確保するために店舗管理者から必要な情報を収集し、当該情報を店舗販売業者に速やかに報告するとともに、当該店舗販売業者からの指示を受けて、店舗管理者に対して当該指示を伝達するための措置

(3) 店舗販売業者が二以上の店舗の法令遵守体制を確保するために店舗販売業者を補佐する者から必要な情報を収集し、店舗販売業者を補佐する者に対して必要な指示を行うための措置

ホ 医薬品の保管、販売その他医薬品の管理に関する業務が適切に行われ、かつ、第四百六十六条に規定する店舗販売業者の義務が履行されるために必要な措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(店舗における登録販売者の継続的研修)

第四百七条の十一の三 店舗販売業者は、その店舗において業務に従事する登録販売者に、研修を毎年度受講させなければならない。

2 前項の研修を実施しようとする者は、次に掲げる事項をあらかじめ厚生労働大臣に届け出なければならない。

一 氏名又は名称及び住所並びに法人にあつては、その代表者の氏名

二 研修の実施場所

3 前項の届出を行った者(次項において「研修実施機関」という。)が行う研修の実施の基準は、次のとおりとする。

一 研修は次に掲げる事項について講義により行うものとし、総時間数が十二時間以上であること。

イ 医薬品に共通する特性と基本的な知識

ロ 人体の働きと医薬品

ハ 主な医薬品とその作用

ニ 薬事に関する法規と制度

ホ 医薬品の適正使用と安全対策

ヘ リスク区分等の変更があつた医薬品

ト 店舗の管理に関する事項

チ 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

二 前号イからチまでに掲げる事項を教授するのに適当な講師を有すること。

三 正当な理由なく受講を制限するものでないこと。

4 研修実施機関については、第十五条の十一の三第四項から第七項までの規定を準用する。
 (店舗における掲示)

第四百七条の十二 法第二十九条の四の規定による掲示(次条に規定するものを除く。)は、次項に定める事項を表示した掲示板によるものとする。

2 法第二十九条の四の厚生労働省令で定める事項(次条に規定するものを除く。)は、別表第一の二のとおりとする。

(販売又は授与する開店時間の掲示)

第四百七条の十三 法第二十九条の四の規定による掲示のうち、要指導医薬品又は一般用医薬品を販売し、又は授与する開店時間は、当該店舗内の見やすい場所及び当該店舗の外側の見やすい場所に掲示することにより行うものとする。

(配置販売業の許可の申請)

第四十八条 法第三十条第二項の申請書は、様式第八十三によるものとする。

2 法第三十条第二項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 営業の区域

二 通常の営業日及び営業時間
三 相談時及び緊急時の連絡先

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際に該申請書の提出先とされる都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
一 法人にあつては、登記事項証明書
二 法第三十一条の二第一項の規定により区域管理者を指定してその業務に係る都道府県の区域（以下単に「区域」という。）を管理させる場合にあつては、その区域管理者の氏名及び住所を記載した書類

三 区域管理者（法第三十一条の二第一項の規定によりその区域を管理する配置販売業者を含む。次号を除き、以下同じ。）の週当たり勤務時間数並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日又は販売従事登録の登録番号及び登録年月日を記載した書類
四 法第三十一条の二第一項の規定により区域管理者を指定してその区域を管理させる場合にあつては、その区域管理者の雇用契約書の写しその他申請者のその区域管理者に対する使用関係を証する書類

五 区域管理者以外にその区域において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の氏名及び住所を記載した書類
六 区域管理者以外にその区域において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の別、週当たり勤務時間数並びに薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日又は販売従事登録の登録番号及び登録年月日を記載した書類
七 区域管理者以外にその区域において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者を置く場合にあつては、その薬剤師又は登録販売者の雇用契約書の写しその他申請者のその薬剤師又は登録販売者に対する使用関係を証する書類

八 その区域において配置販売によつて販売し、又は授与する医薬品の次に掲げる区分を記載した書類
イ 第一類医薬品
ロ 指定第二類医薬品
ハ 第二類医薬品（指定第二類医薬品を除く。）
ニ 第三類医薬品

九 その区域において配置販売以外の医薬品の販売業その他の業務を併せ行う場合にあつては、その業務の種類を記載した書類
十 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

4 法第三十条第二項の申請については、前項の規定によるほか、第一条第七項及び第九条の規定を準用する。この場合において、第九条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）」とあるのは、「都道府県知事」と読み替へるものとする。

5 法第三十条第四項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により配置販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。
（準用）

第百四十九条 配置販売業者については、第二条及び第四条から第七条まで（同条第三号、第九号、第十号及び第十三号を除く。）の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第一」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、

第七条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「配置販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十二号中「第一条第三項各号」とあるのは「第百四十八条第二項第八号イからニまで」と読み替へるものとする。

（区域管理者の指定）
第百四十九条の二 区域管理者は、次の各号に掲げる区分に応じ、当該各号に定める者であつて、その区域において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものでなければならない。
一 第一類医薬品を販売し、又は授与する区域 薬剤師
二 第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与する区域 薬剤師又は次のいずれかに該当する登録販売者

イ 過去五年間のうち、従事期間が通算して二年以上の者
ロ 過去五年間のうち、従事期間が通算して一年以上であつて、第十五条の十一の三、第百四十七条の十一の三又は第百四十九条の十六に定める継続的研修並びに区域の管理及び法令遵守について厚生労働大臣が必要と認める研修を修了した者
ハ 従事期間が通算して一年以上であつて、店舗管理者又は区域管理者としての業務の経験がある者

2 前項第一号の規定にかかわらず、第一類医薬品を販売し、又は授与する区域において薬剤師を区域管理者とすることができない場合には、過去五年間のうち次の各号に掲げる期間が通算して三年以上である登録販売者であつて、その区域において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものを区域管理者とすることができる。
一 要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する薬局、薬剤師が店舗管理者である要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する店舗販売業又は薬剤師が区域管理者である第一類医薬品を配置販売する配置販売業において登録販売者として業務に従事した期間
二 第一類医薬品を販売し、若しくは授与する店舗の店舗管理者又は第一類医薬品を配置販売する区域の区域管理者であつた期間

3 前項の場合においては、第百四十一条の規定を準用する。
（区域管理者の業務及び遵守事項）
第百四十九条の二 法第三十一条の三第三項の区域管理者が行う区域の管理に関する業務は、次のとおりとする。
一 法第三十一条の五第一項第一号に規定する区域管理者が有する権限に係る業務
二 第百四十九条の四第二項の規定による帳簿の記載

2 法第三十一条の三第三項の区域管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
一 保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、その業務に関し配置員その他の従業者を監督し、医薬品その他の物品を管理し、その他その区域の業務につき、必要な注意をすること。
二 法第三十一条の三第二項の規定により配置販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。
（配置販売業者の遵守事項）
第百四十九条の三 法第三十一条の四第一項の厚生労働省令で定める配置販売業者が遵守すべき事項は、次条から第百四十九条の十四まで及び第百四十九条の十六に定めるものとする。

（区域の管理に関する帳簿）
第百四十九条の四 配置販売業者は、当該区域の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。
2 区域管理者は、不良品の処理その他当該区域の管理に関する事項を、前項の帳簿に記載しなければならぬ。

3 配置販売業者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

第百四十九条の四 配置販売業者は、当該区域の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。
2 区域管理者は、不良品の処理その他当該区域の管理に関する事項を、前項の帳簿に記載しなければならない。
3 配置販売業者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

(医薬品の購入等に関する記録)
第四百九条の五 配置販売業者は、医薬品を購入し、又は譲り受けたときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 購入又は譲受けの年月日
- 四 当該配置販売業者に対して医薬品を販売又は授与した者の氏名又は名称、住所又は所在地及び電話番号その他の連絡先(次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合にあつては、氏名又は名称以外の事項は、その記載を省略することができる。)
- 五 前号に掲げる事項の内容を確認するために提示を受けた資料(次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合を除く。)
- 六 当該配置販売業者に対して医薬品を販売又は授与した者が自然人であり、かつ、当該者以外の者が医薬品の取引の任に当たる場合及び当該者が法人である場合にあつては、医薬品の取引の任に当たる自然人が、購入者等と雇用関係にあること又は当該者から医薬品の取引に係る指示を受けたことを示す資料

2 配置販売業者は、前項の規定に基づき書面に記載するに際し、当該配置販売業者に対して医薬品を販売又は授与した者から、許可証等の写しその他の資料の提示を受けることで、当該者の住所又は所在地、電話番号その他の連絡先を確認しなければならない。ただし、当該者が当該配置販売業者と常時取引関係にある場合は、この限りではない。

3 配置販売業者は、第一類医薬品を配置したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 配置した日時
- 四 配置した薬剤師の氏名及び法第三十六条の十第七項において準用する同条第一項の規定による情報の提供を行った薬剤師の氏名
- 五 第一類医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六条の十第七項において準用する同条第一項の規定による情報の提供の内容を理解したことの確認の結果

4 配置販売業者は、第一項の書面を記載の日から三年間、前項の書面を記載の日から二年間、保存しなければならない。

5 配置販売業者は、第二類医薬品又は第三類医薬品を配置したときは、次に掲げる事項を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 配置した日時
- 四 配置した薬剤師又は登録販売者の氏名及び法第三十六条の十第七項において準用する同条第三項の規定による情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名
- 五 第二類医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者が、法第三十六条の十第七項において準用する同条第三項の規定による情報の提供の内容を理解したことの確認の結果
- 6 配置販売業者は、一般用医薬品を配置したときは、当該一般用医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者の連絡先を書面に記載し、これを保存するよう努めなければならない。

(区域における従事者の区別等)
第四百九条の六 配置販売業者は、薬剤師、登録販売者又は一般従事者(その区域において実務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。第四百九条の十二第一項において同じ。)

であることが容易に判別できるようその区域に勤務する従事者に名札を付けさせることその他必要な措置を講じなければならない。

2 配置販売業者は、研修中の登録販売者が付ける前項の名札については、その旨が容易に判別できるような表記をしなければならない。

3 配置販売業者は、研修中の登録販売者については、薬剤師又は登録販売者(研修中の登録販売者を除く。)の管理及び指導の下に実務に従事させなければならない。

(濫用等のおそれのある医薬品の配置)
第四百九条の七 配置販売業者は、濫用等のおそれのある医薬品(一般用医薬品に限る。)を配置するときは、次に掲げる方法により行わなければならない。

- 一 当該区域において医薬品の配置販売に従事する薬剤師又は登録販売者に、次に掲げる事項を確認させること。
 - イ 当該医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者が若年者である場合にあっては、当該者の氏名及び年齢
 - ロ 当該医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者及び当該医薬品を使用しようとする者の他の薬局開設者、店舗販売業者又は配置販売業者からの当該医薬品及び当該医薬品以外の濫用等のおそれのある医薬品の購入又は譲り受けの状況
 - ハ 当該医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者が、適正な使用のために必要と認められる数量を超えて当該医薬品の配置を求める場合は、その理由
 - ニ その他当該医薬品の適正な使用を目的とする配置販売による購入又は譲り受けであることを確認するために必要な事項
- 二 当該区域において医薬品の配置販売に従事する薬剤師又は登録販売者に、前号の規定により確認した事項を勘案し、適正な使用のために必要と認められる数量に限り、配置させること。

(使用の期限を超過した医薬品の販売等の禁止)
第四百九条の八 配置販売業者は、その直接の容器又は直接の被包に表示された使用の期限を超過した医薬品を、正当な理由なく、販売し、授与し、販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列し、又は広告してはならない。

(配置販売業者における医薬品の広告)
第四百九条の九 配置販売業者は、その区域において販売し、又は授与しようとする医薬品について広告をするときは、当該医薬品を配置販売によつて購入し、若しくは譲り受けた者又は配置した医薬品を使用した者による当該医薬品に関する意見その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある事項を表示してはならない。

2 配置販売業者は、医薬品の配置販売による購入又は譲り受けの履歴その他の情報に基づき、自動的に特定の医薬品の配置販売による購入又は譲り受けを勧誘する方法その他医薬品の使用が不適正なものとなるおそれのある方法により、医薬品に関して広告をしてはならない。

(配置販売に関する文書の添付)
第四百九条の十 配置販売業者は、一般用医薬品を配置するときは、別表第一の四に掲げる事項を記載した書面を添えて配置しなければならない。

(指定第一類医薬品の配置)
第四百九条の十一 配置販売業者は、指定第二類医薬品を配置する場合は、当該指定第二類医薬品を配置販売によつて購入し、又は譲り受けようとする者が別表第一の四第二の五に掲げる事項を確実に認識できるようにするために必要な措置を講じなければならない。

(実務の証明及び記録)
第四百九条の十二 配置販売業者は、その区域において一般従事者として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した者から、過去五年間においてその実務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、配置販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。

3 配置販売業者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。

(業務経験の証明及び記録)

第四百九条の十三 配置販売業者は、その区域において登録販売者として業務（区域管理者としての業務を含む。以下この項において同じ。）に従事した者から、過去五年間においてその業務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、配置販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。

3 配置販売業者は、第一項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。

(視覚、聴覚又は音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師等に対する措置)
第四百九条の十四 配置販売業者は、自ら視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師若しくは登録販売者であるとき、又はその区域において業務に関する実務に従事する薬剤師若しくは登録販売者が視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有するときは、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、必要な設備の設置その他の措置を講じなければならない。

(配置販売業者の法令遵守体制)

第四百九条の十五 配置販売業者は、次に掲げるところにより、法第三十一条の五第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる区域管理者の権限を明らかにすること。
イ 区域内において配置販売に従事する配置員その他の従業者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、区域の管理に関する権限

二 次に掲げる法第三十一条の五第二号に規定する体制を整備すること。
イ 区域の管理に関する業務その他の配置販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、配置販売業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 配置販売業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、配置販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の配置販売業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第三十一条の五第一項第三号に規定する措置を講ずること。
イ 配置販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員が権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ 配置販売業者が二以上の許可を受けている場合にあつては、当該許可を受けている全ての区域において法第三十一条の五による法令遵守体制が確保されていることを確認するために必要な措置

ニ ハの場合であつて、二以上の区域の法令遵守体制を確保するために配置販売業者（配置販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員。以下この二において同じ。）を補佐する者を置くときは、次に掲げる措置

(1) 配置販売業者を補佐する者が行う業務を明らかにすること。

(2) 配置販売業者を補佐する者が二以上の区域の法令遵守体制を確保するために区域管理者から必要な情報を収集し、当該情報を配置販売業者に速やかに報告するとともに、当該配置販売業者からの指示を受けて、区域管理者に対して当該指示を伝達するための措置

(3) 配置販売業者が二以上の区域の法令遵守体制を確保するために配置販売業者を補佐する者から必要な情報を収集し、配置販売業者を補佐する者に対して必要な指示を行うための措置

ホ 医薬品の保管、販売その他医薬品の管理に関する業務が適切に行われ、かつ、第四百九条の五に規定する配置販売業者の義務が履行されるために必要な措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(区域における登録販売者の継続的研修)
第四百九条の十六 配置販売業者は、その区域において業務に従事する登録販売者に、研修を毎年一度受講させなければならない。

2 前項の研修を実施しようとする者は、次に掲げる事項をあらかじめ厚生労働大臣に届け出なければならない。

一 氏名又は名称及び住所並びに法人にあつては、その代表者の氏名

二 研修の実施場所

3 前項の届出を行った者（次項において「研修実施機関」という。）が行う研修の実施の基準は、次のとおりとする。

一 研修は次に掲げる事項について講義により行うものとし、総時間数が十二時間以上であること。

イ 医薬品に共通する特性と基本的な知識

ロ 人体の働きと医薬品

ハ 主な医薬品とその作用

ニ 薬事に関する法規と制度

ホ 医薬品の適正使用と安全対策

ヘ リスク区分等の変更があつた医薬品

ト 区域の管理に関する事項

チ 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

二 前号イからチまでに掲げる事項を教授するのに適当な講師を有すること。

三 正当な理由なく受講を制限するものでないこと。

4 研修実施機関については、第十五条の十一の三第四項から第七項までの規定を準用する。

(配置従事者の届出事項)
第四百五十条 法第三十二条の規定により、配置販売業者又はその配置員が届け出なければならない事項は、次のとおりとする。

一 配置販売業者の氏名及び住所

二 配置販売に従事する者の氏名及び住所

三 配置販売に従事する区域及びその期間
(配置従事者の身分証明書)
第四百五十一条 法第三十三条第一項の身分証明書の交付を申請しようとする者は、様式第八十四による申請書を住所地の都道府県知事に提出しなければならない。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類（第二号に掲げる書類に限る。）については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 申請前六月以内に撮影した無帽、正面、上三分身、無背景の縦の長さ三センチメートル、横の長さ二・四センチメートルの写真

二 申請者が配置員であるときは、雇用契約書の写しその他配置販売業者のその配置員に対する使用関係を証する書類
第四百五十二条 法第三十三条第一項の身分証明書は、様式第八十五によるものとする。
2 前項の身分証明書の有効期間は、発行の日から発行の日の属する年の翌年の十二月三十一日までとする。
(卸売販売業の許可の申請)
第四百五十三条 法第三十四条第二項の申請書は、様式第八十六によるものとする。
2 法第三十四条第二項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 営業所の名称及び所在地
 - 二 医薬品の保管設備の面積
 - 三 医薬品の取扱品目
 - 四 医薬品営業所管理者の住所及び資格
 - 五 兼営事業の種類
 - 六 相談時及び緊急時の連絡先
- 3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
- 一 営業所の平面図
 - 二 法人にあつては、登記事項証明書
 - 三 申請者以外の者がその医薬品営業所管理者である場合にあつては、その医薬品営業所管理者の雇用契約書の写しその他申請者のその医薬品営業所管理者に対する使用関係を証する書類
 - 四 放射性医薬品を取り扱おうとするとき（厚生労働大臣が定める数量又は濃度以下の放射性医薬品を取り扱おうとするときを除く。）は、放射性医薬品の種類及び放射性医薬品を取り扱うために必要な設備の概要を記載した書類
 - 五 申請者（申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書
 - 4 法第三十四条第二項の申請については、前項の規定によるほか、第一条第七項及び第九条の規定を準用する。この場合において、第九条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）」とあるのは、「都道府県知事」と読み替へるものとする。
 - 5 法第三十四条第四項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により卸売販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。
- (卸売販売業者における薬剤師以外の者による医薬品の管理)
- 第二百五十四条** 法第三十五条第二項の厚生労働省令で定める者は、薬剤師以外の者であつて、次の各号に掲げるその取り扱う医薬品の区分に応じ、それぞれ当該各号に定めるものとする。
- 一 医療の用に供するガス類その他これに類する医薬品であつて厚生労働大臣が指定するもの（以下「指定卸売医療用ガス類」という。）イからニまでのいずれかに該当する者
 - イ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - ロ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学又は化学に関する科目を修得した後、指定卸売医療用ガス類の販売又は授与に関する業務に三年以上従事した者
 - ハ 指定卸売医療用ガス類の販売又は授与に関する業務に五年以上従事した者
 - ニ 都道府県知事がイからハまでに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者
 - 二 歯科医療の用に供する医薬品であつて厚生労働大臣が指定するもの（以下「指定卸売歯科用医薬品」という。）イからニまでのいずれかに該当する者
 - イ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学、歯学又は化学に関する専門の課程を修了した者
 - ロ 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学、歯学又は化学に関する科目を修得した後、指定卸売歯科用医薬品の販売又は授与に関する業務に三年以上従事した者
 - ハ 指定卸売歯科用医薬品の販売又は授与に関する業務に五年以上従事した者
 - ニ 都道府県知事がイからハまでに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

- 三 指定卸売医療用ガス類及び指定卸売歯科用医薬品 前二号のいずれにも該当する者（準用）
- 第二百五十五条** 卸売販売業者については、第二条から第七条まで（同条第四号、第八号、第九号、第十二号及び第十三号を除く。）の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第七号中「氏名、住所及び適当なり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と、同条第十一号中「医薬品の販売業」とあるのは「卸売販売業以外の医薬品の販売業」と読み替へるものとする。
- (医薬品営業所管理者の業務及び遵守事項)
- 第二百五十五条の二** 法第三十六条第三項の医薬品営業所管理者が行う営業所の管理に関する業務は、次のとおりとする。
- 一 法第三十六条の二の二第一項第一号に規定する医薬品営業所管理者が有する権限に係る業務
 - 二 法第三十六条第一項の規定による医薬品の試験検査及び同条第二項の規定による試験検査の結果の確認
 - 三 法第三十六条の二の二第二項の規定による帳簿の記載
- 2 法第三十六条第三項の医薬品営業所管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。
 - 一 保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、その営業所に勤務する薬剤師その他の従業者を監督し、その営業所の構造設備及び医薬品その他の物品を管理し、その他その営業所の業務につき、必要な注意をすること。
 - 二 法第三十六条第二項の規定により卸売販売業者に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。
- (卸売販売業者の遵守事項)
- 第二百五十六条** 法第三十六条の二第一項の厚生労働省令で定める卸売販売業者が遵守すべき事項は、次条から第五十八条の六までに定めるものとする。
- (卸売販売業者の法令遵守体制)
- 第五十六条の二** 卸売販売業者は、次に掲げるところにより、法第三十六条の二の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。
- 一 次に掲げる医薬品営業所管理者の権限を明らかにすること。
 - イ 営業所に勤務する薬剤師その他の従業者に対する業務の指示及び監督に関する権限
 - ロ イに掲げるもののほか、営業所の管理に関する権限
 - 二 次に掲げる法第三十六条の二の二第一項第二号に規定する体制を整備すること。
 - イ 営業所の管理に関する業務その他の卸売販売業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、卸売販売業者の薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制
 - ロ 卸売販売業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制
 - ハ イ及びロに掲げるもののほか、卸売販売業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の卸売販売業者の業務の適正を確保するための体制
 - 三 次に掲げる法第三十六条の二の二第一項第三号に規定する措置を講ずること。
 - イ 卸売販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。
 - ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。
 - ハ 卸売販売業者が二以上の許可を受けている場合にあつては、当該許可を受けている全ての営業所において法第三十六条の二の二による法令遵守体制が確保されていることを確認するために必要な措置

二 ハの場合であつて、二以上の営業所の法令遵守体制を確保するために卸売販売業者（卸売販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員。以下この二において同じ。）を補佐する者を置くときは、次に掲げる措置

- (1) 卸売販売業者を補佐する者が行う業務を明らかにすること。
- (2) 卸売販売業者を補佐する者が二以上の営業所の法令遵守体制を確保するために医薬品営業所管理者から必要な情報を収集し、当該情報を卸売販売業者に速やかに報告するとともに、当該卸売販売業者からの指示を受けて、医薬品営業所管理者に対して当該指示を伝達するための措置
- (3) 卸売販売業者が二以上の営業所の法令遵守体制を確保するために卸売販売業者を補佐する者から必要な情報を収集し、卸売販売業者を補佐する者に対して必要な指示を行うための措置

ホ 医薬品の保管、販売その他医薬品の管理に関する業務が適切に行われ、かつ、第五十八條の四に規定する卸売販売業者の義務が履行されるために必要な措置

ヘ イからホまでに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(試験検査の実施方法)

第二百五十七條 卸売販売業者は、医薬品営業所管理者が医薬品の適切な管理のために必要と認める医薬品の試験検査を、医薬品営業所管理者に行わせなければならない。ただし、当該営業所の設備及び器具を用いて試験検査を行うことが困難であると医薬品営業所管理者が認めた場合には、卸売販売業者は、当該卸売販売業者の他の試験検査設備又は登録試験検査機関を利用して試験検査を行うことができる。

2 卸売販売業者は、前項ただし書により試験検査を行った場合は、医薬品営業所管理者に試験検査の結果を確認させなければならない。

(医薬品の適正管理の確保)

第二百五十八條 卸売販売業者は、医薬品の販売又は授与の業務（医薬品の貯蔵に関する業務を含む。）に係る適正な管理（以下「医薬品の適正管理」という。）を確保するため、指針の策定、従事者に対する研修の実施その他必要な措置を講じなければならない。

- 2 前項に掲げる卸売販売業者が講じなければならない措置には、次に掲げる事項を含むものとする。
 - 一 従事者から卸売販売業者への事故報告の体制の整備
 - 二 医薬品の貯蔵設備を設ける区域に立ち入ることができる者の特定
 - 三 医薬品の適正管理のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務の実施
 - 四 医薬品の適正管理のために必要となる情報の収集その他医薬品の適正管理の確保を目的とした改善のための方策の実施

(卸売販売業者からの医薬品の販売等)

第二百五十八條の二 卸売販売業者は、店舗販売業者に対し、要指導医薬品又は一般用医薬品以外の医薬品を、配置販売業者に対し、一般用医薬品以外の医薬品を販売し、又は授与してはならない。

(営業所の管理に関する帳簿)

第二百五十八條の三 卸売販売業者は、営業所に当該営業所の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。

2 医薬品営業所管理者は、試験検査、不良品の処理その他当該営業所の管理に関する事項を、前項の帳簿に記載しなければならない。

3 卸売販売業者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければならない。

(医薬品の購入等に関する記録)

第二百五十八條の四 卸売販売業者は、医薬品を購入し、又は譲り受けるとき及び販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項（第二号及び第三号に掲げる事項にあつては、当該医薬品が医療用医薬品（体外診断用医薬品を除く。）である場合に限る。）を書面に記載しなければならない。

一 品名

二 ロット番号（ロットを構成しない医薬品については製造番号）

三 使用の期限

四 数量

五 購入若しくは譲り受け又は販売若しくは授与の年月日

六 購入者等の氏名又は名称、住所又は所在地及び電話番号その他の連絡先（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合にあつては、氏名又は名称以外の事項は、その記載を省略することができる。）

七 前号に掲げる事項の内容を確認するために提示を受けた資料（次項ただし書の規定により同項に規定する確認を行わないこととされた場合を除く。）

八 購入者等が自然人であり、かつ、購入者等以外の者が医薬品の取引の任に当たる場合及び購入者等が法人である場合にあつては、医薬品の取引の任に当たる自然人が、購入者等と雇用関係にあること又は購入者等から医薬品の取引に係る指示を受けたことを示す資料

2 医薬品の卸売販売業者は、前項の規定に基づき書面に記載するに際し、購入者等から、許可証等の写しその他の資料の提示を受けることで、購入者等の住所又は所在地、電話番号その他の連絡先を確認しなければならない。ただし、購入者等が当該卸売販売業者と常時取引関係にある場合は、この限りではない。

3 卸売販売業者は、第一項の書面を、記載の日から三年間、保存しなければならない。

(業務経験の証明)

第二百五十八條の五 卸売販売業者は、その営業所において第五十四條第一号ロ若しくはハ又は第二号ロ若しくはハに規定する業務に従事した者から、その業務に従事したことの証明を求められたときは、速やかに対応する業務を行わなければならない。

2 前項の場合において、卸売販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。

(視覚、聴覚又は音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師に対する措置)

第二百五十八條の六 卸売販売業者は、自ら視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有する薬剤師であるとき、又はその営業所において薬事に関する業務に従事する薬剤師が視覚、聴覚若しくは音声機能若しくは言語機能に障害を有するときは、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、必要な設備の設置その他の措置を講じなければならない。

(薬局医薬品の販売等)

第二百五十八條の七 薬局開設者は、法第三十六條の三第一項の規定により、薬局医薬品につき、次に掲げる方法により、その薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に販売させ、又は授与させなければならない。

- 一 当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、当該薬局医薬品を使用しようとする者であることを確認させること。この場合において、当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、当該薬局医薬品を使用しようとする者でない場合は、当該者が法第三十六條の三第二項に規定する薬剤師等である場合を除き、同項の正当な理由の有無を確認させること。
- 二 当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者及び当該薬局医薬品を使用しようとする者の他の薬局開設者からの当該薬局医薬品の購入又は譲り受けの状況を確認させること。
- 三 前号の規定により確認した事項を勘案し、適正な使用のために必要と認められる数量に限り、販売し、又は授与させること。
- 四 法第三十六條の四第一項の規定による情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び指導の内容を理解したこと並びに質問がないことを確認した後に、販売し、又は授与させること。

五 当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者から相談があつた場合には、法第三十六條の四第四項の規定による情報の提供又は指導を行つた後に、当該薬局医薬品を販売し、又は授与させること。

六 法第三十六条の四第五項の規定による情報の提供又は指導のため必要があると認めるときは、当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者の連絡先を確認した後、当該薬局医薬品を販売し、又は授与させること。

七 当該薬局医薬品を販売し、又は授与した薬剤師の氏名、当該薬局の名称及び当該薬局の電話番号その他連絡先を、当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者に伝えさせること。

(薬局医薬品に係る情報提供及び指導の方法等)

第一百五十八条の八 薬局開設者は、法第三十六条の四第一項の規定による情報の提供及び指導を、次に掲げる方法により、その薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局内の情報の提供及び指導を行う場所（薬局等構造設備規則第一条第一項第十三号に規定する情報を提供し、及び指導を行うための設備がある場所をいう。）において行わせること。

二 当該薬局医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該薬局医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬局医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局において当該薬局医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該薬局医薬品を使用しようとする者の状況に応じて個別に提供させ、及び必要な指導を行わせること。

三 当該薬局医薬品を使用しようとする者が手帳を所持しない場合はその所持を勧奨し、当該者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供及び指導を行わせること。

四 当該薬局医薬品の副作用その他の事由によるものと疑われる症状が発生した場合の対応について説明させること。

五 情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び指導の内容を理解したこと並びに質問の有無について確認させること。

六 必要に応じ、当該薬局医薬品に代えて他の医薬品の使用を勧めさせること。

七 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

八 当該情報の提供及び指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。

法第三十六条の四第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 当該薬局医薬品の名称

二 当該薬局医薬品の有効成分の名称及びその分量

三 当該薬局医薬品の用法及び用量

四 当該薬局医薬品の効能又は効果

五 当該薬局医薬品に係る使用上の注意のうち、保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項

六 その他当該薬局医薬品を販売し、又は授与する薬剤師がその適正な使用のために必要と判断する事項

法第三十六条の四第一項の厚生労働省令で定める方法は、同項に規定する電磁的記録に記録された事項を紙面又は出力装置の映像面に表示する方法とする。

法第三十六条の四第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 年齢

二 他の薬剤又は医薬品の使用の状況

三 性別

四 症状

五 前号の症状に関して医師又は歯科医師の診断を受けたか否かの別及び診断を受けたことがあ

六 る場合にはその診断の内容

七 妊娠しているか否かの別及び妊娠中である場合は妊娠週数

八 授乳しているか否かの別

九 当該薬局医薬品に係る購入、譲受け又は使用の経験の有無

十 調剤された薬剤又は医薬品の副作用その他の事由によると疑われる疾病にかかったことがあるか否かの別並びにかかったことがある場合はその症状、その時期、当該薬剤又は医薬品の名称、有効成分、服用した量及び服用の状況

十一 その他法第三十六条の四第一項の規定による情報の提供及び指導を行うために確認が必要なる事項

第一百五十八条の九 薬局開設者は、法第三十六条の四第四項の規定による情報の提供又は指導を、次に掲げる方法により、その薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局医薬品の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

二 当該薬局医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該薬局医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬局医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局において当該薬局医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又はその薬局において当該薬局医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者若しくはこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた当該薬局医薬品を使用する者の状況に応じて個別に提供させ、又は必要な指導を行わせること。

三 当該薬局医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供又は指導を行わせること。

四 必要に応じ、当該薬局医薬品に代えて他の医薬品の使用を勧めさせること。

五 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

六 当該情報の提供又は指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。

第一百五十八条の九の二 法第三十六条の四第五項の厚生労働省令で定める場合は、当該薬局医薬品の適正な使用のため、情報の提供又は指導を行う必要があるとその薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師が認める場合とする。

二 前項に該当する場合、薬局開設者は、次に掲げる事項のうち、その薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師が必要と認めるものについて、当該薬剤師に把握させなければならない。

一 第一百五十八条の八第四項第一号から第十号までに掲げる事項

二 当該薬局医薬品の服薬状況

三 当該薬局医薬品を使用する者の服薬中の体調の変化

四 その他法第三十六条の四第五項の規定による情報の提供又は指導を行うために把握が必要な事項

三 薬局開設者は、法第三十六条の四第五項の規定による情報の提供又は指導を、次に掲げる方法により、その薬局において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局医薬品の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

二 当該薬局医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該薬局医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該薬局医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局において当該薬局医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者の状況に応じて個別に提供させ、又は必要な指導を行わせること。

三 当該薬局医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供又は指導を行わせること。

四 必要に応じ、当該薬局医薬品に代えて他の医薬品の使用を勧めさせること。

五 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

六 当該情報の提供又は指導を行った薬剤師の氏名を伝えさせること。

（薬局製造販売医薬品の特例）

第百五十八条の十

薬局開設者又は店舗販売業者がその薬局において薬局製造販売医薬品を販売し、又は授与する場
 合について第百五十八条の七（第四号、第五号及び第七号に係る部分に限る。）、第百五十八条の
 八第一項（第六号に係る部分を除く。）、及び第四項並びに第百五十八条の九（第四号に係る部分
 を除く。）の規定を適用する場合においては、第百五十八条の七第四号中「提供及び指導」とあ
 るのは「提供」と、「並びに」とあるのは「及び」と、同条第五号中「提供又は指導」とあるの
 は「提供」と、第百五十八条の八第一項各号列記以外の部分中「提供及び指導」とあるのは「提
 供」と、同項第一号中「提供及び指導」とあるのは「提供」と、「提供し、及び指導を行う」と
 あるのは「提供する」と、「ある場所」とあるのは「ある場所、同令第一条第一項第五号に規定
 する医薬品を通常陳列し、若しくは交付する場所又は特定販売を行う場合にあつては、当該薬局
 内の場所」と、同項第二号中「提供させ、及び必要な指導を行わせる」とあるのは「提供させ
 る」と、同項第三号中「所持しない場合はその所持を勧奨し、当該者が手帳を所持する場合は」
 とあるのは「所持する場合は」と、「提供及び指導」とあるのは「提供」と、同項第五号中「提
 供及び指導」とあるのは「提供」と、「並びに」とあるのは「及び」と、同項第八号及び同条第
 四項第十一号中「提供及び指導」とあるのは「提供」と、第百五十八条の九各号列記以外の部分
 中「提供又は指導」とあるのは「提供」と、同条第二号中「提供させ、又は必要な指導を行わ
 せる」とあるのは「提供させる」と、同条第三号及び第六号中「提供又は指導」とあるのは「提
 供」とする。

2 前項に規定する場合については、第百五十八条の七（第一号から第三号まで及び第六号に係る
 部分に限る。）、第百五十八条の八第一項（第六号に係る部分に限る。）、第百五十八条の九（第四
 号に係る部分に限る。）及び第百五十八条の九の二の規定を適用しない。

3 薬局開設者は、薬局製造販売医薬品の特定販売を行う場合においては、当該薬局製造販売医薬
 品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該薬局製造販売医薬品を購入し、若しくは譲
 り受けた者若しくはこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた当該薬局製造販売医
 薬品を使用する者が令第七十四条の二第一項の規定により読み替へて適用される法第三十六条の
 四第四項の規定による情報の提供を対面又は電話により行うことを希望する場合は、その薬局に
 おいて医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に、対面又は電話により、当該情報の提供を行わ
 せなければならぬ。

（要指導医薬品の販売等）

第百五十八条の十一

薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の五第一項の規定により、要
 指導医薬品につき、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に
 従事する薬剤師に販売させ、又は授与させなければならない。

一 当該要指導医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者が、当該要指導医薬品を使用しよ
 うとする者であることを確認させること。この場合において、当該要指導医薬品を購入し、又は
 譲り受けようとする者が、当該要指導医薬品を使用しようとする者でない場合は、当該者が法
 第三十六条の五第二項の薬剤師等である場合を除き、同項の正当な理由の有無を確認させるこ
 と。

二 当該要指導医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者及び当該要指導医薬品を使用しよ
 うとする者の他の薬局開設者又は店舗販売業者からの当該要指導医薬品の購入又は譲受けの状況
 を確認させること。

三 前号の規定により確認した事項を勘案し、適正な使用のために必要と認められる数量に限
 り、販売し、又は授与させること。

四 法第三十六条の六第一項の規定による情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び
 指導の内容を理解したこと並びに質問がないことを確認した後に、販売し、又は授与させるこ
 と。

五 当該要指導医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者から相談があつた場合には、法第三
 十六条の六第四項の規定による情報の提供又は指導を行つた後に、当該要指導医薬品を販売
 し、又は授与させること。

六 当該要指導医薬品を販売し、又は授与した薬剤師の氏名、当該薬局又は店舗の名称及び当該
 薬局又は店舗の電話番号その他連絡先を、当該要指導医薬品を購入し、又は譲り受けようとし
 る者に伝えさせること。

（要指導医薬品に係る情報提供及び指導の方法等）

第百五十八条の十二

薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の六第一項の規定による情報
 の提供及び指導を、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に
 従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局又は店舗内の情報の提供及び指導を行う場所（薬局等構造設備規則第一条第一項第
 十三号若しくは第二条第十二号に規定する情報を提供し、及び指導を行うための設備がある場
 所又は同令第一条第一項第五号若しくは第二条第五号に規定する医薬品を通常陳列し、若しく
 は交付する場所をいう。）において行わせること。

二 当該要指導医薬品の特性、用法、用量、使用上の注意、当該要指導医薬品との併用を避ける
 べき医薬品その他の当該要指導医薬品の適正な使用のために必要な情報を、当該要指導医薬品
 を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該要指導医薬品を使用しようとする者の状況
 に応じて個別に提供させ、及び必要な指導を行わせること。

三 当該要指導医薬品を使用しようとする者が手帳を所持しない場合はその所持を勧奨し、当該
 者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供及び指導を行わせる
 こと。

四 当該要指導医薬品の副作用その他の事由によるものと疑われる症状が発生した場合の対応に
 ついて説明させること。

五 情報の提供及び指導を受けた者が当該情報の提供及び指導の内容を理解したこと並びに質問
 の有無について確認させること。

六 必要に応じて、当該要指導医薬品に代えて他の医薬品の使用を勧めさせること。

七 必要に応じて、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

八 当該情報の提供及び指導を行つた薬剤師の氏名を伝えさせること。

九 法第三十六条の六第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 当該要指導医薬品の名称

二 当該要指導医薬品の有効成分の名称及びその分量

三 当該要指導医薬品の用法及び用量

四 当該要指導医薬品の効能又は効果

五 当該要指導医薬品に係る使用上の注意のうち、保健衛生上の危害の発生を防止するために必
 要な事項

六 その他当該要指導医薬品を販売し、又は授与する薬剤師がその適正な使用のために必要と判
 断する事項

七 法第三十六条の六第一項の厚生労働省令で定める方法は、同項に規定する電磁的記録に記録さ
 れた事項を紙面又は出力装置の映像面に表示する方法とする。

八 法第三十六条の六第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 年齢

二 他の薬剤又は医薬品の使用の状況

三 性別

四 症状

五 前号の症状に関して医師又は歯科医師の診断を受けたか否かの別及び診断を受けたことがあ
 る場合にはその診断の内容

六 現にかかっている他の疾病がある場合は、その病名

七 妊娠しているか否かの別及び妊娠中である場合は妊娠週数

八 授乳しているか否かの別

九 当該要指導医薬品に係る購入、譲受け又は使用の経験の有無

十 調剤された薬剤又は医薬品の副作用その他の事由によると疑われる疾病にかかったことがあるか否かの別並びにかかったことがある場合はその症状、その時期、当該薬剤又は医薬品の名称、有効成分、服用した量及び服用の状況

十一 その他法第三十六条の六第一項の規定による情報の提供及び指導を行うために確認が必要事項

第一百五十九条 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の六第四項の規定による情報の提供又は指導を、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該要指導医薬品の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

二 当該要指導医薬品の特性、用法、用量、使用上の注意、当該要指導医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該要指導医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局若しくは店舗において当該要指導医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又はその薬局若しくは店舗において当該要指導医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた者若しくはこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた当該要指導医薬品を使用する者の状況に応じて個別に提供させ、又は必要な指導を行わせること。

三 当該要指導医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供又は指導を行わせること。

四 必要に応じ、当該要指導医薬品に代えて他の医薬品の使用を勧めさせること。

五 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

六 当該情報の提供又は指導を行つた薬剤師の氏名を伝えさせること。

(法第三十六条の七第一項第一号の厚生労働省令で定める期間)

第一百五十九条 法第三十六条の七第一項第一号の厚生労働省令で定める期間は、次の表の上欄に掲げる医薬品の区分に応じ、それぞれ同表の下欄に定める期間とする。

一	法第十四条の四第一項第一号に規定する新医薬品	法第十四条の四第一項第一号に規定する調査期間(同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間)に一年を加えた期間
二	法第七十九条第一項の規定に基づき、製造販売の承認の条製造販売の承認の条件として付された調査(医薬品、医薬部外品、化粧品及び医療機器の製造販売後安全管理の基準に関する省令第二条第三項に規定する市販直後調査を除く。)を実施する義務が課せられている医薬品	同
三	前二号に掲げる医薬品以外の医薬品	零

(登録販売者試験)

第一百五十九条 法第三十六条の八第一項に規定する試験(以下「登録販売者試験」という。)は、筆記試験とする。

2 筆記試験は、次の事項について行う。

一 医薬品に共通する特性と基本的な知識

二 人体の働きと医薬品

三 主な医薬品とその作用

四 薬事に関する法規と制度

五 医薬品の適正使用と安全対策

第一百五十九条 登録販売者試験は、毎年少なくとも一回、都道府県知事が行う。

2 試験を施行する期日及び場所並びに受験願書の提出期間は、あらかじめ、都道府県知事が公示する。

(受験の申請)

第一百五十九条 登録販売者試験を受けようとする者は、本籍地都道府県名(日本国籍を有していない者については、その国籍。第一百五十九条の八第一項第二号において同じ。)、住所、連絡先、氏名、生年月日及び性別を記載した申請書に写真その他都道府県知事が必要と認める書類を添えて、登録販売者試験を受けようとする場所の都道府県知事に提出しなければならない。

(合格の通知及び公示)

第一百五十九条 都道府県知事は、登録販売者試験に合格した者に、当該試験に合格したことを通知するとともに、合格した者の受験番号を公示する。

(販売従事登録の申請)

第一百五十九条 販売従事登録を受けようとする者は、様式第八十六の二による申請書を医薬品の販売又は授与に従事する薬局又は医薬品の販売業の店舗の所在地の都道府県知事(配置販売業にあつては、配置しようとする区域をその区域に含む都道府県の知事。以下この条において同じ。)に提出しなければならない。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 販売従事登録を受けようとする者(以下この項において「申請者」という。)が登録販売者試験に合格したことを証する書類

二 申請者の戸籍謄本、戸籍抄本、戸籍記載事項証明書又は本籍のある住民票の写し若しくは住民票記載事項証明書(登録販売者試験の申請時から氏名又は本籍に変更があつた者については、戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書、日本国籍を有していない者については、住民票の写し(住民基本台帳法(昭和四十二年法律第八十一号)第三十条の四十五に規定する国籍等を記載したものに限る。))又は住民票記載事項証明書(同法第七條第一号から第三号までに掲げる事項及び同法第三十条の四十五に規定する国籍等を記載したものに限る。))

三 申請者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないうおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

四 申請者が薬局開設者又は医薬品の販売業者でないときは、雇用契約書の写しその他薬局開設者又は医薬品の販売業者の申請者に対する使用関係を証する書類

3 以上の都道府県において販売従事登録を受けようとする申請者は、当該申請を行つた都道府県知事のうちのいずれかの都道府県知事の登録のみを受けることができる。

4 法第三十六条の八第三項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により登録販売者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないう者とする。

(登録販売者名簿及び登録証の交付)

第一百五十九条 販売従事登録を行うため、都道府県に登録販売者名簿を備え、次に掲げる事項を登録する。

一 登録番号及び登録年月日

二 本籍地都道府県名、氏名、生年月日及び性別

三 登録販売者試験合格の年月及び試験施行地都道府県名

四 前各号に掲げるもののほか、適正に医薬品を販売するに足るものであることを確認するため都道府県知事が必要と認める事項

2 都道府県知事は、販売従事登録を行つたときは、当該販売従事登録を受けた者に対して、様式第八十六の三による登録証(以下「販売従事登録証」という。)を交付しなければならない。

(登録販売者名簿の登録事項の変更)
第二百五十九条の九 登録販売者は、前条第一項の登録事項に変更を生じたときは、三十日以内に、その旨を届け出なければならない。

2 前項の届出をするには、様式第八十六の四による変更届に届出の原因たる事実を証する書類を添え、登録を受けた都道府県知事に提出しなければならない。

(販売従事登録の消除)

第二百五十九条の十 登録販売者は、一般用医薬品の販売又は授与に従事しようとしなくなったときは、三十日以内に、登録販売者名簿の登録の消除を申請しなければならない。

2 登録販売者が死亡し、又は失踪の宣告を受けたときは、戸籍法(昭和二十二年法律第二百二十四号)による死亡又は失踪の届出義務者は、三十日以内に、登録販売者名簿の登録の消除を申請しなければならない。

3 前二項の申請をするには、様式第八十六の五による申請書を、登録を受けた都道府県知事に提出しなければならない。

4 登録販売者又はその法定代理人若しくは同居の親族は、当該登録販売者が精神の機能の障害を有する状態となり登録販売者の業務の継続が著しく困難になったときは、遅滞なく、登録を受けた都道府県知事にその旨を届け出るものとする。

5 都道府県知事は、登録販売者が次の各号のいずれかに該当する場合には、その登録を消除しなければならない。

一 第一項又は第二項の規定による申請がされ、又は、登録販売者が死亡し、若しくは失踪の宣告を受けたことが確認されたとき

二 法第五十条第三号イからヘまでのいずれかに該当するに至つたとき

三 偽りその他の不正の手段により販売従事登録を受けたことが判明したとき

(販売従事登録証の書換え交付)

第二百五十九条の十一 登録販売者は、販売従事登録証の記載事項に変更を生じたときは、販売従事登録証の書換え交付を申請することができる。

2 前項の申請をするには、様式第八十六の六による申請書にその販売従事登録証を添え、登録を受けた都道府県知事に提出しなければならない。

(販売従事登録証の再交付)

第二百五十九条の十二 登録販売者は、販売従事登録証を破り、よごし、又は失つたときは、販売従事登録証の再交付を申請することができる。

2 前項の申請をするには、様式第八十六の七による申請書を、登録を受けた都道府県知事に提出しなければならない。

3 販売従事登録証を破り、又はよごした登録販売者が第一項の申請をする場合には、申請書にその販売従事登録証を添えなければならない。

4 登録販売者は、販売従事登録証の再交付を受けた後、失つた販売従事登録証を発見したときは、五日以内に、登録を受けた都道府県知事に返納しなければならない。

(販売従事登録証の返納)

第二百五十九条の十三 登録販売者は、販売従事登録の消除を申請するときは、販売従事登録証を、登録を受けた都道府県知事に返納しなければならない。第二百五十九条の十第二項の規定により販売従事登録の消除を申請する者についても、同様とする。

2 登録販売者は、登録を消除されたときは、前項に規定する場合を除き、五日以内に、販売従事登録証を、登録を消除された都道府県知事に返納しなければならない。

(一般用医薬品の販売等)

第二百五十九条の十四 薬局開設者、店舗販売業者又は配置販売業者は、法第三十六条の九の規定により、第一類医薬品につき、次に掲げる方法により、その薬局、店舗又は区域において医薬品の販売若しくは授与又は配置販売に従事する薬剤師に販売させ、又は授与させなければならない。

一 法第三十六条の十第一項(同条第七項において準用する場合を含む。)の規定による情報の提供を受けた者が当該情報の提供の内容を理解したこと及び質問がないことを確認した後、販売し、又は授与させること。

二 当該第一類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者から相談があつた場合には、法第三十六条の十第五項(同条第七項において準用する場合を含む。)の規定による情報の提供を行つた後に、当該第一類医薬品を販売し、又は授与させること。

三 当該第一類医薬品を販売し、又は授与した薬剤師の氏名、当該薬局又は店舗の名称及び当該薬局、店舗又は配置販売業者の電話番号その他連絡先を、当該第一類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者に伝えさせること。

2 薬局開設者、店舗販売業者又は配置販売業者は、法第三十六条の九の規定により、第二類医薬品又は第三類医薬品につき、次に掲げる方法により、その薬局、店舗又は区域において医薬品の販売若しくは授与又は配置販売に従事する薬剤師又は登録販売者に販売させ、又は授与させなければならない。

一 当該第二類医薬品又は第三類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者から相談があつた場合には、法第三十六条の十第五項(同条第七項において準用する場合を含む。)の規定による情報の提供を行つた後に、当該第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与させること。

二 当該第二類医薬品又は第三類医薬品を販売し、又は授与した薬剤師又は登録販売者の氏名、当該薬局又は店舗の名称及び当該薬局、店舗又は配置販売業者の電話番号その他連絡先を、当該第二類医薬品又は第三類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする者に伝えさせること。

(一般用医薬品に係る情報提供の方法等)

第二百五十九条の十五 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の十第一項の規定による情報の提供を、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせなければならない。

一 当該薬局又は店舗内の情報の提供を行う場所(薬局等構造設備規則第一条第一項第十三号若しくは第二条第十二号に規定する情報を提供するための設備がある場所若しくは同令第一条第一項第五号若しくは第二条第五号に規定する医薬品を通常陳列し、若しくは交付する場所又は特定販売を行う場合にあつては、当該薬局若しくは店舗内の場所をいう。次条において同じ。)において行わせること。

二 当該第一類医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該第一類医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該第一類医薬品の適正な使用のために必要な情報を、当該第一類医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該第一類医薬品を使用しようとする者の状況に応じて個別に提供させること。

三 当該一般用医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供を行わせること。

四 当該第一類医薬品の副作用その他の事由によるものと疑われる症状が発生した場合の対応について説明させること。

五 情報の提供を受けた者が当該情報の提供の内容を理解したこと及び質問の有無について確認させること。

六 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

七 当該情報の提供を行つた薬剤師の氏名を伝えさせること。

2 法第三十六条の十第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 当該第一類医薬品の名称

二 当該第一類医薬品の有効成分の名称及びその分量

三 当該第一類医薬品の用法及び用量

四 当該第一類医薬品の効能又は効果

五 当該第一類医薬品に係る使用上の注意のうち、保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項

六 その他当該第一類医薬品を販売し、又は授与する薬剤師がその適正な使用のために必要と判断する事項

3 法第三十六条の十第一項の厚生労働省令で定める方法は、同項に規定する電磁的記録に記録された事項を紙面又は出力装置の映像面に表示する方法とする。

4 法第三十六条の十第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 年齢

二 他の薬剤又は医薬品の使用の状況

三 性別

四 症状

五 前号の症状に関して医師又は歯科医師の診断を受けたか否かの別及び診断を受けたことがある場合にはその診断の内容

六 現にかかっている他の疾病がある場合は、その病名

七 妊娠しているか否かの別及び妊娠中である場合は妊娠週数

八 授乳しているか否かの別

九 当該第一類医薬品に係る購入、譲受け又は使用の経験の有無

十 調剤された薬剤又は医薬品の副作用その他の事由によると思われる疾病にかかったことがあるか否かの別並びにかかったことがある場合はその症状、その時期、当該薬剤又は医薬品の名称、有効成分、服用した量及び服用の状況

十一 その他法第三十六条の十第一項の規定による情報の提供を行うために確認が必要な事項

第二百五十九条の十六 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の十第三項の規定による情報の提供を、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に行わせるよう努めなければならない。

一 当該薬局又は店舗内の情報の提供を行う場所において行わせること。

二 前条第二項各号に掲げる事項について説明を行わせること。この場合において、同項各号中「第一類医薬品」とあるのは「第二類医薬品」と、同項第六号中「薬剤師」とあるのは「薬剤師又は登録販売者」と読み替えて適用する。

三 当該第二類医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該第二類医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該第二類医薬品の適正な使用のために必要な情報を、当該第二類医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該第二類医薬品を使用しようとする者の状況に応じて個別に提供させること。

四 当該一般用医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供を行わせること。

五 当該第二類医薬品の副作用その他の事由によるものと疑われる症状が発生した場合の対応について説明させること。

六 情報の提供を受けた者が当該情報の提供の内容を理解したこと及び質問の有無について確認させること。

七 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

八 当該情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名を伝えさせること。

2 法第三十六条の十第四項の厚生労働省令で定める事項は、前条第四項各号に掲げる事項とする。この場合において、同項第九号中「第一類医薬品」とあるのは「第二類医薬品」と、同項第十一号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第三項」と読み替えて適用する。

第二百五十九条の十七 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第三十六条の十第五項の規定による情報の提供を、次に掲げる方法により、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に行わせなければならない。

一 第一類医薬品の情報の提供については、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師に行わせること。

二 第二類医薬品又は第三類医薬品の情報の提供については、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に行わせること。

三 当該一般用医薬品の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

四 当該一般用医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該一般用医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該一般用医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又はその薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた当該一般用医薬品を使用する者の状況に応じて個別に提供させること。

五 当該一般用医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供を行わせること。

六 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

七 当該情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名を伝えさせること。

2 法第三十六条の十第四項の厚生労働省令で定める事項は、前条第四項各号に掲げる事項とする。この場合において、同項第九号中「第一類医薬品」とあるのは「第二類医薬品」と、同項第十一号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第三項」と読み替えて適用する。

三 当該一般用医薬品の使用に当たり保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項について説明を行わせること。

四 当該一般用医薬品の用法、用量、使用上の注意、当該一般用医薬品との併用を避けるべき医薬品その他の当該一般用医薬品の適正な使用のために必要な情報を、その薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又はその薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた当該一般用医薬品を使用する者が法第三十六条の十第五項の規定による情報の提供を対面又は電話により行うことを希望する場合は、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、対面又は電話により、当該情報の提供を行わせなければならない。

(準用)

第二百五十九条の十八 配置販売業者については、前三条（前条第二項を除く。）の規定を準用する。この場合において、前三条の規定中「医薬品の販売又は授与」とあるのは「医薬品の配置販売」と、第二百五十九条の十五第一項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第一項」とあるのは「区域」と、同項第一号中「当該薬局又は店舗内の情報の提供を行う場所（薬局等構造設備規則第一条第一項第十三号若しくは第二条第十二号に規定する情報を提供するための設備がある場所若しくは同令第一条第一項第五号若しくは第二条第五号に規定する医薬品を通常陳列し、若しくは交付する場所又は特定販売を行う場合にあつては、当該薬局若しくは店舗内の場所をいう。次条において同じ。）」とあるのは「当該区域における医薬品を配置する場所」と、同項第二号中「情報を」とあるのは「情報を、配置販売によつて」と、「又は」とあるのは「又は配置した」と、同条第二項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同項第六号中「販売し、又は授与する」とあるのは「配置する」と、同条第三項中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同条第四項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第二項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第二項」と、同項第十一号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第六項において準用する同条第一項」と、同項第十二号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同項第十三号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、「又は」とあるのは「又は配置した」と、同条第二項中「第三十六条の十第四項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第四項」と、「前条第四項各号」とあるのは「第一百五十九条の十八において準用する前条第四項各号」と、「第三十六条の十第一項」とあるのは「同条第一項」と、「第三十六条の十第三項」とあるのは「同条第三項」と、前条第一項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第五項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第五項」と、「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、同項第一号及び第二号中「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、同項第四号中「その薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲

二 当該一般用医薬品を使用しようとする者が手帳を所持する場合は、必要に応じ、当該手帳を活用した情報の提供を行わせること。

六 必要に応じ、医師又は歯科医師の診断を受けることを勧めさせること。

七 当該情報の提供を行った薬剤師又は登録販売者の氏名を伝えさせること。

2 薬局開設者又は店舗販売業者は、一般用医薬品の特定販売を行う場合においては、当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた者若しくはこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた当該一般用医薬品を使用する者が法第三十六条の十第五項の規定による情報の提供を対面又は電話により行うことを希望する場合は、その薬局又は店舗において医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に、対面又は電話により、当該情報の提供を行わせなければならない。

(準用)

第二百五十九条の十八 配置販売業者については、前三条（前条第二項を除く。）の規定を準用する。この場合において、前三条の規定中「医薬品の販売又は授与」とあるのは「医薬品の配置販売」と、第二百五十九条の十五第一項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第一項」とあるのは「区域」と、同項第一号中「当該薬局又は店舗内の情報の提供を行う場所（薬局等構造設備規則第一条第一項第十三号若しくは第二条第十二号に規定する情報を提供するための設備がある場所若しくは同令第一条第一項第五号若しくは第二条第五号に規定する医薬品を通常陳列し、若しくは交付する場所又は特定販売を行う場合にあつては、当該薬局若しくは店舗内の場所をいう。次条において同じ。）」とあるのは「当該区域における医薬品を配置する場所」と、同項第二号中「情報を」とあるのは「情報を、配置販売によつて」と、「又は」とあるのは「又は配置した」と、同条第二項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同項第六号中「販売し、又は授与する」とあるのは「配置する」と、同条第三項中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同条第四項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第二項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第二項」と、同項第十一号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第六項において準用する同条第一項」と、同項第十二号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、同項第十三号中「第三十六条の十第一項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第一項」と、「又は」とあるのは「又は配置した」と、同条第二項中「第三十六条の十第四項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第四項」と、「前条第四項各号」とあるのは「第一百五十九条の十八において準用する前条第四項各号」と、「第三十六条の十第一項」とあるのは「同条第一項」と、「第三十六条の十第三項」とあるのは「同条第三項」と、前条第一項各号列記以外の部分中「第三十六条の十第五項」とあるのは「第三十六条の十第七項において準用する同条第五項」と、「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、同項第一号及び第二号中「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、同項第四号中「その薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲

り受けようとする者又はその薬局若しくは店舗において当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けた者若しくはこれらの者によつて購入され、若しくは譲り受けられた当該一般用医薬品を使用する者」とあるのは「配置販売によつて当該一般用医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は配置した当該一般用医薬品を使用する者」と読み替えるものとする。

(変更の届出)

第二百五十九条の十九 法第三十八条第一項において準用する法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 店舗販売業者の氏名(店舗販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の名を含む。)又は住所
- 二 店舗の構造設備の主要部分
- 三 通常の営業日及び営業時間
- 四 店舗管理者の氏名、住所又は適当たり勤務時間数
- 五 店舗管理者以外の当該店舗において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者の氏名又は適当たり勤務時間数
- 六 当該店舗において販売し、又は授与する医薬品の第百三十九条第三項各号に掲げる区分(特定販売を行う医薬品の区分のみを変更した場合を除く。)

七 当該店舗において併せ行う店舗販売業以外の医薬品の販売業その他の業務の種類

2 法第三十八条第一項において準用する法第十条第一項の規定による届出については、第十六条第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「前項第四号」とあるのは「第二百五十九条の十九第一項第四号」と、同条第三項第一号及び第二号中「第一項第一号」とあるのは「第二百五十九条の十九第一項第一号」と、同項第三号中「第一項第四号又は第五号」とあるのは「第二百五十九条の十九第一項第四号又は第五号」と読み替えるものとする。

第二百五十九条の二十 法第三十八条第一項において準用する法第十条第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先
 - 二 特定販売の実施の有無
 - 三 第百三十九条第四項各号に掲げる事項(主たるホームページの構成の概要を除く。)
- 2** 法第三十八条第一項において準用する法第十条第二項の規定による届出については、第十六条の二第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同条第三項中「前項」とあるのは「第二百五十九条の二十第二項において準用する前項」と、第一条第四項各号」とあるのは「第百三十九条第四項各号」と読み替えるものとする。

第二百五十九条の二十一 法第三十八条第二項において配置販売業について準用する法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 配置販売業者の氏名(配置販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の名を含む。)又は住所
- 二 営業の区域
- 三 通常の営業日及び営業時間
- 四 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先
- 五 区域管理者の氏名、住所又は適当たり勤務時間数
- 六 区域管理者以外の当該区域において薬事に関する業務に従事する薬剤師又は登録販売者の氏名又は適当たり勤務時間数
- 七 当該区域において配置販売によつて販売し、又は授与する医薬品の第百四十八条第二項第八号イからニまでに掲げる区分

八 当該区域において併せ行う配置販売業以外の医薬品の販売業その他の業務の種類

2 法第三十八条第二項において配置販売業について準用する法第十条第一項の規定による届出については、第十六条第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「前項第四号」とあるのは「第二百五十九条の二十一第一項第五号」と、同条第三項各号列記以外の部

分中「都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以下この項において同じ。)とあるのは「都道府県知事」と、同項第一号及び第二号中「第一項第一号」とあるのは「第二百五十九条の二十一第一項第一号」と、同項第三号中「第一項第四号又は第五号」とあるのは「第二百五十九条の二十一第一項第五号又は第六号」と読み替えるものとする。

第二百五十九条の二十二 法第三十八条第二項において卸売販売業について準用する法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 卸売販売業者の氏名(卸売販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員の名を含む。)又は住所
- 二 営業所の名称
- 三 営業所の構造設備の主要部分
- 四 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先
- 五 医薬品営業所管理者の氏名又は住所
- 六 放射性医薬品を取り扱うときは、その放射性医薬品の種類

七 当該営業所において併せ行う卸売販売業以外の医薬品の販売業その他の業務の種類

2 法第三十八条第二項において卸売販売業について準用する法第十条第一項の規定による届出については、第十六条第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「前項第四号」とあるのは「第二百五十九条の二十二第一項第五号」と、同条第三項各号列記以外の部分中「都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以下この項において同じ。)とあるのは「都道府県知事」と、同項第一号及び第二号中「第一項第一号」とあるのは「第二百五十九条の二十二第一項第一号」と、同項第三号中「第一項第四号又は第五号」とあるのは「第二百五十九条の二十二第一項第五号」と、管理者又は当該薬局において薬事に関する業務に従事する薬剤師若しくは登録販売者」とあるのは「医薬品営業所管理者」と読み替えるものとする。

(休廃止等の届書の様式)

第二百五十九条の二十三 店舗販売業の店舗、配置販売業若しくは卸売販売業の営業所を廃止し、休止し、又は休止した店舗販売業の店舗、配置販売業若しくは卸売販売業の営業所を再開した場合における法第三十八条第一項又は第二項において準用する法第十条第一項の規定による届出は、様式第八に於ける届書を提出することによつて行うものとする。

(高度管理医療機器等の販売業又は貸与業の許可の申請)

第六十条 法第三十九条第一項の高度管理医療機器等の販売業又は貸与業の許可を受けようとする者は、同条第三項の規定により、様式第八十七による申請書を都道府県知事(当該申請等に係る営業所の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第三項において同じ。)に提出しなければならない。この場合において、貸与業の許可については、高度管理医療機器等の陳列その他の管理を行う者が申請するものとする。

2 法第三十九条第三項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 営業所の名称及び所在地
 - 二 高度管理医療機器等営業所管理者の住所
 - 三 兼営事業の種類
- 3** 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を経由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
- 一 営業所(高度管理医療機器プログラムのみを取り扱う営業所を除く。)の構造設備に関する書類
 - 二 申請者が法人であるときは、登記事項証明書
 - 三 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことが

できないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

四 高度管理医療機器等営業所管理者が第六十二条第一項各号（同項第一号に規定する指定視力補正用レンズ等のみの販売、授与又は貸与（以下「販売等」という。）を实地に管理する者にあつては同項各号又は同条第二項各号、プログラム高度管理医療機器（高度管理医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器をいう。以下同じ。）のみの販売等又は電気通信回線を通じて提供（以下「販売提供等」という。）を实地に管理する者にあつては同条第一項各号又は第三項各号、指定視力補正用レンズ等及びプログラム高度管理医療機器のみの販売提供等を实地に管理する者にあつては同条第一項各号又は同条第二項各号及び第三項各号）に掲げる者であることを証する書類

五 申請者以外の者がその営業所の高度管理医療機器等営業所管理者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその営業所の高度管理医療機器等営業所管理者に対する使用関係を証する書類

4 法第三十九条第三項の申請については、第九条の規定を準用する。

5 法第三十九条第五項において準用する法第五号第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により高度管理医療機器等の販売業者又は貸与業者（以下「高度管理医療機器等の販売業者等」という。）の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

（高度管理医療機器等の販売業者又は貸与業者の許可台帳の記載事項）

第六十一条 令第四十八条に規定する法第三十九条第一項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

- 一 許可番号及び許可年月日
 - 二 許可の別
 - 三 高度管理医療機器等の販売業者等の氏名及び住所
 - 四 営業所の名称及び所在地
 - 五 高度管理医療機器等営業所管理者の氏名及び住所（管理者の基準）
- 第六十二条 法第三十九条の二第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

- 一 高度管理医療機器等（令別表第一機械器具の項第七十二号に掲げる視力補正用レンズ及び同表第七十二号の二に掲げるコンタクトレンズ（視力補正用のものを除く。）のうち厚生労働大臣が指定するもの（以下「指定視力補正用レンズ等」という。）並びにプログラム高度管理医療機器を除く。第七十五条第一項において同じ。）の販売等に関する業務に三年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者
- 二 厚生労働大臣が前号に掲げる者と同年以上の知識及び経験を有すると認められた者

2 指定視力補正用レンズ等のみを販売等する営業所における法第三十九条の二第一項に規定する厚生労働省令で定める基準は、前項の規定にかかわらず、同項各号のいずれか又は次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

- 一 高度管理医療機器等（プログラム高度管理医療機器を除く。）の販売等に関する業務に一年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者
- 二 厚生労働大臣が前号に掲げる者と同年以上の知識及び経験を有すると認められた者

3 プログラム高度管理医療機器のみを販売提供等する営業所における法第三十九条の二第一項の厚生労働省令で定める基準は、前二項の規定にかかわらず、第一項各号又は次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

- 一 別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者

二 厚生労働大臣が前号に掲げる者と同以上の知識及び経験を有すると認められた者

4 指定視力補正用レンズ等及びプログラム高度管理医療機器のみを販売提供等する営業所における法第三十九条の二第一項の厚生労働省令で定める基準は、前三項の規定にかかわらず、第一項各号のいずれか又は第二項各号のいずれか及び前項各号のいずれかに該当する者であることとする。

（管理医療機器の販売業者又は貸与業者の届出）

第六十三条 法第三十九条の三第一項の規定により管理医療機器（特定保守管理医療機器を除く。第七十三号から第七十八号までにおいて同じ。）を業として販売し、授与し、若しくは貸与し、若しくは販売、授与若しくは貸与の目的で陳列し、又は管理医療機器プログラムを電気通信回線を通じて提供しようとする者（法第三十九条第一項の許可を受けた者を除く。）は、法第三十九条の三第一項の規定により、様式第八十八による届書を提出するものとする。

2 法第三十九条の三第一項第三号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 営業所の名称及び所在地
- 二 当該営業所において第七十五条第一項に規定する特定管理医療機器を販売提供等する場合にあつては、同条第二項に規定する特定管理医療機器営業所管理者等の氏名及び住所
- 三 営業所（管理医療機器プログラムのみを取り扱う営業所を除く。次項において同じ。）の構造設備の概要
- 四 兼営事業の種類

3 第一項の届書には、当該営業所の平面図を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該平面図が当該届書の提出先とされている都道府県知事（当該営業所の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以下この項において同じ。）に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出されている場合においては、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

（営業所の管理に関する帳簿）

第六十四条 高度管理医療機器等の販売業者等は、営業所に当該営業所の管理に関する事項を記録するための帳簿を備えなければならない。

2 高度管理医療機器等営業所管理者は、次に掲げる事項を前項の帳簿に記載しなければならない。

- 一 高度管理医療機器等営業所管理者の第六十八条に規定する研修の受講状況
- 二 営業所における品質確保の実施の状況
- 三 苦情処理、回収処理その他不良品の処理の状況
- 四 営業所の従業者の教育訓練の実施の状況
- 五 その他営業所の管理に関する事項

3 高度管理医療機器等の販売業者等は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から六年間、保存しなければならない。

（品質の確保）

第六十五条 高度管理医療機器等の販売業者等は、適正な方法により、当該医療機器に被包の損傷その他の瑕疵がないことの確認その他の医療機器の品質の確保をしなければならない。

（医療機器プログラムの広告）

第六十五条の二 高度管理医療機器等の販売業者等は、医療機器プログラムを電気通信回線を通じて提供することについて広告をするときは、次に掲げる事項を表示しなければならない。

- 一 高度管理医療機器等の販売業者等の氏名又は名称及び住所
- 二 電話番号その他連絡先
- 三 その他必要な事項

（苦情処理）

第六十六条 高度管理医療機器等の販売業者等は、自ら販売し、授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供した医療機器の品質等に関して苦情があつたときは、その苦情に係る

事項が自らに起因するものでないことが明らかな場合を除き、当該営業所の高度管理医療機器等営業所管理者に、苦情に係る事項の原因を究明させ、当該営業所の品質確保の方法に關し改善が必要な場合には、所要の措置を講じさせなければならない。

(回収)

第百六十七条 高度管理医療機器等の販売業者等は、自ら販売し、授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供した医療機器の品質等に関する理由により回収を行うときは、その回収に至つた理由が自らの陳列、貯蔵等に起因することが明らかな場合に限り、当該営業所の高度管理医療機器等営業所管理者に、次に掲げる業務を行わせなければならない。

一 回収に至つた原因を究明し、当該営業所の品質確保の方法に關し改善が必要な場合には、所要の措置を講ずること。

二 回収した医療機器（医療機器プログラムを除く。）を区分して一定期間保管した後、適切に処理すること。

(高度管理医療機器等営業所管理者の継続的研修)

第百六十八条 高度管理医療機器等の販売業者等は、高度管理医療機器等営業所管理者に、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣に届出を行つた者が行う研修を毎年度受講させなければならない。

(教育訓練)

第百六十九条 高度管理医療機器等の販売業者等は、営業所の従業者に対して、その取り扱う医療機器の販売、授与若しくは貸与、又は電気通信回線を通じて提供に係る情報提供及び品質の確保に関する教育訓練を実施しなければならない。

(中古品の販売等に係る通知等)

第百七十条 高度管理医療機器等の販売業者等は、使用された医療機器を他に販売し、授与し若しくは貸与し、又は電気回線を通じて提供しようとするときは、あらかじめ、当該医療機器の製造販売業者に通知しなければならない。ただし、当該使用された医療機器が他の医療機器の販売業者等から販売、授与若しくは貸与又は電気回線を通じて提供された場合であつて、当該使用された医療機器を他の医療機器の販売業者等に販売し、授与し若しくは貸与し、又は電気回線を通じて提供しようとするときは、この限りでない。

2 高度管理医療機器等の販売業者等は、使用された医療機器の品質の確保その他当該医療機器の販売、授与又は貸与に係る注意事項について、当該医療機器の製造販売業者から指示を受けた場合は、それを遵守しなければならない。

(製造販売業者の不具合等の報告への協力)

第百七十一条 高度管理医療機器等の販売業者等は、その販売し、授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供した医療機器について、当該医療機器の不具合その他の事由によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は当該医療機器の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知つた場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するため必要があると認めるときは、当該医療機器の製造販売業者又は外国製造医療機器等特例承認取得者にその旨を通知しなければならない。

(高度管理医療機器等営業所管理者の業務及び遵守事項)

第百七十二条 法第四十条第一項において準用する法第八条第三項の高度管理医療機器等営業所管理者が行う営業所の管理に関する業務は、次のとおりとする。

一 法第四十条第一項において準用する法第九条の二第一項第一号に規定する高度管理医療機器等営業所管理者が有する権限に係る業務

二 法第四十条第一項において準用する法第八条第一項の規定による従業者の監督、その営業所の構造設備及び高度管理医療機器等その他の物品の管理その他その営業所の業務に対し必要な注意を払ふ業務

三 法第四十条第一項において準用する法第八条第二項の規定による高度管理医療機器等の販売業者等に対する書面による意見申述

2 法第四十条第一項において準用する法第八条第三項の高度管理医療機器等営業所管理者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 営業所の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。

二 法第四十条第一項において準用する法第八条第二項の規定により高度管理医療機器等の販売業者等に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。

(高度管理医療機器等の購入等に関する記録)

第百七十三条 高度管理医療機器等の販売業者等は、高度管理医療機器等を購入し、又は譲り受けるとき及び高度管理医療機器等の製造販売業者、製造業者、販売業者、貸与業者若しくは修理業者又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者に販売し、授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

一 品名

二 数量

三 製造番号又は製造記号

四 購入、譲受け、販売、授与若しくは貸与又は電気通信回線を通じて提供を受けた者の氏名及び住所

五 購入者等若しくは貸与された者又は電気通信回線を通じて提供を受けた者以外の者に販売し、授与し、若しくは貸与し、又は電気通信回線を通じて提供したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

一 品名

二 数量

三 販売、授与若しくは貸与又は電気通信回線を通じて提供の年月日

四 販売、授与若しくは貸与又は電気通信回線を通じて提供を受けた者の氏名及び住所

3 高度管理医療機器等の販売業者等は、前二項の書面を、記載の日から三年間（特定保守管理医療機器に係る書面にあつては、記載の日から十五年間）保存しなければならない。ただし、貸与した特定保守管理医療機器について、貸与を受けた者から返却されてから三年を経過した場合にあつては、この限りではない。

4 高度管理医療機器等の販売業者等は、管理医療機器又は一般医療機器（特定保守管理医療機器を除く。以下この条及び第百七十八条において同じ。）を取り扱う場合にあつては、管理医療機器又は一般医療機器の購入、譲受け、販売、授与若しくは貸与又は電気通信回線を通じて提供に關する記録を作成し、保存しよう努めなければならない。

(高度管理医療機器等の販売業者等の法令遵守体制)

第百七十三条の二 高度管理医療機器等の販売業者等は、次に掲げる場所により、法第四十条第一項において準用する法第九条の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

一 次に掲げる高度管理医療機器等営業所管理者の権限を明らかにすること。

イ 営業所に關する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に關する権限

ロ イに掲げるもののほか、営業所の管理に關する権限

二 次に掲げる法第四十条第一項において準用する法第九条の二第一項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 営業所の管理に關する業務その他の高度管理医療機器等の販売業者等の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、高度管理医療機器等の販売業者等の業務に關する業務に責任を有する役員及び従業員に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 高度管理医療機器等の販売業者等が業務に關する業務に責任を有する役員及び従業員の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、高度管理医療機器等の販売業者等の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の高度管理医療機器等の販売業者等の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第四十条第一項において準用する法第九条の二第一項第三号に規定する措置を講ずること。

イ 高度管理医療機器等の販売業者等の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の特権及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ イ及びロに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(変更の届出)

第七十四条 法第四十条第一項において準用する法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 高度管理医療機器等の販売業者等及び高度管理医療機器等営業所管理者の氏名及び住所
- 二 許可の別
- 三 高度管理医療機器等の販売業者等が法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員 の氏名
- 四 営業所の名称

五 営業所（高度管理医療機器プログラムのみを取り扱う営業所を除く。）の構造設備の主要部分

2 法第四十条第一項において準用する法第十条第一項の規定による届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている都道府県知事（当該申請等に係る営業所の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以下この項において同じ。）に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 第一項第一号に掲げる高度管理医療機器等の販売業者等の氏名に係る届書 高度管理医療機器等の販売業者等の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書（高度管理医療機器等の販売業者等が法人であるときは、登記事項証明書）

二 第一項第一号に掲げる高度管理医療機器等営業所管理者の氏名に係る届書 新たに高度管理医療機器等営業所管理者になつた者が第六十二条第一項各号（指定視力補正用レンズ等のみの販売等を実地に管理する者にあつては同項各号又は同条第二項各号、プログラム高度管理医療機器のみの販売提供等を実地に管理する者にあつては同条第二項各号及びプログラム高度管理医療機器のみの販売提供等を実地に管理する者にあつては同条第二項各号又は同条第三項各号）に掲げる者であることを証する書類及び新たに高度管理医療機器等営業所管理者になつた者が高度管理医療機器等の販売業者等以外の者であるときは、雇用契約書の写しその他高度管理医療機器等の販売業者等の新たに高度管理医療機器等営業所管理者となつた者に対する使用関係を証する書類

三 第一項第三号に掲げる役員に係る届書 新たに役員となつた者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該役員に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書

(特定管理医療機器の販売業者等の遵守事項等)

第七十五条 特定管理医療機器（専ら家庭において使用される管理医療機器であつて厚生労働大臣の指定するもの以外の管理医療機器をいう。以下同じ。）の販売業者等（法第三十九条第一項の許可を受けた者を除く。以下同じ。）は、特定管理医療機器の販売提供等を実地管理させるために、特定管理医療機器を販売提供等する営業所ごとに、高度管理医療機器等の販売等に関する業務に一年以上若しくは特定管理医療機器（令別表第一機械器具の項第七十三号に掲げる補聴器（以下「補聴器」という。）、同項第七十八号に掲げる家庭用電気治療器（以下「家庭用電気治療器」という。）及びプログラム特定管理医療機器のうちプログラムであるもの及びこれを記録した記録媒体たる医療機器をいう。以下同じ。）の販売等に関する業務に三年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者又は当該者と同等以上の知識及び経験を有すると厚生労働大臣が認めた者（以下「特定管理医療機器営業所管理者」という。）を置かなければならない。ただし、次の各号に掲げる営業所にあつては、特定管理医療機器営業所管理者に代え、それぞれ当該各号に掲げる者を置けば足りる。

- 一 補聴器のみを販売等する営業所 特定管理医療機器（家庭用電気治療器及びプログラム特定管理医療機器を除く。）の販売等に関する業務に一年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者又は当該者と同等以上の知識及び経験を有すると厚生労働大臣が認めた者（以下「補聴器営業所管理者」という。）
- 二 家庭用電気治療器のみを販売等する営業所 特定管理医療機器（補聴器及びプログラム特定管理医療機器を除く。）の販売等に関する業務に一年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者又は当該者と同等以上の知識及び経験を有すると厚生労働大臣が認めた者（以下「プログラム特定管理医療機器営業所管理者」という。）
- 三 プログラム特定管理医療機器のみを販売提供等する営業所 別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習を修了した者又は当該者と同等以上の知識及び経験を有すると厚生労働大臣が認めた者（以下「プログラム特定管理医療機器営業所管理者」という。）
- 四 補聴器及び家庭用電気治療器のみを販売等する営業所 補聴器営業所管理者及び家庭用電気治療器営業所管理者
- 五 補聴器及びプログラム特定管理医療機器のみを販売提供等する営業所 補聴器営業所管理者及びプログラム特定管理医療機器営業所管理者
- 六 家庭用電気治療器及びプログラム特定管理医療機器のみを販売提供等する営業所 家庭用電気治療器営業所管理者及びプログラム特定管理医療機器営業所管理者
- 七 補聴器、家庭用電気治療器及びプログラム特定管理医療機器のみを販売提供等する営業所 補聴器営業所管理者、家庭用電気治療器営業所管理者及びプログラム特定管理医療機器営業所管理者
- 2 特定管理医療機器の販売業者等は、特定管理医療機器営業所管理者、補聴器営業所管理者、家庭用電気治療器営業所管理者及びプログラム特定管理医療機器営業所管理者（以下「特定管理医療機器営業所管理者等」という。）に、厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣に届出を行つた者が行う研修を毎年度受講させるよう努めなければならない。
- 3 特定管理医療機器の販売業者等は、医療機器の譲受け及び譲渡に関する記録を作成し、保存するよう努めなければならない。
- 4 特定管理医療機器営業所管理者等は、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、従業者の監督、その営業所の構造設備及び特定管理医療機器等その他の物品の管理その他の営業所の業務に対し必要な注意を払わなければならない。
- 5 特定管理医療機器営業所管理者等は、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、その営業所の業務につき、特定管理医療機器の販売業者等に対し必要な意見を書面により述べなければならない。
- 6 特定管理医療機器営業所管理者等は、営業所の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行わなければならない。
- 7 特定管理医療機器営業所管理者等は、第五項の規定により特定管理医療機器の販売業者等に対して述べる意見を記載した書面の写しを三年間保存しなければならない。
- 8 特定管理医療機器の販売業者等は、第五項の規定により述べられた特定管理医療機器営業所管理者等の意見を尊重するとともに、法令遵守のために措置を講ずる必要があるときは、当該措置

を講じ、かつ、講じた措置の内容（措置を講じない場合にあつては、その旨及びその理由）を記録し、これを適切に保存しなければならない。

（管理医療機器の販売業者等の法令遵守体制）

第一百七十五条の二 管理医療機器の販売業者又は貸与業者（以下この条において「販売業者等」という。）は、次に掲げる場所により、法第四十条第二項において準用する法第九条の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。ただし、第一号については、特定管理医療機器の販売業者等に限る。

一 次に掲げる特定管理医療機器営業所管理者等の権限を明らかにすること。

イ 営業所に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限

ロ イに掲げるもののほか、営業所の管理に関する権限

二 次に掲げる法第四十条第二項において準用する法第九条の二第一項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 営業所の管理に関する業務その他の管理医療機器の販売業者等の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、管理医療機器の販売業者等の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 管理医療機器の販売業者等が業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、管理医療機器の販売業者等の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の管理医療機器の販売業者等の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第四十条第二項において準用する法第九条の二第一項第三号に規定する措置を講ずること。

イ 管理医療機器の販売業者等の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。

ロ 業務に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。

ハ イ及びロに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

（変更の届出）

第一百七十六条 法第四十条第二項において準用する法第十条第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 氏名又は名称及び住所

二 営業所の名称

三 法人にあつては、業務に関する業務に責任を有する役員の氏名

四 当該営業所において第一百七十五条第一項に規定する特定管理医療機器を販売提供等する場合にあつては、同条第二項に規定する特定管理医療機器営業所管理者等の氏名及び住所

五 営業所（管理医療機器プログラムのみを取り扱う営業所を除く。）の構造設備の概要

六 兼営事業の種類

2 法第四十条第二項において準用する法第十条第一項の規定による届出は、様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

（休止等の届出書の様式）

第一百七十七条 管理医療機器の販売業者又は貸与業の営業所を廃止し、休止し、又は休止した営業所を再開した場合における法第四十条第二項において準用する法第十条第一項の規定による届出は、様式第八による届書を提出することによつて行うものとする。

（準用）

第一百七十八条 高度管理医療機器等の販売業者等については、第二条から第六条まで、第十五条の九及び第十八条の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式

第八十九」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第九十」と、第十五条の九第一項中「登録販売者」とあるのは「第百六十二条第一項第一号又は第二項第一号に規定する」と読み替えるものとする。

2 特定管理医療機器の販売業者等については、第十五条の九、第百六十四条から第百六十七条まで及び第百六十九条から第百七十一条までの規定を準用する。この場合において、第十五条の九第一項中「登録販売者」とあるのは「第百七十五条第一項各号列記以外の部分、第一号及び第二号に規定する」と、第百六十四条第二項、第百六十六条及び第百六十七条中「高度管理医療機器等営業所管理者」とあるのは「特定管理医療機器営業所管理者等」と読み替えるものとする。

3 特定管理医療機器以外の管理医療機器又は一般医療機器の販売業者等については、第百六十四条（第二項第一号を除く。）、第百六十五条から第百六十七条まで、第百六十九条から第百七十一条まで及び第百七十五条第三項の規定を準用する。この場合において、第百六十四条第二項中「高度管理医療機器等営業所管理者」とあるのは「特定管理医療機器以外の管理医療機器又は一般医療機器の販売業者等」と、第百六十六条及び第百六十七条中「高度管理医療機器等営業所管理者」とあるのは「従事者」と読み替えるものとする。

（設置管理医療機器等の販売業者等の遵守事項）

第一百七十九条 設置管理医療機器の販売業者等は、自ら当該設置管理医療機器の設置を行うときは、第百七十四条の五十五第二項の規定により交付を受けた設置管理基準書に基づき、適正な方法により設置に係る管理を行わなければならない。

2 設置管理医療機器の販売業者等は、設置管理医療機器の設置を委託するときは、設置に係る管理に関する報告についての条項を含む委託契約を行うとともに、当該設置管理医療機器に係る設置管理基準書を受託者に交付しなければならない。

3 設置管理医療機器の販売業者等は、設置に係る管理の業務を行うために必要な専門的知識及び経験を有する者に、当該設置管理医療機器に係る設置管理基準書に基づき、適正な方法により設置に係る管理の業務を行わせなければならない。

4 設置管理医療機器の販売業者等は、設置管理医療機器の設置を行う者に対し、必要に応じ、設置管理医療機器の品目に応じた設置に係る管理に関する教育訓練を実施しなければならない。

5 設置管理医療機器の販売業者等については、第百七十四条の五十五第二項及び第四項から第九項までの規定を準用する。この場合において、同条第四項中「前二項」とあるのは「第百七十九項第五項において準用する第二項又は同条第二項」と、同条第五項中「前項」とあるのは「第百七十九項第五項において準用する前項」と、同条第八項中「前項」とあるのは「第百七十九項第五項において準用する前項」と、同条第九項中「第二項から前項までの規定により設置管理基準書を交付した」とあるのは「第百七十九項第五項において準用する第二項及び第四項から前項まで又は第百七十九項第一項から第四項までの規定により設置に係る管理を行い、設置管理基準書を交付し、又は教育訓練を実施した」と読み替えるものとする。

（修理業の許可の申請）

第一百八十条 法第四十条の二第一項の規定による医療機器の修理業の許可を受けようとする者は、同条第三項の規定により、様式第九十一による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）を第百八十一条又は第百八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 法第四十条の二第三項第四号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 事業所の名称及び所在地

二 特定保守管理医療機器に係る区分

三 特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分

四 責任技術者の氏名、住所及び資格

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府

県知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 事業所の構造設備に関する書類

二 申請者が法人であるときは、登記事項証明書

三 事業所の医療機器修理責任技術者が第百八十八条第一号又は第二号に掲げる者であることを証する書類

四 申請者以外の者がその事業所の医療機器修理責任技術者であるときは、雇用契約書の写しその他申請者のその医療機器修理責任技術者に対する使用関係を証する書類

4 法第四十条の二第三項の申請については、第九条の規定を準用する。この場合において、同条中「都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）」とあるのは、「地方厚生局長又は都道府県知事」と読み替えるものとする。

5 法第四十条の二第六項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により修理業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を行うことができない者とする。

（医療機器の修理区分）

第百八十一条 法第四十条の二第二項に規定する厚生労働省令で定める区分（以下「修理区分」という。）は、特定保守管理医療機器及び特定保守管理医療機器以外の医療機器について、それぞれ別表第二のとおりとする。

（修理業の許可証の様式）

第百八十二条 医療機器の修理業の許可証は、様式第九十二によるものとする。

（修理業の許可証の書換え交付の申請）

第百八十三条 令第五十五条において準用する令第三十七条の九第二項の申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）は、様式第三によるものとする。

2 前項の規定により地方厚生局長に提出することとされている申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。

（修理業の許可証の再交付の申請）

第百八十四条 令第五十五条において準用する令第三十七条の十第二項の申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）は、様式第四によるものとする。

2 前項の規定により地方厚生局長に提出することとされている申請書には、手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。

（修理業の許可の更新の申請）

第百八十五条 法第四十条の二第四項の医療機器の修理業の許可の更新の申請は、様式第九十三による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）を第百八十一条又は令第八十条の規定によりそれぞれ当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、申請に係る許可の許可証を添えなければならない。

（修理区分の変更等の申請）

第百八十六条 法第四十条の二第七項の医療機器の修理区分の変更又は追加の許可の申請は、様式第九十四による申請書（地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通）を第百八十一条又は令第八十条の規定により当該許可の権限に属する事務を行うこととされた地方厚生局長又は都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県

知事を経由して地方厚生局長に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 許可証

二 変更し、又は追加しようとする修理区分に係る事業所の構造設備に関する書類

（修理業の許可台帳の記載事項）

第百八十七条 令第五十五条において準用する令第三十七条の十二に規定する法第四十条の二第一項の許可に関する台帳に記載する事項は、次のとおりとする。

一 許可番号及び許可年月日

二 修理区分

三 修理業者の氏名及び住所

四 事業所の名称及び所在地

五 当該事業所の医療機器修理責任技術者の氏名及び住所

（医療機器修理責任技術者の資格）

第百八十八条 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第五項に規定する医療機器の修理業の医療機器修理責任技術者は、次の各号に掲げる区分に応じ、それぞれ当該各号に定める者でなければならない。

一 特定保守管理医療機器の修理を行う修理業者 イ又はロのいずれかに該当する者

イ 医療機器の修理に関する業務に三年以上従事した後、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣の登録を受けた者が行う基礎講習（以下この条において「基礎講習」という。）及び専門講習を修了した者

ロ 厚生労働大臣がイに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

二 特定保守管理医療機器以外の医療機器の修理を行う修理業者 イ又はロのいずれかに該当する者

イ 医療機器の修理に関する業務に三年以上従事した後、基礎講習を修了した者

ロ 厚生労働大臣がイに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認めたる者

（医療機器修理責任技術者の業務及び遵守事項）

第百八十九条 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第九項の医療機器修理責任技術者が行う医療機器の修理の管理のために必要な業務は、次のとおりとする。

一 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十五の二第三項第一号に規定する医療機器修理責任技術者が有する権限に係る業務

二 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第八項において準用する法第八条第一項の規定による従業者の監督、その事業所の構造設備及び医療機器その他の物品の管理その他事業所の業務に對し必要な注意を払う業務

三 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第七項の規定による修理業者に対する書面による意見申述

2 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第九項の医療機器修理責任技術者が遵守すべき事項は、次のとおりとする。

一 修理の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこと。

二 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十四第七項の規定により修理業者に対して述べた意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。

（修理、試験等に関する記録）

第百九十条 医療機器の修理業の医療機器修理責任技術者は、修理及び試験に関する記録その他当該事業所の管理に関する記録を作成し、かつ、これを三年間（当該記録に係る医療機器に関して有効期間の記載が義務付けられている場合には、その有効期間に一年を加算した期間）保管しなければならない。

(医療機器の修理業者の法令遵守体制)

第百九十条の二 医療機器の修理業者は、次に掲げるところにより、法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十五の二第三項各号に掲げる措置を講じなければならない。

- 一 次に掲げる医療機器修理責任技術者の権限を明らかにすること。
- イ 医療機器の修理に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限
- ロ イに掲げるもののほか、医療機器の修理の管理に関する権限
- 二 次に掲げる法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十五の二第三項第二号に規定する体制を整備すること。

イ 医療機器の修理の管理に関する業務その他の修理業者の業務の遂行が法令に適合することを確保するために必要な規程の作成、修理業者の業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る記録の作成、管理及び保存を行う体制

ロ 修理業者が業務に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる体制

ハ イ及びロに掲げるもののほか、修理業者の業務の適正を確保するために必要な人員の確保及び配置その他の修理業者の業務の適正を確保するための体制

三 次に掲げる法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十五の二第三項第三号に規定する措置を講ずること。

- イ 医療機器の修理業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。
- ロ 業務に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。
- ハ イ及びロに掲げるもののほか、前号に規定する体制を実効的に機能させるために必要な措置

(特定保守管理医療機器の修理業者の作業管理及び品質管理)

第百九十一条 特定保守管理医療機器の修理業者は、事業所ごとに、次に掲げる文書を作成しなければならない。

一 業務の内容に関する文書

二 修理手順その他修理の作業について記載した文書

三 特定保守管理医療機器の修理業者は、前項第二号に掲げる文書に基づき、適正な方法により医療機器の修理を行わなければならない。

四 特定保守管理医療機器の修理業者は、自ら修理した医療機器の品質等に関して苦情があつたときは、その苦情に係る事項が当該修理に係る事業所に起因するものでないことが明らかでない限り、当該事業所の医療機器修理責任技術者に、次に掲げる業務を行わせなければならない。

一 苦情に係る事項の原因を究明し、修理に係る作業管理又は品質管理に關し改善が必要な場合には、所要の措置を講ずること。

二 当該医療機器に係る苦情の内容、原因究明の結果及び改善措置を記載した苦情処理記録を作成し、その作成の日から三年間保存すること。

五 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器修理責任技術者に、次に掲げる業務を行わせなければならない。

一 回収に至つた原因を究明し、修理に係る作業管理又は品質管理に關し改善が必要な場合には、所要の措置を講ずること。

二 回収した医療機器を区分して一定期間保管した後、適切に処理すること。

三 当該医療機器に係る回収の内容、原因究明の結果及び改善措置を記載した回収処理記録を作成し、その作成の日から三年間保存すること。

四 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器修理責任技術者に、次に掲げる業務を行わせなければならない。

一 作業員に対して、医療機器の修理に係る作業管理及び品質管理に関する教育訓練を実施すること。

二 教育訓練の実施の記録を作成し、その作成の日から三年間保存すること。

六 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理（軽微なものを除く。次項において同じ。）をしようとするときは、あらかじめ、当該医療機器の製造販売業者に通知しなければならない。ただし、当該医療機器を使用する者の生命又は身体を保護するため緊急やむを得ない場合その他の正当な理由がある場合であつて、修理後速やかに製造販売業者に通知するときは、この限りでない。

七 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理に係る注意事項について、当該医療機器の製造販売業者から指示を受けた場合は、それを遵守しなければならない。

八 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理をしたときは、自らの氏名及び住所を当該医療機器又はその直接の容器若しくは被包に記載しなければならない。

九 特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理を依頼した者に対し、修理の内容を文書により通知しなければならない。

十 前項に規定する文書による通知については、第百十四条の五十五第四項から第八項までの規定を準用する。この場合において、これらの規定中「設置管理医療機器の製造販売業者」とあるのは「特定保守管理医療機器の修理業者」と、同条第四項中「これらの規定により当該設置管理基準書の交付を受けるべき者（以下この条において「受託者等」という。）とあるのは「修理を依頼した者」と、「設置管理基準書に記載すべき事項」とあるのは「第百九十一条第九項に規定する修理の内容」と、同条第七項中「設置管理基準書に記載すべき事項」とあるのは「第百九十一条第九項に規定する修理の内容」と、同条第九項に規定する修理の内容」と、同条第九項に規定する修理の内容」とあるのは「修理を依頼した者」と、同条第九項に規定する修理の内容」とあるのは「修理を依頼した者」と読み替へるものとする。

十一 特定保守管理医療機器の修理業者は、その修理した医療機器について、当該医療機器の不具合その他の事由によるものと疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は当該医療機器の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知つた場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するため必要があると認めるときは、製造販売業者又は外国製造医療機器等特例承認取得者にその旨を通知しなければならない。

(特定保守管理医療機器以外の医療機器の作業管理及び品質管理)

第百九十二条 特定保守管理医療機器以外の医療機器の修理業者については、前条第三項（第二号を除く）、第四項（第三号を除く）、第六項から第八項まで及び第十一項の規定を準用する。

(設置管理医療機器の修理業者の遵守事項)

第百九十三条 設置管理医療機器の修理業者については、第百十四条の五十五第二項及び第四項から第九項までの規定並びに第百七十九条第一項から第四項までの規定を準用する。この場合において、第百十四条の五十五第四項中「前二項」とあるのは「第百九十三条において準用する第二項又は第百七十九条第二項」と、同条第五項中「前項」とあるのは「第百九十三条において準用する前項」と、同条第八項中「前項」とあるのは「第百九十三条において準用する前項」と、同条第九項中「前二項から前項までの規定により設置管理基準書を交付した」とあるのは「第百九十三条において準用する第二項及び第四項から前項まで又は第百七十九条第一項から第四項までの規定により設置管理基準書を交付し、設置に係る管理を行い、又は教育訓練を実施した」と読み替へるものとする。

(医療機器修理責任技術者の継続的研修)

第百九十四条 医療機器の修理業者は、医療機器修理責任技術者に、別に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣に届出を行つた者が行う研修を毎年度受講させなければならない。

(準用)

第百九十四条の二 医療機器の修理業者については、第三条、第十五条の九及び第十八条の規定を準用する。この場合において、第十五条の九第一項中「登録販売者として」とあるのは「第百八十八条第一号イ又は第二号イに規定する」と読み替えるものとする。

(医療機器修理責任技術者等の変更の届出)

第百九十五条 法第四十条の三において準用する法第二十三条の二の十六第二項の規定により変更の届出をしなければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 修理業者又は医療機器修理責任技術者の氏名又は住所
- 二 修理業者が法人であるときは、薬事に關する業務に責任を有する役員の名
- 三 事業所の名称
- 四 事業所の構造設備の主要部分
- 五 修理業者が他の区分の修理業の許可を受け、又はその事業所を廃止したときは、当該許可の区分及び許可番号

2 前項の届出は、様式第六による届書(地方厚生局長に提出する場合にあつては正本一通及び副本一通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通)を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、次の各号に掲げる届書の区分に応じて当該各号に定める書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該届書の提出先とされている地方厚生局長若しくは都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して地方厚生局長に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

- 一 第一項第一号に掲げる修理業者の氏名に係る届書 修理業者の戸籍謄本、戸籍抄本又は戸籍記載事項証明書(修理業者が法人であるときは、登記事項証明書)
- 二 第一項第一号に掲げる医療機器修理責任技術者の氏名に係る届書(新たに医療機器修理責任技術者となつた者が修理業者である場合を除く。) 雇用契約書の写しその他の修理業者の新たな医療機器修理責任技術者となつた者に対する使用関係を証する書類及び当該者が第百八十八条第一号又は第二号に掲げる者であることを証する書類

(医療機器の修理業の特例の適用を受けない製造)

第百九十六条 令第五十六条に規定する厚生労働省令で定める製造は、医療機器の製造工程のうち設計又は最終製品の保管のみを行うものとする。

(再生医療等製品の販売業の許可の申請)

第百九十六条の二 再生医療等製品の販売業の許可を受けようとする者は、法第四十条の五第三項の規定により、様式第九十四の二による申請書を都道府県知事に提出しなければならない。

- 2 法第四十条の五第三項第五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
 - 一 営業所の名称及び所在地
 - 二 再生医療等製品営業所管理者の住所及び資格
 - 三 兼営事業の種類

3 第一項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。ただし、申請等の行為の際当該申請書の提出先とされている都道府県知事に提出され、又は当該都道府県知事を經由して厚生労働大臣に提出された書類については、当該申請書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 営業所の平面図

二 法人にあつては、登記事項証明書

三 申請者以外の者がその再生医療等製品営業所管理者である場合にあつては、当該再生医療等製品営業所管理者の雇用契約書の写しその他申請者の当該再生医療等製品営業所管理者に対する使用関係を証する書類

四 申請者(申請者が法人であるときは、薬事に關する業務に責任を有する役員)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことが

できないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に關する医師の診断書

4 法第四十条の五第三項の申請については、前項の規定によるほか、第一条第七項及び第九条の規定を準用する。この場合において、第九条中「都道府県知事(その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長)」とあるのは、「都道府県知事」と読み替えるものとする。

5 法第四十条の五第五項において準用する法第五条第三号への厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

(再生医療等製品の販売業における販売等の相手方)

第百九十六条の三 法第四十条の五第七項の厚生労働省令で定める者は、次に掲げるものとする。

- 一 国、都道府県知事又は市町村長(特別区の区長を含む。)
- 二 研究施設の長又は教育機関の長であつて研究又は教育を行うに当たり必要な再生医療等製品を使用するもの
- 三 医薬品、医薬部外品、化粧品又は医療機器の製造業者であつて製造を行うに当たり必要な再生医療等製品を使用するもの
- 四 前三号に掲げるものに準ずるものであつて販売等の相手方として厚生労働大臣が適当と認めらるもの

(再生医療等製品営業所管理者の基準)

第百九十六条の四 再生医療等製品営業所管理者に係る法第四十条の六第一項の厚生労働省令で定める基準は、次の各号のいずれかに該当する者であることとする。

- 一 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学、化学又は生物学に關する専門の課程を修了した者
- 二 旧制中学若しくは高校又はこれと同等以上の学校で、薬学、化学又は生物学に關する科目を修得した後、再生医療等製品の販売又は授与に關する業務に三年以上従事した者
- 三 再生医療等製品の販売又は授与に關する業務に五年以上従事した者
- 四 都道府県知事が第一号から前号までに掲げる者と同等以上の知識経験を有すると認められた者

(準用)

第百九十六条の五 再生医療等製品の販売業者については、第二条から第七条まで(同条第四号、第五号及び第七号から第十二号までを除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第九十四の三」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第九十四の四」と、第七条第六号中「氏名、住所及び週当たり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と読み替えるものとする。

(再生医療等製品の販売業者の遵守事項)

第百九十六条の六 法第四十条の七において準用する法第九条第一項の厚生労働省令で定める再生医療等製品の販売業者が遵守すべき事項は、次条から第百九十六条の十一までに定めるものとする。

(試験検査の実施方法)

第百九十六条の七 再生医療等製品の販売業者は、再生医療等製品営業所管理者が再生医療等製品の適切な管理のために必要と認める再生医療等製品の試験検査を、再生医療等製品営業所管理者に行わせなければならない。ただし、当該再生医療等製品の営業所の設備及び器具を用いて試験検査を行うことが困難であると再生医療等製品営業所管理者が認めた場合には、再生医療等製品の販売業者は、当該販売業者の他の試験検査設備又は登録試験検査機関を利用して試験検査を行うことができる。

2 再生医療等製品の販売業者は、前項ただし書により試験検査を行った場合は、再生医療等製品営業所管理者に試験検査の結果を確認させなければならない。

(再生医療等製品の適正管理の確保)
第九十六條の八 再生医療等製品の販売業者は、再生医療等製品の販売又は授与の業務に係る適

正な管理(以下「再生医療等製品の適正管理」という。)を確保するため、指針の策定、従事者
 に対する研修の実施その他必要な措置を講じなければならない。

2 前項に掲げる再生医療等製品の販売業者が講じなければならない措置には、次に掲げる事項を
 含むものとする。

- 一 従事者から再生医療等製品の販売業者への事故報告の体制の整備
- 二 再生医療等製品の適正管理のための業務に関する手順書の作成及び当該手順書に基づく業務
 の実施
- 三 再生医療等製品の適正管理のために必要となる情報の収集その他再生医療等製品の適正管理
 の確保を目的とした改善のための方策の実施

(再生医療等製品の営業所の管理に関する帳簿)
第九十六條の九 再生医療等製品の販売業者は、営業所に当該営業所の管理に関する事項を記録
 するための帳簿を備えなければならない。

2 再生医療等製品営業所管理者は、試験検査、不良品の処理その他営業所の管理に関する事項
 を、前項の帳簿に記載しなければならない。

3 再生医療等製品の販売業者は、第一項の帳簿を、最終の記載の日から三年間、保存しなければ
 ならない。

(再生医療等製品の購入等に関する記録)

第九十六條の十 再生医療等製品の販売業者は、再生医療等製品を購入し、又は譲り受けたとき
 及び販売し、又は授与したときは、次に掲げる事項を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
 - 二 数量
 - 三 購入若しくは譲受け又は販売若しくは授与の年月日
 - 四 購入者等の氏名
- 2 再生医療等製品の販売業者は、前項の書面を、記載の日から三年間、保存しなければならない。
 (業務経験の証明)

第九十六條の十一 再生医療等製品の販売業者は、その営業所において第九十六條の四第二号
 又は第三号に規定する業務に従事した者から、その業務に従事したこと証明を求められたとき
 は、速やかにその証明を行わなければならない。

2 前項の場合において、再生医療等製品の販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならな
 い。

(再生医療等製品営業所管理者の業務及び遵守事項)

第九十六條の十二 法第四十條の七第一項において準用する法第八條第三項の再生医療等製
 品営業所管理者が行う営業所の管理に関する業務は、次のとおりとする。

- 一 法第四十條の七第一項において準用する法第九條の二第一項第一号に規定する再生医療等製
 品営業所管理者が有する権限に係る業務
- 二 法第四十條の七第一項において準用する法第八條第一項の規定による従業者の監督、その営
 業所の構造設備及び再生医療等製品その他の物品の管理その他その営業所の業務に對し必要な
 注意を払う業務
- 三 法第四十條の七第一項において準用する法第八條第二項の規定による販売業者に対する書面
 による意見申述

2 法第四十條の七第一項において準用する法第八條第三項の再生医療等製品営業所管理者が遵守
 すべき事項は、次のとおりとする。

一 営業所の管理に係る業務に関する法令及び実務に精通し、公正かつ適正に当該業務を行うこ
 と。

二 法第四十條の七第一項において準用する法第八條第二項の規定により販売業者に対して述べ
 る意見を記載した書面の写しを三年間保存すること。

(再生医療等製品の販売業者の法令遵守体制)

第九十六條の十三 再生医療等製品の販売業者は、次に掲げるところにより、法第四十條の
 七第一項において準用する法第九條の二第一項各号に掲げる措置を講じなければならない。

- 一 次に掲げる再生医療等製品営業所管理者の権限を明らかにすること。
- イ 営業所に関する業務に従事する者に対する業務の指示及び監督に関する権限
- ロ イに掲げるもののほか、営業所の管理に関する権限

二 次に掲げる法第四十條の七第一項において準用する法第九條の二第一項第二号に規定する体
 制を整備すること。

- イ 営業所の管理に関する業務その他の再生医療等製品の販売業者の業務の遂行が法令に適合
 することを確保するために必要な規程の作成、再生医療等製品の販売業者の薬事に関する業
 務に責任を有する役員及び従業者に対する教育訓練の実施及び評価並びに業務の遂行に係る
 記録の作成、管理及び保存を行う体制
- ロ 再生医療等製品の販売業者が薬事に関する業務に責任を有する役員及び従業者の業務を監
 督するために必要な情報を収集し、その業務の適正を確保するために必要な措置を講ずる
 体制
- ハ イ及びロに掲げるもののほか、再生医療等製品の販売業者の業務の適正を確保するために
 必要な人員の確保及び配置その他の再生医療等製品の販売業者の業務の適正を確保するため
 の体制

三 次に掲げる法第四十條の七第一項において準用する法第九條の二第一項第三号に規定する措
 置を講ずること。

- イ 再生医療等製品の販売業者の従業者に対して法令遵守のための指針を示すこと。
- ロ 薬事に関する業務に責任を有する役員の権限及び分掌する業務を明らかにすること。
- ハ イ及びロに掲げるもののほか、前号に規定する体制を効率的に機能させるために必要な
 措置

(変更の届出)

第九十六條の十二 法第四十條の七第一項において準用する法第十條第一項の厚生労働省令で定
 める事項は、次のとおりとする。

- 一 再生医療等製品の販売業者の氏名(当該販売業者が法人であるときは、薬事に関する業務に
 責任を有する役員(氏名を含む。))又は住所
- 二 営業所の名称
- 三 営業所の構造設備の主要部分
- 四 再生医療等製品営業所管理者の氏名又は住所

2 法第四十條の七第一項において準用する法第十條第一項の規定による届出については、第十六
 條第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同條第二項中「前項第四号」とある
 のは「第九十六條の十二第一項第四号」と、同條第三項各号列記以外の部分中「都道府県知事
 (その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。以
 下この項において同じ。)」とあるのは「都道府県知事」と、同項第一号及び第二号中「第一項第
 一号」とあるのは「第九十六條の十二第一項第一号」と、同項第三号中「第一項第四号又は第
 五号」とあるのは「第九十六條の十二第一項第四号」と、「管理者又は当該薬局において薬事
 に関する業務に従事する薬剤師若しくは登録販売者」とあるのは「再生医療等製品営業所管理
 者」と読み替えるものとする。

(休廃止等の届書の様式)

第九十六條の十三 再生医療等製品の販売業者の営業所を廃止し、休止し、又は休止した再生医療
 等製品の販売業者の営業所を再開した場合における法第四十條の七第一項において準用する法第十
 條第一項の規定による届出は、様式第八による届書を提出することによつて行うものとする。

第六章 医薬品等の基準及び検定

(日本薬局方の公示の方法)

第九十六条の十四 法第四十一条第一項の規定による公示は、官報への掲載及び公衆の縦覧に供することにより行うものとする。

(医薬品の検定の申請及び検定機関)

第九十七条 法第四十三条第一項の医薬品の検定の申請は、同一の製造番号又は製造記号の医薬品ごとに、様式第九十五による検定申請書を、当該医薬品を保有する施設の所在地の都道府県知事に提出することにより行うものとする。ただし、一の製造期間内に一連の製造工程により均質性を有するように製造された同一の一般名称の医薬品であつて、容量のみが異なるものについて同時に検定の申請を行う場合は、一の検定申請書において行うことができる。

2 前項の申請書には、次の各号に掲げる検定の申請の区分に応じ、当該各号に定める書類を添えなければならない。

一 厚生労働大臣が指定する医薬品（以下「指定製剤」という。）の検定の申請（当該指定製剤の検定が二以上の製造段階について行われるべき場合にあつては、最終段階の検定の申請に限る。） 次のイ及びロに掲げる書類

イ 申請に係る同一の製造番号又は製造記号の医薬品について作成した製品の製造及び試験の記録等を要約した書類（以下「製造・試験記録等要約書」という。）

ロ 申請に係る品目について法第十四条又は第十九条の二の承認の際に交付される書類（当該品目について法第十四条第十六項（法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。）の届出を行っている場合には、当該届出書（当該交付される書類に記載されていない内容に係るものに限る。）の写しを含む。次項、第九十七条の四及び第九十七条の五において「承認書」という。）の写し

二 前号に掲げる検定の申請以外の検定の申請 自家試験の記録を記載した書類

3 前項の規定にかかわらず、同項第一号ロの承認書については、前回の検定の際に既に都道府県知事に提出されている当該承認書の内容に変更がないときは、その添付を省略することができる。

4 令第五十八条の検定機関は、生物学的製剤又は抗菌性物質製剤である医薬品については国立感染症研究所、その他の医薬品については国立医薬品食品衛生研究所とする。

5 令第五十八条の出願者は、医薬品については、当該品目に係る法第十四条第一項若しくは第五項の承認を取得している製造販売業者又は法第十九条の二第一項若しくは同条第五項において準用する法第十四条第十五項の承認を取得している外国製造医薬品等特例承認取得者に係る選任外国製造医薬品等製造販売業者とする。

6 第一項の申請書には、令第五十八条の厚生労働大臣の定める手数料の額に相当する収入印紙を貼らなければならない。

(製造・試験記録等要約書)

第九十七条の二 製造・試験記録等要約書には、当該品目に係る法第十四条又は第十九条の二の承認の内容に応じて、次に掲げる事項が記載されていなければならない。

一 製品の名称

二 承認番号

三 製造所の名称及び所在地

四 製造販売業者又は選任外国製造医薬品等製造販売業者の名称及び所在地

五 製造年月日及び製造量

六 製造番号又は製造記号

七 原材料（シード及びセルバンクを含む。）に関する情報

八 使用した中間体及び原液等の名称及び構成

九 製造工程及び品質管理試験の記録

十 その他厚生労働大臣が定める事項

（製造・試験記録等要約書の作成及び変更）

第九十七条の三 製造・試験記録等要約書の様式は、製造販売業者（選任外国製造医薬品等製造販売業者を含む。第九十七条の七から第九十七条の十までにおいて同じ。）の申請に基づき、品目ごとに、国立感染症研究所が作成し、又は変更するものとする。

(製造・試験記録等要約書の様式の作成の申請)

第九十七条の四 製造販売業者は、指定製剤に該当する品目について法第十四条第一項の承認を受けたときは、遅滞なく、国立感染症研究所に対し、製造・試験記録等要約書の様式の作成を申請しなければならない。指定製剤に該当する品目について同項の承認を受けた後、製造・試験記録等要約書の様式が作成される前に、当該品目について同条第十五項の承認を受けた場合においても、同様とする。

2 前項の申請は、様式第九十五の二による申請書に次に掲げる資料を添えて提出することによつて行わなければならない。

一 当該品目に係る承認書の写し

二 当該品目に係る製造・試験記録等要約書の様式の案

三 その他製造・試験記録等要約書の様式の作成に必要な資料

3 指定製剤に該当する品目について法第十四条第一項の承認の申請を行つた製造販売業者は、同項の承認を受けた後速やかに製造販売を行う必要があることその他の特別の事情がある場合には、第一項の規定にかかわらず、同条第一項の承認を受ける前においても、国立感染症研究所に対し、製造・試験記録等要約書の様式の作成を申請することができる。

4 前項の申請は、様式第九十五の二による申請書に次に掲げる資料を添えて提出することによつて行わなければならない。

一 当該品目の法第十四条第一項の承認に係る申請書の写し

二 当該品目に係る製造・試験記録等要約書の様式の案

三 その他製造・試験記録等要約書の様式の作成に必要な資料

5 第三項の規定による申請を行つた製造販売業者は、当該品目について法第十四条第一項の承認を受けたときは、速やかに、当該品目に係る承認書の写しを国立感染症研究所に提出しなければならない。

6 第三項の規定による申請を行つた製造販売業者が当該品目について法第十四条第一項の承認を受けられなかつたときは、当該申請は取り下げられたものとみなす。

(製造・試験記録等要約書の様式の変更等の申請)

第九十七条の五 製造販売業者は、前条の規定により製造・試験記録等要約書の様式が作成された場合において、次に掲げる場合に該当したときは、遅滞なく、国立感染症研究所に対し、当該製造・試験記録等要約書の様式の変更又は変更の確認の申請をしなければならない。

一 当該品目について法第十四条第十五項の承認を受けた場合

二 当該品目について法第十四条第十六項で定める軽微な変更が行われることにより製造・試験記録等要約書の様式の変更が必要となる場合

三 その他製造・試験記録等要約書の様式の変更が必要となる場合

2 前項の申請は、様式第九十五の三による申請書に次に掲げる資料を添えて提出することによつて行わなければならない。ただし、前項第三号に掲げる場合に係る申請においては、第一号に掲げる資料は、当該承認書の内容が前条又はこの条の規定により提出した承認書のうち直近のものから変更がないときは、提出することを要しない。

一 当該品目に係る承認書の写し

二 当該品目に係る製造・試験記録等要約書の変更後の様式の案（変更の必要がないときは、その旨）

三 その他製造・試験記録等要約書の変更のために必要な資料

3 指定製剤に該当する品目について法第十四条第十五項の承認の申請を行つた製造販売業者は、同項の承認を受けた後速やかに製造販売を行う必要があることその他の特別の事情がある場合に

は、第一項の規定にかかわらず、同条第十五項の承認を受ける前においても、国立感染症研究所に対し、製造・試験記録等要約書の様式の変更又は変更の確認の申請をすることができ、
4 前項の申請は、様式第九十五の三による申請書に次に掲げる資料を添えて提出することによつて行わなければならない。ただし、第一号に掲げる資料は、当該承認書の内容が前条又はこの条の規定により提出した承認書のうち直近のものから変更がないときは、提出することを要しない。

一 当該品目の承認書及び法第十四条第十五項の承認に係る申請書の写し
二 当該品目に係る製造・試験記録等要約書の変更後の様式の案（変更の必要がないときは、その旨）
三 その他製造・試験記録等要約書の様式の変更のために必要な資料

5 第三項の規定による申請を行つた製造販売業者は、当該品目について法第十四条第十五項の承認を受けたときは、速やかに、当該品目に係る承認書の写しを国立感染症研究所に提出しなければならない。
6 第三項の規定による申請を行つた製造販売業者が当該品目について法第十四条第十五項の承認を受けられなかつたときは、当該申請は取り下げられたものとみなす。

第九十七條の六 第九十七條の四第一項及び第二項の規定は、法第十九條の二第一項に規定する者が指定製剤に該当する品目について同項の承認を受けた場合について準用する。この場合において、第九十七條の四第一項中「製造販売業者」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者」と、「法第十四條第一項」とあるのは「当該選任外国製造医薬品等製造販売業者に係る法第十九條の二第一項に規定する者が同項」と、「同条第十五項」とあるのは「同条第五項において準用する法第十四條第十五項」と読み替へるものとする。
2 第九十七條の四第三項から第六項までの規定は、法第十九條の二第一項に規定する者が指定製剤に該当する品目について同項の承認を行つた場合について準用する。この場合において、第九十七條の四第三項中「第十四條第一項」とあるのは「第十九條の二第一項」と、「製造販売業者」とあるのは「同項に規定する者に係る選任外国製造医薬品等製造販売業者」と、同条第四項中「第十四條第一項」とあるのは「第十九條の二第一項」と、同条第五項中「製造販売業者は」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者は、当該選任外国製造医薬品等製造販売業者に係る法第十九條の二第一項に規定する者が」と、「法第十四條第一項」とあるのは「同項」と、同条第六項中「製造販売業者」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者に係る法第十九條の二第一項に規定する者」と、「法第十四條第一項」とあるのは「同項」と読み替へるものとする。

3 第九十七條の五第一項及び第二項の規定は、外国製造医薬品等特例承認取得者が指定製剤に該当する品目について法第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項の承認を受けた場合について準用する。この場合において、第九十七條の五第一項中「製造販売業者」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者」と、同項第一号中「第十四條第十五項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項」と、同項第二号中「第十四條第十六項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十六項」と読み替へるものとする。
4 前条第三項から第六項までの規定は、外国製造医薬品等特例承認取得者が指定製剤に該当する品目について法第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項の承認を行つた場合について準用する。この場合において、前条第三項中「第十四條第十五項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項」と、「製造販売業者」とあるのは「外国製造医薬品等特例承認取得者に係る選任外国製造医薬品等製造販売業者」と、同条第四項中「第十四條第十五項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項」と、同条第五項中「製造販売業者は」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者は、当該選任外国製造医薬品等製造販売業者に係る外国製造医薬品等特例承認取得者が」と、「第十四條第十五項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項」と、同条

第六項中「製造販売業者」とあるのは「選任外国製造医薬品等製造販売業者に係る外国製造医薬品等特例承認取得者」と、「第十四條第十五項」とあるのは「第十九條の二第五項において準用する法第十四條第十五項」と読み替へるものとする。
（資料の提出）
第九十七條の七 国立感染症研究所は、第九十七條の三の申請を行つた製造販売業者又は法第八十條の六第一項に規定する原薬等を製造する者に対して、製造・試験記録等要約書の様式の作成又は変更のために必要な資料の提出を求めることができる。
（国立感染症研究所と製造販売業者との協議）
第九十七條の八 国立感染症研究所は、製造・試験記録等要約書の様式の作成又は変更に当たつては、必要に応じ、第九十七條の三の申請を行つた製造販売業者と協議するものとする。
（国立感染症研究所による様式の変更）
第九十七條の九 国立感染症研究所は、第九十七條の三の規定にかかわらず、作成した製造・試験記録等要約書の様式の変更が必要となつたと認める場合は、当該様式に係る製造販売業者と協議の上、当該様式を変更することができる。
（製造販売業者への通知）
第九十七條の十 国立感染症研究所は、製造・試験記録等要約書の様式を作成又は変更したときは、当該作成又は変更の申請を行つた製造販売業者（前条の規定による変更の場合にあつては、当該様式に係る申請を行つた製造販売業者）に通知するものとする。
（再生医療等製品の検定の申請及び検定機関）
第九十七條の十一 法第四十三條第一項の再生医療等製品の検定の申請は、同一の製造番号又は製造記号の再生医療等製品ごとに、様式第九十五による検定申請書を、当該再生医療等製品を保有する施設の所在地の都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、自家試験の記録を記載した書類を添えなければならない。
3 令第五十八條の検定機関は、再生医療等製品については、国立医薬品食品衛生研究所とする。
4 令第五十八條の出願者は、再生医療等製品については、当該品目に係る法第二十三條の二十五第一項若しくは第二十五項の承認を取得している製造販売業者又は法第二十三條の三十七第一項若しくは同条第五項において準用する法第二十三條の二十五第十一項の承認を取得している外国製造再生医療等製品特例承認取得者に係る選任外国製造再生医療等製品製造販売業者とする。
5 第一項の申請については、第九十七條第六項の規定を準用する。
（医療機器の検定の申請及び検定機関）
第九十七條の十二 法第四十三條第二項の規定による医療機器の検定の申請は、同一の製造番号又は製造記号の医療機器ごとに、様式第九十五による検定申請書を、当該医療機器を保有する施設の所在地の都道府県知事に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、自家試験の記録を記載した書類を添えなければならない。
3 令第五十八條の検定機関は、医療機器については、国立医薬品食品衛生研究所とする。
4 令第五十八條の出願者は、医療機器については、当該品目に係る法第二十三條の二の五第一項若しくは第十五項の承認若しくは基準適合性認証を取得している製造販売業者又は法第二十三條の二の十七第一項若しくは同条第五項において準用する法第二十三條の二の五第十五項の承認を取得している外国製造医療機器等特例承認取得者に係る選任外国製造医療機器等製造販売業者若しくは基準適合性認証を取得している外国指定高度管理医療機器製造等事業者（以下「外国製造医療機器等特例認証取得者」という。）に係る選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者とする。
5 第一項の申請については、第九十七條第六項の規定を準用する。

（取納及び表示）
第九十八條 令第五十八條に規定する出願者は、検定を受けようとするときは、医薬品、医療機器又は再生医療等製品を販売又は授与（医療機器にあつては、販売、授与又は貸与）の用に供す

（取納及び表示）
第九十八條 令第五十八條に規定する出願者は、検定を受けようとするときは、医薬品、医療機器又は再生医療等製品を販売又は授与（医療機器にあつては、販売、授与又は貸与）の用に供す

る容器又は被包に入れ、これを保管するのに適当な箱その他の容器に収め、その容器に次に掲げる事項を記載しておかなければならない。

- 一 医薬品、医療機器又は再生医療等製品の名称
- 二 製造番号又は製造記号
- 三 製造年月日
- 四 数量

2 出願者は、生物学的製剤である医薬品について検定を受けようとするときは、令第五十九条の規定により試験品を採取する薬事監視員の立会いのもとで、当該医薬品について前項に規定する措置を講じなければならない。

3 医薬品、医療機器又は再生医療等製品の検定が二以上の製造段階について行われるべき場合における最終段階の検定以外の検定に関しては、前二項の規定は、適用しない。

(試験品の採取等)

第九十九条 薬事監視員は、令第五十九条の規定により試験品を採取するときは、厚生労働大臣の定める数量の試験品を採取して適当な容器に収め、封印し、これに次に掲げる事項を記載しなければならない。

- 一 出願者の氏名
- 二 医薬品、医療機器又は再生医療等製品の名称
- 三 製造番号又は製造記号
- 四 製造年月日
- 五 採取量

2 出願者は、前条第一項の容器に収められた医薬品、医療機器又は再生医療等製品を適切に保管するとともに、出納を行う場合はその記録を作成し、その作成の日から五年間保存しなければならない。

3 都道府県知事は、令第六十条第二項に規定する検定合格証明書を交付したときは、薬事監視員に前項の保管が適切に行われていたかどうかについて確認させなければならない。

(検定合格証明書)

第二百条 令第六十条第一項に規定する検定合格証明書は、様式第九十六によるものとする。

(出願者による表示等)

第二百一条 出願者は、検定に合格した医薬品、医療機器又は再生医療等製品を収めた容器又は被包の見やすい場所に、次項の表示を付さなければならない。

2 令第六十一条第一項に規定する厚生労働省令で定める事項は、検定に合格した旨とする。

3 令第六十一条第二項の規定による確認は、同条第一項の規定による表示が付されている医薬品、医療機器又は再生医療等製品の数量及び当該数量が適正であることを示すために必要な資料を確認することにより行うものとする。

(検定記録表)

第二百二条 出願者は、検定を受けた医薬品、医療機器又は再生医療等製品について様式第九十七による検定記録表を作成しておかなければならない。

(検定の特例)

第二百三条 医薬品又は再生医療等製品の製造業者は、法第四十三条第一項本文の規定にかかわらず、その製造し、又は輸入し、又は輸入した医薬品又は再生医療等製品を、医薬品又は再生医療等製品の製造販売業者又は製造業者に販売し、授与し、又は販売若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列することができる。

2 医療機器の製造業者は、法第四十三条第二項本文の規定にかかわらず、その製造し、又は輸入した医療機器を、医療機器の製造販売業者又は製造業者に販売し、授与し、若しくは販売、貸与若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列し、又は電気通信回線を通じて提供することができる。

3 前二項のほか、国民の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある感染性の疾病のまん延その他の健康被害の拡大を防止するため使用される医薬品、医療機器又は再生医療等製品であつ

て厚生労働大臣が指定するものについては、緊急に使用される必要があるため、法第四十三条第一項又は第二項の規定による検定を受けるいとまがない場合として厚生労働大臣が定める場合に限り、法第四十三条第一項本文又は第二項本文の規定にかかわらず、販売し、貸与し、授与し、若しくは販売、貸与若しくは授与の目的で貯蔵し、若しくは陳列し、又は電気通信回線を通じて提供することができる。

第七章 医薬品等の取扱い

(毒薬及び劇薬の範囲)

第二百四条 法第四十四条第一項及び第二項に規定する毒薬及び劇薬は、別表第三のとおりとする。

(毒薬又は劇薬の譲渡手続に係る文書)

第二百五条 法第四十六条第一項の規定により作成する文書は、譲受人の署名又は記名押印のある文書とする。

(情報通信の技術を利用する方法)

第二百六条 法第四十六条第三項の厚生労働省令で定める方法は、次に掲げる方法とする。

- 一 電子情報処理組織を使用する方法のうちイ又はロに掲げるもの
 - イ 薬局開設者又は医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者（以下「薬局開設者等」という。）の使用に係る電子計算機と譲受人の使用に係る電子計算機とを接続する電気通信回線を通じて送信し、受信者の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録する方法
 - ロ 譲受人の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに記録された文書に記載すべき事項を電気通信回線を通じて薬局開設者等の閲覧に供し、当該薬局開設者等の使用に係る電子計算機に備えられたファイルに当該事項を記録する方法（法第四十六条第三項前段に規定する方法による提供を行う旨の承諾又は行わない旨の申出をする場合にあつては、薬局開設者等の使用に係る電子計算機に備えられたファイルにその旨を記録する方法）
- 二 電磁的記録媒体をもつて調整するファイルに書面に記載すべき事項を記録したものを交付する方法

2 前項に掲げる方法は、次に掲げる技術的基準に適合するものでなければならない。

- 一 薬局開設者等がファイルへの記録を出力することによる文書を作成することができるものであること。
- 二 ファイルに記録された文書に記載すべき事項について、改変が行われていないかどうかを確認することができる措置を講じていること。

3 第一項第一号の「電子情報処理組織」とは、薬局開設者等の使用に係る電子計算機と、譲受人の使用に係る電子計算機とを電気通信回線で接続した電子情報処理組織をいう。

第二百七条 法第四十六条第四項に規定する厚生労働省令で定める電磁的記録は、前条第一項第一号に掲げる電子情報処理組織を使用する方法又は同項第二号に規定する電磁的記録媒体により記録されたものをいう。

第二百八条 令第六十三条第一項の規定により示すべき方法の種類及び内容は、次に掲げる事項とする。

- 一 第二百六条第一項各号に規定する方法のうち薬局開設者等が使用するもの
- 二 ファイルへの記録の方式

(処方箋医薬品の譲渡に関する帳簿)

第二百九条 法第四十九条第二項の規定により、同条第一項に規定する医薬品の販売又は授与に関する帳簿に記載しなければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 品名
- 二 数量
- 三 販売又は授与の年月日

四 処方箋を交付した医師、歯科医師又は獣医師の氏名及びその者の住所又はその者の勤務する病院若しくは診療所若しくは家畜診療施設の名称及び所在地

五 購入者又は譲受人の氏名及び住所

(要指導医薬品の表示)

第二百九条の二 法第五十条第六号の厚生労働省令で定める事項は、「要指導医薬品」の文字とする。

2 前項の文字は黒枠の中に黒字で記載しなければならない。ただし、その直接の容器又は直接の被包の色と比較して明瞭に判読できない場合は、白枠の中に白字で記載することができる。

3 第一項の文字については、産業標準化法(昭和二十四年法律第八十五号)に基づく日本産業規格(以下「日本産業規格」という。)Z八三〇五に規定する八ポイント以上の大きさの文字を用いなければならない。ただし、その直接の容器又は直接の被包の面積が狭いため当該文字を明瞭に記載することができない場合は、この限りではない。

(法第三十六条の七第一項に規定する区分)との表示)

第二百九条の三 法第五十条第七号の厚生労働省令で定める事項については、次の表の上欄に掲げる法第三十六条の七第一項に規定する区分に応じ、それぞれ同表の下欄に掲げる字句とする。

一	第一類医薬品	第1類医薬品
二	第二類医薬品	第2類医薬品
三	第三類医薬品	第3類医薬品

2 前項の表の下欄に掲げる字句の記載については、前条第二項及び第三項の規定を準用する。この場合において、同条第二項中「前項の文字」とあるのは「第二百九条の三第一項の表の下欄に掲げる字句」と、同条第三項中「第一項の文字」とあるのは「第二百九条の三第一項の表の下欄に掲げる字句」と、「文字を」とあるのは「文字及び数字を」と読み替えるものとする。

(医薬品の直接の容器等の記載事項)

第二百十條 法第五十条第十五号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

一 専ら他の医薬品の製造の用に供されることを目的として医薬品の製造販売業者又は製造業者に販売し、又は授与される医薬品(以下「製造専用医薬品」という。)にあつては、「製造専用」の文字

二 法第十九条の二第一項の承認を受けた医薬品にあつては、外国製造医薬品等特例承認取得者の氏名及びその住所の国名並びに選任外国製造医薬品等製造販売業者の氏名及び住所

三 法第二十三条の二の十七第一項の承認を受けた体外診断用医薬品にあつては、外国製造医療機器等特例承認取得者の氏名及びその住所の国名並びに選任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名及び住所

四 基準適合性認証を受けた指定高度管理医療機器等(体外診断用医薬品に限る。)であつて本邦に輸出されるものにあつては、外国製造医療機器等特例認証取得者の氏名及びその住所の国名並びに選任外国製造指定高度管理医療機器等製造販売業者の氏名及び住所

五 法第三十一条に規定する厚生労働大臣の定める基準に適合するもの以外の一般用医薬品にあつては、「店舗専用」の文字

六 指定第二類医薬品にあつては、枠の中に「2」の数字

七 分割販売される医薬品にあつては、分割販売を行う者の氏名又は名称並びに分割販売を行う薬局、店舗又は営業所の名称及び所在地

(容器等への符号の記載)

第二百十條の二 法第五十二条第一項(令第七十五条第五項の規定により読み替えて適用される場合を含む。)の厚生労働省令で定める情報通信の技術を利用する方法は、同項に規定する符号(同項に規定する医薬品の容器又は被包に記載されたバーコード又は二次元コードをいう。以下同じ。)を用いて法第六十八条の二第一項の規定により同条第二項に規定する注意事項等情報が掲載されている機構のホームページを閲覧する方法とする。

(添付文書等への記載を要する医薬品)

第二百十條の三 法第五十二条第二項の厚生労働省令で定める医薬品は、次に掲げるものとする。

一 要指導医薬品

二 一般用医薬品

三 薬局製造販売医薬品

(医薬品に関する表示の特例)

第二百十一條 次に掲げる医薬品で、その直接の容器又は直接の被包の面積が狭いため法第五十条各号に掲げる事項を明瞭に記載することができないものについては、次の表の上欄に掲げる法の規定によつて定められた同表の中欄に掲げる事項の記載は、当該事項が当該医薬品の外部の容器又は外部の被包に記載されている場合には、それぞれ同表の下欄に定めるところにより、同欄に掲げる事項の記載をもつてこれに代え、又は当該事項の記載を省略することができる。

一 二ミリリットル以下のアンブル又はこれと同等の大きさの直接の容器若しくは直接の被包に収められた医薬品

二 二ミリリットルを超え十ミリリットル以下のアンブル若しくはこれと同等の大きさのガラスその他これに類する材質からなる直接の容器で、その記載事項がその容器に直接印刷されているものに収められた医薬品

法第五十製造販売業者の氏名又は名称及び住所

法第一号

法第五十製造番号又は製造記号

法第三号

法第五十重量、容量又は個数等の内容量

法第四号

法第五十「日本薬局方」の文字

法第五号

法第五十有効成分の名称(一般的名称があるものにあつては、その一般的名称)及びその分量(有効成分が不明のものにあつては、その本質及び製造方法の要旨)

法第十号

法第五十「注意―習慣性あり」の文字

法第十一号

法第五十「注意―医師等の処方箋により使用する」とある文字

法第十二号

法第五十「注意―人体に使用しないこと」の文字

法第十三号

法第五十「使用の期限」

法第十四号

法第五十外国製造医薬品等特例承認取得者の氏名及びその住所の国名並びに選任外国製造医薬品等製造販売業者の氏名及びその住所

法第十五号

国製造医薬品等製造販売業者の氏名及びその住所

外国製造医薬品等特例承認取得者の略名

法第一号	次のいずれかの記載をもつて代えることができる。
法第二号	一 製造販売業者の略名 二 商標法(昭和三十四年法律第二百七号)によつて登録された製造販売業者の商標
法第三号	省略することができる。
法第四号	省略することができる。
法第五号	「日局」又は「J・P」の文字の記載をもつて代えることができる。
法第十号	省略することができる。
法第十一号	「習慣性」の文字の記載をもつて代えることができる。
法第十二号	「要処方」の文字の記載をもつて代えることができる。
法第十三号	省略することができる。
法第十四号	省略することができる。
法第十五号	外国製造医薬品等特例承認取得者の略名

(邦文記載)
第二百十八条 法第五十条から第五十二条までに規定する事項の記載は、邦文でされていなければならない。

(販売、授与等の禁止の特例)

第二百十八条の二 製造販売業者が、その製造販売する医薬品(法第五十二条第二項に規定する厚生労働省令で定める医薬品に限る。以下この条において同じ。)の法第五十二条第二項各号に掲げる事項(以下この条において「二項医薬品注意事項情報」という。)を変更した場合には、当該変更の際現に変更前の二項医薬品注意事項情報が記載された添付文書等が使用されている医薬品であつて、当該変更前に既に製造販売されているものについては、同項の規定にかかわらず、変更後の二項医薬品注意事項情報が添付文書等に記載されていることを要しない。

2 製造販売業者が、その製造販売する医薬品の二項医薬品注意事項情報を変更した場合には、当該変更の際現に変更前の二項医薬品注意事項情報が記載された添付文書等が使用されている医薬品(前項に規定するものを除く。)については、次に掲げる要件のいずれにも該当する場合には、法第五十二条第二項の規定にかかわらず、変更後の二項医薬品注意事項情報が添付文書等に記載されていることを要しない。

一 当該医薬品が、当該変更の日から起算して六月(法第四十三条第一項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品又は多数の医薬品の二項医薬品注意事項情報が変更された場合であつて、変更後の二項医薬品注意事項情報が記載された添付文書等が使用された製品を速やかに製造販売することができない場合にあつては、一年)以内に製造販売されるものであること。

二 機構のホームページに変更後の二項医薬品注意事項情報が掲載されていること。
三 当該医薬品の製造販売業者が、当該医薬品を取り扱う薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者、医薬品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者又は医師、歯科医師、薬剤師、獣医師その他の医薬関係者に対して、二項医薬品注意事項情報を変更した旨を速やかに情報提供すること。

3 前項の場合であつても、当該医薬品の製造販売業者は、変更後の二項医薬品注意事項情報が記載された添付文書等が使用された医薬品を、できるだけ速やかに製造販売しなければならない。

(輸入の確認の申請)
第二百十八条の二の二 法第五十六条の二第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 当該医薬品の品目名
 - 二 当該医薬品の数量
 - 三 外国において当該医薬品を製造する者の氏名
 - 四 輸入の目的
 - 五 輸入年月日
 - 六 申請者の受けている製造販売業又は製造業の許可の種類
 - 七 申請者の住所と当該医薬品の送付先が異なる場合にあつては、送付先の名称、住所及び連絡先
 - 八 申請者に代わつて輸入の確認の申請を行う者がいる場合にあつては、当該手続を行う者の氏名、住所及び連絡先
 - 九 当該医薬品の輸入に係る船荷証券若しくは航空運送状又はこれらに準ずる書類の番号
 - 十 輸入港又は蔵置場所
 - 十一 その他輸入の確認を行うために必要な事項
- 2 法第五十六条の二第一項の規定による輸入の確認の申請は、様式第九十七の三による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。
- 3 法第五十六条の二第一項の厚生労働省令で定める書類は、次のとおりとする。

- 一 当該医薬品の仕入書の写し
- 二 当該医薬品の輸入に係る船荷証券若しくは航空運送状の写し又はこれらに準ずる書類
- 三 申請者が個人の使用に供する目的で医薬品を輸入する場合にあつては、次に掲げる書類
 - イ 医師(外国において医師に相当する資格を有する者を含む。)又は歯科医師(外国において歯科医師に相当する資格を有する者を含む。)の処方箋若しくは指示書又はこれらに準ずる書類
 - ロ 商品説明書その他の当該医薬品の詳細を明らかにする書類
- 四 医師、歯科医師その他の医療従事者が、疾病の診断、治療又は予防等の目的で使用するために医薬品を輸入する場合にあつては、次に掲げる書類
 - イ 医師免許証、歯科医師免許証の写しその他の医療従事者であることを明らかにする書類
 - ロ 当該医薬品を使用しようとする者の疾病の種類及び状況、輸入しようとする医薬品及びこれに代替する医薬品の本邦における生産又は流通等を勘案して、疾病の診断、治療又は予防等の目的で当該医薬品の使用を必要とする理由を記載した書類
- 五 商品説明書その他の当該医薬品の詳細を明らかにする書類
- 六 臨床試験その他の試験研究の用に供する目的で医薬品を輸入する場合にあつては、計画書その他の試験研究の内容を明らかにする書類
- 七 医薬品の販売その他の営業についての広告又は宣伝を目的とせず、医薬品の研究開発及び普及並びに学術研究の発展に資することを目的とした展示会 見本市その他の催しにおいて展示する目的で医薬品を輸入する場合にあつては、次に掲げる書類
 - イ 当該展示会、見本市その他の催しの内容を明らかにする書類
 - ロ 商品説明書その他の当該医薬品の詳細を明らかにする書類
- 八 外国に輸出した医薬品(令第七十四条第一項の届出を行った医薬品を除く。次条第一項第五号において同じ。)を輸入する場合にあつては、当該医薬品を輸出したときに税関長に提出した書類の写しその他の当該医薬品を輸出した事実を明らかにする書類
- 九 その他輸入の確認を行うために必要な書類

(輸入の確認をしない場合)
第二百十八条の二の三 法第五十六条の二第二項第一号に規定する厚生労働省令で定める場合は、次の各号のいずれかに該当する場合とする。

- 一 個人の使用に供せられ、かつ、売買の対象とならないと認められる程度の数量を超える数量の医薬品の輸入をする場合
 - 二 当該医薬品を使用しようとする者の疾病の種類及び状況、輸入しようとする医薬品及びこれに代替する医薬品の本邦における生産又は流通等を勘案して、医師、歯科医師その他の医療従事者が、疾病の診断、治療又は予防等の目的で使用するために当該医薬品を輸入する必要があると認められない場合
 - 三 臨床試験その他の試験研究の用に供する目的で当該医薬品を輸入する必要があると認められない場合
 - 四 医薬品の販売その他の営業についての広告又は宣伝を目的とせず、医薬品の研究開発及び普及並びに学術研究の発展に資することを目的とした展示会、見本市その他の催しにおいて展示する目的で医薬品を輸入する必要があると認められない場合
 - 五 外国に輸出した医薬品を輸入する必要があると認められない場合
 - 六 前各号に掲げた場合に準ずる場合
- 2 法第五十六条の二第二項第二号に規定する厚生労働省令で定める場合は、申請者又は申請者に代わつて法第五十六条の二第一項の確認の申請に関する手続をする者が法、麻薬及び向精神薬取締法(昭和二十八年法律第十四号)、毒物及び劇物取締法(昭和二十五年法律第三百三十三号)その他法第五条第三号ニに規定する薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から二年を経過していない場合とする。

(輸入の確認を要しない場合)
第二百十八条の二の四 法第五十六条の二第三項第二号の厚生労働省令で定める数量は、次の表の上欄に掲げる医薬品(これらに準ずるものを含む。)に応じ、それぞれ同表の下欄に定める使用数量とする。

医薬品	使用数量
外用剤(毒薬、劇薬、処方箋医薬品、トロイチ剤、舌下錠、付着錠、二十四個)	用法及び用量からみて一月間の使用数量
外用剤(毒薬、劇薬、劇薬及び処方箋医薬品以外の医薬品)	用法及び用量からみて二月間の使用数量

2 法第五十六条の二第三項第二号の厚生労働省令で定める場合は、次の各号に掲げる場合とする。

- 一 申請者が自ら使用する目的で輸入する場合であつて、前項の表の上欄に掲げる医薬品(数量にかかわらず医薬品を自ら使用する目的で輸入する場合に該当するか否かについて確認する必要があるものを除く。)で、それぞれ同表の下欄に定める使用数量以下のものを携帯して輸入し、又は申請者がその住所地で当該医薬品を受け取る場合その他これに準ずる場合
- 二 法第十四条、第十九条の二、第二十三条の二の五若しくは第二十三条の二の七の承認又は第二十三条の二の二三の認証の申請をした者が、当該承認又は認証の申請に係る医薬品を輸入する場合
- 三 その他当該医薬品の輸入が、法令に違反して販売又は授与を行うおそれがないものであることが明らかな場合

(薬局製造販売医薬品、要指導医薬品及び一般用医薬品の陳列)
第二百十八条の三 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第五十七条の二第二項(令第七十四条の四)の第一項の規定により読み替えて適用する場合を含む。)の規定により、薬局製造販売医薬品、要指導医薬品及び一般用医薬品を次に掲げる方法により陳列しなければならない。

- 一 薬局製造販売医薬品を陳列する場合には、薬局製造販売医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること。ただし、鍵をかけた陳列設備その他医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は若しくは譲り受けられた医薬品を使用する者が直接手の触れられない陳列設備に陳列する場合は、この限りでない。
- 二 要指導医薬品を陳列する場合には、要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること。ただし、鍵をかけた陳列設備その他医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は若しくは譲り受けられた医薬品を使用する者が若しくはこれら者によつて購入され、若しくは譲り受けられた医薬品を使用する者が直接手の触れられない陳列設備に陳列する場合は、この限りでない。
- 三 薬局製造販売医薬品、要指導医薬品及び一般用医薬品を混在させないように陳列すること。

(一般用医薬品の陳列)
第二百十八条の四 薬局開設者又は店舗販売業者は、法第五十七条の二第三項の規定により、一般用医薬品を次に掲げる方法により陳列しなければならない。

- 一 第一類医薬品を陳列する場合には、第一類医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること。ただし、鍵をかけた陳列設備その他医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた者若しくはこれら者によつて購入され、若しくは譲り受けられた医薬品を使用する者が直接手の触れられない陳列設備に陳列する場合は、この限りでない。
- 二 指定第二類医薬品を陳列する場合には、薬局等構造設備規則第一条第一項第十三号又は第二条第十二号に規定する情報を提供するための設備から七メートル以内の範囲に陳列すること。

ただし、鍵をかけた陳列設備に陳列する場合は指定第二類医薬品を陳列する陳列設備から一・二メートル以内の範囲に医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとする者又は医薬品を購入し、若しくは譲り受けられた者若しくはこれら者によつて購入され、若しくは譲り受けられた医薬品を使用する者が進入することができないよう必要な措置が採られている場合は、この限りでない。

三 第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品を混在させないように陳列すること。

2 配置販売業者は、第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品を混在させないように配置しなければならない。

(封)
第二百十九条 法第五十八条に規定する封は、封を開かなければ医薬品を取り出すことができず、かつ、その封を開いた後には、容易に原状に復することができないように施さなければならない。

(法第五十九条第三号に規定する医薬部外品の表示)
第二百十九条の二 法第五十九条第三号の厚生労働省令で定める文字は、次の表の上欄に掲げる区分に応じ、それぞれ同表の下欄に掲げる字句とする。

一 法第二条第二項第二号に規定する医薬部外品	防除用医薬部外品
二 法第二条第二項第三号に規定する医薬部外品のうち、法第五十九条第七号に規定する厚生労働大臣が指定する医薬部外品	指定医薬部外品
三 法第二条第二項第三号に規定する医薬部外品のうち、前号に掲げる医薬部外品以外のもの	医薬部外品

2 前項に掲げる字句が記載されている場合には、法第五十九条第二号に規定する「医薬部外品」の文字が記載されているものとする。

(医薬部外品の直接の容器等の記載事項)
第二百二十条 法第五十九条第十二号の規定により医薬部外品(法第十九条の二第一項の承認を受けたものに限り。)の直接の容器又は直接の被包に記載されなければならない事項は、外国製造医薬品等特例承認取得者の氏名及びその住所地の国名並びに選任外国製造医薬品等製造販売業者の氏名及び住所とする。

(医薬部外品に関する表示の特例)
第二百二十条の二 法第五十九条第八号に掲げる事項が次の各号のいずれかのもに記載されている医薬部外品(人体に直接使用されないものを除く。)については、直接の容器又は直接の被包への当該事項の記載を省略することができる。

- 一 外部の容器又は外部の被包
- 二 直接の容器又は直接の被包に固着したタグ又はディスプレイカード
- 三 前二号に掲げるもののいずれをも有しない小容器の見本品にあつては、これに添付する文書(準用)

第二百二十条の三 医薬部外品については、第二百一十一条第一項及び第二項、第二百一十二条、第二百一十三条第一項、第二百一十四条第一項及び第二項、第二百一十七条第一項、第二百一十八条並びに第二百一十八条の二(第二項第二号を除く。)から第二百一十八条の二の四まで(同条第一項の表に係る部分を除く。)の規定を準用する。

2 前項の場合において、次の表の上欄に掲げる規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句に読み替えるものとする。

法第五十条各号	法第五十条各号
法第五十条第一号	法第五十条第一号
法第五十条第三号	法第五十条第三号
法第五十条第五号	法第五十条第五号

- 3 その構造及び性状により法第六十三条第二項に規定する事項を記載することが著しく困難である特定保守管理医療機器については、当該事項の記載は、当該特定保守管理医療機器が使用される間その使用者その他の関係者が当該事項を適切に把握できる方法をとることをもってこれに代えることができる。
- 4 次の各号に掲げる医療機器については、当該医療機器に添付する文書に法第六十三条の二第二項に規定する符号（同項に規定する医療機器の容器又は被包に記載されたバーコード又は二次元コードをいう。以下同じ。）が記載されている場合には、当該符号が当該医療機器の容器又は被包に記載されていることを要しない。
 - 一 医療機器の容器又は被包の記載場所の面積が狭いため法第六十三条の二第一項に規定する符号を記載することができない医療機器
 - 二 その構造及び性状により容器又は被包に収められない医療機器（電気通信回線を通じて提供される医療機器プログラムを除く。）
- 5 医療機器プログラムを記録した記録媒体については、法第六十三条第一項各号に掲げる事項を当該記録媒体又は当該記録媒体の直接の容器若しくは被包に記載するほか、当該医療機器プログラムを使用する者が容易に閲覧できる方法により、当該事項を記録した電磁的記録を記録し、又は当該記録媒体とともに当該電磁的記録を提供しなければならぬ。
 - 6 電気通信回線を通じて提供される医療機器プログラムについては、法第六十三条第一項各号に掲げる事項の記載は、次に掲げるところにより当該事項の情報が当該医療機器プログラムを使用する者に対して提供されることをもってこれに代えることができる。
 - 一 当該医療機器プログラムの販売業者が、当該医療機器プログラムを使用する者が電気通信回線を通じて当該医療機器プログラムの提供を受ける前に、当該事項の情報を提供すること。
 - 二 当該医療機器プログラムの製造販売業者が、当該医療機器プログラムを使用する者が容易に閲覧できる方法により、当該事項を記録した電磁的記録を当該医療機器プログラムとともに提供すること。
 - 7 電気通信回線を通じて提供される医療機器プログラムについては、法第六十三条の二第一項に規定する符号の記載は、次に掲げるところにより、符号（符号を記録した電磁的記録を含む。第一号において同じ。）又は法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報を当該医療機器プログラムを使用する者に対して提供することをもってこれに代えることができる。
 - 一 当該医療機器プログラムの販売業者が、当該医療機器プログラムを使用する者が電気通信回線を通じて当該医療機器プログラムの提供を受ける前に、当該医療機器プログラムを使用する者に対し符号又は注意事項等情報を提供すること。
 - 二 当該医療機器プログラムの製造販売業者が、当該医療機器プログラムを使用する者が容易に閲覧できる方法により、当該医療機器プログラムを使用する者に対し符号を記録した電磁的記録又は注意事項等情報を記録した電磁的記録を当該医療機器プログラムとともに提供すること。

（プログラム医療機器に関する添付文書等の特例）

 - 第二百二十五条 プログラム医療機器（医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器をいう。以下この条において同じ。）であつて、法第六十三条の二第二項各号に掲げる事項が当該プログラム医療機器を使用する者が容易に閲覧できる電磁的記録をもつて添付されているものについては、法第六十三条の二第二項の規定にかかわらず、当該事項がその添付文書等に記載されていることを要しない。
 - （特定保守管理医療機器に関する添付文書等の特例）
 - 第二百二十六条 特定保守管理医療機器（法第六十三条の二第二項に規定する厚生労働省令で定める医療機器に限る。）については、その添付文書等に、保守点検に関する事項が記載されていなければならない。
 - 第二百二十七条 削除
 - （準用）
 - 第二百二十八条 医療機器については、第二百十條の二、第二百十三條、第二百十四條、第二百十七條第一項及び第二百十八條から第二百十八條の二の四まで（同条第一項の表に係る部分を除く。）の規定を準用する。

<p>2 前項の場合において、次の表の上欄に掲げる規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句に読み替えるものとする。</p>	<p>第二百五十二條第一項</p>	<p>法第六十三條の二第一項</p>	<p>医薬品</p>	<p>法第十二條第一項又は第二十三條の二第一項</p>	<p>法第六十三條第一項</p>	<p>法第五十條第一号</p>	<p>医薬品等総括製造販売責任者又は医療機器等総括製造販売責任者</p>	<p>法第六十三條第一号</p>	<p>法第六十三條第一項</p>						
--	-------------------	--------------------	------------	-----------------------------	------------------	-----------------	--------------------------------------	------------------	------------------	------------------	------------------	------------------	------------------	------------------	------------------

第九章 医薬品等の安全対策

(注意事項等情報の公表の方法等)

第二百二十八条の十の二 法第六十八条の二第二項（令第七十五条第十三項の規定により読み替えて適用される場合を含む。）の規定による公表は、機構のホームページを使用する方法により行うものとする。

2 日本薬局方に収められている医薬品であつて、法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報に日本薬局方で定められた名称と異なる名称が表示されているものについては、日本薬局方で定められた名称は、少なくとも他の名称と同等程度に見やすく表示されていなければならない。

3 法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報の表示は、邦文でされていなければならない。

(製造専用医薬品等の注意事項等情報の特例)

第二百二十八条の十の三 製造専用医薬品、製造専用医療機器又は製造専用再生医療等製品について法第六十八条の二第二項の規定を適用する場合には、同項第一号、第二号又は第三号中「イから」とあるのは、「ロから」とする。

2 製造専用医薬品、製造専用医療機器又は製造専用再生医療等製品については、これに添付する文書又はその容器若しくは被包に、法第六十八条の二第二項第一号からホまで、同項第二号からホまで又は同項第三号からホまでに掲げる事項が記載されている場合には、法第六十八条の二第二項の規定は適用しない。

3 製造専用医薬品、製造専用医療機器及び製造専用再生医療等製品については、法第六十八条の二の三の規定は適用しない。

(特定保守管理医療機器の注意事項等情報の特例)

第二百二十八条の十の四 特定保守管理医療機器（法第六十三条の二第二項に規定する厚生労働省令で定める医療機器を除く。）に関する法第六十八条の二第二項第二号ホの厚生労働省令で定める事項は、保守点検に関する事項とする。

(再生医療等製品の注意事項等情報の特例)

第二百二十八条の十の五 法第六十八条の二第二項第三号ホの厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 遺伝子組換え技術を応用して製造される場合にあつては、その旨
- 二 当該再生医療等製品の原料又は材料のうち、人その他の生物（植物を除く。以下同じ。）に由来する成分の名称
- 三 当該再生医療等製品の原材料である人その他の生物の部位等の名称（当該人その他の生物の名称を含む。）
- 四 その他当該再生医療等製品を適正に使用するために必要な事項

2 指定再生医療等製品にあつては、前項各号に掲げる事項のほか、原材料に由来する感染症を完全に排除することはできない旨が公表されていなければならない。

(注意事項等情報の提供を行うために必要な体制の整備)

第二百二十八条の十の六 法第六十八条の二の二（合第七十五条第十三項の規定により読み替えて適用される場合を含む。）の規定により、医薬品、医療機器又は再生医療等製品の製造販売業者が整備しなければならない法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報の提供を行うために必要な体制は、次に掲げる体制とする。

- 一 当該医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品を初めて購入し、借り受け、若しくは譲り受け、又は初めて電気回線を通じて医療機器プログラムの提供を受けようとする薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者又は医師、歯科医師、薬剤師、獣医師その他の医薬関係者に対して、法第六十八条の二第二項に規定する注意事項等情報を提供するために必要な体制
- 二 当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品の注意事項等情報を変更した場合に、当該医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品を取り扱う薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物

診療施設の開設者又は医師、歯科医師、薬剤師、獣医師その他の医薬関係者に対して、速やかに注意事項等情報を変更した旨を情報提供するために必要な体制

(注意事項等情報に関する届出事項)

第二百二十八条の十の七 法第六十八条の二の三第一項の規定により、同条第一項に規定する医薬品若しくは医療機器又は再生医療等製品の製造販売業者は、当該医薬品の法第五十二条第二号に掲げる事項若しくは法第六十八条の二第二項第一号に掲げる事項、当該医療機器の法第六十三条の二第二項各号に掲げる事項若しくは法第六十八条の二第二項第二号に掲げる事項又は当該再生医療等製品の同項第三号に掲げる事項のうち、次に掲げるものを、書面又は電磁的方法により、厚生労働大臣に届け出るものとする。

一 当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品の名称

二 当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品に係る使用及び取扱い上の必要な注意

2 法第六十八条の二の四第一項の規定により機構に法第六十八条の二の三第一項の規定による届出の受理に係る事務を行わせることとした場合における前項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(情報通信の技術を利用する方法)

第二百二十八条の十の八 法第六十八条の二の三第二項の規定による公表は、機構のホームページを使用する方法により行うものとする。

(注意事項等情報の届出の受理に係る通知)

第二百二十八条の十の九 法第六十八条の二の四第三項の規定により厚生労働大臣に対して行う通知は、様式第九十七の二による通知書によつて行うものとする。

(法第六十八条の二の五の厚生労働省令で定める措置等)

第二百二十八条の十の十 法第六十八条の二の五の厚生労働省令で定める措置は、次の各号に掲げる区分に応じ、それぞれ当該各号に定める措置とする。

- 一 第二百一十一条第一号に掲げる医薬品、医療機器又は第二百二十八条の五第一項各号に掲げる再生医療等製品であつて、その容器又は被包の記載場所の面積が狭いため当該医薬品、医療機器又は当該再生医療等製品を特定するための符号を記載することができないもの（第三号及び第五号に掲げるものを除く。）当該医薬品、医療機器又は当該再生医療等製品を特定するための符号の当該医薬品、医療機器又は当該再生医療等製品に添付する文書への記載
- 二 第二百一十六条第一項の医薬品（次号に掲げるものを除く。）当該医薬品の分割販売の相手方たる薬局開設者が当該医薬品の特定に資する情報を適切に把握することができる方法による当該情報の提供
- 三 前二号のいずれにも該当する医薬品 第一号に定める措置及び前号に定める措置
- 四 その構造及び性状により容器又は被包に収められない医療機器（次号に掲げるものを除く。）当該医療機器が使用される間その使用者その他の関係者が当該医療機器の特定に資する情報を適切に把握することができる方法による当該情報の提供
- 五 電気通信回線を通じて提供される医療機器プログラム 次のイ又はロに掲げる措置

イ 当該医療機器プログラムを提供する前に当該医療機器プログラムの販売業者から当該医療機器プログラムを使用する者に対する当該医療機器プログラムの特定に資する情報の提供

ロ 当該医療機器プログラムの製造販売業者から当該医療機器プログラムを使用する者に対する当該医療機器プログラムの提供と併せて行う当該者が容易に閲覧できる方法による当該医療機器プログラムの特定に資する情報を記録した電磁的記録の提供

六 前各号に掲げるもの以外の医薬品、医療機器又は再生医療等製品であつて被包に収められたもの 当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品を特定するための符号のこれらの被包への表示

七 前各号に掲げるもの以外の医薬品、医療機器又は再生医療等製品 当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品を特定するための符号のこれらの容器への表示

- 2 法第十四条の二の第二項（法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。）若しくは第十四条の第三項（法第二十条第一項において準用する場合を含む。）の規定による法第十四条若しくは第十九条の二の承認を受けて製造販売がされた医薬品、法第二十三条の二の六の第二項（法第二十三条の二の第七第五項において準用する場合を含む。）若しくは第二十三条の二の八第一項（法第二十三条の二の二十第一項において準用する場合を含む。）の規定による法第二十三条の二の五若しくは第二十三条の二の十七の承認を受けて製造販売がされた医療機器若しくは体外診断用医薬品又は法第二十三条の二の二十六の第二項（法第二十三条の三十七第五項において準用する場合を含む。）若しくは第二十三条の二十八第一項（法第二十三条の四十第一項において準用する場合を含む。）の規定による法第二十三条の二十五若しくは第二十三条の三十七の承認を受けて製造販売がされた再生医療等製品については、当該医薬品、医療機器若しくは体外診断用医薬品又は再生医療等製品を特定するための符号のこれらの容器又はこれらの被包への表示により流通の確保に支障を及ぼすおそれがある場合その他のやむを得ない理由がある場合は、前項の規定にかかわらず、同項に規定する措置を講ずることを要しない。
- 3 前二項の規定にかかわらず、次に掲げる医薬品、医療機器及び再生医療等製品については、第三項に規定する措置を講ずることを要しない。
- 一 第二百十号の三各号に掲げる医薬品
 - 二 高圧ガス保安法（昭和二十六年法律第二百四号）第六十条の帳簿に記載すべき場合として一般高圧ガス保安規則（昭和四十一年通商産業省令第五十三号）第九十五条に定める場合における高圧ガスのうち医療の用に供するガス
 - 三 主として一般消費者の生活の用に供されることが目的とされている医療機器
 - 四 製造専用医薬品、製造専用医療機器又は製造専用再生医療等製品
- （情報の収集に協力するよう努めなければならない者）

第二百二十八条の十一 法第六十八条の二の六第二項の厚生労働省令で定める者は、次に掲げる者とする。

- 一 医学医療に関する学術団体
- 二 診療又は調剤に関する学識経験者の団体その他の医薬関係者の団体
- 三 私立学校法（昭和二十四年法律第二百七十号）第三条に規定する学校法人
- 四 国立大学法人法（平成十五年法律第百十二号）第二条第一項に規定する国立大学法人
- 五 地方独立行政法人法（平成十五年法律第百十八号）第六十八条第一項に規定する公立大学法人
- 六 独立行政法人通則法（平成十一年法律第百三号）第二条第一項に規定する独立行政法人（医療分野の研究開発に資する業務を行うものに限る。）

第二百二十八条の十一 法第六十八条の五第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 特定医療機器利用者の氏名、住所、生年月日及び性別
- 二 特定医療機器の名称及び製造番号若しくは製造記号又はこれに代わるもの
- 三 特定医療機器の植込みを行った年月日
- 四 植込みを行った医療機関の名称及び所在地
- 五 その他特定医療機器に係る保健衛生上の危害の発生を防止するために必要な事項

第二百二十八条の十二 法第六十八条の五第四項の厚生労働省令で定める基準は、本邦内において特定医療機器の一の品目の全てを取り扱う販売業者若しくは貸与業者又は製造販売業者（当該品目について法第二十三条の二の五第一項の承認を受けた者を除く。）であることとする。

- 2 法第六十八条の五第四項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。
 - 一 特定医療機器承認取得者等及び記録等の事務を受託する者（以下この条において「受託者」という。）の氏名及び住所並びに法人にあつては、その代表者の氏名

- 二 当該特定医療機器の名称、承認番号及び承認年月日
- 3 法第六十八条の五第四項の規定による届出は、様式第九十八による届書（正副二通）を提出することによつて行うものとする。
- 4 前項の届書には、次に掲げる書類を添付しなければならない。ただし、申請等の行為の際厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

- 一 受託者の住民票の写し（受託者が法人であるときは、登記事項証明書）
- 二 受託者が第一項に定める基準に適合することを証する書類
- 三 委託契約書の写し

（記録等に係る事務の受託者等の変更の届出）

第二百二十八条の十三 特定医療機器承認取得者等は、前条第二項第一号に掲げる事項に変更があったときは、三十日以内に、厚生労働大臣にその旨を届け出なければならない。

- 2 前項の届出は、様式第九十八による届書（正副二通）を提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書には、変更に係る事項を証する書類を添付しなければならない。

（記録の保存）

第二百二十八条の十四 特定医療機器に関する記録は、次の各号のいずれかに該当するに至るまでの間、これを保存しなければならない。

- 一 特定医療機器利用者が死亡したとき。
 - 二 当該特定医療機器が利用に供されなくなつたとき。
 - 三 前二号に掲げるもののほか、当該記録を保存する理由が消滅したとき。
- （再生医療等製品の記録に関する事項）

第二百二十八条の十五 法第六十八条の七第一項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 再生医療等製品を譲り受けた者の氏名又は名称及び住所
- 二 再生医療等製品の名称及び製造番号又は製造記号
- 三 再生医療等製品の数量
- 四 再生医療等製品を譲り渡した年月日
- 五 再生医療等製品の使用の期限
- 六 前各号に掲げるもののほか、再生医療等製品に係る保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要な事項

（指定再生医療等製品の記録に関する事項）

第二百二十八条の十六 法第六十八条の七第三項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 指定再生医療等製品の使用の対象者の氏名及び住所
 - 二 指定再生医療等製品の名称及び製造番号又は製造記号
 - 三 指定再生医療等製品の使用の対象者に使用した年月日
 - 四 前三号に掲げるもののほか、指定再生医療等製品に係る保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要な事項
- （記録又は保存の事務の委託）
- 第二百二十八条の十七 法第六十八条の七第六項の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

- 一 再生医療等製品承認取得者等から、その再生医療等製品を譲り受ける製造販売業者又は販売業者であること。
 - 二 記録又は保存の事務を实地に管理する者（以下この条において「記録受託責任者」という。）を選任していること。
- 法第六十八条の七第六項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 再生医療等製品承認取得者等及び法第六十八條の七第一項に規定する記録又は保存の事務を受託する者（以下この条において「受託者」という。）の氏名（法人にあつては、その名称及び代表者の氏名）及び住所
 - 二 記録受託責任者の氏名及び住所
 - 三 当該再生医療等製品の名称、承認番号及び承認年月日
 - 3 法第六十八條の七第六項の規定による届出は、様式第九十八の二による届書（正副二通）を提出することによつて行ふものとする。
 - 4 前項の届書には、次に掲げる書類を添付しなければならない。ただし、申請等の行為の際に厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。
 - 一 受託者の住民票の写し（受託者が法人であるときは、登記事項証明書）
 - 二 受託者が第一項に定める基準に適合することを証する書類
 - 三 委託契約書の写し
- （記録又は保存に係る事務の受託者等の変更の届出）
- 第二百二十八條の十八** 再生医療等製品承認取得者等は、前条第二項第一号又は第二号に掲げる事項に変更があつたときは、三十日以内に、厚生労働大臣にその旨を届け出なければならない。
- 2 前項の届出は、様式第九十八の二による届書（正副二通）を提出することによつて行ふものとする。
 - 3 前項の届書には、変更に係る事項を証する書類を添付しなければならない。

（記録の保存）

第二百二十八條の十九 再生医療等製品承認取得者等は、法第六十八條の七第一項の規定による再生医療等製品に関する記録を、次の各号に掲げる期間、保存しなければならない。

 - 一 指定再生医療等製品又は人の血液を原材料として製造される再生医療等製品にあつては、その出荷日から起算して少なくとも三十年間
 - 二 再生医療等製品（前号に掲げるものを除く。）にあつては、その出荷日から起算して少なくとも十年間
 - 2 病院、診療所又は動物診療施設の管理者は、法第六十八條の七第三項の規定による指定再生医療等製品に関する記録を、その使用した日から起算して少なくとも二十年間、これを保存しなければならない。
 - 3 前二項の規定にかかわらず、再生医療等製品承認取得者等又は病院、診療所若しくは動物診療施設の管理者は、厚生労働大臣が指定する再生医療等製品にあつては、法第六十八條の七第一項又は第三項の規定による記録を、厚生労働大臣が指定する期間、保存しなければならない。

（副作用等報告）

第二百二十八條の二十 医薬品の製造販売業者又は外国製造医薬品等特例承認取得者は、その製造販売し、又は承認を受けた医薬品について、次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。

 - 一 次に掲げる事項 十五日
 - イ 死亡の発生のうち、当該医薬品の副作用によるものと疑われるもの
 - ロ 死亡の発生のうち、当該医薬品と成分が同一性を有すると認められる外国で使用されている医薬品（以下「外国医薬品」という。）の副作用によるものと疑われるものであつて、かつ、当該医薬品の使用上の必要な注意等（法第五十二條第二項第一号に掲げる使用上の必要な注意又は法第六十八條の二第二項第一号イに掲げる使用上の必要な注意をいう。以下この項において同じ。）から予測することができないもの又は当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができないものであつて、次のいずれかに該当するもの
 - (1) 当該死亡の発生数、発生頻度、発生条件等の傾向（以下「発生傾向」という。）を当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

- (2) 当該死亡の発生傾向の変化が保健衛生上の危害の発生又は拡大のおそれを示すもの
 - ハ 次に掲げる症例等の発生のうち、当該医薬品又は外国医薬品の副作用によるものと疑われるものであつて、かつ、当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの又は当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができるものであつて、その発生傾向を予測することができないもの若しくはその発生傾向の変化が保健衛生上の危害の発生又は拡大のおそれを示すもの（二及びホに掲げる事項を除く。）
 - (1) 障害
 - (2) 死亡又は障害につながるおそれのある症例
 - (3) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例（二）に掲げる事項を除く。）
 - (4) 死亡又は（一）から（三）までに掲げる症例に準じて重篤である症例
 - (5) 後世代における先天性の疾病又は異常
- ニ 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関係手数料合第七條第一項第一号イ（一）に規定する既承認医薬品と有効成分が異なる医薬品として法第十四條第一項の承認を受けたものであつて、承認のあつた日後二年を経過していないものに係るハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該医薬品の副作用によるものと疑われるもの
 - ホ ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該医薬品の副作用によるものと疑われるものであつて、当該症例等が市販直後調査により得られたもの（二に掲げる事項を除く。）
 - ヘ 当該医薬品の使用によるものと疑われる感染症による症例等の発生のうち、当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの
 - ト 当該医薬品又は外国医薬品の使用によるものと疑われる感染症による死亡又はハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生（ヘに掲げる事項を除く。）
 - チ 外国医薬品に係る製造、輸入又は販売の中止、回収、廃棄その他保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するための措置の実施
- 二 次に掲げる事項 三十日
 - イ 前号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該医薬品の副作用によるものと疑われるもの（前号ハ、二及びホに掲げる事項を除く。）
 - ロ 当該医薬品若しくは外国医薬品の副作用若しくはそれらの使用による感染症によりがんその他の重大な疾病、障害若しくは死亡が発生するおそれがあること、当該医薬品若しくは外国医薬品の副作用による症例等若しくはそれらの使用による感染症の発生傾向が著しく変化したことが又は当該医薬品が承認を受けた効能若しくは効果を有しないことを示す研究報告
- 三 次に掲げる医薬品の副作用によるものと疑われる症例等の発生（死亡又は第一号ハ（一）から（五）までに掲げる事項を除く。）のうち、当該医薬品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの
 - イ 法第十四條の四第一項第一号に規定する新医薬品及び法第十四條の四第一項第二号の規定により厚生労働大臣が指示した医薬品 第六十三條第三項に規定する期間
 - ロ イに掲げる医薬品以外の医薬品 当該医薬品の製造販売の承認を受けた日から一年以内
- 二 医療機器の製造販売業者又は外国製造医療機器等特例承認取得者は、その製造販売し、又は承認を受けた医療機器について、次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。
 - 一 次に掲げる事項 十五日
 - イ 死亡の発生のうち、当該医療機器の不具合による影響であると疑われるもの

ロ 死亡の発生のうち、当該医療機器と形状、構造、原材料、使用方法、効能、効果、性能等が同一性を有すると認められる外国で使用されている医療機器（以下「外国医療機器」という。）の不具合による影響であると疑われるものであつて、かつ、当該医療機器の使用上の必要な注意等（法第六十三条の二第二項第一号に掲げる使用上の必要な注意又は法第六十八條の二第二項第二号に掲げる使用上の必要な注意をいう。以下この項において同じ。）から予測することができないもの

ハ 前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該医療機器又は外国医療機器の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ニ 不具合（死亡若しくは前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生又はそれらのおそれに係るものに限る。以下ニ及びハにおいて同じ。）の発生率をあらかじめ把握することができるものとして厚生労働大臣が別に定める医療機器に係る不具合の発生率の変化のうち、製造販売業者又は外国製造医療機器等特例承認取得者があらかじめ把握した当該医療機器に係る不具合の発生率を上回つたもの（イに掲げる事項を除く。）

ホ 前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、医療機器の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないものであり、かつ、次のいずれかに該当するもの（二に掲げる事項を除く。）

(1) 発生傾向を当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

(2) 発生傾向の変化が保健衛生上の危害の発生又は拡大のおそれを示すもの

ヘ 外国医療機器の不具合の発生率をあらかじめ把握することができるときは、当該外国医療機器の不具合の発生率の変化のうち、製造販売業者又は外国製造医療機器等特例承認取得者があらかじめ把握した当該医療機器に係る不具合の発生率を上回つたもの

ト 当該医療機器の使用によるものと疑われる感染症による症例等の発生のうち、当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

チ 当該医療機器又は外国医療機器の使用によるものと疑われる感染症による死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生（トに掲げる事項を除く。）

リ 外国医療機器に係る製造、輸入又は販売の中止、回収、廃棄その他保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するための措置の実施

二 次に掲げる事項 三十日

イ 死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該医療機器又は外国医療機器の不具合による影響であると疑われるもの（前号イからホまで及び次号イに掲げる事項並びに前号へに規定する外国医療機器の不具合の発生率をあらかじめ把握することができる場合を除く。）

ロ 当該医療機器又は外国医療機器の不具合の発生であつて、当該不具合によつて死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等が発生するおそれがあるもの（前号ニ及び次号イに掲げる事項並びに前号へに規定する外国医療機器の不具合の発生率をあらかじめ把握することができる場合を除く。）

ハ 当該医療機器若しくは外国医療機器の不具合若しくはそれらの使用による感染症によりがんその他の重大な疾病、障害若しくは死亡が発生するおそれがあること、当該医療機器若しくは外国医療機器の不具合による症例等若しくはそれらの使用による感染症の発生傾向が著しく変化したこと又は当該医療機器が承認を受けた効能若しくは効果を有しないことを示す研究報告

三 次に掲げる事項 当該医療機器が製造販売の承認を受けた日から一年以内ごとに、その期間の満了後二月以内

イ 前号ニに規定する医療機器の不具合の発生であつて、当該不具合の発生によつて、死亡若しくは前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生又はこれらの症例等が発生するおそれがあることが予想されるもの（第一号イ及び二に掲げる事項を除く。）

ロ 死亡及び前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等以外の症例等の発生のうち、当該医療機器の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ハ 当該医療機器の不具合の発生のうち、当該不具合の発生によつて死亡及び前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等以外の症例等が発生するおそれがあるものであつて、当該医療機器の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ニ 前項の規定を準用する。

ホ 再生医療等製品の製造販売業者又は外国製造再生医療等製品特例承認取得者は、その製造販売し、又は承認を受けた再生医療等製品について、次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。

一 次に掲げる事項 十五日

イ 死亡の発生のうち、当該再生医療等製品の不具合による影響であると疑われるもの

ロ 死亡の発生のうち、当該再生医療等製品と構成細胞、導入遺伝子、構造、製造方法、使用方法等が同一性を有すると認められる外国で使用されている再生医療等製品（以下「外国再生医療等製品」という。）の不具合による影響であると疑われるものであつて、かつ、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等（法第六十八條の二第二項第三号イに掲げる使用上の必要な注意をいう。以下この項において同じ。）から予測することができないもの

ハ 第一項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該再生医療等製品又は外国再生医療等製品の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ニ 第一項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、再生医療等製品の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないものであり、かつ、次のいずれかに該当するもの

(1) 発生傾向を当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

(2) 発生傾向の変化が保健衛生上の危害の発生又は拡大のおそれを示すもの

ホ 当該再生医療等製品の使用によるものと疑われる感染症による症例等の発生のうち、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ヘ 当該再生医療等製品又は外国再生医療等製品の使用によるものと疑われる感染症による死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生（ホに掲げる事項を除く。）

ト 外国再生医療等製品に係る製造、輸入又は販売の中止、回収、廃棄その他保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するための措置の実施

二 次に掲げる事項 三十日

イ 死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生のうち、当該再生医療等製品又は外国再生医療等製品の不具合による影響であると疑われるもの（前号イからニまでに掲げる事項を除く。）

ロ 当該再生医療等製品又は外国再生医療等製品の不具合の発生であつて、当該不具合によつて死亡又は前項第一号ハ（一）から（五）までに掲げる症例等が発生するおそれがあるもの

ハ 当該再生医療等製品若しくは外国再生医療等製品の不具合若しくはそれらの使用による感染症によりがんその他の重大な疾病、障害若しくは死亡が発生するおそれがあること、当該再生医療等製品若しくは外国再生医療等製品の不具合による症例等若しくはそれらの使用に

よる感染症の発生傾向が著しく変化したこと又は当該再生医療等製品が承認を受けた効能若しくは効果を有しないことを示す研究報告

三 次に掲げる事項 当該再生医療等製品が製造販売の承認を受けた日から一年以内ごとに、その期間の満了後二月以内

イ 死亡及び第一項第一号ハ(1)から(5)までに掲げる症例等以外の症例等の発生のうち、当該再生医療等製品の不具合による影響であると疑われるものであつて、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

ロ 当該再生医療等製品の不具合の発生のうち、当該不具合の発生によつて死亡及び第一項第一号ハ(1)から(5)までに掲げる症例等以外の症例等が発生するおそれがあるものであつて、当該再生医療等製品の使用上の必要な注意等から予測することができないもの

5 医薬部外品又は化粧品等の製造販売業者又は外国製造医薬品等特例承認取得者は、その製造販売し、又は承認を受けた医薬部外品又は化粧品について、次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。

一 次に掲げる事項 十五日

イ 死亡の発生のうち、当該医薬部外品又は化粧品等の副作用によるものと疑われるもの

ロ 次に掲げる症例等の発生のうち、当該医薬部外品又は化粧品等の副作用によるものと疑われるものであつて、かつ、当該医薬部外品若しくは化粧品等の使用上の必要な注意等(法第六十条において準用する法第五十二条第二項第一号に掲げる使用上の必要な注意又は法第六十二条において準用する法第五十二条第二項第一号に掲げる使用上の必要な注意をいう。以下この項において同じ。)から予測することができないもの又は当該医薬部外品若しくは化粧品等の使用上の必要な注意等から予測することができないものであつて、その発生傾向を予測することができないもの又はその発生傾向の変化が保健衛生上の危害の発生若しくは拡大のおそれを示すもの

(1) 障害

(2) 死亡又は障害につながるおそれのある症例

(3) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例(2)に掲げる事項を除く。

(4) 死亡又は(1)から(3)までに掲げる症例に準じて重篤である症例

(5) 治療に要する期間が三十日以上である症例(2)、(3)及び(4)に掲げる事項を除く。

(6) 後世代における先天性の疾病又は異常

二 次に掲げる事項 三十日

イ 前号ロ(1)から(6)までに掲げる症例等の発生のうち、当該医薬部外品又は化粧品の副作用によるものと疑われるもの(前号ロに掲げる事項を除く。)

ロ 当該医薬部外品又は化粧品について、有害な作用が発生するおそれがあることを示す研究報告

(副作用救済給付等の請求のあつた者に係る情報の整理等の結果の報告)

第二百二十八条の二十一 法第六十八条の十三第三項の規定により厚生労働大臣に対して行う同項の情報の整理の結果の報告は、様式第九十八の三による通知書によつて行うものとする。

2 法第六十八条の十三第三項の規定により厚生労働大臣に対して行う同項の調査の結果の報告は、様式第九十八の四による通知書によつて行うものとする。

(回収報告)

第二百二十八条の二十二 法第六十八条の十一の規定により、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者若しくは外国特例承認取得者又は法第八十条第一項から第三項までに規定する輸出用の医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等

製品の製造業者(次項及び第三項において「製造販売業者等」という。)が、報告を行う場合には、回収に着手した後速やかに、次の事項を厚生労働大臣(令第八十条の規定により当該権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされている場合にあつては、都道府県知事。以下この条において同じ。)に報告しなければならない。

一 回収を行う者の氏名及び住所

二 回収の対象となる医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の名称、当該品目の製造販売又は製造に係る許可番号及び許可年月日又は登録番号及び登録年月日並びに当該品目の承認番号及び承認年月日、認証番号及び認証年月日又は届出年月日

三 回収の対象となる当該品目の数量、製造番号又は製造記号及び製造販売、製造又は輸入年月日

四 当該品目の製造所及び主たる機能を有する事務所の名称及び所在地

五 当該品目が輸出されたものである場合にあつては、当該輸先先の国名

六 回収に着手した年月日

七 回収の方法

八 回収終了予定日

九 その他保健衛生上の被害の発生又は拡大の防止のために講じようとする措置の内容

2 回収に着手した製造販売業者等は、次に掲げる場合は速やかに厚生労働大臣にその旨及びその内容(第三号に掲げる場合にあつては、回収の状況)を報告しなければならない。

一 前項各号に掲げる報告事項に変更(軽微な変更を除く。)が生じたとき

二 回収に着手した時点では想定していなかつた健康被害の発生のおそれを知つたとき

三 その他厚生労働大臣が必要であると認めて回収の状況の報告を求めたとき

3 製造販売業者等は、回収終了後速やかに、回収を終了した旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。

(機構に対する副作用等の報告)

第二百二十八条の二十三 法第六十八条の十三第三項の規定により機構に対して行う報告については、第二百二十八条の二十及び前条の規定を準用する。この場合において、第二百二十八条の二十中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と、前条第一項中「第六十八条の十一」とあるのは「第六十八条の十三第三項」と、「厚生労働大臣(令第八十条の規定により当該権限に属する事務を都道府県知事が行うこととされている場合にあつては、都道府県知事。以下この条において同じ。)」とあるのは「機構」と、同条第二項及び第三項中「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と読み替えるものとする。

(機構による副作用等の報告の情報の整理又は調査の結果の通知)

第二百二十八条の二十四 法第六十八条の十三第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第一項の情報の整理の結果の通知は、様式第九十八の五による通知書によつて行うものとする。

2 法第六十八条の十五第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第二項の調査の結果の通知は、様式第九十八の四による通知書によつて行うものとする。

(再生医療等製品の感染症定期報告)

第二百二十八条の二十五 法第六十八条の十四第一項の規定に基づき、再生医療等製品の製造販売業者又は外国製造再生医療等製品特例承認取得者若しくは選任外国製造再生医療等製品製造販売業者は、その製造販売をし、又は承認を受けた再生医療等製品について、次に掲げる事項を厚生労働大臣に報告しなければならない。

一 当該再生医療等製品の名称

二 承認番号及び承認年月日

三 調査期間

四 当該再生医療等製品の出荷数量

五 当該再生医療等製品の原材料若しくは原料若しくは材料に係る人その他の生物と同じ人その他の生物又は当該再生医療等製品について報告された、人その他の生物から人に感染すると認められる疾病についての研究報告

六 当該再生医療等製品又は外国で使用されている物であつて当該再生医療等製品の成分(当該再生医療等製品に含有され、又は製造工程において使用されている人その他の生物に由来するものに限り)と同一性を有すると認められる人その他の生物に由来する成分を含有し、若しくは製造工程において使用している製品(以下この項において「当該再生医療等製品等」という。)によるものと疑われる感染症の種類別発生状況及び発生症例一覽

七 当該再生医療等製品等による保健衛生上の危害の発生若しくは拡大の防止又は当該再生医療等製品の適正な使用のために行われた措置

八 当該再生医療等製品の安全性に関する当該報告を行う者の見解

九 当該再生医療等製品の品質、有効性及び安全性に関する事項その他当該再生医療等製品の適正な使用のために必要な情報

十 当該再生医療等製品の品質、有効性及び安全性に関する事項その他当該再生医療等製品の適正な使用のために必要な情報

2 前項の報告は、当該再生医療等製品の製造販売の承認を受けた日から六月(厚生労働大臣が指定する再生医療等製品にあつては、厚生労働大臣が指定する期間)以内ごとに、その期間の満了後一月以内に行わなければならない。ただし、邦文以外で記載されている当該報告に係る資料の翻訳を行う必要がある場合においては、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。

(機構に対する再生医療等製品の感染症定期報告)

第二百二十八条の二十六 法第六十八條の十五第三項の規定により機構に対して行う報告については、前条の規定を準用する。この場合において、同条第一項中「法第六十八條の十四第一項」とあるのは「法第六十八條の十五第三項」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と読み替へるものとする。

(機構による再生医療等製品の感染症定期報告の情報の整理又は調査の結果の通知)

第二百二十八条の二十七 法第六十八條の十五第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第一項の情報の整理の結果の通知は、様式第百一による通知書によつて行うものとする。

2 法第六十八條の十五第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第二項の調査の結果の通知は、様式第百一による通知書によつて行うものとする。

第十章 生物由来製品の特例

(管理者の承認)

第二百二十九条 法第六十八條の十六第一項の承認の申請は、様式第九十九による申請書(地方厚生局長に提出する場合にあつては正副二通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本一通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る製造所の管理者にならうとする者の履歴書を添えなければならない。

(生物由来製品の表示)

第二百三十条 法第六十八條の十七第一号の厚生労働省令で定める表示は、白地に黒枠、黒字をもつて記載する「生物」の文字とする。

(特定生物由来製品の表示)

第二百三十一条 法第六十八條の十七第二号の厚生労働省令で定める表示は、白地に黒枠、黒字をもつて記載する「特生物」の文字とする。

(生物由来製品の表示の特例)

第二百三十二条 第二百三十一条(第二百二十条の三及び第二百三十一条の三において準用する場合を含む。)の規定にかかわらず、生物由来製品については、製造番号又は製造記号の記載を省略することができる。

(人の血液を有効成分とする生物由来製品等の表示の特例)

第二百三十三条 法第六十八條の十七第四号の厚生労働省令で定める事項は、人の血液又はこれから得られた物を有効成分とする生物由来製品及びこれ以外の人の血液を原材料として製造される

特定生物由来製品にあつては、原材料である血液が採取された国の国名及び献血又は非献血の別とする。

(生物由来製品である製造専用医薬品等に関する表示の特例)

第二百三十三条の二 生物由来製品における第二百十四條の規定の適用については、同条第二項中「法第五十條第十号から第十二号まで及び第五十二條第二項第一号」とあるのは「法第五十條第十号から第十二号まで、第五十二條第二項第一号、法第六十八條の十七及び法第六十八條の十八」と、同条第三項中「法第六十八條の第二項第一号ロからホまで」とあるのは「法第六十八條の第二項第一号ロからホまで及び法第六十八條の二十の二各号」とする。

2 生物由来製品における第二百二十條の三において準用する第二百十四條第二項の規定の適用については、同項中「法第五十九條第七号及び第八号並びに法第六十條において準用する法第五十二條第二項第一号」とあるのは、「法第五十九條第七号及び第八号、法第六十條において準用する法第五十二條第二項第一号、法第六十八條の十七並びに法第六十八條の十八」とする。

3 生物由来製品における第二百二十一條の三第一項において準用する第二百十四條第二項の規定の適用については、同項中「法第六十一條第四号及び法第六十二條において準用する法第五十二條第二項第一号」とあるのは、「法第六十一條第四号、法第六十二條において準用する法第五十二條第二項第一号、法第六十八條の十七及び法第六十八條の十八」とする。

4 生物由来製品における第二百二十八條第一項において準用する第二百十四條の規定の適用については、同条第二項中「法第六十三條の第二項第一号」とあるのは「法第六十三條の第二項第一号、法第六十八條の十七及び法第六十八條の十八」と、同条第三項中「法第六十八條の第二項第二号ロからホまで」とあるのは「法第六十八條の第二項第二号ロからホまで及び法第六十八條の二十の二各号」とする。

(生物由来製品の添付文書等の記載事項)

第二百三十四条 法第六十八條の十八第一号及び第三号の規定により生物由来製品(法第六十八條の十八に規定する厚生労働大臣が指定する生物由来製品に限る。以下この項において同じ。)の添付文書等に記載されなければならない事項は、次のとおりとする。

一 遺伝子組換え技術が応用して製造される場合にあつては、その旨

二 当該生物由来製品の原料又は材料のうち、人その他の生物に由来する成分の名称

三 当該生物由来製品の原材料である人その他の生物の部位等の名称(当該人その他の生物の名称を含む。)

四 その他当該生物由来製品を適正に使用するために必要な事項

2 特定生物由来製品(法第六十八條の十八に規定する厚生労働大臣が指定する生物由来製品であるものに限り)にあつては、その添付文書等に、前項に掲げる事項のほか、原材料に由来する感染症を完全に排除することはできない旨が記載されなければならない。

(準用)

第二百三十五条 生物由来製品については、第二百十七條第一項及び第二百十八條の規定を準用する。

2 この場合において、第二百十八條中「法第五十條から第五十二條まで」とあるのは、「法第六十八條の十九において準用する法第五十一條、第六十八條の十七及び第六十八條の十八」と読み替へるものとする。

(生物由来製品の注意事項等情報の公表)

第二百三十五条の二 法第六十八條の二十の二の規定による公表は、機構のホームページを使用する方法により行うものとする。

2 法第六十八條の二十の二各号に掲げる事項の表示は、邦文でされなければならない。

第二百三十五条の三 法第六十八條の二十の二第一号及び第三号の規定により生物由来製品(法第六十八條の二十の二に規定する生物由来製品に限る。以下この項において同じ。)について公表されなければならない事項は、次のとおりとする。

一 遺伝子組換え技術が応用して製造される場合にあつては、その旨

二 当該生物由来製品の原料又は材料のうち、人その他の生物に由来する成分の名称

三 当該生物由来製品の原材料である人その他の生物の部位等の名称（当該人その他の生物の名称を含む）。

四 その他当該生物由来製品を適正に使用するために必要な事項。

2 特定生物由来製品（法第六十八條の二十の二に規定する生物由来製品であるものに限る。）にあつては、前項に掲げる事項のほか、原材料に由来する感染症を完全に排除することはできない旨が公表されていなければならない。

（生物由来製品である製造専用医薬品等の注意事項等情報の特例）

第二百三十五條の四 生物由来製品における第二百二十八條の十の三の規定の適用については、同条第二項中「法第六十八條の第二項第一号ロからホまで、同項第二号ロからホまで又は同項第三号ロからホまでに掲げる事項」とあるのは「法第六十八條の第二項第一号ロからホまで及び法第六十八條の二十の二各号に掲げる事項又は法第六十八條の第二項第二号ロからホまで及び法第六十八條の二十の二各号に掲げる事項」と、「法第六十八條の第二項」とあるのは「法第六十八條の第二項及び法第六十八條の二十の二」とする。

（生物由来製品の記録に関する事項）

第二百三十六條 法第六十八條の二十二第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 生物由来製品を譲り受け、又は貸借した者の氏名又は名称及び住所
- 二 生物由来製品の名称及び製造番号又は製造記号
- 三 生物由来製品の数量
- 四 生物由来製品を譲り渡し、又は貸与した年月日
- 五 生物由来製品の使用の期限
- 六 前各号に掲げるもののほか、生物由来製品に係る保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要な事項

（特定生物由来製品の記録に関する事項）

第二百三十七條 法第六十八條の二十二第三項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 特定生物由来製品の使用の対象者の氏名及び住所
- 二 特定生物由来製品の名称及び製造番号又は製造記号
- 三 特定生物由来製品の使用の対象者に使用した年月日
- 四 前三号に掲げるもののほか、特定生物由来製品に係る保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要な事項

（記録又は保存の委託）

第二百三十八條 法第六十八條の二十二第六項の厚生労働省令で定める基準は、次のとおりとする。

- 一 生物由来製品承認取得者等から、その生物由来製品を譲り受け、又は貸借する製造販売業者又は販売業者若しくは貸与業者であること。
- 二 記録又は保存の事務を实地に管理する者（以下この条において「記録受託責任者」という。）を選任していること。

2 法第六十八條の二十二第六項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 生物由来製品承認取得者等及び法第六十八條の二十二第一項に規定する記録又は保存の事務を受託する者（以下この条において「受託者」という。）の氏名（法人にあつては、その名称及び代表者の氏名）及び住所
- 二 記録受託責任者の氏名及び住所

三 当該生物由来製品の名称、承認番号及び承認年月日

3 法第六十八條の二十二第六項の規定による届出は、様式第九十九の二による届書（正副二通）を提出することによつて行うものとする。

4 前項の届書には、次に掲げる書類を添付しなければならない。ただし、申請等の行為の際に厚生労働大臣に提出された書類については、当該届書にその旨が付記されたときは、この限りでない。

一 受託者の住民票の写し（受託者が法人であるときは、登記事項証明書）

二 受託者が第一項に定める基準に適合することを証する書類

三 委託契約書の写し

（記録又は保存に係る事務の受託者等の変更の届出）

第二百三十九條 生物由来製品承認取得者等は、前条第二項第一号又は第二号に掲げる事項に変更があつたときは、三十日以内に、厚生労働大臣にその旨を届け出なければならない。

2 前項の届出は、様式第九十九の二による届書（正副二通）を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書には、変更に係る事項を証する書類を添付しなければならない。

（記録の保存）

第二百四十條 生物由来製品承認取得者等は、法第六十八條の二十二第一項の規定による生物由来製品に関する記録を、次の各号に掲げる期間、保存しなければならない。

- 一 特定生物由来製品又は人の血液を原材料として製造される生物由来製品にあつては、その出荷日から起算して少なくとも三十年間
- 二 生物由来製品（前号に掲げるものを除く。）にあつては、その出荷日から起算して少なくとも十年間

2 薬局の管理者又は病院、診療所若しくは動物診療施設の管理者は、法第六十八條の二十二第三項の規定による特定生物由来製品に関する記録を、その使用した日から起算して少なくとも二十年間、これを保存しなければならない。

3 前二項の規定にかかわらず、生物由来製品の承認取得者等又は薬局の管理者若しくは病院、診療所若しくは動物診療施設の管理者は、厚生労働大臣が指定する生物由来製品にあつては、法第六十八條の二十二第一項又は第三項の規定による記録を、厚生労働大臣が指定する期間、保存しなければならない。

（生物由来製品の感染症定期報告）

第二百四十一條 法第六十八條の二十四第一項の規定に基づき、生物由来製品の製造販売業者、外国医薬品等特例承認取得者若しくは外国医療機器等特例承認取得者又は外国製造医薬品等選任製造販売業者若しくは外国製造医療機器等選任製造販売業者は、その製造販売をし、又は承認を受けた生物由来製品について、次に掲げる事項を厚生労働大臣に報告しなければならない。

- 一 当該生物由来製品の名称
- 二 承認番号及び承認年月日
- 三 調査期間
- 四 当該生物由来製品の出荷数量
- 五 当該生物由来製品の原材料若しくは原料若しくは材料に係る人その他の生物と同じ人その他の生物又は当該生物由来製品について報告された、人その他の生物から人に感染すると認められる疾病についての研究報告
- 六 当該生物由来製品又は外国で使用されている物であつて当該生物由来製品の成分（当該生物由来製品に含有され、又は製造工程において使用される人その他の生物に由来するものに限る。）と同一性を有する、又は認められる人その他の生物に由来する成分を含有し、若しくは製造工程において使用している製品（以下この項において「当該生物由来製品等」という。）によるものと疑われる感染症の種類別発生状況及び発生症例一覧
- 七 当該生物由来製品等による保健衛生上の危害の発生若しくは拡大の防止又は当該生物由来製品の適正な使用のために行われた措置
- 八 当該生物由来製品の安全性に関する当該報告を行う者の見解
- 九 当該生物由来製品の添付文書又は注意事項等情報
- 十 当該生物由来製品等の品質、有効性及び安全性に関する事項その他当該生物由来製品の適正な使用のために必要な情報

2 前項の報告は、当該生物由来製品の製造販売の承認を受けた日から六月（厚生労働大臣が指定する生物由来製品にあつては、厚生労働大臣が指定する期間）以内ごとに、その期間の満了後

一月以内に行わなければならない。ただし、邦文以外で記載されている当該報告に係る資料の翻訳を行う必要がある場合においては、その期間の満了後二月以内に行わなければならない。

(機構に対する生物由来製品の感染症定期報告)

第二百四十二条 法第六十八條の二十五第三項の規定により機構に対して行う報告については、前條の規定を準用する。この場合において、同条第一項中「法第六十八條の二十四第一項」とあるのは「法第六十八條の二十五第三項」と、「厚生労働大臣」とあるのは「機構」と読み替えるものとする。

(機構による生物由来製品の感染症定期報告の情報の整理又は調査の結果の通知)

第二百四十三条 法第六十八條の二十五第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第一項の情報の整理の結果の通知は、様式第百一による通知書によつて行うものとする。

2 法第六十八條の二十五第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第二項の調査の結果の通知は、様式第百一による通知書によつて行うものとする。

第十一章 監督

(報告)

第二百四十四条 厚生労働大臣、地方厚生局長、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、法第六十九條第一項、第二項(法第八十一條の二第一項において厚生労働大臣に適用する場合を含む。)及び第三項から第六項までの規定により、薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者、医療機器の貸与業者若しくは修理業者、法第十八條第五項、第二十三條の二十五第五項、第二十三條の三十五第五項、第六十八條の五第四項、第六十八條の七第六項若しくは第六十八條の二十二第六項の委託を受けた者又は第八十條の六第一項の登録を受けた者その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う者に対して必要な報告を求めるとき、法第七十五條の二の第二項第二号の規定により外国特例承認取得者に対して必要な報告を求めるとき、法第七十五條の四第一項第一号の規定により認定医薬品等外国製造業者若しくは認定再生医療等製品外国製造業者に対して必要な報告を求めるとき又は法第七十五條の五第一項第一号の規定により登録医薬品等外国製造業者若しくは登録医療機器等外国製造業者に対して必要な報告を求めるときは、その理由を通知するものとする。

(収去証)

第二百四十五条 薬事監視員、法第六十九條の二第四項に規定する機構の職員又は麻薬取締官若しくは麻薬取締員は、法第六十九條第四項若しくは第六項、法第六十九條の二第一項若しくは第二項又は第七十六條の三の二の規定により医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品又はこれらの原料材料を収去しようとするときは、その相手方に、様式第百二による収去証を交付しなければならない。

(身分を示す証明書)

第二百四十六条 法第六十九條第八項(法第七十條第四項、第七十六條の七第三項及び第七十六條の八第二項において準用する場合並びに法第八十一條の二第一項において厚生労働大臣に適用する場合を含む。)に規定する身分を示す証明書は、薬事監視員については様式第百三によるものとし、麻薬取締官又は麻薬取締員については様式第百三の二によるものとする。

(機構による製造販売業者等に対する立入検査等の結果の通知)

第二百四十七条 法第六十九條の二第三項(法第八十條の五第二項において準用する場合を含む。)(機構による製造販売業者等に対する立入検査の結果の通知)の規定により厚生労働大臣、地方厚生局長又は都道府県知事に対して行う立入検査、質問又は収去の結果の通知は、様式第百四による通知書によつて行うものとする。

(機構の職員の身分を示す証明書)

第二百四十八条 法第六十九條の二第五項(法第八十條の五第二項において準用する場合を含む。)(機構による外国特例承認取得者又は医薬品等外国製造業者等に対する検査又は質問の結果の通知)

第二百四十九条 法第七十五條の二の第四項(法第七十五條の四第三項又は法第七十五條の五第三項において準用する場合を含む。)(機構による外国特例承認取得者又は医薬品等外国製造業者等に対する検査又は質問の結果の通知)の通知は、様式第百六による通知書によつて行うものとする。

(法第七十五條の五の二第二項に規定する厚生労働省令で定める措置)

第二百四十九条の二 法第七十五條の五の二第二項に規定する虚偽又は誇大な記事に該当することを時事に關する事項を掲載する日刊新聞紙に掲載する方法その他の不当に顧客を誘引し、医薬関係者及び医薬関係者以外の一般人による医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品(以下この条において「医薬品等」という。)の適正かつ合理的な選択を阻害するおそれを解消するために相当であり、課徴金対象行為に係る医薬品等に応じて必要と認められる方法により、医薬関係者若しくは医薬関係者以外の一般人又はその双方に周知する措置とする。

(課徴金対象行為に該当する事実の報告の方法)

第二百四十九条の三 法第七十五條の五の四の規定による報告をしようとする者は、様式第百六の二による報告書を、次に掲げるいずれかの方法により、厚生労働大臣に提出しなければならない。

一 直接持参する方法

二 書留郵便、民間事業者による信書の送達に関する法律(平成十四年法律第九十九号。第三項において「信書便法」という。)第二条第六項に規定する一般信書便事業者若しくは同条第九項に規定する特定信書便事業者による同条第二項に規定する信書便の役務であつて当該一般信書便事業者若しくは当該特定信書便事業者において引受け及び配達記録を行うもの又はこれらに準ずる方法により送付する方法

三 ファクシミリ装置を用いて送信する方法

2 前項の報告書(第三号に規定する方法により提出するものを除く。)には、課徴金対象行為に該当する事実の内容を示す資料を添付するものとする。

3 第一項第二号に掲げる方法により同項に規定する報告書が提出された場合において、当該報告書を日本郵便株式会社の営業所(簡易郵便局法(昭和二十四年法律第二百三十三号)第七条第一項に規定する簡易郵便局を含み、郵便の業務を行うものに限る。)に差し出した日時を郵便物の受領証により証明したときはその日時に、その郵便物又は信書便法第二條第三項に規定する信書便物(以下この項において「信書便物」という。)の通信日付印により表示された日時が明瞭であるときはその日時に、その郵便物又は信書便物の通信日付印により表示された日時のうちのみが明瞭であつて時刻が明瞭でないときは表示された日の午後十二時に、その表示がないとき又はその表示が明瞭でないときはその郵便物又は信書便物について通常要する送付日数を基準とした場合にその日に相当するものと認められる日の午後十二時に、当該報告書が厚生労働大臣に提出されたものとみなす。

4 第一項第三号の方法により同項に規定する報告書が提出された場合は、厚生労働大臣が受信した時に、当該報告書が厚生労働大臣に提出されたものとみなす。

5 第一項第三号の方法により同項に規定する報告書の提出を行った者は、直ちに、当該報告書の原本及び第二項に規定する資料を厚生労働大臣に提出しなければならない。

(課徴金納付命令後の調整)

第二百四十九条の四 厚生労働大臣は、法第七十五條の五の五第八項の規定による変更の処分に係る文書には、変更後の課徴金の額、変更の理由及び変更後の課徴金の納付期限を記載しなければならない。

2 厚生労働大臣は、法第七十五條の五の五第八項の規定による変更の処分をした場合であつて、当該変更の処分をした後の法第七十五條の五の二第一項の命令に係る課徴金の額を超える額の課徴金が既に納付されていたときは、速やかに、当該超える額を当該課徴金を納付した者に還付する手続をとらなければならない。

(課徴金の納付の督促)

第二百四十九条の五 法第七十五條の五の十一第一項の督促状は、課徴金の納付の督促を受ける者に送達しなければならない。

(課徴金及び延滞金を納付すべき場合の充当の順序)
第二百四十九条の六 法第七十五条の五の十一第二項の規定により延滞金を併せて徴収する場合には、事業者の納付した金額がその延滞金の額の計算の基礎となる課徴金の額に達するまでは、その納付した金額は、まずその計算の基礎となる課徴金に充てられたものとする。

(課徴金納付命令の執行の命令の方式等)
第二百四十九条の七 法第七十五条の五の十二第一項の規定による課徴金納付命令の執行の命令は、文書をもって行わなければならない。

2 前項の命令書の謄本は、課徴金納付命令の執行を受ける者に送達しなければならない。

第十二章 指定薬物の取扱

(指定薬物等である疑いがある物品の検査)
第二百四十九条の八 法第七十六条の六第一項の規定による命令は、次に掲げる事項を記載した検査命令書により行うものとする。

一 検査を受けるべき者の氏名及び住所(法人にあつては、その名称、主たる事務所の所在地及び代表者の氏名。次条第一号、第二百四十九条の四第一号及び第二百四十九条の五において同じ。)
 二 検査を受けるべき物品の名称及び形状
 三 検査を受けるべきことを命ずる理由
 四 次項の検査の申請書の提出先
 五 次項の検査の申請書の提出期限

2 法第七十六条の六第一項の規定により検査を受けようとする者は、次条で定めるところにより、厚生労働大臣若しくは都道府県知事又は厚生労働大臣若しくは都道府県知事の指定する者に申請書を提出しなければならない。

3 厚生労働大臣若しくは都道府県知事又は厚生労働大臣若しくは都道府県知事の指定する者は、前項の申請書を受領したときは、検査命令書に記載されたところに従い、試験品を採取し、検査を行うものとする。

(検査の申請)
第二百四十九条の九 法第七十六条の六第一項の検査の申請は、次に掲げる事項を記載した申請書を提出することによつて行うものとする。

一 申請者の氏名及び住所
 二 物品の名称及び形状
 2 前項の申請書には、前条第一項の検査命令書の写しを添えなければならない。

(検査中の製造等の制限)
第二百四十九条の十 法第七十六条の六第二項の規定による命令は、次に掲げる事項を記載した禁止命令書により行うものとする。

一 製造し、輸入し、販売し、授与し、販売若しくは授与の目的で陳列し、又は広告すること
 (以下この条及び次条において「製造等」という。)を禁止される者の氏名及び住所
 二 製造等を禁止する物品の名称及び形状
 三 製造等を禁止する理由

(法第七十六条の六第二項の規定による命令に係る厚生労働大臣への報告事項)
第二百四十九条の十一 法第七十六条の六第三項に規定する厚生労働省令で定める事項は、同条第二項の規定により製造等を禁止される者の氏名及び住所とする。

(指定薬物等である疑いがある物品の製造等の広域的な禁止及び禁止の解除の方法)
第二百四十九条の十二 法第七十六条の六の二第三項の告示は、同条第一項の規定による禁止又は同条第二項の規定による禁止の解除に係る物品の名称、形状、包装について行うものとする。

(報告)
第二百四十九条の十三 厚生労働大臣又は都道府県知事は、法第七十六条の八第一項の規定により、指定薬物若しくはその疑いがある物品若しくは指定薬物と同等以上に精神毒性を有する蓋然

性が高い物である疑いがある物品を貯蔵し、陳列し、若しくは広告している者又は指定薬物若しくはこれらの物品を製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、陳列し、若しくは広告した者に對して、必要な報告を求めるときは、その理由を通知するものとする。

(収去証)
第二百四十九条の十四 薬事監視員又は麻薬取締官若しくは麻薬取締員は、法第七十六条の八第一項の規定により指定薬物若しくはその疑いがある物品又は指定薬物と同等以上に精神毒性を有する蓋然性が高い物である疑いがある物品を収去しようとするときは、その相手方に、様式第百六の三による収去証を交付しなければならない。

第十三章 希少疾病用医薬品、希少疾病用医療機器及び希少疾病用再生医療等製品の指定
第二百五十条 法第七十七条の二第二項の規定による希少疾病用医薬品、希少疾病用医療機器又は希少疾病用再生医療等製品の指定の申請は、様式第百七による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に関し、その用途に係る本邦における対象者の数に関する資料、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要その他必要な資料を添付しなければならない。ただし、医療機器及び体外診断用医薬品に係る申請の場合はその毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要を添付することを要しない。
 (感受性の疾病の予防の用途に用いる医薬品又は再生医療等製品に係る対象者)
第二百五十条の二 前条第一項の申請に係る医薬品又は再生医療等製品が感受性の疾病の予防の用途に用いるものである場合においては、法第七十七条の二第一項第一号の対象者は、当該申請時において当該医薬品又は再生医療等製品につき、製造販売の承認が与えられたとしたならば当該医薬品又は再生医療等製品を当該用途に使用すると見込まれる者とする。
 (対象者数の上限)
第二百五十一条 法第七十七条の二第一項第一号に規定する厚生労働省令で定める人数は、五万人とする。ただし、当該医薬品、医療機器又は再生医療等製品の用途が難病の患者に対する医療等に関する法律(平成二十六年法律第五十号)第五十一条に規定する指定難病である場合は、同項に規定する人数とする。

(先駆的医薬品、先駆的医療機器及び先駆的再生医療等製品の指定の申請)
第二百五十一条の二 法第七十七条の二第二項の規定による先駆的医薬品、先駆的医療機器又は先駆的再生医療等製品の指定の申請は、様式第百七の二による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に関し、その作用機序又は原理に関する資料、その本邦及び外国における開発計画の概要、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要その他必要な資料を添付しなければならない。ただし、医療機器及び体外診断用医薬品に係る申請の場合は、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要を添付することを要しない。
 (特定用途医薬品、特定用途医療機器及び特定用途再生医療等製品の指定の申請)
第二百五十一条の三 法第七十七条の二第三項の規定による特定用途医薬品、特定用途医療機器又は特定用途再生医療等製品の指定の申請は、様式第百七の三による申請書(正副二通)を提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、当該申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に関し、その用途に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に対する需要の充足状況に関する資料、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要その他必要な資料を添付しなければならない。ただし、医療機器及び体外診断用医薬品に係る申請の場合は、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要を添付することを要しない。

2 前項の申請書には、当該申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に関し、その用途に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に対する需要の充足状況に関する資料、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要その他必要な資料を添付しなければならない。ただし、医療機器及び体外診断用医薬品に係る申請の場合は、その毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要を添付することを要しない。

3 次条第一号イ又はロの用途に該当するものとして法第七十七条の二第三項の申請を行う場合にあっては、次の各号に掲げる申請の種類に応じ、それぞれ当該各号に定める要件に該当するものでなければならぬ。

一 医薬品(体外診断用医薬品を除く。以下この号において同じ。)に係る申請 次のイ又はロのいずれかに該当すること
 イ 既に法第十四条又は法第十九条の二の承認を受けている医薬品(以下この号において「既承認の医薬品」という。)のうち、次のいずれかに該当すること

(1) その用法又は用量を変更して次条第一号イの用途に用いることとなるものであること
 (2) その効能、効果、用法又は用量を変更して次条第一号ロの用途に用いることとなるものであること

ロ 既承認の医薬品と有効成分、分量、用法、用量、効能、効果等が同一性を有すると認められる医薬品のうち、その剤形を当該既承認の医薬品と異ならせることにより、次条第一号イの用途に用いることとなるものであること

二 体外診断用医薬品に係る申請 既に法第二十三条の二の五又は第二十三条の二の十七の承認を受けており、次のイ又はロのいずれかに該当すること

イ その使用目的又は使用方法を変更して次条第一号イの用途に用いることとなるものであること
 ロ その使用目的又は使用方法を変更して次条第一号ロの用途に用いることとなるものであること

三 再生医療等製品に係る申請 次のイ又はロのいずれかに該当すること

イ 法第二十三条の二の五又は第二十三条の三十七の承認を受けようとするものであつて次条第一号イ又はロの用途に用いることとなるものであること

ロ 既に法第二十三条の二の五又は第二十三条の三十七の承認を受けており、次のいずれかに該当すること

(1) その用法、用量又は使用方法を変更して次条第一号イの用途に用いることとなるものであること
 (2) その効能、効果、性能、用法、用量又は使用方法を変更して次条第一号ロの用途に用いることとなるものであること

4 次条第二号の用途に該当するものとして法第七十七条の二第三項の申請を行う場合にあっては、法第二十三条の二の五又は第二十三条の二の十七の承認を受けようとするものであつて次条第二号の用途に用いることとなるもの、又は既に法第二十三条の二の五又は第二十三条の二の十七の承認を受けているものであつて、その形状、構造及び原理又は使用方法を変更して次条第二号の用途に用いることとなるものでなければならぬ。

(用途の区分)

第二百五十一条の四 法第七十七条の二第三項の区分は、次の各号に掲げる申請の対象品目に応じてそれぞれ当該各号に定めるものとする。

一 医薬品又は再生医療等製品 次のイ又はロのいずれかに該当するもの
 イ 小児の疾病の診断、治療又は予防
 ロ 薬剤耐性を有する病原体による疾病の診断、治療又は予防

二 医療機器 小児の疾病の診断、治療又は予防
 (資金の確保に係る対象者数の上限)

第二百五十一条の五 法第七十七条の三に規定する厚生労働省令で定める人数は、五万人とする。
 (税制上の措置に係る対象者数の上限)

第二百五十一条の六 法第七十七条の四に規定する厚生労働省令で定める人数は、五万人とする。
 (試験研究等の中止の届出)

第二百五十二条 法第七十七条の五の規定による希少疾病用医薬品、希少疾病用医療機器若しくは希少疾病用再生医療等製品、先駆的医薬品、先駆的医療機器若しくは先駆的再生医療等製品又は

特定用途医薬品、特定用途医療機器若しくは特定用途再生医療等製品の試験研究又は製造販売若しくは製造の中止の届出は、様式第百八号による届書を提出することによつて行うものとする。
 (希少疾病用医薬品、希少疾病用医療機器又は希少疾病用再生医療等製品に係る公示の方法)
 第二百五十三条 法第七十七条の二第四項及び法第七十七条の六第三項の規定による公示は、厚生労働省のホームページに掲載する方法により行うものとする。

第十四章 雑則

第二百五十四条から第二百六十一条まで 削除

(許可等の条件の変更)

第二百六十二条 法第十二条、第十三条、第二十三条の二、第二十三条の二十、第二十三条の二十二若しくは第四十条の二の許可、法第十三条の三若しくは第二十三条の二十四の認定又は法第十四条、第十九条の二、第二十三条の二の五、第二十三条の二の十七、第二十三条の二十五若しくは第二十三条の三十七の承認を受けている者は、法第七十九条の規定により付された当該許可、認定又は承認に係る条件又は期限の変更を申し出ることができる。

2 前項の申出は、様式第百十二号による申出書を提出することによつて行うものとする。

(輸出用の医薬品等の製造管理又は品質管理の方法の基準に係る調査の結果の通知)

第二百六十三条 令第七十三条の規定による調査の結果の通知は、厚生労働大臣に対し、様式第二十六号による通知書によつて行うものとする。

(準用)

第二百六十四条 法第八十条第四項において準用する法第十三条の二第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第八十条第一項若しくは第二項の調査又は法第八十条第五項において準用する法第二十三条の二第三項第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第八十条第三項の調査の結果の通知は、様式第百二十六号若しくは様式第百二十二号又は様式第七十五の六による通知書によつて行うものとする。

2 法第八十条第一項又は第二項の規定による調査については、第五十条及び第五十二条(第三号及び第四号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第五十条第一項中「第十四条第七項(同条第十五項において準用する場合を含む。若しくは第九項又は第十四条の二の第二項(医薬品の製造所における製造管理又は品質管理の方法についての調査に係る部分)に限り、法第十四条の三第二項において準用する場合を含む。)」とあるのは「第八十条第一項又は第二項」と、「この章」とあるのは「この条」と、「医薬品等適合性調査」とあるのは「医薬品医療機器等適合性調査」と、「様式第二十五」とあるのは「様式第百十三」と、同条第二項中「前項」とあるのは「第二百六十四条第二項において準用する前項」と、「医薬品等適合性調査」とあるのは「医薬品医療機器等適合性調査」と、同条第三項中「第十四条の二の三第一項」とあるのは「第八十条第四項において準用する法第十三条の二第一項」と、「医薬品等適合性調査」とあるのは「医薬品医療機器等適合性調査」と、「この条」とあるのは「この条」と、「医薬品等適合性調査」とあるのは「医薬品医療機器等適合性調査」と、第五十二条中「令」とあるのは「令第七十二条において準用する令」と、「医薬品等適合性調査」とあるのは「医薬品等適合性調査又は令第七十三条の四において準用する令第三十七条の二十四に規定する医療機器等適合性調査」と、同条第六号中「医薬品等外国製造業者」とあるのは「医薬品等外国製造業者若しくは医療機器等外国製造業者」と、同条第七号中「許可年月日」とあるのは「許可年月日若しくは登録番号及び登録年月日」と、「認定年月日」とあるのは「認定年月日若しくは登録番号及び登録年月日若しくは医療機器等外国製造業者の登録番号及び登録年月日」と読み替えるものとする。

3 法第八十条第三項の規定による調査については、第三百三十七条の三十一及び第三百三十七条の三十三(第三号及び第四号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第三百三十七条の三十一第一項中「第二十三条の二第五第六項(同条第十一項において準用する場合を含む。若しくは第八項又は第二十三条の二第六の二第二項(再生医療等製品の製造所における製造管理若しくは品質管理の方法についての調査に係る部分)に限り、法第二十三条の二十八第二項において準用する場合を含む。)」とあるのは「第八十条第三項」と、「この章」とあるのは「この条」と、「様式

式第七十五の五」とあるのは「様式第百十三」と、同条第二項中「前項」とあるのは「第二百六十四条第三項において準用する前項」と、同条第三項中「第二十三條の二十七第一項」とあるのは「第八十條第六項において準用する法第二十三條の二十三第一項」と、「における第一項」とあるのは「における第二百六十四條第三項において準用する第一項」と、第百三十七條の三十三中「令」とあるのは「令第七十三條の六において準用する令」と読み替えるものとする。

(輸出用医薬品等に関する届出)

第二百六十五條 令第七十四條第一項の規定により医薬品等輸出業者が届け出なければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 届出者の氏名及び住所
 - 二 当該医薬品等輸出業者が製造販売業者である場合（次号に掲げる場合を除く。）にあつては、主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
 - 三 当該医薬品等輸出業者が製造業者である場合にあつては、製造所の名称及び所在地
 - 四 第二号に掲げる場合にあつては、製造販売業の許可の種類、許可番号及び許可年月日
 - 五 第三号に掲げる場合にあつては、製造業の許可又は登録の区分、許可番号又は登録番号及び許可年月日又は登録年月日
 - 六 輸出するために製造等（法第二十三條第三項に規定する製造等をいう。以下同じ。）をし、又は輸入をしようとする医薬品（体外診断用医薬品を除く。以下この条において同じ。）、医薬部外品又は化粧品及びその輸出先その他の当該医薬品、医薬部外品又は化粧品に係る情報
- 2 前項の届出は、様式第百十四による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書に記載された事項に変更を生じた場合における令第七十四條第一項の規定による届出は、前項の規定にかかわらず、様式第六による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。

(輸出用医療機器等に関する届出)

第二百六十五條の二 令第七十四條の二第一項の規定により医療機器等輸出業者が届け出なければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 届出者の氏名及び住所
 - 二 当該医療機器等輸出業者が製造販売業者である場合（次号に掲げる場合を除く。）にあつては、主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
 - 三 当該医療機器等輸出業者が製造業者である場合にあつては、製造所の名称及び所在地
 - 四 第二号に掲げる場合にあつては、製造販売業の許可の種類、許可番号及び許可年月日
 - 五 第三号に掲げる場合にあつては、製造業の登録番号及び登録年月日
 - 六 輸出するために製造等をし、又は輸入をしようとする医療機器又は体外診断用医薬品の品目及びその輸出先その他の当該医療機器又は体外診断用医薬品に係る情報
- 2 前項の届出は、様式第百十四の二による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書に記載された事項に変更を生じた場合における令第七十四條の二第一項の規定による届出は、前項の規定にかかわらず、様式第六による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。

(輸出用再生医療等製品に関する届出)

第二百六十五條の三 令第七十四條の三第一項の規定により再生医療等製品輸出業者が届け出なければならない事項は、次のとおりとする。

- 一 届出者の氏名及び住所
- 二 当該再生医療等製品輸出業者が製造販売業者である場合（次号に掲げる場合を除く。）にあつては、主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
- 三 当該再生医療等製品輸出業者が製造業者である場合にあつては、製造所の名称及び所在地
- 四 第二号に掲げる場合にあつては、製造販売業の許可の種類、許可番号及び許可年月日

五 第三号に掲げる場合にあつては、製造業の許可の区分、許可番号及び許可年月日

六 輸出するために製造等をし、又は輸入をしようとする再生医療等製品の品目及びその輸出先その他の当該再生医療等製品に係る情報

2 前項の届出は、様式第百十四の三による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。

3 前項の届書に記載された事項に変更を生じた場合における令第七十四條の三第一項の規定による届出は、前項の規定にかかわらず、様式第六による届書（正本一通及び副本一通）を提出することによつて行うものとする。

(緊急承認又は特例承認に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品に関する添付文書等の記載)

第二百六十六條 令第七十五條第五項の規定により法第五十二條又は法第六十八條の二の規定を適用する場合における法第八十條第八項に規定する医薬品の添付文書等に記載されなければならない事項は、「注意―緊急承認医薬品」又は「注意―特例承認医薬品」の文字とする。

2 令第七十五條第五項の規定により法第六十三條の二又は法第六十八條の二の規定を適用する場合における法第八十條第八項に規定する医療機器の添付文書等に記載されなければならない事項は、「注意―緊急承認医療機器」又は「注意―特例承認医療機器」の文字とする。

3 令第七十五條第五項の規定により法第六十五條の三又は法第六十八條の二の規定を適用する場合における法第八十條第八項に規定する再生医療等製品の添付文書等に記載されなければならない事項は、「注意―緊急承認再生医療等製品」又は「注意―特例承認再生医療等製品」の文字とする。

(外国製造化粧品の製造販売に係る届出)

第二百六十七條 令第七十六條第二項の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。

- 一 法第八十條第九項に規定する化粧品であつて本邦に輸出されるものを外国において製造販売し、又は製造する者の氏名及び住所
- 二 前号に掲げる者の事務所又は製造所の名称及び所在地
- 三 当該品目を本邦内に製造販売しようとする者の氏名及び住所
- 2 前項の届出は、様式第百十五による届書（正本一通及び副本一通）を機構を経由して厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。
- 3 前項の届書には、製造販売しようとする第一項第一号に規定する化粧品の品目の一覧表を添えなければならない。

(薬物に係る治験の届出を要する場合)

第二百六十八條 法第八十條の二第二項の厚生労働省令で定める薬物は、次に掲げるものとする。

- 一 日本薬局方に収められている医薬品及び既に製造販売の承認を与えられている医薬品と有効成分が異なる薬物
- 二 日本薬局方に収められている医薬品及び既に製造販売の承認を与えられている医薬品と有効成分が同一の薬物であつて投与経路が異なるもの
- 三 日本薬局方に収められている医薬品及び既に製造販売の承認を与えられている医薬品と有効成分が同一の薬物であつてその有効成分の配合割合又はその効能、効果、用法若しくは用量が異なるもの（前二号に掲げるもの及び医師若しくは歯科医師によつて使用され又はこれらの者の処方箋によつて使用されることを目的としなものを除く。）
- 四 日本薬局方に収められている医薬品及び既に製造販売の承認を与えられている医薬品と有効成分が異なる医薬品として製造販売の承認を与えられた医薬品であつてその製造販売の承認のあつた日後法第十四條の四第一項第一号に規定する調査期間（同条第三項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間）を経過していないものと有効成分が同一の薬物
- 五 生物由来製品となることが見込まれる薬物（前各号に掲げるものを除く。）
- 六 遺伝子組換え技術を応用して製造される薬物（前各号に掲げるものを除く。）

(薬物に係る治験の計画の届出)

第二百六十九條 治験(薬物を対象とするものに限る。以下この条から第二百七十三条までにおいて同じ。)の依頼をしようとする者又は自ら治験を実施しようとする者は、あらかじめ、治験の計画に関し、次の事項を厚生労働大臣に届け出なければならない。

- 一 治験使用薬(治験の対象とされる薬物(以下「被験薬」という。))並びに被験薬の有効性及び安全性の評価のために使用する薬物をいう。以下同じ。)の成分及び分量
- 二 被験薬の製造方法
- 三 被験薬の予定される効能又は効果
- 四 被験薬の予定される用法及び用量
- 五 治験の目的、内容及び期間
- 六 治験を行う医療機関の名称及び所在地
- 七 医療機関において治験を行うことの適否その他の治験に関する調査審議を行う委員会の設置者の名称及び所在地
- 八 治験を行う医療機関ごとの治験に係る業務を統括する医師又は歯科医師(次号において「治験責任医師」という。)の氏名
- 九 治験責任医師の指導の下に治験に係る業務を分担する医師又は歯科医師がある場合にあつては、その氏名
- 十 治験を行う医療機関ごとの予定している治験使用薬を交付し、又は入手した数量
- 十一 治験を行う医療機関ごとの予定している被験者数
- 十二 治験使用薬を有償で譲渡する場合はその理由
- 十三 治験の依頼をしようとする者が本邦内に住所を有しない場合にあつては、治験使用薬による保健衛生上の危害の発生又は拡大の防止に必要な措置を採らせるため、治験の依頼をしようとする者に代わつて治験の依頼を行うことができる者であつて本邦内に住所を有する者(外国法人で本邦内に事務所を有するもの当該事務所の代表者を含む。)のうちから選任した者(次条及び第二百七十一條において「治験国内管理人」という。)の氏名及び住所
- 十四 治験実施計画書の解釈その他の治験の細目について調整する業務を医師又は歯科医師に委嘱する場合にあつては、その氏名
- 十五 治験実施計画書の解釈その他の治験の細目について調整する業務を複数の医師又は歯科医師で構成される委員会に委嘱する場合にあつては、これを構成する医師又は歯科医師の氏名
- 十六 治験の依頼をしようとする者が治験の依頼及び管理に係る業務の全部若しくは一部を委託する場合又は自ら治験を実施しようとする者が治験の準備及び管理に係る業務の全部若しくは一部を委託する場合にあつては、当該業務を受託する者の氏名、住所及び当該委託する業務の範囲
- 十七 実施医療機関又は自ら治験を実施しようとする者が治験の実施に係る業務の一部を委託する場合にあつては、当該業務を受託する者の氏名、住所及び当該委託する業務の範囲
- 十八 自ら治験を実施しようとする者にあつては、治験の費用に関する事項
- 十九 自ら治験を実施しようとする者にあつては、治験使用薬を提供する者の氏名又は名称及び住所

2 前項の届出には、被験薬の毒性、薬理作用等に関する試験成績の概要その他必要な資料を添付しなければならない。

3 第一項の届出をする者が当該治験において機械器具等又は加工細胞等を被験薬の有効性及び安全性の評価のために被験者に用いる場合は、第二百七十五條又は第二百七十五條の四において準用する本条の規定に基づき、当該機械器具等又は加工細胞等について厚生労働大臣に届け出なければならない。

(薬物に係る治験の計画の変更等の届出)

第二百七十條 前条の届出をした者は、当該届出に係る事項若しくは治験国内管理人を変更したとき又は当該届出に係る治験を中止し、若しくは終了したときは、その内容及び理由等を厚生労働大臣に届け出なければならない。

(薬物に係る治験の計画の届出等の手続)

第二百七十一條 治験の依頼をしようとする者又は治験の依頼をした者が本邦内に住所を有しない場合にあつては、前二条(これらの規定を第二百七十七條において準用する場合を含む。)の届出に係る手続は、治験国内管理人が行うものとする。

(治験の開始後の届出を認める場合)

第二百七十二條 法第八十條の二第二項ただし書に規定する場合は、被験薬が次の各号のいずれにも該当する場合とする。

- 一 被験者の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがある疾病その他の健康被害の防止のため緊急に使用されることが必要な薬物であり、かつ、当該薬物の使用以外に適当な方法がないものであること。
- 二 その用途に関し、医薬品の品質、有効性及び安全性を確保する上で我が国と同等の水準にあると認められる医薬品の製造販売の承認の制度若しくはこれに相当する制度を有している国において、販売し、授与し、並びに販売若しくは授与の目的で貯蔵し、及び陳列することが認められている、又は厚生労働大臣が保健衛生上の危害の発生を防止するため必要な調査を行い、治験を中止させる必要がないと判断した薬物であること。
- 三 治験が実施されている薬物であること。

(情報の公開)

第二百七十二條の二 治験の依頼をしようとする者又は自ら治験を実施しようとする者は、治験(第二百六十八條第二号から第六号までに掲げる薬物であつて、生物学的同源性を確認する試験を行うものに係る治験を除く。)を実施するに当たり世界保健機関が公表を求めた事項その他治験実施の透明性の確保及び国民の治験への参加の選択に資する事項をあらかじめ公表しなければならない。これを変更したときも、同様とする。

2 治験を依頼した者又は自ら治験を実施した者は、治験を中止し、又は終了したときは、原則として治験を中止した日又は終了した日のいずれか早い日から一年以内にその結果の概要を作成し、公表しなければならない。

(薬物に係る治験に関する副作用等の報告)

第二百七十三條 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治験使用薬について次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、治験又は外国で実施された臨床試験において、当該治験の被験薬と成分が同一性を有すると認められるものを使用していない場合については、この限りではない。

- 一 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用薬又は当該治験使用薬と成分が同一性を有すると認められるもの(以下この条において「当該治験使用薬等」という。)の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験薬の治験薬概要書(当該被験薬の品質、有効性及び安全性に関する情報等を記載した文書をいう。以下この条において同じ。)又は当該被験薬以外の当該治験使用薬等についての既存の科学的知見(以下この項において単に「科学的知見」という。)から予測できないもの 七日
- イ 死亡
- ロ 死亡につながるおそれのある症例

二 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる事項(前号に掲げるものを除く。)

- イ 次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験薬の治験薬概要書又は科学的知見から予測できないもの

- (1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例
 - (2) 障害
 - (3) 障害につながるおそれのある症例
 - (4) (1) から (3) まで並びに前号イ及びロに掲げる症例に準じて重篤である症例
 - (5) 後世代における先天性の疾病又は異常
- ロ 前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該治療使用薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの
- 2 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治療使用薬について次の各号に掲げる事項を知ったときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、第一号並びに第二号イ及びロについては、当該治験における被験者保護に関する安全性の判断に影響を与えるおそれがないと認められるときは、この限りでない。
- 一 当該被験薬又は当該被験薬と成分が同一性を有すると認められるもの（以下「当該被験薬等」という。）の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験薬の治験薬概要書から予測できないもの 七日
 - イ 死亡
 - ロ 死亡につながるおそれのある症例
- 二 次に掲げる事項（前号に掲げるものを除く。） 十五日
- イ 当該被験薬等の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験薬の治験薬概要書から予測できないもの
- (1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例
 - (2) 障害
 - (3) 障害につながるおそれのある症例
 - (4) (1) から (3) まで並びに前号イ及びロに掲げる症例に準じて重篤である症例
 - (5) 後世代における先天性の疾病又は異常
- ロ 当該被験薬等の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該被験薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの
- ハ 外国で使用されている物であつて当該治療使用薬と成分が同一性を有すると認められるものに係る製造、輸入又は販売の中止、回収、廃棄その他保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するための措置の実施（ただし、被験薬以外の治療使用薬については、被験薬と併用した際の保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するための措置の実施に限る。）
- 二 当該被験薬等の副作用若しくはそれらの使用による感染症によりがんその他の重大な疾病、障害若しくは死亡が発生するおそれがあること、当該被験薬等の副作用によるものと疑われる疾病等若しくはそれらの使用によるものと疑われる感染症の発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が著しく変化したこと又は当該被験薬等が治験の対象となる疾患に対して効能若しくは効果を有しないことを示す研究報告（当該被験薬等の治験の対象となる疾患に對する有効性及び安全性の評価に影響を与えないと認められる研究報告を除く。）
- 3 前二項の規定にかかわらず、治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、当該治験が既に製造販売の承認を与えられている医薬品について法第十四条第十五項（法第十九条の二第五項

において準用する場合を含む。）の規定による承認事項の一部の変更（当該変更が第四十七条第四号に該当するものに限る。）の申請に係る申請書に添付しなければならない資料の収集を目的とするものである場合においては、第一項並びに前項第一号及び第二号イ及びロに掲げる事項のうち、外国で使用されている物であつて当該治験に係る治療使用薬等の副作用によるものと疑われるもの又はその使用によるものと疑われる感染症によるものについては、報告することを要しない。

4 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、第一項に掲げる事項、同項第二号イ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生であつて当該治療使用薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの（同号に掲げるものを除く。）、第二項第一号並びに第二号イ及びロに掲げる事項並びに同号イ（一）から（五）までに掲げる症例等の発生であつて当該被験薬等の副作用によるものと疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの（同号に掲げるものを除く。）について、その発現現況一覽等（被験薬以外の治療使用薬については、外国における症例を除く。）を当該被験薬ごとに、当該被験薬について初めて治験の計画を届け出た日から起算して一年ごとに、その期間の満了後二月以内に厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、自ら治験を実施した者が既に製造販売の承認を与えられている医薬品に係る治験を行った場合又は既に当該被験薬について治験の依頼をした者が治験を行っている場合については、この限りでない。

5 機械器具等又は加工細胞等と一体的に製造された被験薬について治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者による当該被験薬の機械器具等又は加工細胞等に係る部分に係る治験に関する不具合情報等の報告については、第二百七十四条の二又は第二百七十五条の三の規定を準用する。

6 治験において用いる機械器具等又は加工細胞等に関する不具合情報等の報告については、第二百七十四条の二又は第二百七十五条の三の規定を準用する。

（機械器具等に係る治験の届出を要する場合）

第二百七十四条 法第八十条の二第二項の厚生労働省令で定める機械器具等は、次に掲げるものとする。

一 既に製造販売の承認又は認証を与えられている医療機器と構造、使用方法、効能、効果、性能等が異なる機械器具等（既に製造販売の承認又は認証を与えられている医療機器と構造、使用方法、効能、効果、性能等が同一性を有すると認められるもの、人の身体に直接使用されることのないもの、法第二十三条の二の十二第一項に規定する医療機器並びに法第二十三条の二の二十三第一項に規定する高度管理医療機器及び管理医療機器その他これらに準ずるものを除く。）

二 既に製造販売の承認又は認証を与えられている医療機器と構造、使用方法、効能、効果、性能等が明らかに異なる医療機器として製造販売の承認を与えられた医療機器であつてその製造販売の承認のあつた日後法第二十三条の二の九第一項に規定する調査期間（同条第二項の規定による延長が行われたときは、その延長後の期間）を経過していないものと構造、使用方法、効能、効果、性能等が同一性を有すると認められる機械器具等

三 生物由来製品となるが見込まれる機械器具等（前二号に掲げるものを除く。）

四 遺伝子組換え技術を応用して製造される機械器具等（前各号に掲げるものを除く。）

（機械器具等に係る治験に関する不具合情報等の報告）

第二百七十四条の二 治験（機械器具等を対象とするものに限る。以下この条において同じ。）の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治療使用機器（治験の対象とされる機械器具等（以下この条において「被験機器」という。）並びに被験機器の有効性及び安全性の評価のために使用する機械器具等をいう。以下この条において同じ。）について次の各号に掲げる事項を知ったときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、治験又は外国で実施された臨床試験において当該治験の被験機器と構造及び原理が同一性を有すると認められるものを使用していない場合については、この限りでない。

- 一 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用機器又は当該治験使用機器と構造及び原理が同一性を有すると認められるもの（以下この条において「当該治験使用機器等」という。）の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験機器の治験機器概要書（当該被験機器の品質、有効性及び安全性に関する情報等を記載した文書をいう。以下この条において同じ。）又は被験機器以外の当該治験使用機器等についての既存の科学的知見（以下この項において単に「科学的知見」という。）から予測できないもの 七日
- イ 死亡
- ロ 死亡につながるおそれのある症例
- 二 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる事項（前号に掲げるものを除く。）
十五日
- イ 次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもので、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験機器の治験機器概要書又は科学的知見から予測できないもの
- (1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例
- (2) 障害
- (3) 障害につながるおそれのある症例
- (4) (1) から(3) まで並びに前号イ及びロに掲げる症例に準じて重篤である症例
- (5) 後世代における先天性の疾病又は異常
- ロ 前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの
- 三 治験又は外国で実施された臨床試験における当該治験使用機器等の不具合の発生であつて、当該不具合によつて第一号イ若しくはロ又は前号イ(1) から(5) までに掲げる症例等が発生するおそれがあるもの（前二号に掲げるものを除く。） 三十日
- 2 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治験使用機器について次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、第一号、第二号イ及びロ並びに第三号については、当該治験における被験者保護に関する安全性の判断に影響を与えるおそれがないと認められるときは、この限りでない。
- 一 当該被験機器又は当該被験機器と構造及び原理が同一性を有すると認められるもの（以下この条において「当該被験機器等」という。）の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験機器の治験機器概要書から予測できないもの 七日
- イ 死亡
- ロ 死亡につながるおそれのある症例
- 二 当該被験機器等の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験機器の治験機器概要書から予測できないもの
- (1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例
- (2) 障害
- (3) 障害につながるおそれのある症例
- (4) (1) から(3) まで並びに前号イ及びロに掲げる症例に準じて重篤である症例
- (5) 後世代における先天性の疾病又は異常
- ロ 当該被験機器等の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該被験機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもので、かつ、そのような症例等の発生又は発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が著しく変化したこと又は当該被験機器等が治験の対象となる疾患に対して効能、効果若しくは性能を有しないことを示す研究報告（当該被験機器等の治験の対象となる疾患に対する有効性及び安全性の評価に影響を与えないと認められる研究報告を除く。）
- 二 当該被験機器等の使用による影響若しくはそれらの使用による感染によりがんその他の重大な疾病、障害若しくは死亡が発生するおそれがあること、当該被験機器等の使用による影響であると疑われる疾病等若しくはそれらの使用によるものと疑われる感染症の発生数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が著しく変化したこと又は当該被験機器等が治験の対象となる疾患に対して効能、効果若しくは性能を有しないことを示す研究報告（当該被験機器等の治験の対象となる疾患に対する有効性及び安全性の評価に影響を与えないと認められる研究報告を除く。）
- 三 外国における使用（臨床試験における使用を除く。）の際に生じた当該被験機器等の不具合の発生であつて、当該不具合によつて第一号イ若しくはロ又は前号イ(1) から(5) までに掲げる症例等が発生するおそれがあるもの（前二号に掲げるものを除く。） 三十日
- 前二項の規定にかかわらず、治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、当該治験が既に製造販売の承認を与えられている医療機器について法第二十三条の二の五第十五項（法第二十三条の二の十七第五項において準用する場合を含む。）の規定による承認事項の一部の変更（当該変更が第百十四条の二十五第一項第一号に該当するものに限る。）の申請に係る申請書に添付しなければならない資料の収集を目的とするものである場合においては、第一項並びに前項第一号及び第二号イ及びロ並びに第三号に掲げる事項のうち、外国で使用されている物であつて当該治験に係る治験使用機器等の使用による影響によるものと疑われるもの又はその使用によるものと疑われる感染症によるものについては、報告することを要しない。
- 4 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、第一項に掲げる事項、同項第二号イ(1) から(5) までに掲げる症例等の発生であつて当該治験使用機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの（同号に掲げるものを除く。）、第二項第一号並びに第二号イ及びロに掲げる事項、同号イ(1) から(5) までに掲げる症例等の発生であつて当該被験機器等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの（同号に掲げるものを除く。）並びに同項第三号に掲げる事項について、その発現症例一覧等（被験機器以外の治験使用機器については、外国における症例を除く。）を当該被験機器ごとに、当該被験機器について初めて治験の計画を届け出た日から起算して一年ごとに、その期間の満了後二月以内に厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、自ら治験を実施した者が既に製造販売の承認を与えられている医療機器に係る治験を行った場合又は既に当該被験機器について治験の依頼をした者が治験を行っている場合については、この限りでない。
- 5 薬物又は加工細胞等と一体的に製造された被験機器について治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者による当該被験機器の薬物又は加工細胞等に係る部分に係る治験に関する副作用等

又は不具合情報等の報告については、第二百七十三条又は第二百七十五条の三の規定を準用する。

6 治験において用いる薬物又は加工細胞等に関する副作用等又は不具合情報等の報告については、第二百七十三条又は第二百七十五条の三の規定を準用する。

(準用)

第二百七十五条 機械器具等に係る治験については、第二百六十九条から第二百七十二條の二までの規定を準用する。この場合において、第二百六十九条の見出し中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、同条第一項中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、「以下この条から第二百七十三条」とあるのは「第二百七十五条において準用するこの条から第二百七十二條の二」と、同項第一号中「治験使用薬（治験の対象とされる薬物（以下「被験薬」という。）並びに被験薬の有効性及び安全性の評価のために使用する薬物をいう。以下同じ。）の成分及び分量」とあるのは「治験使用機器（第二百七十四条の二第一項に規定する「治験使用機器」をいう。第二百七十五条において準用するこの条において同じ。）の構造及び原理」と、同項第二号中「被験薬」とあるのは「被験機器」と、同項第四号中「被験薬」とあるのは「被験機器」と、「用法及び用量」とあるのは「操作方法又は使用方法」と、同項第十号及び第十二号中「治験使用薬」とあるのは「治験使用機器」と、同項第十三号中「治験使用薬」とあるのは「治験使用機器」と、「次条」とあるのは「第二百七十五条において準用する次条」と、同項第十九号中「治験使用薬」とあるのは「治験使用機器」と、同条第二項中「被験薬」とあるのは「被験機器」と、「毒性、薬理作用等」とあるのは「安全性、性能等」と、同条第三項中「第一項」とあるのは「第二百七十五条において準用する第一項」と、「機械器具等」とあるのは「薬物」と、「被験薬」とあるのは「被験機器」と、「第二百七十五条又は中」とあるのは「この条（と、本条）とあるのは「場合を含む。」と、「第二百七十五条の見出し中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、同条中「前条」とあるのは「第二百七十五条において準用する前条」と、第二百七十一条の見出し中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、同条中「前二条」とあるのは「第二百七十五条において準用する前二条」と、第二百七十二條中「被験薬」とあるのは「被験機器」と、同条第一号中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、同条第二号中「医薬品」とあるのは「医療機器」と、「薬物」とあるのは「機械器具等」と、同条第三号中「薬物」とあるのは「機械器具等」と、第二百七十二條の二第一項中「治験（第二百六十八條第二号から第六号までに掲げる薬物であつて、生物学的同等性を確認する試験を行うものに係る治験を除く。）」とあるのは「治験」と読み替えるものとする。

(加工細胞等に係る治験の届出を要する場合)

第二百七十五条の二 法第八十条の二第二項の厚生労働省令で定める人若しくは動物の細胞に培養その他の加工を施したも又は人若しくは動物の細胞に導入され、これらの体内で発現する遺伝子を含有するもの（以下「加工細胞等」という。）は、再生医療等製品となることが見込まれる加工細胞等とする。

(加工細胞等に係る治験に関する不具合情報等の報告)

第二百七十五条の三 治験（加工細胞等を対象とするものに限る。以下この条において同じ。）の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治験使用製品（治験の対象とされる加工細胞等（以下この条において「被験製品」という。）並びに被験製品の有効性及び安全性の評価のために使用する加工細胞等をいう。以下この条において同じ。）について次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、治験又は外国で実施された臨床試験において当該治験の被験製品と構成細胞又は導入遺伝子が同一性を有すると認められるものを使用していない場合については、この限りでない。

一 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用製品又は当該治験使用製品と構成細胞又は導入遺伝子が同一性を有すると認められるもの（以下この条において「当該治験使用製品等」という。）の使用による影響であると疑われるもの

又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発症数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験製品の治験製品概要書（当該被験製品の品質、有効性及び安全性に関する情報等を記載した文書をいう。以下この条において同じ。）又は被験製品以外の当該治験使用製品等についての既存の科学的知見（以下この項において単に「科学的知見」という。）から予測できないもの 七日

イ 死亡

ロ 死亡につながるおそれのある症例

二 治験又は外国で実施された臨床試験における次に掲げる事項（前号に掲げるものを除く。）十五日

イ 次に掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用製品等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発症数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験製品の治験製品概要書又は科学的知見から予測できないもの

(1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例

障害

(2) 障害につながるおそれのある症例

(3) 後世代における先天性の疾病又は異常

(4) 前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用製品等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるもの

三 治験又は外国で実施された臨床試験における当該治験使用製品等の不具合の発生であつて、当該不具合によつて第一号若しくはロ又は前号イ（1）から（5）までに掲げる症例等が発生するおそれがあるもの（前二号に掲げるものを除く。） 三十日

2 治験の依頼をした者又は自ら治験を実施した者は、治験使用製品について次の各号に掲げる事項を知つたときは、それぞれ当該各号に定める期間内にその旨を厚生労働大臣に報告しなければならない。ただし、第一号、第二号イ及びロ並びに第三号については、当該治験における被験者保護に関する安全性の判断に影響を与えるおそれがないと認められるときは、この限りでない。

一 当該被験製品又は当該被験製品と構成細胞又は導入遺伝子が同一性を有すると認められるもの（以下この条において「当該被験製品等」という。）の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験製品等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発症数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験製品の治験製品概要書から予測できないもの 七日

イ 死亡

ロ 死亡につながるおそれのある症例

二 次に掲げる事項（前号に掲げるものを除く。） 十五日

イ 当該被験製品等の外国における使用（臨床試験における使用を除く。）で生じた次に掲げる症例等の発生のうち、当該被験製品等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発症数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験製品の治験製品概要書から予測できないもの

(1) 治療のために病院又は診療所への入院又は入院期間の延長が必要とされる症例

障害

(2) 障害につながるおそれのある症例

(3) 後世代における先天性の疾病又は異常

(4) 前号イ又はロに掲げる症例等の発生のうち、当該治験使用製品等の使用による影響であると疑われるもの又はそれらの使用によるものと疑われる感染症によるものであり、かつ、そのような症例等の発生又は発症数、発生頻度、発生条件等の発生傾向が当該被験製品の治験製品概要書から予測できないもの

(機構)に対する薬物等に係る治験に関する副作用等の報告)

第二百七十九条 法第八十条の四第三項の規定により機構に対して行う報告については、第二百七十三條、第二百七十四條の二及び第二百七十五條の三の規定を準用する。この場合において、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」と読み替えるものとする。

(機構による薬物等に係る治験に関する副作用等の報告の情報の整理又は調査の結果の通知)

第二百八十条 法第八十条の四第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第一項の情報の整理の結果の通知は、様式第百十八による通知書によつて行うものとする。

2 法第八十条の四第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う同条第二項の調査の結果の通知は、様式第百十九による通知書によつて行うものとする。

(原薬等登録原簿への登録を受けることができる原薬等)

第二百八十条の二 法第十四条第四項、第二十三条の二の五第四項及び第二十三条の二十五第四項に規定する原薬等は、次に掲げるものとする。

一 専ら他の医薬品(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。)の製造の用に供されることが目的とされている医薬品(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。)

二 これまで医薬品の製造に使用されたことのない添加剤又はこれまでの成分の配合割合と異なる添加剤

三 専ら医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。)の製造の用に供されることが目的とされている原材料

四 専ら再生医療等製品(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。)の製造の用に供されることが目的とされている原材料

五 前各号に掲げるもののほか、容器その他の厚生労働大臣が指定するもの

(原薬等登録原簿の登録の申請)

第二百八十条の三 法第八十条の六第一項の規定による原薬等登録原簿への登録の申請は、様式第百二十による申請書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 外国において原薬等を製造する者であつて前項の登録の申請をしようとするものは、本邦内において当該登録等に係る事務を行う者(以下「原薬等国内管理人」という。)を、本邦内に住所を有する者(外国法人で本邦内に事務所を有する者の当該事務所の代表者を含む。)のうちから、当該登録の申請の際選任しなければならない。

3 法第八十条の六第一項の厚生労働省令で定める事項は、次に掲げるものとする。

一 当該品目を製造する製造所の名称及び所在地

二 当該品目の安全性に関する情報

三 当該登録を受けようとする者の氏名及び住所

四 当該登録を受けようとする者が当該品目に係る医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造業の許可若しくは登録又は医薬品等外国製造業者、医療機器等外国製造業者若しくは再生医療等製品外国製造業者の認定若しくは登録を受けているときは、当該許可の区分及び許可番号、登録番号又は認定の区分及び認定番号

五 外国において原薬等を製造する者にあつては、原薬等国内管理人の氏名及び住所

4 第一項の申請書には、前項各号に掲げる事項に関する書類を添えなければならぬ。

5 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「(正副二通)を厚生労働大臣」とあるのは、「を機構」とする。

(原薬等登録原簿の登録証の交付)

第二百八十条の四 厚生労働大臣は、法第八十条の六第一項又は第八十条の八第一項の規定により法第十四条第四項、第二十三条の二の五第四項又は第二十三条の二十五第四項に規定する原薬等の登録をしたときは、登録を申請した者に登録証を交付しなければならない。

2 前項の登録証は、様式第百二十一によるものとする。

3 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(原薬等登録原簿の登録証の書換え交付)

第二百八十条の五 原薬等登録業者は、原薬等登録原簿の記載事項に変更が生じたときは、その書換え交付を申請することができる。

2 前項の申請は、様式第百二十二による申請書に登録証を添え、厚生労働大臣に対して行わなければならない。

3 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における前項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(原薬等登録原簿の登録証の再交付)

第二百八十条の六 原薬等登録業者は、原薬等登録原簿の登録証を破り、汚し、又は失つたときは、その再交付を申請することができる。

2 前項の申請は、様式第百二十三による申請書により、厚生労働大臣に対して行わなければならない。この場合において、登録証を破り、又は汚した原薬等登録業者は、申請書にその登録証を添えなければならない。

3 原薬等登録業者は、原薬等登録原簿の登録証の再交付を受けた後、失つた登録証を発見したときは、直ちに厚生労働大臣にこれを返納しなければならない。

4 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における前二項の規定の適用については、これらの規定中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(原薬等登録原簿の登録台帳)

第二百八十条の七 厚生労働大臣は、法第八十条の六第一項又は第八十条の八第一項の登録に関する台帳を備え、これに次に掲げる事項を記載するものとする。

一 登録番号及び登録年月日

二 原薬等登録業者の氏名及び住所

三 当該品目の名称

四 当該品目の製造所の名称及び所在地

五 原薬等登録業者が医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造業の許可若しくは登録又は医薬品等外国製造業者、医療機器等外国製造業者若しくは再生医療等製品外国製造業者の認定若しくは登録を受けているときは、当該許可の区分及び許可番号、登録番号又は認定の区分及び認定番号

六 外国において原薬等を製造する者にあつては、原薬等国内管理人の氏名及び住所

七 当該品目の登録内容の概要

2 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における前項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。

(原薬等登録業者等の公示)

第二百八十条の八 法第八十条の六第三項に規定する厚生労働省令で定める事項は、次の各号に掲げる事項であつて、原薬等登録業者等に不利益を及ぼすおそれがないものとする。

一 登録番号及び登録年月日

二 原薬等登録業者の氏名及び住所

三 当該品目の名称

(原薬等として不適当な場合)

第二百八十条の九 法第八十条の七第一項に規定する厚生労働省令で定める場合は、第二百八十条の三第四項に規定する書類が添付されていない場合又は申請に係る原薬等の性状若しくは品質が保健衛生上著しく不適当な場合とする。

(原葉等登録原簿の登録の変更)
第二百八十条の十 法第八十条の八第一項の規定による原葉等登録原簿の登録事項の変更の登録の申請は、様式第百二十四による申請書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の申請書には、次に掲げる書類を添えなければならない。

一 登録証
 二 登録事項の変更の内容に関する資料
 3 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「(正副二通)を厚生労働大臣」とあるのは、「を機構」とする。

(登録事項の軽微な変更の範囲)
第二百八十条の十一 法第八十条の八第一項に規定する厚生労働省令で定める軽微な変更は、次の各号に掲げる変更以外のものとする。

一 原葉等の本質、特性、性能及び安全性に影響を与える製造方法等の変更
 二 規格及び試験方法に掲げる事項の削除又は規格の変更
 三 病原因子の不活化又は除去方法に関する変更
 四 前三号に掲げる変更のほか品質、有効性及び安全性に影響を与えるおそれのあるもの

(登録事項の軽微な変更の届出)
第二百八十条の十二 法第八十条の八第二項の規定による届出は、様式第百二十五による届書(正副二通)を厚生労働大臣に提出することによつて行うものとする。

2 前項の届出は、登録事項を変更した後三十日以内に行わなければならない。
 3 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における第一項の規定の適用については、同項中「(正副二通)を厚生労働大臣」とあるのは、「を機構」とする。

(原葉等登録原簿の登録証の返納)
第二百八十条の十三 原葉等登録業者は、法第八十条の九第一項の規定による原葉等登録原簿の登録の抹消を受けたとき、又はその業務を廃止したときは、直ちに厚生労働大臣に原葉等登録原簿の登録証を返納しなければならない。

2 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における前項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。
 (原葉等登録原簿に係る公示の方法)
第二百八十条の十三の二 法第八十条の六第三項及び法第八十条の九第二項の規定による公示は、厚生労働省のホームページに掲載する方法により行うものとする。

2 法第八十条の十第二項において準用する法第八十条の六第三項及び法第八十条の九第二項の規定による公示は、機構のホームページに掲載する方法により行うものとする。
 (登録の承継)
第二百八十条の十四 原葉等登録業者について相続、合併又は分割(第二百八十条の三第四項に規定する書類(以下この条において「登録に係る書類」という)を承継させるものに限る。)があったときは、相続人(相続人が二人以上ある場合において、その全員の同意により当該原葉等登録業者の地位を承継すべき相続人を選定したときは、その者)、合併後存続する法人若しくは合併により設立した法人又は分割により当該登録に係る書類を承継した法人は、当該原葉等登録業者の地位を承継する。

2 原葉等登録業者がその地位を承継させる目的で当該登録に係る書類の譲渡しをしたときは、譲受人は、当該原葉等登録業者の地位を承継する。

3 前二項の規定により原葉等登録業者の地位を承継した者は、相続の場合にあつては相続後遅滞なく、相続以外の場合にあつては承継前に、様式第百二十六による届書を厚生労働大臣に届け出なければならない。

4 前項の届書には、原葉等登録業者の地位を承継する者であることを証する書類を添えなければならない。

5 厚生労働大臣が法第八十条の十第一項の規定により機構に登録等を行わせることとした場合における第三項の規定の適用については、同項中「厚生労働大臣」とあるのは、「機構」とする。
 (機構による登録等の通知)
第二百八十条の十五 法第八十条の十第四項の規定により厚生労働大臣に対して行う通知は、様式第百二十七による通知書によつて行うものとする。

(権限の委任)
第二百八十一条 法第八十一条の四第一項及び令第八十二条第一項の規定により、次に掲げる厚生労働大臣の権限は、地方厚生局長に委任する。ただし、厚生労働大臣が第七号から第二十三号までに掲げる権限を自ら行うことを妨げない。

一 法第十三条第二項に規定する権限
 二 法第十七条第八項、第二十三条の二の十四第十三項、第二十三条の三十四第八項及び第六十条の十六第二項において準用する法第七条第四項に規定する権限
 三 法第十九条第二項に規定する権限
 四 法第二十三条の二十二第二項に規定する権限
 五 法第二十三条の三十六第二項に規定する権限
 六 法第四十条の二第二項に規定する権限
 七 法第五十六条の二第一項及び第二項(法第六十条、第六十二条、第六十四条及び第六十五条の四において準用する場合を含む。)に規定する権限
 八 法第六十八条の十六第一項に規定する権限
 九 法第六十九条第一項、第四項から第六項までに規定する権限
 十 法第七十条第一項から第三項までに規定する権限
 十一 法第七十一条に規定する権限
 十二 法第七十二条の五に規定する権限
 十三 法第七十二条第二項及び第三項に規定する権限
 十四 法第七十二条の四に規定する権限
 十五 法第七十三条に規定する権限
 十六 法第七十五条第一項に規定する権限
 十七 法第七十五条の二第一項に規定する権限
 十八 法第七十六条の三第一項に規定する権限
 十九 法第七十六条の六第一項及び第二項に規定する権限
 二十 法第七十六条の七第一項及び第二項に規定する権限
 二十一 法第七十六条の七の二に規定する権限
 二十二 法第七十六条の八第一項に規定する権限
 二十三 法第八十一条の二に規定する権限
 二十四 令第十二条第一項に規定する権限
 二十五 令第十二条第二項に規定する権限
 二十六 令第十三条第二項及び第四項に規定する権限
 二十七 令第十四条第一項に規定する権限
 二十八 令第四十三条の十に規定する権限
 二十九 令第四十三条の十一第二項に規定する権限
 三十 令第四十三条の十二第二項及び第四項に規定する権限
 三十一 令第四十三条の十三に規定する権限

2 法第八十一条の四第二項の規定により、前項第十九号から第二十二号までに掲げる権限は、地方厚生支局長に委任する。ただし、地方厚生局長がこれらの権限を自ら行うことを妨げない。

		(医療機器たる附属品)	第六十六条第一項	様式第三十五による申請書
		第二百八十二条 令別表第一機械器具の項第八十四号に規定する附属品は、別表第六のとおりとする。	第六十六条第二項	様式第三十七の二による申請書
		(邦文記載)	第六十六条の七第二項	様式第三十七の四による申請書
		第二百八十三条 厚生労働大臣、地方厚生局長、都道府県知事、保健所を設置する市の市長若しくは特別区の区長若しくは機構又は登録認証機関に提出する申請書、届書、報告書その他の書類は、邦文で記載されていなければならない。ただし、特別の事情により邦文をもつて記載することができない書類であつて、その翻訳文が添付されているものについては、この限りでない。	第六十六条の九第一項	様式第三十七の五による申請書
		(電磁的記録媒体等による手続)	第六十六条の九第二項	様式第三十七の八による届書
		第二百八十四条 次の表の上欄に掲げる規定中同表の下欄に掲げる書類(医薬品(薬局製造販売医薬品を除く)、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品に係るものに限る。)については、これらの書類の各欄に掲げる事項を記録した電磁的記録媒体並びに申請者、届出者又は申出者の氏名及び住所並びに申請、届出又は申出の趣旨及びその年月日を記載した書類(次項において「電磁的記録媒体等」という。)をもつてこれらの書類に代えることができる。	第六十六条の九第三項	様式第三十八による届書
第十九条第一項	様式第九による申請書	第七十条第二項	様式第四十による届書	
第二十一条	様式第三による申請書	第九十九条第二項	様式第六による届書	
第二十二条	様式第三による申請書	第一百条第二項	様式第六による届書	
第二十三条第一項	様式第四による申請書	第一百零一条第一項	様式第六十三による申請書	
第二十六条第一項	様式第十一による申請書	第一百零一条第二項	様式第六十三の五による申請書	
第二十六条第二項	様式第十二による申請書	第一百零一条第三項	様式第六十三の七による申請書	
第二十八条第一項(第三十七条において準用する場合を含む。)	様式第三による申請書	第一百零一条第四項	様式第六十三の九による申請書	
第二十九条第一項(第三十七条において準用する場合を含む。)	様式第四による申請書	第一百零一条第五項	様式第六十三の七による申請書	
第三十条第一項	様式第十四による申請書	第一百零一条第六項	様式第六十三の五による申請書	
第三十一条第一項	様式第十五による申請書	第一百零一条第七項	様式第六十三の三による申請書	
第三十四条の三第一項	様式第十七の二による申請書	第一百零一条第八項	様式第六十二の四による届書	
第三十四条の五(第三十七条の三において準用する場合を含む。)	様式第三による申請書	第一百零一条第九項	様式第六十二の五による申請書	
第三十四条の六(第三十七条の三において準用する場合を含む。)	様式第四による申請書	第一百零一条第十項	様式第六十二の三による申請書	
第三十四条の七第一項	様式第十七の四による申請書	第一百零一条第十一項	様式第六十二の二による申請書	
第三十六条第一項	様式第十八による申請書	第一百零一条第十二項	様式第六十二の四による届書	
第三十七条において準用する第三十条第一項	様式第二十による申請書	第一百零一条第十三項	様式第六十二の二による申請書	
第三十七条において準用する第三十一条第一項	様式第二十一による申請書	第一百零一条第十四項	様式第六十二の五による申請書	
第三十七条の二第一項	様式第二十一の二による申請書	第一百零一条第十五項	様式第六十二の三による申請書	
第三十七条の三において準用する第三十四条の七第一項	様式第二十一の四による申請書	第一百零一条第十六項	様式第六十二の二による申請書	
第三十八条	様式第二十二による申請書	第一百零一条第十七項	様式第六十二の四による届書	
第四十五条の四	様式第二十二の二による申請書	第一百零一条第十八項	様式第六十二の五による申請書	
第四十六条第一項	様式第二十三による申請書	第一百零一条第十九項	様式第六十二の三による申請書	
第四十八条第一項	様式第二十四による届書	第一百零一条第二十項	様式第六十二の二による申請書	
第四十八条第二項	様式第二十四の二による申請書	第一百零一条第二十一項	様式第六十二の四による届書	
第五十条第一項	様式第二十五による申請書	第一百零一条第二十二項	様式第六十二の五による申請書	
第五十条第二項	様式第二十六の二による申請書	第一百零一条第二十三項	様式第六十二の三による申請書	
第五十三条の六	様式第三による申請書	第一百零一条第二十四項	様式第六十二の二による申請書	
第五十三条の七	様式第四による申請書	第一百零一条第二十五項	様式第六十二の四による届書	
第五十六条	様式第三十による申請書	第一百零一条第二十六項	様式第六十二の五による申請書	

第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十八の第二項	様式第七十五の二十五の二による申請書
第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十八の第二項	様式第七十五の二十五の三による申請書
第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十八の第七項	様式第七十五の二十五の四による届書
第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十八の第九項	様式第七十五の二十五の五による申請書
第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十八の第十三項	様式第七十五の二十五の六による届書
第三百七十七条の七十七において準用する第三百七十七条の四十九第二項	様式第七十五の二十六による届書
第三百七十七条の七十八第一項において準用する第十八条	様式第八による届書
第三百七十七条の七十八第二項において準用する第十八条	様式第八による届書
第三百八十条第一項	様式第九十一による申請書
第三百八十三条第一項	様式第三による申請書
第三百八十四条第一項	様式第四による申請書
第三百八十五条第一項	様式第九十三による申請書
第三百八十六条	様式第九十四による申請書
第三百九十四条の二において準用する第十八条	様式第八による届書
第三百九十五条第二項	様式第六による届書
第三百九十九条第一項	様式第九十九による申請書
第二百六十四条第二項において準用する第五十条第一項	様式第一百三十三による申請書
第二百六十四条第三項において準用する第三百七十七条の三十一第一項	様式第一百三十三による申請書
第二百六十五条第二項	様式第一百四十四による届書
第二百六十五条第三項	様式第六による届書
第二百六十五条の二第二項	様式第六十四の二による届書
第二百六十五条の二第三項	様式第六による届書
第二百六十五条の三第二項	様式第六十四の三による届書
第二百六十五条の三第三項	様式第六による届書
第二百六十七条第二項	様式第六十五による届書
第二百八十条の三第三項	様式第二十による申請書
第二百八十条の五第二項	様式第二十二による申請書
第二百八十条の六第二項	様式第二十三による申請書
第二百八十条の十第一項	様式第二十四による申請書
第二百八十条の十二第一項	様式第二十五による届書
第二百八十条の十四第三項	様式第二十六による届書

2 前項の規定により同項の表の下欄に掲げる書類に代えて電磁的記録媒体等が提出される場合において、当該電磁的記録媒体等は当該書類とみなす。

第二百八十五条 法の規定により許可を受けて医薬品を業として販売又は授与する者（以下この条において「許可事業者」という。）が、二以上の許可を受けている場合であつて、当該者の保有する医薬品を、当該二以上の許可のうちの一の許可に基づき業務を行う場所から他の許可に基づき業務を行う場所へ移転したときは、当該移転前及び移転後の場所において、それぞれ次に掲げ

る事項（第二号及び第三号に掲げる事項にあつては、当該医薬品が医療用医薬品（体外診断用医薬品を除く。）である場合に限る。）を書面に記載しなければならない。

- 一 品名
- 二 ロット番号（ロットを構成しない医薬品については製造番号）
- 三 使用の期限
- 四 数量
- 五 移転先及び移転元の場所並びに移転の年月日

2 許可事業者は、前項の書面を、法の規定により許可を受けて業務を行う場所ごとに、記載の日から三年間、保存しなければならない。

附則 抄

（施行期日）

1 この省令は、法の施行の日（昭和三十六年二月一日）から施行する。ただし、第四十一条の規定は、昭和三十六年八月一日から施行する。

（薬事法施行規則の廃止）

2 薬事法施行規則（昭和二十三年厚生省令第三十七号。以下「昭和二十三年規則」という。）は、廃止する。

（経過規定）

3 昭和二十三年規則による薬局若しくは医薬品、用具若しくは化粧品製造業者若しくは輸入販売業又は医薬品の販売業の登録票で、この省令の施行の際現に交付されているものは、それぞれこの省令の相当規定による許可証とみなす。

4 法附則第六条第一項の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされる者であつて、次の各号のいずれかに該当するものに係る法第二十九条に規定する医薬品は、第三十六条の規定にかかわらず、当分の間、別表第一の二に掲げる医薬品のうち昭和二十三年規則別記第三号表に掲げる医薬品とする。ただし、その者が薬局又は医薬品の一般販売業者若しくは薬種商販売業の実務に従事しなくなつた後においては、この限りでない。

一 法の公布の日から施行の日まで引き続き、薬事法（昭和二十三年法律第九十七号。以下「旧法」という。）の規定に基づく医薬品製造業者等登録基準（昭和二十四年厚生省告示第十八号。以下「登録基準」という。）の五の（二）に該当するものとして医薬品販売業の登録を受けてその営業を営んでいた者

二 薬品営業並業薬品取扱規則（明治二十二年法律第十号。以下「薬律」という。）による薬種商の免許を受け、薬事法施行規則（昭和十八年厚生省令第四十号。以下「昭和十八年規則」という。）第七十条第二号に規定する医薬品販売業の許可を受け、又は登録基準の五の（二）に該当するものとして医薬品販売業の登録を受けてその営業を引き続き二年以上営んでいた者であつて、その営業を廃止した後引き続き、薬局、薬律による薬種商、昭和十八年規則第七十条第一号若しくは第二号に規定する医薬品販売業又は登録基準の五の（一）若しくは（二）に該当するものとして登録を受けた医薬品販売業の実務に従事していた者

三 都道府県知事が前二号に掲げる者に準ずるものと認められた者

5 第四十九条に規定する検定合格証紙の様式については、昭和三十六年四月三十日までは、同条の規定にかかわらず、なお従前の例によることができる。

6 昭和二十三年規則による薬事監視員の身分を示す証票で、この省令の施行の際現に交付されているものは、この省令の相当規定による身分証明書とみなす。

附則（昭和三十六年四月二十四日厚生省令第一九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（昭和三十六年一月〇月二四日厚生省令第四四号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（昭和三十七年一月四日厚生省令第一号）抄

（施行期日）

- 1 この省令は、公布の日から施行する。
 附 則 (昭和三十七年六月五日厚生省令第二九号)
 この省令は、公布の日から施行する。
 附 則 (昭和三十七年九月一四日厚生省令第四一号)
 この省令は、昭和三十七年十月一日から施行する。
 附 則 (昭和三十七年十一月一九日厚生省令第五〇号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、別表第三の劇薬の部の生薬、動植物成分及びそれらの製剤の項第十号、第二十五号及び第四十六号の改正規定は、公布の日から起算して三十日を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和三十八年五月一七日厚生省令第二二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。
 附 則 (昭和三十八年六月二四日厚生省令第二六号) 抄

- 1 (施行期日)
 この省令は、公布の日から起算して二十日を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和三十八年十一月二六日厚生省令第四八号) 抄
 (施行期日)

- 1 この省令は、公布の日から施行する。
 附 則 (昭和三十九年二月三日厚生省令第四号) 抄

- 1 (施行期日)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和三十九年六月九日厚生省令第二五号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和三十九年十一月二八日厚生省令第四四号) 抄
 (施行期日)

- 1 この省令は、昭和三十九年十二月一日から施行する。
 附 則 (昭和四〇年一月一日厚生省令第二号) 抄

- 1 (施行期日)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四〇年六月三日厚生省令第二九号)
 この省令は、公布の日から起算して二箇月を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和四〇年七月一五日厚生省令第三八号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四〇年九月九日厚生省令第四三号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四〇年十一月二四日厚生省令第五四号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、別表第三の劇薬の部の無機薬品及びその製剤の項第九号の次に一号を加える改正規定は、公布の日から起算して九十日を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和四一年五月一九日厚生省令第一四号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四一年十月三十一日厚生省令第三八号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、別表第一の第二号(18)及び別表第三の劇薬の部の有機薬品及びその製剤の項第三十五号の改正規定は、公布の日から起算して六箇月を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和四二年三月一七日厚生省令第八号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、別表第一の第六号(30)の次に三目を加える規定中「三—ジヒドロ—七—クロル—一—メチル—五—フェニル—二H—一—四—ベンゾジア

- ゼピン—二—オン(別名ジアゼパム)及びその製剤に係る部分並びに別表第三の劇薬の部の有機薬品及び製剤の項第二十四号の次に一号を加える規定は、公布の日から起算して六箇月を経過した日から施行する。

- 附 則 (昭和四二年九月二三日厚生省令第三八号)
 この省令は、公布の日から施行する。
 附 則 (昭和四三年二月二三日厚生省令第二二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四三年四月二五日厚生省令第一二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四三年六月二二日厚生省令第二二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四三年九月七日厚生省令第三八号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四三年十一月二二日厚生省令第五〇号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四四年五月一五日厚生省令第一一七号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四四年七月一日厚生省令第一七号) 抄
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四四年九月一日厚生省令第二七号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、第六十五条の改正規定は、昭和四十四年十月一日から施行する。

- 附 則 (昭和四五年一月一七日厚生省令第二二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四五年三月二四日厚生省令第六号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四五年四月一六日厚生省令第一四号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四五年六月六日厚生省令第二八号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四五年九月二一日厚生省令第四九号)
 この省令は、公布の日から施行する。ただし、第四十六条及び様式第二十五の改正規定は、昭和四十五年十二月一日から施行する。

- 附 則 (昭和四六年三月二日厚生省令第五号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四六年五月一〇日厚生省令第一六号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四六年六月二五日厚生省令第二二二号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四七年六月二九日厚生省令第三五号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四七年八月二六日厚生省令第四五号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四八年一月二三日厚生省令第一号)
 この省令は、公布の日から施行する。

- 附 則 (昭和四八年四月二〇日厚生省令第一九号)
 この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四八年八月八日厚生省令第三〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四八年一〇月二一日厚生省令第四一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四九年一月二二日厚生省令第一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四九年五月二四日厚生省令第一七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四九年七月二六日厚生省令第二八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和四九年九月六日厚生省令第三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五〇年一月二〇日厚生省令第二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五〇年四月二五日厚生省令第一七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五〇年八月四日厚生省令第三二号)

この省令中別表第一の第三号ただし書の改正規定、同表の第六号(19)の次に一目を加える改正規定、別表第三の毒薬の部の生物学的製剤及び抗菌性物質製剤の項第三号にただし書を加える改正規定、同部の有機薬品及びその製剤の項第九号の二を第九号の三とし、第九号の次に一を加える改正規定、同表の劇薬の部の生物学的製剤及び抗菌性物質製剤の項第二号の次に一を加える改正規定、同部の有機薬品及びその製剤の項第八号の二を第八号の三とし、第八号の次に一を加える改正規定、同項中第十三号の十四を第十三号の十八とし、第十三号の十三を第十三号の十七とし、第十三号の十二を第十三号の十六とし、同号の前に第十三号の十五を加える改正規定及び同項第九十六号の四の改正規定は、公布の日から、その他の規定は、昭和五十年十一月一日から施行する。

附 則 (昭和五〇年二月八日厚生省令第四四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五〇年二月一七日厚生省令第四五号)

この省令は、昭和五十一年一月一日から施行する。

附 則 (昭和五一年二月一四日厚生省令第二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五一年四月八日厚生省令第一三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五一年八月二〇日厚生省令第三八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五一年十一月二九日厚生省令第五二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五二年三月五日厚生省令第六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五二年六月一四日厚生省令第二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五二年八月一八日厚生省令第三五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五二年九月一日厚生省令第三八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五三年一月二四日厚生省令第一号)

この省令は、公布の日から施行する。

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五三年五月一八日厚生省令第二五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五三年五月二五日厚生省令第三二号)

この省令は、公布の日から施行する。ただし、手数料の額の改定に係る部分は、昭和五十三年六月一日から施行する。

附 則 (昭和五三年八月一日厚生省令第四九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五四年三月一三日厚生省令第六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五四年五月二二日厚生省令第二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五四年八月二七日厚生省令第三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五五年四月一日厚生省令第一一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五五年六月二〇日厚生省令第二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五五年八月一六日厚生省令第三一号)

この省令は、昭和五十五年九月三十日から施行する。

附 則 (昭和五五年九月二六日厚生省令第三四号)

1 この省令は、昭和五十五年九月三十日から施行する。ただし、第三十条の次に一条を加える改正規定は、昭和五十七年九月三十日から施行する。
(経過措置)

2 改正後の第五十三条の二に規定する医薬品であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、この省令の施行の日から起算して二年間は、同条の規定による表示を要しない。
附 則 (昭和五五年一〇月二五日厚生省令第三八号)

この省令は、公布の日から施行する。
附 則 (昭和五五年十二月二七日厚生省令第五〇号)

(施行期日)

1 この省令は、昭和五十六年二月一日から施行する。ただし、第十一条の三の次に一条を加える改正規定中製造番号又は製造記号の記載に係る部分は、昭和五十七年一月一日から施行する。
(経過措置)

2 改正後の第五十三条の二第一項第二号に規定する医薬品であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、この省令の施行の日から起算して二年間は、同条の規定による表示を要しない。

3 改正後の第五十三条の二第二項第二号に規定する医薬品に使用される容器又は被包であつて、この省令の施行の際現に存するものが、この省令の施行の日から起算して一年以内に同号に規定する医薬品の容器又は被包として使用されたときは、この省令の施行の日から起算して二年間は、同条の規定による表示を要しない。
附 則 (昭和五六年五月一日厚生省令第三二号)

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 改正後の別表第一の第六号(13)に掲げる医薬品であつて、この省令の施行の際現に薬事法第十二条第一項、第十八条第一項(第二十三条において準用する場合を含む。)又は第二十二條第一項の許可を受けているものについては、公布の日から起算して六箇月間は、なお従前の例による。

附 則 (昭和五六年六月四日厚生省令第四〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五六年六月二日厚生省令第四三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五六年九月一九日厚生省令第六〇号)

この省令は、公布の日から施行する。ただし、別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第八十八号(一)の改正規定は、公布の日から起算して三箇月を経過した日から施行する。

附 則 (昭和五六年一月二七日厚生省令第六七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五七年六月一五日厚生省令第二七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五七年一月〇月七日厚生省令第四八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五七年一月二五日厚生省令第五四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五八年五月二七日厚生省令第二七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五八年七月三〇日厚生省令第三三三号)

この省令は、昭和五十八年八月一日から施行する。

2 この省令の施行前に、法第十四条(法第二十三条において準用する場合を含む。)の規定による承認又は法第十四条の三(法第二十三条において準用する場合を含む。)の規定による再評価の申請に際して提出された資料の根拠となつた資料及び法第六十九条第一項の規定により報告された副作用等に関する事項の根拠となつた資料については、この省令による改正後の第二十六条の二(第二十七条において準用する場合を含む。)の規定は、適用しない。

附 則 (昭和五八年九月二二日厚生省令第三八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五九年二月一五日厚生省令第三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五九年二月二二日厚生省令第四号)

この省令は、昭和五十九年三月二十一日から施行する。

2 この省令により劇薬とされた医薬品であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、昭和五十九年八月二十日までは、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第四十四条第二項の規定による表示及び第五十三条の二第一項第二号の表示を要しない。

附 則 (昭和五九年四月一三日厚生省令第二五号)

この省令は、昭和五十九年四月二十日から施行する。

附 則 (昭和五九年五月三〇日厚生省令第二九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五九年七月二四日厚生省令第三四号)

この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三劇薬の部生薬、動植物成分及びそれらの製剤の項第二十九号(3)に掲げる医薬品であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (昭和五九年一月〇月一九日厚生省令第五六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和五九年一月〇月二三日厚生省令第五七号)

この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第四十二号の二(2)、第九十八号の三(2)及び第九号の九(2)に掲げる医薬品であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第五十四条の規定は適用しない。

3 この省令の施行前にした違反行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

附 則 (昭和六〇年一月三二日厚生省令第一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和六〇年三月二〇日厚生省令第九号)

この省令は、昭和六十年四月一日から施行する。

2 この省令の施行の際現に改正後の別表第二器具器械の項第四十号に掲げる医療用具の販売業を営んでいる者が引き続き行う当該営業については、昭和六十年九月三十日までは、薬局等構造設備規則(昭和三十六年厚生省令第二号)第四条の規定は、適用しない。

附 則 (昭和六〇年三月二六日厚生省令第一〇号)

この省令は、昭和六十年四月一日から施行する。

附 則 (昭和六〇年四月一六日厚生省令第二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和六〇年六月二九日厚生省令第二六号)

この省令は、昭和六十年七月三十一日から施行する。

2 この省令の施行の際現に輸入品目の輸入先の国名、製造業者の氏名若しくは名称又は輸入先における販売名の変更に関し、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第二十三条において準用する同法第十四条第四項及び第十八条第一項の規定による申請がなされているときは、改正後の第二十六条の十七第七項第六号に掲げる事項のうち当該変更に係る届出があつたものとみなす。

附 則 (昭和六〇年八月二二日厚生省令第三六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和六〇年一月五日厚生省令第四〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和六一年三月一日厚生省令第五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (昭和六一年四月三〇日厚生省令第三三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

2 一個中一・一メチル(二)一(四)一クロルー、一メチルー、一フェニルベンジルオキシ)エチル)ピロリジンとして一mg以下を含有する内用剤のうち錠剤以外のものであつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (昭和六一年三月二八日厚生省令第一五号)

この省令は、昭和六一年四月一日から施行する。

附 則 (昭和六一年四月三〇日厚生省令第三三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

2 一個中一・一ジメチル一五・一メトキシ一三(ジチエン一ニールメチレン)ピペリジニウムプロミド三〇mg以下を含有する内用剤のうちカプセル剤以外のものであつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第八号ただし書に規定する一噴霧中ニトログリセリン〇・三mg以下を含有する液剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は適用しない。

3 この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第七十八号の三ただし書に規定するものうち一個中(廿)―一五―(一―ヒドロキシ―)―(二―(オルト―メトキシフエノキシ)エチル)アミノ)エチル)―二―メチルベンゼンスルホンアミドとして一〇mg以下を含有する内用剤以外のものであつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (平成四年五月一日厚生省令第二九号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成四年六月一九日厚生省令第三七号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成四年七月三日厚生省令第四五号)
この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令による改正後の別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第七号の二ただし書に規定するものうち一錠中(廿)―一―四―ジヒドロロニ―六―ジメチル―四―(オルト―ニトロフエニル)―三・五―ピリジンジカルボン酸イソブチルエステル、メチルエステルとして五mg以下を含有する錠剤以外のものであつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (平成四年一〇月二日厚生省令第五八号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成四年一二月二日厚生省令第六三号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成五年一月一九日厚生省令第二号)
この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令により毒薬とされた水銀及びその製剤であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、平成五年五月一日までは、第四十五条、第四十六条第一項、第四十七条及び第四十八条第一項並びに薬事法施行規則第十一条の四第一項の規定は適用せず、同年十月一日までは、薬事法第四十四条第一項及び薬事法施行規則第五十三条の二第二項第二号の規定は適用しない。

附 則 (平成五年四月一四日厚生省令第二二号)
この省令は、平成六年四月一日から施行する。ただし、次項の規定は、公布の日から施行する。

1 厚生大臣が指定する者に係る厚生大臣が指定する申請又は届出は、この省令の施行前に、この省令による改正後の薬事法施行規則に基づいて行うことができる。

附 則 (平成五年四月三〇日厚生省令第二六号) 抄
(施行期日)

1 この省令は、平成五年十一月一日から施行する。

2 この省令の施行の際現に開設の許可を受けている薬局又は当該薬局の開設者については、この省令による改正後の薬事法施行規則は、平成七年五月一日から適用し、同日前においては、なお従前の例による。

3 前項の者は、平成七年五月一日から五月三十一日までの間に、平成六年一月一日から平成六年十二月三十一日までの間における総取扱処方せん数(この省令による改正後の薬局及び一般販売業の薬剤師の員数を定める省令第一条に規定する総取扱処方せん数をいう。)を当該薬局の所在地の都道府県知事に届け出なければならない。ただし、この省令による改正後の薬事法施行規則第十二条の二第一項ただし書に規定する者については、この限りではない。

附 則 (平成五年七月一日厚生省令第三三号)
この省令は、平成六年七月一日から施行する。

附 則 (平成五年七月二日厚生省令第三四号)
この省令は、公布の日から施行する。

1 前項の者は、平成六年四月一日から施行する。

2 この省令による改正後の薬事法施行規則(以下「新規則」という。)第五十三条の二第一項第一号に規定する医薬品(薬事法及び医薬品副作用被害救済・研究振興基金法の一部を改正する法律による改正前の薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第十四条第一項の規定に基づき承認を要しない医薬品として厚生大臣が指定したものを除く。次項において同じ。)であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、この省令の施行の日から起算して二年間は、新規則第五十三条の二第一項第一号の規定を要しない。

3 新規則第五十三条の二第一項第一号に規定する医薬品に使用される容器又は被包であつて、この省令の施行の際現に存するものが、この省令の施行の日から起算して一年以内に同号に規定する医薬品の容器又は被包として使用されたときは、この省令の施行の日から起算して二年間は、同号の表示を要しない。

4 この省令による改正前の薬事法施行規則第六十二条の二第一項各号に掲げる事項をこの省令の施行前に知った者によるこの省令の施行の日以後における厚生大臣への報告については、なお従前の例による。

5 この省令の施行の際この省令による改正前の様式により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

6 この省令の施行前にした違反行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

附 則 (平成六年四月一日厚生省令第三二号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成六年七月一日厚生省令第四六号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成六年一〇月五日厚生省令第六五号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成六年一二月二四日厚生省令第七七号) 抄
(施行期日)

1 この省令は、公布の日から施行する。ただし、第六条、第七条、第十条、第十一条、第十二条、第十五条及び第二十条の規定は、平成七年四月一日から施行する。

附 則 (平成七年一月二〇日厚生省令第一号)

- この省令は、公布の日から施行する。
- この省令による改正後の別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第三号の二ただし書(2)並びに同表劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第八十号ただし書(5)、第八十八号ただし書(4)、第百二十四号ただし書(3)及び第百二十七号ただし書(2)に規定する医薬品であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬若しくは劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に毒薬若しくは劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (平成七年二月二三日厚生省令第四号)

この省令は、平成七年四月一日から施行する。

附 則 (平成七年三月三一日厚生省令第二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成七年五月二六日厚生省令第三五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成七年六月二六日厚生省令第三九号)

この省令は、公布の日から施行する。

(施行期日)

- この省令は、平成七年七月一日から施行する。ただし、第二十三条の次に四条を加える改正規定(第二十三条の二及び第二十三条の五に係る部分に限る。)、第四十二条の次に一条を加える改正規定(第四十二条の二第五項第一号に係る部分に限る。)、及び第四十五条の次に一条を加える改正規定(平成八年一月一日から、第四十二条の次に一条を加える改正規定(第四十二条の二第四項に係る部分に限る。))は同年七月一日から施行する。

第二条 この省令の施行の際現に存する医療用具については、改正後の第十八条ただし書の規定は、適用しない。

第三条 医療用具の製造業者又は輸入販売業者の責任技術者の資格については、改正後の第二十四条第三項及び第四項(第二十七条において準用する場合を含む。))の規定にかかわらず、平成八年六月三十日までは、なお従前の例によることができる。

- 医療用具の外国製造承認取得者に係る国内管理人の基準については、第二十六条の五第二号二の規定にかかわらず、平成八年六月三十日までは、なお従前の例によることができる。
- 第四十二条の二第五項に規定する業務については、同項の規定にかかわらず、平成八年六月三十日までは、販売業者又は賃貸業者が自らこれを行うことができる。

附 則 (平成七年六月三〇日厚生省令第四八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成七年九月二九日厚生省令第五八号)

この省令は、公布の日から施行する。

- この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第七十三号の三ただし書に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第五十四条の規定は、適用しない。

附 則 (平成八年一月三一日厚生省令第三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年三月二八日厚生省令第二二号)

抄

(施行期日)

- この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年四月一六日厚生省令第二六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年四月二四日厚生省令第二七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年七月一〇日厚生省令第四四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年八月三〇日厚生省令第五三号)

この省令は、公布の日から施行する。

(施行期日)

- この省令は、公布の日から施行する。
- この省令の施行の際第一条の規定による改正前の様式により使用されている書類は、同条の規定による改正後の様式によるものとみなす。
- この省令の施行の際現にある様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則 (平成八年一〇月九日厚生省令第五七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年一月二二日厚生省令第六一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成八年一月二〇日厚生省令第六二号)

抄

- この省令は、平成九年四月一日から施行する。
- この省令による施行前のそれぞれの省令の規定によりされた申請、届出その他の手続は、附則第二項から前項までの規定に定めるものを除き、この省令による改正後のそれぞれの省令の相当規定によりされた申請、届出その他の手続とみなす。
- この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(以下「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。
- この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則 (平成九年二月一四日厚生省令第七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成九年三月二七日厚生省令第二九号)

抄

(施行期日)

- この省令は、平成九年四月一日から施行する。ただし、第一条中薬事法施行規則第一条の改正規定、同令第十二条の改正規定、同令第十四条に一項を加える改正規定、同令第二十六条第三項の改正規定(「第十二条第三項」の下に「及び第四項」を加え、「同法」を「第三項」に改める部分に限る。)、同令第二十六条の二の二の改正規定、同令第二十六条の十四に一項を加える改正規定、同令第二十九条の改正規定、同令第二十九条の三の改正規定(「第二十一条」を「第二十一条第一項」に改める部分を除く。)、同令第三十条の改正規定、同令第七十三条の改正規定及び同令別表第一の三の改正規定、第二条並びに第三条は、公布の日から施行する。

(経過措置)

- この省令の施行前に薬事法(昭和三十五年法律第四十五号)第十四条第一項若しくは第六項(これらの規定を同法第二十三条において準用する場合を含む。以下同じ。))又は第十九条の二第一項の規定による医療用医薬品の製造の承認を受けた者に対する第一条の規定による改正後の薬事法施行規則(以下「新施行規則」という。))第二十一条の四の二第三項の適用については、「当該調査に係る医薬品の製造の承認の際に厚生大臣が指定した日」とあるのは、「厚生労働大臣が指定した日」とする。
- この省令の施行前に薬事法第十四条第一項若しくは第六項又は第十九条の二第一項の規定による医療用医薬品の製造の承認を受けた者については、平成九年十月一日までは、第一条の規定に

よる改正前の薬事法施行規則（以下「旧施行規則」という。）第二十一条の四第三項の規定の例による。

4 新施行規則第二十一条の四の二第一項の調査については、平成九年十月一日までは、同項中「使用の成績等に関する調査（外国で使用されるものであつて当該医療用医薬品と成分が同一のもの（以下この条において「成分同一物」という。）がある場合には、当該物に係る調査を含む。）」とあるのは、「使用の成績等に関する調査」とする。

5 旧施行規則第六十二条の二第一項各号、第二項各号又は第三項に掲げる事項をこの省令の施行前に知った者によるこの省令の施行の日以後における厚生大臣への報告については、なお従前の例による。

6 この省令の施行前に医薬品又は医療用具の回収に着手した者による厚生大臣又は都道府県知事への報告については、なお従前の例による。

7 この省令の施行の際現にある第一条の規定による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、同条の規定による改正後の様式によるものとみなす。

8 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

9 この省令の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

附 則（平成九年四月一日厚生省令第三六号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年四月一日厚生省令第四〇号）
（施行期日）
この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）
2 この省令の施行の際現にある改正前の様式による検定合格証紙については、施行の日から起算して三箇月間は、これを使用することができる。

附 則（平成九年四月二日厚生省令第四五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年四月三〇日厚生省令第四六号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年六月三〇日厚生省令第五四号）
この省令は、平成九年七月一日から施行する。

附 則（平成九年七月二日厚生省令第五五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年七月二五日厚生省令第五八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年九月五日厚生省令第六九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年一〇月一四日厚生省令第七九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年一二月二〇日厚生省令第八一号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成九年一二月二二日厚生省令第八二号）
（施行期日）
この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）
1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令の施行の際現に薬事法第三十三条第一項の身分証明書の交付を受けている者の当該身分証明書の有効期間については、この省令による改正後の第三十九条第二項の規定にかかわらず、なお従前の例による。

附 則（平成一〇年一月二二日厚生省令第三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成一〇年三月六日厚生省令第一八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成一〇年三月二五日厚生省令第二七号）
この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令の施行の際現に二以上の製造段階について検定が行われるべき医薬品又は医療用具に係る最終段階の検定以外の検定の申請がなされているときは、改正後の薬事法施行規則第四十八条第三項の規定にかかわらず、当該申請の出願者は、当該申請に係る試験品を採取した箱その他の容器について同条第二項の規定によりなされた封印を解くことができる。

附 則（平成一〇年三月三〇日厚生省令第四三号）
（施行期日）
この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）
1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令の施行前に薬事法（昭和三十五年法律第四十五号）第十二条第一項又は同法第二十二條第一項の許可を受けて、この省令による改正前の薬事法施行規則第八十三号（47）及び（49）に掲げる医療用具（以下この項において「旧承認不要医療用具」という。）について同法第十四条第一項（同法第二十三条において準用する場合を含む。）又は同法第十九条の二第一項の規定による承認（以下この項において「承認」という。）を受けることなく当該医療用具を製造し、又は輸入していた者は、平成十年九月三十日までは、当該旧承認不要医療用具について承認を受けることなく製造し、又は輸入することができる。

3 この省令の施行の際現に薬事法施行規則第三の四第四号に規定する区分について薬事法施行令（昭和三十六年政令第十一号）第一条の三の二第一項の規定により薬事法第十二条第一項の許可を受けている修理業者であつて、特定修理業者（薬事法施行規則第二十三条の三第一項に規定する特定修理業者をいう。）以外の者は、平成十一年三月三十一日までは、この省令による改正後の薬事法施行規則別表第一の二第四号（7）に掲げる医療用具の修理を行うことができる。

4 改正後の薬事法施行規則別表第一の二第四号（7）に掲げる医療用具であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、平成十二年三月三十一日までは、薬事法第六十三條の二第二号の規定による表示を要しない。

5 改正後の薬事法施行規則別表第一の二第四号（7）に掲げる医療用具に使用される容器若しくは被包又はこれらに添附される文書であつて、この省令の施行の際現に存するものが、平成十一年三月三十一日までに当該医療用具の容器若しくは被包又はこれらに添附される文書として使用されたときは、平成十二年三月三十一日までは、薬事法第六十三條の二第二号の規定による表示を要しない。

附 則（平成一〇年三月三一日厚生省令第四六号）
（施行期日）
この省令は、平成十年四月一日から施行する。

（経過措置）
1 この省令は、平成十年四月一日から施行する。

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則（平成一〇年四月一〇日厚生省令第五二号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成一〇年六月三〇日厚生省令第六六号）
この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成一〇年七月三日厚生省令第六七号）

この省令は、公布の日から施行する。
附則（平成一〇年七月一三日厚生省令第六九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一〇年九月三〇日厚生省令第七九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一〇年一〇月一六日厚生省令第八五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一〇年十一月二七日厚生省令第九一号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一〇年十二月二五日厚生省令第九六号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年一月二一日厚生省令第五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年二月二六日厚生省令第一三三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年三月二二日厚生省令第一七号）
この省令は、平成一十一年三月三十一日から施行する。ただし、別表第一の五及び別表第三の改正規定は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年四月七日厚生省令第五六号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年四月三〇日厚生省令第五九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年六月一六日厚生省令第六七号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年七月二二日厚生省令第七二号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年七月二八日厚生省令第七四号）
この省令は、公布の日から施行する。

受けていないものを除く。）は、平成一十一年十月二十八日から十二月二十七日までの間に、通常の営業日及び営業時間を当該薬局又は一般販売業の店舗の所在地の都道府県知事（卸売一般販売業以外の一般販売業にあつては、その店舗の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。）に届け出なければならない。

この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附則（平成一一年九月一〇日厚生省令第八〇号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年九月二二日厚生省令第八二号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年九月二九日厚生省令第八三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年一〇月八日厚生省令第八八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一一年一〇月二七日厚生省令第九八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一二年一月一八日厚生省令第三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一二年二月二五日厚生省令第一七号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一二年三月一〇日厚生省令第二二号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一二年三月二四日厚生省令第三八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一二年三月二七日厚生省令第三九号）
この省令は、公布の日から施行する。

1 (施行期日)
この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令の施行前に薬事法(昭和三十五年法律第四百十五号。以下「法」という。)第十二条第一項又は法第二十二條第一項の許可を受けて、この省令による改正前の薬事法施行規則別表第一に掲げる医療用具(以下この項において「旧承認不要医療用具」という。)について法第十四條第一項(法第二十三條において「承認」という。)を受けることなく当該医療用具を製造し、又は輸入していた者は、平成二十年三月三十一日までの間は、なお従前の例によることができる。

3 この省令の施行後に法第十二條第一項又は法第二十二條第一項の許可を受けて旧承認不要医療用具について承認を受けることなく製造し、又は輸入する者は、平成二十年三月三十一日までの間は、なお従前の例によることができる。

附 則 (平成二十二年三月三〇日厚生省令第六七号)

この省令は、平成二十二年三月三十一日から施行する。

附 則 (平成二十二年七月三日厚生省令第一〇八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年八月一日厚生省令第一一〇号)

(施行期日)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年九月二日厚生省令第二二〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年九月二日厚生省令第二二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年九月二日厚生省令第二二五号)

この省令は、平成二十三年四月一日から施行する。ただし、第五十四條第一項及び第六十條第一号の改正規定は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年一〇月二〇日厚生省令第二二七号)

抄

(施行期日)

1 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。

(様式に関する経過措置)

3 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

4 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則 (平成二十二年二月一日厚生省令第一三九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年二月二日厚生省令第一四二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十二年二月二日厚生省令第一四五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年三月二六日厚生省令第三六号)

抄

(施行期日)

1 この省令は、書面の交付等に関する情報通信の技術の利用のための関係法律の整備に関する法律の施行の日(平成十三年四月一日)から施行する。

附 則 (平成二十三年三月二八日厚生労働省令第四九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年三月二八日厚生労働省令第五三号)

この省令は、平成二十三年四月一日から施行する。

附 則 (平成二十三年三月三〇日厚生労働省令第九五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年四月二日厚生労働省令第一一五号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年四月四日厚生労働省令第一一七号)

この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第十九号の二ただし書に規定する内用剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四百十五号)第五十四條の規定は、適用しない。

附 則 (平成二十三年五月二日厚生労働省令第二二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年六月二〇日厚生労働省令第一三三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令による改正後の別表第三劇薬の部生薬、動植物成分及びそれらの製剤の項第三十六号ただし書に規定する咀嚼剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法(昭和三十五年法律第四百十五号)第五十四條の規定は、適用しない。

附 則 (平成二十三年七月二三日厚生労働省令第一六四号)

この省令は、障害者等に係る欠格事由の適正化等を図るための医師法等の一部を改正する法律の施行の日(平成十三年七月十六日)から施行する。

附 則 (平成二十三年七月三〇日厚生労働省令第一七六号)

(施行期日)

1 この省令は、平成二十三年八月一日から施行する。

(経過措置)

2 この省令の施行前に薬事法(昭和三十五年法律第四百十五号)第十二條第一項、第十八條第一項(同法第二十三條において準用する場合を含む。)又は第二十二條第一項の許可を受けて、この省令による改正前の薬事法施行規則別表第一第八十五号(78)に掲げる医療用具について同法第十四條第一項(同法第二十三條において準用する場合を含む。)又は第十九條の二第一項の規定による承認を受けることなく製造し、又は輸入していた者は、平成十五年一月三十一日までの間は、引き続き当該医療用具について当該承認を受けることなく製造し、又は輸入することができる。

附 則 (平成二十三年八月一日厚生労働省令第一八一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年九月七日厚生労働省令第一八七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年一〇月二日厚生労働省令第二〇六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十三年一〇月二日厚生労働省令第二一四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十四年一月二七日厚生労働省令第四号)

この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令による改正後の別表第三毒薬の部生薬、動植物成分及びその製剤の項第三号(4)、同表劇薬の部生薬、動植物成分及びその製剤の項第一号の四ただし書、同項第五号(3)、同

項第五号の四(1)、同項第五号の六(1)、同項第十一号の四(2)、同項第十一号の七(1)、同項第十三号の二(1)、同部有機薬品及びその製剤の項第三十六号の二十三ただし書及び同項第六十一号の四ただし書に規定する体外診断薬又は同項第二百一十一号の五(4)に規定する殺虫剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬又は劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に毒薬又は劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載があるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則 (平成十四年二月二日厚生労働省令第一四号)

1 この省令は、保健婦助産婦看護婦法の一部を改正する法律の施行の日(平成十四年三月一日)から施行する。

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則 (平成十四年四月一日厚生労働省令第六四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成十四年七月五日厚生労働省令第九三号)

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第七号の十五ただし書に規定する外用剤であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、その添付文書又は容器若しくは被包の記載又は表示に関する限り、毒薬とみなす。

3 この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第七号の六ただし書に規定するエアゾール剤、同項第七十八号の十五(2)に規定する吸入剤又は同項第八十八号(4)に規定する内用剤であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、その添付文書又は容器若しくは被包の記載又は表示に関する限り、劇薬とみなす。

附 則 (平成十四年一月八日厚生労働省令第一三三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成十五年一月三十一日厚生労働省令第四号)

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三劇薬の部生物学的製剤及び抗菌性物質製剤の項第五号の二ただし書、同項第五号の七ただし書、同部有機薬品及びその製剤の項第十九号の二ただし書、同項第六十九号の四ただし書(2)、同項第九十六号の六ただし書に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載あるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則 (平成十五年三月二〇日厚生労働省令第三九号) 抄

(施行期日)

1 この省令は、平成十五年三月二十四日から施行する。

附 則 (平成十五年四月一六日厚生労働省令第七九号)

1 この省令は、公布の日から施行する。

2 この省令による改正後の別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第八号(2)に規定する注射剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は適用しない。

附 則 (平成十五年五月一五日厚生労働省令第八九号)

(施行期日)

1 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律附則第一条第一号に掲げる規定の施行の日(平成十五年七月三十日)から施行する。

(経過措置)

2 薬事法第二条第五項に規定する生物由来製品であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、同法第六十八条の三各号又は同法第六十八号の四各号に掲げる事項がその容器又は被包に記載され、又ははり付けられる等により明らかにされているものについては、平成十七年七月三十日まで、引き続き当該事項が記載され、又ははり付けられる等により明らかにされている限り、この省令による改正後の規定に適合する記載がされているものとみなす。

3 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(以下「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

4 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

5 この省令の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

附 則 (平成十五年七月二〇日厚生労働省令第一七号) 抄

(施行期日)

1 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律附則第一条第一号に掲げる規定の施行の日(平成十五年七月三十日)から施行する。

附 則 (平成十五年七月一七日厚生労働省令第一二三三号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成十五年一月一六日厚生労働省令第一六〇号)

(施行期日)

1 この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正後の別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第七十三号の三ただし書、同項第九十六号の九ただし書に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載あるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則 (平成十六年一月二九日厚生労働省令第八号)

(施行期日)

1 この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正後の別表第三劇薬の部生物学的製剤及び抗菌性物質製剤の項第二号の十ただし書に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包に劇薬である旨の表示若しくは「記」の文字の記載あるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則 (平成十六年三月二五日厚生労働省令第三八号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成十六年三月二五日厚生労働省令第三九号)

(施行期日)

1 この省令は、平成十六年四月一日から施行する。

(経過措置)

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(以下「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則 (平成十六年三月三〇日厚生労働省令第六〇号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

(薬事法施行規則第十一条第一項の試験検査機関を指定する省令及び薬事法施行規則第二十四条第三項第三号の講習等を指定する省令の廃止)
第二条 次に掲げる省令は、廃止する。
一 薬事法施行規則第十一条第一項の試験検査機関を指定する省令(平成十三年厚生労働省令第五十号)
二 薬事法施行規則第二十四条第三項第三号の講習等を指定する省令(平成十三年厚生労働省令第五十一号)

附則 (平成一六年四月一日厚生労働省令第八九号)
(施行期日)
第一条 この省令は、平成一六年四月一日から施行する。

(検討)
第二条 厚生労働大臣は、この省令の施行後六月を目途として、この省令による改正後の薬事法施行規則第二十九条の二の二の規定の実施状況を勘案し、同条の厚生労働大臣が定める事項について検討を加え、その結果に基づいて必要な措置を講ずるものとする。
附則 (平成一六年四月二三日厚生労働省令第九六号)
この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成一六年六月二一日厚生労働省令第一〇七号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一六年七月一日厚生労働省令第一一〇号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一六年七月九日厚生労働省令第一一二号)
(施行期日)

第一条 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律(以下「改正法」という。)の施行の日(平成一七年四月一日)から施行する。
(経過措置)
第二条 改正法第二条の規定の施行の際現に同条の規定による改正前の薬事法(以下「旧薬事法」という。)第十二条又は第二十二條の許可(以下「旧許可」という。)を受けている者であつて、改正法又は薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行に伴う関係政令の整備に関する政令(平成一五年政令第五百三十五号。以下「整備政令」という。)の規定により改正法第二条の規定による改正後の薬事法(以下「新薬事法」という。)第十二條の許可を受けたものとみなされたものは、改正法第二条の規定の施行の日後、業として、旧許可に係る品目の製造販売を行うときは、同日後遅滞なく新薬事法第十七条第二項に規定する総括製造販売責任者がその業務を行うとする事務所の所在地の都道府県知事にその旨を届け出なければならぬ。

第三条 改正法第二条の規定の施行の際現に旧薬事法第十四条第一項(旧薬事法第二十三条において準用する場合を含む。)又は第十九條の二第一項の承認(以下「旧承認」という。)を受けている者であつて、改正法又は整備政令の規定により新薬事法第十四条第一項又は第十九條の二第一項の承認を受けたものとみなされたものは、改正法又は整備政令の規定により新薬事法第十二條の許可を受けたものとみなされたものにあつては、この省令の施行後当該許可についての最初の更新を受けるまでの間に、改正法又は整備政令の規定により新薬事法第十二條の許可を受けたものとみなされないものにあつては当該承認を受けたものとみなされたときから当該新承認に係る品目についての新薬事法第十四条第六項に規定する期間を経過するまでの間に、当該承認を受けたものとみなされた承認に係る品目について第一条の規定による改正後の薬事法施行規則(以下「新規則」という。)の規定により新たに申請書に記載すべきこととなつた事項を、旧承認を行った者に届け出なければならぬ。

第四条 整備政令附則第七条の厚生労働省令で定める者は、次のとおりとする。
一 薬事法の一部を改正する法律(平成一八年法律第六十九号)第一条の規定による改正後の薬事法(以下「新々薬事法」という。)第二十五条第三号に規定する厚生労働省令で定める者

二 新々薬事法第三十四条第三項に規定する卸売販売業者であつて、原薬たる医薬品については、専ら医薬品の製造販売業者若しくは製造業者又は前号に規定する者に対してのみ、業として、販売し、又は授与するもの

第五条 この省令の施行の際現に旧許可を受けている者であつて、改正法又は整備政令の規定により新薬事法第十三條若しくは第四十條の二の許可又は第十三條の三の認定を受けたものとみなされるものは、当該者が受けていた旧許可に係る品目及び製造工程に応じ、それぞれ新規則第二十六條若しくは第八十一條又は第三十六條に規定する区分の許可又は認定を受けたものとみなす。

第六条 この省令の施行の際現に旧許可を受けている者であつて、改正法又は整備政令の規定により新薬事法第十二條、第十三條又は第四十條の二の許可を受けたものとみなされるものについては、新規則第十四條第一項から第三項までにおいて準用する第三条に規定する許可証については、旧許可の許可証をもつてこれに代えることができる。
第七条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(以下「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。
第八条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

第九条 この省令の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。
第十条 新規則第六十八條、第七十五條第二項及び第九十四條の規定は、平成一八年三月三十一日まで適用しない。
附則 (平成一六年七月九日厚生労働省令第一一三号)
(施行期日)

1 この省令は、公布の日から施行する。
(経過措置)
2 この省令により劇薬とされたタンニン酸及びそれを含有する製剤であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、平成一六年八月八日までは、薬事法第四十五條、第四十六條第一項、第四十七條及び第四十八條第一項の規定は適用せず、平成一七年一月八日までは、同法第四十四條第二項の規定は適用しない。
附則 (平成一六年七月一六日厚生労働省令第一一四号)
この省令は、平成一六年七月一六日から施行する。
附則 (平成一六年七月一六日厚生労働省令第一一五号)
この省令は、平成一七年四月一日から施行する。
附則 (平成一六年九月二二日厚生労働省令第一三四号)
この省令は、平成一七年四月一日から施行する。

附則 (平成一六年一〇月二二日厚生労働省令第一五二号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一六年一二月五日厚生労働省令第一五五号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一六年一二月二〇日厚生労働省令第一七一号) 抄

(施行期日)
第一条 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行の日(平成一七年四月一日)から施行する。
附則 (平成一六年一二月二四日厚生労働省令第一七七号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一七年一月一九日厚生労働省令第四号)
この省令は、公布の日から施行する。
附則 (平成一七年三月七日厚生労働省令第二五号) 抄

(施行期日)
 第一条 この省令は、不動産登記法の施行の日（平成十七年三月七日）から施行する。

附則（平成十七年三月十七日厚生労働省令第三〇号）

(施行期日)

第一条 この省令は、平成十七年四月一日から施行する。

(経過措置)

第二条 この省令の施行前に、医薬品又は医療用具の製造業者若しくは輸入販売業者又は外国製造承認取得者若しくは国内管理者が知った事項に係る報告については、なお従前の例による。

附則（平成十七年三月十八日厚生労働省令第三三三号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年三月二十三日厚生労働省令第三五五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年三月二十三日厚生労働省令第三七〇号）抄

(施行期日)

第一条 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律（平成十四年法律第九十六号）の施行の日（平成十七年四月一日）から施行する。

附則（平成十七年三月二十三日厚生労働省令第三八八号）抄

(施行期日)

第一条 この省令は、薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律（平成十四年法律第九十六号）の施行の日（平成十七年四月一日）から施行する。

附則（平成十七年三月三十日厚生労働省令第五二二号）抄

(施行期日)

第一条 この省令は、平成十七年四月一日から施行する。

附則（平成十七年三月三十一日厚生労働省令第六六〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年四月一日厚生労働省令第八七〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年六月一日厚生労働省令第一〇二号）抄

(施行期日)

第一条 この省令は、平成十七年六月一日から施行する。

附則（平成十七年七月二十五日厚生労働省令第一二二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年一〇月一日厚生労働省令第一六〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十七年二月二十八日厚生労働省令第一七八号）

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十八年一月二三日厚生労働省令第五〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十八年二月二十八日厚生労働省令第二〇号）

(施行期日)

1 この省令は、平成十八年四月一日から施行する。ただし、第二百八十四条の表の改正規定は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正前の薬事法施行規則第六十二條各号のいずれか又は第七十五條第一項各号のいずれかに該当していた者は、それぞれこの省令による改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第六十二條第一項第一号又は第七十五條第一項第一号に該当する者となす。

3 この省令の施行の日前に医療機器の販売又は賃貸に関する業務に従事した期間は、新規則第六十二條及び第七十五條第一項の規定の適用については、薬事法施行規則第六十二條第二項に規定する高度管理医療機器等（以下「高度管理医療機器等」という。）の販売又は賃貸に関する業務に従事した期間とみなす。

4 この省令の施行の際現に医療機器の販売又は賃貸に関する業務に従事している者であつて、この省令の施行後も引き続き当該業務に従事している者についての新規則第六十二條及び第七十五條第一項の規定の適用については、当該業務に従事している期間を高度管理医療機器等の販売又は賃貸に関する業務に従事した期間とみなす。

5 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

6 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（平成十八年三月三十一日厚生労働省令第九〇号）

この省令は、平成十八年四月一日から施行する。

附則（平成十八年四月二〇日厚生労働省令第一一三三号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十八年四月二十八日厚生労働省令第一一六号）抄

(施行期日)

第一条 この省令は、平成十八年五月一日から施行する。

附則（平成十八年七月二十六日厚生労働省令第一四二二号）

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第三十六号の十七（二）に規定する塗布剤及び貼付剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四條の規定は、適用しない。

附則（平成十八年八月三十一日厚生労働省令第一五二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成十八年一〇月二〇日厚生労働省令第一八六号）

(施行期日)

1 この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正後の別表第一第六号（218）ただし書に規定するものうち、一錠中トリアムシノロンアセトニドとして〇・〇二五mg以上を含有する口腔内貼付剤であつて、この省令の施行の際現に存するものについては、平成十八年十一月十九日までは薬事法第二十九條の規定は、適用しない。

附則（平成一九年一月四日厚生労働省令第一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年一月二六日厚生労働省令第五〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年二月二十八日厚生労働省令第一三三三号）

(施行期日)

1 この省令は、平成十九年四月一日から施行する。

(経過措置)

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

附則（平成一九年三月二三日厚生労働省令第二四号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第三十六号の八（二）に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附則（平成一九年三月二六日厚生労働省令第二八号）

（施行期日）

1 この省令は、平成十九年四月一日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第十一条の六の規定は、平成二十年三月三十一日までの間は、新規則別表第一に掲げる事項のうち、同表第一の項第一号に掲げる基本情報その他都道府県知事が定めるものについて、都道府県知事が定める方法により行うことができる。

3 新規則第十二条の二第二項第三号の規定にかかわらず、同号の医薬品の安全使用のための業務に関する手順書がこの省令の施行の際整備されていない薬局については、この省令の施行の日から起算して三箇月を経過する日までは、同号の規定は適用しない。

附則（平成一九年三月三〇日厚生労働省令第四一〇号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。ただし、様式第十九の改正規定は、平成十九年十月一日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行前に医薬品、医薬部外品、化粧品及び医療機器（以下「医薬品等」という。）を輸出するために製造し、この省令の施行後に当該医薬品等を輸出する製造業者については、この省令による改正後の第二百六十五条第一項第三号の規定は、適用しない。

3 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

4 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（平成一九年三月三〇日厚生労働省令第五一〇号）

（施行期日）

1 この省令は、平成十九年四月一日から施行する。

（第三十六条の三第一項第一号の厚生労働省令で定める期間の特例）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則第五十九条の二の規定にかかわらず、この省令の施行の日前に製造販売の承認を受けた医薬品についての薬事法第三十六条の三第一項第一号に規定する厚生労働省令で定める期間については、零とする。

附則（平成一九年四月一八日厚生労働省令第七九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年六月二二日厚生労働省令第九一〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年七月三一日厚生労働省令第一〇〇〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年八月二日厚生労働省令第一〇二号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第四十七号の四ただし書に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附則（平成一九年九月二五日厚生労働省令第一一一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年一〇月四日厚生労働省令第一二二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成一九年一〇月一九日厚生労働省令第一二二七号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第七号の二十二ただし書に規定する製剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附則（平成一九年一二月二二日厚生労働省令第一三九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇年一二月二五日厚生労働省令第六六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇年一月三一日厚生労働省令第九九号）

（施行期日）
第一条 この省令は、薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号。以下「改正法」という。）附則第一条第三号に掲げる規定の施行の日（平成二十年四月一日）から施行する。ただし、第一条中第四十一条の改正規定は公布の日から、第二条、次条及び附則第三条第一項は改正法施行の日から、それぞれ施行する。
（経過措置）

第二条 第二条の施行の日前に、薬局又は一般販売業（卸売一般販売業を除く。）、薬種商販売業若しくは配置販売業の実務に従事した者についての第二条による改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第五十九条の五第二項の適用については、第二条の施行の日前に当該実務に従事した期間（以下「旧法実務従事期間」という。）は、同項に規定する実務に従事した期間に通算することができる。この場合において、当該旧法実務従事期間は、その通算に係る同項に規定する実務に従事した期間とみなして新規則の規定を適用する。

2 第二条の施行の日から改正法附則第二条の政令で定める日までの間（薬事法（昭和三十五年法律第四十五号。以下「法」という。）附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（改正法の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る改正法第一条による改正前の法第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。以下「旧薬種商」という。）又は改正法附則第十条に規定する既存配置販売業者（以下「既存配置販売業者」という。）に係る業務についての実務に従事した者にあつては、第二条の施行の日から平成二十七年五月三十一日までの間。以下同じ。）に、改正法附則第二条に規定する既存一般販売業者、改正法附則第五条に規定する既存薬種商、旧薬種商又は既存配置販売業者に係

る業務についての業務に従事した者についての新規則第五百九条の五第二項の適用については、第二条の施行の日から改正法附則第二条の政令で定める日までの間に当該業務に従事した期間（以下「経過措置実施期間」という。）は、同項に規定する業務に従事した期間に通算することができる。この場合において、当該経過措置実施期間は、その通算に係る同項に規定する業務に従事した期間とみなして新規則の規定を適用する。

第三条 改正法附則第七条第一項の規定による登録は第一条による改正後の薬事法施行規則第五百九条の七及び第五百九条の八の規定により行うものとする。この場合において、第一条による改正後の薬事法施行規則第五百九条の七第二項第一号中「登録販売者試験に合格したことを証する書類」とあるのは「薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号）第一条の規定による改正前の法（以下「旧法」という。）第二十八条第一項の許可を受けていることを証する書類」と、第一条による改正後の薬事法施行規則第五百九条の八第一項第三号中「登録販売者試験合格の年月及び試験施行地都道府県名」とあるのは「旧法第二十八条第一項の許可の年月及び同項の許可を受けた店舗の所在地の都道府県名」と読み替えるものとする。

2 前項の登録は、この規定の施行前に、第一条による改正後の薬事法施行規則に基づいて行うことができる。

附則（平成二〇二年二月二十九日厚生労働省令第二五号）
この省令は、平成二十一年四月一日から施行する。

附則（平成二〇二年三月二十八日厚生労働省令第五八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年三月三十一日厚生労働省令第六二号）抄
（施行期日）

1 この省令は、平成二十年四月一日から施行する。

附則（平成二〇二年四月一六日厚生労働省令第九五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年四月一七日厚生労働省令第九六号）
この省令は、公布の日から施行し、平成二十年四月一日から適用する。

附則（平成二〇二年五月二一日厚生労働省令第一〇九号）
（施行期日）

第一条 この省令は、薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号。以下「改正法」という。）の施行の日から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令の施行の際現に存する一般用医薬品（改正法による改正後の薬事法（昭和三十五年法律第四十五号）第二十五条第一号に規定する一般用医薬品をいう。）であつて、その容器又は被包に改正法による改正前の薬事法の規定に適合する表示がされているものについては、その外部の容器又は外部の被包にこの省令による改正後の薬事法施行規則第二百九条の二に規定する表示が記載されている場合には、同条に規定する表示が当該医薬品の直接の容器又は直接の被包に記載されているものとみなす。

附則（平成二〇二年六月二十四日厚生労働省令第一一九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年七月一〇日厚生労働省令第一二八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年七月一六日厚生労働省令第一三〇号）
（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機医薬品及びその製剤の項第三十六号の六ただし書に規定する製剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付する文

書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法（昭和三十五年法律第四十五号）第五十四条第一号の規定は、適用しない。

附則（平成二〇二年一〇月一六日厚生労働省令第一五二号）
（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機医薬品及びその製剤の項第十二号の十七（二）に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付する文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（平成二〇二年一二月二八日厚生労働省令第一六三号）抄
（施行期日）

第一条 この省令は、一般社団法人及び一般財団法人に関する法律の施行の日（平成二十年十二月一日）から施行する。

附則（平成二〇二年二月二十五日厚生労働省令第一七八号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年一月二一日厚生労働省令第五五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二〇二年二月六日厚生労働省令第一〇号）抄
（施行期日）

第一条 この省令は、平成二十一年六月一日から施行する。ただし、第一条中第五百九条の七の改正規定及び第二百五十四条第二号の改正規定並びに第九条中第三条第二項の改正規定並びに附則第四十一条の規定は、公布の日から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令の施行の際現に薬事法（以下「法」という。）第四条第一項の許可を受けている者（以下「既存薬局開設者」という。）については、この省令による改正前の薬事法施行規則（以下「旧施行規則」という。）第十二条の二の規定は、平成二十四年五月三十一日までの間は、なおその効力を有する。

第三条 既存薬局開設者についての次の表の上欄に掲げるこの省令による改正後の薬事法施行規則（以下「新施行規則」という。）の規定の適用については、平成二十四年五月三十一日までの間は、これらの規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句とする。

第七條第四号、住所及び一週間当たりの通常の勤務時間数（以下及び住所	住所及び一週間当たりの通常の勤務時間数（以下及び住所
第七條第五号、薬剤師又は登録販売者	薬剤師及び住所
第七條第八号、薬局並びに店舗販売業及び配置販売業の業務を行う体制を定める省令（昭和三十九年厚生省令第三号）	薬局並びに店舗販売業及び配置販売業の業務を行う体制を定める省令（平成二十一年厚生労働省令第十号。以下「改正省令」という。）による改正前の薬局及び一般販売業の薬剤師の員数を定める省令（昭和三十九年厚生省令第三号）第一条
第一条第一項第二号	

<p>第十五条の三 第一類医薬品陳列区画（薬局等構造設備規則（昭和三十一年厚生省令第二号）第一条第一項第九号ロに所定する第一類医薬品陳列区画をいう。以下同じ。）</p>	<p>条中「店舗販売業者」とあるのは、「店舗販売業者及び法附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号。以下「改正法」という。）の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る改正法第六十九条の規定による改正前の法（以下「旧法」という。）第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。）と、「配置販売業者」とあるのは、「配置販売業者、改正法附則第十条に規定する既存配置販売業者及び改正法の施行の際現に旧法第三十五条の許可を受けている者（改正法の施行後に改正法附則第十七条の規定に基づきなお従前の例により許可を受けた者を含む。改正法附則第十五条及び第十六条に規定する者を除く。）とする。」</p>
<p>第十五条の六 薬局等構造設備規則第一条第一項第十号に規定する第二項第一号情報を提供するための設備がある場所をいう。</p>	<p>第八條 既存薬種商（改正法附則第五条に規定する既存薬種商をいう。以下同じ。）については、平成二十四年五月三十一日までの間は、旧施行規則第三百九十九条から第四百一条までの規定は、なおその効力を有する。</p>
<p>第十五条の八 薬局等構造設備規則第一条第八号</p>	<p>第九條 改正法附則第九条第一項の規定により店舗販売業の許可を受けた者とみなされたものについての次の表の上欄に掲げる医薬品医療機器等法施行規則の規定の適用については、これらの規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句とする。</p>
<p>第十六条第一、住所又は適当たり勤務時間数</p>	<p>第十條 要指導医薬品陳列区画又は第一類医薬品陳列区画</p>
<p>第十六条第二、住所又は適当たり勤務時間数</p>	<p>第十一條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>第十六条第三、薬局若しくは登録販売者</p>	<p>第十二條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>第十六条第三、薬局若しくは登録販売者</p>	<p>第十三條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>第一百五十九条 薬局等構造設備規則第一条第十号若しくは第十五条第一項第九号に規定する情報を提供するための設備が四号ある場所又は同令第一条第一項第四号若しくは第二条第四号</p>	<p>第十四條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>第二百一十八条 第一類医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること。ただし、かぎをかけたの二第一項第一号</p>	<p>第十五條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>第二百一十八条 薬局等構造設備規則第一条第十号又は第二条第二項第九号に規定する情報を提供するための設備</p>	<p>第十六條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>指定第二類医薬品を陳列する陳列設備から一・二メートル以内の範囲に医薬品を購入し</p>	<p>第十七條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>
<p>必要措置が採られている</p>	<p>第十八條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること</p>

条中「店舗販売業者」とあるのは、「店舗販売業者及び法附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号。以下「改正法」という。）の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る改正法第六十九条の規定による改正前の法（以下「旧法」という。）第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。）と、「配置販売業者」とあるのは、「配置販売業者、改正法附則第十条に規定する既存配置販売業者及び改正法の施行の際現に旧法第三十五条の許可を受けている者（改正法の施行後に改正法附則第十七条の規定に基づきなお従前の例により許可を受けた者を含む。改正法附則第十五条及び第十六条に規定する者を除く。）とする。」

第八條 既存薬種商（改正法附則第五条に規定する既存薬種商をいう。以下同じ。）については、平成二十四年五月三十一日までの間は、旧施行規則第三百九十九条から第四百一条までの規定は、なおその効力を有する。

第九條 改正法附則第九条第一項の規定により店舗販売業の許可を受けた者とみなされたものについての次の表の上欄に掲げる医薬品医療機器等法施行規則の規定の適用については、これらの規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄に掲げる字句とする。

第十條 要指導医薬品陳列区画又は第一類医薬品陳列区画

第十一條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十二條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十三條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十四條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十五條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十六條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十七條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

第十八條 要指導医薬品陳列区画の内部の陳列設備に陳列すること

必要な措置が採られている

必要な措置が採られている場所
所に陳列する

第十条 既存一般販売業者は、この省令の施行後直ちに、店舗管理者の氏名及び住所をその店舗の所在地の都道府県知事（その店舗の所在地が地域保健法（昭和二十二年法律第一百号）第五条第一項の政令で定める市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）に届け出なければならない。ただし、当該既存一般販売業者の管理者（改正法第一条の規定による改正前の法（以下「旧法」という。）第二十七条において準用する旧法第七条の管理者をいう。）を店舗管理者とする場合は、この限りでない。

第十一条 既存薬種商等（既存薬種商及び法附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（改正法の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る旧法第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。）をいう。以下同じ。）は、この省令の施行後直ちに、店舗管理者の氏名及び住所をその店舗の所在地の都道府県知事に届け出なければならない。ただし、当該既存薬種商等であつて、改正法附則第七条の規定により改正法第一条の規定による改正後の法（以下「新法」という。）第三十六条の四第一項に規定する試験に合格した者とみなされたものうち、同条第二項の登録を受けたもの（以下「みなし合格登録販売者」という。）を店舗管理者とする場合は、この限りでない。

第十二条 既存配置販売業者（改正法附則第十条に規定する既存配置販売業者をいう。以下同じ。）については、旧施行規則第五十二条、第五十三条及び第五十六条から第五十九条までの規定は、なおその効力を有する。この場合において、旧施行規則第五十三条において準用する第二条に規定する許可証については、様式第七十七中「配置販売業の許可を受けた者」とあるのは「薬事法の一部を改正する法律附則第十条に規定する既存配置販売業者」とする。

2 前項後段の規定にかかわらず、この省令の施行後既存配置販売業者に係る当該許可についての最初の更新を受けるまでの間、旧施行規則第五十三条において準用する第二条に規定する許可証については、旧許可の許可証をもってこれに代えることができる。

第十三条 改正法附則第十一条の規定により配置販売業の許可を受けた者とみなされたものについての医薬品医療機器等法施行規則の規定の適用については、第四百九十九条の二第二項第二号中「登録販売者（第十五条第二項本文に規定する登録販売者を除く。）」とあるのは「既存配置販売業者（薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号）附則第十条に規定する既存配置販売業者をいう。以下同じ。）の配置員」と、同条第二項柱書き、第四百九十九条の五第四項第四号、第四百九十九条の七、第四百九十九条の十三第一項、第四百九十九条の十四及び第四百九十九条の十四第二項中「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、第四百九十九条の二第二項第一号中「又は」とあるのは「若しくは」と、「期間」とあるのは「期間又は薬剤師が区域管理者である第一類医薬品を配置販売する既存配置販売業において配置員として業務に従事した期間」と、第四百九十九条の六第一項中「登録販売者又は一般従事者（その区域において実務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。第四百九十九条の十二第一項において同じ。）」とあるのは「又は既存配置販売業者の配置員」と、第四百九十九条の十八中「同条第二項」と、「薬局又は店舗」とあるのは「区域」とあるのは「同条第三項」と、「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、同項第三号」と、「同条第二項中」とあるのは「同項第七号中「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、同条第二項中」と、「同条第五項」と、「薬局又は店舗」とあるのは「区域」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、「第二号中「薬局又は店舗」とあるのは「区域」とあるのは「第二号中「薬局又は店舗」とあるのは「区域」と、同号中「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、「配置した当該一般用医薬品を使用する者」とあるのは「配置した当該一般用医薬品を使用する者」と、同項第六号中「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、別表第一の四中「第十五条第二項本文に規定する登録販売者以外の登録販売者若しくは同項の登

録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」と、「登録販売者」とあるのは「既存配置販売業者の配置員」とし、第四百九十九条の六第二項及び第三項並びに第四百九十九条の十二の規定は適用しない。

第十四条 改正法附則第十三条第一項の規定による許可については、旧施行規則第四百九十九条の規定は、なおその効力を有する。

2 改正法附則第十三条第一項の規定による許可を受けた者については、附則第十二条第一項及び前条の規定を準用する。

第十五条 既存配置販売業者は、この省令の施行後直ちに、区域管理者の氏名及び住所をその配置しようとする区域をその区域を含む都道府県の知事に届け出なければならない。ただし、既存配置販売業者であつて、旧法第三十条第二号に規定する配置販売の業務を行うにつき必要な知識経験を有する者を区域管理者とする場合は、この限りでない。

第十六条 特例許可旧卸売一般販売業者（薬事法の一部を改正する法律の施行に伴う関係政令の整備等及び経過措置に関する政令（平成二十一年政令第二号）第五条に規定する特例許可旧卸売一般販売業者をいう。）については、当該許可の有効期間の残存期間に限り、旧施行規則第三百三十九条（第八号に係る部分に限る。）及び第四百三十三から第四百五十五条までの規定は、なおその効力を有する。

第十七条 改正法附則第四条の規定により新法第三十四条第一項の許可を受けた者とみなされる者（以下「みなし卸売販売業者」という。）は、この省令の施行後直ちに、営業所管理者の氏名及び住所をその営業所の所在地の都道府県知事に届け出なければならない。ただし、当該みなし卸売販売業者の管理者（旧法第二十七条において準用する旧法第七条の管理者をいう。）を営業所管理者とする場合は、この限りでない。

第十八条 みなし卸売販売業者については、平成二十四年五月三十一日までの間は、新施行規則第四百五十五条の規定は、適用しない。

第十九条 みなし卸売販売業者については、当該許可の有効期間の残存期間に限り、医薬品医療機器等法施行規則第五百五十五条において準用する第二条に規定する許可証については、旧許可の許可証をもってこれに代えることができる。

第二十条 みなし合格登録販売者は、新施行規則第五百五十四条の規定にかかわらず、第二類医薬品又は第三類医薬品のみを販売する卸売販売業の営業所管理者になることができる。

第二十一条 医薬品医療機器等法施行規則第五百五十八条の二の規定の適用については、当分の間、同条中「店舗販売業者」とあるのは「店舗販売業者及び法附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号）以下「改正法」という。）の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る改正法第一条の規定による改正前の法（以下「旧法」という。）第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。」と、「配置販売業者」とあるのは「配置販売業者、改正法附則第十条に規定する既存配置販売業者及び改正法の施行の際に旧法第三十五条の許可を受けた者（改正法の施行後に改正法附則第十七条の規定に基づきなお従前の例により許可を受けた者を含む。改正法附則第十五条及び第十六条に規定する者を除く。）」とする。

第二十二条 この省令の施行の際に存する医薬品又は医薬部外品であつて、その容器又は被包に旧法及び旧施行規則の規定に適合する表示がされているものについては、その外部の容器又は外部の被包に新施行規則第二百十條第四号及び第五号並びに第二百十九條の二第一項に規定する文字及び数字が記載されている場合には、これらの文字及び数字が当該医薬品又は医薬部外品の直接の容器又は直接の被包に記載されているものとみなす。

第二十三条 薬局開設者が、薬局及び店舗販売業の店舗が存しない離島に居住する者に対して郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律（平成二十五年法律第百三三号）の施行の日の前日までの間は、新施行規則第十五条の四第一項の規定の適用については、同項第一号中「第三類医薬品」とあるのは「薬局製造販売医薬品（次条に規定する薬局製造販売医薬品をいう。以下この号及び次号において同じ。）、第二類医薬品又は第三類医薬品」と、

同項第二号中「第三類医薬品」とあるのは「薬局製造販売医薬品、第二類医薬品又は第三類医薬品」とする。

2 店舗販売業者が、薬局及び店舗販売業者の店舗が存しない離島に居住する者に対して郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第四百二十二条において準用する新施行規則第十五条の四第一項の規定の適用については、同項第一号及び第二号中「第三類医薬品」とあるのは、「第二類医薬品又は第三類医薬品」とする。

3 薬局開設者又は店舗販売業者は、前二項の規定により医薬品を販売し、又は授与したときは、遅滞なく、その販売又は授与の相手方の氏名、住所、連絡先及び当該医薬品の名称その他必要な事項を記載した記録を作成し、その作成の日から三年間保存しなければならない。

第二十四条 薬局開設者が、前条第一項の規定により薬局製造販売医薬品の郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第十五条の五の規定は、適用しない。

2 前項に規定する場合において、新施行規則第十五条の六第二項の規定の適用については、同項第一号中「当該薬局内の情報提供を行う場所（薬局等構造設備規則第一条第十号に規定する情報を提供するための設備がある場所をいう。次条、第十五条の十三及び第十五条の十四において同じ。）において、対面」とあるのは、「電話その他の方法により」とし、同項（第三号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

第二十五条 薬局開設者に、薬局及び店舗販売業者の店舗が存しない離島に居住する者であつて、その薬局において薬局製造販売医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとするもの又はその薬局において薬局製造販売医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとするものから相談があつた場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第十五条の七第二項の規定の適用については、同項第一号中「当該薬局内の情報提供を行う場所において、対面」とあるのは、「電話その他の方法により」とする。

第二十六条 薬局開設者又は店舗販売業者が、附則第二十三条第一項又は第二項の規定により第二類医薬品の郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第五百九条の十四第二項の規定の適用については、同項ただし書中「第三類医薬品」とあるのは、「第二類医薬品又は第三類医薬品」とし、新施行規則第五百九条の十六の規定の適用については、同条第一号中「当該薬局又は店舗内の情報提供を行う場所において、対面」とあるのは「電話その他の方法により」とする。

第二十七条 薬局開設者又は店舗販売業者に、薬局及び店舗販売業者の店舗が存しない離島に居住する者であつて、その薬局若しくは店舗において第二類医薬品若しくは第三類医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとするもの又はその薬局若しくは店舗において第二類医薬品若しくは第三類医薬品を購入し、若しくは譲り受けようとするもの若しくはこれらの者による相談があつた場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、第五百九条の十七の規定の適用については、同条第二号中「当該薬局又は店舗内の情報提供を行う場所において、医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に対面」とあるのは、「医薬品の販売又は授与に従事する薬剤師又は登録販売者に電話その他の方法により」とする。

第二十八条 既存薬局開設者が、この省令の施行前に当該既存薬局開設者から購入し、若しくは譲り受けた薬局製造販売医薬品若しくは第二類医薬品をこの省令の施行の際に継続して使用している者認められる者に対して、又は薬局開設者が、法第三十六条の三の規定に基づき厚生労働大臣が第三類医薬品を第二類医薬品に指定を変更する前に当該薬局開設者から購入し、若しくは譲り受けた当該医薬品を当該指定の変更の際に継続して使用している者認められる者に対して、当該医薬品と同一の医薬品の郵便等販売を行う場合（当該医薬品が薬局製造販売医薬品である場合）にあつては当該薬局の薬剤師が電話その他の方法により当該医薬品を購入し、又は譲り受ける者から新施行規則第十五条の六第一項の規定による情報の提供を要しない旨の意思を確認し、か

つ、同項の規定による情報の提供を行う必要がないと判断した場合に限り、当該医薬品が第二類医薬品である場合にあつては当該薬局の薬剤師又は登録販売者が電話その他の方法により当該医薬品を購入し、又は譲り受ける者から新法第三十六条の六第二項の規定による情報の提供を要しない旨の意思を確認し、かつ、同項の規定による情報の提供を行う必要がないと判断した場合に限る。）においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第十五条の四第一項の規定の適用については、同項第一号中「第三類医薬品」とあるのは「薬局製造販売医薬品（次条に規定する薬局製造販売医薬品をいう。以下この号及び次号において同じ。）、第二類医薬品又は第三類医薬品」と、同項第二号中「第三類医薬品」とあるのは「薬局製造販売医薬品、第二類医薬品又は第三類医薬品」とする。

2 既存一般販売業者若しくは既存薬種商等（店舗販売業者の許可を受けた者を含む。以下同じ。）が、この省令の施行前に当該既存一般販売業者若しくは既存薬種商等から購入し、若しくは譲り受けた第二類医薬品をこの省令の施行の際に継続して使用している者認められる者に対して、又は既存一般販売業者若しくは既存薬種商等が、法第三十六条の三の規定に基づき厚生労働大臣が第三類医薬品を第二類医薬品に指定を変更する前に当該既存一般販売業者若しくは既存薬種商等から購入し、若しくは譲り受けた当該医薬品を当該指定の変更の際に継続して使用していると認められる者に対して、当該医薬品と同一の医薬品の郵便等販売を行う場合（当該店舗の薬剤師又は登録販売者が電話その他の方法により当該医薬品を購入し、又は譲り受ける者から新法第三十六条の六第二項の規定による情報の提供を要しない旨の意思を確認し、かつ、同項の規定による情報の提供を行う必要がないと判断した場合に限る。）においては、薬事法及び薬剤師法の施行規則第十五条の四第一項の規定の適用については、同項第一号及び第二号中「第三類医薬品」とあるのは、「第二類医薬品又は第三類医薬品」とする。

3 既存薬局開設者若しくは薬局開設者又は既存一般販売業者若しくは既存薬種商等は、前二項の規定により医薬品を販売し、又は授与したときは、遅滞なく、その販売又は授与の相手方の氏名、住所、連絡先及び当該医薬品の名称その他必要な事項を記載した記録を作成し、その作成の日から三年間保存しなければならない。

第二十九条 既存薬局開設者が、前条第一項の規定により薬局製造販売医薬品の郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第十五条の五及び第十五条の六の規定は、適用しない。

第三十条 既存薬局開設者若しくは薬局開設者又は既存一般販売業者若しくは既存薬種商等が、附則第二十八条第一項又は第二項の規定により第二類医薬品の郵便等販売を行う場合においては、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、新施行規則第五百九条の十四第二項の規定の適用については、同項ただし書中「第三類医薬品」とあるのは「第二類医薬品又は第三類医薬品」とし、新施行規則第五百九条の十六の規定は、適用しない。

第三十一条 薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律の施行の日の前日までの間は、様式第一の二中「4 販売方法の概要欄には、カタログ及びインターネット等の広告方法、郵送及び直接配送等の輸送方法を記載すること。また、広告方法としてインターネットを用いる場合は、ホームページアドレスを記載すること。」とあるのは、「4 販売方法の概要欄には、カタログ及びインターネット等の広告方法、郵送及び直接配送等の輸送方法を記載すること。また、広告方法としてインターネットを用いる場合は、ホームページアドレスを記載すること。／5 次の（1）に掲げる場合には、備考欄に「離島居住者への薬局製造販売医薬品販売（第二類医薬品を販売する場合にあつては、「第二類医薬品販売」と記載し、併せて離島の名称を記載すること。（2）に掲げる場合には、備考欄に「継続使用者への薬局製造販売医薬品販売（第二類医薬品を販売する場合にあつては、「第二類医薬品販売」と記載すること。／（1） 薬局及び店舗が存しない離島に居住する者に薬局製造販売医薬品又は第二類医薬品の郵便等販売を行う場合／（2） 薬事法施行規則等の一部を改正する省令（平成二十一年厚生労働省令第一〇号。以下「改正省令」という。）の施行前に既存薬局開設者若しくは既存一般販売業者若しくは既存薬種商等か

ら購入し、若しくは譲り受けた薬局製造販売医薬品若しくは第二类医薬品を改正省令の施行の際に継続使用していると認められる者に対して、又は法第36条の3の規定に基づき厚生労働大臣が第三類医薬品を第二类医薬品に指定を変更する前に薬局開設者若しくは既存一般販売業者若しくは既存薬種商等から購入し、若しくは譲り受けた当該医薬品を当該指定の変更の際現に継続使用していると認められる者に対して、当該医薬品と同一の医薬品の郵便等販売を行う場合（当該薬局又は店舗の薬剤師又は登録販売者（薬局製造販売医薬品にあつては、当該薬局の薬剤師）が電話その他の方法により当該医薬品の販売又は授与の相手方から情報の提供を要しない旨の意思を確認し、かつ、情報の提供を行う必要がないと判断した場合に限る。）と読み替えて適用するものとする。

第三十九条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

第四十条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り替つて使用することができる。

（施行のために必要な準備等）

第四十一条 附則第十条、第十一条、第十五条、第十七条及び次条の届出は、この省令の施行前においても行うことができる。

第四十二条 既存薬局開設者、既存一般販売業者又は既存薬種商等であつて、この省令の施行の際現に郵便等販売（新施行規則第一条第二項第七号（新施行規則第三百三十九条第二項において準用する場合を含む。）に規定する郵便等販売をいう。）を行っているものは、この省令の施行後直ちに、新施行規則様式第一の二による届書をその薬局又は店舗の所在地の都道府県知事（既存一般販売業者にあつては、その店舗の所在地が地域保健法第五条第一項の政令で定める市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）に提出しなければならない。

附則（平成二十二年二月二三日厚生労働省令第一七号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年四月二二日厚生労働省令第一〇三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年四月二八日厚生労働省令第一〇六号） 抄
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年五月二〇日厚生労働省令第一一一号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年五月二九日厚生労働省令第一一四号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年七月七日厚生労働省令第一二七号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年一〇月一六日厚生労働省令第一四六号）
この省令は、公布の日から施行する。

（施行期日）
1 この省令は、平成二十二年一月一日から施行する。ただし、別表第三の改正規定は、公布の日から施行する。

（経過措置）
2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り替つて使用することができる。

附則（平成二十二年一月二〇日厚生労働省令第六号）
（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

2（経過措置）
この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第三十六号の二十（三）に規定する貼付剤、同項第七十一号の三（二）に規定する錠剤、同号（三）に規定する細粒剤又は同号（四）に規定する内用液剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付する文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（平成二十二年四月一六日厚生労働省令第六三三号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年六月二五日厚生労働省令第七九号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年七月二三日厚生労働省令第九一〇号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十二年一〇月二七日厚生労働省令第一一五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十三年一月二二日厚生労働省令第七七号）
この省令は、公布の日から施行する。

1（施行期日）
この省令は、公布の日から施行する。

2（経過措置）
この省令による改正前の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第二十六号の二十三に規定する外用剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付する文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（平成二十三年四月二二日厚生労働省令第五一〇号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十三年五月二七日厚生労働省令第六五号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十三年六月二二日厚生労働省令第七二二号）
この省令は、公布の日から施行する。

（施行期日）
第一条 この省令は、公布の日から施行する。

2（経過措置）
この省令の施行の前日に薬事法（昭和三十五年法律第百四十五号）第八十条の二第二項の規定により計画の届出がされた治験に係る薬事法施行規則の規定の適用については、なお従前の例による。

附則（平成二十三年七月一日厚生労働省令第八四四号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十三年七月四日厚生労働省令第八七号）
この省令は、公布の日から施行する。

（施行期日）
第一条 この省令は、平成二十四年十月一日から施行する。

2（経過措置）
この省令の施行前に行われたこの省令による改正前の薬事法施行規則（昭和三十六年厚生労働省令第一号）第九十七条の規定による申請（指定製剤（この省令による改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第九十七条第二項第一号に規定する指定製剤をいう。以下同じ。）に係るものに限る。）に係る検定については、なお従前の例による。

第三条 この省令の施行の際現に、国立感染症研究所が、指定製剤に該当する品目について、薬事法（昭和三十五年法律第百四十五号。以下「法」という。）第十四条の承認を取得している製造

販売業者（次条において「指定製剤既承認製造販売業者」という。）との協議を経て作成している製品の製造及び試験の記録等の要約の記載のための様式（新規則第九十七条の二各号に掲げる事項を記載することができるものに限る。）は、新規則第九十七条の三の規定により作成された製造・試験記録等要約書の様式とみなす。

第四条 指定製剤既承認製造販売業者は、この省令の施行後、遅滞なく、新規則第九十七条の四第一項の申請を行わなければならない。ただし、次に掲げる場合は、この限りでない。

一 前条に該当する場合

二 当該品目について当分の間製造販売を行う予定がないことその他特別の事情がある場合

2 前項ただし書（第二号に係る部分に限る。）の場合においては、指定製剤既承認製造販売業者は、当該品目について新規則第九十七条第一項の規定による検定の申請を行うまでの間に、新規則第九十七条の四第一項の申請を行わなければならない。

第五条 前二条の規定は、指定製剤に該当する品目について法第十九条の二の承認を取得している同条第四項に規定する外国特例承認取得者について準用する。この場合において、附則第三条中

「第十四条の承認を取得している製造販売業者（次条において「指定製剤既承認製造販売業者」という。）とあるのは「第十九条の二の承認を取得している同条第四項に規定する外国特例承認取得者の選任する製造販売業者（次条において「指定製剤既承認選任製造販売業者」という。）と、前条中「指定製剤既承認製造販売業者」とあるのは「指定製剤既承認選任製造販売業者」と読み替えるものとする。

第六条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

第七条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則（平成二十三年九月九日厚生労働省令第一一四号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十三年九月二六日厚生労働省令第一一七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十三年二月二日厚生労働省令第一一〇号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、平成二十四年四月一日から施行する。ただし、第五条から第七条まで及び第十四条の規定並びに附則第三条及び第四条の規定は、平成二十五年四月一日から施行する。

（薬事法施行規則の一部改正に伴う経過措置）

第三条 第五条の規定の施行前に同条の規定による改正前の薬事法施行規則の規定により都道府県知事に対し届出をしなければならない事項で、同条の規定の施行の日前にその手続がされていないものについては、これを、同条の規定による改正後の薬事法施行規則（以下この項において「新薬事法施行規則」という。）の相当規定により地域保健法（昭和二十二年法律第一〇号）第五条第一項の規定に基づく政令で定める市の市長又は特別区の区長に対して届出をしなければならない事項についてその手続がされていないものとみなして、新薬事法施行規則の規定を適用する。

2 第五条の規定の施行の際現にある同条の規定による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、同条の規定による改正後の様式によるものとみなす。

3 第五条の規定の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則（平成二十四年一月一八日厚生労働省令第四号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年三月三〇日厚生労働省令第五〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年五月一八日厚生労働省令第八三号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年五月三〇日厚生労働省令第八五号）

（施行期日）

第一条 この省令は、公布の日から施行する。ただし、第一条（薬事法施行規則様式第七十七の改正規定に限る。）及び次条については、公布の日から起算して一年を経過した日から施行する。

（経過措置）

第二条 第一条（薬事法施行規則様式第七十七の改正規定に限る。）の規定の施行の際現に交付されている同条の規定による改正前の薬事法施行規則様式第七十七による許可証は、同条の規定による改正後の薬事法施行規則様式第七十七によるものとみなす。

附 則（平成二十四年五月三一日厚生労働省令第八七号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第五十四号（1）に規定するジメチルジクロロビニルホスフェイトをプラスチック板に吸着させた殺虫剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付する文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附 則（平成二十四年六月二九日厚生労働省令第九七号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、平成二十四年七月九日から施行する。

附 則（平成二十四年六月二九日厚生労働省令第九八号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年八月二二日厚生労働省令第一一八号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年八月三〇日厚生労働省令第一二〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年九月二八日厚生労働省令第一四〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年九月二八日厚生労働省令第一四一號）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年二月二五日厚生労働省令第一六〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十四年二月二八日厚生労働省令第一六一号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令の施行前に治験実施計画書（医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令（以下「基準省令」という。）第七条第一項から第三項までの規定に適合するものに限る。以下同じ。）が作成された治験についての治験の依頼をした者（以下「治験依頼者」という。）に係る報告（薬事法施行規則第二百七十三条第三項本文の報告をいう。以下同じ。）については、平成二十六年六月三十日までの間は、なお従前の例による。

2 前項の規定にかかわらず、同項の治験依頼者が平成二十六年六月三十日までの間に報告を行う場合において、当該報告については、当該治験依頼者の選択により、第一条の規定による改正後の薬事法施行規則（以下「新薬事法施行規則」という。）第二百七十三条第三項本文の規定の適用を受けることができる。

3 新薬事法施行規則第二百七十三條第三項本文の規定は、第一項の治験依頼者に係る報告については、平成二十六年七月一日から適用する。

4 新薬事法施行規則第二百七十三條第三項本文の規定は、この省令の施行後に治験実施計画書が作成された治験についての治験依頼者又は治験実施者（新薬事法施行規則第二百七十三條第三項本文の規定による自ら治験を実施した者をいう。以下同じ。）に係る報告については、平成二十六年七月一日から適用する。

5 前項の治験依頼者又は治験実施者に係る報告であつて、平成二十六年六月三十日までの間に行われるものについては、第一条の規定による改正前の薬事法施行規則第二百七十三條第三項の報告とみなして、同項の規定を適用する。

6 前項の規定にかかわらず、同項の報告については、同項の治験依頼者又は治験実施者の選択により、新薬事法施行規則第二百七十三條第三項本文の規定の適用を受けることができる。

附 則（平成二十五年二月八日厚生労働省令第一号）抄

（施行期日）

第一条 この省令は、公布の日から施行する。ただし、第一条の規定、第二条中医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令第二十条第二項、第二十八条、第五十条第二項、第六十条第一項、第六十三條第二項、第六十八条及び第七十六条の改正規定（二治験責任医師」とあるのは「当該製造販売後臨床試験責任医師」と、同条第三項）を「当該被験機器について初めて治験の計画を届け出た日」とあるのは「当該被験機器に係る医療機器の製造販売の承認の際に厚生労働大臣が指定した日」と、同条第三項中「治験機器概要書」とあるのは「添付文書」と、同条第四項に改める部分に限る。）並びに附則第四条の規定は、平成二十六年七月一日から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令（前条ただし書に規定する規定については、当該規定。以下同じ。）の施行前に実施された又はこの省令の施行の際現に実施されている医療機器の臨床試験については、第一条の規定による改正後の薬事法施行規則（以下「新薬事法施行規則」という。）及び第二条の規定による改正後の医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令（以下「新基準省令」という。）の規定にかかわらず、なお従前の例による。

第三条 この省令の施行前に治験実施計画書（医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令第七條第一項から第三項まで又は第十八條第一項から第三項までの規定に適合するものに限る。）又は製造販売後臨床試験実施計画書（第二条の規定による改正前の医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令第七十六条において準用する同令第七條第一項から第三項まで（同項第一号を除く。）の規定に適合するものに限る。）が作成された医療機器の臨床試験（前条に該当するものを除く。）については、新薬事法施行規則又は新基準省令の規定にかかわらず、なお従前の例による。

附 則（平成二十五年二月二日厚生労働省令第二号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項中第五号の十二ただし書及び第九十六号（21）に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則（平成二十五年三月二日厚生労働省令第三号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年五月一七日厚生労働省令第七号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の日前に改正前の薬事法施行規則（以下「旧規則」という。）第六十三條第三項の期間が既に満了している医薬品に係る報告（改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第六十三條第三項の規定により行う同条第二項の報告をいう。）については、なお従前の例による。

3 この省令の施行の日前に旧規則第六十三條第三項の期間が既に満了している医薬品（薬事法第十四條の四第一項第一号に規定する新医薬品及び同項第二号の規定により厚生労働大臣が指示した医薬品をいう。）に係る報告（新規則第二百五十三條第一項第三号イの規定により行う同項の報告をいう。）については、なお従前の例による。

附 則（平成二十五年五月三十一日厚生労働省令第七号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第八号の二十ただし書に規定する注射剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則（平成二十五年五月三十一日厚生労働省令第七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年六月二日厚生労働省令第七号）

（施行期日）

1 この省令は、平成二十五年七月一日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の際現にある改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式（旧様式第九十六を除く。）による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則（平成二十五年六月二日厚生労働省令第八号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年八月三〇日厚生労働省令第九号）

（施行期日）

1 この省令は、平成二十五年十月一日から施行する。ただし、第九十七條第二項及び第二百條の改正規定は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則（平成二十五年九月二〇日厚生労働省令第一〇七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年九月二七日厚生労働省令第一〇九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年十一月二七日厚生労働省令第一四〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十六年一月一七日厚生労働省令第二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年五月三十一日厚生労働省令第七号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の薬事法施行規則別表第三毒薬の部有機薬品及びその製剤の項第八号の二十ただし書に規定する注射剤であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、その添付文書に毒薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に毒薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、薬事法第五十四条の規定は、適用しない。

附 則（平成二十五年五月三十一日厚生労働省令第七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年六月二日厚生労働省令第七号）

（施行期日）

1 この省令は、平成二十五年七月一日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の際現にある改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式（旧様式第九十六を除く。）による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則（平成二十五年六月二日厚生労働省令第八号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年八月三〇日厚生労働省令第九号）

（施行期日）

1 この省令は、平成二十五年十月一日から施行する。ただし、第九十七條第二項及び第二百條の改正規定は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

附 則（平成二十五年九月二〇日厚生労働省令第一〇七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年九月二七日厚生労働省令第一〇九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十五年十一月二七日厚生労働省令第一四〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十六年一月一七日厚生労働省令第二号）

この省令は、公布の日から施行する。

1 この省令は、公布の日から施行する。

附則（平成二十六年二月一〇日厚生労働省令第八号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、薬事法及び薬剤師法の一部を改正する法律（以下「改正法」という。）の施行の日（平成二十六年六月十二日）から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令の施行の日（以下「施行日」という。）前にされた改正法第一条の規定による改正前の薬事法（以下「旧法」という。）第三十条第一項又は第三十四条第一項の許可の申請であつて、この省令の施行の際許可をすることがどうかの処分がされていないものについての許可又は不許可の処分については、なお従前の例による。

第三条 この省令の施行の際現に旧法第四十一条又は第二十六条第一項の許可を受けている者（改正法附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされたこれらの項の許可を受けた者を含む。以下同じ。）は、この省令の施行の際現にその薬局又は店舗において要指導医薬品を販売し、又は授与している場合には、施行日から起算して三十日を経過する日までに、その薬局又は店舗の所在地の都道府県知事（その薬局又は店舗の所在地が地域保健法（昭和二十二年法律第百一十号）第五条第一項の政令で定める市（以下「保健所を設置する市」という。）又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。次項において同じ。）にその旨を届け出なければならない。

2 この省令の施行の際現に旧法第四十一条又は第二十六条第一項の許可を受けている者は、この省令の施行の際現に特定販売（この省令第一条の規定による改正後の薬事法施行規則（以下「新規則」という。）第一条第二項第四号に規定する特定販売をいう。以下同じ。）を行つていない場合には、この省令の施行後直ちに、その薬局又は店舗の所在地の都道府県知事に、新規則第一条第四項第三号、第四号及び第六号に掲げる事項又は新規則第三百三十九条第四項第三号、第四号及び第六号に掲げる事項を記載した書類を提出しなければならない。

第四条 この省令の施行の際現に旧法第四十一条の許可を受けている者（改正法附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされた同項の許可を受けた者を含む。）は、この省令の施行後当該許可についての最初の更新の申請をするときは、新規則様式第五による申請書に、改正法第一条の規定による改正後の薬事法（以下「新法」という。）第四条第三項第四号イに掲げる書類及び新規則第一条第二項第三号に掲げる事項を記載した書類並びに特定販売を行う場合にあつては、同条第四項第二号に掲げる事項及び主たるホームページの構成の概要を記載した書類を添付しなければならない。

2 この省令の施行の際現に旧法第二十六条第一項の許可を受けている者（改正法附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされた同項の許可を受けた者を含む。）は、この省令の施行後当該許可についての最初の更新の申請をするときは、新規則様式第七十八による申請書に、新法第二十六条第三項第四号に掲げる書類及び新規則第一条第二項第三号に掲げる事項を記載した書類並びに特定販売を行う場合にあつては、新規則様式第七十八による申請書に、新規則第三百三十九条第四項第二号に掲げる事項及び主たるホームページの構成の概要を記載した書類を添付しなければならない。

3 この省令の施行の際現に旧法第三十条第一項の許可を受けている者（附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされた同項の許可を受けた者を含む。）は、この省令の施行後当該許可についての最初の更新の申請をするときは、新規則様式第七十八による申請書に、新規則第四百八十八条第二項第八号に掲げる書類並びに相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先を記載した書類を添付しなければならない。

4 この省令の施行の際現に旧法第三十四条第一項の許可を受けている者（附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされた同項の許可を受けた者を含む。）は、この省令の施行後当該許可についての最初の更新の申請をするときは、新規則様式第七十八による申請書に、相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先を記載した書類を添付しなければならない。

第五条 都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、この省令の施行後この省令の施行の際現に旧法第四十一条又は第二十六条第一項の許可を受けている者に係る当該許可

についての最初の更新をするまでの間、新規則第七条（新規則第四百二十二条において準用する場合を含む。以下この項において同じ。）に規定する台帳に、当該者に係る新規則第七条第五号、第十一号及び第十二号に掲げる事項（特定販売を行う際に使用する通信手段及び主たるホームページアドレスを除く。）を記載することを要しない。

2 都道府県知事は、この省令の施行後この省令の施行の際現に旧法第三十条第一項又は第三十四条第一項の許可を受けている者（附則第二条の規定によりなお従前の例によることとされたこれらの項の許可を受けた者を含む。）に係る当該許可についての最初の更新をするまでの間、新規則第四百四十九条又は第五百五十五条において準用する新規則第七条に規定する台帳に、当該者に係る同条第五号及び第十一号に掲げる事項を記載することを要しない。

第六条 店舗販売業者は、新規則第四百四十条第一項第一号の規定にかかわらず、平成二十九年六月十一日までの間は、要指導医薬品を販売し、又は授与する店舗において薬剤師を店舗管理者とすることができない場合には、要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する薬局、薬剤師が店舗管理者である要指導医薬品若しくは第一類医薬品を販売し、若しくは授与する店舗販売業者又は薬剤師が区域管理者である第一類医薬品を配置販売する配置販売業者において登録販売者として三年以上業務に従事した者であつて、その店舗において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものを店舗管理者とすることができる。

2 店舗販売業者は、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施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号。以下「医薬品医療機器等法施行規則」という。）第四百四十条第一項第一号の規定にかかわらず、平成二十九年六月十二日から当分の間は、要指導医薬品を販売し、又は授与する店舗において薬剤師を店舗管理者とすることができない場合には、過去五年間のうち次の各号に掲げる期間が通算して三年以上である登録販売者であつて、その店舗において医薬品の販売又は授与に関する業務に従事するものを店舗管理者とすることができる。

一 要指導医薬品を販売し、若しくは授与する薬局又は薬剤師が店舗管理者である要指導医薬品を販売し、若しくは授与する店舗販売業者において登録販売者として業務に従事した期間
二 要指導医薬品を販売し、又は授与する店舗の店舗管理者であつた期間
三 要指導医薬品を販売し、又は授与する店舗の店舗販売業者は、当該店舗の店舗管理者が薬剤師でない場合には、店舗管理者を補佐する者として薬剤師を置かなければならない。

4 前項に規定する店舗管理者を補佐する者は、保健衛生上支障を生ずるおそれがないように、店舗販売業者及び店舗管理者に対し必要な意見を書面により述べなければならない。
5 店舗販売業者及び店舗管理者は、第三項の規定により店舗管理者を補佐する者を置いたときは、前項の規定により述べられた店舗管理者を補佐する者の意見を尊重するとともに、法令遵守のために措置を講ずる必要があるときは、当該措置を講じ、かつ、講じた措置の内容（措置を講じない場合にあつては、その旨及びその理由）を記録し、これを適切に保存しなければならない。

6 薬局開設者は、その薬局において第二項第一号に規定する登録販売者としての業務に従事した者から、過去五年間においてその業務に従事したことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。
7 店舗販売業者は、その店舗において第二項第一号に規定する登録販売者としての業務に従事した者又は同項第二号に規定する店舗管理者であつた者から、過去五年間においてその業務に従事したこと又はその店舗の店舗管理者であつたことの証明を求められたときは、速やかにその証明を行わなければならない。

8 前二項の場合において、薬局開設者又は店舗販売業者は、虚偽又は不正の証明を行つてはならない。
9 薬局開設者又は店舗販売業者は、第六項又は第七項の証明を行うために必要な記録を保存しなければならない。

第七条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（以下「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

第八条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り替って使用することができる。

第九条 薬事法附則第六条の規定により薬種商販売業の許可を受けたものとみなされた者（薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号）の施行の日までの間継続して当該許可（その更新に係る同法第一条による改正前の薬事法第二十八条第一項の許可を含む。）により薬種商販売業が営まれている場合に限る。以下「旧薬種商」という。）は、この省令の施行の際現にその店舗において要指導医薬品を販売し、又は授与している場合には、施行日から起算して三十日を経過する日までに、その店舗の所在地の都道府県知事にその旨を届け出なければならない。

2 旧薬種商は、この省令の施行の際現に特定販売を行っている場合には、この省令の施行後直ちに、その店舗の所在地の都道府県知事に、新規則第三百三十九条第四項第三号、第四号及び第六号に掲げる事項を記載した書類を提出しなければならない。

3 旧薬種商は、この省令の施行後当該許可についての最初の更新の申請をするときは、薬事法施行規則等の一部を改正する省令（平成二十一年厚生労働省令第十号）第一条の規定による改正前の薬事法施行規則（以下「平成二十一年改正前規則」という。）様式第七十八による申請書に、新法第二十六条第三項第四号に掲げる書類及び新規則第一条第二項第三号に掲げる事項を記載した書類並びに特定販売を行う場合にあつては、新規則第三百三十九条第四項第二号に掲げる事項及び主たるホームページの構成の概要を記載した書類を添付しなければならない。

4 旧薬種商は、新規則第五百九十九条の十九項第六号に掲げる事項を変更したときは、三十日以内に、その店舗の所在地の都道府県知事にその旨を届け出なければならない。

5 旧薬種商は、新規則第五百九十九条の二十項各号に掲げる事項を変更しようとするときは、あらかじめ、その店舗の所在地の都道府県知事にその旨を届け出なければならない。

6 前二項の規定による届出は、平成二十一年改正前規則様式第六による届書を提出することによつて行うものとする。

7 当該店舗において新たに特定販売を行うおとする場合にあつては、前項の届書に、新規則第三百三十九條第四項各号に掲げる事項を記載した書類を添えなければならない。

8 施行日から起算して三十日を経過する日までの間に生じた第五項に規定する事項に係る同項の規定の適用については、同項中「変更しようとする」とあるのは「変更した」と、「あらかじめ」とあるのは「三十日以内に」とする。

附 則（平成二十六年二月二六日厚生労働省令第一三三号）

この省令は、平成二十六年四月一日から施行する。

附 則（平成二十六年三月二四日厚生労働省令第二二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十六年七月四日厚生労働省令第七六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附 則（平成二十六年七月三〇日厚生労働省令第八七号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、薬事法等の一部を改正する法律（以下「改正法」という。）の施行の日（平成二十六年十一月二十五日）から施行する。

（薬事法施行規則の一部改正に伴う経過措置）

第二条 この省令の施行の際現に改正法第一条の規定による改正前の薬事法（以下「旧薬事法」という。）第十二条第一項又は第十三条第一項の許可（以下この条において「旧許可」という。）を受けている者（改正法附則第六十三條の規定によりなお従前の例によることとされたこれらの規定の許可を受けた者を含む。）であつて、改正法附則第二条、第四条、第二十七條又は第二十八条の規定により改正法第一条の規定による改正後の医薬品、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（以下「医薬品医療機器等法」という。）第二十三条の二第一項、第二十三條の二十第一項若しくは第二十三條の二十二第一項の許可又は第二十三條の二の三第一項の登録を受けたものとみなされるものについては、第一条の規定による改正後の医薬品、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（以下「医薬品医療機器等法施行規則」という。）第百十四條の八十五第一項若しくは第二項又は第百三十七條の七十八第一項において準用する医薬品医療機器等法施行規則第三条に規定する許可証又は登録証については、旧許可の許可証をもってこれに代えることができる。

第三条 プログラム医療機器（医薬品医療機器等法第十三條に規定する医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器をいう。次項及び附則第九条第一項において同じ。）のみを製造販売する製造販売業者の医療機器等総括製造販売責任者についての医薬品医療機器等法施行規則第百十四條の四十九第一項（第二号に係る部分に限る。）の規定の適用については、平成三十二年十一月二十四日までの間は、厚生労働大臣の登録を受けた者が行う講習（以下「プログラム医療機器特別講習」という。）を修了した者を、医薬品、医療機器又は再生医療等製品の品質管理又は製造販売後安全管理に関する業務に三年以上従事した者とみなす。

2 プログラム医療機器のみを製造する製造所の医療機器責任技術者についての医薬品医療機器等法施行規則第百十四條の五十三第三項（第二号に係る部分に限る。）の規定の適用については、平成三十二年十一月二十四日までの間は、プログラム医療機器特別講習を修了した者を、医療機器の製造に関する業務に三年以上従事した者とみなす。

3 第一項の登録については、第三十六條の規定による改正後の医薬品、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第百十四條の四十九第一項第三号に規定する講習等を行う者の登録等に関する省令（以下「新登録省令」という。）第一章及び別表一の項の規定を準用する。この場合において、これらの規定中「医療機器等総括製造販売責任者講習等」とあるのは「プログラム医療機器特別講習」と、第一条第一項中「規則第百十四條の四十九第一項第三号及び第百十四條の五十三第三項第三号に規定する講習、第百六十二條第一項第一号、第二項第一号及び第三項第一号並びに第百七十五條第一項（第四号から第七号までを除く。）に規定する基礎講習、第百八十八條第一号イに規定する基礎講習及び専門講習並びに同条第二号イに規定する基礎講習」とあるのは「薬事法等の一部を改正する法律及び薬事法等の一部を改正する法律の施行に伴う関係政令の整備等及び経過措置に関する政令の施行に伴う関係省令の整備等に関する省令（平成二十六年厚生労働省令第八十七号）附則第三条第一項に規定するプログラム医療機器特別講習」と、別表一の項中「規則第百十四條の四十九第一項第三号に規定する講習」とあるのは「プログラム医療機器特別講習」と、「製造販売業」とあるのは「製造販売業及び製造業」と、「のうち医療機器」とあるのは「のうちプログラム医療機器」と、「製造販売業者」とあるのは「製造販売業者及び製造業者」と読み替えるものとする。

4 プログラム医療機器特別講習を行うおとする者は、この省令の施行前においても、第一項及び前項の規定の例により登録を受けることができる。この場合において、第一項及び前項の規定の例により登録を受けた者は、第一項に規定する登録を受けた者とみなす。

第四条 改正法の施行の際現に旧薬事法第十四條又は第十九條の二の承認を受けている者（改正法附則第六十三條の規定によりなお従前の例によることとされたこれらの規定の承認を受けた者を含む。）であつて、改正法附則第三十條又は第三十七條の規定により医薬品医療機器等法第二十三條の二十五又は第二十三條の三十七の承認を受けたものとみなされるものは、この省令の施行後最初の医薬品医療機器等法第二十三條の二十第二項の再生医療等製品の製造販売業の許可の更新を受けるまでの間又はその選任外国製造再生医療等製品製造販売業者が当該許可の更新を受けるまでの間に、医薬品医療機器等法施行規則の規定により新たに医薬品医療機器等法第二十三條の二十五又は第二十三條の三十七の承認の申請書に記載すべきこととなつた事項を、厚生労働大臣に届け出なければならない。

2 厚生労働大臣が医薬品医療機器等法第二十三條の二十七第一項（医薬品医療機器等法第二十三條の三十七第五項において準用する場合を含む。）の規定により独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）に医薬品医療機器等法第二十三條の二十五又は第二十三條の三十七の承認のための審査を行わせることとしたときは、前項の規定による届出をしようとする者は、同項の規定にかかわらず、機構に届け出なければならない。

2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則 (平成二十七年三月一九日厚生労働省令第三七号)

この省令は、平成二十七年四月一日から施行する。

附 則 (平成二十七年三月二六日厚生労働省令第四四号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十七年四月一日厚生労働省令第七九号)

この省令は、平成二十七年四月一日から施行する。

附 則 (平成二十七年四月一〇日厚生労働省令第八二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十七年七月三日厚生労働省令第一二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十七年九月二八日厚生労働省令第一四六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十七年一〇月一九日厚生労働省令第一六一号)

この省令は、平成二十八年一月一日から施行する。

2 この省令の施行の際現にこの省令による改正前の医薬品、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(以下「旧規則」という。)第九十四条第一項、第九十五条第一項、第九十六条の五十六第一項、第九十七条の五十七第一項、第九十八条の五十八第一項又は第九十九条の五十九第一項の届出をした製造販売業者及び製造業者は、この省令の施行の日から起算して三月を経過する日(当該製造販売業者又は製造業者が、旧規則第九十四条第二項、第九十五条第二項、第九十六条の五十七第二項、第九十七条の五十七第二項、第九十八条の五十八第二項又は第九十九条の五十九第二項の届書に記載された事項に変更を生じた場合においては、その変更が生じた日)までは、当該届出に係る品目について、それぞれこの省令による改正後の医薬品、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第九十四条、第九十五条、第九十六条の五十六、第九十七条の五十七、第九十八条の五十八又は第九十九条の五十九の手続を行ったものとみなす。

附 則 (平成二十八年一月二二日厚生労働省令第一〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年二月二二日厚生労働省令第一九号)

この省令は、平成二十八年四月一日から施行する。

1 この省令は、平成二十八年四月一日から施行する。
(経過措置)
2 この省令の施行の際現に健康サポート薬局又はこれに類似する名称の表示をする薬局は、この省令の施行の日から起算して一年間は、この省令による改正後の医薬品、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第十五条の十一の規定にかかわらず、なお従前の表示をすることができる。

3 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

4 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則 (平成二十八年三月二八日厚生労働省令第四五号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年六月一七日厚生労働省令第一一三号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年七月四日厚生労働省令第一二四号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年八月五日厚生労働省令第一三九号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年九月二八日厚生労働省令第一五一号)
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十八年十二月一九日厚生労働省令第一七六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年一月二五日厚生労働省令第二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年三月三〇日厚生労働省令第三二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年七月三一日厚生労働省令第七九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年七月三一日厚生労働省令第八二号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年九月二六日厚生労働省令第九六号)

この省令は、公布の日から施行する。ただし、第十一条の四第一項の改正規定及び別表第一の第一の三(6)を同三(7)とし、同三(3)から(5)までを同三(4)から(6)までとし、同三(2)の次に同三(3)を加える改正規定は、平成三十年四月一日から施行する。

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。
3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附 則 (平成二十九年九月二七日厚生労働省令第九九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年一〇月五日厚生労働省令第一〇六号)

この省令は、平成三十年一月三十一日から施行する。ただし、第十四条第一項第四号を同項第六号とし、同項第三号を同項第五号とし、同項第二号を同項第四号とし、同項第一号の次に二号を加える改正規定、第五十八条の四第一項第四号を同項第六号とし、同項第三号を同項第五号とし、同項第二号を同項第四号とし、同項第一号の次に二号を加える改正規定及び第二百八十八条の次に一条を加える改正規定(第一項第二号及び第三号に係る部分に限る。)は、同年七月三十一日から施行する。

附 則 (平成二十九年一〇月五日厚生労働省令第一〇七号) 抄
この省令は、公布の日から施行する。

附 則 (平成二十九年一〇月五日厚生労働省令第一〇七号) 抄
この省令は、公布の日から施行する。

(施行期日)
1 この省令は、平成三十年一月三十一日から施行する。

附則 (平成二十九年一〇月六日厚生労働省令第一〇九号)

(施行期日)
1 この省令は、平成三十一年一月一日から施行する。

(経過措置)

2 この省令による改正後の医薬品、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(以下「新規則」という。)別表第一の第二に掲げる事項に係る医薬品、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第八條の二第一項又は第二項の規定に基づく報告の体制が整備されていないと都道府県知事が認める当該都道府県にその所在地がある薬局の開業者については、平成三十一年十二月三十一日までの間は、新規則別表第一の第二の規定は適用しない。

附則 (平成二十九年一月二四日厚生労働省令第一二四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年一月一九日厚生労働省令第六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年三月二三日厚生労働省令第三四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年七月二日厚生労働省令第八一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年七月一日厚生労働省令第八六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年九月二一日厚生労働省令第一一六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三〇年十一月二八日厚生労働省令第一五〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三一年一月八日厚生労働省令第一号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (平成三一年三月二六日厚生労働省令第三二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和元年六月一八日厚生労働省令第一七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和元年六月二八日厚生労働省令第二〇号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、不正競争防止法等の一部を改正する法律の施行の日(令和元年七月一日)から施行する。

(様式に関する経過措置)

第二条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則 (令和元年九月二〇日厚生労働省令第四九号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和元年十一月一八日厚生労働省令第七〇号)

(施行期日)
第一条 この省令は、成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律附則第一条第二号に掲げる規定の施行の日から施行する。

(経過措置)
第二条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則 (令和元年一月二七日厚生労働省令第七四号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年一月二三日厚生労働省令第六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年三月二五日厚生労働省令第三六号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年三月二七日厚生労働省令第四七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年三月二七日厚生労働省令第五二号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、令和二年九月一日から施行する。

附則 (令和二年五月八日厚生労働省令第九七号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年六月二九日厚生労働省令第一三二二号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則 (令和二年六月三〇日厚生労働省令第一三三三号) 抄

(施行期日)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

(経過措置)

第二条 この省令の施行の日前に医薬品、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令(昭和三十六年政令第十一号)第五十八條の規定によりされた申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品の取扱いに関しては、この省令による改正後の医薬品、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第九十八條第一項、第九十九條第二項及び第三項、第二百一一条第二項並びに様式第九十七條の規定にかかわらず、なお従前の例による。

2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則 (令和二年八月三一日厚生労働省令第一五五号)

(施行期日)

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。

(経過措置)

第二条 この省令の施行の際現にある第一条の規定による改正前の様式(以下「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

第三条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

第四条 第一条の規定による改正後の医薬品、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第二百十八條の二の二の規定に基づく輸入の確認の申請に係る様式は、この省令による改正後の様式第九十七條の二にかかわらず、この省令の施行の日から起算して一年を経過する日まで、厚生労働省医業・生活衛生局長が別に定める様式によることができる。

附則 (令和二年九月二五日厚生労働省令第一六〇号)

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和二年二月二十五日厚生労働省令第二〇八号） 抄

（施行期日）

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

第二条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（令和三年一月二二日厚生労働省令第五号）

（施行期日）

第一条 この省令は、令和三年八月一日から施行する。

（経過措置）

第二条 厚生労働大臣は、この省令の施行の日前においても、この省令による改正後の医薬品、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（次条において「新規則」という。）第十条の三第六項の規定による専門性の認定を行う団体からの同項各号に掲げる基準に適合することについての届出の受理を行うことができる。

第三条 新規別表第一に掲げる事項に係る医薬品、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四十五号）第八条の二第二項又は第二項の規定に基づく報告の体制が整備されていないと都道府県知事が認める当該都道府県にその所在地がある薬局の開設者については、令和四年九月三十日までの間は、この省令による改正前の医薬品、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別表第一の規定を適用する。

附則（令和三年一月二二日厚生労働省令第六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和三年一月二九日厚生労働省令第一五号）

（施行期日）

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。）附則第一条第二号に規定する規定の施行の日（令和三年八月一日）から施行する。

（保管のみを行う製造所の登録に関する経過措置）

第二条 改正法附則第二条第一項の申出は、同法第二条の規定の施行の際現に医薬品、医薬部外品又は化粧品について同条の規定による改正前の医薬品、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四十五号。以下「旧医薬品医療機器等法」という。）第十三条第一項の許可を受けている者が、当該許可をした都道府県知事に対し、様式第一による申書を提出することにより行うものとする。

2 改正法附則第二条第二項の申出は、同法第二条の規定の施行の際現に医薬品、医薬部外品又は化粧品について旧医薬品医療機器等法第十三条の三第一項の認定を受けている者が、厚生労働大臣に対し、様式第二による申書を提出することにより行うものとする。

（医薬品等総括製造販売責任者の基準に関する経過措置）

第三条 この省令の施行の際現に置かれている医薬品等総括製造販売責任者については、第一条の規定による改正後の医薬品、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第八十五条第二号の規定はこの省令の施行後三年間は適用しない。

（様式に関する経過措置）

第四条 この省令の施行の際現にある第一条の規定による改正前の様式（次条において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

第五条 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

様式第一

（附則第二条関係）

様式第一(附則第二条関係)

薬 品
医 薬 部 外 品 製造業 登録申出書
化 粧 品

製 造 所 の 名 称			
製 造 所 の 所 在 地			
(法 人 に あ つ て は) 業 事 に 関 する 業 務 に 責 任 を 有 する 役 員 の 氏 名			
管 理 者 又 は 責 任 技 術 者	氏 名		資 格
	住 所		
申 請 者 (法 人 に あ つ て は、業 事 に 関 する 役 員 を 含 む) の 欠 格 事 由	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があった日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備 考			

上記により、薬品
医 薬 部 外 品 の 製造業の登録を申し出ます。
化 粧 品

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申出書は、正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第91条第1項及び第2項又は第91条の2第1項各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 申出者の欠格事由の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を備考欄に記載すること。
- 6 備考欄には、法第13条第1項の許可(第25条第1項第5号又は第2項第3号若しくは第3項第2号に定めるものに限る。)にかかる許可番号及び許可年月日を記載し、当該許可にかかる様式第13の許可証の写しを添付すること。

様式第二
(附則第二条関係)

様式第二(附則第二条関係)
Form No.2 (related to Supplement Article 2)

医薬品 外国製造業者 登録申出書
医薬部外品

Notification for the registration of foreign drug quasi-drug manufacturer

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
項出者(法人にあつては、 Notifier's disqualifications (including those of the executive/manager in the services in case of a corporation) 業事に関する業務に責任を有する役員を含む。)の欠格条	法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 (1) Notificator whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 (2) Notificator whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者 (3) Notificator who has a history of a court sentence of imprisonment on severer punishment and has not passed 3 years since the execution was completed or no longer received
	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 (4) Notificator who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order and has not passed 2 years since its date of the disposition
	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 (5) Addict on narcotics, cannabis, opium or stimulant
	精神の機能の障害により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 (6) Notificator who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction
	外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 (7) Notificator who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers
備考 Remarks	

上記により、医薬品の外国製造業者の登録を申し出ます。
医薬部外品

I hereby notificate for the registration of the foreign drug quasi-drug manufacturer indicated above.

年 月 日
Year Month Day

邦文
Japanese
住所
Address
Foreign language
Location of the head office in case of a corporation

邦文
Japanese
氏名
Name
Foreign language
Name and name of its representative in case of a corporation

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)
(Notes)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- この申出書は、正副2通提出すること。
Notificator should submit one original and one copy of it.
- 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc...
- 申出者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申出者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if a notificator doesn't meet any conditions of its disqualifications. If a notificator meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column(1)and(2): The date(year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column(3) : The date(year, month, day) of the final judgment of the crime, sentence and the date(year, month, day) of the completion of its execution.
Column(4) :The fact and the date(year, month, day) of its violation(s).
As to the notificator who would meet the Column(6), describe "see attached paper" in the column and attach medical certificate of doctor which describes the disorder of the mental function on the subject notificator.
- 備考欄には、法第13条の3第1項の認定(第35条第1項第5号又は第2項第3号に定めるものに限る。)に係る認定番号及び認定年月日を記載し、当該認定にかかる様式第13の認定証の写しを添付すること。
Describe the number and the date of accreditation for Article 13-3, Paragraph 1 of the Act(limited to those specified in Article 35, Paragraph 1, Item 5 or Paragraph 2, Item 3 of the Ministerial Order on Enforcement) in column of remarks, and attach a copy of the Accreditation certificate of Form 13 related to the subject accreditation.

附則（令和三年三月二三日厚生労働省令第五六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和三年六月二三日厚生労働省令第一〇九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和三年六月二九日厚生労働省令第一一三号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和三年六月三〇日厚生労働省令第一一四号）

この省令は、令和三年七月一日から施行する。

附則（令和三年七月一日厚生労働省令第一一六号）

この省令は、令和三年八月一日から施行する。

附則（令和三年七月三〇日厚生労働省令第一三二号）抄

（施行期日）
第一条 この省令は、令和三年八月一日から施行する。
（経過措置）

第二条 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第十五条第二項に規定する従事期間（以下単に「従事期間」という。）が通算して五年以上であり、かつ、薬局並びに店舗販売業及び配置販売業の業務を行う体制を定める省令（昭和三十九年厚生省令第三号）第一条第一項第十二号、第二条第一項第六号又は第三条第一項第五号に規定する研修を通算して五年以上受講した登録販売者については、当分の間、この省令による改正後の医薬品、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第十五条第二項ただし書に規定する登録販売者とみなす。

2 薬事法の一部を改正する法律（平成十八年法律第六十九号。以下「改正法」という。）附則第二条に規定する既存一般販売業者の店舗において一般従事者（その店舗において業務に従事する薬剤師又は登録販売者以外の者をいう。次項において同じ。）として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した期間並びに登録販売者としての業務（店舗管理者としての業務を含む。次項において同じ。）に従事した期間については、従事期間に通算することができる。

3 改正法附則第五条に規定する既存薬種商の店舗において一般従事者として薬剤師又は登録販売者の管理及び指導の下に実務に従事した期間並びに登録販売者として業務に従事した期間については、従事期間に通算することができる。

4 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

5 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（令和三年七月三〇日厚生労働省令第一三三号）
この省令は、令和四年四月一日から施行する。
附則（令和三年八月三十一日厚生労働省令第一四四号）
（施行期日）
1 この省令は、公布の日から施行する。
（経過措置）
2 この省令による改正後の医薬品、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別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第三十二号の二ただし書に規定する製剤であつて、公布の日以前に現に存し、かつ、その添付する文書に劇薬である旨の記載があり、又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の表示のあるものについては、これらの記載及び表示に関する限り、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第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（令和三年九月二七日厚生労働省令第一六一号）
この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和三年十二月二四日厚生労働省令第二〇〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年一月二〇日厚生労働省令第一〇号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年一月二〇日厚生労働省令第一一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年三月一四日厚生労働省令第三六号）抄

（施行期日）
1 この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年三月二八日厚生労働省令第四三三号）

（施行期日）
1 この省令は、公布の日から施行する。

（様式に関する経過措置）
2 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（令和四年三月二八日厚生労働省令第四四号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年三月三十一日厚生労働省令第六五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年五月二〇日厚生労働省令第八四号）

（施行期日）
1 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。

2 この省令の改正の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。

3 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

附則（令和四年六月二〇日厚生労働省令第九五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年九月一三日厚生労働省令第一二七号）

（施行期日）
1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）
2 改正後の別表第三劇薬の部無機薬品及びその製剤の項第十号（6）に規定する体外診断薬であつて、この省令の施行の際現に存し、かつ、これに添付する文書、その体外診断薬又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の記載のあるものについては、これらの記載に関する限り、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四十五号）第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（令和四年九月一三日厚生労働省令第一二八号）
この省令は、令和四年十二月一日から施行する。

附則（令和四年九月二六日厚生労働省令第一三五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年九月三〇日厚生労働省令第一三七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年九月三〇日厚生労働省令第一四〇号）

（施行期日）

第一条 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

第二条 医薬品の製造販売業者、医療機器の製造販売業者又は再生医療等製品の製造販売業者が、この省令による改正前の臨床研究法施行規則第二条第三号から第五号までに掲げる製造販売後調査等（医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第七十一号）第二条第一項第三号、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十八号）第二条第一項第三号及び再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成二十六年厚生労働省令第九十号）第二条第一項第三号に掲げるものに限る。）を実施する場合は、この省令による改正後の医薬品、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第九十三条第二号及び第三号、第一百零四条の五十四の二第二号及び第三号並びに第三百三十七条の五十五の二第二号及び第三号の規定は、令和五年九月三十日までは、適用しない。

附則（令和四年十一月二二日厚生労働省令第一五六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和四年十二月二三日厚生労働省令第一七一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年一月三一日厚生労働省令第一二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年三月二七日厚生労働省令第三二二号）

（施行期日）

1 この省令は、公布の日から施行する。

（経過措置）

2 この省令による改正後の医薬品、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別表第三劇薬の部有機薬品及びその製剤の項第八十八号（4）に規定する内用剤であつて、令和五年九月三十日以前に現に存し、かつ、これに添付する文書又はその容器若しくは被包（内袋を含む。）に劇薬である旨の記載があるものについては、これらの記載に関する限り、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第五十四条（第一号に係る部分に限る。）の規定は、適用しない。

附則（令和五年三月三一日厚生労働省令第六六一号）

この省令は、令和五年四月一日から施行する。

附則（令和五年四月二八日厚生労働省令第七五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年六月二六日厚生労働省令第八七号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年八月三〇日厚生労働省令第一〇六号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年九月一四日厚生労働省令第一一一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年九月二五日厚生労働省令第一一九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年十一月一日厚生労働省令第一三七号）

（施行期日）

1 この省令は、令和六年一月五日から施行する。

（経過措置）

2 この省令の施行の日前に行われた医薬品、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）第八条の二第一項又は第二項の規定による報告に対

するこの省令による改正後の医薬品、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第十一条の六の規定の適用については、なお従前の例によることができる。

附則（令和五年十二月二六日厚生労働省令第一六一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和五年十二月二七日厚生労働省令第一六五号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和六年一月一八日厚生労働省令第九号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和六年三月二六日厚生労働省令第五一号）

この省令は、公布の日から施行する。

附則（令和六年五月七日厚生労働省令第八二二号）

この省令は、公布の日から施行する。

様式第二(第二条関係)
許可番号

薬局開設許可証

氏名(法人にあつては、名称)
薬局の名称
薬局の所在地

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第4条第1項の規定により開設の許可を受けた薬局であることを証明する。

年 月 日

都道府県知事
保健所設置市市長 印
特別区区长

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第三(第四条、第二十一条、第二十八条、第三十四条の五、第五十三の六、第百十四条の四、第百十四条の十一、第百十四条の三十五、第百二十三條、第百三十七條の四、第百三十七條の十一、第百三十七條の三十四の六、第百八十三条関係)

収入印紙
許可証
認定証
登録証
基準適合証
基準確認証
書換え交付申請書

業務等の種別			
許可番号、認定番号、登録番号、基準適合証番号又は基準確認証番号及び年月日			
薬局、主たる機能を有する事務所、製造所、店舗、営業所又は事業所		名称	所在地
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
備考			

上記より、許可証、認定証、登録証、基準適合証、基準確認証の書換え交付を申請します。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市市長
特別区区长
登録証機関

- (注意)
- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

- 3 業務等の種別欄には、薬局、第1種医薬品、第2種医薬品、医薬部外品、化粧品、第1種医療機器、第2種医療機器、第3種医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造販売業、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造業、認定外国製造業者、登録外国製造業者、登録認証機関、店舗販売業、配置販売業、卸売販売業、高度管理医療機器等の販売業若しくは貸与業、医療機器の修理業、基準適合証又は基準確認証の別を記載すること。
- 4 医薬品等の製造業者若しくは認定外国製造業者又は医療機器の修理業者については、この申請書は地方厚生局長に提出する場合には正副2通、厚生労働大臣又は都道府県知事に提出する場合には正本1通提出すること。
- 5 配置販売業にあつては、所在地欄に営業区域を記載し、名称欄の記載を要しないこと。
- 6 基準適合証にあつては、名称欄に品目の名称、所在地欄に承認番号又は認証番号を記載すること。
- 7 登録外国製造業者又は認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。
- 8 収入印紙は、厚生労働大臣又は地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第四(第五条、第二十二條、第二十九條、第三十四條の六、第五十三條の七、第一百零四條の五、第一百零四條の十二、第一百零四條の三十六、第一百二十四條、第三十七條の五、第三十七條の十二、第三十七條の三十四の七、第八十四條関係)

収入 印紙	許 可 証 認 定 証 登 録 証 再交付申請書 基準適合証 基準確認証
業 務 等 の 種 別	
許可番号、認定番号、登録番号、 基準適合証番号又は基準確認証番号及び年月日	
薬局、主たる機能を有する事務所、製造所、 店舗、営業所又は事業所	名 称 所在地
再 交 付 申 請 の 理 由	
備 考	

許 可 証
認 定 証
登 録 証 の再交付を申請します。
基準適合証
基準確認証

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长
登録認証機関

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第四(第五条、第二十二條、第二十九條、第三十四條の六、第五十三條の七、第一百零四條の五、第一百零四條の十二、第一百零四條の三十六、第一百二十四條、第三十七條の五、第三十七條の十二、第三十七條の三十四の七、第八十四條関係)

- 3 業務等の種別欄には、薬局、第1種医薬品、第2種医薬品、医薬部外品、化粧品、第1種医療機器、第2種医療機器、第3種医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造販売業、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造業、認定外国製造業者、登録外国製造業者、登録認証機関、店舗販売業、配置販売業、卸売販売業、高度管理医療機器等の販売業若しくは貸与業、医療機器の修理業、基準適合証又は基準確認証の別を記載すること。
- 4 配置販売業にあつては、所在地欄に営業区域を記載し、名称欄の記載を要しないこと。
- 5 医薬品等の製造業者若しくは認定外国製造業者又は医療機器の修理業者については、この申請書は地方厚生局長に提出する場合に於ては正副2通、厚生労働大臣又は都道府県知事に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 6 基準適合証にあつては、名称欄に品目の名称、所在地欄に承認番号又は認証番号を記載すること。
- 7 登録外国製造業者又は認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。
- 8 収入印紙は厚生労働大臣又は地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第五(第六条関係)

薬局開設許可更新申請書

許可番号及び年月日			
薬局の名称			
薬局の所在地			
変更内容	事項	変更前	変更後
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名			
申請者に責任を有する役員(法人にあつては、業事に関する業務)の欠格条項	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	薬局開設者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、薬局開設の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長 殿
特別区区长

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 第16条第1項各号に掲げる事項について変更のあった日から30日以内にこの更新申請書を提出する場合は、当該変更のあった事項について、変更内容欄に記載すること。また、薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者に変更があった場合のうち、新たに当該薬局において薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者となつた者がいる場合には、その者の薬剤師名簿登録番号及び登録年月日又は販売従事登録番号及び登録年月日を変更後欄に付記すること。
- 4 第16条の2第1項各号に掲げる事項についてこの更新申請書を提出する際に変更の予定がある場合は、当該変更の予定がある事項について、変更内容欄に記載すること。
- 5 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日に記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第五の二(第十条の二関係)

様式第五の二(第十条の二関係)

地域連携薬局認定申請書

許可番号及び年月日		
薬局の名称		
薬局の所在地		
利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要		
利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要		
地域の患者に対し安定的に薬剤を供給するための体制の概要		
居宅等における調剤並びに情報の提供及び業学的知見に基づく指導を行う体制の概要		
(法人にあつては)薬事に関する業務に責任を有する役員の名		
申請者(法人にあつては)に責任を有する役員を含む薬事に関する事由	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(3)	法第75条第4項又は第5項の規定によりその受けた認定を取り消され、その取消の日から3年を経過していない者
	(4)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者
	(5)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(6)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(7)	精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(8)	薬局開設者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備考		

上記により、地域連携薬局の認定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 地域の患者に対し安定的に薬剤を供給するための体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 居宅等における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 申請者の欠格事由については、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)、(2)及び(3)欄にあつてはその理由及び年月日を、(4)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(5)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(7)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に係る医師の診断書を添付すること。

様式第五の三(第十条の三関係)

専門医療機関連携薬局認定申請書

許可番号及び年月日		
薬局の名称		
薬局の所在地		
法第6条の3第1項に規定する傷病の区分		
法第6条の3第2項第2号に規定する薬剤師の氏名		
利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要		
利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要		
専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導の業務を行う体制の概要		
(法人にあつては)薬事に関する業務に責任を有する役員の氏名		
申請者に責任を有する役員を有する役員を含む。薬事に関する欠格事由	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(3)	法第75条第4項又は第5項の規定によりその受けた認定を取り消され、その取消しの日から3年を経過していない者
	(4)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者
	(5)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(6)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(7)	精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(8)	薬局開設者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備考		

上記により、専門医療機関連携薬局の認定を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 法第6条の3第1項に規定する傷病の区分欄には、第10条の3第1項で定める傷病の区分を記載すること。
- 4 利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導の業務を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 申請者の欠格事由については、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)、(2)及び(3)欄にあつてはその理由及び年月日を、(4)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(5)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(7)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に係る医師の診断書を添付すること。

様式第五の四(一)(第十条の四関係)
認定番号

地域連携薬局認定証

氏名(法人にあつては、名称)
薬局の名称
薬局の所在地

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第6条の2第1項の規定により地域連携薬局の認定を受けた薬局であることを証明する。

年 月 日

都道府県知事 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第五の四(一)(第十条の四関係)

様式第五の四(二)(第十条の四関係)
認定番号

専門医療機関連携薬局認定証

氏名(法人にあつては、名称)
薬局の名称
薬局の所在地

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第6条の3第1項の規定により専門医療機関連携薬局の認定を受けた薬局であることを証明する。

年 月 日

都道府県知事 印

専門医療機関連携薬局に係る傷病の区分

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第五の五(一)(第十条の九関係)

地域連携薬局認定更新申請書

許可番号及び年月日			
認定番号及び年月日			
薬局の名称			
薬局の所在地			
利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要			
利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要			
地域の患者に対し安定的に薬剤を供給するための体制の概要			
居宅等における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を行う体制の概要			
変更内容	事項	変更前	変更後
(法人にあつては)業事に関する業務に責任を有する役員の名			
申請者(法人にあつては、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む)の欠格事由	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	法第75条第4項又は第5項の規定によりその受けた認定を取り消され、その取消しの日から3年を経過していない者	
	(4)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(5)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(6)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(7)	精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(8)	薬局開設者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、地域連携薬局の認定の更新を申請します。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 地域の患者に対し安定的に薬剤を供給するための体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 居宅等における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 第16条の3第1項第1号に掲げる事項について変更のあった日から30日以内にこの更新申請書を提出する場合は、当該変更のあった事項について、変更内容欄に記載すること。
- 8 第16条の3第3項に掲げる事項についてこの更新申請書を提出する際に変更の予定がある場合は、当該変更の予定がある事項について、変更内容欄に記載すること。
- 9 申請者の欠格事由については、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)、(2)及び(3)欄にあつてはその理由及び年月日を、(4)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(5)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(7)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に係る医師の診断書を添付すること。

様式第五の五(二)(第十条の九関係)

専門医療機関連携薬局認定更新申請書

許可番号及び年月日			
認定番号及び年月日			
薬局の名称			
薬局の所在地			
法第6条の3第1項に規定する傷病の区分			
法第6条の3第2項第2号に規定する薬剤師の氏名			
利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要			
利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要			
専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導の業務を行う体制の概要			
変更内容	事項	変更前	変更後
(法人にあつては)業事に関する業務に責任を有する役員(氏名)			
申請者(法人にあつては、業事に関する業務に責任を有する役員を含む)の欠格事由	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	法第75条第4項又は第5項の規定によりその受けた認定を取り消され、その取消しの日から3年を経過していない者	
	(4)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(5)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(6)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(7)	精神の機能の障害により薬局開設者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(8)	薬局開設者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、専門医療機関連携薬局の認定の更新を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

様式第五の五(二)(第十条の九関係)

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 法第6条の3第1項に規定する傷病の区分欄には、第10条の3第1項で定める傷病の区分を記載すること。
- 4 利用者の心身の状況に配慮する構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 利用者の薬剤及び医薬品の使用に関する情報を他の医療提供施設と共有する体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導の業務を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 第16条の3第1項各号に掲げる事項について変更のあつた日から30日以内にこの更新申請書を提出する場合は、当該変更のあつた事項について、変更内容欄に記載すること。
- 8 第16条の3第3項に掲げる事項についてこの更新申請書を提出する際に変更の予定がある場合は、当該変更の予定がある事項について、変更内容欄に記載すること。
- 9 申請者の欠格事由については、当該事実がないときは、「なし」と記載し、あるときは、(1)、(2)及び(3)欄にあつてはその理由及び年月日を、(4)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(5)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(7)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に係る医師の診断書を添付すること。

様式第六（第十六条、第十六条の二、第十六条の三、第九十九条、第一百条、第十四条の六十九、第十四条の七十、第二百二十七条、第二百三十七條の六十五、第二百三十七條の六十六、第二百七十四

様式第六（第十六条、第十六条の二、第十六条の三、第九十九条、第百条、第百十四条の六十九、第百十四条の七十、第二百二十七条、第三十七條の六十五、第三十七條の六十六、第百七十四條、第百七十六條、第百九十五條、第二百六十五條、第二百六十五條の二、第二百六十五條の三關係）

変 更 届 書

業 務 等 の 種 別			
許可番号、認定番号又は登録番号及び年月日			
薬局、主たる機能を有する事務所、製造所、店舗、営業所又は事業所		名 称	
		所在地	
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
備 考			

上記により、変更の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长
殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 業務等の種別欄には、薬局、地域連携薬局、専門医療機関連携薬局、第1種医薬品、第2種医薬品、医薬部外品、化粧品、第1種医療機器、第2種医療機器、第3種医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造販売業、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造業、認定外国製造業者若しくは登録外国製造業者、登録認証機関、店舗販売業、配置販売業若しくは卸売販売業、高度管理医療機器等の販売業若しくは貸与業（指定視力矯正用レンズ又はプログラム高度管理医療機器のみの販売業又は貸与業を除く。）、指定視力矯正用レンズ若しくはプログラム高度管理医療機器のみの販売業若しくは貸与業、特定管理医療機器の販売業若しくは貸与業（補聴器、家庭用電気治療器又はプログラム管理医療機器以外の特定管理医療機器を販売又は貸与する場合に限る。）、補聴器、家庭用電気治療器若しくはプログラム管理医療機器のみの販売業若しくは貸与業、管理医療機器（特定管理医療機器を除く。）の販売業若しくは貸与業又は医療機器の修理業の別を記載すること。
- 4 医薬品等の製造業者若しくは認定外国製造業者又は医療機器の修理業者については、この届書は地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通を、厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正本1通を提出すること。
- 5 管理医療機器の販売業又は貸与業にあつては、許可番号、認定番号又は登録番号及び年月日欄にその販売業又は貸与業の届出を行った年月日を記載すること。
- 6 配置販売業にあつては、所在地欄に営業区域を記載し、名称欄の記載を要しないこと。
- 7 管理者の変更の場合は、変更後の管理者が薬剤師又は登録販売者であるときはその者の薬剤師名簿登録番号及び登録年月日又は販売従事登録番号及び登録年月日を、責任技術者の変更の場合は、変更後の責任技術者が第91条第1項若しくは第2項、第91条の2又は第114条の53第1項から第3項までの各号のいずれに該当するかを、医薬品又は体外診断用医薬品の総括製造販売責任者の変更の場合は、変更後の総括製造販売責任者が薬剤師であるときは薬剤師名簿登録番号及び登録年月日を、薬剤師以外の者であるときはその者が第86条第1項第1号若しくはは、第2号イからハまで、第3号イ若しくはは又は第114条の49の2第1項第1号若しくはは第2号のいずれに該当するかを、医薬品又は体外診断用医薬品の総括製造販売責任者補佐薬剤師の変更の場合は、変更後の総括製造販売責任者補佐薬剤師の薬剤師名簿登録番号及び登録年月日を、営業所管理者の変更の場合は、変更後の営業所管理者が薬剤師であるときは薬剤師名簿登録番号及び登録年月日を、薬剤師以外の者であるときはその者が第154条各号のいずれに該当するかを、高度管理医療機器等営業所管理者の変更の場合は、変更後の高度管理医療機器等営業所管理者が第162条第1項から第4項までの各号のいずれに該当するかを、特定管理医療機器営業所管理者等の変更の場合は、変更後の特定管理医療機器営業所管理者等が第175条第1項各号のいずれに該当するかを、再生医療等製品営業所管理者の変更の場合は、変更後の再生医療等製品営業所管理者が第196条の4第1項各号のいずれに該当するかを変更後欄に付記すること。
- 8 医薬品又は体外診断用医薬品の総括製造販売責任者の変更の場合のうち、新たに総括製造販

- 売責任者として薬剤師以外の者を置く場合には、総括製造販売責任者補佐薬剤師の氏名、住所、薬剤師名簿登録番号及び登録年月日を変更後欄に付記すること。
- 9 管理者以外の薬剤師又は登録販売者に変更があつた場合のうち、新たに薬事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者となつた者がいる場合には、その者の薬剤師名簿登録番号及び登録年月日又は販売従事登録番号及び登録年月日を変更後欄に付記すること。
- 10 薬事に関する業務に責任を有する役員の変更の場合は、備考欄に、変更後の役員が法第5条第3号イからトまでのいずれかに掲げる者に該当するときはそのいずれに該当するかを記載し、該当しないときは「なし」と記載すること。
- 11 登録外国製造業者又は認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。
- 12 様式第114、様式第114の2又は様式第114の3による届出に記載された事項に変更を生じた場合における令第74条第1項、令第74条の2第1項又は令第74条の3第1項の規定による届出の場合は、正副2通を提出すること。

様式第七(第十七条関係)

取扱処方箋数届書

許可番号及び年月日	
薬局の名称	
薬局の所在地	
前年において業務を行った期間及び日数	
前年における総取扱処方箋数	
備考	

上記により、取扱処方箋数の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長 殿
特別区区长

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 前年における総取扱処方箋数欄には、前年において取り扱った眼科、耳鼻咽喉科及び歯科の処方箋の数にそれぞれ3分の2を乗じた数とその他の診療科の処方箋の数との合計数を記載すること。

様式第八(第十条の八、第十八条、第三百三十二条、第五百九十九条の二十三、第七百七十七条、
第九百九十六条の十三関係)

休 止 届 書
廃 止
再 開

業 務 等 の 種 別	
許可番号、認定番号又は登録番号及び年月日	
薬局、主たる機能を有する事務所、製造所、店舗、営業所又は事業所	名 称 所 在 地
休止、廃止又は再開の年月日	
備 考	

休止
上記により、廃止の届出をします。
再開

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长
殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 業務等の種別欄には、薬局、地域連携薬局、専門医療機関連携薬局、第1種医薬品、第2種医薬品、医薬部外品、化粧品、第1種医療機器、第2種医療機器、第3種医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造販売業、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、体外診断用医薬品、再生医療等製品若しくは薬局製造販売医薬品の製造業、認定外国製造業者、登録外国製造業者、登録認証機関、店舗販売業、配置販売業、卸売販売業、高度管理医療機器等の販売業若しくは貸与業、管理医療機器の販売業若しくは貸与業又は医療機器の修理業の別を記載すること。
- 医薬品等の製造業者又は医療機器の修理業者については、この届書は地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 管理医療機器の販売業又は貸与業にあつては、許可番号、認定番号又は登録番号及び年月日欄に、その販売業又は貸与業の届出を行った年月日を記載すること。
- 休止の場合には、休止、廃止又は再開の年月日欄に「〇年〇月〇日まで休止の予定」と付記すること。
- 配置販売業にあつては、所在地欄に営業区域を記載し、名称欄の記載を要しないこと。
- 登録外国製造業者又は認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第九（第十九条、第一百十四条の二、第三百三十七条の二関係）

医薬品
体外診断用医薬品
医薬部外品
化粧品
医療機器
再生医療等製品

主たる機能を有する事務所の名称		
主たる機能を有する事務所の所在地		
許可の種類		
（法人にあつては） 業事に関する業務に 責任を有する役員 の氏名		
総括製造販売責任者 （総括製造販売責任者補佐 薬剤師を置く場合にあつて は、その者を含む。）	氏名	資格
	住所	
申請者（法人にあつては、 責任を有する役員を含む。） の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消 しの日から3年を経過していない者	
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取 消しの日から3年を経過していない者	
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執 行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない 者	
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法そ の他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに 基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年 を経過していない者	
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6) 精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正 に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切 に行うことができない者	
	(7) 製造販売業者の業務を適切に行うことができる知識 及び経験を有すると認められない者	
備考		

医薬品
体外診断用医薬品
医薬部外品
化粧品
医療機器
再生医療等製品

上記により、
の製造販売業の許可を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主
たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名
称及び代表者の氏名）

都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长

（注意）

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 許可の種類欄には、医薬品、体外診断用医薬品、医薬部外品、化粧品又は医療機器の製造販売業にあつては法第12条第1項又は法第23条の2第1項に掲げる許可の種類のうち該当するもの、再生医療等製品の製造販売業にあつては再生医療等製品製造販売業許可と、薬局製造販売医薬品製造販売業にあつては薬局製造販売医薬品製造販売業許可と記載すること。
- 総括製造販売責任者の資格欄には、医薬品又は体外診断用医薬品の製造販売業にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、その者が薬剤師以外の者であるときはその者が第86条第1項第1号イ若しくはロ、第2号イからハまで、第3号イ若しくはロ又は第114条の49の2第1項第1号若しくは第2号のいずれに該当するかを、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の製造販売業にあつてはその者が第85条の2第1項及び第2項、第114条の49第1項及び第2項又は第137条の50第1項の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 総括製造販売責任者の氏名、住所及び資格欄には、総括製造販売責任者補佐薬剤師を置く場合にあつては、「総括製造販売責任者／総括製造販売責任者補佐薬剤師」の氏名、住所及び資格をそれぞれ記載すること。この場合、資格欄には、上記4の総括製造販売責任者の資格／総括製造販売責任者補佐薬剤師の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を記載すること。
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。
- 薬局製造販売医薬品の製造販売業にあつては、備考欄にその薬局の開設許可番号及び許可年月日を記載すること。
- 令第20条第2項に規定する医薬部外品の製造販売業にあつては、備考欄に「新指定医薬部外品」と記載すること。
- 申請者が既に製造販売業の許可を取得している場合には、備考欄に当該製造販売業の許可の種類及び許可番号を記載すること。

様式第十(一)(第二十条、第百十四条の三関係)
許可番号

第 種 医薬品 製造販売業許可証
医療機器

氏名(法人にあつては、その名称)
主たる機能を有する事務所の名称
主たる機能を有する事務所の所在地

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 第12条第1項
第23条の2第1項
の規定により許可された第 種 医薬品 製造販売業者であることを証明する。
医療機器

年 月 日

都道府県知事
保健所設置市市長
特別区区长 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第十(二)(第二十条、第百十四条の三、第百三十七条の三関係)
許可番号

体外診断用医薬品
医薬部外品 製造販売業許可証
化粧品
再生医療等製品

氏名(法人にあつては、その名称)
主たる機能を有する事務所の名称
主たる機能を有する事務所の所在地

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 第12条第1項
第23条の2第1項
第23条の20第1項

体外診断用医薬品
の規定により許可された 医薬部外品 製造販売業者であることを証明する。
化粧品
再生医療等製品

年 月 日

都道府県知事 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第十一（第二十三条、第百十四條の六、第百三十七條の六関係）

医薬品
 体外診断用医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 医療機器
 再生医療等製品

許可番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
許可の種類			
(法人にあつては)業事に関する業務に責任を有する役員	の氏名		
総括製造販売責任者	氏名	資格	
(総括製造販売責任者補佐薬剤師を置く場合にあつては、その者を含む。)	住所		
申請者(法人にあつては、申請責任を有する役員を含む)の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者		
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者		
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者		
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者		
	(6) 精神の機能の障害により製造販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者		
	(7) 製造販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者		
備考			

医薬品
 体外診断用医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 医療機器
 再生医療等製品

上記により、の製造販売業の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い楷書ではっきりと書くこと。
- 3 許可の種類欄には、医薬品、体外診断用医薬品、医薬部外品、化粧品又は医療機器の製造販売業にあつては法第12条第1項又は法第23条の2第1項に掲げる許可の種類のうち該当するもの、再生医療等製品の製造販売業にあつては再生医療等製品製造販売業許可と、薬局製造販売医薬品製造販売業にあつては薬局製造販売医薬品製造販売業許可と記載すること。
- 4 総括製造販売責任者の資格欄には、医薬品又は体外診断用医薬品の製造販売業にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、その者が薬剤師以外の者であるときはその者が第86条第1項第1号イ若しくはロ、第2号イからハまで、第3号イ若しくはロ又は第114条の49の2第1項第1号若しくは第2号のいずれに該当するかを、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の製造販売業にあつてはその者が第85条の2第1項及び第2項、第114条の49第1項及び第2項又は第137条の50第1項の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 総括製造販売責任者の氏名、住所及び資格欄には、総括製造販売責任者補佐薬剤師を置く場合にあつては、「総括製造販売責任者/総括製造販売責任者補佐薬剤師」の氏名、住所及び資格をそれぞれ記載すること。この場合、資格欄には、上記4の総括製造販売責任者の資格/総括製造販売責任者補佐薬剤師の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を記載すること。
- 6 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。
- 7 薬局製造販売医薬品の製造販売業にあつては、備考欄にその薬局の開設許可番号及び許可年月日を記載すること。
- 8 令第20条第2項に規定する医薬部外品の製造販売業にあつては、備考欄に「新指定医薬部外品」と記載すること。
- 9 申請者が既に製造販売業の許可を取得している場合には、備考欄に当該製造販売業の許可の種類及び許可番号を記載すること。

様式第十二(第二十六条、第三百三十七条の九関係)

取 入 印 紙	医 薬 品 医 薬 部 外 品 化 粧 品 再生医療等製品	製造業 許可申請書
製造所の名称		
製造所の所在地		
許可の区分		
製造所の構造設備の概要		
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の名		
管理者又は責任技術者		氏 名
		住 所
務に責任を有する役員(法人にあつては、業事に関する役員を含む)の欠格条項	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(6)	精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(7)	製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備		考

上記により、
 医 薬 品
 医 薬 部 外 品
 化 粧 品
 再生医療等製品
 の製造業の許可を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長
 都道府県知事
 保健所設置市長
 特別区区长
 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合には正本1通及び副本2通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合には正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 許可の区分欄には、第25条第1項から第3項までの各号又は第137条の8各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 6 製造所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第91条第1項及び第2項各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 8 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
- 9 薬局製造販売医薬品の製造業にあつては、備考欄にその薬局の開設許可番号及び許可年月日を記載すること。
- 10 申請者が他の区分の製造業の許可又は登録を取得している場合には、備考欄に当該許可の区分及び許可番号又は当該登録の登録番号を記載すること。

様式第十三(第二十七条、第三百三十七条の十関係)
許可番号

医 薬 品
医 薬 部 外 品 製造業許可証
化 粧 品
再生医療等製品

氏名(法人にあつては、その名称)
製造所の名称
製造所の所在地
許可の区分

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 第13条第1項
第23条の22第1項

の規定により許可された 医 薬 品
医 薬 部 外 品 製造業者であることを証明する。
化 粧 品
再生医療等製品

年 月 日

地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市市長
特別区区长 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第十四(第三十条、第三百三十七条の十三関係)

取 入
印 紙 医 薬 品
医 薬 部 外 品 製造業 許可更新申請書
化 粧 品
再生医療等製品

許可番号及び年月日	
製造所の名称	
製造所の所在地	
許可の区分	
製造所の構造設備の概要 (法人にあつては) 業事に関する業務に 責任を有する役員 の氏名	
管理者又は責任技術者	氏名 資格 住所
務に責任を有する役員(法人にあつては、業事に関する業務に責任を有する役員)の欠格事項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 (2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 (3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者 (4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 (5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 (6) 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 (7) 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備 考	

上記により、 医 薬 品
医 薬 部 外 品 の製造業の許可の更新を申請します。
化 粧 品
再生医療等製品

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名
務及び代表者の氏名)

地方厚生局長
都道府県知事
保健所設置市市長
特別区区长 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書でつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 許可の区分欄には、第25条第1項から第3項までの各号又は第137条の8各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 6 製造所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 申請者の欠格条項の(1)欄及び(2)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
- 8 申請者が他の区分の製造業の許可又は登録を取得している場合には、備考欄に当該許可の区分及び許可番号又は当該登録の登録番号を記載すること。

様式第十五(第三十一条、第三百三十七条の十四関係)

様式第十五(第三十一条、第三百三十七条の十四関係)

収入 印紙		医 薬 品 医 薬 部 外 品 化 粧 品 再生医療等製品	製 造 業 許 可 区 分	変 更 追 加	申 請 書
許 可 の 区 分					
許 可 番 号 及 び 年 月 日					
製 造 所 の 名 称					
製 造 所 の 所 在 地					
変 更 し、又 は 追 加 す る 区 分					
製 造 所 の 構 造 設 備 の 概 要					
管 理 者 又 は 責 任 技 術 者	氏 名		資 格		
	住 所				
備 考					

上記により、
 医 薬 品
 医 薬 部 外 品
 化 粧 品
 再生医療等製品
 の製造業の区分の
 変 更
 追 加
 を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長
 都道府県知事
 保健所設置市長
 特別区区长
 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 許可の区分欄には、第26条第1項から第3項までの各号又は第137条の9各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 6 製造所の構造設備の概要欄には、変更し、又は追加する区分に係る部分についてのみ記載すること。また、その記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 管理者又は責任技術者欄には、変更し、又は追加する許可区分に係る者について記載すること。

様式第十六(一)(第三十三条、第三百三十七条の十六関係)

医 薬 品 製 造 業 許 可 調 査 申 請 書
再生医療等製品 許可の更新

製 造 所 の 名 称	
製 造 所 の 所 在 地	
許 可 の 区 分	
許 可 番 号 及 び 年 月 日 (更 新 の 場 合)	
手 数 料 区 分	
調 査 手 数 料 金 額	
備 考	

上記より 医 薬 品 製 造 業 の 許 可 に 係 る 調 査 を 申 請 し ます。
再生医療等製品 許可の更新
年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 許可の区分欄には、第26条第1項から第3項までの各号又は第137条の9各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 手数料区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。
- 6 これまでに機構による製造業の許可に係る調査を受けたことがある場合には、備考欄に前回調査申請日及び結果通知日について記載すること。

様式第十六(一)(第三十三条、第三百三十七条の十六関係)

様式第十六(二)(第三十三条、第三十七条の十六関係)
Form No.16(2) (related to Article 33 and Article 137-16)

医薬品
医薬部外品 外国製造業者 認定 調査申請書
再生医療等製品 認定の更新

Application for examination for accreditation of foreign drug manufacturer
accreditation renewal of foreign quasi-drug regenerative, cellular
therapy and gene therapy products

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
認定の区分 Accreditation categories	
認定番号及び年月日 (更新の場合) Number and date of the accreditation (In the case of renewal)	
手数料区分 Fee categories	
調査手数料金額 Amount of examination fee	
備考 Remarks	

上記により、医薬品
再生医療等製品
の外国製造業者の認定の更新に係る調査を申請します。

I hereby apply for the examination for accreditation of the foreign drug manufacturer indicated above.
accreditation renewal of the foreign quasi-drug regenerative,
cellular therapy and gene therapy products

年 月 日
Year Month Day

邦文
Japanese
住所
Address
外国文
Foreign language
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
(Location of the head office in case of a corporation)
邦文
Japanese
氏名
Name
外国文
Foreign language
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
(Name and name of its representative in case of a corporation)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿
To Chief Executive of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

(注意)
(Notes)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc.,.
- 認定の区分欄には、第36条第1項及び第2項各号又は第137条の19各号のいずれに該当するかを記載すること。
Identify in the column of "Accreditation categories" which category specified under Article 36, Paragraph 1 and 2 or Article 137-19 is applied.
- 手数料区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
Identify in the column of "Fee categories" which category specified under the Cabinet Order for Fees related to the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics is applied.
- 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。
Attach to the reverse of this form a copy of the document proving payment of the fee specified under the Cabinet Order for Fees related to the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics through a bank transfer to the account of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency.
- これまでに機構による外国製造業の認定に係る調査を受けたことがある場合には、備考欄に前回調査申請日及び結果通知日について記載すること。
If the applicant has previously been the subject of the examination for accreditation of foreign manufacturer by the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, specify in the column of "Remarks" the date of the previous application and the notification date of the result.

様式第十七(第三十四条、第三百三十七条の十七関係)

医薬品製造業許可の更新
 医薬部外品製造業認定
 再生医療等製品外国製造業者認定の更新
 調査結果通知書

製造所の名称	
製造所の所在地	
申請者名	
許可又は認定の区分	
許可番号又は認定番号及び年月日 (更新の場合)	
許可又は認定及び調査申請年月日	
調査結果	
備考	

上記により、医薬品製造業許可の更新
 医薬部外品製造業認定
 再生医療等製品外国製造業者認定の更新
 に係る調査の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事

厚生労働大臣 殿
 地方厚生局長

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第十七の二(第三十四条の三関係)

医薬品製造業登録申請書
 医薬部外品
 化粧品

製造所の名称		
製造所の所在地		
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の名		
管理者又は責任技術者	氏名 住所 資格	
申請者(法人にあつては、業事に関する業務に責任を有する役員を含む)の欠格事項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者	
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6) 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7) 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考		

上記により、医薬品製造業の登録を申請します。
 医薬部外品
 化粧品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第91条第1項及び第2項又は第91条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を備考欄に記載すること。

様式第十七の三(第三十四条の四関係)

登録番号
 医薬品 製造業 登録証
 医薬部外品
 化粧品

氏名(法人にあつては、その名称)

製造所の名称

製造所の所在地

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第13条の2の2第1項の規定により登録された医薬品製造業者であることを証明する。
 医薬品
 医薬部外品 製造業者
 化粧品

年 月 日

都道府県知事 印

有効期間 年 月 日から
 年 月 日まで

様式第十七の四(第三十四条の七関係)

医薬品 製造業 登録更新申請書
 医薬部外品
 化粧品

登録番号及び年月日	
製造所の名称	
製造所の所在地	
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名	
管理者又は責任技術者	氏名
	住所
責 任 者 (法人にあつては役員を含む)の業事に関する業務に 欠格事由	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(6) 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(7) 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備考	

上記により、
 医薬品
 医薬部外品 の製造業の登録の更新を申請します。
 化粧品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第91条第1項及び第2項又は第91条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 申請者の欠格事由の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を備考欄に記載すること。

様式第十八(第三十六条、第三百三十七条の十九関係)
Form No.18 (related to Article 36 and Article 137-19)

収入印紙 revenue stamp	医薬品 医薬部外品 再生医療等製品	外国製造業者 認定申請書
-----------------------	-------------------------	--------------

Application for accreditation of foreign
drug
quasi-drug
regenerative, cellular therapy and gene therapy
manufacturer
products

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
認定の区分 Accreditation categories	
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
申請者(法人にあつては、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む)の欠格 Applicant's disqualifications (including those of the executives responsible for the services of pharmaceutical affairs in case of a corporation)	(1) 法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(2) 法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者 Applicant who has a history of a court sentence of imprisonment on severer punishment and has not passed 3 years since the execution was completed or no longer received
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 Applicant who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order and has not passed 2 years since its date of the disposition
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 Addict on narcotics, cannabis, opium or stimulant
	(6) 精神の機能の麻痺により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 Applicant who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction
	(7) 外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 Applicant who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers
備考 Remarks	

上記により、
再生医療等製品
の外国製造業者の認定を申請します。

I hereby apply for the accreditation of the foreign
drug
quasi-drug
regenerative, cellular therapy and gene

therapy products
manufacturer indicated above.

年月日
Year Month Day

邦文
Japanese

住所
Address
Foreign language

法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation

邦文
Japanese

氏名
Name
Foreign language

法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)
(Notes)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc...
- 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 認定の区分には、第35条第1項及び第2項各号又は第137条の18各号のいずれに該当するかを記載すること。
Identify in the column of "Accreditation categories" which category specified under Article 35, Paragraph 1 and 2 or Article 137-18 is applied.
- 製造所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
In case there is not enough space to fill in all the information in the column "Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment", write "see attached paper" in the column and attach another paper on which all the information is written.
- 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第十九(第三十七条、第三百三十七条の二十関係)

Form No.19(related to Article 37 and Article 137-20)

認定番号

Number of accreditation

医薬品 外国製造業者認定証
医薬部外品 再生医療等製品

drug
quasi-drug
regenerative, cellular therapy and gene
therapy productsmanufacturer

氏名(法人にあつては、その名称)
Name (Name of corporation)

製造所の名称
Name of the manufacturing establishment

製造所の所在地
Location of the manufacturing establishment

認定の区分
Accreditation categories

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 第13条の3の24の規定により認定された
医薬品 外国製造業者であることを証明する。
医薬部外品 再生医療等製品

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer pursuant to Article 13-3 Article 23-24 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

年 月 日
Year Month Day

厚生労働大臣 印
Minister of Health, Labour and Welfare

有効期間
Valid Period From 年 月 日 から
Year Month Day from
until 年 月 日 まで
Year Month Day until

様式第二十(第三十七条、第三百三十七条の二十関係)

Form No.20 (related to Article 37 and Article 137-20)

収入印紙
revenue stamp

医薬品 外国製造業者 認定更新申請書
医薬部外品 再生医療等製品

Application for accreditation renewal of foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer

認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
認定の区分 Accreditation categories	
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name 住所 Address
申請者法人(又は、薬事に関する業務の責任を負う者)の役員(若しくは、その代理人)の氏名及び住所 Applicant's disqualifications (including those of the executives responsible for the services of pharmaceutical affairs in case of a corporation)	(1) 法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(2) 法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者 Applicant who has a history of a court sentence of imprisonment on severer punishment and has not passed 3 years since the execution was completed or no longer received
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 Applicant who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order and has not passed 2 years since its date of the disposition
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 Addict on narcotics, cannabis, opium or stimulant
	(6) 精神の機能の障害により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 Applicant who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction
	(7) 外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 Applicant who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers
備考 Remarks	

薬品
薬部外品
再生医療等製品
の外国製造業者の認定の更新を申請します。

I hereby apply for the accreditation renewal of the foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy manufacturer indicated above.

and gene therapy products
年 月 日
Year Month Day

住所
Address
邦文
Japanese
外国文
Foreign language
(法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation)
邦文
Japanese
氏名
Name
外国文
Foreign language
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation)

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)
(Notes)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc...
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 5 認定の区分欄には、第35条第1項及び第2項各号又は第137条の18各号のいずれに該当するかを記載すること。
Identify in the column of "Accreditation categories" which category specified under Article 35, Paragraph 1 and 2 or Article 137-18 is applied.
- 6 製造所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
In case there is not enough space to fill in all the information in the column "Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment", write "see attached paper" in the column and attach another paper on which all the information is written.
- 7 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The Fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第二十一(第三十七条、第三百三十七条の二十関係)

様式第二十一(第三十七条、第三百三十七条の二十関係)

Form No.21 (related to Article 37 and Article 137-20)

収入印紙
revenue stamp
薬品
薬部外品
再生医療等製品
外国製造業者認定区分
変更
追加
申請書
Application for change addition in accreditation category of foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer

認定の区分 Accreditation categories	
認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
変更し、又は追加する区分 Category to be changed or added	
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name 住所 Address
備考 Remarks	考

薬品
薬部外品
再生医療等製品
の外国製造業者の認定の区分の変更追加を申請します。

I hereby apply for change addition in the accreditation category of the foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer indicated above.

年 月 日
Year Month Day

住所
Address
邦文
Japanese
外国文
Foreign language
(法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation)
邦文
Japanese
氏名
Name
外国文
Foreign language
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation)

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labor and Welfare

(注意)
(Notes)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc. . .
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original, not on its copy. Do not cancel it.
- 5 認定の区分欄及び変更し、又は追加する区分欄には、第36条第1項及び第2項各号又は第137条の1各号のいずれに該当するかを記載すること。
Identify which category specified under Article 36, Paragraph 1 and 2 or Article 137-1, in the column of "Accreditation categories" and "Category to be changed or added" is applied.
- 6 製造所の構造設備の概要欄には、変更し、又は追加する区分に係る部分についてのみ記載すること。また、その記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
In the column of "Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment" describe only what is related to the category to be changed or added.
In case there is not enough space to fill in all the information in the column, write "see attached paper" and attach another paper on which all the information is written.
- 7 製造所の責任者欄には、変更し、又は追加する区分に係る者について記載すること。
Write the person who is in charge of operations relevant to the category to be changed or added in the column of "The person responsible for the manufacturing establishment"

様式第二十二の二(第三十七条の二関係)

様式第二十二の二(第三十七条の二関係)
Form No.21-2 (related to Article 37-2)

収入印紙 revenue stamp	医 薬 品 外 国 製 造 業 者 登 録 申 請 書 Application for the registration of foreign drug manufacturer
-----------------------	--

製 造 所 の 名 称 Name of the manufacturing establishment		
製 造 所 の 所 在 地 Location of the manufacturing establishment		
製 造 所 の 責 任 者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏 名 Name	
	住 所 Address	
申 請 項 目 (1)	法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission	
(2)	法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 Applicant whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission	
(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者 Applicant who has a history of a court sentence of imprisonment on severer punishment and has not passed 3 years since the execution was completed or no longer received	
(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 Applicant who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order and has not passed 2 years since its date of the disposition	
(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 Addict on narcotics, cannabis, opium or stimulant	
(6)	精神の機能の障害により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 Applicant who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction	
(7)	外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 Applicant who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers	
備 考 Remarks		

上記により、
I hereby apply for the registration of the foreign

医 薬 品 外 国 製 造 業 者 の 登 録 を 申 請 し ます。
quasi-drug manufacturer indicated above.

年	月	日	邦文
Year	Month	Day	Japanese
	住所		邦文
	Address		Foreign language
			(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
			Location of the head office in case of a corporation
	氏名		邦文
	Name		Foreign language
			(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
			Name and name of its representative in case of a corporation
厚生労働大臣	殿		To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)

(Notes)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc..
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 5 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第二十一の三(第三十七条の三関係)

様式第二十一の三(第三十七条の三関係)

Form No. 21-3(related to Article 37-3)

登録番号

Number of registration

医	薬	品	外国製造業者	登録証
医	薬	部	外	品

Registration certificate of foreign	drug	manufacturer
	quasi-drug	

氏名(法人にあつ

ては、その名称)

Name (Name of corporation)

製造所の名称

Name of the manufacturing establishment

製造所の所在地

Location of the manufacturing establishment

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第13条の3の2の規定により登録された

医	薬	品	外国製造業者であることを証明する。
医	薬	部	外

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign drug quasi-drug manufacturer pursuant to Article 13-3-2 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

年	月	日
Year	Month	Day

厚生労働大臣 印

Minister of Health, Labour and Welfare

有効期間	From	年	月	日	から
		Year	Month	Day	
	until	年	月	日	まで
		Year	Month	Day	

様式第二十一の四(第三十七条の三関係)
Form No.21-4 (related to Article 37-3)

収入印紙
revenue stamp

医薬品 外国製造業者 登録更新申請書
医薬部外品

Application for the registration renewal of the foreign drug quasi-drug manufacturer

登録番号及び年月日 Number and date of the registration		
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment		
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment		
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name	
	住所 Address	
格条項 申請者 法人にあつては、 業事に関する業務に責任を有する役員を含む。 の欠	(1) 法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 Applicant whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission	
	(2) 法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 Applicant whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission	
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者 Applicant who has a history of a court sentence of imprisonment on a severer punishment and has not passed 3 years since its execution was completed or no longer received	
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 Applicant who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order, and has not passed 2 years since the date of its disposition	
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 Addict of drug, cannabis, opium or stimulant	
	(6) 精神の機能の障害により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 Applicant who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction	
	(7) 外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 Applicant who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers	
備考 Remarks		

上記により、
医薬品 外国製造業者の登録の更新を申請します。
医薬部外品

I hereby apply for the registration renewal of the foreign drug manufacturer indicated above.
quasi-drug

年 月 日
Year Month Day

邦文
Japanese
住所
Address
外国文
Foreign language
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
(Location of the head office in case of a corporation)

邦文
Japanese
氏名
Name
外国文
Foreign language
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
(Name and name of its representative in case of a corporation)

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)
(Notes)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc...
- 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第二十二(第三十八関係)

収入印紙 医薬品
医薬部外品 製造販売承認申請書
化粧品

名称	一般的名称			
	販売名			
	成分及び分量又は本質			
	製造方法			
	用法及び用量			
	効能又は効果			
	貯蔵方法及び有効期間			
	規格及び試験方法			
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
備考				

医薬品
化粧品
上記により、医薬部外品の製造販売の承認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- この申請書は、厚生労働大臣に提出する場合は正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合は正副2通提出すること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつぎりと書くこと。
- 収入印紙は、令第80条第1項第1号及び第2項第5号に規定する医薬品並びに同号に規定する厚生労働大臣が指定する医薬部外品の承認の申請書以外の申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 製造販売品目が外国から輸入される細胞組織医薬品であるときは、製造方法欄に当該品目の輸入先の国名、製造販売業者又は製造業者の氏名及び輸入先における販売名を記載すること。
- 製造方法欄にそのすべてを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 貯蔵方法及び有効期間欄には、特定の貯蔵方法によらなければその品質を確保することが困難である医薬品又は特に有効期間を定める必要のある医薬品についてのみ記載すること。
- 化粧品にあつては、規格及び試験方法の記載を要しないこと。
- 製造販売する品目の製造所欄又は原薬の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 許可、認定又は登録区分欄については、第25条各項の各号、第35条各項の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。
- 薬局開設者にあつては、備考欄にその薬局の名称、許可番号及び許可年月日を記載すること。
- 法第14条の2の2第1項又は第14条の3第1項の規定により法第14条第1項の承認を申請しようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第二十二の二(第四十五条の四、第百十四条の二十二の四関係)

収入印紙 医薬品
医療機器 条件付き承認申請書
体外診断用医薬品

承認番号		承認年月日	
		承認事項一部変更年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
備考			

医薬品
医療機器
体外診断用医薬品
上記により、条件付き承認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつぎりと書くこと。
- 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第二十三（第四十六条関係）

収入印紙	医薬品 医薬部外品 化粧品	製造販売承認事項一部変更承認申請書
承認番号		承認年月日
名称	一般的名称	
	販売名	
成分及び分量又は本質		
製造方法		
用法及び用量		
効能又は効果		
貯蔵方法及び有効期間		
規格及び試験法		
製造販売する品目の名称	所在地	許可、認定又は登録区分 許可、認定又は登録番号
製造所		
原薬の製造所	名称	所在地 許可、認定又は登録区分 許可、認定又は登録番号
備考		

医薬品
上記により、医薬部外品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。
化粧品
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长
殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、厚生労働大臣に提出する場合には正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合には正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、令第40条第1項第1号及び第2項第5号に規定する医薬品並びに同号に規定する厚生労働大臣の指定する医薬部外品の承認事項の一部変更の承認の申請書以外の申請書の正本にのみ貼付し、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第二十四（第四十八条関係）

	医薬品 医薬部外品 化粧品	製造販売承認事項経微変更届書
承認番号		承認年月日
名称	一般的名称	
	販売名	
変更内容	事項	変更前
		変更後
変更年月日		
変更理由		
備考		

医薬品
上記により、医薬部外品の製造販売の承認事項の経微な変更の届出をします。
化粧品
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
都道府県知事
保健所設置市長
特別区区长
殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

様式第二十五（第五十条関係）

医薬品
医薬部外品 適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）	
製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
申請品目	一 般 的 名 称
	販 売 名
	承認申請受付番号又は承認番号
	承認申請年月日又は承認年月日
調査手数料金額	
備 考	

上記により、医薬品
医薬部外品 の適合性調査を申請します。

年 月 日

住 所（法人にあつては、主
たる事務所の所在地）氏 名（法人にあつては、名
称及び代表者の氏名）独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿
都道府県知事

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分欄については、第25条各項の各号、第35条各項の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長に申請する場合にあつては、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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第二十六(第五十一条、第五十五条、第二百六十三条関係)

医薬品 適合性調査結果通知書
医薬部外品

名称	一般的名称 販売名
申請者名	
承認申請年月日又は承認年月日	
適合性調査申請年月日	
調査を行った製造所の名称	
調査を行った製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
調査結果	
備考	

上記により、
医薬品 適合性調査の結果を通知します。
医薬部外品

年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣 殿
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第二十六の二(第五十三条の二関係)
Form No.26-2 (related to Article 53-2)

医薬品 区分適合性調査申請書
医薬部外品

Application for examination of conformity regarding type of manufacturing of drug
quasi-drug

調査を受けようとする製造所の名称 Name of the manufacturing establishment to be examined	
調査を受けようとする製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment to be examined	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分 License or registration category of the manufacturer, or accreditation or registration category of the foreign drug/quasi-drug manufacturer	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日 Number and date of the license or registration for the manufacturer, or of the accreditation or registration for the foreign drug/quasi-drug manufacturer	
調査を受けようとする製造工程の区分 Types of the manufacturing activities to be examined	
製造品目数 Number of the product items	
製造販売業者数 Number of the marketing license holders in Japan	
調査手数料金額 Amount of examination fee	
備考 Remarks	

上記により、
医薬品 区分適合性調査を申請します。
医薬部外品

I hereby apply for the examination of conformity regarding type of manufacturing of drug
quasi-drug .

年 月 日 住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
Year Month Day Address (Location of the head office in case of a corporation)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
Name (Name and name of its representative in case of a corporation)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
To Chief Executive of the Pharmaceuticals
and Medical Devices Agency 殿
都道府県知事
To Prefectural Governor

(注意)

(Note)

1 用紙の大きさは、A4とすること。

Use paper of Japanese Industrial Standard Size A4.

2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かひ}ではつきりと書くこと。

Fill in the form with clear writing with inks etc.

3 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分については、第25条各々の各号、第35条各々の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。

Identify in the column of "License or registration category of the manufacturer, or accreditation or registration category of the foreign drug/quasi-drug manufacturer" which category specified under each Paragraph of Article 25 or Article 35, or storage category of manufacturing establishment is applied.

4 製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日欄については、法第13条第1項の許可、法第13条の3第1項の認定又は法第13条の2の2第1項若しくは法第13条の3の2第1項の登録を受けようとする者である場合は、許可、認定又は登録申請受付番号及び申請年月日を記載すること。

Identify in the column of "Number and date of the license or registration for the manufacturer, or of the accreditation or registration for the foreign drug/quasi-drug manufacturer" the receipt number and the date of the application for license, accreditation or registration, in case that applicant is going to have a license under Article 13, Paragraph 1 of the Act, an accreditation under Article 13-3, Paragraph 1 of the Act, or a registration under Article 13-2-2, Paragraph 1 or Article 13-3-2, Paragraph 1 of the Act.

5 調査を受けようとする製造工程の区分欄については、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第十四条第八項に規定する医薬品又は医薬部外品の製造工程の区分を定める省令第2条各号に掲げる区分のいずれに該当するかを記載すること。また、製造品目数欄に申請区分に属する製造品目目の数、製造販売業者数欄に当該製造品目に係る製造販売業者の数を記載すること。

Identify in the column of "Types of the manufacturing activities to be examined" which manufacturing type as provided in Article 2 of Ministerial Order specifying manufacturing types of drug or quasi-drug under Article 14, Paragraph 8 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics is applied. In addition, identify in the column of "Number of the product items" how many product items covered with the applied manufacturing type, and in the column of "Number of the marketing license holders in Japan" how many marketing license holders in Japan related to those product items.

6 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長に申請する場合にあっては、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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

In case where the application is submitted to Chief Executive of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, attach to the reverse of this form a copy of the document proving payment of examination fee specified under the Cabinet Order for Fees related to the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics through a bank transfer to the account of the Pharmaceuticals and Medical Device Agency.

様式第二十六の三(第五十三条の三、第五十五条関係)

様式第二十六の三(第五十三条の三、第五十五条関係)

医薬品 区分適合性調査 結果 通知書
医薬部外品

調査を行った製造工程の区分	
申請者名	
区分適合性調査申請年月日	
調査を行った製造所の名称	
調査を行った製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあっては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあっては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
調査結果	
備考	

上記により、医薬品 区分適合性調査の結果を通知します。
医薬部外品

年 月 日

適合性調査実施者

厚生労働大臣 殿
都道府県知事

(注意)

1 用紙の大きさは、A4とすること。

2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かひ}ではつきりと書くこと。

様式第二十六の四（第五十三条の五関係）
Form No.26-4 (related to Article 53-5)
第 号

基 準 確 認 証
Confirmation certificate of standard conformity

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
Address (Location of the head office in case of a corporation)
氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
Name (Name and name of its representative in case of a corporation)

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分 License or registration category of the manufacturer, or accreditation or registration category of the foreign drug/quasi-drug manufacturer	
製造業の許可若しくは登録番号又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号 Number of the license or registration for the manufacturer, or of the accreditation or registration for the foreign drug/quasi-drug manufacturer	
製造工程の区分 Types of the manufacturing activities	

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第14条の2第3項の規定により、同法第14条第2項第4号に規定する基準に適合していることを証明する。

Pursuant to Article 14-2, Paragraph 3 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics, it is certified that the above manufacturing establishment is confirmed of conformity to the standard under Article 14, Paragraph 2, item 4 of the Act.

年 月 日
Year Month Day

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
Chief Executive of the Pharmaceuticals and
Medical Devices Agency 印
都道府県知事
Prefectural Governor

有効期間 年 月 日から
Valid Period From Year Month Day
年 月 日まで
until Year Month Day

様式第二十七(第五十四条関係)

医薬品
医薬部外品承認審査申請書
化粧品

区分	販売名	審査手数料又は調査手数料の金額
審査手数料及び調査手数料合計金額		

医薬品
上記より、医薬部外品の承認に係る審査調査を申請します。

年 月 日

住所 {法人にあつては、主たる事務所の所在地}
氏名 {法人にあつては、名称及び代表者の氏名}

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、医薬品、医療機器の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 医薬品、医療機器の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第二十七の二(第五十四条、第百十四条の三十七関係)

医薬品
医療機器条件付き承認調査申請書
体外診断用医薬品

区分	販売名	調査手数料の金額
調査手数料合計金額		

医薬品
上記より、医療機器条件付き承認の調査を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 {法人にあつては、主たる事務所の所在地}

氏名 {法人にあつては、名称及び代表者の氏名}

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第二十八(第五十五条関係)

医薬品
医薬部外品 承認 審査等 結果通知書
化粧品

販売名	
申請者名	
承認申請年月日	
審査等結果	
備考	

医薬品
上記により、医薬部外品の承認に係る審査等の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第二十九(第五十五条、第百四十四条の三十八、第百三十七条の三十七関係)

軽微変更届出 状況 通知書

届出を受理した期間	
届出受理件数	
届出者数	
備考	

上記により、軽微変更届出の状況を通知いたします。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十（第五十六条関係）

取
入
印
紙

医薬品再審査申請書

承認番号		承認年月日	
名称 一般的名称 販売名			
備考			

上記により、医薬品の再審査を申請します。

年 月 日

住所 {法人にあつては、主たる事務所の所在地}
氏名 {法人にあつては、名称及び代表者の氏名}

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、申請書の正本にのみはり、消印しないこと。

様式第三十一（第六十二条関係）

使用の成績等に関する調査の結果の報告 受付 通知書

対象期間	
受付結果	
備考	

上記により、使用の成績等に関する調査の結果の報告の受付について通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十二(第六十三条関係)

安全性定期報告 受付 通知書

対象期間	
受付結果	
備考	

上記により、安全性定期報告の受付について通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十三(第六十四条関係)

医薬品 再審査 確認 申請書

区分	販売名	確認手数料又は調査手数料の金額
確認手数料及び調査手数料合計金額		

上記により、医薬品の再審査に係る確認調査を申請します。

年 月 日

住所 {法人にあつては、主たる事務所の所在地}

氏名 {法人にあつては、名称及び代表者の氏名}

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、医薬品、医療機器の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 医薬品、医療機器の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第三十四（第六十五条関係）

医薬品 再審査 確認等 結果 通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
再審査申請年月日		
確認等結果		
備考		

上記により、医薬品の再審査に係る確認等の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かぎ}ではつきりと書くこと。

様式第三十五（第六十六条関係）

医薬品再評価申請書

再評価の告示 年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号		承認年月日
名称	一般的名称	
	販売名	
備考		

上記により、医薬品の再評価を申請します。

年 月 日

住所 { 法人にあつては、主たる事務所の所在地 }
氏名 { 法人にあつては、名称及び代表者の氏名 }

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本^{ふほん}2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かぎ}ではつきりと書くこと。

様式第三十六（第六十七条関係）

医薬品 再評価 確認 申請書

再評価の告示 年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第	号
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
備考			

上記により、医薬品の再評価に係る確認調査を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七（第六十八条関係）

医薬品 再評価 確認等 結果 通知書

再評価の告示 年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第	号
名称	一般的名称		
	販売名		
申請者名			
確認等結果			
備考			

上記により、医薬品の再評価に係る確認等の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の二（第六十八条の二関係）

収入 印紙	医薬品 医薬部外品 化粧品			変更計画確認申請書	
	承認番号		承認年月日		
名称	一般的名称				
	販売名				
成分及び分量又は本質					
製造方法					
用法及び用量					
効能又は効果					
貯蔵方法及び有効期間					
規格及び試験方法					
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号	
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号	
備考					

医薬品
上記により、医薬部外品 変更計画の確認を申請します。
化粧品

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第三十七の三（第六十八条の二関係）

収入 印紙	医薬品 医薬部外品 化粧品			変更計画確認事項変更確認申請書	
	変更計画確認番号		変更計画確認年月日		
承認番号	承認年月日				
名称	一般的名称				
	販売名				
成分及び分量又は本質					
製造方法					
用法及び用量					
効能又は効果					
貯蔵方法及び有効期間					
規格及び試験方法					
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号	
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号	
備考					

医薬品
上記により、医薬部外品 変更計画の変更の確認を申請します。
化粧品

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第三十七の四（第六十八条の七関係）

医薬品
医薬部外品
化粧品
変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、医薬品
医薬部外品
化粧品
変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の五（第六十八条の九関係）

医薬品
医薬部外品
変更計画適合性確認申請書

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
確認を受けようとする製造所の名称	
確認を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
申請品目	一般的名称
	販売名
	変更計画確認申請受付番号又は変更計画確認番号
承認年月日又は変更計画確認年月日	
確認手数料金額	
備考	

上記により、医薬品
医薬部外品
の変更計画適合性確認を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事 殿
都道府県知事

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分欄については、第25条各項の各号、第35条各項の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事に申請する場合にあつては、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関係手数料令において定める適合性確認手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第三十七の六（第六十八条の九関係）

医薬品
医薬部外品 変更計画適合性確認結果通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
変更計画確認番号		
変更計画適合性確認申請年月日		
確認を行った製造所の名称		
確認を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)		
製造業の許可若しくは登録区分又は 医薬品等外国製造業者の認定若 しくは登録区分		
製造業の許可若しくは登録番号及び 年月日又は医薬品等外国製造業者の 認定若しくは登録番号及び年月日		
確認結果		
備考		

上記により、医薬品
医薬部外品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

適合性確認実施者 印

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名) 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の七（第六十八条の十、第六十八条の十五関係）

医薬品
医薬部外品 変更計画適合性確認結果通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
変更計画確認番号		
変更計画適合性確認申請年月日		
確認を行った製造所の名称		
確認を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)		
製造業の許可若しくは登録区分又は 医薬品等外国製造業者の認定若 しくは登録区分		
製造業の許可若しくは登録番号及び 年月日又は医薬品等外国製造業者の 認定若しくは登録番号及び年月日		
確認結果		
備考		

上記により、医薬品
医薬部外品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

適合性確認実施者

厚生労働大臣
都道府県知事 殿
独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の八（第六十八条の十三関係）

医薬品
医薬部外品 変更計画に従った変更に係る届書
化粧品

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更計画確認年月日			
変更計画確認番号			
備考			

上記により、医薬品
医薬部外品 変更計画に従った変更に係る届出をします。
化粧品

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の九（一）（第六十八条の十四関係）

医薬品
医薬部外品 変更計画の確認申請書
化粧品

区分	販売名	審査手数料の金額
審査手数料合計金額		

上記により、医薬品
医薬部外品 変更計画の確認を申請します。
化粧品

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第三十七の九(二)(第六十八条の十四関係)

医薬品
医薬部外品
化粧品 変更計画の変更の確認申請書

区分	販売名	審査手数料の金額
審査手数料合計金額		

医薬品
上記により、医薬部外品 変更計画の変更の確認を申請します。
化粧品

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第三十七の十(第六十八条の十五関係)

医薬品
医薬部外品
化粧品 変更計画確認結果通知書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
確認結果			
備考			

医薬品
上記により、医薬部外品 変更計画に係る確認の結果を通知します。
化粧品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十七の十一（第六十八条の十五関係）

医薬品
医薬部外品
化粧品
変更計画による変更の届出受理通知書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
届出者名			
変更計画確認番号			
変更計画確認年月日			
備考			

上記により、
医薬品
医薬部外品
化粧品
変更計画による変更の届出受理について通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第三十八（第六十九条関係）

医薬品
医薬部外品
化粧品
製造販売承認承継届書

承継品目	販売名	承認番号	承認年月日
承継理由			
承継日			
被承継者			
被承継者の製造販売業の許可番号			
備考			

上記により、
医薬品
医薬部外品
化粧品
の製造販売の承認の承継の届出をします。

年 月 日

住所 { 法人にあつては、主
たる事務所の所在地 }
氏名 { 法人にあつては、名
称及び代表者の氏名 }

厚生労働大臣
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、厚生労働大臣に提出する場合には正副2通、都道府県知事に提出する場合には正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 届書は、医薬品、医薬部外品又は化粧品についてそれぞれ別に作成すること。
- 5 承継品目欄には、品目が2以上であるときは、承認年月日の順に記載すること。
- 6 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 7 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 8 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る主たる機能を有する事務所の名称及び所在地を記載すること。

様式第三十九（第七十条関係）

医薬品
 医薬部外品 製造販売届書
 化粧品

製造販売業の許可の種類			
製造販売業の許可番号及び年月日			
名称	一般的名称		
成分及び分量又は本質			
製造方法			
用法及び用量			
効能又は効果			
貯蔵方法及び有効期間			
規格及び試験方法			
製造販売する品目	名称	所在地	許可、認定又は登録区分 許可、認定又は登録番号
の製造所			
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分 許可、認定又は登録番号
備	考		

医薬品
 化粧品
 年月日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
 氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
 都道府県知事
 保健所設置市長
 特別区区长

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売業の許可の種類欄には、法第12条第1項に掲げる許可の種類のうち該当するもの又は薬局製造販売医薬品製造販売業許可と記載すること。

様式第四十（第七十条、第百十四条の四十七関係）

医薬品
 体外診断用医薬品
 医薬部外品 製造販売届出事項変更届書
 化粧品
 医療機器

製造販売業の許可の種類			
製造販売業の許可番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
備	考		

医薬品
 体外診断用医薬品
 医薬部外品 製造販売届出事項の変更の届出をします。
 化粧品
 医療機器
 年月日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
 氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
 都道府県知事
 保健所設置市長
 特別区区长

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第四十一（第七十一条、第一百十四条の四十八関係）

製造販売 届出 受理 通知書

届出を受理した期間	
届出受理件数	
備考	

上記により、製造販売の届出の受理を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第五十三（第二百二条関係）

収入 印紙	医薬品	製造販売承認申請書
	外国製造 医薬部外品 化粧品	

名称	一 般 的 名 称		
成分及び分量又は本質	製 造 方 法		
製 造 方 法	用 法 及 び 用 量		
効 能 又 は 効 果	貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間		
規格及び試験方法			
製造販売する品目の製造所	名 称	所 在 地	許可、認定又は登録区分
原薬の製造所	名 称	所 在 地	許可、認定又は登録区分
備考			

上記により、外国製造 医薬品 製造販売の承認を申請します。
 化粧品 医薬部外品

年 月 日

住 所 邦文

外国文
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文

氏 名 邦文

外国文
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
 選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 製造方法欄にその全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 貯蔵方法及び有効期間欄には、特定の貯蔵方法によらなければその品質を確保することが困難である医薬品又は特に有効期間を定める必要のある医薬品についてのみ記載すること。
- 7 化粧品にあつては、規格及び試験方法欄の記載を要しないこと。
- 8 法第19条の2第5項において適用する法第14条の2の2第1項又は法第20条第1項において適用する法第14条の2第1項の規定により法第19条の2第1項の承認の申請をしようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第五十四（第五十五条、第百十四条の七十五、第百三十七条の七十一関係）
 選任外国製造医薬品等製造販売業者
 選任外国製造医療機器等製造販売業者 変更届書
 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
備考			

上記により、変更の届出をします。
 年 月 日

住所 邦文 _____
 外国文 _____
 （法人にあつては、主たる事務所の所在地）
 邦文 _____
 氏名 外国文 _____
 外国文 _____
 （法人にあつては、名称及び代表者の氏名）
 選任製造販売業者
 住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地） _____
 邦文 _____
 氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名） _____

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 変更後の選任製造販売業者の許可の種類、許可番号及び許可年月日を備考欄に記載すること。

様式第五十四の二（第五十五条の二、第百八条の二、第百十四条の七十五の二、第百十四条の七十八の二、第百三十七条の七十一の二、第百三十七条の七十四の二関係）

外国製造医薬品等特例承認取得者変更届書
 外国製造医療機器等特例承認取得者変更届書
 外国製造再生医療等製品特例承認取得者変更届書 届出状況通知書
 選任外国製造医薬品等製造販売業者変更届書
 選任外国製造医療機器等製造販売業者変更届書
 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者変更届書

届出を受理した期間	
届出受理件数	
届出者数	
備考	

上記により、届出の状況を通知いたします。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきり書くこと。

様式第五十四の三（第八十条、第十四条の七十八、第三十七条の七十四関係）

外国製造医薬品等特例承認取得者
 外国製造医療機器等特例承認取得者 変更届書
 外国製造再生医療等製品特例承認取得者

承認番号				承認年月日	
名称	一般的名称				
	販売名				
変更内容	事項	変更前	変更後		
変更年月日					
備考					

上記により、変更の届出をします。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文 _____

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文 _____

氏名 _____

外国文 _____

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文 _____

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。

様式第五十四の四（第十一、第十四条の八十一関係）

収入印紙 医薬品
 外国製造医療機器条件付き承認申請書
 体外診断用医薬品

承認番号				承認年月日	
名称	一般的名称				
	販売名				
備考					

上記により、外国製造医療機器条件付き承認を申請します。
 体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第五十五(第百十一条関係)

収入 印紙	医薬品 化粧品	製造販売承認事項一部変更承認申請書		
承認番号	承認年月日			
名称	一般的名称			
	販売名			
成分及び分量又は本質				
製造方法				
用法及び用量				
効能又は効果				
貯蔵方法及び有効期間				
規格及び試験法				
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
備考				

上記により、外国製造
医薬品
医薬部外品
化粧品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。

年 月 日

住所 邦文

外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
邦文

氏名 邦文

外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第五十六(第百十一条関係)

医薬品
医薬部外品
化粧品 製造販売承認事項整備変更届書

承認番号	承認年月日		
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、外国製造
医薬品
医薬部外品
化粧品の製造販売の承認事項の整備変更の届出をします。

年 月 日

住所 邦文

外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
邦文

氏名 邦文

外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。

様式第五十七（第百十一条関係）

外国製造 医薬品 適合性調査申請書
医薬部外品

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）	
製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
一 般 的 名 称	
販 売 名	
承認申請受付番号又は承認番号	
承認申請年月日又は承認年月日	
調 査 手 数 料 金 額	
備 考	

上記により、外国製造 医薬品 の適合性調査を申請します。
医薬部外品

年 月 日

住 所 邦文
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者
住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄並びに製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任外国製造医薬品等製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分欄については、第25条各項目の各号、第35条各項目の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第五十八（第百十一条関係）

外国製造 医薬品 製造販売承認 審査 申請書
化粧品 医薬部外品 調査

区 分	名 称		審査手数料又は調査手数料金額
	一 般 的 名 称	販 売 名	
審査手数料又は調査手数料合計金額			

上記により、外国製造 医薬品 の製造販売の承認に係る 審査
化粧品 医薬部外品 調査 を申請します。

年 月 日

住 所 邦文
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者
住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、黒、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第五十八の二(第百十一条、第百十四条の八十一関係)

医 薬 品
外 国 製 造 医 療 機 器 条 件 付 き 承 認 調 査 申 請 書
体 外 診 断 用 医 薬 品

区 分	販 売 名	調 査 手 数 料 の 金 額
調 査 手 数 料 合 計 金 額		

上 記 により、外 国 製 造 医 薬 品 条 件 付 き 承 認 の 調 査 を 申 請 し ます。
医 療 機 器
体 外 診 断 用 医 薬 品

年 月 日

住 所 邦 文 _____
外国文
(法 人 に あ つ て は、主 たる 事 務 所 の 所 在 地)

氏 名 邦 文 _____
外国文
(法 人 に あ つ て は、名 称 及び 代 表 者 の 氏 名)

選 任 外 国 製 造 医 療 機 器 等 製 造 販 売 業 者
住 所 (法 人 に あ つ て は、主 たる 事 務 所 の 所 在 地)
氏 名 (法 人 に あ つ て は、名 称 及び 代 表 者 の 氏 名)

独 立 行 政 法 人 医 薬 品 医 療 機 器 総 合 機 構 理 事 長 殿

(注 意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第五十九(第百十一条関係)

取 入
印 紙

外 国 製 造 医 薬 品 再 審 査 申 請 書

承 認 番 号		承 認 年 月 日	
		承 認 事 項 一 部 変 更 年 月 日	
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
備 考			

上 記 により、外 国 製 造 医 薬 品 の 再 審 査 を 申 請 し ます。
年 月 日

住 所 邦 文 _____
外国文
(法 人 に あ つ て は、主 たる 事 務 所 の 所 在 地)

氏 名 邦 文 _____
外国文
(法 人 に あ つ て は、名 称 及び 代 表 者 の 氏 名)

選 任 外 国 製 造 医 薬 品 等 製 造 販 売 業 者
住 所 (法 人 に あ つ て は、主 たる 事 務 所 の 所 在 地)
氏 名 (法 人 に あ つ て は、名 称 及び 代 表 者 の 氏 名)

厚 生 労 働 大 臣 殿

(注 意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第六十（第百十一条関係）

外国製造医薬品再審査確認申請書

区 分	販 売 名	確認手数料又は調査手数料金額
確認手数料及び調査手数料合計金額		

上記より、外国製造医薬品の再審査に係る確認調査を申請します。

年 月 日

住 所 邦文

外国文
 （法人にあつては、主
 たる事務所の所在地）

邦文

氏 名

外国文
 （法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名）

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所（法人にあつては、主
 たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に振り込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十一（第百十一条関係）

外国製造医薬品再評価申請書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示 第 号
承 認 番 号	承 認 年 月 日	
名 称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
備 考		

上記より、外国製造医薬品の再評価を申請します。

年 月 日

住 所 邦文

外国文
 （法人にあつては、主
 たる事務所の所在地）

邦文

氏 名

外国文
 （法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名）

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所（法人にあつては、主
 たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十二(第百十一条関係)

外国製造 医薬品 再評価 確認 申請書

再評価の告示年月日・番号		年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
備考			

上記により、外国製造医薬品の再評価に係る 確認 調査 を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十二の二(第百十一条関係)

収入印紙	外国製造 医薬品 薬部外品 変更計画確認申請書		
承認番号	承認年月日		
名称	一般的名称		
	販売名		
成分及び分量又は本質			
製造方法			
用法及び用量			
効能又は効果			
貯蔵方法及び有効期間			
規格及び試験方法			
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分
	名称	所在地	許可、認定又は登録区分
備考			

上記により、外国製造 医薬品 薬部外品 変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文

氏名 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十二の三（第百十一条関係）

取入 印紙	外国製造 医 薬 品 医 薬 部 外 品 化 粧 品			変更計画確認事項変更確認申請書
変更計画確認番号			変更計画確認年月日	
承認番号			承認年月日	
名称	一般的名称			
	販売名			
成分及び分量又は本質				
製造方法				
用法及び用量				
効能又は効果				
貯蔵方法及び有効期間				
規格及び試験方法				
製造販売する品目の 製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
原薬の製造所	名称	所在地	許可、認定又は登録区分	許可、認定又は登録番号
備考				

上記により、外国製造
医 薬 品
医 薬 部 外 品
化 粧 品
変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住所 邦文
外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文
外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

遷任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十二の四（第百十一条関係）

外国製造
医 薬 品
医 薬 部 外 品
化 粧 品
変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号			変更計画確認年月日	
承認番号			承認年月日	
名称	一般的名称			
	販売名			
変更内容	事項	変更前	変更後	
変更理由				
備考				

上記により、外国製造
医 薬 品
医 薬 部 外 品
化 粧 品
変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所 邦文
外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文
外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

遷任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十二の五（第百十一条関係）

外国製造 医薬品 変更計画適合性確認申請書
 医薬部外品

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
確認を受けようとする製造所の名称	
確認を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分	
製造業の許可若しくは登録番号及び年月日又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録番号及び年月日	
申請品目	一 般 的 名 称 販 売 名 変更計画確認申請受付番号又は変更計画確認番号 変更計画確認申請年月日又は変更計画確認年月日
備考	確 認 手 数 料 金 額

上記により、外国製造 医薬品 の変更計画適合性確認を申請します。
 医薬部外品

年 月 日

住 所 邦文
 外国文
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文
 外国文
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者
 住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄並びに製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任外国製造医薬品等製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 製造業の許可若しくは登録区分又は医薬品等外国製造業者の認定若しくは登録区分欄については、第25条各項の各号、第35条各項の各号又は保管のみを行う製造所のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める適合性確認手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十二の六（第百十一条関係）

外国製造 医薬品 変更計画に従つた変更に係る届書
 医薬部外品
 化粧品

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更計画確認年月日			
変更計画確認番号			
備考			

上記により、外国製造 医薬品 変更計画に従つた変更に係る届出をします。
 医薬部外品
 化粧品

年 月 日

住 所 邦文
 外国文
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文
 外国文
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者
 住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十二の七(一)(第百十一条関係)

医 薬 品
外国製造 医薬部外品 変更計画の確認申請書
化 粧 品

区 分	販 売 名	審査手数料の金額
審 査 手 数 料 合 計 金 額		

上記により、外国製造 医薬品
医薬部外品 変更計画の確認を申請します。
化 粧 品

年 月 日

住 所 邦 文
外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 邦 文
外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十二の七(二)(第百十一条関係)

医 薬 品
外国製造 医薬部外品 変更計画の変更の確認申請書
化 粧 品

区 分	販 売 名	審査手数料の金額
審 査 手 数 料 合 計 金 額		

上記により、外国製造 医薬品
医薬部外品 変更計画の変更の確認を申請します。
化 粧 品

年 月 日

住 所 邦 文
外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 邦 文
外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十二の八（第百十一条関係）

外国製造 医薬品
化粧品 変更計画確認結果通知書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
確認結果			
備考			

上記により、外国製造 医薬品
化粧品 変更計画に係る確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三（第百十一条関係）

外国製造 医薬品
化粧品 製造販売承認承継届書

承継品目	販売品	承認番号	承認年月日
承継理由			
承継日			
被承継者			
備考			

上記により、外国製造 医薬品
化粧品 の製造販売の承認の承継の届出をします。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医薬品等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 届書は、医薬品・医薬部外品又は化粧品に別に作成すること。
- 5 承継品目欄には、品目が2以上であるときは、承認年月日順に記載すること。
- 6 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 7 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 8 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る選任外国製造医薬品等製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地並びに製造販売業の許可番号を記載すること。

様式第六十三の二(第百十四条の九関係)

医療機器 製造業 登録申請書
体外診断用医薬品

製造所の名称		
製造所の所在地		
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員 の氏名		
管理者又は責任技術者	氏名	資格
	住所	
務申請者(法人にあつては、業事に関する役員を含む)の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者	
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6) 精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7) 製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考		

上記により、医療機器 製造業の登録を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

様式第六十三の二(第百十四条の九関係)

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつくりと書くこと。
- 4 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第114条の52第1項から第3項までの各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
- 6 設計の業務を行う製造所である場合は備考欄に「設計」と記載すること。

様式第六十三の三(第百十四条の十関係)

登録番号

医療機器 製造業登録証
体外診断用医薬品

氏名(法人にあつては、その名称)

製造所の名称

製造所の所在地

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第23条の2の3第1項の規定により登録された 医療機器 製造業者であることを証明する。
体外診断用医薬品

年 月 日

都道府県知事 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第六十三の三(第百十四条の十関係)

様式第六十三の四（第百十四条の十三関係）

医療機器 製造業 登録更新申請書
体外診断用医薬品

登録番号及び年月日			
製造所の名称			
製造所の所在地			
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名			
管理者又は責任技術者	氏名	資格	
	住所		
申請者の欠格条項の業務に責任を有する役員を含む)	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、医療機器 製造業の登録の更新を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- この申請書は、正本1通提出すること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつくりと書くこと。
- 管理者又は責任技術者の資格欄には、管理者にあつてはその者が薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、責任技術者にあつてはその者が第114条の52第1項から第3項までの各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
- 設計の業務を行う製造所である場合は備考欄に「設計」と記載すること。

様式第六十三の五（第百十四条の十五関係）
Form No. 63-5 (related to Article 114-15)

収入印紙 医療機器 外国製造業者 登録申請書
revenue stamp in vitro diagnostic manufacturer

Application for the registration of foreign medical device manufacturer in vitro diagnostic

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
申請者法入こあては、薬事に関する業務の責任者有する者（第百十條）の欠格条項 Applicant's disqualifications (including those of the executives responsible for the services of pharmaceutical affairs in case of a corporation)	(1) 法第75条の4第1項の規定により認定を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 Applicant whose accreditation was canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(2) 法第75条の5第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者 Applicant whose registration was canceled pursuant to the provision of Article 75-5, Paragraph 1 and who is awaiting a lapse of 3 years from the date of said rescission
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者 Applicant who has a history of a court sentence of imprisonment on severer punishment and has not passed 3 years since the execution was completed or no longer received
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 Applicant who has a history of violation of Law, Narcotics and Psychotropics Control Law, Poisonous and Deleterious Substances Control Law or other laws and regulations related to pharmaceutical affairs specified by Cabinet Order and has not passed 2 years since its date of the disposition
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 Addict on narcotics, cannabis, opium or stimulant
	(6) 精神の機能の障害により外国製造業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 Applicant who cannot properly perform the necessary recognition, judgement and communication to perform the work of foreign manufacturers properly due to mental dysfunction
	(7) 外国製造業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者 Applicant who is not recognized as having knowledge and experience to properly carry out the work of foreign manufacturers
備考 Remarks	

上記により、医療機器の外国製造業者の登録を申請します。

I hereby apply for the registration of the foreign medical device manufacturer in vitro diagnostic indicated above.

年 月 日
Year Month Day

邦文
Japanese

住所
Address

外国文
Foreign language

{ 法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation }

邦文
Japanese

氏名
Name

外国文
Foreign language

{ 法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation }

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)

(Notes)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc...
- 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of the final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第六十三の六(第百十四条の十六関係)
Form No.63-6(related to Article 114-16)
登録番号
Number of registration

医療機器 体外診断用医薬品 外国製造業者登録証
Registration certificate of foreign medical device in vitro diagnostic manufacturer

氏名(法人にあつては、その名称)
Name(Name of corporation)

製造所の名称
Name of the manufacturing establishment

製造所の所在地
Location of the manufacturing establishment

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第23条の2の4の規定により登録された

医療機器 体外診断用医薬品 外国製造業者であることを証明する。

It is certified that the above manufacturer is certificated foreign medical device in vitro diagnostic

manufacturer pursuant to Article 23-2-4 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics.

年 月 日
Year Month Day

厚生労働大臣 印
Minister of Health, Labour and Welfare

有効期間
Valid Period From 年 月 日 から
Year Month Day
until 年 月 日まで
Year Month Day

様式第六十三の七(第百十四条の十六関係)
Form No.63-7(related to Article 114-16)

収入印紙 医療機器 体外診断用医薬品 外国製造業者 登録更新申請書
revenue stamp

Application for the registration renewal of the foreign medical device in vitro diagnostic manufacturer

Table with 2 columns: Registration details (Number and date of registration, Name of manufacturing establishment, Location, Responsible person) and Disqualification reasons (7 items regarding accreditation, registration, criminal records, legal violations, and mental health).

備 考
Remarks
上記により、医療機器 体外診断用医薬品 の外国製造業者の登録の更新を申請します。
I hereby apply for the registration renewal of the foreign medical device in vitro diagnostic manufacturer

indicated above.

年 月 日
Year Month Day

邦文
Japanese

住所
Address

外国文
Foreign language
(法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation)

邦文
Japanese

氏名
Name

外国文
Foreign language
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation)

厚生労働大臣 殿
To Minister of Health, Labour and Welfare

(注意)
(Notes)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standards Size A4.
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
Applicant should submit one original and one copy of it.
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks, etc.,.
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
Put revenue stamp only on the original and do not cancel it.
- 5 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。
Describe "No" in each column of (1), (2), (3), (4), (5), (6) and (7) if an applicant doesn't meet any conditions of its disqualifications. If an applicant meets one or more conditions of its disqualifications, describe as below.
Column (1) and (2): The date (year, month, day) and its ground for the cancellation.
Column (3) : The date (year, month, day) of the final judgment of the crime, sentence and the date (year, month, day) of the completion of its execution.
Column (4) : The fact and the date (year, month, day) of its violation(s).

様式第六十三の八(一)(第百十四条の十七関係)

様式第六十三の八(一)(第百十四条の十七関係)

収入
印紙

医療機器製造販売承認申請書

類 別		
名 称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
使 用 目 的 又 は 効 果		
形 状 、 構 造 及 び 原 理		
原 材 料		
性 能 及 び 安 全 性 に 関 する 規 格		
使 用 方 法		
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間		
製 造 方 法		
製 造 販 売 する 品 目 の 製 造 所	名 称	登 録 番 号
備 考		

上記により、医療機器の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。
- 6 製造販売品目が外国から輸入される細胞組織医療機器であるときは、製造方法欄に当該品目の輸入先の国名、製造販売業者又は製造業者の氏名及び輸入先における販売名を記載すること。
- 7 保管方法及び有効期間欄には、特定の保管方法によらなければその品質を確保することが困難である医療機器又は特に有効期間を定める必要のある医療機器についてのみ記載すること。
- 8 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 9 法第23条の2の6の2第1項又は第23条の2の8第1項の規定により法第23条の2の5第1項の承認を申請しようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第六十三の八(二)(第百十四条の十七関係)

収入
印紙

体外診断用医薬品製造販売承認申請書

名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
製造方法			
保管方法及び有効期間			
製造販売する品目の製造所		名称	登録番号
備考			

上記により、体外診断用医薬品の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

様式第六十三の八(二)(第百十四条の十七関係)

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通、提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 保管方法及び有効期間欄には、特定の保管方法によらなければその品質を確保することが困難である体外診断用医薬品又は特に有効期間を定める必要のある体外診断用医薬品についてのみ記載すること。
- 6 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 7 薬局開設者にあつては、備考欄にその薬局の名称、許可番号及び許可年月日を記載すること。
- 8 法第23条の2の6の2第1項又は第23条の2の8第1項の規定より法第23条の2の5第1項の承認を申請しようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第六十三の九(一)(第百十四条の二十四関係)

様式第六十三の九(一)(第百十四条の二十四関係)

収入 印紙	医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請書	
承認番号		承認年月日
類別		
名称	一般的名称	
販売名		
使用目的又は効果		
形状、構造及び原理		
原材料		
性能及び安全性に関する規格		
使用方法		
保管方法及び有効期間		
製造方法		
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号
備考		

上記により、医療機器の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の九(二)(第百十四条の二十四関係)

収入印紙 体外診断用医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
製造方法			
保管方法及び有効期間			
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号	
備考			

上記により、体外診断用医薬品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の十(一)(第百十四条の二十六関係)

医療機器製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、医療機器の製造販売の承認事項の軽微な変更の届出をします。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十三の十二(第百十四条の二十六関係)

体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、体外診断用医薬品の製造販売の承認事項の軽微な変更の届出をします。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の十一(第百十四条の二十八関係)

医療機器 適合性調査申請書
体外診断用医薬品

主たる機能を有する事務所の名称		
主たる機能を有する事務所の所在地		
製造販売業の許可番号及び年月日		
申請品目	一般的名称	
	販売名	
	承認申請受付番号又は承認番号	
	承認申請年月日又は承認年月日	
区分		
製造所	名称	所在地
	登録番号	製造工程
調査手数料金額		
備考		

上記により、医療機器の適合性調査を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十二(第百四十四条の二十九、第百四十四条の三十八関係)
医療機器 適合性調査 結果 通知書
体外診断用医薬品

名称	一 般 的 名 称			
販売名	販 売 名			
区分	区 分			
追加的調査項目	追 加 的 調 査 項 目			
承認申請年月日又は承認年月日	承 認 申 請 年 月 日 又 は 承 認 年 月 日			
適合性調査申請年月日	合 合 性 調 査 申 請 年 月 日			
製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	製 造 販 売 業 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は 、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)			
製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	製 造 販 売 業 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は 、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)			
製造販売業の許可番号及び年月日	製 造 販 売 業 の 許 可 番 号 及 び 年 月 日			
調査を行った製造販売業者に係る事務所、製造所その他の施設	名	称	所 在 地	登 録 番 号 及 び 年 月 日
製造 所				
製造 工 程				
調査報告書番号	調 査 報 告 書 番 号			
調査結果	調 査 結 果			
備考	備 考			

上記により、医療機器の適合性調査の結果を通知します。
年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣 殿
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の十三(第百四十四条の三十三関係)

第 号
再製造単回使用医療機器定期確認
追 加 的 調 査 結 果 証 明 書

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査申請年月日	調 査 申 請 年 月 日			
調査 した 品 目	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
	承 認 番 号			
区分	区 分			
製造所	名	称	所 在 地	登 録 番 号
製造工程	製 造 工 程			
基準適合証番号	基 準 合 合 証 番 号			
再製造単回使用医療機器定期確認追加的調査項目	再 製 造 単 回 使 用 医 療 機 器 定 期 確 認 追 加 的 調 査 項 目			
調査結果	調 査 結 果			
備考	備 考			

上記により、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第23条の2の5第9項に基づく調査の結果を証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十三の十四(第百十四條の三十四關係)

第 号

基 準 適 合 証

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査 を行 つた 品目	一般名称			
	販売名			
	承認番号			
区 分				
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号	製 造 工 程

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第二十三条の二の六第一項の規定により、上記の 医 療 機 器 に係る同項各号に規定する 体 外 診 断 用 医 薬 品 医 療 機 器 が、同法第二十三条の二の五第二項第四号に規定する基準に適合していることを証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十三の十五(第百十四條の三十七關係)

医 療 機 器 承 認 審 査 申 請 書
体 外 診 断 用 医 薬 品 承 認 調 査

区 分	類 別	名 称		審査手数料又は調査手数料の金額
		一般名称	販売名	
審査手数料及び調査手数料合計金額				

上記により、 医 療 機 器 の承認に係る 審 査 を申請します。
体 外 診 断 用 医 薬 品 承 認 調 査

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十六(第百十四条の三十八関係)

医療機器 承認 審査等 結果 通知書
体外診断用医薬品

類 別	
名 称	一般的名称
	販 売 名
申 請 者 名	
承 認 申 請 年 月 日	
審 査 等 結 果	
備 考	

上記より、医療機器の承認に係る審査等の結果を通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の十七(第百十四条の三十九関係)

収入
印 紙 医療機器 使用成績評価申請書
体外診断用医薬品

承 認 番 号		承 認 年 月 日	
		承認事項一部変更年月日	
類 別			
名 称	一般的名称		
	販 売 名		
備 考			

上記より、医療機器の使用成績評価を申請します。
年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の十八(第百十四条の四十四関係)

医療機器 使用成績評価 確認 申請書
体外診断用医薬品 調査

区分	類別	名称		確認手数料又は調査手数料の金額
		一般的名称	販売名	
確認手数料又は調査手数料合計金額				

上記により、医療機器の使用成績評価に係る確認を申請します。
体外診断用医薬品 調査

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十九(第百十四条の四十五関係)

医療機器 使用成績評価 確認等 結果 通知書
体外診断用医薬品

類別	
名称	一般的名称
	販売名
申請者名	
使用成績評価申請年月日	
確認等結果	
備考	

上記により、医療機器の使用成績評価に係る確認等の結果を通知します。
体外診断用医薬品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の二(一)(第百十四条の四十五の二関係)

収入印紙	医療機器変更計画確認申請書		
承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的又は効果			
形状、構造及び原理			
原材料			
性能及び安全性に関する規格			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号	
備考			

上記により、医療機器変更計画の確認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の二(二)(第百十四条の四十五の二関係)

収入印紙	体外診断用医薬品変更計画確認申請書		
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号	
備考			

上記により、体外診断用医薬品変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の三(一)(第百十四条の四十五の二関係)

収入印紙	医療機器変更計画確認事項変更確認申請書		
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的又は効果			
形状、構造及び原理			
原材料			
性能及び安全性に関する規格			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号	
備考			

上記により、医療機器変更計画の変更の確認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿
(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の三(二)(第百十四条の四十五の二関係)

収入印紙	体外診断用医薬品変更計画確認事項変更確認申請書		
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号	
備考			

上記により、体外診断用医薬品変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿
(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の四(一)(第百十四条の四十五の七関係)

医療機器変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、医療機器変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届出書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十三の十九の四(二)(第百十四条の四十五の七関係)

体外診断用医薬品変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、体外診断用医薬品変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届出書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の十九の五(第百十四条の四十五の九関係)
医療機器
体外診断用医薬品 変更計画適合性確認申請書

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
申請品目	一般的名称
	販売名
	承認番号
	承認年月日
	変更計画確認番号
変更計画確認年月日	
区分	
製造所	名称所在地登録番号製造工程
確認手数料金額	
備考	

上記により、医療機器
体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿
(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十九の六(第百十四条の四十五の九関係)
第 号

医療機器
体外診断用医薬品 変更計画適合性確認結果通知書

名称	一般的名称
	販売名
区分	
調査項目	
変更計画確認番号	
変更計画適合性確認申請年月日	
製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造販売業の許可番号及び年月日	
調査を行った製造所	名称所在地登録番号及び年月日製造工程
確認報告書番号	
確認結果	
備考	

上記により、医療機器
体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) 殿

- (注意)
- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
 - 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の十九の七（第百十四条の四十五の十関係）
第 号

医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画適合性確認結果通知書

名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
区 分			
調 査 項 目			
変 更 計 画 確 認 番 号			
変 更 計 画 適 合 性 確 認 申 請 年 月 日			
製 造 販 売 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は、名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)			
製 造 販 売 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は、主 たる 事 務 所 の 所 在 地)			
製 造 販 売 業 の 許 可 番 号 及 び 年 月 日			
調 査 を 行 っ た 製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号 及 び 年 月 日
			製 造 工 程
確 認 報 告 書 番 号			
確 認 結 果			
備 考			

上記により、医 療 機 器
体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の十九の八（第百十四条の四十五の十四関係）

医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画に従った変更に係る届書

承 認 番 号		承 認 年 月 日	
名 称	類 別		
	一 般 的 名 称		
変 更 内 容	販 売 名		
	変 更 項	変 更 前	変 更 後
変 更 計 画 確 認 番 号			
変 更 計 画 確 認 年 月 日			
備 考			

上記により、医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画に従った変更に係る届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の十九の九(一)(第百十四条の四十五の十五関係)
 医療機器 変更計画の確認申請書
 体外診断用医薬品

区 分 種 類	名 称		審 査 手 数 料 の 金 額
	一般的名称	販 売 名	
審 査 手 数 料 合 計 金 額			

上記により、医療機器 変更計画の確認を申請します。
 体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に振り込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十九の九(二)(第百十四条の四十五の十五関係)
 医療機器 変更計画の変更の確認申請書
 体外診断用医薬品

区 分 種 類	名 称		審 査 手 数 料 の 金 額
	一般的名称	販 売 名	
審 査 手 数 料 合 計 金 額			

上記により、医療機器 変更計画の変更の確認を申請します。
 体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に振り込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の十九の十(第百十四条の四十五の十六関係)
第 号

医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画確認結果通知書

承認番号		承認年月日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
確 認 結 果			
備 考			

上記により、医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画に係る確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の十九の十一(第百十四条の四十五の十六関係)
第 号

医 療 機 器
体外診断用医薬品 変更計画適合性確認結果通知書

名 称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
区 分				
調 査 項 目				
変 更 計 画 確 認 番 号				
変 更 計 画 適 合 性 確 認 申 請 年 月 日				
製造販売業者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)				
製造販売業者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)				
製造販売業の許可番号及び年月日				
調査を行った製造所	名 称	所 在 地	登録番号及び年月日	製 造 工 程
確 認 報 告 書 番 号				
確 認 結 果				
備 考				

上記により、医 療 機 器
体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の十九の十二(第百十四条の四十五の十六関係)

医療機器 変更計画による変更の届出受理通知書
体外診断用医薬品

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更計画確認申請年月日			
変更計画確認番号			
届出者名			
備考			

上記により、医療機器 変更計画による変更の届出受理について通知します。
体外診断用医薬品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の二十(第百十四条の四十六関係)

医療機器 製造販売承認承継届書
体外診断用医薬品

承継品目	類別	名称		承認番号	承認年月日
		一般的名称	販売名		
承継理由					
承継日					
被承継者					
被承継者の製造販売業の許可番号					
備考					

上記により、医療機器 製造販売承認の承継の届出をします。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 承認品目欄には、次により記載すること。
 - (1) 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別により記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
 - (2) 品目が2以上であるときは、承認年月日の順に記載すること。
- 5 承認日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承認予定日を記載すること。
- 6 被承認者欄には、被承認者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 備考欄には、被承認者の被承認品目の製造販売に係る主たる機能を有する事務所の名称及び所在地を記載すること。

様式第六十三の二十一(一)(第百十四条の四十七関係)

様式第六十三の二十一(一)(第百十四条の四十七関係)

医療機器製造販売届書

製造販売業の許可の種類		
製造販売業の許可番号及び年月日		
類	別	
名称	一般的名称	
	販売名	
使用目的又は効果		
形状、構造及び原理		
原材料		
性能及び安全性に関する規格		
使用方法		
保管方法及び有効期間		
製造方法		
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号
備考		

上記により、医療機器の製造販売の届出をします。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売業の許可の種類欄には、法第23条の2第1項に掲げる許可の種類のうち該当するものを記載すること。

様式第六十三の二十一(二)(第百十四条の四十七関係)

体外診断用医薬品製造販売届書

製造販売業の許可番号及び年月日		
名称	一般的名称	
	販売名	
使用目的		
形状、構造及び原理		
反応系に關与する成分		
品目仕様		
使用方法		
製造方法		
保管方法及び有効期間		
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号
備考		

上記により、体外診断用医薬品の製造販売の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の二十二(一)(第百十四条の七十二関係)

取入印紙 外国製造医療機器製造販売承認申請書

類別		
名称	一般的名称	
	販売名	
使用目的又は効果		
形状、構造及び原理		
原材料		
性能及び安全性に関する規格		
使用方法		
保管方法及び有効期間		
製造方法		
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号
備考		

上記により、外国製造医療機器の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

邦文 住所 _____

外国文 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文 氏名 _____

外国文 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

邦文 住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書でつぎりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本のみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。
- 6 保管方法及び有効期間欄には、特定の保管方法によらなければその品質を確保することが困難である医療機器又は特に有効期間を定める必要がある医療機器についてのみ記載すること。
- 7 法第23条の2の6の2第1項又は法第23条の2の20第1項において準用する法第23条の2の8第1項の規定により法第23条の2の17第1項の申請をしようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第六十三の二十二(二)(第百十四条の七十二関係)

様式第六十三の二十二(二)(第百十四条の七十二関係)

収入印紙	外国製造体外診断用医薬品製造販売承認申請書	
名称	一般的な名称	
	販売名	
	使用目的	
	形状、構造及び原理	
	反応系に関する成分	
	品目仕様	
	使用方法	
	製造方法	
	保管方法及び有効期間	
	製造販売する品目の製造所	名称
		登録番号
	備考	

上記により、外国製造体外診断用医薬品の製造販売の承認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文 _____
氏名 外国文 _____
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造医療機器等製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 保管方法及び有効期間欄には、特定の保管方法によらなければその品質を確保することが困難である体外診断用医薬品又は特に有効期間を定める必要のある体外診断用医薬品についてのみ記載すること。
- 6 法第23条の2の6の2第1項又は法第23条の2の20第1項において準用する法第23条の2の8第1項の規定により法第23条の2の17第1項の申請をしようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第六十三の二十三(一)(第百十四条の八十一関係)

様式第六十三の二十三(一)(第百十四条の八十一関係)

収入印紙 外国製造医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請書

承認番号	承認年月日
類別	
名称	一般的名称
	販売名
使用目的又は効果	
形状、構造及び原理	
原材料	
性能及び安全性に関する規格	
使用方法	
保管方法及び有効期間	
製造方法	
製造販売する品目の製造所	名称
	登録番号
備考	

上記により、外国製造医療機器の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の二十三(二)(第百十四条の八十一関係)

様式第六十三の二十三(二)(第百十四条の八十一関係)

収入印紙

外国製造体外診断用医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請書

承認番号	承認年月日
名称	一般的名称
	販売名
使用目的	
形状、構造及び原理	
反応系に關与する成分	
品目仕様	
使用方法	
保管方法及び有効期間	
製造販売する品目の製造所	名称
	登録番号
備考	

上記により、外国製造体外診断用医薬品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。

年 月 日

住所 邦文

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文

氏名 外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の二十四(一)(第百十四条の八十一関係)

外国製造医療機器製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、外国製造医療機器の製造販売の承認事項の軽微変更の届出をします。
年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文
氏名 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十三の二十四(一)(第百十四条の八十一関係)

様式第六十三の二十四(二)(第百十四条の八十一関係)

外国製造体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、外国製造体外診断用医薬品の製造販売の承認事項の軽微変更の届出をします。
年 月 日

住所 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____
 氏名 外国文 _____
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
 選任外国製造医療機器等製造販売業者
 住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。

様式第六十三の二十五(第百十四条の八十一関係)

外国製造医療機器 適合性調査申請書
体外診断用医薬品

主たる機能を有する事務所の名称				
主たる機能を有する事務所の所在地				
製造販売業の許可番号及び年月日				
申請品目	一般的名称			
	販売名			
	承認申請受付番号又は承認番号			
承認申請年月日又は承認年月日				
区分				
製造所	名称	所在地	登録番号	製造工程
調査手数料金額				
備考				

上記により、外国製造医療機器の適合性調査を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____
 氏名 外国文 _____
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
 選任外国製造医療機器等製造販売業者
 住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄及び製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任外国製造医療機器等製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の二十六(第百十四条の八十一関係)

第 号
再製造単回使用医療機器定期確認
追加的 調査結果証明書

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造医療機器等製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
選任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調 査 申 請 年 月 日					
調 査 行 った 品 目	一 般 的 名 称				
	販 売 名				
	承 認 番 号				
区 分		名 称	所 在 地	登 録 番 号	製 造 工 程
製 造 所					
基 準 適 合 証 番 号					
再製造単回使用医療機器定期確認 追加的 調査項目					
調 査 結 果					
備 考					

上記により、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第二十三条の二の十七第五項により準用する第23条の2の5第9項に基づく調査の結果を証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十三の二十六(第百十四条の八十一関係)

様式第六十三の二十七(第百十四条の八十一関係)
第 号

基 準 適 合 証

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
遷任外国製造医療機器等製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
遷任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査 を行 った 品目	一般的名称			
	販売名			
	承認番号			
区 分				
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号	製 造 工 程

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第二十三条の二の十七第五項において準用する第二十三条の二の六第一項の規定により、上記の医療機器に係る同項各号に規定する医療機器が、同法第二十三条の二の五第二項第四号に規定する基準に適合していることを証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十三の二十八(第百十四条の八十一関係)

外国製造 医療機器 製造販売承認 審査 申請書
体外診断用医薬品 審査 調査

区 分	名 称		審査手数料又は調査手数料金額
	一般的名称	販売名	
審査手数料又は調査手数料合計金額			

上記により、外国製造 医療機器 の製造販売の承認に係る 審査 調査 を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
邦文

氏 名 _____

外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

遷任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の二十九(第百十四条の八十一関係)

様式第六十三の二十九(第百十四条の八十一関係)
医療機器
体外診断用医薬品 適合性調査 結果 通知書

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
区 分				
追 加 的 調 査 項 目				
承認申請年月日又は承認年月日				
適合性調査申請年月日				
申請者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)				
申請者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)				
選任外国製造医療機器等製造販売 業者の氏名(法人にあつては、名 称及び代表者の氏名)				
選任外国製造医療機器等製造販売 業者の住所(法人にあつては、主 たる事務所の所在地)				
選任外国製造医療機器等製造販売 業者に係る製造販売業の許可番号 及び年月日				
調査を行った製造 所その他の施設	名 称	所 在 地	登録番号及び年 月日	製 造 工 程
調 査 報 告 書 番 号				
調 査 結 果				
備 考				

上記により、医療機器の適合性調査の結果を通知します。
体外診断用医薬品
年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣 殿
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の三十(第百十四条の八十一関係)

取入 印紙	外国製造 医療機器 使用成績評価申請書 体外診断用医薬品
----------	---------------------------------

承認番号	承認年月日
	承認事項一部変更年月日
類別	
名称	一般的名称
販売名	
備考	

上記により、外国製造 医療機器 の使用成績評価を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 邦文

住所 外国文

(法人にあつては、主

たる事務所の所在地)

邦文

氏名 外国文

(法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主

たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一(第百十四条の八十一関係)

外国製造 医療機器 使用成績評価 確認 申請書
 体外診断用医薬品 調査

区 分	類 別	名 称		確認手数料又は調査手数料金額
		一般的名称	販売名	
確認手数料及び調査手数料合計金額				

上記により、外国製造 医療機器 の使用成績評価に係る 確認 を申請します。
 体外診断用医薬品 調査

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文
 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)
 邦文

氏 名 _____

外国文
 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主

たる事務所の所在地)
 邦文

氏名 (法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令に定める区分を記載すること。
- 4 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に振り込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の三十一の二(一)(第百十四条の八十一関係)

取 入 印 紙	外国製造医療機器変更計画確認申請書		
承認番号			承認年月日
類 名 称	一般的名称		
	販売名		
使用目的又は効果			
形状、構造及び原理			
原材料			
性能及び安全性に関する規格			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名	称	登録番号
備 考			

上記により、外国製造医療機器変更計画の確認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、正本にのみ貼り、酒印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一の二(二)(第百十四条の八十一関係)

取 入 印 紙	外国製造体外診断用医薬品変更計画確認申請書		
承認番号			承認年月日
類 名 称	一般的名称		
	販売名		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名	称	登録番号
備 考			

上記により、外国製造体外診断用医薬品変更計画の確認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、正本にのみ貼り、酒印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一の三(一)(第百十四条の八十一関係)

収入印紙		外国製造医療機器変更計画確認事項変更確認申請書	
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名称		
使用目的又は効果			
形状、構造及び原理			
原材料			
性能及び安全性に関する規格			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名	称	登録番号
備考			

上記により、外国製造医療機器変更計画の変更の確認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造医療機器等製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一の三(二)(第百十四条の八十一関係)

収入印紙		外国製造体外診断用医薬品変更計画確認事項変更確認申請書	
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名称		
使用目的			
形状、構造及び原理			
反応系に關与する成分			
品目仕様			
使用方法			
保管方法及び有効期間			
製造方法			
製造販売する品目の製造所	名	称	登録番号
備考			

上記により、外国製造体外診断用医薬品変更計画の変更の確認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造医療機器等製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一の四(一)(第百十四条の八十一関係)

外国製造医療機器変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名	一般的名称		
称	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、外国製造医療機器変更計画の軽微な変更の届出をします。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届出書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十三の三十一の四(二)(第百十四条の八十一関係)

外国製造体外診断用医薬品変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名	一般的名称		
称	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、外国製造体外診断用医薬品変更計画の軽微な変更の届出をします。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届出書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の三十一の五(第百十四条の八十一関係)

外国製造 医療機器 変更計画適合性確認申請書
体外診断用医薬品

主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
製造販売業の許可番号及び年月日			
申請 品 目	一 般 的 名 称		
	販 売 名 称		
	承 認 番 号		
	承 認 年 月 日		
区 分	変 更 計 画 確 認 番 号		
	変 更 計 画 確 認 年 月 日		
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号
			製 造 工 程
確 認 手 数 料 金 額			
備 考			

上記により、外国製造 医療機器 の変更計画適合性確認を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第六十三の三十一の六(第百十四条の八十一関係)

第 号

外国製造 医療機器 変更計画適合性確認結果通知書
体外診断用医薬品

名 称	一 般 的 名 称			
販 売 名 称				
区 分				
調 査 項 目				
変 更 計 画 確 認 番 号				
変 更 計 画 適 合 性 確 認 申 請 年 月 日				
申 請 者 たる 製 造 販 売 業 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)				
申 請 者 たる 製 造 販 売 業 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)				
選 任 外 国 製 造 医 療 機 器 等 製 造 販 売 業 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)				
選 任 外 国 製 造 医 療 機 器 等 製 造 販 売 業 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)				
調 査 を 行 っ た 製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号 及 び 年 月 日	製 造 工 程
確 認 報 告 書 番 号				
確 認 結 果				
備 考				

上記により、外国製造 医療機器 の変更計画適合性確認の結果を通知します。
体外診断用医薬品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の三十一の七(第百十四条の八十一関係)

第 号

外国製造 医療機器 変更計画適合性確認結果通知書
体外診断用医薬品

名称	一般的名称			
販売名				
区分				
調査項目				
変更計画確認番号				
変更計画適合性確認申請年月日				
申請者たる製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)				
申請者たる製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)				
選任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)				
選任外国製造医療機器等製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)				
調査を行った製造所	名称	所在地	登録番号及び年月日	製造工程
確認報告書番号				
確認結果				
備考				

上記により、外国製造 医療機器 体外診断用医薬品 の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の三十一の八(第百十四条の八十一関係)

外国製造 医療機器 変更計画に従つた変更に係る届書
体外診断用医薬品

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
販売名			
変更内容	事項	変更前	変更後
変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
備考			

上記により、外国製造 医療機器 体外診断用医薬品 変更計画に従つた変更に係る届出をします。

年 月 日

住所 邦文
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十三の三十一の十(第百十四条の八十一関係)
第 号

外国製造 医療機器 変更計画確認結果通知書
体外診断用医薬品

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
販売名			
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
承認結果			
備考			

上記により、外国製造 医療機器 変更計画に係る確認の結果を通知します。
体外診断用医薬品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十三の三十一の十一(第百十四条の八十一関係)
第 号

外国製造 医療機器 変更計画適合性確認結果通知書
体外診断用医薬品

名称	一般的名称			
	販売名			
区分				
調査項目				
変更計画確認番号				
変更計画適合性確認申請年月日				
申請者たる製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)				
申請者たる製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)				
選任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)				
選任外国製造医療機器等製造販売業者の氏名(法人にあつては、主たる事務所の所在地)				
調査を行った製造所	名称	所在地	登録番号及び年月日	製造工程
承認報告書番号				
承認結果				
備考				

上記により、外国製造 医療機器 の変更計画適合性確認の結果を通知します。
体外診断用医薬品

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第23条の2の3第1項又は法第23条の2の4第1項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十三の三十二(第百十四条の八十一関係)

外国製造 医療機器 製造販売承認承継届書
体外診断用医薬品

承継品目	類別	名称		承認番号	承認年月日
		一般的名称	販売名		
承継理由					
承継日					
被承継者					
備考					

上記より、外国製造 医療機器 の製造販売の承認の承継の届出をします。
体外診断用医薬品
年 月 日

住所 邦文
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文
氏名 邦文
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造医療機器等製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 承継品目欄には、次により記載すること。
 - (1) 類別は、各別表第一による類別により記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
 - (2) 品目が2以上であるときは、承認年月日順に記載すること。
- 5 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 6 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る選任製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地並びに製造販売業の許可番号を記載すること。

様式第六十四(一)(第百十五条関係)

指定高度管理医療機器 製造販売認証申請書
指定管理医療機器

類 別		
名 称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
使 用 目 的 又 は 効 果		
形 状 、 構 造 及 び 原 理		
原 材 料		
性 能 及 び 安 全 性 に 関 す る 規 格		
使 用 方 法		
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間		
製 造 方 法		
製 造 販 売 す る 品 目 の 製 造 所	名 称	登 録 番 号
備 考		

上記により、指定高度管理医療機器の製造販売の認証を申請します。
指定管理医療機器

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 5 各欄に記載する事項の全てを記載することができないときは、それぞれの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十四(二)(第百十五条関係)

指定体外診断用医薬品製造販売認証申請書

名 称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
使 用 目 的		
形 状 、 構 造 及 び 原 理		
反 応 系 に 関 与 す る 成 分		
品 目 仕 様		
使 用 方 法		
製 造 方 法		
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間		
製 造 販 売 す る 品 目 の 製 造 所	名 称	登 録 番 号
備 考		

上記により、指定体外診断用医薬品の製造販売の認証を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 5 各欄に記載する事項の全てを記載することができないときは、それぞれの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

様式第六十四(三)(第百十五条関係)

外国製造 指定高度管理医療機器 製造販売認証申請書
指定管理医療機器

類	別	
名称	一般的名称	
	販売名	
使用目的又は効果		
形状、構造及び原理		
原材料		
性能及び安全性に関する規格		
使用方法		
保管方法及び有効期間		
製造方法		
製造販売する品目の製造所	名称	登録番号
備考		

上記より、外国製造 指定高度管理医療機器 の製造販売の認証を申請します。
指定管理医療機器

年 月 日

邦文
住所 _____
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文

氏名 _____
外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 5 各欄に記載する事項の全てを記載することができないときは、それぞれの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 類別欄には、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。

様式第六十四(四)(第百十五条関係)

外国製造指定体外診断用医薬品製造販売承認申請書

名称	一般的名称	
	販売名	
使用目的		
形状、構造及び原理		
反応系に關与する成分		
品目仕様		
使用方法		
製造方法		
保管方法及び有効期間		
製造販売する品目の製造所		名称 登録番号
備考		

上記により、外国製造指定体外診断用医薬品の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

住所 邦文

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文

氏名 外国文

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造販売する品目の製造所欄について、当該製造所が複数あるときは、それぞれについて記載すること。
- 5 各欄に記載する事項の全てを記載することができないときは、それぞれの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

様式第六十五(一)(第百十八条関係)

指定高度管理医療機器 製造販売認証事項一部変更認証申請書
 指定管理医療機器

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
使 用 目 的 又 は 効 果			
形 状 、 構 造 及 び 原 理			
原 材 料			
性 能 及 び 安 全 性 に 関 する 規 格			
使 用 方 法			
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間			
製 造 方 法			
製 造 販 売 する 品 目 の 製 造 所	名 称	登 録 番 号	
備 考			

上記により、指定高度管理医療機器の製造販売の認証事項の一部変更の認証を申請します。
 指定管理医療機器

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十五(二)(第百十八条関係)

指定体外診断用医薬品製造販売認証事項一部変更認証申請書

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
使 用 目 的			
形 状 、 構 造 及 び 原 理			
反 応 系 に 関 与 する 成 分			
品 目 仕 様			
使 用 方 法			
製 造 方 法			
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間			
製 造 販 売 する 品 目 の 製 造 所	名 称	登 録 番 号	
備 考			

上記により、指定体外診断用医薬品の製造販売の認証事項の一部変更の認証を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十五(三)(第百十八条関係)

外国製造 指定高度管理医療機器 製造販売認証事項一部変更認証申請書
指定管理医療機器

認 証 番 号	認 証 年 月 日
類 別	
名 称	一 般 的 名 称
	販 売 名
使 用 目 的 又 は 効 果	
形 状 、 構 造 及 び 原 理	
原 材 料	
性 能 及 び 安 全 性 に 関 す る 規 格	
使 用 方 法	
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間	
製 造 方 法	
製 造 販 売 す る 品 目 の 製 造 所	名 称 登 録 番 号
備 考	

上記により、外国製造 指定高度管理医療機器 指定管理医療機器 の製造販売の認証事項の一部変更の認証を申請します。

年 月 日

住 所 邦文 _____
 外国文
 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)
 邦文

氏 名 邦文 _____
 外国文
 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十五(四)(第一百八条関係)

外国製造指定体外診断用医薬品製造販売認証事項一部変更認証申請書

認 証 番 号	認 証 年 月 日
名 称	一 般 的 名 称
	販 売 名
使 用 目 的	
形 状、構 造 及 び 原 理	
反 応 系 に 関 与 す る 成 分	
品 目 仕 様	
使 用 方 法	
製 造 方 法	
保 管 方 法 及 び 有 効 期 間	
製 造 販 売 す る 品 目 の 製 造 所	名 称
	登 録 番 号
備 考	

上記により、外国製造指定体外診断用医薬品の製造販売の認証事項の一部変更の認証を申請します。

年 月 日

住 所 邦文

外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文

氏 名

外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第六十六(一)(第百十八条関係)

指定高度管理医療機器 認証事項軽微変更届書
指定管理医療機器

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
変 更 理 由			
備 考			

上記により、指定高度管理医療機器の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。
指定管理医療機器

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十六(二)(第百十八条関係)

指定体外診断用医薬品認証事項軽微変更届書

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
変 更 理 由			
備 考			

上記により、指定体外診断用医薬品の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十六(三)(第百十八条関係)

外国製造 指定高度管理医療機器 製造販売認証事項軽微変更届書
指定管理医療機器

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
変 更 理 由			
備 考			

上記により、外国製造 指定高度管理医療機器 の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。
指定管理医療機器

年 月 日

住 所 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)
 邦文 _____

氏 名 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者
 住所 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。

様式第六十六(四)(第百十八条関係)

外国製造指定体外診断用医薬品製造販売認証事項軽微変更届書

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
変 更 理 由			
備 考			

上記により、外国製造指定体外診断用医薬品の製造販売の認証事項の軽微変更の届出をします。

年 月 日

邦文

住 所

外国文

(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

邦文

氏 名

外国文

(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。

様式第六十七(一)(第百十八条関係)

指定高度管理医療機器等適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称				
主たる機能を有する事務所の所在地				
製造販売業の許可番号及び年月日				
申 請 品 目	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
	認証申請受付番号又は認証番号			
	認証申請年月日又は認証年月日			
区 分				
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号	製 造 工 程
調 査 手 数 料 金 額				
備 考				

上記により、指定高度管理医療機器等の適合性調査を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 調査手数料金額欄については、登録認証機関が定める手数料金額について記載すること。

様式第六十七(二)(第百十八条関係)

外国製造指定高度管理医療機器等適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
製造販売業の許可番号及び年月日			
申請 品 目	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
	認証申請受付番号又は認証番号		
	認証申請年月日又は認証年月日		
区 分			
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号
調 査 手 数 料 金 額			
備 考			

上記により、外国製造指定高度管理医療機器等の適合性調査を申請します。

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、主

たる事務所の所在地

邦文

氏 名 _____

外国文

(法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

選任した製造販売業者

住所 (法人にあつては、主

たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄及び製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任した製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 調査手数料金額欄については、登録認証機関が定める手数料金額について記載すること。

様式第六十八(一)(第百十八条関係)

指定高度管理医療機器等 適合性調査 結果 通知書

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
区	分			
追 加 的 調 査 項 目				
認 証 申 請 年 月 日 又 は 認 証 年 月 日				
適 合 性 調 査 申 請 年 月 日				
製 造 販 売 業 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は 、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)				
製 造 販 売 業 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は 、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)				
製 造 販 売 業 の 許 可 番 号 及 び 年 月 日				
調 査 を 行 っ た 製 造 販 売 業 者 に 係 る 事 務 所 、 製 造 所 の 他 の 施 設	名 称	所 在 地	登 録 番 号 及 び 年 月 日	製 造 工 程
調 査 報 告 書 番 号				
調 査 結 果				
備 考				

上記により、指定高度管理医療機器等の適合性調査の結果を通知します。
年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十八(二)(第百十八条関係)

外国製造指定高度管理医療機器等 適合性調査 結果 通知書

名称	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
区	分			
追 加 的 調 査 項 目				
認 証 申 請 年 月 日 又 は 認 証 年 月 日				
適 合 性 調 査 申 請 年 月 日				
申 請 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は 、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)				
申 請 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は 、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)				
選 任 さ れ た 製 造 販 売 業 者 の 氏 名 (法 人 に あ つ て は 、 名 称 及 び 代 表 者 の 氏 名)				
選 任 さ れ た 製 造 販 売 業 者 の 住 所 (法 人 に あ つ て は 、 主 たる 事 務 所 の 所 在 地)				
選 任 さ れ た 製 造 販 売 業 者 に 係 る 製 造 販 売 業 の 許 可 番 号 及 び 年 月 日				
調 査 を 行 っ た 製 造 所 の 他 の 施 設	名 称	所 在 地	登 録 番 号 及 び 年 月 日	製 造 工 程
調 査 報 告 書 番 号				
調 査 結 果				
備 考				

上記により、外国製造指定高度管理医療機器等の適合性調査の結果を通知します。
年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録番号及び年月日欄及び製造工程欄は、調査を行った施設が法第二十三条の二の三第一項又は法第二十三条の二の四第一項の規定により登録を受けた製造所である場合に記載すること。

様式第六十八の二（一）（第百十八条関係）

様式第六十八の二（一）（第百十八条関係）
第 号

追加的調査結果証明書

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査申請年月日				
調査を行つた品目	一般的名称			
	販売名			
	認証番号			
区分				
製造所	名称	所在地	登録番号	製造工程
基準適合証番号				
追加的調査項目				
調査結果				
備考				

上記により、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第23条の2の23第6項に基づく調査の結果を証明する。

年 月 日

登録認証機関 印

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十八の二(二)(第百十八条関係)
第 号

追加的調査結果証明書

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任された製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
選任された製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査申請年月日				
調査を行つた品目	一般的名称			
	販売名			
	認証番号			
区分				
製造所	名称	所在地	登録番号	製造工程
基準適合証番号				
追加的調査項目				
調査結果備考				

上記により、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第23条の2の23第6項に基づく調査の結果を証明する。

年 月 日

登録認証機関 印

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十八の三(一)(第百十八条関係)
第 号

基準適合証

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査を行つた品目	一般的名称			
	販売名			
	認証番号			
区分				
製造所	名称	所在地	登録番号	製造工程

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第二十三条の二の二十四第一項の規定により、上記の医療機器に係る同項各号に規定する医療機器が、同法第二十三条の二の五第二項第四号に規定する基準に適合し体外診断用医薬品であることを証明する。

年 月 日

登録認証機関 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十八の三(二)(第百十八条関係)
第 号

基 準 適 合 証

申請者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
申請者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任された製造販売業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
選任された製造販売業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

調査 を行 った 品目	一 般 的 名 称			
	販 売 名			
	認 証 番 号			
区 分				
製 造 所	名 称	所 在 地	登 録 番 号	製 造 工 程

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第二十三条の二の二十四第一項の規定により、上記の 医 療 機 器 に係る同項各号に規定する 体 外 診 断 用 医 薬 品
医 療 機 器 が、同法第二十三条の二の五第二項第四号に規定する基準に適合していることを証明する。

年 月 日

登録認証機関 印

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

(注意) 用紙の大きさは、A4とすること。

様式第六十八の四(第百十八条関係)

選任外国製造医療機器等製造販売業者 変更届書
外国製造医療機器等特例認証取得者

認 証 番 号		認 証 年 月 日	
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
変 更 内 容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 年 月 日			
備 考			

上記により、変更の届出をします。

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造医療機器等製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 選任外国製造医療機器等製造販売業者の変更にあつては、変更後の選任外国製造医療機器等製造販売業者の許可の種類、許可番号及び許可年月日を備考欄に記載すること。

様式第六十八の五（第百十八条の二関係）

指定高度管理医療機器等製造販売認証承継届書

承継品目	類別	名称		認証番号	認証年月日
		一般的名称	販売名		
承継理由					
承継日					
被承継者					
被承継者の製造販売業の許可番号					
備考					

上記により、指定高度管理医療機器等の製造販売の認証の承継の届出をします。
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

登録認証機関 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 承継品目欄には、次により記載すること。
 - (1) 類別は、医療機器にあつては、令別表第一による類別を記載し、体外診断用医薬品にあつては、「なし」と記載すること。
 - (2) 品目が2以上であるときは、認証年月日の順に記載すること。
- 5 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 6 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る主たる機能を有する事務所の名称及び所在地を記載すること。

様式第六十九（第百二十条関係）

報告書受理通知書

報告書を受けた期間	
報告書の受理の状況	
備考	

上記により、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第23条の5第2項の規定に基づき報告書を受理したことを通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。

様式第七十(第二百一十條関係)

登録認証機関 登録 申請書

認証業務を行う事業所の名称	
認証業務を行う事業所の所在地	
認証業務を行うおとする医療機器及び体外診断用医薬品の範囲	
員は申請者(含む)の業務に欠格があるか	業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反したこと
	(1)
	法第23条の16第1項の規定により登録を取り消されたこと
	(2)
備考	

上記により、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第23条の2の23に規定する登録認証機関の登録を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。
- 3 申請者の欠格条項の(1)及び(2)欄には、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を、(2)欄にあつてはその理由及び年月日を記載すること。

様式第七十一(第二百二十二條関係)

登録番号

登録認証機関登録証

氏名(法人にあつては、その名称)
住所(法人にあつては、主たる事業所の所在地)
認証業務を行う事業所の名称
認証業務を行う事業所の所在地

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第23条の6第1項の規定により登録された認証機関であることを証明する。

年 月 日

厚生労働大臣 ㊟

認証業務を行う品目の範囲

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第七十一の二(第二百五条の二関係)

登録認証機関 登録更新 調査 申請書

認証業務を行う事業所の名称	
区分	
調査手数料の金額	

上記により、登録認証機関の登録更新に係る調査を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令第三十四条において定める区分(国内にある事業所、外国にある事業所)を記載すること。
- 4 同条において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十二(第二百二十六条関係)

登録認証機関 登録更新 申請書

登録番号及び年月日	
認証業務を行う事業所の名称	
認証業務を行う事業所の所在地	
認証業務を行っている医療機器及び体外診断用医薬品の範囲	
員は申請者を含む者へ業法の務人欠格条項の条項を付す	(1) 業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づき処分を違反したこと
	(2) 法第23条の16第4項の規定により登録を取り消されたこと
備考	

上記により、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第23条の6第3項に規定する登録認証機関の登録の更新を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 申請者の欠格条項の(1)及び(2)欄には、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を、(2)欄にあつてはその理由及び年月日を記載すること。

様式第七十三(第二百二十九条関係)

登録認証機関業務規程認可申請書

登録番号及び年月日	
認証業務を行う事業所の名称	
認証業務を行う事業所の所在地	
業務開始予定年月日	
備考	

上記により、登録認証機関の業務規程の認可を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十四(第二百二十九条関係)

登録認証機関業務規程変更認可申請書

登録番号及び年月日			
変更内容	事 項	変 更 前	変 更 後
変 更 理 由			
備 考			

上記により、登録認証機関の業務規程の変更の認可を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十四の二（第二百二十九条の二関係）
認可番号

登録認証機関業務規程認可証

氏名（法人にあつては、その名称）
住所（法人にあつては、主たる事業所の所在地）
認証業務を行う事業所の名称
認証業務を行う事業所の所在地

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第23条の10第1項の規定に基づき、 年 月 日付けで申請された業務規程について、これを認可する。

年 月 日

厚生労働大臣 ㊟

様式第七十五（第三百三十一条関係）

基準適合性認証 命令事項 申請書

対象となる品目の一般名称	
対象となる品目の販売名	
対象となる登録認証機関の名称	
対象となる登録認証機関の所在地	
命令事項	
備考	

上記により、法第23条の14第1項に規定する申請を行います。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 外国指定高度管理医療機器製造等事業者にあつては、外国語により、申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第七十五の二(第三百三十二条の二関係)

登録認証機関 検査
質問 結果通知書

登録認証機関の名称及び 代表者の氏名	
登録認証機関の主たる事 務所の所在地	
実 施 年 月 日	
実 施 結 果	
備 考	

上記により、検査
質問の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

様式第七十五の二の二(第三百三十七条の二十一関係)

収入
印紙

再生医療等製品製造販売承認申請書

承 認 番 号		承 認 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
効 能 、 効 果 又 は 性 能			
形 状 、 構 造 、 成 分 、 分 量 又 は 本 質			
製 造 方 法			
規 格 及 び 試 験 方 法			
用 法 及 び 用 量 又 は 使 用 方 法			
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間			
製 造 販 売 する 品 目 の 製 造 所	名 称	所 在 地	許 可 区 分 又 は 認 定 区 分
			許 可 番 号 又 は 認 定 番 号
備 考			

上記により、再生医療等製品の製造販売の承認を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、令別表第2による類別を記載すること。
- 6 承認番号欄には、申請する品目が既に法第23条の26第1項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認番号を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 7 承認年月日欄には、申請する品目が既に法第23条の26第1項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認された年月日を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 8 製造販売品目が外国から輸入される再生医療等製品であるときは、製造方法欄に当該品目の輸入先の国名、製造販売業者又は製造業者の氏名及び輸入先における販売名を記載すること。
- 9 製造方法欄にその全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 10 許可区分又は認定区分欄については、第137条の9又は第137条の19の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 11 法第23条の26の2第1項又は第23条の28第1項の規定により法第23条の25第1項の承認を申請しようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第七十五の三(第三百三十七条二十七関係)

収入 印紙	再生医療等製品製造販売承認事項一部変更承認申請書			
承認番号		承認年月日		
類別	別			
名称	一般的名称			
	販売名			
効能、効果又は性能				
形状、構造、成分、分量又は本質				
製造方法				
規格及び試験方法				
用法及び用量又は使用方法				
貯蔵方法及び有効期間				
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備考				

上記により、再生医療等製品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の四（第三百三十七条の二十九関係）

再生医療等製品製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、再生医療等製品の製造販売の承認事項の軽微な変更の届出をします。
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の五（第三百三十七条の三十一関係）

再生医療等製品適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）	
製造業者の住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）	
製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分	
製造業の許可番号又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日	
申請品目	一般的名称
	販売名
	承認申請受付番号又は承認番号
	承認申請年月日又は承認年月日
調査手数料金額	
備考	

上記により、再生医療等製品の適合性調査を申請します。
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分欄については、第137条の9又は第137条の19の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の六(第三百三十七条の三十二、第三百三十七条の三十七、第二百六十四条関係)

再生医療等製品 適合性調査 結果 通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請名		
承認申請年月日または承認年月日		
適合性調査申請年月日		
調査を行った製造所の名称		
調査を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分		
製造業の許可番号又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日		
調査結果		
備考		

上記により、再生医療等製品の適合性調査の結果を通知します。

年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の六の二(第三百三十七条の三十四の二関係)
Form No. 75-6-2 (related to Article 137-34-2)

再生医療等製品区分適合性調査申請書

Application for examination of conformity regarding type of manufacturing of regenerative, cellular therapy and gene therapy products

調査を受けようとする製造所の名称 Name of the manufacturing establishment to be examined	
調査を受けようとする製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment to be examined	
製造業の許可区分又は再生医療等製品 外国製造業者の認定区分 License category of the manufacturer, or accreditation category of the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer	
製造業の許可番号及び年月日 又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日 Number and date of the license for the manufacturer, or of the accreditation for the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer	
調査を受けようとする製造工程の区分 Types of the manufacturing activities to be examined	
製造品目数 Number of the product items	
製造販売業者数 Number of the marketing license holders in Japan	
調査手数料金額 Amount of examination fee	
備考 Remarks	

上記により、再生医療等製品の区分適合性調査を申請します。

I hereby apply for the examination of conformity regarding type of manufacturing of regenerative, cellular therapy and gene therapy products.

年 月 日 住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
Year Month Day Address (Location of the head office in case of a corporation)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
Name (Name and name of its representative in case of a corporation)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
To Chief Executive of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

(注意)
(Note)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
Use paper of Japanese Industrial Standard Size A4.
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
Fill in the form with clear writing with inks etc...
- 製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分については、第137条の8又は第137条の18の各号のいずれに該当するかを記載すること。
Identify in the column of "License category of the manufacturer, or accreditation category of the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer" which category specified under Article 137-8 or Article 137-18 is applied.
- 製造業の許可番号及び年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日欄については、第23条の22第1項の許可又は第23条の24第1項の認定を受けようとする者である場合は、許可又は認定申請受付番号及び申請年月日を記載すること。
Identify in the column of "Number and date of the license for the manufacturer, or of the accreditation for the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer" the receipt number and the date of the application for license or accreditation, in case that applicant is going to have a license under Article 23-22, Paragraph 1, or an accreditation under Article 23-24, Paragraph 1 of the Act.
- 調査を受けようとする製造工程の区分については、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第二十三条の二十五第七項に規定する再生医療等製品の製造工程の区分を定める省令第2条各号のいずれに該当するかを記載すること。また、製造品目数欄に申請区分に属する製造品目の数、製造販売業者数欄に当該製造品目を製造販売する製造販売業者数を記載すること。
Identify in the column of "Types of the manufacturing activities to be examined" which manufacturing type as provided in Article 2 of Ministerial Order specifying manufacturing types of regenerative, cellular therapy and gene therapy products under Article 23-25 Paragraph 7 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics is applied. In addition, identify in the column of "Number of the product items" how many product items covered with the applied manufacturing type, and in the column of "Number of the marketing license holders in Japan" how many marketing license holders in Japan related to those product items.
- 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長に申請する場合にあつては、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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。
In case where the application is submitted to Chief Executive of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, attach to the reverse of this form a copy of the document proving payment of examination fee specified under the Cabinet Order for Fees related to the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics through a bank transfer to the account of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency.

様式第七十五の六の三(第三百三十七条の三十四の三、第三百三十七条の三十七関係)

再生医療等製品 区分適合性調査 結果 通知書

製造工程の区分	
申請者名	
区分適合性調査申請年月日	
調査を行った製造所の名称	
調査を行った製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分	
製造業の許可番号又は外国製造業者の認定番号及び年月日	
調査結果	
備考	

上記により、再生医療等製品の区分適合性調査の結果を通知します。
年 月 日

適合性調査権者

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の六の四(第三百三十七条の三十四の五関係)

Form No. 75-6-4 (related to Article 137-34-5)

第 号

基準確認証

Confirmation certificate of standard conformity

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

Address (Location of the head office in case of a corporation)

氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

Name (Name and name of its representative in case of a corporation)

製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
製造業の許可区分又は再生医療等製品 外国製造業者の認定区分 License category of the manufacturer, or accreditation category of the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer	
製造業の許可番号又は再生医療等製品 外国製造業者の認定番号 Number of the license for the manufacturer, or of the accreditation for the foreign regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer	
製造工程の区分 Types of the manufacturing activities	

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第23条の25の2の規定により、同法第23条の25第2項第4号に規定する基準に適合していることを証明する。

Pursuant to Article 23-25-2 of the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics, it is certified that the above manufacturing establishment is confirmed of conformity to the standard under Article 23-25, Paragraph 2, item 4 of the Act.

年 月 日

Year Month Day

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 印

Chief Executive of the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

有効期間 年 月 日から

Valid Period From Year Month Day

年 月 日まで

until Year Month Day

様式第七十五の七（第三百三十七条の三十六関係）

再生医療等製品 承認 審査 申請書

区分	販売名	審査手数料又は調査手数料の金額
審査手数料及び調査手数料合計金額		

上記により、再生医療等製品の承認に係る審査を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の八（第三百三十七条の三十七関係）

再生医療等製品 承認 審査等 結果通知書

販売名	
申請者名	
承認申請年月日	
審査等結果	
備考	

上記により、再生医療等製品の承認に係る審査等の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の九（第三百三十七条の三十八関係）

収入
印紙

再生医療等製品再審査申請書

承認番号		承認年月日	
		承認事項一部変更年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
備考			

上記により、再生医療等製品の再審査を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第七十五の十（第三百三十七条の四十四関係）

再生医療等製品 再審査 確認 申請書

区分	販売名	確認手数料又は調査手数料の金額
確認手数料及び調査手数料合計金額		

上記により、再生医療等製品の再審査に係る確認調査を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の十一（第三百三十七条の四十五関係）

再生医療等製品 再審査 確認等 結果 通知書

類	別	
名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
再審査申請年月日		
確認等結果		
備考		

上記により、再生医療等製品の再審査に係る確認等の結果を通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十二（第三百三十七条の四十六関係）

再生医療等製品再評価申請書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号	承認年月日	
類	別	
名称	一般的名称	
	販売名	
備考		

上記により、再生医療等製品の再評価を申請します。
年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十三(第三百三十七条の四十七関係)

再生医療等製品 再評価 確認 申請書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号	承認年月日	
類別		
名称	一般的名称	
	販売名	
備考		

上記により、再生医療等製品の再評価に係る 確認 調査 を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十四(第三百三十七条の四十八関係)

再生医療等製品 再評価 確認等 結果 通知書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示 第 号
類別		
名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
確認等結果		
備考		

上記により、再生医療等製品の再評価に係る確認等の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十四の二（第三百三十七条の四十八の二関係）

収入 印紙		再生医療等製品変更計画確認申請書			
承認番号		承認年月日			
種類					
名称	一般的名称				
	販売名				
効能、効果又は性能					
形状、構造、成分、分量又は本質					
製造方法					
規格及び試験方法					
用法及び用量又は使用方法					
貯蔵方法及び有効期間					
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号	
備考					

上記により、再生医療等製品変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の十四の三（第三百三十七条の四十八の二関係）

収入 印紙		再生医療等製品変更計画確認事項変更確認申請書			
変更計画確認番号		変更計画確認年月日			
承認番号		承認年月日			
種類					
名称	一般的名称				
	販売名				
効能、効果又は性能					
形状、構造、成分、分量又は本質					
製造方法					
規格及び試験方法					
用法及び用量又は使用方法					
貯蔵方法及び有効期間					
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号	
備考					

上記により、再生医療等製品変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については、「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の十四の四(第三百三十七条の四十八の七関係)

再生医療等製品変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、再生医療等製品変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十四の五(第三百三十七条の四十八の九関係)

再生医療等製品変更計画適合性確認申請書

主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
確認を受けようとする製造所の名称	
確認を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分	
製造業の許可番号及び年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日	
申請品目	一般的名称
	販売名
	変更計画確認申請受付番号又は変更計画確認番号
	変更計画確認申請年月日又は変更計画確認年月日
確認手数料金額	
備考	

上記により、再生医療等製品の変更計画適合性確認を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分については、第137条の8に定める許可の区分又は第137条の18に定める認定の区分のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長に申請する場合にあつては、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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の十四の六（第三百三十七条の四十八の九関係）

再生医療等製品変更計画適合性確認結果通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
変更計画確認番号		
変更計画適合性確認申請年月日		
確認を行った製造所の名称		
確認を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分		
製造業の許可番号及び年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日		
確認結果		
備考		

上記により、再生医療等製品の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

適合性確認実施者 印

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名) 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

様式第七十五の十四の七（第三百三十七条の四十八の十一、第三百三十七条の四十八の十五関係）

再生医療等製品変更計画適合性確認結果通知書

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
変更計画確認番号		
変更計画適合性確認申請年月日		
確認を行った製造所の名称		
確認を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分		
製造業の許可番号及び年月日又は再生医療等製品外国製造業者の認定番号及び年月日		
確認結果		
備考		

上記により、再生医療等製品の変更計画適合性確認の結果を通知します。

年 月 日

適合性確認実施者

厚生労働大臣
 都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさはA4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

様式第七十五の十四の八(第三百三十七条の四十八の十三関係)

再生医療等製品変更計画に従った変更に係る届書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更計画確認年月日			
変更計画確認番号			
備考			

上記により、再生医療等製品変更計画に従った変更に係る届出をします。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十四の九(一)(第三百三十七条の四十八の十四関係)

再生医療等製品変更計画の確認申請書

区分	販売名	審査手数料の金額
審査手数料合計金額		

上記により、再生医療等製品変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の十四の九(二)(第三百三十七条の四十八の十四関係)

再生医療等製品変更計画の変更の確認申請書

区分	販売名	審査手数料の金額
審査手数料合計金額		

上記により、再生医療等製品変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の十四の十(第三百三十七条の四十八の十五関係)

再生医療等製品変更計画確認結果通知書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
確認結果			
備考			

上記により、再生医療等製品変更計画に係る確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十四の十一(第三百三十七条の四十八の十五関係)

再生医療等製品変更計画による変更の届出受理通知書

承認番号		承認年月日	
名称	一般名称		
	販売名		
届出者名			
変更計画確認番号			
変更計画確認年月日			
備考			

上記により、再生医療等製品変更計画による変更の届出受理について通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十五(第三百三十七条の四十九関係)

再生医療等製品製造販売承認承継届書

承継品目	類別	名称		承認番号	承認年月日
		一般名称	販売名		
承継理由					
承継日					
被承継者					
被承継者の製造販売承認の許可番号					
備考					

上記により、再生医療等製品の製造販売の承認の承継の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 承継品目欄には、次により記載すること。
 - (1) 類別は、令別表第二による類別によること。
 - (2) 品目が2以上であるときは、承認年月日の順に記載すること。
- 5 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 6 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る主たる機能を有する事務所の名称及び所在地を記載すること。

様式第七十五の十六(第三百三十七条の五十二関係)
再生医療等製品製造管理者承認申請書

製造業の許可区分	
製造業の許可番号及び年月日	
製造所の名称	
製造所の所在地	
管理者	氏名
	住所
備考	

上記により、再生医療等製品製造管理者の承認を申請します。
年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 備考欄には、申請に係る者が再生医療等製品製造管理者となる予定年月日を記載すること。

様式第七十五の十七(第三百三十七条の六十八関係)

収入印紙

外国製造再生医療等製品製造販売承認申請書

承認番号	承認年月日
類別	
名称	一般的名称
	販売名
効能、効果又は性能	
形状、構造、成分、分量又は本質	
製造方法	
規格及び試験方法	
用法及び用量又は使用方法	
貯蔵方法及び有効期間	
製造販売する品目の製造所	名称
	所在地
許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備考	

上記により、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____
外国文 _____
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文 _____
氏名 外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造再生医療等製品製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 類別欄には、令別表第2による類別を記載すること。
- 6 承認番号欄には、申請する品目が既に法第23条の26第1項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認番号を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 7 承認年月日欄には、申請する品目が既に法第23条の26第1項の規定により条件及び期限を付して承認されている場合にはその承認された年月日を、それ以外の場合には「なし」と記載すること。
- 8 製造方法欄にその全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 9 法第23条の37第5項において準用する法第23条の26の2第1項又は法第23条の40第1項において準用する法第23条の28第1項の規定により法第23条の25第1項の承認の申請をしようとするときは、備考欄にその旨を記載すること。

様式第七十五の十八(第三百三十七条の七十七関係)

様式第七十五の十八(第三百三十七条の七十七関係)

収入 印紙	外国製造再生医療等製品製造販売承認事項一部変更承認申請書				
承認番号		承認年月日			
類別					
名称	一般的名称				
	販売名				
効能、効果又は性能					
形状、構造、成分、分量又は本質					
製造方法					
規格及び試験方法					
用法及び用量又は使用方法					
貯蔵方法及び有効期間					
製造販売する品目の製造所	名称	所在地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号	
備考					

上記により、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認事項の一部変更の承認を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 邦文 _____
 外国文 _____
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者
 住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の十九(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品製造販売承認事項軽微変更届書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
変更理由			
備考			

上記により、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認事項の軽微変更の届出をします。
年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の十九(第三百三十七条の七十七関係)

様式第七十五の二十(第三百三十七条の七十七関係)
外国製造再生医療等製品適合性調査申請書

主たる機能を有する事務所の名称		
主たる機能を有する事務所の所在地		
製造販売業の許可番号及び年月日		
調査を受けようとする製造所の名称		
調査を受けようとする製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の許可区分又は再生医療等製品 外国製造業者の認定区分		
製造業の許可番号又は再生医療等製品 外国製造業者の認定番号及び年月日		
申請 品 目	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
	承認申請受付番号又は承認番号	
	承認申請年月日又は承認年月日	
調 査 手 数 料 金 額		
備 考		

上記により、外国製造再生医療等製品の適合性調査を申請します。

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 邦文 _____

外国文

(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄及び製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分欄については、第137条の9又は第137条の19の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十一（第三十七条の七十七関係）

外国製造再生医療等製品製造販売承認 審査 申請書
調査

区 分	名 称		審査手数料又は調査手数料金額
	一般的名称	販 売 名	
審査手数料又は調査手数料合計金額			

上記より、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認に係る 審査 調査 を申請します。

年 月 日

住 所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十二(第三十七条の七十七関係)

取
入
印
紙

外国製造再生医療等製品再審査申請書

承認番号		承認年月日	
		承認事項一部変更年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
備考			

上記により、外国製造再生医療等製品の再審査を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文

氏名 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 取入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。

様式第七十五の二十三(第三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品 再審査 確認 申請書
調 査

区分	類別	名 称		確認手数料又は調査手数料金額
		一般的名称	販売名	
確認手数料及び調査手数料合計金額				

上記により、外国製造再生医療等製品の再審査に係る 確認 調査 を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文

氏名 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令に定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に振り込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十四(第三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品再評価申請書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号	承認年月日	
類別		
名称	一般的名称	
	販売名	
備考		

上記により、外国製造再生医療等製品の再評価を申請します。
年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。

様式第七十五の二十四(第三十七条の七十七関係)

様式第七十五の二十五(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品 再評価 確認 申請書

再評価の告示年月日・番号	年 月 日	厚生労働省告示第 号
承認番号	承認年月日	
類 別		
名称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
備 考		

上記により、外国製造再生医療等製品の再評価に係る 確 認 申請します。

年 月 日

住 所 邦文

外国文

(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

邦文

氏 名 外国文

(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住 所 (法人にあつては、主

たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。

様式第七十五の二十五の二(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画確認申請書

承 認 番 号	承認年月日	
類 別		
名称	一 般 的 名 称	
	販 売 名	
効 能、効 果 又 は 性 能		
形 状、構 造、成 分、分 量 又 は 本 質		
製 造 方 法		
規 格 及 び 試 験 方 法		
用 法 及 び 用 量 又 は 使 用 方 法		
貯 蔵 方 法 及 び 有 効 期 間		
製造販売する品目の 製造所	名 称	所 在 地
	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
備 考		

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住 所 邦文

外国文

(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)

氏 名 邦文

外国文

(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住 所 (法人にあつては、主

たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名

称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の二十五の三(第三百三十七条の七十七関係)

収入印紙 外国製造再生医療等製品変更計画確認事項変更確認申請書

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
名称	販売名		
機能、効果又は性能			
形状、構造、成分、分量又は本質			
製造方法			
規格及び試験方法			
用法及び用量又は使用方法			
貯蔵方法及び有効期間			
製造販売する品目の名称	所在地	許可区分又は認定区分	許可番号又は認定番号
製造所			
備考			

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正本1通及び副本2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 変更のない事項については「変更なし」と記載すること。

様式第七十五の二十五の四(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画確認事項軽微変更届

変更計画確認番号		変更計画確認年月日	
承認番号		承認年月日	
名称	一般的名称		
名称	販売名		
変更内容	事項	変更前	変更後
変更理由			
備考			

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画の軽微な変更の届出をします。

年 月 日

住所 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 邦文 _____

外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の二十五の五(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画適合性確認申請書	
主たる機能を有する事務所の名称	
主たる機能を有する事務所の所在地	
製造販売業の許可番号及び年月日	
確認を受けようとする製造所の名称	
確認を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可区分又は再生医療等製品 外国製造業者の認定区分	
製造業の許可番号及び年月日又は再生 医療等製品外国製造業者の認定番号及 び年月日	
申請 品 目	一 般 的 名 称
	販 売 名
	変更計画確認申請受付番号又は変 更計画確認番号
	変更計画確認申請年月日又は変更 計画確認年月日
確 認 手 数 料 金 額	
備 考	

上記により、外国製造再生医療等製品の変更計画適合性確認を申請します。

年 月 日

邦文
住 所 外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文
氏 名 外国文
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
選任外国製造再生医療等製品製造販売業者
住 所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄並びに製造販売業の許可番号及び年月日欄には、選任外国製造再生医療等製品製造販売業者に係るものを記載すること。
- 4 製造業の許可区分又は再生医療等製品外国製造業者の認定区分欄については、第137条の8に定める許可の区分又は第137条の18に定める認定の区分のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十五の六(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画に従つた変更に係る届書

承 認 番 号		承 認 年 月 日	
類 別			
名 称	一 般 的 名 称		
	販 売 名		
	変更計画確認年月日		
	変更計画確認番号		
備 考			

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画に従つた変更に係る届出をします。

年 月 日

住 所 邦 文
外国文
(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名 邦 文
外国文
(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)
選任外国製造再生医療等製品製造販売業者
住 所(法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名(法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の二十五の七(一)(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画の確認申請書

区 分	販 売 名	審査手数料の金額
審 査 手 数 料 合 計 金 額		

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画の確認を申請します。

年 月 日

住 所 邦 文 _____
 外国文
 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)

氏 名 邦 文 _____
 外国文
 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十五の七(二)(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画の変更の確認申請書

区 分	販 売 名	審査手数料の金額
審 査 手 数 料 合 計 金 額		

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画の変更の確認を申請します。

年 月 日

住 所 邦 文 _____
 外国文
 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)

氏 名 邦 文 _____
 外国文
 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

選任外国製造再生医療等製品製造販売業者

住所 (法人にあつては、主
 たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名
 称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 区分欄には、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関係手数料令において定める区分を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第七十五の二十五の八(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品変更計画確認結果通知書

承認番号		承認年月日	
類別			
名称	一般的名称		
	販売名		
申請者名			
変更計画確認申請年月日			
確認結果			
備考			

上記により、外国製造再生医療等製品変更計画に係る確認の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七十五の二十六(第三百三十七条の七十七関係)

外国製造再生医療等製品製造販売承認承継届書

承継品目	類別	名称		承認番号	承認年月日
		一般的名称	販売名		
承継理由					
承継日					
被承継者					
備考					

上記により、外国製造再生医療等製品の製造販売の承認の承継の届出をします。
年 月 日住所 邦文 _____
外国文
(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
邦文氏名 外国文 _____
(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)選任外国製造再生医療等製品製造販売業者
住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とする。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、邦文にあつては、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 承継品目欄には、次により記載すること。
 - (1) 類別は、令別表第二による類別によること。
 - (2) 品目が2以上であるときは、承認年月日順に記載すること。
- 5 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 6 被承継者欄には、被承継者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 備考欄には、被承継者の被承継品目の製造販売に係る選任外国製造再生医療等製品製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地並びに製造販売業の許可番号を記載すること。

様式第七十六(第三百三十九条関係)

様式第七十六(第三百三十九条関係)

店舗販売業許可申請書

店舗の名称		
店舗の所在地		
店舗の構造設備の概要		
医薬品の販売又は授与を行う体制の概要		
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名		
通常の営業日及び営業時間		
相談時及び緊急時の連絡先		
特定販売の実施の有無		有 ・ 無
業務に責任を有する役員を有する法人にあつては、業事に関する()の欠格条項	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で定めるもの又はこれに基づき処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(6)	精神の機能の障害により店舗販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(7)	店舗販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない物
備考		

上記により、店舗販売業の許可を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長
特別区長

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 店舗の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 医薬品の販売又は授与を行う体制の概要欄にその記載事項のすべてを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 相談時及び緊急時の連絡先欄には、原則として電話番号を記載し、必要に応じてメールアドレス等も記載すること。
- 6 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第七十七(第四百二十二条、第四百九条、第五百五十五条関係)

許可番号

医薬品販売業許可証

氏名(法人にあつては、名称)

店舗の名称

店舗の所在地又は営業区域

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第24条第1項の規定

店舗販売業
 配置販売業
 卸売販売業

 の許可を受けた者であることを証明する。

年 月 日

 都道府県知事
 保健所設置市市長
 特別区区长

㊞

 有効期間 年 月 日から
 年 月 日まで

取扱品目

様式第七十七(第四百二十二条、第四百九条、第五百五十五条関係)

様式第七十八(第四百二十二条、第四百九十九条、第五百五十五条関係)

医薬品販売業許可更新申請書

許可番号及び年月日			
店舗又は営業所の名称			
店舗若しくは営業所の所在地又は営業の区域			
変更内容	事項	変更前	変更後
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名			
申請者(法人にあつては、業事に関する業務に責任を有する役員を含む)の欠格条項	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により医薬品販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	医薬品販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

店舗販売業
上記により、配置販売業の許可の更新を申請します。
卸売販売業

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市市長
特別区区長 殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 配置販売業にあつては、店舗又は営業所の名称欄の記載を要しないこと。
- 次に掲げる事項について変更のあつた日から30日以内にこの更新申請書を提出する場合は、当該変更のあつた事項について、変更内容欄に記載すること。
 - 店舗販売業にあつては、第159条の19第1項各号に掲げる事項
 - 配置販売業にあつては、第159条の21第1項各号に掲げる事項
 - 卸売販売業にあつては、第159条の22第1項各号に掲げる事項
- 店舗販売業にあつては、第159条の20第1項各号に掲げる事項についてこの更新申請書を提出する際に変更の予定がある場合は、当該変更の予定がある事項について、変更内容欄に記載すること。
- 店舗販売業及び配置販売業において、業事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者に変更があつた場合のうち、新たに当該店舗又は区域において業事に関する実務に従事する薬剤師又は登録販売者となつた者がいる場合には、その者の薬剤師名簿登録番号及び登録年月日又は販売従事登録番号及び登録年月日を変更後欄に付記すること。
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第八十三(第四百四十八条関係)

配置販売業許可申請書

営業の区域		
医薬品の販売又は授与を行う体制の概要		
(法人にあつては)業事に関する業務に責任を有する役員の氏名		
通常の営業日及び営業時間		
相談時及び緊急時の連絡先		
申請者(法人にあつては、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。)	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(6)	精神の機能の障害により配置販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(7)	配置販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備考		

上記により、配置販売業の許可を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 医薬品の販売又は授与を行う体制の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 相談時及び緊急時の連絡先欄には、原則として電話番号を記載し、必要に応じてメールアドレス等も記載すること。
- 5 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第八十四(第五十一条関係)

配置従事者身分証明書交付申請書

申請者の氏名		
申請者の生年月日		年 月 日
申請者の種別		薬剤師・登録販売者・一般従事者
配置販売業者	氏名	
	住所	
	許可番号及び年月日	
備考		

上記により、配置従事者身分証明書の交付を申請します。

年 月 日

申請者住所

申請者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八十五(第五十二条関係)

第1面

91mm		64mm
第 号	配置従事者身分証明書	
写 真	氏 名	薬 剤 師 登 録 販 売 者 一 般 従 事 者
上記の者は、医薬品の配置販売に従事する者であることを証明する。		
年 月 日		
都道府県知事 印		

第2面

配 置 販 売 業 者	氏 名	
	住 所	
配 置 販 徒 事 者	生 年 月 日	
	住 所	
有効期限 年 12 月 31 日まで		

様式第八十六（第百五十三条関係）

様式第八十六（第百五十三条関係）

卸売販売業許可申請書

営 業 所 の 名 称		
営 業 所 の 所 在 地		
営 業 所 の 構 造 設 備 の 概 要		
医 薬 品 の 保 管 設 備 の 面 積		
医 薬 品 の 取 扱 品 目		
(法 人 に あ つ て は) 業 事 に 関 す る 業 務 に 責 任 を 有 す る 役 員 の 氏 名		
営 業 所 管 理 者	氏 名	
	住 所	
資 格		
兼 営 業 の 種 類		
相 談 時 及 び 緊 急 時 の 連 絡 先		
申 請 者 に 責 任 を 有 す る 役 員 に 関 す る 業 務 関 係 者 に 関 す る 業 務 関 係 者 に 関 す る 業 務 関 係 者	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者
	(6)	精神の機能の障害により卸売販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者
	(7)	卸売販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備 考		

上記により、卸売販売業の許可を申請します。
年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 医薬品の取扱品目欄には、全般的に取り扱う場合は推定による販売品目数を、特定品目群のみを取り扱う場合はその特定品目群の名称及び推定による販売品目数を記載すること。
- 5 営業所管理者の資格欄には、薬剤師であるときはその者の薬剤師名簿の登録番号及び登録年月日を、薬剤師以外の者であるときはその者が第154条各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 6 兼営事業の種類欄には、当該営業所において他の業務を併せ行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。
- 7 相談時及び緊急時の連絡先欄には、原則として電話番号を記載し、必要に応じてメールアドレス等も記載すること。
- 8 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第八十六の二(第百五十九条の七関係)

様式第八十六の二(第百五十九条の七関係)

販売従事登録申請書

申請者の氏名		
申請者の本籍地都道府県名		
申請者の生年月日	年 月 日	
申請者の性別	男 ・ 女	
申請者の欠格条項	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6) 精神の機能の障害により販売従事者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7) 販売従事者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備 考		

上記により、販売従事登録を申請します。

年 月 日

申請者住所
申請者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第八十六の三(第五百九条の八関係)
販売従事登録番号
販売従事登録年月日

販 売 従 事 登 録 証

本籍地都道府県名(国籍)

氏名

生年月日 年 月 日

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第36条の8第2項の規定により登録された登録販売者であることを証明する。

年 月 日

都道府県知事 印

様式第八十六の三(第五百九条の八関係)

様式第八十六の四（第一百五十九条の九関係）

登録販売者名簿登録事項変更届書

登録販売者の氏名			
登録番号及び登録年月日			
変更内容	事項	変更前	変更後
変更の理由及び年月日			
備考			

上記により、登録販売者名簿の登録事項の変更を届け出ます。

年 月 日

届出者住所

届出者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八十六の五（第一百五十九条の十関係）

販売従事登録削除申請書

登録販売者の氏名	
登録番号及び登録年月日	
削除の理由及び年月日	
備考	

上記により、販売従事登録の削除を申請します。

年 月 日

申請者住所

申請者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八十六の六（第一百五十九条の十一関係）

販売従事登録証書換え交付申請書

登録販売者の氏名	
登録番号及び登録年月日	
書換え交付申請の理由	
備考	

上記により、販売従事登録証の書換え交付を申請します。

年 月 日

申請者住所

申請者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八十六の七（第一百五十九条の十二関係）

販売従事登録証再交付申請書

登録販売者の氏名	
登録番号及び登録年月日	
再交付申請の理由	
備考	

上記により、販売従事登録証の再交付を申請します。

年 月 日

申請者住所

申請者氏名

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八十七(第六十条関係)

高度管理医療機器等 販売業 貸与業 許可申請書

営業所の名称	
営業所の所在地	
営業所の構造設備の概要	
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名	
管理者 氏名	
住 所	
兼営事業の種類	
務に申請者(責任を有する者)にあつては、兼営事業(の)に関する業	
備 考	

上記により、高度管理医療機器等の販売業の許可を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長 殿
特別区長

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 兼営事業の種類欄には、当該営業所において高度管理医療機器等の販売業又は貸与業以外の業務を併せて行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。
- 5 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終り、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。
- 6 備考欄には、指定視力矯正用レンズのみを販売等する場合にあつては「コンタクト」と、指定視力矯正用レンズ以外の高度管理医療機器等を販売等する場合にあつては「高度」と記載すること。

様式第八十八(第六十三条関係)

管理医療機器 販売業 届書 貸与業

営業所の名称	
営業所の所在地	
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の氏名	
管理者 氏名	
住 所	
営業所の構造設備の概要	
兼営事業の種類	
備 考	

上記により、管理医療機器の販売業の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事
保健所設置市長 殿
特別区長

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 兼営事業の種類欄には、当該営業所において管理医療機器の販売業又は貸与業以外の業務を併せて行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。

様式第八十九(第七十八関係)
許可番号

高度管理医療機器等 販売業 許可証
貸与業

氏名(法人にあつては、その名称)
営業所の名称
営業所の所在地

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第39条第1項の規定により高度管理医療機器等の 販売業 の許可を受けた者であることを証明する。
貸与業

年 月 日

都道府県知事
保健所設置市長 ㊟
特別区長

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第九十(第七十八関係)

高度管理医療機器等 販売業 許可更新申請書
貸与業

許可番号及び年月日			
営業所の名称			
営業所の所在地			
営業所の構造設備の概要			
兼営事業の種類			
(法人にあつては) 業事に関する業務に責任を有する役員の名			
変更内容	事項	変更前	変更後
役員を含む業務に責任を有する者の欠格事項	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消の日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により高度管理医療機器等の販売業者等の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	高度管理医療機器等の販売業者等の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、高度管理医療機器等の 販売業 の許可の更新を申請します。
貸与業

年 月 日

都道府県知事 住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
保健所設置市長 殿 氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)
特別区長

(注意)

- 1 用紙は、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 兼営事業の種類欄には、高度管理医療機器等の販売業又は貸与業以外の業務を併せて行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。
- 5 変更内容欄には、第14条第1項各号に掲げる事項のうち、この更新申請書を提出する時までに変更のあつた事項について、記載すること。
- 6 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日、(3)欄にあつてはその罪、刑、罰の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第九十一（第八十条関係）

収入印紙		医療機器修理業許可申請書	
事業所の名称			
事業所の所在地			
特定保守管理医療機器に係る修理区分			
特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分			
事業所の構造設備の概要			
（法人にあつては） 事業に関する業務に責任を有する役員の名			
責任技術者		氏名	資格
		住所	
に申請責任者（法人にあつては、事業の欠格事項業務）	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づき処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により医療機器修理業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	医療機器修理業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、医療機器の修理業の許可を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

地方厚生局長 殿
都道府県知事

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 特定保守管理医療機器に係る修理区分欄又は特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分欄には、別表第2に掲げる区分を記載すること。
- 6 事業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 責任技術者の資格欄には、第188条各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 8 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。

様式第九十二(第八十二条関係)
許可番号

医療機器修理業許可証

氏名(法人にあつては、その名称)
事業所の名称
事業所の所在地

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第40条の2第1項の規定により許可された医療機器の修理業者であることを証明する。

年 月 日

地方厚生局長
都道府県知事

特定保守管理医療機器に係る修理区分

特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分

有効期間 年 月 日から
年 月 日まで

様式第九十三(第八十五条関係)

収入
印紙

医療機器修理業許可更新申請書

許可番号及び年月日	
事業所の名称	
事業所の所在地	
特定保守管理医療機器に係る修理区分	
特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分	
事業所の構造設備の概要	
(法人にあつては) 業務に関する業務に責任を有する役員の名	
責任技術者	氏名 住所
資格	
格業申請者(責任を有する役員を含む)のする欠	(1) 法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 (2) 法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者 (3) 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者 (4) 法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業務に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者 (5) 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者 (6) 精神の機能の障害により医療機器修理業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者 (7) 医療機器修理業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者
備考	

上記により、医療機器の修理業の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあつては正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合にあつては正本1通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 特定保守管理医療機器に係る修理区分欄又は特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分欄には、別表第2に掲げる区分を記載すること。
- 6 事業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 責任技術者の資格欄には、第188条各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 8 申請者の欠格事項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。

様式第九十四(第百八十六条関係)

収入印紙 医療機器修理業修理区分 変更追加 許可申請書

許可番号及び年月日			
事業所の名称			
事業所の所在地			
特定保守管理医療機器に係る修理区分	変更前	変更後	
特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分	変更前	変更後	
事業所の構造設備の概要			
責任技術者	氏名	資格	
	住所		
備考			

上記により、医療機器の修理業の修理区分の変更追加の許可を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長 殿
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合には正本1通及び副本2通、都道府県知事に提出する場合には正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、地方厚生局長に提出する申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 特定保守管理医療機器に係る修理区分欄及び特定保守管理医療機器以外の医療機器にかかる修理区分欄には、別表第二に掲げる区分を記載すること。
- 6 事業所の構造設備の概要欄には、変更し、又は追加する区分に係る部分についてのみ記載すること。また、その記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 責任技術者欄には、新たに追加する修理の区分に係る者について記載すること。

様式第九十四の二(第九十六条の二関係)

様式第九十四の二(第九十六条の二関係)

再生医療等製品販売業許可申請書

営業所の名称			
営業所の所在地			
営業所の構造設備の概要			
(法人にあつては) 業務に関する業務に責任を有する役員の名			
管理者	氏名	資格	
	住所		
兼営事業の種類			
格条申請者(法人にあつては責任を有する役員を含む)のす欠る	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分を違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により再生医療等製品販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	再生医療等製品販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、再生医療等製品の販売業の許可を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 4 管理者の資格欄には、法第40条の6の規定により再生医療等製品の販売を実地に管理する者が第196条の4各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 兼営事業の種類欄には、当該営業所において再生医療等製品の販売業以外の業務を併せて行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。
- 6 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までには、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第九十四の三(第九十六條の五關係)

許可番号

再生医療等製品販売業許可証

氏名(法人にあつては、その名称)

営業所の名称

営業所の所在地

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第40条の5第1項の規定により再生医療等製品の販売業の許可を受けた者であることを証明する。

年 月 日

都道府県知事

印

有効期間 年 月 日から

年 月 日まで

様式第九十四の三(第九十六條の五關係)

様式第九十四の四（第九十六條の五關係）

収入
印紙

再生医療等製品販売業許可更新申請書

許可番号及び年月日			
営業所の名称			
営業所の所在地			
営業所の構造設備の概要 (法人にあつては) 業務に関する業務に 責任を有する役員の名			
管理者	氏名		資格
	住所		
兼営事業の種類			
変更内容	事項	変更前	変更後
項 務 申 請 者 に 請 責 任 を 有 す る 法 人 に あ つ て は 、 含 業 務 事 に 関 す る 役 員 を 有 す る 役 員 を 含 む 事 に 関 す る 欠 格 条 件	(1)	法第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(2)	法第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者	
	(3)	禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた後、3年を経過していない者	
	(4)	法、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他業務に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があつた日から2年を経過していない者	
	(5)	麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者	
	(6)	精神の機能の障害により再生医療等製品販売業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者	
	(7)	再生医療等製品販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者	
備考			

上記により、再生医療等製品の販売業の許可の更新を申請します。

年 月 日

住所（法人にあつては、主たる事務所の所在地）
氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）

都道府県知事 殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 営業所の構造設備の概要欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 兼営事業の種類欄には、当該営業所において再生医療等製品の販売業以外の業務を併せて行うときはその業務の種類を記載し、ないときは「なし」と記載すること。
- 変更内容欄には、許可申請書に記載した事項のうち、この更新申請書を提出する時までに変更のあつた事項について、記載すること。
- 申請者の欠格条項の(1)欄から(7)欄までは、当該事実がないときは「なし」と記載し、あるときは、(1)欄及び(2)欄にあつてはその理由及び年月日を、(3)欄にあつてはその罪、刑、刑の確定年月日及びその執行を終わり、又は執行を受けることがなくなつた場合はその年月日を、(4)欄にあつてはその違反の事実及び違反した年月日を記載すること。また、(6)欄に該当するおそれがある者については、同欄に「別紙のとおり」と記載し、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付すること。

様式第九十五（第九十七條、第九十七條の十一、第九十七條の十二關係）

収入 印紙	検 定 申 請 書	
製造販売業者又は選任製造販売業者の氏名		
製造販売業者又は選任製造販売業者の住所		
検定に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品を保有する施設の名称及び所在地		
医薬品、医療機器又は再生医療等製品の一般的名称		
医薬品、医療機器又は再生医療等製品の販売名		
製 造 番 号 又 は 製 造 記 号		
製 造 年 月 日		
容 器 又 は 被 包	種 類 数 量	
試 験 品 の 数 量		
備 考		

医 薬 品
上 記 により、 医 療 機 器 の 検 定 を 受 け たく 申 請 し ます。
再 生 医 療 等 製 品

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

国 立 感 染 症 研 究 所 長 殿
国 立 医 薬 品 食 品 衛 生 研 究 所 長

第 号 年 月 日	知 事
都道府県 経 由	
業 事 監 視 員 氏 名	
試 験 品 採 取 年 月 日	

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 収入印紙は、申請書の正本にのみ貼り、消印をしないこと。
- 5 この申請書は、各品目の製造番号又は製造記号ごとに作成すること。
- 6 この申請に係る医薬品、医療機器又は再生医療等製品の検定が2以上の製造段階について行われるべき場合にあっては、この申請に係る製造段階の別について、医薬品、医療機器又は再生医療等製品の一般的名称欄に併せて記載すること。
- 7 容器又は被包の数量には、試験品の容器又は被包の数量を含めないこと。

様式第九十五の二（第九十七條の四關係）

製造・試験記録等要約書の様式作成申請書

製造販売業者又は選任製造販売業者の氏名	
製造販売業者又は選任製造販売業者の住所	
承認番号	
承認年月日又は承認申請年月日	
一般的名称	
販売名	
備考	

上記により、製造・試験記録等要約書の様式の作成を申請します。

年 月 日

住所 { 法人にあつては、主
たる事務所の所在地 }

氏名 { 法人にあつては、名
称及び代表者の氏名 }

国立感染症研究所長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4 とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 この申請書は、製造・試験記録等要約書の様式を作成する品目ごとに作成すること。
- 4 承認年月日又は承認申請年月日欄には、この申請が第197条の4第1項に基づく申請であるときは承認年月日を、第197条の4第3項に基づく申請であるときは承認申請年月日を記載すること。
- 5 この申請が第197条の4第3項に基づく申請であるときは、備考欄にその旨を記載し、同項に基づく申請を行う理由についても、同欄に記載すること。また、この場合、承認番号欄の記載は要しないこと。

様式第九十五の三（第九十七條の五關係）

製造・試験記録等要約書の様式変更(確認)申請書

製造販売業者又は選任製造販売業者の氏名	
製造販売業者又は選任製造販売業者の住所	
承認番号	
承認年月日	
一般的名称	
販売名	
申請理由	
変更の必要	
備考	

上記により、製造・試験記録等要約書の様式変更(の確認)を申請します。

年 月 日

住所 { 法人にあつては、主
たる事務所の所在地 }

氏名 { 法人にあつては、名
称及び代表者の氏名 }

国立感染症研究所長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4 とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 この申請書は、変更又は変更に係る確認が必要な製造・試験記録等要約書の様式ごとに作成すること。
- 4 承認年月日欄には、対象となる品目に係る当初の承認年月日を記載すること。
- 5 申請理由欄については、第197条の5第1項各号のいずれに該当するかを記載すること。この申請が第197条の5第3項に基づく申請であるときは、同欄の記載は要しないこと。
- 6 変更の必要欄には、対象となる品目の製造・試験記録等要約書の様式について、この申請によって変更が必要と考えられる場合には「有」と、変更の必要がないと考えられる場合には「無」と記入すること。
- 7 この申請が第197条の5第3項に基づく申請であるときは、備考欄にその旨を記載し、同項に基づく申請を行う理由についても、同欄に記載すること。

様式第九十六(第二十条関係)

検 定 合 格 証 明 書

第 号

出願者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)

出願者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

医薬品、医療機器又は再生医療等製品の名称	合格番号	製造番号又は製造記号	数量	備考

上記の(医薬品)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(医療機器)再生医療等製品

第四十三条(第一項)に規定する検定に合格したことを証明する。

年 月 日

国立感染症研究所長 印
国立医薬品食品衛生研究所長

(注意) この用紙の大きさは、A4とする。

様式第九十七(第二十条関係)

検 定 記 録 表

製造販売業者又は選任製造販売業者の氏名			
製造業者の氏名			
品目の名称		合否決定年月日及び対象数量	
製造番号又は製造記号		出納を行った年月日及び対象数量	
製造年月日及び製造数量		合格した旨を表示した年月日及び対象数量	
検定申請年月日及び申請数量		都道府県確認年月日及び対象数量	
抜取り年月日及び抜取り数量		出荷判定年月日及び対象数量	
業事監視員の氏名	抜取り		
	保管の確認		
	表示の確認		
の合別否	合格番号		
	不合格品の処置		
備	考		

(注意)

- この記録表は、各品目の製造番号又は製造記号ごとに作成すること。
- 検定合格証明書の交付を受けた場合にあつては、この記録表とともに保管すること。

様式第九十七の二(第二百二十八条の十の九関係)

注意事項等情報届出受理 通知書

届出を受理した期間	
届出件数	
備考	

上記により、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第68条の2の4第3項の規定に基づき届出を受理したことを通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつくりと記載すること。

様式第九十七の三(第二百二十八条の二の二関係)

医薬品
体外診断用医薬品
医薬部外品
化粧品
医療機器
再生医療等製品
輸入 確認申請書

品名	数量	業許可等の有無及びその種類
輸入の目的	①治験(企業)用、②臨床試験(医師)用、③試験研究・社内見本用、④展示用、⑤個人用、⑥医療従事者個人用、⑦再輸入品・返送品用、⑧その他()	
誓約事項	<input type="checkbox"/> 上記輸入の目的のために使用するもので、他に販売、貸与又は授与するものではありません。 <input type="checkbox"/> 当該輸入に係る必要な調査、指導、情報の収集、意見の聴取その他の必要な協力を行います。 <input type="checkbox"/> 医薬品等の輸入に関して厚生労働省等から提供される情報を輸入する前及び輸入した後確認するよう努めます。	
確認事項	<input type="checkbox"/> 過去二年以内に業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反したことはありません。	
輸入しようとする品目の製造業者名及び国名		
(製造業者名)	(国名)	
輸入年月日	船荷証券、航空運送状等の番号	到着空港、到着港又は蔵置場所
当該申請に関する 手続を申請者に代 わって行う者がいる 場合	氏名	
	住所	
	連絡先	
備考	確認事項	<input type="checkbox"/> 過去二年以内に業事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反したことはありません。
確認欄	特記事項	
厚生労働大臣(地方厚生局長) ㊟		

医薬品
体外診断用医薬品
医薬部外品
化粧品
医療機器
再生医療等製品

上記により、
の輸入に係る確認を申請します。

年 月 日

住所
連絡先
氏名
(送付先の名称)
(送付先の住所)
(送付先の連絡先)

厚生労働大臣(地方厚生局長) 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 品名及び数量の欄には、仕入書(invoice)に記載されている品名及び数量を記載すること。これらの欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、これらの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 業許可等の有無及びその種類の欄には、医薬品、体外診断用医薬品、医薬部外品、化粧品又は医療機器の製造販売業にあつては法第12条第1項又は法第23条の2第1項に掲げる許可の種類のうち該当するもの、再生医療等製品の製造販売業にあつては再生医療等製品製造販売業許可と、薬局製造販売医薬品製造販売業にあつては薬局製造販売医薬品製造販売業許可と記載すること。
- 6 誓約事項の欄には、当該誓約事項を確認の上、と記入すること。
- 7 確認事項の欄には、当該事実がないときにと記入すること。
- 8 到着空港、到着港又は蔵置場所の欄には、当該申請書を提出する時点で予定している到着空港、到着港又は蔵置場所を記載すること。
- 9 当該申請に関する手続を申請者に代わつて行う者がいる場合の欄には、その者の氏名、住所及び連絡先を記載するとともに、確認事項の欄を確認の上、当該事実がないときにと記入すること。
- 10 備考の欄には、再輸入品・返送品用の場合には再輸入・返送に至った理由及び今後の措置について記載すること。
- 11 氏名の記載について、法人にあつては、名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 12 住所の記載について、法人にあつては、主たる事務所の所在地を記載すること。
- 13 連絡先の記載について、電話番号及び電子メールアドレスを記載すること。
- 14 申請者の住所と品目の送付先が異なる場合、送付先の名称及び住所を記載すること。

様式第九十八(第二百二十八条の十二、第二百二十八条の十三関係)

様式第九十八(第二百二十八条の十二、第二百二十八条の十三関係)

委 託 届 書
変更届書

受託者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
受託者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
特定医療機器の名称	一 般 的 名 称
	販 売 名
特定医療機器の承認番号	
特定医療機器の承認年月日	
備 考	

上記により、特定医療機器に関する記録の保存等の事務の委託の届出をします。
変更の届出

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 受託者を変更する場合にあつては、変更後の受託者について記載すること。

様式第九十八の二（第二百二十八条の十七、第二百二十八条の十八関係）

再生医療等製品に関する記録及び保存 委託 届 書
変更届書

受託者の氏名(法人にあつては、 名称及び代表者の氏名)		
受託者の住所(法人にあつては、 主たる事務所の所在地)		
記録受託責任者の氏名		
記録受託責任者の住所		
再生医療等 製品の名称	一般的名称	
	販売名	
再生医療等製品の承認番号		
再生医療等製品の承認年月日		
備 考		

上記により、再生医療等製品に関する記録又は保存の事務の委託の届 出
変更届書 をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。
- 3 受託者を変更する場合にあつては、変更後の受託者について記載すること。

様式第九十八の三（第二百二十八条の二十一関係）

副作用救済給付等に関する情報 整理 結果 通知書

副作用救済給付等に関する情報の 整理を行った期間	
整 理 件 数	
整 理 の 結 果	
備 考	

上記により、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第68
条の10第3項の規定に基づき副作用救済給付請求等の整理の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。

様式第九十八の四（第二百二十八条の二十一、第二百二十八条の二十四関係）

副作用等報告 調査結果 通知書
副作用救済給付等に関する情報

調査の名称	
調査の結果	
備考	

上記により、調査の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。

様式第九十八の五（第二百二十八条の二十四関係）

副作用等報告 整理結果 通知書

副作用等報告に関する情報の整理を行った期間	
報告件数	
報告者数	
整理の結果	
備考	

上記により、副作用等報告の整理の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

（注意）

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと記載すること。

様式第九十九(第二百二十九条関係)

生物由来製品製造管理者承認申請書

製造業の許可の区分	
製造業の許可又は登録番号及び年月日	
製造所の名称	
製造所の所在地	
管理者	氏名
	住所
備考	

上記により、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第68条の16第1項の規定による生物由来製品製造管理者の承認を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

地方厚生局長 殿
都道府県知事

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、地方厚生局長に提出する場合にあっては正副2通、都道府県知事に提出する場合にあっては正本1通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 4 備考欄には、申請に係る者が生物由来製品製造管理者となる予定年月日を記載すること。

様式第九十九の二(第二百三十八条、第二百三十九条関係)

委託 届 書
変更届書

受託者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
受託者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
記録受託責任者の氏名	
記録受託責任者の住所	
生物由来製品の名称	一般的名称
	販売名
生物由来製品の承認番号	
生物由来製品の承認年月日	
備考	

上記により、生物由来製品に関する記録又は保存の事務の委託の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと記載すること。
- 3 受託者を変更する場合にあっては、変更後の受託者について記載すること。

様式第百(第二百四十三条関係)

感染症定期報告 整理 結果 通知書

感染症定期報告に関する情報の整理を行った期間	
報告件数	
報告者数	
整理の結果	
備考	

上記により、感染症定期報告の整理の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かぎ}ではつきりと書くこと。

様式第百一(第二百四十三条関係)

感染症定期報告 調査 結果 通知書

調査の名称	
調査の結果	
備考	

上記により、感染症定期報告の調査の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かぎ}ではつきりと書くこと。

様式第百二(一)(第二百四十五条関係)

<p>取 去 証</p>
<p>1 取去の相手方の住所又は営業所所在地</p>
<p>2 取去の相手方の氏名又は法人の名称</p>
<p>3 品名及び数量</p>
<p>4 取去場所</p>
<p>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第69条の規定に基づき、上記のとおり取去する。</p>
<p>年 月 日</p>
<p>取去者 薬事監視員 職 氏 名 ㊟</p>
<p>所属局部課</p>
<p>備 考</p>

様式第百二(二)(第二百四十五条関係)

<p>取 去 証</p>
<p>1 取去の相手方の住所又は営業所所在地</p>
<p>2 取去の相手方の氏名又は法人の名称</p>
<p>3 品名及び数量</p>
<p>4 取去場所</p>
<p>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第69条の規定に基づき、上記のとおり取去する。</p>
<p>年 月 日</p>
<p>取去者 独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員</p>
<p>氏 名 ㊟</p>
<p>備 考</p>

様式第百二(三)(第二百四十五条関係)

収 去 証	
1	収去の相手方の住所又は営業所所在地
2	収去の相手方の氏名又は法人の名称
3	品名及び数量
4	収去場所
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第76条の3の2の規定に基づき、上記のとおり収去する。	
年 月 日	
収去者	麻薬取締官又は麻薬取締員 職 氏名 ④
所属局部課	
備 考	

様式第百三(第二百四十六条関係)

第1面 85mm	
第 号	
薬事監視員身分証明書	
所属庁	
氏 名	
年 月 日生	
年 月 日発行	
厚生労働省(地方厚生局、都道府県、保健所設置市又は特別区)	
印	
	写 真
53 mm	

第2面

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35年法律第145号)抜粋

(立入検査等)

第69条 厚生労働大臣又は都道府県知事は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者若しくは製造業者、医療機器の修理業者、第18条第5項、第23条の2の15第5項、第23条の35第5項、第68条の5第4項、第68条の7第6項若しくは第68条の22第6項の委託を受けた者又は第80条の6第1項の登録を受けた者(以下この項において「製造販売業者等」という。)が、第12条の2、第13条第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第9項において準用する場合を含む。)、第13条の2の2第5項、第14条第2項、第15項若しくは第16項、第14条の3第3項、第14条の9、第17条、第18条第1項から第4項まで、第18条の2、第19条、第23条、第23条の2の2、第23条の2の3第4項、第23条の2の5第2項、第15項若しくは第16項、第23条の2の8第3項、第23条の2の12、第23条の2の14(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の15第1項から第4項まで(これらの規定を第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の15の2(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の16(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の22(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の21、第23条の22第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第9項において準用する場合を含む。)、第23条の25第2項、第11項若しくは第12項、第23条の28第3項、第23条の34、第23条の35第1項から第4項まで、第23条の35の2、第23条の36、第23条の42、第40条の2第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第8項において準用する場合を含む。)、第40条の4、第46条第1項若しくは第4項、第58条、第68条の2の5第1項若しくは第2項、第68条の5第1項若しくは第4項から第6項まで、第68条の7第1項若しくは第6項から第8項まで、第68条の9、第68条の10第1項、第68条の11、第68条の14第1項、第68条の16、第68条の22第1項若しくは第6項から第8項まで、第68条の24第1項、第80条第1項から第3項まで若しくは第7項、第80条の8若しくは第80条の9第1項の規定又は第71条、第72条第1項から第3項まで、第72条の2の2、第72条の4、第73条、第75条第1項若しくは第75条の2第1項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該製造販売業者等に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、工場、事務所その他当該製造販売業者等が医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは

第3面

従業員その他の関係者に質問させることができる。

2 都道府県知事(薬局、店舗販売業又は高度管理医療機器等若しくは管理医療機器(特定保守管理医療機器を除く。))の販売業若しくは貸与業にあつては、その薬局、店舗又は営業所の所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第70条第1項、第72条第4項、第72条の2第1項、第72条の2の2、第72条の4、第72条の5、第73条、第75条第1項、第76条、第76条の3の2及び第81条の2において同じ。))は、薬局開設者、医薬品の販売業者、第39条第1項若しくは第39条の3第1項の医療機器の販売業者若しくは貸与業者又は再生医療等製品の販売業者(以下この項において「販売業者等」という。)が、第5条、第7条第1項、第2項、第3項(第40条第1項及び第40条の7第1項において準用する場合を含む。))若しくは第4項、第8条(第40条第1項及び第40条の7第1項において準用する場合を含む。)、第9条第1項(第40条第1項、第2項及び第3項並びに第40条の7第1項において準用する場合を含む。))若しくは第2項(第40条第1項及び第40条の7第1項において準用する場合を含む。)、第9条の2(第40条第1項及び第2項並びに第40条の7第1項において準用する場合を含む。)、第9条の3から第9条の5まで、第10条第1項(第38条、第40条第1項及び第2項並びに第40条の7第1項において準用する場合を含む。))若しくは第2項(第38条第1項において準用する場合を含む。)、第11条(第38条、第40条第1項及び第40条の7第1項において準用する場合を含む。)、第26条第4項若しくは第5項、第27条から第29条の4まで、第30条第3項若しくは第4項、第31条から第33条まで、第34条第3項から第5項まで、第35条から第36条の6まで、第36条の9から第37条まで、第39条第4項若しくは第5項、第39条の2、第39条の3第2項、第40条の4、第40条の5第4項、第5項若しくは第7項、第40条の6、第45条、第46条第1項若しくは第4項、第49条、第57条の2(第65条の4において準用する場合を含む。)、第68条の2の5、第68条の5第3項、第5項若しくは第6項、第68条の7第2項、第5項若しくは第8項、第68条の9第2項、第68条の10第2項、第68条の22第2項、第5項若しくは第8項若しくは第80条第7項の規定又は第72条第4項、第72条の2第1項若しくは第2項、第72条の2の2、第72条の4、第73条、第74条若しくは第75条第1項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該販売業者等に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、薬局、店舗、事務所その他当該販売業者等が医薬品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは従業員その他の関係者に質問させることが

第4面

- できる。
- 3 都道府県知事は、薬局開設者が、第8条の2第1項若しくは第2項の規定若しくは第72条の3に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるとき、又は地域連携薬局若しくは専門医療機関連携薬局(以下この章において「地域連携薬局等」という。)の開設者が第6条の2第3項若しくは第6条の3第3項若しくは第4項の規定若しくは第72条第5項若しくは第72条の2第3項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該薬局開設者若しくは当該地域連携薬局等の開設者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、薬局若しくは地域連携薬局等に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは従業員その他の関係者に質問させることができる。
- 4 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を輸入しようとする者若しくは輸入した者又は第五十六条の二第一項に規定する確認の手續に係る関係者が、同条(第60条、第62条、第64条及び第65条の4において準用する場合を含む。)の規定又は第70条第2項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、当該者の試験研究機関、医療機関、事務所その他必要な場所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、従業員その他の関係者に質問させ、若しくは同条第1項に規定する物に該当する疑いのある物を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。
- 5 厚生労働大臣は、第75条の5の2第1項の規定による命令を行うため必要があると認めるときは、同項に規定する課徴金対象行為者又は同項に規定する課徴金対象行為に関して関係のある者に対し、その業務若しくは財産に関して報告をさせ、若しくは帳簿書類その他の物件の提出を命じ、又は当該職員に、当該課徴金対象行為者若しくは当該課徴金対象行為に関して関係のある者の事務所、事業所その他当該課徴金対象行為に関して関係のある場所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは当該課徴金対象行為者その他の関係者に質問させることができる。
- 6 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、前各項に定めるもののほか必要があると認めるときは、薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診

第5面

- 療施設の開設者、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者、医療機器の貸与業者若しくは修理業者、第80条の6第1項の登録を受けた者その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う者又は第18条第5項、第23条の2の15第5項、第23条の35第5項、第68条の5第4項、第68条の7第6項若しくは第68条の22第6項の委託を受けた者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、薬局、病院、診療所、飼育動物診療施設、工場、店舗、事務所その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、従業員その他の関係者に質問させ、若しくは第70条第1項に規定する物に該当する疑いのある物を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。
- 7 厚生労働大臣又は都道府県知事は、必要があると認めるときは、登録認証機関に対して、基準適合性認証の業務又は経理の状況に関し、報告をさせ、又は当該職員に、登録認証機関の事務所立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは関係者に質問させることができる。
- 8 当該職員は、前各項の規定による立入検査、質問又は収去をする場合には、その身分を示す証明書を携帯し、関係人の請求があつたときは、これを提示しなければならない。
- 9 第1項から第7項までの権限は、犯罪捜査のために認められたものと解釈してはならない。(廃棄等)
- 第70条 厚生労働大臣又は都道府県知事は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を業務上取り扱う者に対して、第43条第1項の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている医薬品若しくは再生医療等製品、同項の規定に違反して販売され、若しくは授与された医薬品若しくは再生医療等製品、同条第2項の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている医療機器、同項の規定に違反して販売され、貸与され、若しくは授与された医療機器、同項の規定に違反して電気通信回線を通じて提供された医療機器プログラム、第44条第3項、第55条(第60条、第62条、第64条、第65条の4及び第68条の19)において準用する場合を含む。)、第55条の2(第60条、第62条、第64条及び第65条の4)において準用する場合を含む。)、第56条(第60条及び第62条において準用する場合を含む。)、第57条第2項(第60条、第

第6面

- 62条及び第65条の4において準用する場合を含む。)、第65条、第65条の5若しくは第68条の20に規定する医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品、第23条の4の規定により基準適合性認証を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第74条の2第1項若しくは第3項第3号若しくは第5号から第7号まで(これらの規定(同項第5項を除く。))を第75条の2の2第2項において準用する場合を含む。))の規定により第14条若しくは第19条の2の承認を取り消された医薬品、医薬部外品若しくは化粧品、第23条の2の5若しくは第23条の2の17の承認を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第23条の25若しくは第23条の37の承認を取り消された再生医療等製品、第75条の3の規定により第14条の3第1項(第20条第1項において準用する場合を含む。))の規定による第14条若しくは第19条の2の承認を取り消された医薬品、第75条の3の規定により第23条の2の8第1項(第23条の2の20第1項において準用する場合を含む。))の規定による第23条の2の5若しくは第23条の2の17の承認を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第75条の3の規定により第23条の28第1項(第23条の40第1項において準用する場合を含む。))の規定による第23条の25若しくは第23条の37の承認を取り消された再生医療等製品又は不良な原料若しくは材料について、廃棄、回収その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。
- 2 厚生労働大臣は、第56条の2(第60条、第62条、第64条及び第65条の4において準用する場合を含む。))の規定に違反して医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を輸入しようとする者又は輸入した者に対して、その医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の廃棄その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。
- 3 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、前2項の規定による命令を受けた者がその命令に従わないとき、又は緊急の必要があるときは、当該職員に、前2項に規定する物を廃棄させ、若しくは回収させ、又はその他の必要な処分をさせることができる。
- 4 当該職員が前項の規定による処分をする場合には、第69条第8項の規定を準用する。
(廃棄等)
- 第76条の7 厚生労働大臣又は都道府県知事は、第76条の4の規定に違反して貯蔵され、若しく

第7面

- は陳列されている指定薬物又は同条の規定に違反して製造され、輸入され、販売され、若しくは授与された指定薬物について、当該指定薬物を取り扱う者に対して、廃棄、回収その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。
- 2 厚生労働大臣又は都道府県知事は、前項の規定による命令を受けた者がその命令に従わない場合であつて、公衆衛生上の危険の発生を防止するため必要があると認めるときは、当該職員に、同項に規定する物を廃棄させ、若しくは回収させ、又はその他の必要な処分をさせることができる。
- 3 当該職員が前項の規定による処分をする場合には、第69条第8項の規定を準用する。
(立入検査等)
- 第76条の8 厚生労働大臣又は都道府県知事は、この章の規定を施行するため必要があると認めるときは、厚生労働省令で定めるところにより、指定薬物若しくはその疑いがある物品若しくは指定薬物と同等以上に精神毒性を有する蓋然性が高い物である疑いがある物品を貯蔵し、陳列し、若しくは広告している者又は指定薬物若しくはこれらの物品を製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、陳列し、若しくは広告した者に対して、必要な報告をさせ、又は当該職員に、これらの者の店舗その他必要な場所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、関係者に質問させ、若しくは指定薬物若しくはこれらの物品を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。
- 2 前項の規定による立入検査、質問及び収去については第69条第8項の規定を、前項の規定による権限については同条第9項の規定を、それぞれ準用する。
(緊急時における厚生労働大臣の事務執行)
- 第81条の2 第69条第2項及び第72条第4項の規定により都道府県知事の権限に属するものとされている事務は、保健衛生上の危険の発生又は拡大を防止するため緊急の必要があると厚生労働大臣が認める場合にあつては、厚生労働大臣又は都道府県知事が行うものとする。この場合においては、この法律の規定中都道府県知事に関する規定(当該事務に係るものに限る。))は、厚生労働大臣に関する規定として厚生労働大臣に適用があるものとする。
- 2 (略)

様式第三百三の二(第二百四十六条関係)

第1面	
<p>第 号</p> <p>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第69条第4項若しくは第6項、第70条第3項、第76条の7第2項又は第76条の8第1項に規定する当該職員の職権を行う麻薬取締官(麻薬取締員)身分証明書</p> <p>所属庁</p> <p>氏 名</p> <p style="padding-left: 40px;">年 月 日生</p> <p style="padding-left: 40px;">年 月 日発行</p> <p>厚生労働省(都道府県)</p> <p style="text-align: center;">印</p>	<p>写</p> <p>真</p>

第2面

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35年法律第145号)抜粋

(立入検査等)

第69条 (略)

2・3 (略)

4 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を輸入しようとする者若しくは輸入した者又は第56条の2第1項に規定する確認の手續に係る関係者が、同条(第60条、第62条、第64条及び第65条の4において準用する場合を含む。)の規定又は第70条第2項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、当該者の試験研究機関、医療機関、事務所その他必要な場所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、従業員その他の関係者に質問させ、若しくは同条第1項に規定する物に該当する疑いのある物を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。

5 (略)

6 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、前各項に定めるもののほか必要があると認めるときは、薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者、医療機器の貸与業者若しくは修理業者、第80条の6第1項の登録を受けた者その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う者又は第18条第5項、第23条の2の15第5項、第23条の35第5項、第68条の5第4項、第68条の7第6項若しくは第68条の22第6項の委託を受けた者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、薬局、病院、診療所、飼育動物診療施設、工場、店舗、事務所その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、従業員その他の関係者に質問させ、若しくは第70条第1項に規定する物に該当する疑いのある物を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。

第3面

- 7 (略)
- 8 当該職員は、前各項の規定による立入検査、質問又は取去をする場合には、その身分を示す証明書を携帯し、関係人の請求があつたときは、これを提示しなければならない。
- 9 第1項から第7項までの権限は、犯罪捜査のために認められたものと解釈してはならない。
(廃棄等)
- 第70条 厚生労働大臣又は都道府県知事は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を業務上取り扱う者に対して、第43条第1項の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている医薬品若しくは再生医療等製品、同項の規定に違反して販売され、若しくは授与された医薬品若しくは再生医療等製品、同条第2項の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている医療機器、同項の規定に違反して販売され、貸与され、若しくは授与された医療機器、同項の規定に違反して電気通信回線を通じて提供された医療機器プログラム、第44条第3項、第55条(第60条、第62条、第64条、第65条の4及び第68条の19において準用する場合を含む。)、第55条の2(第60条、第62条、第64条及び第65条の4において準用する場合を含む。)、第56条(第60条及び第62条において準用する場合を含む。)、第57条第2項(第60条、第62条及び第65条の4において準用する場合を含む。)、第65条、第65条の5若しくは第68条の20に規定する医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品、第23条の4の規定により基準適合性認証を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第74条の2第1項若しくは第3項第3号若しくは第5号から第7号まで(これらの規定(同項第5項を除く。))を第75条の2の2第2項において準用する場合を含む。))の規定により第14条若しくは第19条の2の承認を取り消された医薬品、医薬部外品若しくは化粧品、第23条の2の5若しくは第23条の2の17の承認を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第23条の25若しくは第23条の37の承認を取り消された再生医療等製品、第75条の3の規定により第14条の3第1項(第20条第1項において準用する場合を含む。))の規定による第14条若しくは第19条の2の承認を取り消された医薬品、第75条の3の規定により第23条の2の8第1項(第23条の2の20第1項において準用する場合を含む。))の規定による第23条の2の5若しくは第23条の2の17の承認を取り消された医療機器若しくは体外診断用医薬品、第75条の3の規定により第23条の28第1項

第4面

- (第23条の40第1項において準用する場合を含む。))の規定による第23条の25若しくは第23条の37の承認を取り消された再生医療等製品又は不良な原料若しくは材料について、廃棄、回収その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。
- 2 厚生労働大臣は、第56条の2(第60条、第62条、第64条及び第65条の4において準用する場合を含む。))の規定に違反して医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品を輸入しようとする者又は輸入した者に対して、その医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品の廃棄その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。
- 3 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、前2項の規定による命令を受けた者がその命令に従わないとき、又は緊急の必要があるときは、当該職員に、前2項に規定する物を廃棄させ、若しくは回収させ、又はその他の必要な処分をさせることができる。
- 4 当該職員が前項の規定による処分をする場合には、第69条第8項の規定を準用する。
(麻薬取締官及び麻薬取締員による職権の行使)
- 第76条の3の2 厚生労働大臣又は都道府県知事は、第69条第4項若しくは第6項に規定する当該職員の職権(同項に規定する職権は第55条の2に規定する構造に係る医薬品に該当する疑いのある物に係るものに限る。))又は第70条第3項に規定する当該職員の職権(同項に規定する職権のうち同条第1項に係る部分については第55条の2に規定する構造に係る医薬品に係るものに限る。))を麻薬取締官又は麻薬取締員に行わせることができる。
(廃棄等)
- 第76条の7 厚生労働大臣又は都道府県知事は、第76条の4の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている指定薬物又は同条の規定に違反して製造され、輸入され、販売され、若しくは授与された指定薬物について、当該指定薬物を取り扱う者に対して、廃棄、回収その他公衆衛生上の危険の発生を防止するに足る措置をとるべきことを命ずることができる。

第5面

2 厚生労働大臣又は都道府県知事は、前項の規定による命令を受けた者がその命令に従わない場合であつて、公衆衛生上の危険の発生を防止するため必要があると認めるときは、当該職員に、同項に規定する物を廃棄させ、若しくは回収させ、又はその他の必要な処分をさせることができる。

3 当該職員が前項の規定による処分をする場合には、第69条第8項の規定を準用する。
(立入検査等)

第76条の8 厚生労働大臣又は都道府県知事は、この章の規定を施行するため必要があると認めるときは、厚生労働省令で定めるところにより、指定薬物若しくはその疑いがある物品若しくは指定薬物と同等以上に精神毒性を有する蓋然性が高い物である疑いがある物品を貯蔵し、陳列し、若しくは広告している者又は指定薬物若しくはこれらの物品を製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、陳列し、若しくは広告した者に対して、必要な報告をさせ、又は当該職員に、これらの者の店舗その他必要な場所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、関係者に質問させ、若しくは指定薬物若しくはこれらの物品を、試験のため必要な最少分量に限り、収去させることができる。

2 前項の規定による立入検査、質問及び収去については第69条第8項の規定を、前項の規定による権限については同条第9項の規定を、それぞれ準用する。
(麻薬取締官及び麻薬取締員による職権の行使)

第76条の9 厚生労働大臣又は都道府県知事は、第76条の7第2項又は前条第1項に規定する当該職員の職権を麻薬取締官又は麻薬取締員に行わせることができる。

様式第百四(第二百四十七条関係)

様式第百四(第二百四十七条関係)

立入検査
質問結果通知書
収去

対象者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
対象者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
対象者の許可又は登録	許可又は登録の種類	
	許可番号又は登録番号及び年月日	
実施年月日		
実施結果		
備考		

立入検査
上記により、質問の結果を通知します。
収去

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣
地方厚生局長
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 「対象者の許可又は登録」欄には、対象者が製造業等の許可又は登録を受けている場合に記入すること。

様式第百五（第二百四十八条関係）

	第1面 85mm
<p>第 号</p> <p>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第69条の2第1項の規定に基づいて立入検査、質問又は取去を行う独立行政法人医薬品医療機器総合機構の職員であることの証明書</p> <p>職 名</p> <p>氏 名</p> <p style="padding-left: 40px;">年 月 日生</p> <p style="padding-left: 40px;">年 月 日発行</p> <p>独立行政法人医薬品医療機器総合</p> <p>機 構 理 事 長 印</p>	<div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 100px; margin: 0 auto;"></div> <p>写 真</p>
	53 mm

第2面

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35年法律第145号)抜粋
(立入検査等)

第69条 厚生労働大臣又は都道府県知事は、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者若しくは製造業者、医療機器の修理業者、第18条第5項、第23条の2の15第5項、第23条の35第5項、第68条の5第4項、第68条の7第6項若しくは第68条の22第6項の委託を受けた者又は第80条の6第1項の登録を受けた者(以下この項において「製造販売業者等」という。)が、第12条の2、第13条第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第9項において準用する場合を含む。)、第13条の2の2第5項、第14条第2項、第15項若しくは第16項、第14条の3第3項、第14条の9、第17条、第18条第1項から第4項まで、第18条の2、第19条、第23条、第23条の2の2、第23条の2の3第4項、第23条の2の5第2項、第15項若しくは第16項、第23条の2の8第3項、第23条の2の12、第23条の2の14(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の15第1項から第4項まで(これらの規定を第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の15の2(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の16(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の2の22(第40条の3において準用する場合を含む。)、第23条の21、第23条の22第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第9項において準用する場合を含む。)、第23条の25第2項、第11項若しくは第12項、第23条の28第3項、第23条の34、第23条の35第1項から第4項まで、第23条の35の2、第23条の36、第23条の42、第40条の2第5項若しくは第6項(これらの規定を同条第8項において準用する場合を含む。)、第40条の4、第46条第1項若しくは第4項、第58条、第68条の2の5第1項若しくは第2項、第68条の5第1項若しくは第4項から第6項まで、第68条の7第1項若しくは第6項から第8項まで、第68条の9、第68条の10第1項、第68条の11、第68条の14第1項、第68条の16、第68条の22第1項若しくは第6項から第8項まで、第68条の24第1項、第80条第1項から第3項まで若しくは第7項、第80条の8若しくは第80条の9第1項の規定又は第71条、第72条第1項から第3項まで、第72条の2の2、第72条の4、第73条、第75条第1項若しくは第75条の2第1項に基づく命令を遵守しているかどうかを確かめるために必要があると認めるときは、当該製造販売業者等に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、工場、事務所その他当該製造販売業者等が医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは従業員その他の関係者に質問させることができる。

2～5 (略)

6 厚生労働大臣、都道府県知事、保健所を設置する市の市長又は特別区の区長は、前各項に定めるもののほか必要があるときは、薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者、医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品の製造販売業者、製造業者若しくは販売業者、医療機器の貸与業者若しくは修理業者、第80条の6第1項の登録を受けた者その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製

第3面

品を業務上取り扱う者又は第18条第5項、第23条の2の15第5項、第23条の35第5項、第68条の5第4項、第68条の7第6項若しくは第68条の22第6項の委託を受けた者に対して、厚生労働省令で定めるところにより必要な報告をさせ、又は当該職員に、薬局、病院、診療所、飼育動物診療施設、工場、店舗、事務所その他医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器若しくは再生医療等製品を業務上取り扱う場所に立ち入り、その構造設備若しくは帳簿書類その他の物件を検査させ、従業員その他の関係者に質問させ、若しくは第70条第1項に規定する物に該当する疑いのある物を、試験のため必要な最少分量に限り、取去させることができる。

7 厚生労働大臣又は都道府県知事は、必要があると認めるときは、登録認証機関に対して、基準適合性認証の業務又は経理の状況に関し、報告をさせ、又は当該職員に、登録認証機関の事務所に立ち入り、帳簿書類その他の物件を検査させ、若しくは関係者に質問させることができる。

8 (略)

9 第1項から第7項までの権限は、犯罪捜査のために認められたものと解釈してはならない。
(機構による立入検査等の実施)

第69条の2 厚生労働大臣は、機構に、前条第1項若しくは第7項の規定による立入検査若しくは質問又は同条第6項の規定による立入検査、質問若しくは取去のうち政令で定めるものを行わせることができる。

2 都道府県知事は、機構に、前条第1項の規定による立入検査若しくは質問又は同条第6項の規定による立入検査、質問若しくは取去のうち政令で定めるものを行わせることができる。

3 機構は、第1項の規定により同項の政令で定める立入検査、質問又は取去をしたときは、厚生労働省令で定めるところにより、当該立入検査、質問又は取去の結果を厚生労働大臣に、前項の規定により同項の政令で定める立入検査、質問又は取去をしたときは、厚生労働省令で定めるところにより、当該立入検査、質問又は取去の結果を都道府県知事に通知しなければならない。

4 第1項又は第2項の政令で定める立入検査、質問又は取去の業務に従事する機構の職員は、政令で定める資格を有する者でなければならない。

5 前項に規定する機構の職員は、第1項又は第2項の政令で定める立入検査、質問又は取去をする場合には、その身分を示す証明書を携帯し、関係人の請求があつたときは、これを提示しなければならない。

第80条の5 厚生労働大臣は、機構に、第80条の2第7項の規定による立入検査又は質問のうち政令で定めるものを行わせることができる。

2 前項の立入検査又は質問については、第69条の2第3項から第5項までの規定を準用する。

様式第百六(第二百四十九条関係)

外国特例承認取得者 検査
 認定医薬品等外国製造業者 結果通知書
 登録医療機器等外国製造業者 質問
 認定再生医療等製品外国製造業者

対象者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
対象者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
実施年月日	
実施結果	
備考	

上記により、調査
 質問の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。

様式第百六の二(第二百四十九条の三関係)

課徴金対象行為に該当する事実の報告書

1 報告する課徴金対象行為に該当する事実の概要

(1)当該課徴金対象行為に係る医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器又は再生医療等製品(以下「医薬品等」という。)の別及び名称	
(2)当該課徴金対象行為に係る記事	ア 当該課徴金対象行為に係る記事の内容
	イ 当該課徴金対象行為に係る医薬品等の実際
(3)当該課徴金対象行為をした期間	年 月 日から 年 月 日まで

2 その他参考となるべき事項

3 添付資料

表のとおり。

番号	添付資料の標目	資料の内容の説明	備考

上記により、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第75条の5の4の規定による報告を行います。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(記載要領)

1 報告する課徴金対象行為に該当する事実の概要

(1)当該課徴金対象行為に係る医薬品等の別及び名称

当該課徴金対象行為に係る医薬品等の別及びその名称を1(1)の欄に具体的に記載する。

(2)当該課徴金対象行為に係る記事

ア 当該課徴金対象行為に係る記事の内容

当該課徴金対象行為に係る記事の内容の記載に当たっては、当該課徴金対象行為の内容が明らかになるように、1(2)アの欄に具体的に記載する。
当該記事が複数ある場合、それぞれを記載する。

イ 当該課徴金対象行為に係る医薬品等の実際

上記アの記事に対応する課徴金対象行為に係る医薬品等の内容若しくは取引条件、又は同種若しくは類似の医薬品等を供給している他の事業者の医薬品等の内容若しくは取引条件の実際を、1(2)イの欄に具体的に記載する。

(3)当該課徴金対象行為をした期間

当該課徴金対象行為を始めた日及びやめた日を1(3)の欄に記載する。当該課徴金対象行為を始めた日が明確でない場合は、当該課徴金対象行為を行っていたことが確実な日であつて、最も古い日を記載し、「遡くとも」と付記する。

当該課徴金対象行為に係る記事が複数ある場合における当該課徴金対象行為を始めた日については、そのうち最も古い日を記載する。

2 その他参考となるべき事項

例えば、当該課徴金対象行為に係る医薬品等の内容(特性等)、売上額、商流等、参考となるべき事項を記載する。

3 添付資料

(1)当該課徴金対象行為に係る医薬品等に関する資料や当該課徴金対象行為に係る記事に関する資料等、当該課徴金対象行為に該当する事実の内容を示す資料を表に記載し、提出する。

日本語以外の言語で記載されている資料については、日本語の翻訳文又は関係部分の抄訳を添付する。

例えば、当該記事に関する資料としては、①当該記事が医薬品等、容器又は包装による広告その他の表示である場合は、当該医薬品等、容器又は包装等、②その他の場合は当該課徴金対象行為に係る記事の内容とする、チラシ、パンフレット、ポスター、新聞紙、雑誌等の写し(テレビ放送による記事であるときは映像を録画し音声も録音したもの、ウェブサイトにおける記事であるときはウェブサイトのページを印刷等したもの)等が考えられる。

(2)前記1及び2に記載した事項のうちいずれかの事項の内容を示す資料であるかが分かるように、例えば、前記1(3)に記載した事項の裏付けとなる資料には「1—(3)」という番号を「備考」に記載する。

(その他一般的な注意事項)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 代理人により本報告書を作成する場合は、報告者の氏名又は名称及び住所又は所在地並びに代理人による報告である旨及び代理人の氏名を記載する。この場合においては、併せて委任状を添付すること。
- 4 各欄に記載する事項の全てを記載することができないときは、それぞれの欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 本報告書には頁番号を記載すること。
- 6 本報告書をファクシミリ装置を用いて送信する場合は、誤送信することのないようにすること。

様式第六の三(第二百四十九条の八関係)

<p style="margin: 0;">← 105mm →</p> <p style="margin: 0;">取 去 証</p> <p style="margin: 0;">1 取去の相手方の住所又は営業所所在地</p> <p style="margin: 0;">2 取去の相手方の氏名又は法人の名称</p> <p style="margin: 0;">3 品名及び数量</p> <p style="margin: 0;">4 取去場所</p> <p style="margin: 0;">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第76条の8第1項の規定に基づき、上記のとおり取去する。</p> <p style="margin: 0;">年 月 日</p> <p style="margin: 0; text-align: right;">取去者 薬事監視員(麻薬取締官又は麻薬取締員)職 氏 名 ㊟</p> <p style="margin: 0; text-align: right;">所属局部課</p> <p style="margin: 0;">備 考</p>	<p style="margin: 0;">↑ 148mm ↓</p>
---	-------------------------------------

様式第六の三(第二百四十九条の八関係)

様式第七(一)(第二百五十条関係)

希少疾病用医薬品指定申請書

名 称	
成分及び分量又は本質	
製 造 方 法	
予定される用法及び用量	
予定される効能又は効果	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、希少疾病用医薬品の指定を申請します。

年 月 日

住 所 { 法人にあつては、主
たる事務所の所在地 }
氏 名 { 法人にあつては、名
称及び代表者の氏名 }

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきり書くこと。

様式第七(二)(第二百五十条関係)

希少疾病用医療機器指定申請書

類 別	
名 称	
形 状、構 造 及 び 原 理	
原 材 料	
製 造 方 法	
予定される使用目的又は効果	
予 定 さ れ る 使 用 方 法	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、希少疾病用医療機器の指定を申請します。

年 月 日

住 所 { 法人にあつては、主
たる事務所の所在地 }
氏 名 { 法人にあつては、名
称及び代表者の氏名 }

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきり書くこと。
- 4 粉状又は液状の医療機器にあつては、形状、構造及び原理欄の記載を要しないこと。

様式第七(三)(第二百五十条関係)

希少疾病用再生医療等製品指定申請書

名 称	
形状、構造、成分、分量又は本質	
製 造 方 法	
予定される用法及び用量又は使用方法	
予定される効能、効果又は性能	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、希少疾病用再生医療等製品の指定を申請します。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七(二)(第二百五十一条の二関係)

先駆的医薬品指定申請書

名 称	
成分及び分量又は本質	
予定される用法及び用量	
予定される効能又は効果	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、先駆的医薬品の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七の二(二)(第二百五十一条の二関係)

先駆的医療機器指定申請書

類	別	
名	称	
形	状、構造及び原理	
原	材	料
予	定される使用目的又は効果	
予	定される使用方法	
使	用価値が特に優れていると判断する理由	
備	考	

上記により、先駆的医療機器の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 粉状又は液状の医療機器にあつては、形状、構造及び原理欄の記載を要しないこと。

様式第七の二(三)(第二百五十一条の二関係)

先駆的医薬品(体外診断用医薬品)指定申請書

名	称	
形	状、構造及び原理	
反	応系に関与する成分	
予	定される使用目的	
予	定される使用方法	
使	用価値が特に優れていると判断する理由	
備	考	

上記により、先駆的医薬品(体外診断用医薬品)の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七七の二(四)(第二百五十一条の二関係)

先駆的再生医療等製品指定申請書

名 称	
形状、構造、成分、分量又は本質	
予定される用法及び用量又は使用方法	
予定される効能、効果又は性能	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、先駆的再生医療等製品の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七七の三(一)(第二百五十一条の三関係)

特定用途医薬品指定申請書

名 称	
成分及び分量又は本質	
予定される用法及び用量	
予定される効能又は効果	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、特定用途医薬品の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主
たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名
称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七の三(二)(第二百五十一条の三関係)

特定用途医療機器指定申請書

類 別	
名 称	
形 状、構 造 及 び 原 理	
原 材 料	
予 定 さ れ る 使 用 目 的 又 は 効 果	
予 定 さ れ る 使 用 方 法	
使 用 価 値 が 特 に 優 れ て い る と 判 断 す る 理 由	
備 考	

上記により、特定用途医療機器の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 粉状又は液状の医療機器にあつては、形状、構造及び原理欄の記載を要しないこと。

様式第七の三(三)(第二百五十一条の三関係)

特定用途医薬品(体外診断用医薬品)指定申請書

名 称	
形 状、構 造 及 び 原 理	
反 応 系 に 関 与 す る 成 分	
予 定 さ れ る 使 用 目 的	
予 定 さ れ る 使 用 方 法	
使 用 価 値 が 特 に 優 れ て い る と 判 断 す る 理 由	
備 考	

上記により、特定用途医薬品(体外診断用医薬品)の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第七の三(四)(第二百五十一条の三関係)

特定用途再生医療等製品指定申請書

名 称	
形状、構造、成分、分量又は本質	
予定される用法及び用量又は使用方法	
予定される効能、効果又は性能	
使用価値が特に優れていると判断する理由	
備 考	

上記により、特定用途再生医療等製品の指定を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第八(第二百五十二条関係)

- 希少疾病用医薬品
- 希少疾病用医療機器
- 希少疾病用再生医療等製品
- 先駆的医薬品 試験研究
- 先駆的医療機器 製造販売 中止届書
- 先駆的再生医療等製品 製造
- 特定用途医薬品
- 特定用途医療機器
- 特定用途再生医療等製品

指 定 年 月 日	
名 称	
中 止 の 理 由	
備 考	

上記により、
 希少疾病用医薬品
 希少疾病用医療機器
 希少疾病用再生医療等製品
 先 駆 的 医 薬 品 試験研究
 先 駆 的 医 療 機 器 の 製造販売 中止の届出をします。
 先 駆 的 再 生 医 療 等 製 品 製 造
 特 定 用 途 医 薬 品
 特 定 用 途 医 療 機 器
 特 定 用 途 再 生 医 療 等 製 品

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)

氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第百十二(一)(第百六十二条関係)

医 薬 品
 医 薬 部 外 品 製 造 販 売 業 許 可 条 件 変 更 申 出 書
 化 粧 品 製 造 業 登 録
 医 療 機 器 外 国 製 造 業 者 認 定
 体 外 診 断 用 医 薬 品
 再 生 医 療 等 製 品

許可番号又は認定番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称			
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地			
条件の変更希望内容	事 項	変 更 前	変 更 後
構 造 設 備 の 概 要			
備 考			

医 薬 品
 医 薬 部 外 品 製 造 販 売 業 許 可
 化 粧 品 の 製 造 業 の 登 録
 医 療 機 器 外 国 製 造 業 者 認 定
 体 外 診 断 用 医 薬 品
 再 生 医 療 等 製 品

上記により、
 年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
 地方厚生局長
 都道府県知事
 殿
 (注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではっきりと書くこと。
- 3 条件の変更希望内容欄の事項の箇所には、変更を希望する許可、登録又は認定の条件の種類を記載すること。
- 4 条件の変更希望内容欄の変更前の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した許可、登録又は認定の条件の種類について申出時点における許可、登録又は認定の条件の内容を記載すること。

- 5 条件の変更希望内容欄の変更後の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した許可、登録又は認定の条件の種類について希望する許可、登録又は認定の条件の内容を記載すること。
- 6 条件の変更の希望する事項が2以上であるときは、条件の変更希望内容欄の事項、変更前及び変更後の箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。また、条件の変更希望内容欄の事項、変更前又は変更後の箇所に全てを記載することができないときは、この箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 構造設備の概要欄には、許可、登録又は認定の条件の変更に係る部分についてのみ記載すること。
- 8 認定外国製造業者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を併記すること。

様式第百十二(二)(第百六十二条関係)

医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 医療機器
 体外診断用医薬品
 再生医療等製品
 製造販売承認 条件変更申出書

承認番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
条件の変更希望内容	事項	変更前	変更後
備考			

医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 医療機器
 体外診断用医薬品
 再生医療等製品
 上記により、の製造販売の承認の条件の変更を希望します。
 年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣
 地方厚生局長
 都道府県知事
 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 条件の変更希望内容欄の事項の箇所には、変更を希望する承認の条件の種類を記載すること。
- 4 条件の変更希望内容欄の変更前の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した承認の条件の種類について申出時点における承認の条件の内容を記載すること。
- 5 条件の変更希望内容欄の変更後の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した承認の条件の種類について希望する承認の条件の内容を記載すること。

- 6 条件の変更の希望する事項が2以上であるときは、条件の変更希望内容欄の事項、変更前及び変更後の箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。また、条件の変更希望内容欄の事項、変更前又は変更後の箇所に全てを記載することができないときは、この箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

様式第百十二(三)(第百六十二条関係)

医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 外国製造医療機器
 体外診断用医薬品
 再生医療等製品

承認番号及び年月日			
主たる機能を有する事務所の名称			
主たる機能を有する事務所の所在地			
条件の変更希望内容	事項	変更前	変更後
備考			

医薬品
 医薬部外品
 化粧品
 外国製造医療機器
 体外診断用医薬品
 再生医療等製品

上記により、外国製造の医療機器の製造販売承認の条件の変更を希望します。

年 月 日

住所 邦文 _____
 外国文
 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____

氏名 邦文 _____
 外国文
 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

選任製造販売業者

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
 邦文 _____

氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地欄には、選任製造販売業者に係るものを記載すること。
- 条件の変更希望内容欄の事項の箇所には、変更を希望する承認の条件の種類を記載すること。
- 条件の変更希望内容欄の変更前の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した承認の条件の種類について申出時点における承認の条件の内容を記載すること。
- 条件の変更希望内容欄の変更後の箇所には、同欄の事項の箇所に記載した承認の条件の種類について希望する承認の条件の内容を記載すること。
- 条件の変更の希望する事項が2以上であるときは、条件の変更希望内容欄の事項、変更前及び変更後の箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。また、条件の変更希望内容欄の事項、変更前又は変更後の箇所に全てを記載することができないときは、この箇所に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

様式第百十二の二（第二百六十四条関係）

医療機器 適合性調査結果通知書
体外診断用医薬品

名称	一般的名称	
	販売名	
申請者名		
適合性調査申請年月日		
調査を行った製造所の名称		
調査を行った製造所の所在地		
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)		
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)		
製造業の登録番号及び年月日		
調査結果		
備考		

上記により、医療機器の適合性調査の結果を通知します。
年月日

適合性調査権者

厚生労働大臣
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第百十三（一）（第二百六十四条関係）

輸出入医薬品 適合性調査申請書
医薬部外品

調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可又は登録区分	
製造業の許可又は登録番号及び年月日	
一般的名称	
輸出入名称	
輸出先	
届出年月日	
調査手数料金額	
備考	

上記により、輸出入の医薬品の適合性調査を申請します。
年月日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
都道府県知事 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可区分欄には第25条各項の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 届出年月日欄には、令第74条の規定による届出の届出年月日を記載すること。
- 5 独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長に申請する場合にあつては、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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第百十三(二)(第二百六十四条関係)

輸出 医療機器 適合性調査 申請書
体外診断用医薬品

調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の登録番号及び年月日	
一般的名称	
輸出用名称	
輸出先	
届出年月日	
調査手数料金額	
備考	

上記により、輸出用の 医療機器 の適合性調査を申請します。
体外診断用医薬品

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 届出年月日欄には、令第74条の2の規定による届出の届出年月日を記載すること。
- 4 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第百十三(三)(第二百六十四条関係)

輸出用再生医療等製品 適合性調査 申請書

調査を受けようとする製造所の名称	
調査を受けようとする製造所の所在地	
製造業者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)	
製造業者の住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)	
製造業の許可区分	
製造業の許可番号及び年月日	
一般的名称	
輸出用名称	
輸出先	
届出年月日	
調査手数料金額	
備考	

上記により、輸出用の再生医療等製品の適合性調査を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 製造業の許可区分欄には第137条の9の各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 届出年月日欄には、令第74条の3の規定による届出の届出年月日を記載すること。
- 5 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関係手数料令において定める適合性調査手数料を機構の口座に払い込んだことを証する書類の写しを裏面に貼付すること。

様式第百十四(第二百六十五条関係)

医薬品 製造等
輸出用 医薬部外品 輸入 届書
化粧品

製造販売業の許可番号及び年月日又は製造業の許可若しくは登録番号及び年月日	
製造販売業の許可の種類又は製造業の許可若しくは登録区分	
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称	
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地	
製造等をし、又は輸入しようとする品目	名称 一 般 的 名 称
	輸 出 用 名 称
	成 分 及 び 分 量 又 は 本 質
	製 造 方 法
	用 法 用 量
	効 能 又 は 効 果
規 格 及 び 試 験 方 法	
輸 出 先	
備 考	

上記により、輸出用の医薬品の製造等の届出をします。
化粧品 輸入

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造等をし、又は輸入しようとする品目欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 化粧品にあつては、規格及び試験方法欄の記載を要しないこと。

様式第百十四の二(一)(第二百六十五条の二関係)

輸出用 医療機器 製造等 届書
輸入

製造販売業又は製造業の許可又は登録番号及び年月日	
製造販売業の許可の種類	
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称	
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地	
製造等をし、又は輸入しようとする品目	類 別
	名称 一 般 的 名 称
	輸 出 用 名 称
	形 状、構 造 及 び 原 理
	原 材 料
	使 用 目 的 又 は 効 果
使 用 方 法	
輸 出 先	
備 考	

上記により、輸出用の医療機器の製造等の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造等をし、又は輸入しようとする品目欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 類別欄には、令別表第一による類別を記載すること。
- 6 一般医療機器又は法第23条の2の23第1項の規定により指定する高度管理医療機器又は管理医療機器にあつては、形状、構造及び原理欄、原材料欄、使用目的又は効果欄及び使用方法欄の記載を要せず、歯科材料(固形の歯科用研削材料類を除く。)にあつては、形状、構造及び原理欄の記載を要せず、その他の医療機器にあつては原材料欄の記載を要しないこと。

様式第百十四の二(二)(第百六十五条の二関係)

輸出用 体外診断用医薬品 製造等 届書
輸入

製造販売業又は製造業の許可又は登録番号及び年月日		
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称		
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地		
製造等をし、又は輸入をしようとする品目	名称	一般的名称
		輸出用名称
	使用目的	
	形状、構造及び原理	
	反応系に關与する成分	
	品目仕様	
使用方法		
輸 出 先		
備 考		

上記により、輸出用の体外診断用医薬品の製造等 輸入 の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿
(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造等をし、又は輸入をしようとする品目欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。

様式第百十四の三(第百六十五条の三関係)

輸出用 再生医療等製品 製造等 届書
輸入

製造販売業又は製造業の許可番号及び年月日		
製造販売業の許可の種類又は製造業の許可区分		
主たる機能を有する事務所又は製造所の名称		
主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地		
製造等をし、又は輸入をしようとする品目	名称	別 類
		一般的名称
	輸出用名称	
	形状、構造、成分、分量又は本質	
	効能、効果又は性能	
用法及び用量又は使用方法		
輸 出 先		
備 考		

上記により、輸出用の再生医療等製品の製造等 輸入 の届出をします。

年 月 日

住 所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏 名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

厚生労働大臣 殿
(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 製造等をし、又は輸入をしようとする品目欄にその記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 5 類別欄には、令別表第二による類別を記載すること。

様式第百十五（第二百六十七條関係）

化粧品 外国製造販売業者 届書

外国製造販売業者又は 外国製造業者	氏名	
	住所	
外国製造販売業者又は外国製造業者の 事務所又は製造所の名称		
外国製造販売業者又は外国製造業者の 事務所又は製造所の所在地		
備考		

上記より、化粧品の 外国製造販売業者 の届出をします。

年 月 日

住所（法人にあつては、主
たる事務所の所在地）氏名（法人にあつては、名
称及び代表者の氏名）

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この届書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 4 外国製造販売業者又は外国製造業者の氏名及び住所欄には、化粧品を外国において製造販売し、又は製造する者の氏名及び住所を記載すること。
- 5 外国製造販売業者又は外国製造業者の事務所又は製造所の名称及び所在地欄には、化粧品を外国において製造販売する者の事務所又は外国において製造する者の製造所の名称及び所在地を記載すること。

様式第百十六（第二百七十六條関係）

治験計画調査通知書

治験薬の成分名 (一般名、治験成分記号)	
治験依頼者又は自ら治験 を実施しようとする者	
届出年月日	
調査結果	
備考	

上記より、治験計画に係る調査の結果を通知します。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第百十七(第二百七十八条関係)

治験計画届出 受理 通知書

治験計画届出受理件数	
治験計画届出受理年月日	年 月 日～ 年 月 日
備 考	

上記により、治験計画書の届出の受理について通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第百十八(第二百八十条関係)

治験中副作用等報告 整理 結果 通知書

治験中副作用等報告に関する情報の整理を行った期間	
報告件数	
報告者数	
整理の結果	
備 考	

上記により、治験に係る副作用等の報告に関する情報の整理の結果を通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。

様式第百十九(第二百八十条関係)

治験中副作用等報告 調査 結果 通知書

調査の名称	
調査の結果	
備考	

上記により、治験に係る副作用等報告の調査の結果を通知します。
年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書^{かぎ}ではつきりと書くこと。

様式第百二十(第二百八十条の三関係)

原薬等登録原簿登録申請書

登録区分 (原薬等の種類)	
原薬等の名称	
製造所の名称	
製造所の所在地	
成分及び分量又は本質	
製造方法	
規格及び試験方法	
安定性に関する情報	
貯蔵方法及び有効期間	
安全性に関する情報	
製造業の許可区分若しくは登録区分又は外国製造業者の認定区分若しくは登録区分	
製造業の許可番号若しくは登録番号又は外国製造業者の認定番号若しくは登録番号及び年月日	
原薬等国内管理人	氏名 住所
備考	

上記により、原薬等登録原簿の登録を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 この申請書は、正副2通提出すること。
- 3 字は、黒、インク等を用い、楷書ではつくりと書くこと。
- 4 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 5 製造業の許可区分若しくは登録区分又は外国製造業者の認定区分若しくは登録区分欄及び製造業の許可番号若しくは登録番号又は外国製造業者の認定番号若しくは登録番号欄には、当該製造業者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の2の3及び法第23条の2の4の登録、法第23条の22の許可又は法23条の24の認定を受けている場合に記載すること。
- 6 製造方法欄、規格及び試験方法欄、安定性に関する情報欄、貯蔵方法及び有効期限欄及び安全性に関する情報欄に当該記載事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 7 原薬等国内管理人欄は、第280条の3第2項の規定により原薬等国内管理人が選任されている場合に記載すること。
- 8 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第百二十一(第二百八十条の四関係)

登録番号

原薬等登録原簿登録証

原薬等製造業者の氏名(法人にあつては、その名称)
製造所の名称及び所在地
製造所の許可又は認定番号
原薬等国内管理人の氏名及び住所

1. 登録区分
2. 原薬等の名称
3. 登録資料項目

上記品目は、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第80条の6の規定により、原薬等登録原簿に登録されていることを証明する。

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 ㊟

様式第百二十一(第二百八十条の四関係)

様式第百二十二(第二百八十条の五関係)

原薬等登録原簿登録証書換え交付申請書

登録区分 (原薬等の種類)			
原薬等の名称			
登録番号		登録年月日	
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
備考			

上記により、原薬等登録原簿登録証の書換え交付を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 原薬等国内管理者が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 5 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第百二十三(第二百八十条の六関係)

原薬等登録原簿登録証再交付申請書

登録区分 (原薬等の種類)			
原薬等の名称			
登録番号		登録年月日	
再交付申請の理由			
備考			

上記により、原薬等登録原簿登録証の再交付を申請します。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 原薬等国内管理者が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 5 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第二百二十四(第二百八十条の十関係)

原薬等登録原簿変更登録申請書

登録区分 (原薬等の種類)			
原薬等の名称			
登録番号及び登録年月日			
製造所の名称			
製造所の所在地			
許可又は認定の区分			
許可、認定又は登録番号及び年月日			
変更予定年月日			
変更内容	事項	変更前	変更後
備考			

上記により、原薬等登録原簿の変更の登録を申請します。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書でつくりと書くこと。
- 3 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するかを記載すること。
- 4 許可又は認定の区分欄は、当該製造業者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の2の3及び法第23条の2の4の登録、法第23条の22の許可又は法第23条の24の認定を受けている場合に記載すること。
- 5 変更内容欄に変更事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 原薬等国内管理者が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第二百五(第二百八十条の十二関係)

原薬等登録原簿軽微変更届書

登録区分 (原薬等の種類)			
原薬等の名称			
登録番号及び登録年月日			
製造所の名称			
製造所の所在地			
許可又は認定の区分			
許可、認定又は登録番号及び年月日			
変更内容	事項	変更前	変更後
変更年月日			
備考			

上記により、原薬等登録原簿の軽微変更の届出をします。

年 月 日

住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、黒、インク等を用い、楷書でつくりと書くこと。
- 3 登録区分欄には、第280条の2各号のいずれに該当するか記載すること。
- 4 許可又は認定の区分欄は、当該製造業者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の2の3及び法第23条の2の4の登録、法第23条の22の許可又は法第23条の24の認定を受けている場合に記載すること。
- 5 変更内容欄に変更事項の全てを記載することができないときは、同欄に「別紙のとおり」と記載し、別紙を添付すること。
- 6 原薬等国内管理者が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理者の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第二百二十六(第二百八十条の十四関係)

原薬等登録原簿登録承継届書

承継登録品目	原薬等の名称	登録区分	登録番号	登録年月日
承継理由				
承継日				
被承継者				
備考				

上記により、原薬等登録原簿の登録の承継の届出をします。

年 月 日

住所 (法人にあつては、主たる事務所の所在地)
氏名 (法人にあつては、名称及び代表者の氏名)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 承継品目欄には、品目が2以上であるときは、登録年月日の順に記載すること。
- 4 承継日欄には、相続の場合にあつては相続日を、その他の場合にあつては承継予定日を記載すること。
- 5 被承継者が法第13条の許可、法第13条の3の認定、法第23条の2の3及び法第23条の2の4の登録、法第23条の22の許可又は法第23条の24の認定を取得している場合にあつては、被承継者欄に当該許可、認定又は登録の種類若しくは区分、許可番号、認定番号若しくは登録番号及び許可、認定若しくは登録年月日を記載すること。
- 6 原薬等国内管理人が選任されている場合には、備考欄に原薬等国内管理人の氏名(法人にあつては、名称及び代表者の氏名)及び住所(法人にあつては、主たる事務所の所在地)を記載すること。
- 7 原薬等を外国において製造する者にあつては、外国語により申請者の住所及び氏名を並記すること。

様式第二百二十七(第二百八十条の十五関係)

原薬等登録原簿 登録申請却下届出の受理登録の抹消 通知書

登録を行った機関	
件数	登録
	却下
	届出受理
備考	登録の抹消

上記により、原薬等登録原簿に係る登録申請却下届出の受理登録の抹消

年 月 日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長

厚生労働大臣 殿

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨、インク等を用い、楷書ではつきりと書くこと。
- 3 登録、申請却下、届出の受理又は登録の抹消を行ったことについて、必要に応じその内容について別紙にまとめること。

別表第一（第十一条の三関係）

- 第一 管理、運営、サービス等に関する事項
- 一 基本情報
- (1) 薬局の名称
 - (2) 薬局開設者
 - (3) 薬局の管理者
 - (4) 薬局の所在地
 - (5) 薬局の面積
 - (6) 店舗販売業の併設の有無
 - (7) 電話番号及びファクシミリ番号
 - (8) 電子メールアドレス
 - (9) 営業日
 - (10) 開店時間
 - (11) 開店時間外で相談できる時間
 - (12) 健康サポート薬局である旨の表示の有無
 - (13) 地域連携薬局の認定の有無
 - (14) 専門医療機関連携薬局の認定の有無（有の場合は第十条の三第一項に規定する傷病の区分を含む。）
- 二 薬局へのアクセス
- (1) 薬局までの主な利用交通手段
 - (2) 薬局の駐車場
 - (i) 駐車場の有無
 - (ii) 駐車台数
 - (iii) 有料又は無料の別
 - (3) ホームページアドレス
- 三 薬局サービス等
- (1) 相談に対する対応の可否
 - (2) 相談できるサービスの利用方法
 - (3) 薬剤師不在時間の有無
 - (4) 対応することができる外国語の種類
 - (5) 障害者に対する配慮
 - (6) 車椅子の利用者に対する配慮
 - (7) 特定販売の実施
 - (i) 特定販売を行う際に使用する通信手段
 - (ii) 特定販売を行う時間
 - (iii) 特定販売により販売を行う医薬品の区分

- 第二
- 一
- (8) 薬局製剤実施の可否
 - (9) 薬局医薬品の取扱品目数
 - (10) 要指導医薬品及び一般用医薬品の取扱品目数
 - (11) 健康増進法（平成十四年法律第百三十三号）第四十三条第六項に規定する特別用途食品の取扱いの有無
 - (12) 配送サービスの利用
 - (i) 配送サービスの利用の可否
 - (ii) 配送サービスの利用方法
 - (iii) 配送サービスの利用料
- 四 費用負担
- (1) 医療保険及び公費負担等の取扱い
 - (2) 電子決済による料金の支払の可否
- 第二 提供サービスや地域連携体制に関する事項
- 一
- (1) 認定薬剤師（中立的かつ公共性のある団体により認定され、又はそれらと同等の制度に基づいて認定された薬剤師をいう。）の種類及び人数
 - (2) 健康サポート薬局に係る研修を修了した薬剤師の人数
 - (3) 登録販売者その他資格者の人数
 - (4) 薬局の業務内容
- (i) 無菌製剤処理に係る調剤の実施
- イ 無菌製剤処理に係る調剤の実施の可否（他の薬局の無菌製剤室を利用する場合を含む。）
- ロ 無菌調剤室の有無
 - ハ クリーンベンチの有無
 - ニ 安全キャビネットの有無
 - ホ 無菌製剤処理に係る調剤を当該薬局において実施した回数
 - ヘ 無菌製剤処理に係る調剤を他の薬局の無菌調剤室を利用して実施した回数
- 一 包化に係る調剤の実施の可否
- (ii) 麻薬に係る調剤の実施
- イ 麻薬に係る調剤の実施の可否
- ロ 麻薬に係る調剤を実施した回数
- (iv) 浸煎薬及び湯薬に係る調剤の実施の可否
- (v) 医療を受ける者の居宅等において行う調剤業務の実施
- イ 医療を受ける者の居宅等において行う調剤業務の実施の可否
- ロ 医療を受ける者の居宅等において行う調剤業務を実施した件数
- (vi) 携帯型ディスプレイ注入ポンプの取扱いの有無
- (vii) 小児の訪問薬剤管理指導の実績の有無
- (viii) 医療的ケア児への薬学的管理・指導の可否
- (ix) オンライン服薬指導の実施

- (2) (1) 医療安全対策の実施
 - イ オンライン服薬指導の実施の可否
 - ロ オンライン服薬指導の実施の方法
 - ハ オンライン服薬指導を実施した回数
 - ニ 電子資格確認の仕組みを利用して取得した薬剤情報等を活用した調剤の実施の可否
 - ホ 電磁的記録をもつて作成された処方箋の受付の可否
 - ヘ リフィル処方箋（保険医療機関及び保険医療費担当規則（昭和三十三年厚生省令第五号）第二十条に規定するリフィル処方箋をいう。）の対応実績の件数
 - ヘ 電磁的記録による薬剤服用歴管理の実施の有無
 - コ 患者の薬剤服用歴その他の情報を一元的かつ経時的に管理できる手帳の交付
 - ク 患者の薬剤服用歴その他の情報を一元的かつ経時的に管理できる手帳の交付の可否
 - ケ 患者の薬剤服用歴その他の情報を電磁的記録をもつて一元的かつ経時的に管理できる手帳を所持する者の対応の可否
 - コ 緊急避妊薬の調剤の可否
 - カ 緊急避妊薬の調剤の対応可否
 - キ オンライン診療（医療法施行規則（昭和二十三年厚生省令第五十号）別表第一に規定するオンライン診療をいう。）に伴う緊急避妊薬の調剤の対応可否
 - ク 高度管理医療機器に係る業許可
 - ケ 高度管理医療機器の販売業許可の有無
 - コ 高度管理医療機器の貸与業許可の有無
 - ク 検体測定室の実施
 - ケ 災害・新興感染症への対応
 - コ 地域医療連携体制
 - イ 医療連携の有無
 - ロ 地域医療情報連携ネットワークへの参加の有無
 - ハ 入院時の情報を共有する体制
 - ニ 入院時の情報を共有する体制の有無
 - ヘ 入院時の情報を共有した回数
 - ヘ 退院時の情報を共有する体制
 - コ 退院時の情報を共有する体制の有無
 - コ 退院時の情報を共有した回数
 - コ (i i i) 及び (i v) に掲げるもののほか、地域における薬剤及び医薬品の適正な使用の推進及び効率的な提供に必要な情報を共有した回数
 - イ 受診勧奨に係る情報等を医療機関に提供する体制
 - ロ 受診勧奨に係る情報等を医療機関に提供する体制の有無
 - コ 地域住民への啓発活動への参加の有無
 - ニ 調剤報酬上の位置付け
 - ホ 実績、結果等に関する事項
 - コ 薬局の薬剤師数

- 別表第一の二（第十五条の六、第十五条の十五、第四百四十七条の七、第四百四十七条の十二関係）
 - 第一 許可の区分の別
 - 第三 副作用等に係る報告を実施した件数
 - (i) 医療安全対策に係る事業への参加の有無
 - (ii) 感染防止対策の実施の有無
 - (3) 情報開示の体制
 - (4) 症例を検討するための会議等の開催の有無
 - (5) 総取扱処方箋数
 - (6) 健康サポート薬局に係る研修を修了した薬剤師が地域ケア会議（行政職員をはじめとした地域の関係者から構成される会議体をいう。）その他地域包括ケアシステムの構築のための会議に参加した回数
 - (7) 患者の服薬状況等を医療機関に提供した回数
 - (8) 患者満足度の調査
 - (9) (i) 患者満足度の調査の実施の有無
 - (ii) 患者満足度の調査結果の提供の有無
 - 第三 地域連携薬局等に関する事項
 - (1) 地域連携薬局
 - (i) 地域包括ケアシステムに関する研修を修了した薬剤師の人数
 - (ii) 休日又は夜間に調剤の求めがあった場合に地域における他の薬局開設者と連携して対応した回数
 - (iii) 在庫として保管する医薬品が必要な場合に地域における他の薬局開設者に提供した回数
 - (iv) 地域における他の医療提供施設に対し医薬品の適正使用に関する情報を提供した回数
 - (v) 居宅等における調剤並びに情報の提供及び薬学的知見に基づく指導を実施した回数
 - (2) 専門医療機関連携薬局
 - (i) 第十条の三第一項に規定する傷病の区分ごとの専門性の認定を受けた薬剤師の人数
 - (ii) 第十条の三第三項第二号に基づき、同項第一号の医療機関に情報を共有した回数
 - (iii) 休日又は夜間に調剤の求めがあった場合に地域における他の薬局開設者と連携して対応した回数
 - (iv) 在庫として保管する第十条の三第一項に規定する傷病の区分に係る医薬品が必要な場合に地域における他の薬局開設者に提供した回数
 - (v) 地域における他の薬局開設者に対して第十条の三第一項に規定する傷病の区分ごとの専門的な薬学的知見に基づく調剤及び指導に関する研修を行った回数
 - (vi) 地域における他の医療提供施設に対して第十条の三第一項に規定する傷病の区分ごとの医薬品の適正使用に関する情報を提供した回数
 - その他医療を受ける者による薬局の選択に資する事項
 - 薬局又は店舗の管理及び運営に関する事項

- 二 薬局開設者又は店舗販売業者の氏名又は名称その他の薬局開設の許可証又は店舗販売業の許可証の記載事項
 - 三 薬局の管理者又は店舗管理者の氏名
 - 四 当該薬局又は店舗に勤務する薬剤師又は第十五条第二項本文に規定する登録販売者以外の登録販売者若しくは同項本文に規定する登録販売者の別、その氏名及び担当業務
 - 五 取り扱う要指導医薬品及び一般用医薬品の区分
 - 六 当該薬局又は店舗に勤務する者の名札等による区別に関する説明
 - 七 営業時間、営業時間外で相談できる時間及び営業時間外で医薬品の購入又は譲受けの申込みを受理する時間
 - 八 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先
 - 九 薬局製造販売医薬品、要指導医薬品及び一般用医薬品の販売に関する制度に関する事項
 - 一〇 要指導医薬品、第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品の定義並びにこれらに関する解説
 - 一一 要指導医薬品、第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品の表示に関する解説
 - 一二 要指導医薬品、第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品の情報の提供及び指導に関する解説
 - 一三 薬局製造販売医薬品を調剤室以外の場所に陳列する場合にあつては、薬局製造販売医薬品の定義及びこれに関する解説並びに表示、情報の提供及び陳列（特定販売を行うことについて広告をする場合にあつては、当該広告における表示。六及び八において同じ。）に関する解説
 - 一四 要指導医薬品の陳列に関する解説
 - 一五 指定第二類医薬品の陳列等に関する解説
 - 一六 指定第二類医薬品を購入し、又は譲り受けようとする場合は、当該指定第二類医薬品の禁忌を確認すること及び当該指定第二類医薬品の使用について薬剤師又は登録販売者に相談することを勧める旨
 - 一七 一般用医薬品の陳列に関する解説
 - 一八 医薬品による健康被害の救済に関する制度に関する解説
 - 一九 個人情報情報の適正な取扱いを確保するための措置
 - 二〇 その他必要な事項
- 別表第一の三（第十五条の六、第四百四十七条の七関係）**
- 一 薬局又は店舗の主要な外観の写真
 - 二 薬局製造販売医薬品又は一般用医薬品の陳列の状況を示す写真
 - 三 現在勤務している薬剤師又は第十五条第二項本文に規定する登録販売者以外の登録販売者若しくは同項本文に規定する登録販売者の別及びその氏名
 - 四 開店時間と特定販売を行う時間が異なる場合にあつては、その開店時間及び特定販売を行う時間
 - 五 特定販売を行う薬局製造販売医薬品又は一般用医薬品の使用期限
- 別表第一の四（第四百四十九条の十関係）**
- 一 許可の区分の別
 - 二 配置販売業者の氏名又は名称その他の配置販売業の許可証の記載事項
 - 三 区域管理者の氏名
 - 四 当該区域に勤務する薬剤師又は第十五条第二項本文に規定する登録販売者以外の登録販売者若しくは同項本文に規定する登録販売者の別、その氏名及び担当業務
 - 五 取り扱う一般用医薬品の区分
 - 六 当該区域に勤務する者の名札等による区別に関する説明
 - 七 営業時間、営業時間外で相談できる時間及び営業時間外で医薬品の配置販売による購入又は譲受けの申込みを受理する時間

- 八 相談時及び緊急時の電話番号その他連絡先
 - 九 一般用医薬品の販売に関する制度に関する事項
 - 一〇 第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品の表示に関する解説
 - 一一 第一類医薬品、第二類医薬品及び第三類医薬品の情報の提供に関する解説
 - 一二 指定第二類医薬品の定義等に関する解説
 - 一三 指定第二類医薬品を配置販売により購入し、又は譲り受けようとする場合は、当該指定第二類医薬品の禁忌を確認すること及び当該指定第二類医薬品の使用について薬剤師又は登録販売者に相談することを勧める旨
 - 一四 一般用医薬品の陳列に関する解説
 - 一五 医薬品による健康被害の救済に関する制度に関する解説
 - 一六 個人情報情報の適正な取扱いを確保するための措置
 - 一七 その他必要な事項
- 別表第二（第八十一条関係）**
- 一 手術台及び治療台のうち、放射線治療台
 - 二 医療用エックス線装置及び医療用エックス線装置用エックス線管
 - 三 医療用エックス線写真観察装置
 - 四 医療用エックス線装置用透視台
 - 五 放射性物質診療用器具（シンチレーションカウンタ及びラジオイムノアッセイ用装置を除く。）
 - 六 放射線障害防護用器具
 - 七 理学診療用器具のうち、次に掲げるもの
 - 一 ハイパーサーミア装置
 - 二 結石破砕装置
 - 八 内臓機能検査用器具のうち、磁気共鳴画像診断装置
 - 九 医薬品注入器のうち、造影剤注入装置
 - 一〇 医療用物質生成器のうち、陽子線治療装置
 - 一一 理学診療用器具のうち、次に掲げるもの
 - 一 超音波画像診断装置
 - 二 医用サーモグラフィ装置
 - 一二 除細動器
 - 一三 機能的電気刺激装置
 - 一四 赤外線画像診断装置
 - 一五 体温計
 - 一六 血液検査用器具のうち、オキシメータ
 - 一七 血圧検査又は脈波検査用器具
 - 一八 内臓機能検査用器具。ただし、次に掲げるものを除く。
 - 一 磁気共鳴画像診断装置
 - 二 眼圧計
 - 三 血液ガス分析装置
 - 四 自動細胞診装置
 - 五 聴力検査用器具
 - 一九 知覚検査又は運動機能検査用器具。ただし、次に掲げるものを除く。
 - 一 歩行分析計
 - 二 握力計
 - 三 圧痛覚計

<p>四 角度計</p> <p>五 背筋力計</p> <p>六 治療点検索測定器</p> <p>七 歯科用電気診断用機器</p> <p>補聴器</p>	<p>三 手術台及び治療台（放射線治療台及び歯科用治療台を除く。）</p> <p>医療用照明器（歯科用手術灯を除く。）</p> <p>医療用消毒器</p> <p>医療用殺菌水装置</p> <p>麻酔器並びに麻酔器用呼吸囊及びガス吸収かん</p> <p>呼吸補助器</p> <p>内臓機能代用器のうち、心臓ペースメーカー</p> <p>保育器</p>	<p>理学診療用器具のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 心マッサージ器</p> <p>二 脳・脊髄電気刺激装置</p> <p>三 卵管疎通診断装置</p> <p>四 超音波手術器</p> <p>五 手術用ロボット</p> <p>聴診器</p> <p>打診器</p> <p>知覚検査又は運動機能検査用器具のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 歩行分析計</p> <p>二 握力計</p> <p>三 圧痛覚計</p> <p>四 角度計</p> <p>五 背筋力計</p> <p>医療用定温器（微生物培養装置を除く。）</p> <p>電気手術器</p> <p>結紮器及び縫合器</p> <p>医療用焼灼器（レーザー手術装置及びレーザーコアグレータを除く。）</p> <p>医療用吸引器（歯科用吸引装置を除く。）</p> <p>気胸器及び気腹器</p> <p>医療用尿管及び体液誘導管</p> <p>医療用洗浄器（歯科用根管洗浄器及び家庭用膺洗浄器を除く。）</p> <p>採血又は輸血用器具</p> <p>医薬品注入器（歯科用貼薬針及び造影剤注入装置を除く。）</p> <p>医療用吸入器（家庭用吸入器を除く。）</p> <p>四 内臓機能代用器（心臓ペースメーカーを除く。）</p> <p>五 理学診療用器具のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 ヘリウム・ネオンレーザー治療器</p> <p>二 半導体レーザー治療器</p> <p>内臓機能検査用器具のうち、眼圧計</p> <p>検眼用器具</p>	<p>医療用鏡（歯鏡及び歯鏡柄を除く。）</p> <p>医療用焼灼器のうち、レーザー手術装置及びレーザーコアグレータ</p> <p>六 理学診療用器具のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 光線治療器</p> <p>二 低周波治療器</p> <p>三 高周波治療器</p> <p>四 超音波治療器</p> <p>五 熱療法用装置</p> <p>六 マッサージ器</p> <p>七 針電極低周波治療器</p> <p>八 電位治療器</p> <p>九 骨電気刺激癒合促進装置</p> <p>十 磁気治療器</p> <p>知覚検査又は運動機能検査用器具のうち、治療点検索測定器</p> <p>整形用機械器具のうち、運動療法用機械器具</p> <p>七 手術台及び治療台のうち、歯科用治療台</p> <p>医療用照明器のうち、歯科用手術灯</p> <p>理学診療用器具のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 歯科用イオン導入装置</p> <p>二 歯科用両側性筋電気刺激装置</p> <p>知覚検査又は運動機能検査用器具のうち、歯科用電気診断用機器</p> <p>医療用鏡のうち、歯鏡及び歯鏡柄</p> <p>医療用吸引器のうち、歯科用吸引装置</p> <p>医療用剝離子のうち、歯科用起子及び剝離子</p> <p>医療用てこのうち、次に掲げるもの</p> <p>一 歯科用てこ</p> <p>二 歯科用エレベータ</p> <p>医療用穿孔器、穿孔器及び穿孔器のうち、次に掲げるもの</p> <p>一 歯科用バー</p> <p>二 歯科用リーマ</p> <p>三 歯科用ファイル</p> <p>四 歯科用ドリル</p> <p>五 歯科用根管スプレッタ及び根管プラグ</p> <p>六 歯科用マンドレル</p> <p>七 歯科用根管拡大装置</p> <p>八 歯科技工用バー</p> <p>九 歯科技工用マンドレル</p> <p>医療用洗浄器のうち、歯科用根管洗浄器</p> <p>整形用機械器具のうち、歯科矯正用機器</p> <p>歯科用ユニット</p> <p>歯科用エンジン</p> <p>歯科用ハンドピース</p> <p>歯科用切削器</p> <p>歯科用ブローチ</p> <p>歯科用探針</p>
---	--	--	---

歯科用充填器	歯科用練成器	歯科用防湿器	印象採得又は咬合採得用器具	歯科用蒸和器及び重合器	歯科用鑄造器	医薬品注入器のうち、歯科用貼 ₁ 薬針	八 放射性物質診療用器具のうち、次に掲げるもの 一 シンチレーションカウンタ 二 ラジオイムノアッセイ用装置 血液検査用器具（オキシメータを除く。） 尿検査又は糞便検査用器具 内臓機能検査用器具のうち、次に掲げるもの 一 血液ガス分析装置 二 自動細胞診装置	医療用遠心ちんでん器	医療用マイクローム	医療用定温器のうち、微生物培養装置	九 舌圧子	医療用刀	医療用はさみ	医療用ピンセット	医療用匙	医療用鉤	医療用鉗子	医療用のこぎり	医療用のみ	医療用剝離子（歯科用起子及び剝離子を除く。）	医療用つち	医療用やすり	医療用てこ（歯科用てこ及び歯科用エレベータを除く。）	医療用絞断器	医療用穿刺器、穿削器及び穿孔器。ただし、次に掲げるものを除く。 一 歯科用バー 二 歯科用リーマ 三 歯科用ファイル 四 歯科用ドリル 五 歯科用根管スプレッタ及び根管ブラガ 六 歯科用マンドレル 七 歯科用根管拡大装置 八 歯科技工用バー 九 歯科技工用マンドレル	開創又は開孔用器具	医療用拡張器
--------	--------	--------	---------------	-------------	--------	--------------------------------	--	------------	-----------	-------------------	-------	------	--------	----------	------	------	-------	---------	-------	------------------------	-------	--------	----------------------------	--------	--	-----------	--------

医療用消息子	医療用捲綿子	医療用洗浄器のうち、家庭用鹽洗浄器	整形用機械器具のうち、次に掲げるもの 一 骨接合用器械 二 電動式骨手術器械 三 エアー式骨手術器械 四 骨接合用又は骨手術用器具 五 靱帯再建術用手術器械	医療用吸入器のうち、家庭用吸入器	バイブレーター	家庭用電気治療器	指圧代用器	はり又はきゆう用器具のうち、温きゆう器	家庭用磁気治療器	医療用物質生成器
--------	--------	-------------------	---	------------------	---------	----------	-------	---------------------	----------	----------

別表第三（第二百四條関係）

- 毒薬
- 一 アコニチン、その塩類及びそれらの製剤
 - 二 アトロピン及びその化合物
 - 三 アポモルヒネ及びその塩類
 - 四 アレコリン及びその塩類
 - 五 エメチン及びその塩類
 - 六 オモト配糖体
 - 七 カイソウ配糖体
 - 八 ガランタミン、その塩類及びそれらの製剤
 - 九 カンタリジン及びその化合物
 - 十 コルヒチン及びその塩類
 - 十一 ジギタリス配糖体
 - 十二 スコブラミン及びその化合物
 - 十三 スズラン配糖体
 - 十四 ストリキニーネ及びその塩類
 - 十五 ストロファンツス配糖体
 - 十六 センソ及びその毒成分
 - 十七 チロキシン及びその塩類
 - 十八 ツボクラリン、その化合物及びそれらの製剤
 - 十九 テバイン及びその化合物
 - 二十 ニコチン、その塩類及びそれらを含有する製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
（1） ニコチンとして一〇％以下を含有するもの
（2） ニコチンとして一枚中七八mg以下を含有する貼付剤

- 二十の二 パクリタキセル及びその製剤
 二十一 ハズ油
 二十二 ヒヨスチアミン及びその化合物
 二十三 ビロカルピン及びその塩類
 二十四 ビンクリスチン及びその塩類
 二十四の二 ビンデシン及びその塩類
 二十五 ビンブラスチン及びその塩類
 二十六 フイゾスチグミン及びその塩類
 二十七 フクジユソウ配糖体
 二十八 ふぐ毒成分及びその製剤
 二十九 ペラトルムアルカロイド及びその塩類
 二十九の二 ポスロプス アトロクス蛇毒由来のトロロンビン様酵素(別名パトロキシニン)及びその製剤。ただし、1ml中ポスロプス アトロクス蛇毒由来のトロロンビン様酵素100パトロキシニン単位以下を含有するものを除く。
 三十 ホマトロピン及びその塩類
 三十一 モルヒネ及びその化合物。ただし、エチルモルヒネ、コデイン、ジヒドロコデイン及びそれらの塩類を除く。
 生物学的製剤及び抗菌性物質製剤
 一 アクチノマイシンC及びその製剤。ただし、一バイアル中アクチノマイシンC 0.2mg力価以下を含有するものを除く。
 二 アクチノマイシンD及びその製剤。ただし、一バイアル中アクチノマイシンD 0.5mg力価以下を含有するものを除く。
 二の二 アクラルピシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中アクラルピシンとして200mg力価以下を含有するものを除く。
 二の三 (±) — (7S, 9S) — 9-アセチル-9-アミノ-7-[(2-デオキシ-β-D-エリスロ-ペンチラノシル)オキシ]-7,8,9-三-テトラヒドロ-6-β-1-ジヒドロキシ-5-β-2-ナフタセンジオン(別名アムルピシン)及びその塩類
 三 アムホテリシンB及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 注射剤以外の製剤であつて一錠中又は1ml中アムホテリシンB 100mg力価以下を含有するもの
 (2) 1g中アムホテリシンB 200mg以下を含有する体外診断薬
 (3) 1ml中アムホテリシンB 100mg以下を含有する体外診断薬
 (4) 1片中アムホテリシンB 51.2mg以下を含有する体外診断薬
 三の二 イダルピシン、その塩類及びそれらの製剤
 三の三 インコボツリヌストキシシンA及びその製剤
 三の四 A型ボツリヌス毒素及びその製剤
 三の五 エピルピシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中エピルピシンとして50mg力価以下を含有するものを除く。
 四 クロモマイシン_{A3}及びその製剤。ただし、一アンブル中クロモマイシン_{A3} 0.5mg力価以下を含有するものを除く。
 四の二 ジノスタチン スチマラマー及びその製剤。ただし、一バイアル中ジノスタチン スチマラマーとして6mg力価以下を含有するものを除く。
 五 ダウノルピシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中ダウノルピシンとして44mg力価以下を含有するものを除く。
 六 ドキソルピシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中ドキソルピシンとして50mg力価以下を含有するものを除く。

- 七 ネオカルチノスタチン及びその製剤。ただし、一アンブル中ネオカルチノスタチン2000単位以下を含有するものを除く。
 七の二 B型ボツリヌス毒素及びその製剤
 七の三 ビラルピシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中ビラルピシンとして300mg力価以下を含有するものを除く。
 八 マイトマイシンC及びその製剤。ただし、一個又は一バイアル中マイトマイシンC 2mg力価以下を含有するものを除く。
 無機薬品及びその製剤
 一 亜セレン酸ナトリウム及びその製剤。ただし、一バイアル中セレンとして100mg以下を含有するものを除く。
 二の二 塩化ラジウム(2,2,3 Ra)及びその製剤。ただし、一バイアル中塩化ラジウム(2,2,3 Ra)として11.5ng以下を含有するものを除く。
 一の三 黄リン及びその製剤
 二 シアン化合物及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) ベルリン青、黄血塩、赤血塩、ロタン化合物及びそれらの製剤
 (2) シアン銀、シアン水銀又はオキシシアン水銀0.2%以下を含有する膏剤(硬膏、軟膏、漿剤、パスタ剤又はパツパ剤をいう。以下同じ。)
 (3) シアン銀、シアン水銀及びオキシシアン水銀以外のシアン化合物の製剤であつてシアン水素として0.2%以下を含有するもの
 (4) 1片中ニトロプルシドナトリウム360mg以下を含有する体外診断薬
 二の二 シス-ジアンミンジクロロ白金(別名シスプラチン)及びその製剤
 三 水銀、その化合物及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 朱及びその製剤
 (2) 塩化第一水銀(別名甘汞)及びその製剤
 (3) 黄色ヨード汞及びその製剤
 (4) オレイン酸水銀及びその製剤
 (5) アミノ塩化第二水銀(別名白降汞)及びその製剤
 (6) アセチルオキシメルクリドヒドロキシウンデカン酸及びその製剤
 (7) アセチルオキシメルクリベンゾール(別名酢酸フェニル水銀)及びその製剤
 (8) 1-エチルメルクリル-2-エチルメルクリルチオ-5-クロロベンツイミダゾール及びその製剤
 (9) エチルメルクリルチオウンデカン酸及びその製剤
 (10) エチルメルクリルチオサリチル酸ナトリウム(別名チメロサル)及びその製剤
 (11) パラヒドロキシメタニトロヒドロキシメルクリベンゾールナトリウム及びその製剤
 (12) パラヒドロキシメルクリルメタジニトロオルトヒドロキシトルオールナトリウム及びその製剤
 (13) ハロゲンオキシメルクリルフルオレセインナトリウム及びその製剤
 (14) ビスエチルメルクリルスルフィド及びその製剤
 (15) ヒドロキシフェニルメルクリルヒドロキシヘキサクロジフェニルメタン及びその製剤
 (16) 1-フェニル-2-エチルメルクリルチオ-ペンツイミダゾール及びその製剤

七の三 (H) — 一・四—ジヒドロ—二・六—ジメチル—四—(二—ニトロフェニル) — 三・五—ピリジンジカルボン酸、メチルエステル、二—オキソプロピルエステル (別名アラニジン) 及びその製剤。ただし、(H) — 一・四—ジヒドロ—二・六—ジメチル—四—(二—ニトロフェニル) — 三・五—ピリジンジカルボン酸、メチルエステル、二—オキソプロピルエステル 2% 以下を含有する顆粒剤及び一カプセル中 (H) — 一・四—ジヒドロ—二・六—ジメチル—四—(二—ニトロフェニル) — 三・五—ピリジンジカルボン酸、メチルエステル、二—オキソプロピルエステル 20 mg 以下を含有するものを除く。

七の四 五・六—ジヒドロ—七—ヨード—^{1,2,3}I—五—メチル—六—オキソ—四H—イミダゾ—「一・五—a」 — 「一・四」 — ベンゾジアゼピン—三—カルボン酸、エチルエステル (別名イオマゼニル (^{1,2,3}I))

七の五 (五Z) — 七—「(二R・二R・三R・五S) — 二—「(一E) — 三—三—ジフルオロ—四—フエノキシ—「ブテニル」 — 三・五—ジヒドロキシシクロペンチル」 — 五—ヘブテ—ン酸、一—メチルエチル (別名タフルプロスト) 及びその製剤。ただし、一—m—中 (五Z) — 七—「(一R・二R・三R・五S) — 一—「(一E) — 三—三—ジフルオロ—四—フエノキシ—「ブテニル」 — 三・五—ジヒドロキシシクロペンチル」 — 五—ヘブテ—ン酸、一—メチルエチルとして一—五—g 以下を含有する点眼剤を除く。

七の六 一—ジメチルアミノカルバミル—三—ジメチルカルバミルオキシ—五—メチルピラゾール (別名デイメチラン)

七の七 (六RS) — 一六—(ジメチルアミノ) — 四—四—ジフエニル—ヘプタン—三—オン (別名メサドン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中 (六RS) — 一六—(ジメチルアミノ) — 四—四—ジフエニル—ヘプタン—三—オン塩酸塩として一—〇—m—g 以下を含有する内用剤を除く。

七の八 (十) — 一四(S) — 一〇—「(ジメチルアミノ) — メチル」 — 四—エチル—四・九—ジヒドロキシ—一H—ピラノ—「三・四・六・七」 — インドリジノ—「二—二—b」 — キノリン—三・一四—(四H・二二H) — ジオンとして四—m—g 以下を含有するものを除く。

七の九 (二R・三S) — 三—「(一—ジメチルエチル) — オキシカルボニルアミノ—二—ヒドロキシ—三—フエニルプロパン酸」 — 一—S・二S・三R・四S・五R・七S・八S・一〇R・一三S) — 四—アセトキシ—二—ベンゾイルオキシ—五・二〇—エポキシ—一—ヒドロキシ—七・一〇—ジメトキシ—九—オキソタキス—一—エン—一—三—イル (別名カバジタキセル) 及びその製剤

七の十 三—ジメチルカルバモイルオキシ—一—メチルピリジニウムプロミド (別名臭化ピリドスチグミン) 及びその製剤。ただし、一錠中三—ジメチルカルバモイルオキシ—一—メチルピリジニウムプロミド 60 mg 以下を含有するものを除く。

七の十一 (十) — (S) — 四—「二—三—ジメチルフェニル」 — エチル — 一H—イミダゾール (別名デクスメトミジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一—バイアル中 (十) — (S) — 四—「二—三—ジメチルフェニル」 — エチル — 一H—イミダゾールとして二〇〇—g 以下を含有する製剤及び一—mL 中 (十) — (S) — 四—「二—三—ジメチルフェニル」 — エチル — 一H—イミダゾールとして四—g 以下を含有する注射剤を除く。

七の十二 (一) — (S) — 一—N—「二—六—ジメチルフェニル」 — 一—プロピルピペリジン—二—カルボキサミド (別名ロピバカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一—m—l 中 (一) — (S) — 一—N—「二—六—ジメチルフェニル」 — 一—プロピルピペリジン—二—カルボキサミドとして一—〇—m—g 以下を含有する注射剤を除く。

七の十三 (H) — (R*) — 二・六—ジメチル—四—(メタ—ニトロフェニル) — 一・四—ジヒドロピリジン—三・五—ジカルボン酸 (R*) — 一—ベンジル—三—ピペリジニルエステル、メチルエステル (別名ベニジピン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中 (H) — (R*) — 二・六—ジメチル—四—(メタ—ニトロフェニル) — 一・四—ジヒドロピリジン—三・五—ジカルボン酸 (R*) — 一—ベンジル—三—ピペリジニルエステル、メチルエステルとして七・四六 mg 以下又は〇・三七% 以下を含有する内用剤を除く。

七の十四 (十) — (三S・四S) — 二・六—ジメチル—四—(メタ—ニトロフェニル) — 一・四—ジヒドロピリジン—三・五—ジカルボン酸、三—「(一、一—ベンジル—三、一—ピロリジン) — エステル、メチルエステル (別名バルニジピン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一カプセル中 (十) — (三S・四S) — 二・六—ジメチル—四—(メタ—ニトロフェニル) — 一・四—ジヒドロピリジン—三・五—ジカルボン酸、三—「(一、一—ベンジル—三、一—ピロリジン) — エステル、メチルエステルとして一—三・九六 mg 以下を含有するものを除く。

七の十五 三—「(七S) — 三・四—ジメトキシシクロ—「四・二・〇」 — オクタ—一・三・五—トリエン—七—イル」 — メチル (メチル) — アミノ—「プロピル」 — 七・八—ジメトキシ—一・三・四・五—テトラヒドロ—二H—三—ベンゾアゼピン—二—オン (別名イバプラジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三—「(七S) — 三・四—ジメトキシシクロ—「四・二・〇」 — オクタ—一・三・五—トリエン—七—イル」 — メチル (メチル) — アミノ—「プロピル」 — 七・八—ジメトキシ—一・三・四・五—テトラヒドロ—二H—三—ベンゾアゼピン—二—オンとして七・五 mg 以下を含有するものを除く。

七の十六 二—臭化 (三アルファ—一七ベーター—ジアセトキシ—五アルファ—アンドロスタン—二ベーター—一六ベーター—イレン) — ビス—「二—メチルピペリジニウム」 (別名臭化パンクロニウム) 及びその製剤

七の十七 臭化 (十) — 一—「(三アルファ—一七ベーター—ジアセトキシ—二ベーター—ピリジノ—五アルファ—アンドロスタン—一六ベーター—イル) — 一—メチルピペリジニウム (別名臭化ベクロニウム) 及びその製剤

七の十八 臭化トランス—三—「(ジ—二—チエニルメチレン) — オクタヒドロ—五—メチル—二H—キノリジニウム (別名臭化チキジウム)

七の十九 (十) — 臭化 (一七ベーター—アセトキシ—三アルファ—ヒドロキシ—二ベーター—モルホリノ—五アルファ—アンドロスタン—一六ベーター—イル) — 一—アル—一—ピロリジニウム (別名ロクロニウム臭化物) 及びその製剤

七の二十 九・一〇—セココレスタ—五・七・一〇—「(一九) — トリエン—一—アルファ—三ベーター—ジオール (別名アルファカルシドール) 及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一個中九・一〇—セココレスタ—五・七・一〇—「(一九) — トリエン—一—アルファ—三ベーター—ジオール 3 mg 以下を含有する内用剤
 - (2) 一—m—l 中九・一〇—セココレスタ—五・七・一〇—「(一九) — トリエン—一—アルファ—三ベーター—ジオール 〇・五 mg 以下を含有する内用液剤であつて一—容器中九・一〇—セココレスタ—五・七・一〇—「(一九) — トリエン—一—アルファ—三ベーター—ジオール 5 mg 以下を含有するもの
 - (3) 九・一〇—セココレスタ—五・七・一〇—「(一九) — トリエン—二—アルファ—三ベーター—ジオール 〇・〇〇—% 以下を含有する散剤
- 七の二十一 (五Z・七E) — 九・一〇—セコ—五・七・一〇—「(一九) — コレスタトリエン—一—アルファ—三ベーター—二五—トリオール (別名カルシトリオール) 及びその製剤。ただし、一個中 (五Z・七E) — 九・一〇—セコ—五・七・一〇—「(一九) — コレスタトリエン—

(H) —七— [(二R*・二R*・三R*) —三—ヒドロキシ—二—(E) —(三R*) —三—ヒドロキシ—四—フェノキシ—一—ブテニル] —五—オキシシクロペンチル] —四—五—
 プタジエン酸メチルエステル二五_g以下を含有する内用剤を除く。
 八の十九 —九— [(二—ヒドロキシ—一—(ヒドロキシメチル) エトキシ) メチル] グアニン (別
 名ガンシクロビル) 及びその製剤
 八の十一 —(五E) —五— [(三a S・四R・五R・六a S) —五—ヒドロキシ—四—[(二E・
 三S・四R S) —三—ヒドロキシ—四—メチルオクター—一—エン—六—イ—ニ—イル]ヘ
 キサヒドロペンタレン—二—(H) —イリデン] ペンタン酸 (別名イロプロスト) 及びその
 製剤。ただし、一—アンブル中 (五E) —五— [(三a S・四R・五R・六a S) —五—ヒド
 ロキシ—四—[(二E・三S・四R S) —三—ヒドロキシ—四—メチルオクター—一—エン—
 六—イ—ニ—イル]ヘキサヒドロペンタレン—二—(H) —イリデン] ペンタン酸として
 一〇_g以下を含有する吸入液剤を除く。
 八の十二 —(一) —七— [(二R・二R・三R) —三—ヒドロキシ—二—(三S・五S) —(二
 E) —三—ヒドロキシ—五—メチル—一—ノネニル] —五—オキシシクロペンチル] —六—
 オキソヘプタン酸メチルエステル (別名オルノプロスチル) 及びその製剤。ただし、一個中
 (一) —七— [(二R・二R・三R) —三—ヒドロキシ—二—(三S・五S) —(二E) —
 三—ヒドロキシ—五—メチル—一—ノネニル] —五—オキシシクロペンチル] —六—オキソ
 ヘプタン酸メチルエステル二・五_g以下を含有する内用剤を除く。
 八の十三 —一—ヒドロキシ—二—(三—ピリジニル) エチリデンビスホスホン酸 (別名リセド
 ロン酸) 及びその塩類
 八の十四 —(二R・二R・三R・五Z・七E) —一— [(三—ヒドロキシプロピルオキシ) —九・
 一〇—セココレスト—五・七・一〇—(一九) —トリエン—一・三・二五—トリオール (別名
 エルデカルシトール) 及びその製剤。ただし、一個中 (二R・二R・三R・五Z・七E) —
 二— [(三—ヒドロキシプロピルオキシ) —九・一〇—セココレスト—五・七・一〇—(一九)
 —トリエン—一・三・二五—トリオール] —七・五_g以下を含有するものを除く。
 八の十五 —(十) —(五Z・七E) —一— [(二S・三R・二〇S) —二— [(三—ヒドロキシ—三
 —メチルブチルオキシ) —九・十—セコプレグナ—五・七・十—(十九) —トリエン—一・三
 —ジオール (別名マキサカルシトール) 及びその製剤。ただし、一mL中 (十) —(五Z・
 七E) —(二S・三R・二〇S) —二— [(三—ヒドロキシ—三—メチルブチルオキシ) —
 九・十—セコプレグナ—五・七・十—(十九) —トリエン—一・三—ジオール] —一〇_g以下
 を含有する注射剤及び (十) —(五Z・七E) —(二S・三R・二〇S) —二— [(三—ヒ
 ドロキシ—三—メチルブチルオキシ) —九・十—セコプレグナ—五・七・十—(十九) —トリ
 エン—一・三—ジオール] —一〇_g以下を含有する外用剤を除く。
 八の十六 ビニレリン、その塩類及びそれらの製剤
 八の十七 ピミテスピブ及びその製剤。ただし、一錠中ピミテスピブ四〇mg以下を含有する
 錠剤を除く。
 八の十八 —(二S) —一—フェニル—三—四—ジヒドロイソキノリン—二—(H) —カルボン
 酸 (三R) —一—アザビシクロ [(二・二・二) オクター—三—イルエステル (別名ソリフエナ
 シン) 及びその塩類
 八の十九 —一・一、一—(一・四—フェニレンビスメチレン) ビス (一・四・八・一—テトラ
 アザシクロテトラデカン) (別名アレキサホル) 及びその製剤。ただし、一バイアル中—
 一、一—(一・四—フェニレンビスメチレン) ビス (一・四・八・一—テトラアザシクロテ
 トラデカン) として二四mg以下を含有するものを除く。
 八の二十 N—(二—フェネチルペリジン—四—イル) —N—フェニルプロパンアミド (別
 名フェンタニル) 及びその塩類
 八の二十一 —(二S) —一—ブチル—N—(二・六—ジメチルフェニル) ペリジン—二—カ
 ルボキシアミド (別名レボプロピカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一mL中

(二S) —一—ブチル—N—(二・六—ジメチルフェニル) ペリジン—二—カルボキシア
 ミドとして七・五mg以下を含有する注射剤を除く。
 八の二十二 —二—ブチル—三—ベンゾフラニル 四— [(二—(ジエチルアミノ) エトキシ) —
 三・五—ジヨードフェニルケトン] (別名アマミダロン)、その塩類及びそれらの製剤。た
 だし、一—アンブル中—二—ブチル—三—ベンゾフラニル 四— [(二—(ジエチルアミノ) エトキ
 シ) —三・五—ジヨードフェニルケトン] として一五〇mg以下を含有する注射剤を除く。
 九 四—ブトキシベーター (二—ピペリジル) —プロピオフェノン (別名ジクロニン)、その
 塩類及びそれらの製剤。ただし、四—ブトキシベーター (二—ピペリジル) —プロピオフェ
 ノンとして一%以下を含有する外用剤を除く。
 九の二 五—フルオロウラシル (別名フルオロウラシル) 及びその製剤。ただし、次に掲げる
 ものを除く。
 (1) 五—フルオロウラシル五%以下を含有するシロップ剤、注射剤又は軟膏剤
 (2) 一錠中五—フルオロウラシル一〇〇mg以下を含有するもの
 (3) 一個中五—フルオロウラシル二〇〇mg以下を含有する坐剤
 九の三 二—フルオロ—四—ビフェニル) プロピオン酸 (別名フルルビプロフェン)
 及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一錠中二—フルオロ—四—ビフェニル) プロピオン酸四〇mg以下を含有する
 もの
 (2) 二—フルオロ—四—ビフェニル) プロピオン酸八%以下を含有する顆粒剤
 (3) 二—フルオロ—四—ビフェニル) プロピオン酸〇・三三四%以下を含有する外
 用剤 (貼付剤を除く)。
 (4) 一枚中二—フルオロ—四—ビフェニル) プロピオン酸八〇mg以下を含有する
 貼付剤
 九の四 (二S) —二—フルオロ—四—ビフェニル—四—イル) プロパン酸 (別名エスフル
 ビプロフェン) 及びその製剤。ただし、一枚中 (二S) —二—フルオロ—四—ビフェニル—
 四—イル) プロパン酸として四〇mg以下を含有する外用剤を除く。
 九の五 (一) —(三S・四R) —四— (四—フルオロフェニル) —三— [(三・四—メチレン
 ジオキシ) フェノキシメチル] ペリジン (別名パロキセチン)、その塩類及びそれらの製
 剤。ただし、一錠中 (一) —(三S・四R) —四— (四—フルオロフェニル) —三— [(三・
 四—メチレンジオキシ) フェノキシメチル] ペリジンとして二〇mg (徐放性製剤にあつ
 ては二五mg) 以下を含有するものを除く。
 九の六 三— [(四—(六—フルオロ—一・二—ベンズイソキサゾール—三—イル) ピ
 ペリジノ) エチル] —六・七・八・九—テトラヒドロ—二—メチル—四—ヒド— [(二
 —a) ピリミジン—四—オン] (別名リスペリドン) 及びその製剤。ただし、一錠中三— [(二
 —a) —(六—フルオロ—一・二—ベンズイソキサゾール—三—イル) ペリジノ] エチ
 ル] —六・七・八・九—テトラヒドロ—二—メチル—四—ヒド— [(二—a) ピリミジ
 ン—四—オン] 三mg以下を含有するものを、三— [(二—(六—フルオロ—一・二—ベン
 ズイソキサゾール—三—イル) ペリジノ) エチル] —六・七・八・九—テトラヒドロ—
 二—メチル—四—ヒド— [(二—a) ピリミジン—四—オン] 一%以下を含有する細粒
 剤、一mL中三— [(二—(六—フルオロ—一・二—ベンズイソキサゾール—三—イ
 ル) ペリジノ) エチル] —六・七・八・九—テトラヒドロ—二—メチル—四—ヒド— [(二
 —a) ピリミジン—四—オン] 一mg以下を含有する内用剤及び一バイアル中三— [(二
 —a) —(六—フルオロ—一・二—ベンズイソキサゾール—三—イル) ペリジノ] エチ

- 十六 四―(マトキシカルボニル)―四―〔(一)オキソプロピル)フェニルアミノ〕ピペリジン―一プロパン酸メチルエステル(別名レミフエタンニル)及びその塩類
- 十七 N―(二S)―一―〔モルホリン―四―イレーアセチル)アミド〕―四―フェニルブタノイル)―一―ロイシル―一―フェニルアラニン―N―(二S)―一―四―メチル―一―(二R)―一―メチルオキシラン―一―ニール)―一―オキソペンタン―一―ニール)アミド(別名カルフィルゾミブ)及びその製剤
- 劇薬
- 生薬、動植物成分及びそれらの製剤
- 一 アガリチン、その塩類及びそれらを含む製剤
- 二 アコニチンを含む生薬及びその製剤。ただし、注射剤以外の製剤であつて一個中アコニチンとして〇・〇一mg以下を含むものを除く。
- 三 アスカリドール、及びそれを含む製剤。ただし、アスカリドール一〇%以下を含むもの及び一個中アスカリドール〇・一五g以下を含むものを除く。
- 四 アトロピン、ヒオスチアミン、スコポラミン又はそれらの化合物を含む生薬及び製剤。ただし、膏剤、坐剤及びマンダラ葉を含む燻煙剤並びに注射剤以外の製剤であつて次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中ロート総アルカロイド、ベラドンナ総アルカロイド又はダツラ総アルカロイド〇・三五mg以下を含むもの
- (2) ロート総アルカロイド、ベラドンナ総アルカロイド又はダツラ総アルカロイド〇・二%以下を含むもの、かつ、一容器中ロート総アルカロイド、ベラドンナ総アルカロイド又はダツラ総アルカロイド〇・三五mg以下を含む外用剤
- (3) 一個中ロート総アルカロイドメチルプロミド一mg以下を含むもの
- (4) 一個中ブロム水素酸スコポラミン〇・二五mg以下を含むもの
- (5) 一個中ブロム水素酸スコポラミンアミノオキシド〇・二五mg以下を含むもの
- (6) 一個中アトロピンメチルプロミド二mg以下を含むもの及びアトロピンメチルプロミド〇・〇〇八%以下を含む吸入剤
- (7) 一個中スコポラミンメチルプロミド二・五mg以下を含むもの
- (8) 一個中スコポラミンメチルプロミド一〇mg以下を含むもの
- (9) 一個中ヒオスチアミンメチルプロミド一mg以下を含むもの
- (10) 一個中ヒオスチアミン硫酸塩〇・二五mg以下を含むもの
- (11) 一個中エヌ―メチルスコポラミンメチル硫酸塩一mg以下を含むもの
- (12) 一個中エヌ―(四―ブトキシベンジル)ヒオスチアミンプロミド(別名臭化トプロピウム)五mg以下を含むもの
- (13) 一容器中ブロム水素酸スコポラミン〇・二五mg以下を含む内用液剤
- 五 アポモルヒネ又はその塩類を含む製剤
- 六 アレコリン又はその塩類の製剤
- 七 ウスニン酸、その塩類及びそれらの製剤
- 八 エクゴニン、その化合物並びにそれらを含む生薬及び製剤
- 九 エチルモルヒネ、コデイン、ジヒドロコデイン及びそれらの塩類並びにモルヒネ又はその化合物を含む製剤。ただし、一個中アヘン三〇mg以下を含む坐剤及び一個中リン酸コデイン、硫酸コデイン又はリン酸ヒドロコデイン一五mg以下を含むもの並びに一日量中リン酸コデイン、硫酸コデイン又はリン酸ヒドロコデイン五〇mg以下を含むシロップ剤又はエリキシル剤を除く。

- 九の二 エンゴサクアルカロイド、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中エンゴサクアルカロイドとして一五mg以下を含むものを除く。
- 十 オモト配糖体を含む生薬及び製剤
- 十一 カイソウ及びカイソウ配糖体を含む製剤。ただし、シリロシド一〇%以下を含む殺そ剤を除く。
- 十二 カイニン酸及びその製剤。ただし、一個中カイニン酸五mg以下を含むもの及び一包中カイニン酸二〇mg以下を含むものを除く。
- 十三 カルシトニン及びその製剤。ただし、カルシトニン〇・三%以下を含む体外診断薬を除く。
- 十四 乾燥甲状腺及び甲状腺ホルモン又はチロキシン若しくはその塩類を含む製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中乾燥甲状腺二〇mg以下を含むもの
- (2) 一g中チロキシンとして三二〇ng以下を含む体外診断薬
- (3) 一mL中チロキシンとして四〇〇ng以下を含む体外診断薬
- 十五 揮発ガイン油
- 十六 ゲルゼミンを含む生薬及び製剤
- 十七 ケンゴ子脂及びその製剤。ただし、ケンゴ子脂八%以下を含む丸剤及び一個中ケンゴ子脂五〇mg以下を含むものを除く。
- 十八 コタルニン及びその塩類
- 十九 コルヒチン又はその塩類を含む生薬及び製剤
- 二十 コロシント実及びその製剤
- 二十一 サビナ油並びにサビナ油を含む生薬及び製剤
- 二十二 サントニン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中サントニンとして五〇mg以下を含むもの及び一包中サントニンとして〇・一g以下を含むものを除く。
- 二十三 ジギタリス配糖体を含む生薬及び製剤。ただし、ジギタリス配糖体〇・一%以下を含む体外診断薬を除く。
- 二十四 ショウリク及びその製剤
- 二十五 スズラン配糖体を含む生薬及び製剤
- 二十六 ストリキニーネ又はその塩類を含む生薬及び製剤。ただし、ストリキニーネとして〇・〇一%以下を含むもの及びホミカエクス一〇%以下を含むもの、かつ、一日量中ホミカエクス三〇mg以下を含むものを除く。
- 二十七 ストロファンツス配糖体を含む生薬及び製剤
- 二十八 スパルテイン、その塩類及びそれらの製剤
- 二十八の二 セイヨウトチノキ種子より得られたトリテルペン系サポニン混合物の製剤であつて一個中セイヨウトチノキ種子より得られたトリテルペン系サポニン混合物二〇mg以下を含む内用剤
- 二十九 セファランチン及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一錠中セファランチン一mg以下を含むもの
- (2) セファランチン〇・〇二%以下を含む外用剤
- (3) セファランチン一%以下を含む散剤

- ルル二・六・八・一四（二H・七H・九H）―テトロンとして一六〇 μ g力価以下を含有する体外診断薬
- 二の十一 エピルピシン又はその塩類の製剤であつて一バイアル中エピルピシンとして五〇mg力価以下を含有するもの
- 二の十二 エポエチン―アルファ及びその製剤。ただし、一mI中エポエチン―アルファ〇・九一国際単位以下を含有する体外診断薬を除く。
- 二の十三 エポエチン―カツパ（遺伝子組換え）「エポエチン―アルファ後続二」及びその製剤
- 二の十四 エポエチン―ベータ及びその製剤
- 二の十五 エポエチン―ベータ―ペゴル及びその製剤
- 三 エンラマイシン及びその製剤。ただし、外用剤を除く。
- 三の二 乾燥BCG及びその製剤
- 四 クロモマイシン_{A3}の製剤であつて一アンブル中クロモマイシン_{A3}〇・五mg力価以下を含有するもの
- 五 ゲンタマイシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) ゲンタマイシンとして〇・一%以下を含有する外用剤
- (2) ゲンタマイシンとして二・二%以下を含有する体外診断薬
- (3) 一片中ゲンタマイシンとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬
- 五の二 (一)―(三R・四R・五E・一〇E・一二E・一四S・二六R・二六a S)―二六―「二」―(ジェチルアミノ)エチルスルホニル―八・九・一四・一五・二四・二五・二六・二六a―オクタヒドロ―四―ヒドロキシ―三―イソプロピル―四―二―ジメチル―三H―二―一―八―ニトリロー―H・二―二H―ピロロ「二」―「一」―「一」―「八・四・一九」ジオキサジアザシクロテトラコシン―一・七・一六・二二(四H・一七H)―テトロン(別名ダルホプリスチン)及びその製剤。ただし、一片中(一)―(三R・四R・五E・一〇E・一二E・一四S・二六R・二六a S)―二六―「二」―(ジェチルアミノ)エチルスルホニル―八・九・一四・一五・二四・二五・二六・二六a―オクタヒドロ―四―ヒドロキシ―三―イソプロピル―四・二―ジメチル―三H―二―一―八―ニトリロー―H・二―二H―ピロロ「二」―「一」―「一」―「八・四・一九」ジオキサジアザシクロテトラコシン―一・七・一六・二二(四H・一七H)―テトロンとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬を除く。
- 五の三 シクロスポリン及びその製剤。ただし、シクロスポリン〇・〇四%以下を含有する体外診断薬を除く。
- 五の四 シンマイシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一片中シンマイシンとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬
- (2) シンマイシンとして〇・一六%以下を含有する体外診断薬
- 五の五 ジノスタチン スチマラマーの製剤であつて、一バイアル中ジノスタチン スチマラマーとして六mg力価以下を含有するもの
- 五の六 ジベカシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一片中ジベカシンとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬
- (2) ジベカシンとして〇・一六%以下を含有する体外診断薬
- 五の七 (一)―N―(六R・九S・一〇R・一三S・一五a S・一八R・二二S・二四a S)―二二―(四―ジメチルアミノペンジル)―一六―エチル―ドコサヒドロー―一〇・二二―ジメチル―五・八・一二・一五・一七・二二―四―ヘプタオキソ―三―フェニル―一―八―「三」―「三」―キヌクリニル)チオ)メチル)―二H―ピロロ「二」―「一」―「f」ピロロ「二」―「一」―「一」―「一」―「四・七・一〇・一三・一六」―オキサペンタアザシクロノナデシ

- ン―九―イル)―三―ヒドロキシピリジン―二―カルボキサミド(別名キヌプリスチン)及びその製剤。ただし、一片中(一)―N―(六R・九S・一〇R・一三S・一五a S・一八R・二二S・二四a S)―二二―(四―ジメチルアミノペンジル)―一六―エチル―ドコサヒドロー―一〇・二二―ジメチル―五・八・一二・一五・一七・二二―四―ヘプタオキソ―三―フェニル―一―八―「三」―「三」―キヌクリニル)チオ)メチル)―二H―ピロロ「二」―「一」―「f」ピロロ「二」―「一」―「一」―「一」―「四・七・一〇・一三・一六」―オキサペンタアザシクロノナデシン―九―イル)―三―ヒドロキシピリジン―二―カルボキサミドとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬を除く。
- 六 接種用診断用抗原類
- 六の二 セルモロイキン及びその製剤
- 七 ダウノルピシン又はその塩類の製剤であつて一バイアル中ダウノルピシンとして四四mg力価以下を含有するもの
- 七の二 ダルベボエチン アルファ(遺伝子組換え)「ダルベボエチン アルファ後続二」及びその製剤
- 七の三 ダルベボエチン アルファ(遺伝子組換え)「ダルベボエチン アルファ後続二」及びその製剤
- 七の四 ダルベボエチン アルファ(遺伝子組換え)「ダルベボエチン アルファ後続三」及びその製剤
- 八 注射用コリスチン製剤
- 九 注射用ポリミキシンB製剤
- 十 治療用抗原類
- 十一 治療用免疫血清類
- 十一の二 テセロイキン及びその製剤
- 十一の三 ドキソルピシン又はその塩類の製剤であつて一バイアル中ドキソルピシンとして五〇mg力価以下を含有するもの
- 十一の四 トブラマイシン及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) トブラマイシン一%以下を含有する体外診断薬
- (2) 一片中トブラマイシン一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬
- 十一の五 ネオカルチノスタチンの製剤であつて一アンブル中ネオカルチノスタチン二〇〇〇単位以下を含有するもの
- 十一の六 ネチルマイシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一片中ネチルマイシンとして一六〇 μ g以下を含有する体外診断薬
- (2) ネチルマイシンとして〇・一六%以下を含有する体外診断薬
- 十一の七 ヒト肝細胞に由来するエリスロポエチンcDNAの改変体の発現により、チャイニーズハムスター卵巣細胞で産生され、アミノ酸残基五箇所がアスパラギン―三〇、トレオニン―三二、バリン―八七、アスパラギン―八八、トレオニン―九〇に置換されたヒトエリスロポエチン誘導体で、一六五個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質(別名ダルベボエチンアルファ(遺伝子組換え))及びその製剤
- 十一の八 ビラルピシン又はその塩類の製剤であつて一バイアル中ビラルピシンとして三〇mg力価以下を含有するもの
- 十二 プレオマイシン、その塩類及びそれらの製剤
- 十二の二 ペプロマイシン、その塩類及びそれらの製剤
- 十三 マイトマイシンCの製剤であつて一個又は一バイアル中マイトマイシンC二mg力価以下を含有するもの
- 十三の二 ミクロノマイシン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一片中マイクロノマイシンとして一六〇 mg 以下を含有する体外診断薬
- (2) ミクロノマイシンとして〇・一六%以下を含有する体外診断薬
- 十四 免疫用毒素及び免疫用トキシノイド類
- 十五 溶血性連鎖球菌をベンジルペニシリンカリウムとともに加熱し、凍結乾燥したものと及びその製剤
- 十六 ワクチン類
- 無機薬品及びその製剤
- 一 亜鉛の無機酸塩類。ただし、炭酸亜鉛を除く。
- 二 亜硝酸塩類
- 二の二 亜セレン酸ナトリウムの製剤であつて一バイアル中セレンとして一〇〇 mg 以下を含有するもの
- 三 アンチモン化合物及びその製剤。ただし、軟膏剤並びに五硫化アンチモン（別名金硫黄）及びその製剤を除く。
- 三の二 一酸化窒素及びその製剤
- 三の三 塩化イツトリウム（ 90Y ）及びその製剤
- 三の四 塩化ストロンチウム（ 89Sr ）及びその製剤
- 三の五 塩化ラジウム（ 223Ra ）の製剤であつて、一バイアル中塩化ラジウム（ 223Ra ）として十一・五 ng 以下を含有するもの
- 四 塩酸及びそれを含有する製剤。ただし、塩化水素一〇%以下を含有するものを除く。
- 五 塩素酸カリウム及びその製剤。ただし、塩素酸カリウム一〇%以下を含有するもの及び一個中塩素酸カリウム二 g 以下を含有する外用剤を除く。
- 六 塩素酸ナトリウム及びその製剤。ただし、塩素酸ナトリウム一〇%以下を含有するもの及び一個中塩素酸ナトリウム二 g 以下を含有する外用剤を除く。
- 七 過酸化水素を含有する製剤。ただし、過酸化水素六%以下を含有するものを除く。
- 八 過酸化ナトリウム及びその製剤。ただし、過酸化ナトリウム五%以下を含有するものを除く。
- 九 金の化合物
- 九の二 金チオリンゴ酸塩類の製剤
- 十 銀の無機酸塩類及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) ハロゲン銀及びその製剤
- (2) 硝酸銀一%以下を含有する外用剤
- (3) 一個中硝酸銀七 mg 以下を含有し、かつ、一容器中硝酸銀〇・二五 g 以下を含有する外用剤
- (4) 一片中硝酸銀七 mg 以下を含有する体外診断薬
- (5) 硝酸銀一%以下を含有する体外診断薬
- (6) 一容器中硝酸銀一二・六 mg 以下を含有する体外診断薬
- 十の二 酢酸亜鉛及びその製剤
- 十一 シアン化合物の製剤であつてシアン水素として〇・二%以下を含有するもの。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) ベルリン青、黄血塩、赤血塩及びロダン化合物の製剤
- (2) シアン銀、シアン水銀又はオキシシアン水銀〇・二%以下を含有する膏剤
- (3) シアン水素として〇・一%以下を含有する外用剤

- (4) 一片中ニトロプルシドナトリウム三六〇 mg 以下を含有する体外診断薬
- (5) シアン水素として〇・一%以下を含有する体外診断薬
- 十二 臭素
- 十三 硝酸及びそれを含有する製剤。ただし、純硝酸一〇%以下を含有するものを除く。
- 十四 硝酸タリウム及びその製剤。ただし、硝酸タリウム〇・三%又はこれに対応する量以下を含有する殺そ剤を除く。
- 十五 水銀化合物又はその製剤であつて次に掲げるもの。ただし、膏剤を除く。
- (1) 塩化第一水銀及びその製剤
- (2) 黄色ヨード素及びその製剤
- (3) オレイン酸水銀及びその製剤
- (4) アミノ塩化第二水銀及びその製剤
- (5) アセチルオキシメルクリルヒドロキシウンデカン酸及びその製剤
- (6) アセチルオキシメルクリルベンゾール（別名酢酸フェニル水銀）及びその製剤。ただし、アセチルオキシメルクリルベンゾール〇・二%以下を含有する外用剤、坐剤及び体外診断薬を除く。
- (7) 一―エチルメルクリル―二―エチルメルクリルチオ―五―クロロ―ペンツイミダゾール及びその製剤
- (8) エチルメルクリルチオウンデカン酸及びその製剤。ただし、エチルメルクリルチオウンデカン酸〇・五%以下を含有する外用剤を除く。
- (9) エチルメルクリルチオサリチル酸ナトリウム（別名チメロサル）及びその製剤。ただし、エチルメルクリルチオサリチル酸ナトリウム〇・二%以下を含有する外用剤、エチルメルクリルチオサリチル酸ナトリウム六・五 mg 以下を含有する貼付剤及びエチルメルクリルチオサリチル酸ナトリウム〇・二%以下を含有する体外診断薬を除く。
- (10) パラヒドロキシメタニトロヒドロキシメルクリルベンゾールナトリウム及びその製剤。ただし、パラヒドロキシメタニトロヒドロキシメルクリルベンゾールナトリウム〇・三%以下を含有する外用剤を除く。
- (11) パラヒドロキシメルクリルメタジニトロオルトヒドロキシトルオールナトリウム及びその製剤。ただし、パラヒドロキシメルクリルメタジニトロオルトヒドロキシトルオールナトリウム一%以下を含有する外用剤を除く。
- (12) ハロゲンオキシメルクリルオレセインナトリウム及びその製剤。ただし、ハロゲンオキシメルクリルオレセインナトリウム二%以下を含有する外用剤及び一個中ハロゲンオキシメルクリルオレセインナトリウム〇・一 g 以下を含有する外用剤を除く。
- (13) ビスエチルメルクリルスルフィド及びその製剤。ただし、ビスエチルメルクリルスルフィド〇・二%以下を含有する外用剤を除く。
- (14) ヒドロキシフェニルメルクリルヒドロキシヘキサクロジフェニルメタン及びその製剤。ただし、ヒドロキシフェニルメルクリルヒドロキシヘキサクロジフェニルメタン〇・五%以下を含有する外用剤を除く。
- (15) 一―フェニル―二―エチルメルクリルチオ―ペンツイミダゾール及びその製剤

- (16) フェニルメルクリトリエタノールアンモニウムペンタクロロフェノキシド及びその製剤。ただし、フェニルメルクリトリエタノールアンモニウムペンタクロロフェノキシド六%以下を含有する外用剤を除く。
- (17) ブチルメルクリチオサリチル酸ブチル及びその製剤。ただし、ブチルメルクリチオサリチル酸ブチル〇・五%以下を含有する外用剤を除く。
- (18) メタヒドロキシメルクリトリール酸ナトリウム四%以下を含有する外用剤を除く。
- (19) メチルメルクリチオアセトアミド及びその製剤。ただし、メチルメルクリチオアセトアミド〇・二%以下を含有する外用剤を除く。
- (20) メチレンジナフチルスルホン酸メルクリベンゾール及びその製剤。ただし、メチレンジナフチルスルホン酸メルクリベンゾール〇・一%以下を含有する外用剤を除く。
- (21) 塩化第二水銀〇・一%以下を含有し、かつ、スカレット又はフロキシシをもつて着色した水溶液
- (22) 一個中水銀へマトポルフィンナトリウム塩二五mg以下を含有する製剤
- (23) ジエチルメルクリホスフェイト及びその製剤。ただし、ジエチルメルクリホスフェイト〇・二%以下を含有する外用剤を除く。
- (24) 三クロロメルクリ二メトキシプロピル尿素(別名クロルメロドリン) 〇・二五%以下を含有する製剤
- 十六 水酸化カリウム及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 水酸化カリウム五%以下を含有するもの
- (2) 一容器中水酸化カリウムとして八・四二mg以下を含有する体外診断薬
- 十七 水酸化ナトリウム及びその製剤。ただし、水酸化ナトリウム五%以下を含有するものを除く。
- 十七の二 炭酸リチウム及びその製剤。ただし、炭酸リチウム一%以下を含有する体外診断薬を除く。
- 十八 銅塩類並びにコロイド銅及びその製剤。ただし、メチオニン銅を除く。
- 十九 鉛化合物(酢酸鉛、一酸化鉛及び次酢酸鉛に限る。)及び次酢酸鉛液
- 二十 二硫化セレン及びその製剤。ただし、二硫化セレン二・五%以下を含有する外用剤を除く。
- 二十一 バリウム化合物。ただし、硫酸バリウムを除く。
- 二十一の二 ビス(二ピリジルチオ一ーオキシド) 亜鉛及びその製剤。ただし、ビス(二ピリジルチオ一ーオキシド) 亜鉛二・〇%以下を含有する外用剤を除く。
- 二十二 ヒ素又はその化合物の製剤であつてヒ素として〇・〇六%以下を含有するもの並びにパラカルバミノフェニルアルジン酸(別名カルバルジン)、パラカルバミノフェニルジ(カルボキシフェニル)一チオアルゼニト及びそれらの製剤。ただし、ヒ素として〇・〇〇三%以下を含有するもの及びパラカルバミノフェニルアルジン酸又はパラカルバミノフェニルジ(カルボキシフェニル)一チオアルゼニトの製剤であつて一錠中ヒ素として五〇mg以下を含有するものを除く。
- 二十二の二 フツ化第一スズ、フツ化ナトリウム、フツ化アンモニウム、フツ化ジアンミン銀及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) フツ素として一%以下を含有するもの
- (2) 一個中フツ素として〇・五mg以下を含有するもの
- (3) フツ化ナトリウム一・二五%以下を含有する体外診断薬
- 二十三 無水クロム酸
- 二十四 ヨウ化カリウム及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) ヨウ化カリウム一〇%以下を含有するもの
- (2) 一個中ヨウ化カリウム〇・三五g以下を含有するもの
- (3) 一容器中ヨウ化カリウム〇・一七g以下を含有する体外診断薬
- 二十五 ヨウ素及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 遊離ヨウ素三・二%以下を含有する外用剤
- (2) 遊離ヨウ素〇・五%以下を含有する体外診断薬
- 二十六 硫化カドミウム及びその製剤。ただし、硫化カドミウム二%以下を含有する外用剤を除く。
- 二十七 硫酸及びそれを含有する製剤。ただし、純硫酸一〇%以下を含有するものを除く。
- 二十七の二 硫酸タリウム及びその製剤。ただし、硫酸タリウム〇・三%又はこれに対応する量以下を含有する殺そ剤を除く。
- 二十八 リン化亜鉛及びその製剤。ただし、リン化亜鉛一%又はこれに対応する量以下を含有する殺そ剤を除く。
- 有機薬品及びその製剤
- 一 アガルシダーゼ ベータ
- 二 アガルシダーゼ ベータ(遺伝子組換え)「アガルシダーゼ ベータ後続二」及びその製剤
- 三 一(三)アザピシクロ(三・三・〇)オクトー三(一)一三(パラトリルホルボニル)尿素(別名グリクラジド)及びその製剤
- 四 三、一アジド一三、一デオキシチミジン(別名ジドブジン)及びその製剤
- 五 アシミニブ、その塩類及びそれらの製剤
- 六 亜硝酸アミル
- 七 アスベルギルルス・フラウス由来の尿酸オキシダーゼcDNAの発現により、サカロミユケス・ケレヴィシイアエ株で産生されるアミノ末端がアセチル化された三百一個のアミノ酸残基からなるサブユニット四分子から構成されるタンパク質(別名ラズブリカーゼ(遺伝子組換え)及びその製剤)
- 八 アスホターゼ アルファ及びその製剤
- 九 (一)一(S)一(二)アセタミド一N「三・四」ビス(エトキシカルボニルオキシ)フエネチル「四」(メチルチオ)ブチルアミド(別名ドカルバミン)及びその製剤
- 一〇 N一アセチルS「二」R「一」アミノ一ニカルボキシエチルスルファニル「D」一システイニルD一アラニルD一アルギニルD一アルギニルD一アルギニルD一アラニルD一アルギニンアミド(別名エテルカルセチド)又はその塩類の製剤であつて、一バイアル又は一シリンジ中N一アセチルS「二」R「一」アミノ一ニカルボキシエチルスルファニル「D」一システイニルD一アラニルD一アルギニルD一アルギニルD一アルギニルD一アラニルD一アルギニンアミドとして一〇mg以下を含有するもの
- 一一 四(二)アセチルエチル「一」二ジフェニルピラジジン「三・五」ジオン(別名ケトフェニルブタゾン)及びその製剤。ただし、一錠中四(二)アセチルエチル「一」二ジフェニルピラジジン「三・五」ジオン〇・二g以下を含有するものを除く。
- 一二 アセチルコリン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) アセチルコリンとして五〇%以下を含有する体外診断薬

ノールヒドロキシプロピル」―三―「(二S・二S)」―一―「二―ジヒドロキシ」―二―「四
 ―ヒドロキシフェニル」エチル」―二―「一―一五―トリヒドロキシ」六―「(一R)」―一―
 ―ヒドロキシエチル」―五・八・一四・一九・二二・二五―ヘキサオキソテトラコサヒドロ
 ―一H―ジビロロ」二―「一―一〇・二、一、一―」二―「四・七・一〇・一三・一六」ヘキ
 サアザシクロヘンイコシニール」―一〇・二―ジメチルテトラデカンアミドとして
 五・二、二、g以下を含有する体外診断薬を除く。
 五の二十四 四―「(二―アミノエチル)ピロカテコール(別名ドバミン)又はその塩類を含有
 する製剤
 五の二十五 (H)―一―「(二―アミノエトキシ)メチル」―四―「オルトクロロフェニ
 ル)―一―四―ジヒドロ六―メチル」三・五―ピリジンジカルボン酸 三―エチルエステ
 ル 五―メチルエステル ベンゼンスルホン酸(別名ベシル酸アムロジピン)の製剤であつ
 て、一錠中(H)―二―「(二―アミノエトキシ)メチル」―四―「オルトクロロフェニ
 ル)―一―四―ジヒドロ六―メチル」三・五―ピリジンジカルボン酸 三―エチルエステ
 ル 五―メチルエステル ベンゼンスルホン酸塩として一三・八七mg以下を含有するもの
 五の二十六 N―「四」―二―「(二―アミノ四―オキソ四―七―ジヒドロ一H―ピロ
 「二・三―d」ピリミジン」五―イール)エチル」ベンゾイル」―L―グルタミン酸(別名ペ
 メトレキセド)、その塩類及びそれらの製剤
 五の二十七 二―アミノ」二―「(四―オクチルフェニル)エチル」プロパン」一・三―
 ジオール(別名フィンゴリモド)、その塩類及びそれらの製剤
 五の二十八 三―「(二S)」―二―「(二―アミノ」二―カルボキシエチル)カルバモイル)アミノ」
 一―五―クロロ」四―メチルベンゼンズルホン酸(別名ウパシカルセト)、その塩類及びそれ
 らの製剤
 五の二十九 (H)―一―「(二―アミノ」九―グアナジノ」一―ヒドロキシ」四・九・一―二―ト
 リアザノナデカン」一〇・一―三―ジオン(別名グスベリムス)、その塩類及びそれらの製剤
 五の三十 (H)―一―「(四―アミノ」三―クロロ」五―トリフルオロメチルフェニル)―二
 一―「(三級ブチルアミノ)エタノール(別名マブテロール)、その塩類及びそれらの製剤。た
 だし、一個中(H)―一―「(四―アミノ」三―クロロ」五―トリフルオロメチルフェニル)
 一―二―「(三級ブチルアミノ)エタノールとして五〇、g以下を含有する内用剤を除く。
 五の三十一 (H)―一―「(四―アミノ」五―クロロ」N」―「(三R・四S)」―一―「三」(パラ
 フルオロフェノキシ)プロピル」―三―メトキシ」四―「ペリジル」―オルト」アニスア
 ミド(別名シサブリド)及びその製剤。ただし、一個中(H)―一―「(四―アミノ」五―クロロ」
 N」―「(三R・四S)」―一―「三」(パラフルオロフェノキシ)プロピル」―三―メト
 キシ」四―「ペリジル」―オルト」アニスアミド」二・五mg以下を含有する内用剤及び(H)
 一―四―アミノ」五―クロロ」N」―「(三R・四S)」―一―「三」(パラフルオロフェ
 ノキシ)プロピル」―三―メトキシ」四―「ペリジル」―オルト」アニスアミド」〇・五%以下
 を含有する内用剤を除く。
 五の三十二 (一)―「(一S・四R)」―四―「(二―アミノ」六―「シクロプロピルアミノ)プ
 リン」九―イール」シクロペンタ」二―エニル」メタノール(別名アバカビル)、その塩類及
 びそれらの製剤
 五の三十三 五―アミノ」一―「(二・六―ジクロロ」四―「(トリフルオロメチル)フェニル」
 一―四」(トリフルオロメチル)スルフェニル)―一H―ピラゾール」三―カルボニトリル
 (別名フィプロニル)及びその製剤。ただし、一g中五―アミノ」一―「(二・六―ジクロロ
 一―四」(トリフルオロメチル)フェニル)―四」(トリフルオロメチル)スルフェニル)―
 一H―ピラゾール」三―カルボニトリルとして〇・五mg以下を含有する殺虫剤及び五―
 アミノ」一―「(二・六―ジクロロ」四」(トリフルオロメチル)フェニル)―四」(トリ
 フルオロメチル)スルフェニル)―一H―ピラゾール」三―カルボニトリルを担体に吸着さ

せた殺虫剤であつて一枚中五―アミノ」一―「(二・六―ジクロロ」四」(トリフルオロメチ
 ル)フェニル)―四」(トリフルオロメチル)スルフェニル)―一H―ピラゾール」三―
 カルボニトリルとして一〇mg以下を含有するものを除く。
 五の三十四 二―「(四―アミノ」二・六―ジクロロフェニル)イミノ」イミダゾリジン(別
 名アブラクロニジン)、その塩類及びそれらの製剤であつて二―「(四―アミノ」二・六―ジ
 クロロフェニル)イミノ」イミダゾリジンとして一%以下を含有するもの
 五の三十五 (H)―一―「(四―アミノ」三・五―ジクロロフェニル)―二―「(三級ブチルア
 ミノ)エタノール(別名クレンブテロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中
 (H)―一―「(四―アミノ」三・五―ジクロロフェニル)―二―「(三級ブチルアミノ)エ
 ノールとして〇・〇一mg以下を含有する内用剤及び(H)―一―「(四―アミノ」三・五―
 ジクロロフェニル)―二―「(三級ブチルアミノ)エタノールとして〇・〇〇一七七%以下を
 含有する顆粒剤を除く。
 五の三十六 一―「(四―アミノ」六・七―ジメトキシ」二―キナゾリニル)―四」(二―フロ
 イル)ピペラジン(別名ブラジジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―「(四
 一―アミノ」六・七―ジメトキシ」二―キナゾリニル)―四」(二―フロイル)ピペラジンと
 して二mg以下を含有するものを除く。
 五の三十七 (H)―一―「(二―アミノ」N」(二・五―ジメトキシ)ベーターヒドロキシフェネチ
 ル)アセトアミド(別名ミドドリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)
 一―「(二―アミノ」N」(二・五―ジメトキシ)ベーターヒドロキシフェネチル)アセトアミド
 として二mg以下を含有する内用剤を除く。
 五の三十八 二―「(二―アミノ」一・三―チアゾール」四―イール)―N」―「四」(二―「(二
 R)―一―ヒドロキシ」二―フェニルエチル)アミノ)エチル)フェニル)アセトアミド
 (別名ミラベグロ)の製剤であつて一個中二―「(二―アミノ」一・三―チアゾール」四―
 イール)―N」―「四」(二―「(二R)―一―ヒドロキシ」二―フェニルエチル)アミノ)エ
 チル)フェニル)アセトアミド五〇mg以下を含有するもの
 五の三十九 (S)―一―「(二―アミノ」四・五・六・七―テトラヒドロ六―プロピルアミノ)ベン
 ソチアゾール(別名プラミベキソール)、その塩類及びそれらの製剤
 五の四十 三〇―アミノ」三・一四・二五―トリヒドロキシ」三・九・一四・二〇・二五―ペ
 ンタアザトリアコンタ」二・一〇・一三・二二・二四―ペンタオン(別名デフェロキサミ
 ン)、その塩類及びそれらの製剤
 五の四十一 二―アミノ」六―「(トリフルオロメトキシ)ベンゾチアゾール(別名リルゾ
 ル)及びその製剤。ただし、一錠中二―アミノ」六―「(トリフルオロメトキシ)ベンゾチア
 ザール五〇mg以下を含有するものを除く。
 五の四十二 (一)―「(二S・三R)」―一―「(二―アミノ」三―ヒドロキシ」三―「(三・四―ジヒド
 ロキシフェニル)プロピオン酸(別名ドロキシドパ)及びその製剤。ただし、一個中(一)
 一―「(二S・三R)」―二―「(二―アミノ」三―ヒドロキシ」三―「(三・四―ジヒドロキシフェニル)
 プロピオン酸二〇〇mg以下を含有する内用剤及び(一)―「(二S・三R)」―二―「(二―アミノ」
 三―ヒドロキシ」三―「(三・四―ジヒドロキシフェニル)プロピオン酸二〇%以下を含有す
 る内用剤を除く。
 五の四十三 (一S・三S・五S)」―一―「(二S)」―二―「(二―アミノ」二―「(三―ヒドロキシトリ
 シクロ」三・三・一、一、一)デカー」一―イール)アセチル)―二―「(二―アザビシクロ」三・一・一〇」
 へキサ」三―「(三・三・一、一、一)デカー」一―イール)アセチル)及びその製剤。ただし、一錠中
 (二S・三S・五S)」―二―「(二S)」―二―「(二―アミノ」二―「(三―ヒドロキシトリシクロ」三・
 三・一、一、一)デカー」一―イール)アセチル)―二―「(二―アザビシクロ」三・一・一〇」へキサ」
 三―「(三・三・一、一、一)デカー」一―イール)アセチル)を含有する内用剤を除く。
 五の四十四 四―アミノ」一―ヒドロキシブチリデン」一―「(一―ジホスホン酸(別名アレンド
 ロン酸)又はその塩類の製剤であつて一個中四―アミノ」一―ヒドロキシブチリデン」一・

- 八の四 イキセキズマブ及びその製剤
- 八の五 イサツコシマブ及びその製剤
- 八の六 イサツコナゾニウム、その塩類及びそれらの製剤であつて、イサブコナゾールとして二・二mg以下を含有するもの
- 八の七 三ーイソプロチリル二ーイソプロピルピラゾロ「一・五―a」ピリジン（別名イブジラスト）及びその製剤。ただし、一個中三ーイソプロチリル二ーイソプロピルピラゾロ「一・五―a」ピリジン一〇mg以下を含有する内用剤及び三ーイソプロチリル二ーイソプロピルピラゾロ「一・五―a」ピリジンとして〇・〇―%以下を含有する点眼剤を除く。
- 八の八 一ーイソプロピルアミノ三ー（二ーナフチルオキシ）二ープロパノール（別名プロプラノール）、その塩類及びそれらの製剤
- 八の九 d―（イソプロピルアミノ）三ー（パラ―（二ーメトキシエチル）フェノキシ）二ープロパノール（別名メトプロロール）、その塩類及びそれらの製剤
- 九 二ーイソプロピルアミノ六ーメチルヘプタン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中二ーイソプロピルアミノ六ーメチルヘプタンとして二五mg以下を含有する内用剤、二ーイソプロピルアミノ六ーメチルヘプタンとして〇・三%以下を含有する内用液剤及び二ーイソプロピルアミノ六ーメチルヘプタンとして一%以下を含有する外用剤を除く。
- 十 イソプロピルプロムブチルアミド及びその製剤。ただし、一個中イソプロピルプロムブチルアミド〇・一g以下を含有するものを除く。
- 十の二 五ーイソプロピル 三ーメチル 二ーシアノー 四ージヒドロ六ーメチル四ー（メターニトロフェニル）三ー五ーピリジンジカルボキシラート（別名ニルバジピン）の製剤であつて、一個中五ーイソプロピル 三ーメチル 二ーシアノー 四ージヒドロ六ーメチル四ー（メターニトロフェニル）三ー五ーピリジンジカルボキシラート四mg以下を含有する内用剤
- 十一 イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイト（別名ダイアジノン）及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイト五%以下を含有する殺虫剤
 - (2) イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイトを紙又はフェルトに吸着させた殺虫剤であつて、一枚中イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイト〇・三六g以下を含有するもの
 - (3) イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイトをマイクロカプセル化した殺虫剤であつて、イソプロピルメチルピリミジルジエチルチオホスフェイト二・三%以下を含有するもの
- 十一の二 二ーイソプロボキシフェニルメチルカルバメート（別名プロボクスル）及びその製剤。ただし、二ーイソプロボキシフェニルメチルカルバメート二%以下を含有する殺虫剤を除く。
- 十一の三 イデュルスルファアゼ ペータ及びその製剤
- 十一の四 イネビリズマブ及びその製剤
- 十一の五 イブリムマブ及びその製剤
- 十一の六 イブリツモマブ チウキセタン及びその製剤
- 十一の七 三ー（二ー（イミダゾ「一・二―b」ピリダジン三ーイル）エチニル）四ーメチルNー（四ーメチルピペラジン一ーイル）メチル三ー（トリフルオロメチル）フェニル）ベンズアミド（別名ボナチニブ）又はその塩類の製剤であつて、一錠中三ー（二ー（イミダゾ「一・二―b」ピリダジン三ーイル）エチニル）四ーメチルNー（四ーメチルピペラジン一ーイル）メチル三ー（トリフルオロメチル）フェニル）ベンズアミドとして十五mg以下を含有するもの
- 十一の八 イミノジプロピルジメタンスルホネート（別名インプロスルファン）、その塩類及びそれらの製剤

- 十一の九 インスリン アスパルト及びその製剤
- 十一の十 インスリン アスパルト（遺伝子組換え）「インスリン アスパルト後続一」及びその製剤
- 十一の十一 インスリン グラルギン及びその製剤
- 十一の十二 インスリン グラルギン（遺伝子組換え）「インスリン グラルギン後続二」及びその製剤
- 十一の十三 インスリン グラルギン（遺伝子組換え）「インスリン グラルギン後続二」及びその製剤
- 十一の十四 インスリン グルリジン及びその製剤
- 十一の十五 インスリン デグルデク及びその製剤
- 十一の十六 インスリン リスプロ及びその製剤
- 十一の十七 インスリン リスプロ（遺伝子組換え）「インスリン リスプロ後続二」及びその製剤
- 十一の十八 Nー（一R）一インダン一ーイル」プロピン三ーアミン（別名ラサギリ）、その塩類及びそれらの製剤
- 十一の十九 一（七ーインデンニルオキシ）三ーイソプロピルアミノ二ープロパノールと一（四ーインデンニルオキシ）三ーイソプロピルアミノ二ープロパノールの二対一の互変異性混合物（別名インデンニル）、その塩類及びそれらの製剤
- 十一の二十（H）一（インデン七ーイルオキシ）メチル」モルホリン（別名インデロキサジン）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中（H）一（インデン七ーイルオキシ）メチル」モルホリンとして二〇mg以下を含有する内用剤を除く。
- 十一の二十一 一（インドール四ーイルオキシ）三ー（イソプロピルアミノ）二ープロパノール（別名ピンドロール）及びその製剤
- 十一の二十二（一R・三・五S）一Hーインドール三ーカルボン酸 八ーメチル一八ーアザピシクロ「三・二・一」オクト一三ーイルエステル（別名トロピセトロン）、その塩類及びそれらの製剤
- 十一の二十三 インフリキシマブ及びその製剤
- 十一の二十四 インフリキシマブ（遺伝子組換え）「インフリキシマブ後続二」及びその製剤
- 十一の二十五 インフリキシマブ（遺伝子組換え）「インフリキシマブ後続二」及びその製剤
- 十一の二十六 インフリキシマブ（遺伝子組換え）「インフリキシマブ後続三」及びその製剤
- 十一の二十七 ウステキヌマブ及びその製剤
- 十一の二十八 ウステキヌマブ（遺伝子組換え）「ウステキヌマブ後続二」及びその製剤
- 十一の二十九 右旋性三ーアセトキシシス二・三ージヒドロ五ー（二ー（ジメチルアミノ）エチル）二ー（四ーメトキシフェニル）一・五ーベンゾチアゼピン四（五H）一オン（別名シルチアゼム）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) 一錠中右旋性三ーアセトキシシス二・三ージヒドロ五ー（二ー（ジメチルアミノ）エチル）二ー（四ーメトキシフェニル）一・五ーベンゾチアゼピン四（五H）一オンとして六〇mg以下を含有するもの
 - (2) 一カプセル中右旋性三ーアセトキシシス二・三ージヒドロ五ー（二ー（ジメチルアミノ）エチル）二ー（四ーメトキシフェニル）一・五ーベンゾチアゼピン四（五H）一オンとして二〇〇mg以下を含有するもの
- 十一の三十 右旋性三ーアリル二ーメチルシクロペンタ二ーエン一四ーオン一ーイル右旋性トランスークリサンテマート及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) 殺虫剤であつて右旋性三ーアリル二ーメチルシクロペンタ二ーエン一四ーオン一ーイル右旋性トランスークリサンテマート〇・一三%以下を含有するエアゾール剤
 - (2) 右旋性三ーアリル二ーメチルシクロペンタ二ーエン一四ーオン一ーイル 右旋性トランスークリサンテマートを紙に吸着させた殺虫剤であつて一枚中右旋性三ーアリル一

- 二―メチルシクロペンターニ―エン―四―オン―一―イル 右旋性トランス―クリサンテマート〇・〇二g以下を含有するもの
- (3) 燻煙剤
- (4) 殺虫剤であつて右旋性三―アリアル―二―メチルシクロペンターニ―エン―四―オン―一―イル 右旋性トランス―クリサンテマート四%以下を含有する蒸散させて用いる液剤及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一錠又は一包中右旋性三・一七―ジメチルモルフィンとして一〇mg以下を含有するもの
- (2) 一カプセル中右旋性三・一七―ジメチルモルフィンとして五mg以下を含有するもの
- (3) 右旋性三・一七―ジメチルモルフィンとして〇・二五%以下を含有するシロップ剤
- 十一の三十二 エキセナチド及びその製剤
- 十一の三十三 エクリズマブ及びその製剤
- 十一の三十四 一・三・五(一〇)―エストラトリエン―三・一七―ペータージオール―三―(ビス―(二―クロロエチル)―カルバメート)―七―リン酸エステル(別名リン酸エストラムスチン)、その塩類及びそれらの製剤
- 十一の三十五 エタネルセプト及びその製剤
- 十一の三十六 エタネルセプト(遺伝子組換え)「エタネルセプト後続二」及びその製剤
- 十一の三十七 エタネルセプト(遺伝子組換え)「エタネルセプト後続二」及びその製剤
- 十二 エチニルチクロヘキシルカルバミン酸エステル及びその製剤
- 十二の二 N―(三―エチニルフェニル)―一六・七―ビス(二―メトキシエトキシ)キナゾリン―四―アミン(別名エルロチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 十二の三 (一S・四S・一OS・二六E・二二R)―七―(二Z)―エチリデン―一四・二―一―ビス(二―メチルエチル)―二―オキサ―二―三―ジチア―五・八・二〇・二二―テトラアザピシクロ「八・七・六」トリコス―一六―エン―三・六・九・一九・二二―ペンタオンとして一mg以下を含有するもの
- 十二の四 (一)―(五R・五aR・八aR・九S)―九―(四・六―〇―(R)―エチリデン―ペーターD―グルコピラノシル)オキシ―一五・八・八a・九―テトラヒドロ―五―(四―ヒドロキシ―三・五―ジメトキシフェニル)フロ「三三・四・六・七」ナフト「二・三―d)―一・三―ジオキソール―六(五aH)―オン(別名エトポシド)及びその製剤
- 十二の五 (三S・四R)―三―エチル―四―(三H―イミダゾ「一・二―a」ピロロ「二・三―e」ピラジン―八―イル)―N―(二・二―トリフルオロエチル)ピロリジン―一―カルボキサミド(別名ウパダシニブ)及びその製剤
- 十二の六 二―エチル―二・三―ジヒドロ―三―(四―(二―ペリジノエトキシ)アニリノ)―一―H―イソインドール―一―オン(別名エトミドリノ)及びその製剤。ただし、一錠中二―エチル―二・三―ジヒドロ―三―(四―(二―ペリジノエトキシ)アニリノ)―一―H―イソインドール―一―オンとして三mg以下を含有するものを除く。
- 十二の七 二―エチル―三・三―ジフェニル―二―プロペニルアミン(別名エチフェルミン)、その塩類及びそれらの製剤
- 十二の八 九―エチル―六・六―ジメチル―八―「四―(モルホリン―四―イル)ペリジジン―一―イル)―一―オキソ―六・一―ジヒドロ―五H―ベンゾ「b」カルバゾール―三―カルボニトリル(別名アレクチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

- 十二の九 三―エチルチオ―一〇―(三、一(二、一―メチルペラジノ)―プロピル)―フエノチアジン(別名チエチルペラジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三―エチルチオ―一〇―(三、一(二、一―メチルペラジノ)―プロピル)―フエノチアジンとして六・五mg以下を含有するものを除く。
- 十二の十 二―(四―エチル―一―ペラジニル)―四―(四―フルオロフェニル)―一五・六・七・八・九・一〇―ヘキサヒドロシクロオクタ「b」ピリジン(別名プロナセンリン)及びその製剤
- 十二の十一 N―(五―「四―エチルペラジン―一―イル」メチル)ピリジン―一―イル)―一五―フルオロ―四―「四―フルオロ―二―メチル―一―(二―メチルエチル)―一―H―ベンゾイミダゾール―六―イル」ピリミジン―二―アミン(別名アベマシクリブ)及びその製剤
- 十二の十二 一―エチル―三―ピペリジル―ジフェニルアセテート(別名ピペリドレート)、その塩類及びそれらの製剤
- 十二の十三 一―エチル―三―ピペリジルベンジレートメチルプロミド及びその製剤。ただし、一錠中一―エチル―三―ピペリジルベンジレートメチルプロミド五mg以下を含有するものを除く。
- 十二の十四 (H)―N―(一―エチル―二―ピロリジニル)メチル―一五―エチルスルホニル―オルト―アニサミド(別名スルトプロリド)、その塩類及びそれらの製剤
- 十二の十五 (二―「エチルスルホニル)―三―「四―(七H―ピロロ「二・三―d」ピリジン―四―イル)―一―H―ピラゾール―一―イル」アゼチジン―三―イル)アセトニトリル(別名バリシチニブ)及びその製剤
- 十二の十六 エチルホスホラミドチオン酸 O―「(E)―二―イソプロポキシカルボニル―一―メチルピニル」O―メチルエステル(別名プロペタンホス)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) エチルホスホラミドチオン酸 O―「(E)―二―イソプロポキシカルボニル―一―メチルピニル」O―メチルエステル三%以下を含有する殺虫剤
- (2) エチルホスホラミドチオン酸 O―「(E)―二―イソプロポキシカルボニル―一―メチルピニル」O―メチルエステルをマイクロカプセル化した殺虫剤であつて、エチルホスホラミドチオン酸 O―「(E)―二―イソプロポキシカルボニル―一―メチルピニル」O―メチルエステル二〇%以下を含有するもの
- 十二の十七 一―「四―「二―(三―エチル―四―メチル―二―オキソ―三―ピロリジン―一―カルボキサミド)エチル」―フエニルスルホニル)―三―(トランス―四―メチルシクロヘキシル)ウレア(別名グリメピリド)及びその製剤
- 十二の十八 N―エチル―N―メチルカルバミン酸三―「(一S)―一―(ジメチルアミノ)エチル」フェニルエステル(別名リバスチグミン)の製剤であつて一枚中N―エチル―N―メチルカルバミン酸三―「(一S)―一―(ジメチルアミノ)エチル」フェニルエステル一八mg以下を含有する貼付剤
- 十二の十九 四―「エチル―二―メチル―三―ピペリジノプロピオフェノン(別名エペリジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中四―「エチル―二―メチル―三―ピペリジノプロピオフェノンとして五〇mg以下を含有する内用剤及び四―「エチル―二―メチル―三―ピペリジノプロピオフェノンとして一〇%以下を含有する顆粒剤を除く。
- 十二の二十 エチル(二E・四E・六E・八E)―九―(四―メトキシ―二・三・六―トリメチルフェニル)―三・七―ジメチル―二・四・六・八―ノナテトラエノアト(別名エトトレチナト)及びその製剤

十二の四十六 エヌー(二)ジエチルアミノエチル)―二(四)クロロフェノキシ)アセタミドと四―ブチル―一(二)ジフェニル―三(五)ピラゾリジンジョン等のモル結合体(別名クロフエゾン)及びその製剤

十三 エヌー(ジメチルアミノプロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一個中エヌー(ジメチルアミノプロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピンとして二五mg以下を含有する内用剤
- (2) エヌー(ジメチルアミノプロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピンとして〇・〇〇〇二

五以下を含有する体外診断薬

十三の二 エヌー(ジメチルアミノメチルプロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピン(別名トリミブラミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中エヌー(ジメチルアミノメチルプロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピンとして二五mg以下を含有するものを除く。

十三の三 エヌー(三)―トリフルオロメチル―フェニル)―アントラニル酸(別名フルフェナム酸)、その塩類及びそれらの製剤

十三の四 エヌーヒドロキシエチルペラジルプロピルジベンゾアゼピン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中エヌーヒドロキシエチルペラジルプロピルジベンゾアゼピンとして五〇mg以下を含有するものを除く。

十三の五 エヌー(三)―(四)―一ペリジノ―四、一カルバモイル―ペリジノ)―プロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピン(別名カルピプラミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中エヌー(三)―(四)―一ペリジノ―四、一カルバモイル―ペリジノ)―プロピル)―ジベンゾジヒドロアゼピンとして五〇mg以下を含有するものを除く。

十三の六 エヌー二―ピリジルメチル)エヌーフエニル)エヌー二―ピリジノエチルアミン(別名ピコペリダミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、バルミチン酸塩及びその製剤並びに二錠中エヌー二―ピリジルメチル)エヌーフエニル)エヌー二―ピリジノエチルアミンとして三〇mg以下を含有するものを除く。

十三の七 エヌーフエネチルビグアナイド(別名フエネチルビグアナイド)、その塩類及びそれらの製剤

十三の八 エヌーブチルビグアナイド(別名ブチルビグアナイド)、その塩類及びそれらの製剤

十三の九 エヌーベンジル―エ、ヌーエ、ヌージメチルグアニジン(別名ベタニジン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の十 エヌーメチルアミノプロピルジベンゾジヒドロアゼピン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一個中エヌーメチルアミノプロピルジベンゾジヒドロアゼピンとして二五mg以下を含有する内用剤
- (2) エヌーメチルアミノプロピルジベンゾジヒドロアゼピンとして〇・〇〇〇五以下を含有する体外診断薬

十三の十一 エヌーメチル―三(二)―六―ジベンゾ(a・d)シクロヘプタジエニリデン)プロピルアミン(別名ノルトリプチリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、エヌーメチル―三(二)―六―ジベンゾ(a・d)シクロヘプタジエニリデン)プロピルアミンとして〇・〇〇〇四以下を含有する体外診断薬を除く。

十三の十二 一―(四)―一エヌメチルペリジリデン)―二(三)―六(七)ジベンゾシクロヘプタジエン(別名サイプロヘプタジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(四)―一エヌメチルペリジリデン)―二(三)―六(七)ジベンゾシクロヘプタジエンとして四・〇mg以下を含有するもの及び一―(四)―一エヌメチルペリジリデン)―二(三)―六(七)ジベンゾシクロヘプタジエンとして〇・〇四以下を含有するシロツブ剤を除く。

十三の十三 エヌー(五)―(二)メトキシエトキシ)―二(一)ピリミジニル)ベンゼンスルホンアミド(別名グリミジン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の十四 エピナスチン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一個中エピナスチンとして一七・四五mg以下を含有するもの
- (2) 一mL中エピナスチンとして一・七四五mg以下を含有する内用液剤
- (3) 一g中エピナスチンとして八・七二mg以下を含有する内用剤であつて一容器中エピナスチンとして二・一八g以下を含有するもの
- (4) エピナスチン塩酸塩として〇・五以下を含有する外用剤

十三の十五 エフガルチギモド アルファ及びその製剤

十三の十六 エポコリタマブの製剤であつて、一バイアル中エポコリタマブとして四八mg以下を含有するもの

十三の十七 エボカルセトの製剤であつて、一個中エボカルセトとして四mg以下を含有するもの

十三の十八 (五R)―四(五)エポキシ―三(七)ヒドロキシ―一(七)メチルモルヒナン―六(一)オン(別名ヒドロモルフオン)又はその塩類の製剤であつて、一個中(五R)―四(五)エポキシ―三(七)ヒドロキシ―一(七)メチルモルヒナン―六(一)オンとして二四mg以下を含有するもの及び一バイアル中(五R)―四(五)エポキシ―三(七)ヒドロキシ―一(七)メチルモルヒナン―六(一)オンとして二〇mg以下を含有するもの

十三の十九 エラスタゼ、エラスタゼに添加剤を加えたもの及びそれらの製剤。ただし、一個中エラスタゼとして二二mg以下を含有する内用剤を除く。

十三の二十 (H)―エリトロ―(一)―(二)ヒドロキシフェニル)―二(一)―(二)―(一)ヒドロキシフェニル)エチルアミノ)―一(一)プロパノール(別名リトドリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)―エリトロ―(一)―(二)ヒドロキシフェニル)―二(一)―(二)―(一)ヒドロキシフェニル)エチルアミノ)―一(一)プロパノールとして五mg以下を含有する内用剤を除く。

十三の二十一 エル―アスパラギンアミドヒドロラーゼ(別名エル―アスパラギナーゼ)及びその製剤

十三の二十二 エルカトニン及びその製剤

十三の二十三 エル―三(二)―ヒドロキシ―一(一)メチル―二(一)フェニルエチル)アミノ)―三(一)メトキシプロピオフェノン(別名オキシフェドリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中エル―三(二)―ヒドロキシ―一(一)メチル―二(一)フェニルエチル)アミノ)―三(一)メトキシプロピオフェノンとして八mg以下を含有するものを除く。

十三の二十四 エルラナタマブ及びその製剤

十三の二十五 エロスルファアゼ アルファ及びその製剤

十三の二十六 エロツスマブ及びその製剤

十三の二十七 塩化(二RS)―二(一)アセトキシ―N・N・N―トリメチルプロピルアミニウム(別名メタコリン塩化物)であつて、一バイアル中塩化(二RS)―二(一)アセトキシ―N・N・N―トリメチルプロピルアミニウムとして一〇〇mg以下を含有する製剤。

十三の二十八 塩化三(七)ビス(ジメチルアミノ)フェノチアジン―五(一)イウム(別名メチルチオニウム)の製剤であつて、一アンブル中塩化三(七)ビス(ジメチルアミノ)フェノチアジン―五(一)イウムとして五〇mg以下を含有する注射剤

十三の二十九 エンシトレルビル フマル酸及びその製剤

十三の三十 エンド―三(九)ジメチル―三(九)ジアザビシクロ[三・三・一]ノン―七(一)イル―一H―インダゾール―三(一)カルボキシアミド(別名インジセトロン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の三十一 エンホルツマブ ベドチン及びその製剤
十三の三十二 オキシブチニン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中オキシブチニン塩酸塩として三 m g 以下を含有する内用剤

(2) 一枚中オキシブチニン塩酸塩として七三・五 m g 以下を含有する貼付剤

(3) 一 g 中オキシブチニン塩酸塩として二〇〇 m g 以下を含有するローション剤

十三の三十三 五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロジン―O―第三ブチル―D―セリル―L―ロイシル―L―アルギニル―N―エチル―L―プロリンアミド (別名ブセリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロジン―O―第三ブチル―D―セリル―L―ロイシル―L―アルギニル―N―エチル―L―プロリンアミドとして〇・一五%以下を含有する点鼻剤

(2) 五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロジン―O―第三ブチル―D―セリル―L―ロイシル―L―アルギニル―N―エチル―L―プロリンアミドとして〇・〇〇四%以下を含有する注射剤

十三の三十四 一―(五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロシル―O―第三ブチル―D―セリル―L―ロイシル―L―アルギニル―L―プロリン)セミカルバジド (別名ゴセリン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の三十五 (一)―五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロシル―三―(二―ナフチル)―D―アラニル―L―ロイシル―L―アルギニル―L―プロリングリシンアミド (別名ナフアレリン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の三十六 五―オキソ―L―プロリン―L―ヒスチジル―L―トリプトフィル―L―セリル―L―チロシル―D―ロイシル―L―ロイシル―L―アルギニル―N―エチル―L―プロリンアミド (別名リユープロレリン)、その塩類及びそれらの製剤

十三の三十七 一・二・四・五・六・七・八・八―オクタクロロ―二・三・三 a・四・七・七 a―ヘキサヒドロ―四・七―メタノインデン (別名クロルデン) 及びこれを含有する製剤。ただし、一・二・四・五・六・七・八・八―オクタクロロ―二・三・三 a・四・七・七 a―ヘキサヒドロ―四・七―メタノインデン 〇%以下を含有するものを除く。

十四 (二)―(オクタヒドロ―アゾシニル)―エチル)―グアジン、その塩類及びそれらの製剤

十四の二 オゾラリズマブ及びその製剤

十四の三 オビヌズマブ及びその製剤

十四の四 オファツムマブ及びその製剤

十四の五 オマリズマブ及びその製剤

十四の六 オリブダーゼ アルファ及びその製剤

十四の七 (一)―(R)―一五―[二]―[二]―(オルト―エトキシフェノキシ)エチル]アミノ]プロピル)―二―メトキシベンゼンスルホンアミド (別名タムスロシン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(一)―(R)―一五―[二]―[二]―(オルト―エトキシフェノキシ)エチル]アミノ]プロピル)―二―メトキシベンゼンスルホンアミドとして〇・一八四 m g 以下を含有する内用剤を除く。

十四の八 二―オルト―クロロフェニル―二―メチルアミノシクロヘキサノン (別名ケタミン)、その塩類及びそれらの製剤

十四の九 五―(オルトクロロベンジル)―四・五・六・七―テトラヒドロチエノ〔三・二―C〕ピリジン (別名チクロピジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中五―(オ

ルトクロロベンジル)―四・五・六・七―テトラヒドロチエノ〔三・二―C〕ピリジンとして一〇〇 m g 以下を含有する内用剤を除く。

十四の十 オルト―(三―三級ブチルアミノ)―二―ヒドロキシプロボキシ)ベンゾニトリル (別名ブニトリール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中オルト―(三―三級ブチルアミノ)―二―ヒドロキシプロボキシ)ベンゾニトリルとして一〇 m g 以下を含有するものを除く。

十五 オルトプロムベンジル―エヌ―エチル―エヌジメチルアンモニウムパラトルエンスルホネイト及びその製剤

十五の二 四―(オルト―ベンジルフェノキシ)―N―メチルブチルアミン (別名ピフェマリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中四―(オルト―ベンジルフェノキシ)―N―メチルブチルアミンとして五〇 m g 以下を含有する内用剤

(2) 四―(オルト―ベンジルフェノキシ)―N―メチルブチルアミンとして五%以下を含有する内用剤

十五の三 一―(二―(オルト―(メタ―クロロベンジルオキシ)フェニル)ビニル)イミダゾール (別名クロコナゾール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一―(二―(オルト―(メタ―クロロベンジルオキシ)フェニル)ビニル)イミダゾールとして一%以下を含有する外用剤を除く。

十五の四 (H)―一―(オルト)―[二]―(メタ―メトキシフェニル)エチル]フェノキシ)―三―(ジメチルアミノ)―二―プロピル 水素サクシナート (別名サルボグレラート)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)―一―(オルト)―[二]―(メタ―メトキシフェニル)エチル]フェノキシ)―三―(ジメチルアミノ)―二―プロピル 水素サクシナートとして九二・一八 m g 以下を含有する内用剤を除く。

十五の五 過酢酸を含有する製剤

十六 過酸化尿素及びその製剤。ただし、過酸化尿素一七%以下を含有する染毛剤及び過酸化尿素〇・〇五%以下を含有する体外診断薬を除く。

十六の二 カナキマブ及びその製剤

十六の三 カピバセルブ及びその製剤

十七 カルバミルコリンクロリド (別名カルバコール)、一%以下を含有する外用剤

十八 カルバミルメチルコリン (別名ベタンコール) 又はその塩類を含有する製剤。ただし、一錠又は一包中カルバミルメチルコリンとして五 m g 以下を含有するものを除く。

十九 三―(カルバモイル)―三―ジフェニルプロピル)―ジイソプロピルメチルアンモニウム (別名イソプロパミド)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、注射剤以外の製剤であつて一個中三―(カルバモイル)―三―ジフェニルプロピル)―ジイソプロピルメチルアンモニウムとして五 m g 以下を含有するものを除く。

十九の二 五―[二S・二S)―一―[三S・六S・九S・一―R・一五S・一八S・二〇R・二―R・二四S・二五S・二六S)―三―[R)―二―カルバモイル)―二―ヒドロキシエチル)―一―二〇・二―二五―テトラヒドロキシ)―五―[R)―一―ヒドロキシエチル)―二六―メチル)―二・五・八・一四・一七・二二―ヘキサオキソ)―一八―[四―[五―(四―ペンチルオキシフェニル)イソオキサゾール)―三―イリル]ベンゾイルアミノ)―一・四・七・一三・一六・二二―ヘキサアザトリシクロ[二二・三・〇・〇]ヘプタコ

サ―六―イリル)―二―ジヒドロキシエチル)―二―ヒドロキシフェニル スルファート (別名ミカファンギン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一片中五―[一S・二S)―二―[三S・六S・九S・一―R・一五S・一八S・二〇R・二―R・二四S・二五S・二六S)―三―[R)―二―カルバモイル)―二―ヒドロキシエチル)―三―[R)―二―カルバモイル)―二―ヒドロキシエチル)―二六―メチル)―二・二五―テトラヒドロキシ)―一五―[R)―一―ヒドロキシエチル)―二六―メチル)―二・

二五―テトラヒドロキシ)―一五―[R)―一―ヒドロキシエチル)―二六―メチル)―二・

五・八・一四・一七・二三―ヘキサオキソ―一八―「四―」五―「四―ペンチルオキシフェニル」イソキサゾール―三―イル」ベンゾイルアミノ―一・四・七・一三・一六・二二―ヘキサアザトリシクロ「二・二・三・〇・〇・三」ヘプタコサ―六―イル―一・二―ジヒドロキシエチル―二―ヒドロキシフェニル スルファートとして五・二^g以下を含有する体外診断薬を除く。

十九の三 (十)―(二S・三S)―一八―カルボキシ―二〇―「N」(S)―一・二―ジカルボキシエチル」カルボキシルメチル―三―エチル―三・七・一・二―テトラメチル―八―ビニルクロリン―二―プロパン酸(別名タラポルフィン)、その塩類及びそれらの製剤
十九の四 カロテグラストメチル及びその製剤
十九の五 一〇―(三キヌクリジニルメチル)フェノチアジン(別名メキタジン)及びその製剤。ただし、一個中一〇―(三キヌクリジニルメチル)フェノチアジン三mg以下を含有する内用剤及び一〇―(三キヌクリジニルメチル)フェノチアジン〇・六%以下を含有する内用剤を除く。

十九の六 (三aS)―二―「(三S)―キヌクリジン―三―イル」―二・三・三a・四・五・六―ヘキサヒドロ―H―ベンゾ「de」―イソキノリン―一―オン(別名パロノセトロン)、その塩類及びそれらの製剤
十九の七 ギボシラン、その塩類及びそれらの製剤
十九の八 四―(六―グアナジノヘキサノイルオキシ)安息香酸エチル(別名ガベキサート)、その塩類及びそれらの製剤

二十 グアヤコール及びその製剤。ただし、グアヤコール一〇%以下を含有するもの及び一個中グアヤコール五〇mg以下を含有するものを除く。
二十の二 クエン酸第一鉄ナトリウム及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
(1) 一個中クエン酸第一鉄ナトリウム四七〇・九mg以下を含有する内用剤
(2) クエン酸第一鉄ナトリウムとして七八・五%以下を含有する内用剤

二十の三 ゲセルクマブ及びその製剤
二十の四 クラゾセンタン、その塩類及びそれらの製剤
二十の五 クリサンタスパーゼ及びその製剤
二十の六 グルカゴン及びその製剤
二十の七 グルカルビダーゼ及びその製剤
二十の八 グルタルアルデヒド(別名グルタール)及びその製剤。ただし、グルタルアルデヒド〇・八%以下を含有する体外診断薬を除く。

二十一 クレオソート及びその製剤。ただし、クレオソート一〇%以下を含有するもの及び一個中クレオソート五〇mg以下を含有するものを除く。
二十一の二 クロバリマブ及びその製剤
二十二 クロルエチル
二十二の二 一―クロル―三―エチニル―三―ヒドロキシペンテン(別名エスクロルビノール)及びその製剤

二十二の三 三―クロル―五―「三―」(ジメチルアミノ)プロピル―一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンズ「b・f」アゼピン(別名クロミプラミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三―クロル―五―「三―」(ジメチルアミノ)プロピル―一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンズ「b・f」アゼピンとして二五mg以下を含有するものを除く。
二十二の四 一―(二―クロルフェニル)―二―イソプロピルアミノエタノール(別名クロルプレナリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(二―クロルフェニル)―二―イソプロピルアミノエタノールとして五mg以下を含有するもの及び一―(二―クロルフェニル)―二―イソプロピルアミノエタノールとして二%以下を含有する吸入剤を除く。

二十二の五 一―(四―クロルベンゼンスルホニル)―三―プロピルウレア(別名クロルプロパミド)及びその製剤

二十三 クロルメチル及びその製剤。ただし、容量三〇〇cc以下の容器に収められた殺虫剤であつて、クロルメチル五〇%以下を含有するものを除く。
二十三の二 二―クロル―一―四―メチルピペラジノージベンズ「b・f」―一・四―チアゼピン(別名クロチアピン)及びその製剤
二十四 クロルメチレン
二十四の二 一―(四―二―五―クロル―二―メトキシベンズアミド)―エチル」フェニルスルホニル―三―シクロヘキシルウレア(別名グリベンクラミド)及びその製剤
二十四の三 二―クロル―アルファ―「二―ジメチルアミノエチル」ベンズヒドロール(別名クロフエダノール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中二―クロル―アルファ―「二―ジメチルアミノエチル」ベンズヒドロールとして二・五mg以下を含有するもの及び二―クロル―アルファ―「二―ジメチルアミノエチル」ベンズヒドロールとして四・二%以下を含有する顆粒剤を除く。

二十四の四 五―クロル―四―「二―イミダゾリン―二―イル」アミノ―一・二・三―ベンゾチアジアゾール(別名チザニジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中五―クロル―四―「二―イミダゾリン―二―イル」アミノ―一・二・三―ベンゾチアジアゾールとして一mg以下を含有する内用剤及び五―クロル―四―「二―イミダゾリン―二―イル」アミノ―一・二・三―ベンゾチアジアゾールとして〇・二%以下を含有する顆粒剤を除く。
二十四の五 (H)―三―「二―クロロエチル」―二―「二―クロロエチル」―アミノ―一―テトラヒドロ―二H―一・三・二―オキサザハスホリン―二―オキシド(別名イホスファミド)及びその製剤
二十四の六 (H)―三―クロロ―五―「二―オキソ―一・二・三・五・六・七・八・八a―オクタヒドロイミダゾ」―二・二―a」ピリジン―三―スビロー四、―ピペリジノ」プロピル―一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンズ「b・f」アゼピン(別名クロスピラミン)、その塩類及びそれらの製剤

二十四の七 五―クロル―「二―三―「二―オキソ―一―ペンズイミダゾリニル」プロピル」―四―ピペリジル」―二―ペンズイミダゾリノン(別名ドンペリドン)及びその製剤。ただし、一個中五―クロル―「二―三―「二―オキソ―一―ペンズイミダゾリニル」プロピル」―四―ピペリジル」―二―ペンズイミダゾリノン一〇mg以下を含有する内用剤、五―クロル―「二―三―「二―オキソ―一―ペンズイミダゾリニル」プロピル」―四―ピペリジル」―二―ペンズイミダゾリノン一%以下を含有する内用剤及び一個中五―クロル―「二―三―「二―オキソ―一―ペンズイミダゾリニル」プロピル」―四―ピペリジル」―二―ペンズイミダゾリノン六〇mg以下を含有する坐剤を除く。
二十四の八 八―クロル―六―「オルトフルオロフェニル」―一―メチル―四H―イミダゾ「二・五―a」(二・四)ベンゾジアゼピン(別名ミダゾラム)及びその製剤。ただし、八―クロル―六―「オルトフルオロフェニル」―一―メチル―四H―イミダゾ「二・五―a」(二・四)ベンゾジアゼピン〇・五%以下を含有する注射剤及び口腔用液剤を除く。

二十四の九 クロロキン、その塩類及びそれらの製剤
二十四の十 N―「二S)―一―「三―「三―クロル―四―シアノフェニル」―一H―ピラゾール―一―イル」プロパン―二―イル」―五―「(RS)―一―ヒドロキシエチル」―一H―ピラゾール―三―カルボキサミド(別名タルタミド)及びその製剤
二十四の十一 七―クロル―「二―「(ジエチルアミノ)エチル」―五―「二―フルオロフェニル」―一H―一―四―ベンゾジアゼピン」(三H)―オン(別名フルラゼパム)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一カプセル中七―クロル―「二―「(ジエチルアミノ)エチル」―五―「二―フルオロフェニル」―一H―一―四―ベンゾジアゼピン」(三H)―オンとして一五mg以下を含有するものを除く。

二十四の十二 一―「二―フルオロフェニル」―一H―一―四―ベンゾジアゼピン」(三H)―オンとして一五mg以下を含有するものを除く。

二十四の十二 (二) クロロニ (二) ジエチルアミノメチル (一) イミダゾリル (一) 五
ニトロベンゾフェノン (別名ニゾフェノン) その塩類及びそれらの製剤
二十四の十三 (一) (S) 一六クロロニ (四) シクロプロピルエチル (一) 一四
ヒドロニ (トリフルオロメチル) 一ニ H 一三 一ニベンゾキサジン (二) オン (別名エ
フアピレンツ) 及びその製剤
二十四の十四 (四) (三) クロロニ (四) 「シクロプロピルカルバモイル」アミノ」フェノキ
シ」一七メトキシキノリン一六カルボキサミド (別名レンパチニブ) その塩類及びそ
れらの製剤
二十四の十五 六クロロニ一五シクロヘキシル (一) インダンカルボン酸 (別名クリダナ
ク) 及びその製剤
二十四の十六 七クロロニ一三ジヒドロニ一オキソニ一五フェニル (一) H 一四
ベンゾアゼピン一三カルボン酸 (別名クロラゼン酸) その塩類及びそれらの製剤。た
だし、一カブセル中七クロロニ一三ジヒドロニ一オキソニ一五フェニル (一) H
一四ベンゾアゼピン一三カルボン酸として七・五 mg 以下を含有するものを除く。
二十四の十七 (二) (四) (Z) 一四クロロニ一ニジフェニル (一) プテニル」フェ
ノキシ」一 N 一ニジメチルエチルアミン (別名トレミフェン) その塩類及びそれらの製剤
二十四の十八 二クロロニ (一) (二) ジメチルアミノエトキシ」ジベンゾ「b・f」チエ
ピン (別名ゾテピン) 及びその製剤
二十四の十九 二クロロニ一ニデオキシアデノシン (別名クラドリピン) 及びそれらの
製剤
二十四の二十 二クロロニ一ニデオキシニ一フルオロニ一ベター D 一アラビノフラ
ノシル) 一ニ H 一プリン一六アミン (別名クロアラビン) 及びその製剤
二十四の二十一 二クロロニ一五 (一) H 一テトラゾール一五 (一) 一 N 一四 (二) テニ
ル) スルファニルアミド (別名アゾセמיד) 及びその製剤。ただし、一個中二クロロニ一五
一 (一) H 一テトラゾール一五 (一) 一 N 一四 (二) テニル) スルファニルアミド六〇 mg
以下を含有する内用剤を除く。
二十四の二十二 一クロロニ一ニニ一ニトリフルオロエチルジフルオロメチルエーテル
(別名イソフルラン) 及びその製剤
二十四の二十三 一クロロニ一ニニ一ニトリフルオロエチルジフルオロメチルエーテル
(別名エンフルラン) 及びその製剤
二十四の二十四 五クロロニ一ニトリフルオロメタンスルホニルアミノ安息香酸 メチルエ
ステル (別名アミドフルメト) 及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
(1) 殺虫剤であつて一 mL 中五クロロニ一ニトリフルオロメタンスルホニルアミノ安息香
酸 メチルエステル七・五 mg 以下を含有するエアゾール剤
(2) 殺虫剤であつて五クロロニ一ニトリフルオロメタンスルホニルアミノ安息香酸 メチ
ルエステル五・〇% 以下を含有する燻煙剤
二十四の二十五 (四) (三) (四) クロロニ一三トリフルオロメチルフェニル) ウレイ
ド」フェノキシ」一 N 一ニメチルピリジン一ニカルボキサミド (別名ソラフェニブ) その
の塩類及びそれらの製剤
二十四の二十六 (四) (四) (四) クロロニ一三 (トリフルオロメチル) フェニル) カルバ
モイル) アミノ) 一ニフルオロフェノキシ」一ニメチルピリジン一ニカルボキサミド
(別名レゴラフェニブ) 及びその製剤
二十四の二十七 N 一 (四) (五 RS) 一七クロロニ一五ヒドロキシニ一三・四・五
テトラヒドロニ一 H 一ベンゾ「b」アゼピン一ニカルボニル」一ニメチルフェニル」
一ニメチルベンズアミド (別名トルパタン) 及びその製剤
二十四の二十八 六クロロニ一四ヒドロキシニ一ニメチル N 一 (二) ピリジル) 一ニ H 一
チエノ「ニ・三」一」一ニチアジン一ニカルボキサミド 一・一」ジオキシド (別
名ロルノキシカム) 及びその製剤

二十四の二十九 二クロロニ一ニニ一ニペラジニル) ジベンズ「b・f」(一・四)
オキサゼピン (別名アモキサゼピン) 及びその製剤
二十四の三十 八クロロニ一ニニ一ニペラジニル) 一六・十一」ジヒドロニ一五
H 一ベンゾ「五・六」シクロヘプタ「二・二」ニ b」ピリジン (別名デスロラタジン) 及びそ
の製剤。ただし、一錠中八クロロニ一ニニ一ニペラジニル) 一六・十一」ジ
ヒドロニ一五 H 一ベンゾ「五・六」シクロヘプタ「二・二」ニ b」ピリジンとして五 mg 以下を
含有するものを除く。
二十四の三十一 (四) (四) (二) (四) クロロフェニル) 一四・四」ジメチルシクロヘキ
サニ一ニエンニ一ニイル) メチル) ペラジニル) 一ニイル) 一 N 一 (三) ニトロニ一四 (二)
(オキサニ一四ニイル) メチル) アミノ) フェニル) スルホニル) 一ニニ (一) H 一ピロロ
「二・三」ニ b」ピリジン一五ニイル) オキシ) ベンズアミド (別名ベネトクラクス) 及びそ
の製剤
二十四の三十二 (一) (四) クロロフェニル) 一ニ・三」ジメチル一四」ジメチルアミノ一ニ
ニブタニル (別名クロブチニル) その塩類及びそれらの製剤
二十四の三十三 (十) (S) 一ニニ (二) クロロフェニル) 一ニニ (四・五・六・七) テ
トラヒドロチエノ「三・二」ニ c」ピリジン一五ニイル) 酢酸 メチルエステル (別名クロピ
ドグレル) その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中 (十) (S) 一ニニ (二) クロ
ロフェニル) 一ニニ (四・五・六・七) テトラヒドロチエノ「三・二」ニ c」ピリジン一五
ニイル) 酢酸 メチルエステルとして七十五 mg 以下を含有するものを除く。
二十四の三十四 (五) (三) クロロフェニル) 一ニニヒドロキシピリジン一ニニカルボキシ
アミド」酢酸 (別名バダデユスタツト) 及びその製剤
二十四の三十五 N 一 (三) (五) (四) クロロフェニル) 一ニ H 一ピロロ「二・三」ニ b」ピ
リジン一三ニカルボニル) 一ニニ (四) ジフルオロフェニル) プロパン一ニニスルホンアミド
(別名ベムラフェニブ) 及びその製剤
二十四の三十六 (H) 一ニニ (四) (四) クロロフェニル) フェニルメチル) 一ニニペラ
ジニル) エトキシ酢酸 (別名セチリジン) その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中 (H)
一ニニ (四) (四) クロロフェニル) フェニルメチル) 一ニニペラジニル) エトキシ酢
酸として八・四三 mg 以下を含有するもの及び一容器中 (H) 一ニニ (四) (四) クロロ
フェニル) フェニルメチル) 一ニニペラジニル) エトキシ酢酸として一・〇六 g 以下を含
有するものを除く。
二十四の三十七 (二) (二) (四) (R) 一 (四) クロロフェニル) フェニルメチル) ペ
ラジニル) 一ニイル) エトキシ) 酢酸 (別名レボセチリジン) その塩類及びそれらの製剤。
ただし、一錠中 (二) (二) (四) (R) 一 (四) クロロフェニル) フェニルメチル) ペ
ラジニル) 一ニイル) エトキシ) 酢酸 二塩酸塩五 mg 以下を含有するものを除く。
二十四の三十八 (一) (四) クロロフェニル) 一五 (一) ニメチルエチル) ビグアニド (別名
プログアニル) の製剤であつて、一錠中 (一) (四) クロロフェニル) 一五 (一) ニメチルエ
チル) ビグアニド塩酸塩として一〇〇 mg 以下を含有する内用剤
二十五 クロロブタニル
二十五の二 (二) E) 一 N 一 (四) (三) クロロニ一四フルオロアニリン) 一七 (三 S)
一オキソニ一三ニイル) オキシ) キナゾリン一六ニイル) 一四 (ジメチルアミノ) プタ
ニニエナミド (別名アファチニブ) その塩類及びそれらの製剤
二十五の三 (二) E) 一 N 一 (四) (三) クロロニ一四フルオロフェニル) アミノ) 一七 (七
トキシキナゾリン一六ニイル) 一四 (ニペラジニル) 一ニニ (二) エンアミド (別
名ダコミチニブ) 及びその製剤
二十五の四 六 (三) クロロニ一ニフルオロフェニル) メチル) 一ニニ (二 S) 一ニニヒ
ドロキシ一三ニメチルブタン一ニニイル) 一七 (七) メトキシ一四 (四) オキソ一・四」ジヒドロ
キノリン一三ニカルボン酸 (別名エルビテグラビル) 及びその製剤

- (1) 一錠中五—(三—三級ブチルアミノ—二—ヒドロキシ) プロポキシ—三—四—ジヒドロカルボスチリルとして5 m g以下を含有するもの
- (2) 一カプセル中五—(三—三級ブチルアミノ—二—ヒドロキシ) プロポキシ—三—四—ジヒドロカルボスチリルとして一五 m g以下を含有するもの
- (3) 五—(三—三級ブチルアミノ—二—ヒドロキシ) プロポキシ—三—四—ジヒドロカルボスチリルとして一%以下を含有する細粒剤
- (4) 五—(三—三級ブチルアミノ—二—ヒドロキシ) プロポキシ—三—四—ジヒドロカルボスチリルとして二%以下を含有する点眼剤
- 二十六の二十八 (H) —四—(三—三級ブチルアミノ—二—ヒドロキシプロポキシ) —二—メチル—(二H) —イソキノリン (別名チリソロール)、その塩類及びそれらの製剤
- 二十六の二十九 八—(三—三級ブチルアミノ) —二—ヒドロキシプロポキシ —五—メチルタリン (別名ブクモロール)、その塩類及びそれらの製剤
- 二十六の三十 (一) —(三—三級ブチルアミノ) —三—(四—モルホリノ—二—五—チアゾール—三—イル) オキシ —二—プロパノール (別名チモロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、(一) —(三—三級ブチルアミノ) —三—(四—モルホリノ—二—五—チアゾール—三—イル) オキシ —二—プロパノールとして〇・五%以下を含有する点眼剤及び一錠中(二) —(三—三級ブチルアミノ) —三—(四—モルホリノ—二—五—チアゾール—三—イル) オキシ —二—プロパノールとして5 m g以下を含有するものを除く。
- 二十六の三十一 (一) —N—三級ブチル—三—オキソ—四—アザ—五アルファー—アンドロステ—一—エン—十七ベーター—カルボキサミド (別名フィナスチリド) 及びその製剤
- 二十六の三十二 (二) —(三S・四aS・八aS) —N—三級ブチル—二—(二R・三R) —二—ヒドロキシ—三—(三—ヒドロキシ—二—メチルベンゾイルアミノ) —四—(フェニルチオ) ブチル」デカヒドロイソキノリン—三—カルボキサミド (別名ネルフィナビル)、その塩類及びその製剤
- 二十六の三十三 (H) —N—三級ブチル—三—メチル—三—ジフェニルプロピルアミン (別名テロジリン)、その塩類及びそれらの製剤
- 二十六の三十四 三十四番目のリジン残基をアルギニン残基に置換したヒトグルカゴン様ペプチド—一—の七—三十七番目のアミノ酸残基をコードするDNAの発現により組換え体で産生される三十一個のアミノ酸残基からなるポリペプチドのリジン残基のイプシロン—アミノ基にN—パルミトイルグルタミン酸がガンマー位で結合した修飾ポリペプチド (別名リラグルチド (遺伝子組換え)) 及びその製剤
- 二十六の三十五 七—(四—七—ジアザスピロ「二・五」オクタン—七—イル) —二—(二—八—ジメチルイミダゾ「二・二—b」ピリダジン—六—イル) —四—H—ピリド「一・二—a」ピリミジン—四—オン (別名リスジプラム) の製剤であつて、一瓶(二g) 中七—(四—七—ジアザスピロ「二・五」オクタン—七—イル) —二—(二—八—ジメチルイミダゾ「二・二—b」ピリダジン—六—イル) —四—H—ピリド「一・二—a」ピリミジン—四—オンとして六〇 m g以下を含有するドライシロップ剤
- 二十六の三十六 シアナミド及びその製剤
- 二十六の三十七 四—(二—四—(二—E) —二—シアノエチル) —二—六—ジメチルフェニル) アミノ) —二—イル) アミノ) ベンゾニトリル (別名リルビリン)、その塩類及びそれらの製剤
- 二十六の三十八 四—(七—「六—シアノ—五—(トリフルオロメチル) ピリジン—三—イル」—八—オキソ—六—チオキソ—五—七—ジアザスピロ「三・四」オクタン—五—イル) —二—フルオロ—N—メチルベンズアミド (別名アパルタミド) 及びその製剤

- 二十六の三十九 四—(三—「四—シアノ—三—(トリフルオロメチル) フェニル」—五—五—ジメチル—四—オキソ—二—スルファニリデンイミダゾリジン—一—イル) —二—フルオロ—N—メチルベンズアミド (別名エンザルタミド) 及びその製剤
- 二十六の四十 (H) —N—「四—シアノ—三—(トリフルオロメチル) フェニル」—三—(四—フルオロフェニル) スルホニル」—二—ヒドロキシ—二—メチルプロパンアミド (別名ピカルタミド) 及びその製剤
- 二十六の四十一 二—(三—(二—シアノ—一—メチルエチル) —五—(二H—一・二—四—トリアゾール—一—イル) メチル) フェニル」—二—メチルプロパンニトリル (別名アナストロゾール) 及びその製剤
- 二十六の四十二 二・四—ジアミノ—六—(二・五—ジクロロフェニル) —s—トリアジン (別名イルソグラジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中二・四—ジアミノ—六—(二・五—ジクロロフェニル) —s—トリアジンとして四 m g以下を含有する内用剤
- (2) 二・四—ジアミノ—六—(二・五—ジクロロフェニル) —s—トリアジンとして〇・八%以下を含有する内用剤
- 二十六の四十三 三・五—ジアミノ—六—(二・三—ジクロロフェニル) —一・二—四—トリアジン (別名ラモトリギン) の製剤であつて、一錠中三・五—ジアミノ—六—(二・三—ジクロロフェニル) —一・二—四—トリアジンとして一〇〇 m g以下を含有する錠剤
- 二十六の四十四 二・四—ジアミノ—五—(パラ—クロロフェニル) —六—エチルピリミジン (別名ピリメタミン) 及びその製剤
- 二十六の四十五 二・四—ジアミノ—六—ペリジノピリミジン—三—オキシド (別名ミノキシジル) 及びその製剤。ただし、二・四—ジアミノ—六—ペリジノピリミジン—三—オキシド五%以下を含有するものを除く。
- 二十六の四十六 (二S) —一・六—ジアミノ—N—「(二S) —一—フェニルプロパン—二—イル」ヘキサアミド (別名リスデキサンフェタミン)、その塩類及びそれらの製剤
- 二十六の四十七 N—(四—(二RS) —一—(二・四—ジアミノ) プテリジン—六—イル) ペンタ—四—イン—二—イル) ベンジル) —L—グルタミン酸 (別名プララトレキサ—ト) の製剤であつて、一—バイアル中N—(四—「(二RS) —一—(二・四—ジアミノ) プテリジン—六—イル) ペンタ—四—イン—二—イル) ベンゾイル) —L—グルタミン酸として二〇 m g以下を含有するもの
- 二十六の四十八 N—(四・六—ジアミノ—二—(二—フルオロフェニル) メチル) —H—ピラゾロ「三・四—b」ピリジン—三—イル) ピリミジン—五—イル) —N—メチルカルバミン酸メチル (別名リオシグアト) 及びその製剤
- 二十六の四十九 (四・六—ジアミノ—二—(五—フルオロ—一—(二—フルオロフェニル) メチル) —H—ピラゾロ「三・四—b」ピリジン—三—イル) ピリミジン—五—イル) カルバミン酸メチル (別名ベレイシグアト) 及びその製剤。ただし、一錠中(四・六—ジアミノ—二—(五—フルオロ—一—(二—フルオロフェニル) メチル) —H—ピラゾロ「三・四—b」ピリジン—三—イル) ピリミジン—五—イル) カルバミン酸メチルとして一〇 m g以下を含有する錠剤を除く。
- 二十七 九—ジアルキルアミノアルキルチオキサントン、その化合物及びそれらの製剤。ただし、一錠中九—ジアルキルアミノアルキルチオキサントン—二—クロールチオキサントンとして一五 m g以下を含有するものを除く。
- 二十八 ジアルキルアミノアルキルフェノチアジン、その化合物及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中ジメチルアミノイソプロピルフェノチアジン (別名プロメタジン) 又はジメチルアミノイソエチルフェノチアジンとして二五 m g以下を含有するもの

- (2) 一錠中ジエチルアミノエチルフェノチアジン(別名ジエタジン)又はジエチルアミノイソプロピルフェノチアジンとして50mg以下を含有するもの
- (3) 一錠中ジメチルアミノブチルメトキシフェノチアジン、ジメチルアミノプロピルクロルフェノチアジン(別名クロルプロマジン)、ジメチルアミノプロピルアセチルフェノチアジン、ジメチルアミノプロピルトリフルオロメチルフェノチアジン、ジメチルアミノプロピルフェノチアジン(別名プロマジン)又はジメチルアミノプロピルメトキシフェノチアジンとして25mg以下を含有するもの及び一個中ジメチルアミノメチルプロピルフェノチアジン(別名アリメマジン)として25mg以下を含有する内用剤
- (4) ジメチルアミノイソプロピルフェノチアジン(別名プロメタジン)又はジメチルアミノプロピルアセチルフェノチアジンとして5%以下を含有する外用剤
- (5) ジメチルアミノプロピルアセチルフェノチアジン、ジメチルアミノプロピルクロルフェノチアジン(別名クロルプロマジン)又はジメチルアミノメチルプロピルフェノチアジン(別名アリメマジン)として0.2%以下を含有する内用液剤
- (6) 一錠中一〇―(二)ジメチルアミノ(プロピル)―エヌ―エヌ―ジメチルフェノチアジン―二―スルホンアミド(別名ジメトチアジン)として20mg以下を含有するもの
- (7) 一〇―(二)ジエチルアミノプロピル(フェノチアジン(別名プロフェナミン)として一六%以下を含有する散剤
- (8) 一容器中ジメチルアミノイソプロピルフェノチアジン(別名プロメタジン)として25mg以下を含有する内用液剤
- 二十九 ジアルキルアミノエチルジフェニルグリコレート、その化合物及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) ジアルキルアミノエチルジフェニルグリコレートメチルプロモド及びその製剤
 - (2) 一個中ジアルキルアミノエチルジフェニルグリコレートとして3mg以下を含有するもの
 - (3) ジエチルアミノエチルジフェニルグリコレートとして0.3%以下を含有する外用剤
 - 三十 ジアルキルアミノジチエニルブテン又はその塩類を含有する製剤
 - 三十の二 二・六―ジイソプロピルフェノール(別名プロポフォル)及びその製剤
 - 三十一 ジイソプロピルフルオロホスフェイト(別名イソフルロフェイト)0.1%以下を含有する製剤
 - 三十二 ジエチルアミノアセトキシリジド(別名リドカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) ジエチルアミノアセトキシリジドとして5%以下を含有する外用剤又は坐剤
 - (2) ジエチルアミノアセトキシリジドとして0.1―0.25%以下を含有する体外診断薬
 - 三十三 ジエチルアミノイソペンチルアミノメトキシキノリン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中ジエチルアミノイソペンチルアミノメトキシキノリンとして10mg以下を含有するものを除く。
 - 三十四 ジエチルアミノイソペンチルアミノメトキシクロルアクリジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中ジエチルアミノイソペンチルアミノメトキシクロルアクリジンとして0.1g以下を含有するものを除く。
 - 三十四の二 五―(二)―(ジエチルアミノ)エチル―三―(アルファ―エチルベンジル)―一・二・四―オキサジアゾール(別名プロキサゾール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中五―(二)―(ジエチルアミノ)エチル―三―(アルファ―エチルベンジル)―一・二・四―オキサジアゾールとして100mg以下を含有するものを除く。

- 三十四の三 N―(二)―(ジエチルアミノ)エチル―五―(Z)―(五)フルオロ―二―オキソ―一・二―ジヒドロ―三H―インドル―三―イリデン)メチル)―二・四―ジメチル―H―ピロール―三―カルボキサミド(別名スニチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 三十四の四 二―ジエチルアミノエチル―三―メチル―二―フェニル―バリレートメチルプロミド(別名バレタメートプロミド)及びその製剤。ただし、一錠中二―ジエチルアミノエチル―三―メチル―二―フェニル―バリレートメチルプロミド10mg以下を含有するものを除く。
- 三十四の五 二―(ジエチルアミノ)エトキシ)―エチル―一、―フエニルシクロペンチル―カルボキシレート(別名カルベタペンテン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、注射剤以外の製剤であつて一個中二―(ジエチルアミノ)エトキシ)―エチル―一、―フエニルシクロペンチル―カルボキシレートとして15mg以下を含有するもの及び二―(ジエチルアミノ)エトキシ)―エチル―一、―フエニルシクロペンチル―カルボキシレートとして0.5%以下を含有するシロツプ剤を除く。
- 三十四の六 二―(二)―(ジエチルアミノ)エトキシ)―三―フェニルプロピオフェノン(別名エタフェノン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中二―(二)―(ジエチルアミノ)エトキシ)―三―フェニルプロピオフェノンとして10mg以下を含有するものを除く。
- 三十四の七 七―ジエチルアミノ―五―メチル―S―トリアゾロ(二・五―a)ピリミジン(別名トラビピル)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 - (1) 一個中七―ジエチルアミノ―五―メチル―S―トリアゾロ(二・五―a)ピリミジン100mg以下を含有する内用剤
 - (2) 七―ジエチルアミノ―五―メチル―S―トリアゾロ(二・五―a)ピリミジン10%以下を含有する内用剤
- 三十四の八 N・N―ジエチル―N、―二―インダニル―N、―フエニル―一・三―プロパンジアミン(別名アプリンジン)、その塩類及びそれらの製剤
- 三十四の九 ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛及びその製剤。ただし、パッチテストに使用されることを目的とされている貼付剤を除く。
- 三十四の十 五―(二R)―一―(五・六―ジエチル―二・三―ジヒドロ―H―インデン―二―イル)アミノ)―一―ヒドロキシエチル)―八―ヒドロキシキノリン―二(一H)―オン(別名インダカテロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中五―(二R)―二―(五・六―ジエチル―二・三―ジヒドロ―H―インデン―二―イル)アミノ)―一―ヒドロキシエチル)―八―ヒドロキシキノリン―二(一H)―オンとして150mg以下を含有するもの及び一カプセル中五―(二R)―二―(五・六―ジエチル―二・三―ジヒドロ―H―インデン―二―イル)アミノ)―一―ヒドロキシエチル)―八―ヒドロキシキノリン―二(一H)―オンとして150mg以下を含有する吸入剤を除く。
- 三十四の十一 一・一―ジエチル―三―(ジフェニルメチレン)―二―メチルピロリジニウム(別名プリフィニウム)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一・一―ジエチル―三―(ジフェニルメチレン)―二―メチルピロリジニウムとして15mg以下を含有するものを除く。
- 三十四の十二 (H)―一・八―ジエチル―一・三・四・九―テトラヒドロピラノ〔三・四―b〕インドール―一―酢酸(別名エトドラク)及びその製剤
- 三十四の十三 (±)―(四S)―四―一―ジエチル―四―ヒドロキシ―九―〔四―ピペリジノピペリジノ〕カルボニルオキシ)―H―ピラノ〔三・四・六・七〕インドリジノ〔二・二―b〕キノリン―三・一四(四H・二二H)―ジオン(別名イリノテカン)、その塩類及びそれらの製剤
- 三十四の十四 (±)―一・一―ジエチル―三―(六―メチル―八アルファ―エルゴリニル)尿素(別名テルグリド)及びその製剤

三十五 ジエトキシシ、その塩類及びそれらの製剤

三十六 四塩化炭素及びその製剤

三十六の二 N—(五—(四—「一—」ジオキソ—)6—チオモルホリン—四—イル)メチル「フェニル」(「一—」トリアゾロ「一—」五—a)ピリジン—二—イル)シクロプロパンカルボキシアミド(別名フルイゴチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の三 (一—)「二—」五—ジオキソ—三—(二—)プロピニル—「一—」イミダゾリジニル)メチル (一—R・三R)「ククリサンテマート七八%及び(十—)「二—」五—ジオキソ—三—(二—)プロピニル—「一—」イミダゾリジニル)メチル (一—R・三S)「ククリサンテマート二二%の混合物三・四mg以下を含有するエアゾール剤を除く。

三十六の四 九・九—ジオキソ—〇—(二—)メチル—三—ジメチルアミノプロピル—「フェノチアジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中九・九—ジオキソ—〇—(二—)メチル—三—ジメチルアミノプロピル—「フェノチアジンとして5mg以下を含有するものを除く。

三十六の五 シクロ「一—(四R)「四—」(二—)アミノエチルカルバモイルオキシ—「一—」プロピル—「一—」フェニルグリシル—D—トリプトフィル—「一—」シリル—四—〇—ベンジル—「一—」シリル—「一—」フェニルアラニル—(別名パシレオチド)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の六 (一—)「一—」七—(シクロプロチルメチル)モルフィナ—三—「一—」四—ジオール(別名ブトルファンール)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の七 七—(三—S・四S)「一—」三—「シクロプロピルアミノ)メチル—「一—」フルオロピロリジン—「一—」イル—「一—」フルオロ—「一—」フルオロエチル—「一—」ハ—メトキシ—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」カルボン酸(別名ラスタフロキサシン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中七—(三—S・四S)「一—」三—「シクロプロピルアミノ)メチル—「一—」フルオロ—「一—」フルオロ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」カルボン酸として七五mg以下を含有するものを除く。

三十六の八 四—「三—」(二—)四—(シクロプロピルカルボニル)ピペラジン—「一—」イル)カルボニル—「一—」フルオロフェニル)メチル)フタラジン—「一—」(二H)「一—」オン(別名オラパリブ)及びその製剤

三十六の九 一—「シクロプロピル—五—」一—「ジヒドロ—四—」メチル—六H—ジピリド「三—」二—b—二—「三—」一—e—「二—」四—ジアゼピン—六—オン(別名ネビラピン)及びその製剤

三十六の十 一—「シクロプロピル—八—」(ジフルオロメトキシ)「一—」七—「(一—)R—「一—」メチル—二—三—」ジヒドロ—「一—」H—イソインドール—五—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸(別名ガレノキサシン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中一—「シクロプロピル—八—」(ジフルオロメトキシ)「一—」七—「(一—)R—「一—」メチル—二—三—」ジヒドロ—「一—」H—イソインドール—五—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸として二〇〇mg以下を含有する内用剤

(2) 一片中一—「シクロプロピル—八—」(ジフルオロメトキシ)「一—」七—「(一—)R—「一—」メチル—二—三—」ジヒドロ—「一—」H—イソインドール—五—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸として五—「二—」mg以下を含有する体外診断薬

三十六の十一 (シクロプロピル)スルフォニル「(二—)R・三aR—「一—」〇Z—「一—」aS—「一—」二aR—「一—」四aR)「一—」二—「(七—)メトキシ—八—」メチル—「一—」四—「(一—)メチルエチル—

一—」三—「チアゾール—二—」yl)キノリン—四—イル)オキシ—「一—」五—メチル—四—「一—」四—「一—」オキソ—「一—」二—三—「三—」a—四—「五—」六—「七—」八—「九—」一—「二—」a—「一—」三—「一—」四—「一—」ヘキサデカヒドロシクロペンタ「c」シクロプロパ「g」「一—」六—「一—」ジアザシクロテトラデシ—「一—」二—a—カルボニル)アザニド(別名シメプレビル)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の十二 (十—)「五Z・七E・二十二E・二十四S)「一—」二十四—シクロプロピル—九—「十—」セコラー—五—「七—」十—(十九)「二十—」テトラエン—「一—」アルファ—「三—」ベータ—「二十四—」トリオール(別名カルシポトリオール)の製剤であつて、(七—)「五Z・七E・二十二E・二十四S)「一—」二十四—シクロプロピル—九—「十—」セコラー—五—「七—」十—(十九)「二十—」テトラエン—「一—」アルファ—「三—」ベータ—「二十四—」トリオールとして〇・〇〇五%以下を含有する外用剤

三十六の十三 (H)「一—」シクロプロピル—六—フルオロ—「一—」四—ジヒドロ—八—メトキシ—「一—」七—「(三—)メチル—「一—」ピペラジニル—「一—」四—オキソ—「一—」キノリンカルボン酸(別名ガチフロキサシン)

三十六の十四 一—「シクロプロピル—六—フルオロ—八—メトキシ—「一—」七—「(四aS・七aS)「一—」オクタヒドロプロ「三—」四—b)ピリジン—六—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸(別名モキシフロキサシン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中一—「シクロプロピル—六—フルオロ—八—メトキシ—「一—」七—「(四aS・七aS)「一—」オクタヒドロプロ「三—」四—b)ピリジン—六—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸として〇・五%以下を含有する点眼剤

(2) 一片中一—「シクロプロピル—六—フルオロ—八—メトキシ—「一—」七—「(四aS・七aS)「一—」オクタヒドロプロ「三—」四—b)ピリジン—六—イル—「一—」四—オキソ—「一—」四—ジヒドロキノリン—「一—」三—カルボン酸として五十一—「二—」mg以下を含有する体外診断薬

三十六の十五 N—(三—)「三—」シクロプロピル—五—「(二—)フルオロ—四—」ヨードフェニル)アミノ—「一—」六—「八—」ジメチル—「一—」二—「四—」七—トリオキソ—「一—」三—「四—」六—「七—」テトラヒドロピリド「四—」三—d)ピリミジン—「一—」(二H)「一—」イル)フェニル)アセトアミド(別名トラメチニブ)の製剤であつて、一錠中N—(三—)「三—」シクロプロピル—五—「(二—)フルオロ—四—」ヨードフェニル)アミノ—「一—」六—「八—」ジメチル—「一—」二—「四—」七—トリオキソ—「一—」三—「四—」六—「七—」テトラヒドロピリド「四—」三—d)ピリミジン—「一—」(二H)「一—」イル)フェニル)アセトアミドとして二mg以下を含有するもの

三十六の十六 N—シクロプロピルメチル—七アルファ—「(S)「一—」ヒドロキシ—「一—」二—「二—」トリメチルプロピル—「一—」六—「一—」四—エタノ—「一—」六—「七—」八—「一—」四—テトラヒドロノルオリパイン(別名ブプレノルフィン)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の十七 (二E)「N—「(五R・六R)「一—」七—「シクロプロピルメチル—「一—」四—「五—」エポキシ—「一—」三—「十四—」ジヒドロキシモルヒナン—「一—」六—イル—「一—」三—「(フラン—「一—」三—イル)「一—」N—メチルプロパ—「一—」二—エンアミドとして二—「四—」mg以下を含有するもの

三十六の十八 (五S)「一—」七—「シクロプロピルメチル—「一—」四—「五—」エポキシ—「一—」六—メチル—「一—」三—「一—」四—ジオール(別名ナルメフェン)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の十九 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノール(別名ベタキソール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十一 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十二 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十三 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十四 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十五 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十六 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十七 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十八 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

三十六の二十九 (H)「一—」四—「二—」シクロプロピルメチル)エチル)フェノキシ—「一—」三—「(イソプロピルアミノ)「一—」二—プロパノールとして八—「九—」四—mg以下を含有するもの

下を含有する内用剤及び「(H)」「四」「二」(シクロプロピルメトキシ)「エチル」フエノキシ」―三―(イソプロピルアミノ)―二―プロパノールとして〇・五%以下を含有する点眼剤を除く。

三十六の二十 (SP-四―二)―「(R・二R)―シクロヘキサミン―二―ジアミン―N・N、―ビス(テトラデカノアト―O)白金(別名ミリブラチン)及びその製剤

三十六の二十一 ―「(四)―「(E)―「(四)シクロヘキシル―三―(トリフルオロメチル)フエニル」メトキシ」イミノ」エチル」―二―エチルフエニル」メチル)アゼチジン―三―カルボン酸(別名シポニモド)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の二十二 六―シクロヘキシル―四―ヒドロキシ―四―メチル―二―(H)―ピリドン(別名シクロピロクソ)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、外用剤を除く。

三十六の二十三 (S・三aR・六aS)―二―(二S)―二―(二S)―二―シクロヘキシル―二―「ピラジン―二―イルカルボニル」アミノ」アセチルアミノ」―三―三―ジメチルブタノイル)―N―「(三S)―二―シクロプロピルアミノ」―二―ジオキソヘキサ―三―イル」オクタヒドロシクロペンタ「c」ピロール―一―カルボキサミド(別名テラプレビル)及びその製剤

三十六の二十四 一―シクロヘキシル―一―フエニル―三―ピリジノプロパノール(別名トリヘキシフエニル)―その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―シクロヘキシル―一―フエニル―三―ピリジノプロパノールとして5m g以下を含有するもの及び注射剤以外の製剤であつて一―シクロヘキシル―フエニル―三―ピリジノプロパノールとして一%以下を含有するものを除く。

三十六の二十五 一―シクロヘキシル―フエニル―三―ピリジノプロパノール(別名プロサイクリジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―シクロヘキシル―一―フエニル―三―ピリジノプロパノールとして5m g以下を含有するものを除く。

三十六の二十六 N―シクロヘキシルベンゾチアジルスルフェンアミド及びその製剤。ただし、パッチテストに使用されることを目的とされている貼付剤を除く。

三十六の二十七 シクロヘプチルアミノメチレンジホスホン酸(別名インカドロン酸)又はその塩類の製剤であつて一個中シクロヘプチルアミノメチレンジホスホン酸として八・二三mg以下を含有する注射剤

三十六の二十八 二―シクロペンチル―二―(二、―チエニル)―グリコール酸―二、―ジエチルアミノエチルメチルプロミド(別名臭化ペンチエネート)及びその製剤。ただし、一錠中二―シクロペンチル―二―(二、―チエニル)―グリコール酸―二、―ジエチルアミノエチルメチルプロミド5m g以下を含有するもの及び二―シクロペンチル―二―(二、―チエニル)―グリコール酸―二、―ジエチルアミノエチルメチルプロミド一%以下を含有する散剤を除く。

三十六の二十九 (三R)―三―シクロペンチル―三―「四―(七H―ピロロ「二・三―d」ピリミジン―四―イル)―一―H―ピラゾール―一―イル」プロパンニトリル(別名ルキノリチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の三十 二―ジクロルアセタミド―一―(四―メチルスルホニルフエニル)―一・三―プロパンジオール(別名チアンフエニコール)及びその製剤。ただし、一片中二―ジクロルアセタミド―一―(四―メチルスルホニルフエニル)―一・三―プロパンジオール一〇〇mg以下を含有する体外診断薬を除く。

三十六の三十一 二―(二・六―ジクロルアニリノ)―フエニル酢酸(別名ジクロフエナク)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 二―(二・六―ジクロルアニリノ)―フエニル酢酸〇・一%以下を含有する点眼剤
- (2) 二―(二・六―ジクロルアニリノ)―フエニル酢酸一%以下を含有する塗布剤
- (3) 二―(二・六―ジクロルアニリノ)―フエニル酢酸一・九%以下を含有する貼付剤

(4) 一枚中二―(二・六―ジクロルアニリノ)―フエニル酢酸として七十五mg以下を含有する貼付剤

三十六の三十二 二―(二・六―ジクロルフェニルアミノ)―二―イミダゾリン(別名クロニジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠又は一カプセル中二―(二・六―ジクロルフェニルアミノ)―二―イミダゾリンとして〇・一五mg以下を含有するもの及び二―(二・六―ジクロルフェニルアミノ)―二―イミダゾリンとして〇・〇一五%以下を含有する散剤を除く。

三十六の三十三 (二・三―ジクロル―四―(二―メチレンブチリル)―フエノキシ)―酢酸(別名エタクリン酸)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中「二・三―ジクロル―四―(二―メチレンブチリル)―フエノキシ)―酢酸として五〇mg以下を含有するものを除く。

三十六の三十四 (H)―一―「一―ジクロロ―二―(オルト―クロロフェニル)―二―(パラ―クロロフェニル)―エタン(別名ミトタン)及びその製剤

三十六の三十五 六・七―ジクロロ―一・五―ジヒドロイミダゾ「二・一―b」キナゾリン―二(三H)―オン(別名アナグレリド)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の三十六 二・五―ジクロロ―三―「五―(三・四―ジヒドロキシ―五―ニトロフェニル)―一・二・四―オキサジアゾール―三―イル」―四・六―ジメチルピリジンN―オキシドとして二五mg以下を含有するもの

三十六の三十七 (H)―二―(二・二―ジクロロピニル)―三・三―ジメチルシクロプロパノール―一―「一―シクロヘキシル―四―フルオロ―三―フエノキシベンジルエステル(別名シフルトリン)及びその製剤。ただし、殺虫剤であつて(H)―二―(二・二―ジクロロピニル)―三・三―ジメチルシクロプロパノール―一―「一―シクロヘキシル―四―フルオロ―三―フエノキシベンジルエステル」以下を含有する乳剤を除く。

三十六の三十八 二―(二・二―「二・六―ジクロロフェニル」アミノ」フエニル)アセチルオキシ)エタンアミンで部分的にアミド化されたヒアルロン酸ナトリウム(別名ジクロフエナクエタルヒアルロン酸ナトリウム)及びその製剤。ただし、一シリンジ中のジクロフエナクエタルヒアルロン酸ナトリウムとして三〇mg以下を含有するものを除く。

三十六の三十九 (H)―四―(二・三―ジクロロフェニル)―一・四―ジヒドロ―二・六―ジメチル―三・五―ピリジンジカルボン酸 エチルエステル メチルエステル(別名フェロジン)の製剤であつて一錠中(H)―四―(二・三―ジクロロフェニル)―一・四―ジヒドロ―二・六―ジメチル―三・五―ピリジンジカルボン酸 エチルエステル メチルエステルとして5m g以下を含有するもの

三十六の四十 (十)―(二S・四S)―四―(三・四―ジクロロフェニル)―一・二・三・四―テトラヒドロN―メチル―一―ナフチルアミン(別名セルトラリン)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の四十一 一―(二―(二・四―ジクロロフェニル)―二―(パラ―クロロベンジルオキシ)エチル)イミダゾール(別名エコナゾール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一―(二―(二・四―ジクロロフェニル)―二―(パラ―クロロベンジルオキシ)エチル)イミダゾールとして一%以下を含有する外用剤及び一個中一―(二―(二・四―ジクロロフェニル)―二―(パラ―クロロベンジルオキシ)エチル)イミダゾールとして五〇mg以下を含有する坐剤を除く。

三十六の四十二 七―「四―(二・三―ジクロロフェニル)―一―ピペラジニル」ブトキシ」―三・四―ジヒドロ―二―(二H)―キノリノン(別名アリピラゾール)及びその製剤

三十六の四十三 二―(三・五)ジクロロフェニル)―一・三―ベンゾオキサゾール―六―カ
 ルボン酸(別名タフアミジス)、その塩類及びそれらの製剤
 三十六の四十四 三―(二R)―一―(二・六)ジクロロ―三―フルオロフェニル)エトキシ
 ―一五―(二―(ピペリジン―四―イル)―一H―ピラゾール―四―イル)ピリジン―二
 ―アミン(別名クリゾチニブ)及びその製剤
 三十六の四十五 (十)―九・二―ジクロロ―二―ベータ・一七アルファ―ジヒドロキシ―
 一六アルファ―メチル―一・四―プレグナジエン―三・二〇―ジオン―一七―(二―フロア
 ート)(別名モメタゾンフランカルボン酸エステル)及びその製剤。ただし、一噴霧量中(十
 九・二―ジクロロ―一―ベータ・一七アルファ―ジヒドロキシ―一六アルファ―メチル
 一・四―プレグナジエン―三・二〇―ジオン―一七―(二―フロアート)として五〇mg
 g以下を含有する点鼻剤、一噴射量中(十)―九・二―ジクロロ―二―ベータ・一七アル
 ファ―ジヒドロキシ―一六アルファ―メチル―一・四―プレグナジエン―三・二〇―ジオン
 一七―(二―フロアート)として二〇〇mg以下を含有する吸入剤及び一カプセル中(十
 九・二―ジクロロ―一―ベータ・一七アルファ―ジヒドロキシ―一六アルファ―メチル
 一・四―プレグナジエン―三・二〇―ジオン―一七―(二―フロアート)として三二〇mg
 g以下を含有する吸入剤を除く。

三十六の四十六 一―(二・四)ジクロロベータ―(二・四)ジクロロベンジル)オキシ
 フェネチル)イミダゾール(別名ニコナゾール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一
 一―(二・四)ジクロロベータ―(二・四)ジクロロベンジル)オキシ)フェネチル)イ
 ミダゾールとして二%以下を含有する外用剤及びゲル剤、一個中一―(二・四)ジクロロ
 ベータ―(二・四)ジクロロベンジル)オキシ)フェネチル)イミダゾールとして一〇〇
 mg以下を含有する坐剤及び五〇mg以下を含有する口腔用錠剤並びに一片中一―(二・四
 ジクロロベータ―(二・四)ジクロロベンジル)オキシ)フェネチル)イミダゾール
 として一・二mg以下を含有する体外診断薬を除く。
 三十六の四十七 (E)―(二・六)ジクロロベンジリデン)アミノ)グアニジン(別名グア
 ナベンズ)、その塩類及びそれらの製剤

三十六の四十八 四―(二R)―一―(六―二―(二・六)ジクロロベンジル)オキシ
 エトキシ)ヘキシル)アミノ)―一―ヒドロキシエチル)―二―(ヒドロキシメチル)フェ
 ノール(別名ピラントール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中四―(二R)
 一―(六―二―(二・六)ジクロロベンジル)オキシ)エトキシ)ヘキシル)アミ
 ノ)―一―ヒドロキシエチル)―二―(ヒドロキシメチル)フェノールとして二五mg以
 下を含有する吸入剤を除く。
 三十六の四十九 一―(二―(二・六)ジクロロベンジル)オキシ)―二―(二・四)ジク
 ロロフェニル)エチル)イミダゾール(別名イソコナゾール)、その塩類及びそれらの製剤。
 ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一―(二―(二・六)ジクロロベンジル)オキシ)―二―(二・四)ジクロロフェニ
 ル)エチル)イミダゾールとして一%以下を含有する外用剤
- (2) 一個中一―(二―(二・六)ジクロロベンジル)オキシ)―二―(二・四)ジクロロ
 フェニル)エチル)イミダゾールとして六〇〇mg以下を含有する臍剤

三十六の五十 四―(二・四)ジクロロ―五―メトキシフェニル)アミノ)―六―メトキシ
 一七―(三―(四―メチルピペラジン―一―イル)プロピルオキシ)キノリン―三―カルボ
 ニトリル(別名ボスチニブ)及びその製剤
 三十七 ジシクロヘキシルアンモニウムニトリト及びその製剤。ただし、ジシクロヘキシルア
 ンモニウムニトリト一%以下を含有する外用剤を除く。
 三十七の二 N―(一・三)ジシクロヘキシルヘキサヒドロ―二・四・六―トリオキソピリ
 ミジン―五―イル)カルボニル)グリシン(別名ダプロデュスタツト)及びその製剤

三十七の三 二・二―ジシクロペンチル酢酸―二―(ジエチルアミノ)エチルエトプロミド及び
 その製剤。ただし、一錠中二・二―ジシクロペンチル酢酸―二―(ジエチルアミノ)エチルエ
 トプロミド一五mg以下を含有するものを除く。
 三十七の四 (H)―シス―二―アミノメチル―N・N―ジエチル―一―フェニルシクロプロ
 パンカルボキサミド(別名ミルナシプラン)、その塩類及びそれらの製剤
 三十七の五 (一)―シス―N―三級ブチルデカヒドロ―二―(二R,三S)―二―ヒドロキ
 シ―四―フェニル―三―(N―(二―キノリルカルボニル)―L―アスパラギン)アミ
 ノ)ブチル)―(三S,四aS,八aS)―イソキノリン―三―カルボキサミド(別名サキ
 ナビル)、その塩類及びそれらの製剤

三十七の六 (H)―シス―二・六―ジメチル―四―(三―(一―ジメチルプロピ
 ル)フェニル)―二―メチルプロピル)モルホリン(別名アモロルフィン)、その塩類及び
 それらの製剤。ただし、(H)―シス―六―ジメチル―四―(三―(一―ジメ
 チルプロピル)フェニル)―二―メチルプロピル)モルホリンとして〇・五%以下を含有す
 る外用剤を除く。
 三十七の七 (H)―四―(シス―二・六―ジメチルピペリジノ)―一―フェニル―(二
 一―ピリジル)ブタノール(別名ビルメノール)、その塩類及びそれらの製剤

三十七の八 (H)―シス―N―(一―ベンジル―二―メチルピロリジン―三―イル)―五―
 クロロ―二―メトキシ―四―メチルアミノベンズアミド(別名ネモナプリド)及びその製剤
 三十七の九 シス―N―(四―(四―(二・二―ベンズイソチアゾール―三―イル)―一―ピ
 ペラジニル)ブチル)シクロヘキサノ―二―ジカルボキサミド(別名ペロスビロン)、
 その塩類及びそれらの製剤
 三十七の十 システアミン、その塩類及びそれらの製剤(外用剤を除く)。
 三十七の十一 (H)―シス―二―メチルスピロ〔一・三〕オキサチオラン―五・三、一キヌ
 クリジン(別名セビメリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一カプセル中(H)―
 シス―二―メチルスピロ〔一・三〕オキサチオラン―五・三、一キヌクリジン)として二
 五・四mg以下を含有するものを除く。

三十七の十二 (一)―二・三―ジデオキシイノシン(別名ジダノシン)及びその製剤
 三十七の十三 (七)―一・三、一―ジデオキシシチジン(別名ザルシタピン)及びその製剤
 三十七の十四 (一)―二・三、一―ジデオキシヒドロ―三、一―デオキシチミジン(別名サニルブジ
 ン)及びその製剤
 三十七の十五 三―(九・一〇)ジデオキシヒドロ―六―メチルエルゴリン―八アルファ―イル)―
 一―(一―ジエチル尿素(別名リスリド)又はその塩類の製剤であつて一個中三―(九・一〇
)ジデオキシヒドロ―六―メチルエルゴリン―八アルファ―イル)―一―(一―ジエチル尿素として
 〇・〇二五mg以下を含有する内用剤
 三十七の十六 ジヌツキマブ及びその製剤
 三十七の十七 (H)―二―(一〇・一―ジヒドロ―一〇―オキソジベンゾ〔b・f〕チエ
 ピン―二―イル)プロピオン酸(別名ザルトプロフェン)及びその製剤

三十七の十八 (七)―Z―七―(二R・二R・三R・五S)―一三・五―ジヒドロキシ―二―
 (三―オキソデシル)シクロペンチル)ヘプト―五―エン酸 イソプロピルエステル(別名
 イソプロピル ウノプロストン)及びその製剤。ただし、(十)―Z―七―(二R・二R・
 三R・五S)―一三・五―ジヒドロキシ―二―(三―オキソデシル)シクロペンチル)ヘプト
 一五―エン酸 イソプロピルエステルとして〇・二%以下を含有する点眼剤を除く。
 三十七の十九 D―(十)―四―(二・四)ジヒドロキシ―三・三―ジメチルブチラミド)酪
 酸(別名ホパテン酸)、その塩類及びそれらの製剤
 三十七の二十 (一R・九S・一五R・一六E・一八R・一九R・二一R・二三S・
 二四E・二六E・二八E・三〇S・三二S・三五R)―一・一―ヒドロキシ―二―
 (一R)―二―(一S・三R・四R)―四―(二―ヒドロキシエトキシ)―三―メトキシ

シクロヘキシル)―一―メチルエチル)―一九・三〇―ジメトキシ―一五・一七・二一・二
 三・二九・三五―ヘキサメチル)―一三六―ジオキサ―四―アザトリシクロ〔三〇・三〇・三〇・
 一・〇〕ヘキサトリアコンター一六・二四・二六・二八―テトラエン―二・三・一〇・一
 四・二〇―ペンタオン(別名エペロリムス)の製剤であつて、一個中(一R・九S・一〇
 S・一五R・一六E・一八R・一九R・二二R・二三S・二四E・二六E・二八E・三〇
 S・三二S・三五R)―一―八―ジヒドロキシ―二―(二R)―一―(一S・三R・
 四R)―四―(二―ヒドロキシエトキシ)―三―メトキシシクロヘキシル)―一―メチルエ
 チル)―一九・三〇―ジメトキシ―一五・一七・二一・二三・二九・三五―ヘキサメチル―
 一―三六―ジオキサ―四―アザトリシクロ〔三〇・三〇・三〇・一・〇〕ヘキサトリアコンター
 一六・二四・二六・二八―テトラエン―二・三・一〇・一四・二〇―ペンタオンとして五m
 g以下を含有する内用剤

三十七の二十一 (五Z)―一七―(一R・二R・三R・五S)―一三・五―ジヒドロキシ―二―
 (一E・三R)―一三―ヒドロキシ―四―(三―(トリフルオロメチル)フエノキシ)ブト―
 一―エニル)シクロペンチル)ヘプト―五―エン酸 イソプロピルエステル(別名トラボ―
 ロスト)及びその製剤。ただし、(五Z)―一七―(一R・二R・三R・五S)―一三・五―ジ
 ヒドロキシ―二―(一E・三R)―一三―ヒドロキシ―四―(三―(トリフルオロメチル)
 フエノキシ)ブト―一―エニル)シクロペンチル)ヘプト―五―エン酸 イソプロピルエス
 テル〇・〇〇四以下を含有する点眼剤を除く。

三十七の二十二 (十)―一七―(一R・二R・三R・五S)―一三・五―ジヒドロキシ
 二―(三R)―一三―ヒドロキシ―五―フエニルペンチル)シクロペンチル)―五―ヘプ
 テン酸 イソプロピルエステル(別名ラタノプロスト)及びその製剤。ただし、一m l中
 (十)―一七―(一R・二R・三R・五S)―一三・五―ジヒドロキシ―二―(三R)
 一―三―ヒドロキシ―五―フエニルペンチル)シクロペンチル)―五―ヘプテン酸 イソプロ
 ピルエステル五〇mg以下を含有するものを除く。

三十七の二十三 七―(二S・三S・四R・五R)―一三・四―ジヒドロキシ―五―(ヒドロ
 キシメチル)ピロリジン―二―イル)―一・五―ジヒドロ―四―ヒドロ〔三・二―d〕ピ
 リジン―四―オン(別名フオロデシン)、その塩類及びそれらの製剤

三十七の二十四 (一R・九S・一二S・一五R・一六E・一八R・一九R・二二R・二三S・
 二四E・二六E・二八E・三〇S・三二S・三五R)―一―八―ジヒドロキシ―二―
 (一R)―二―(二S・三R・四R)―四―ヒドロキシ―三―メトキシシクロヘキシル)―
 一―メチルエチル)―一九・三〇―ジメトキシ―一五・一七・二一・二三・二九・三五―
 ヘキサメチル)―一三六―ジオキサ―四―アザトリシクロ〔三〇・三〇・三〇・一・〇〕ヘキサ
 トリアコンター一六・二四・二六・二八―テトラエン―二・三・一〇・一四・二〇―ペンタ
 オン(別名シロリムス)及びその製剤

三十七の二十五 一―(三・四―ジヒドロキシフエニル)―二―アミノエタノール又はその塩
 類のいずれかを含有する製剤

三十八 ジヒドロキシフエニルアルキルアミノエタノール又はその化合物を含有する製剤並び
 にジヒドロキシフエニルイソプロピルアミノエタノール(別名イソプロテレノール)、その
 塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一錠中ジヒドロキシフエニルイソプロピルアミノエタノールとして一〇mg以下を含有
 するもの

(2) 左旋性エピレナミンとして〇・一%以下を含有する外用剤、坐剤及び吸入剤

(3) ラセミ体エピレナミンとして〇・七%以下を含有する吸入剤

(4) 一錠中四―(二―(三級ブチルアミノ)―一―ヒドロキシエチル)―オルト―フエニル
 シンジャーパラート(別名ビトルテロール)として四mg以下を含有するもの

(5) 三・四―ジヒドロキシフエニルイソプロピルアミノエタノールとして5%以下を含有す
 る外用剤

(6) 三・四―ジヒドロキシフエニルイソプロピルアミノエタノールとして1%以下を含有す
 る吸入剤

(7) 三・五―ジヒドロキシフエニルイソプロピルアミノエタノールとして5%以下を含有す
 る吸入剤

(8) 一錠中一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノール
 (別名テルブタリン)として二mg以下を含有するもの

(9) 一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノールとして
 1%以下を含有する内用剤

(10) 一錠中二・二、一―(ヘキサメチレンジイミノ)―一・一、一―ビス(三・四―ジヒドロキ
 シフエニル)ジエタノール(別名ヘクソプレナリン)として〇・五mg以下を含有する
 もの

(11) 二・二、一―(ヘキサメチレンジイミノ)―一・一、一―ビス(三・四―ジヒドロキシフエ
 ニル)ジエタノールとして〇・二五%以下を含有する吸入剤

三十八の二 ジヒドロキシフエニルアルファ―メチルアラニン(別名メチルドパ)及びその
 製剤。ただし、内用剤を除く。

三十八の三 (R・R*)―一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(一―(四―ヒド
 ロキシベンジル)エチルアミノ)エタノール(別名フエノテロール)、その塩類及びそれら
 の製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一錠中(R・R*)―一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(一―(四―ヒ
 ドロキシベンジル)エチルアミノ)エタノールとして二・五mg以下を含有するもの

(2) (R・R*)―一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(一―(四―ヒドロキシ
 ベンジル)エチルアミノ)エタノールとして〇・二八六%以下を含有する吸入剤

(3) (R・R*)―一―(三・五―ジヒドロキシフエニル)―二―(一―(四―ヒドロキシ
 ベンジル)エチルアミノ)エタノールとして〇・〇五%以下を含有するシロップ剤

三十八の四 四―(二、一、三、三、三―ジヒドロキシプロピルオキシカルボニル)―フエニ
 ルアミノ)―一七―クロルキノリン(別名グラフエニン)及びその製剤

三十八の五 二・二―ジヒドロキシメチルブタノールトリニトレート及びその製剤

三十八の六 三―(一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンゾ(a・d)シクロヘプテン―五―
 イリデン)―一―エチル―二―メチルピロリジン(別名ピロヘプテン)、その塩類及びそれ
 らの製剤。ただし、一錠中三―(一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンゾ(a・d)シクロ
 ヘプテン―五―イリデン)―一―エチル―二―メチルピロリジンとして二mg以下を含有す
 るもの及び三―(一〇・一―ジヒドロ―五H―ジベンゾ(a・d)シクロヘプテン―五―
 イリデン)―一―エチル―二―メチルピロリジンとして2%以下を含有する散剤を除く。

三十八の七 (H)―一―四―ジヒドロ―一六―ジメチル―四―(オルト―ニトロフエニル)
 一三・五―ピリジンジカルボン酸イソブチルエステル、メチルエステル(別名ニソルジピ
 ン)の製剤であつて一錠中(H)―一―四―ジヒドロ―一六―ジメチル―四―(オルト―
 ニトロフエニル)―一三・五―ピリジンジカルボン酸イソブチルエステル、メチルエステル―
 〇mg以下を含有するもの

三十八の八 (H)―一―四―ジヒドロ―二六―ジメチル―五―(五・五―ジメチル―二―
 オキソ―一・三・二―ジオキサホスホリナン―二―イル)―四―(三―ニトロフエニル)―

三ーピリジンカルボン酸 二ー「ベンジル（フェニル）アミノ」エチルエステル（別名エホニジピン）、その塩類及びそれらの製剤

三十八の九（H）一ー四ージヒドロ二ー六ージメチル四ー（二ーニトロフェニル）一三・五ーピリジンカルボン酸、メチルエステル 二ーオキソプロピルエステル（別名アラニジピン）二％以下を含有する顆粒剤及び一カプセル中（H）一ー四ージヒドロ二ー六ージメチル四ー（二ーニトロフェニル）一三・五ーピリジンカルボン酸、メチルエステル 二ーオキソプロピルエステル 〇mg以下を含有するもの

三十八の十（H）一ー四ージヒドロ二ー六ージメチル四ー（メターニトロフェニル）一三・五ーピリジンカルボン酸 二ー（四ー（ジフェニルメチル）一ーピペラジニル）エチルエステル、メチルエステル（別名マニジピン）、その塩類及びそれらの製剤

三十八の十一 三・四ージヒドロ六ー（四ー（三・四ージメトキシペンゾイル）一ーピペラジニル）一（二ーH）一キノリノン（別名ベスナリノン）及びその製剤

三十八の十二 三・四ージヒドロ八ー（二ーヒドロキシ一ーイソプロピルアミノ）プロボキシ一ーニトロキシ一ー二H一ーベンゾピラン（別名ニブラジロール）及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一錠中三・四ージヒドロ八ー（二ーヒドロキシ一ーイソプロピルアミノ）プロボキシ一ーニトロキシ一ー二H一ーベンゾピランとして六mg以下を含有するもの

(2) 三・四ージヒドロ八ー（二ーヒドロキシ一ーイソプロピルアミノ）プロボキシ一ーニトロキシ一ー二H一ーベンゾピランとして〇・二五％以下を含有する点眼剤

三十八の十三（E）一六ー（一・三ージヒドロ四ーヒドロキシ一ー六ーメトキシ一ー七ーメチル一ーオキソ一ー五ーイソベンゾフラニル）一四ーメチル四ーヘキセン酸 二ー（四ーモルホリニル）エチルエステル（別名ミコフエノール酸モフェチル）及びその製剤

三十八の十四 四ー（五R）一六・七ージヒドロ五Hーピロロ「一・二ー」c イミダゾール一五ーイール一ーフルオロペンゾニトリル（別名オシロドロスタット）、その塩類及びそれらの製剤

三十八の十五 N一「（二R・二R）一ー（二・三ージヒドロペンゾ「b」「一・四」ジオキシ一ー六ーイール）一ーヒドロキシ一ー三ー（ピロリジン一ーイール）プロパン一ーニール」オクタニアミド（別名エリグルスタット）、その塩類及びそれらの製剤

三十八の十六 一・六ージヒドロ二ーメチル一六ーオキソ「三・四、一ーピリジン」一五ーカルボニトリル（別名ミルリノン）及びその製剤

三十八の十七 一ー「三ー（三・四ージヒドロ一五ーメチル一四ーオキソ一七ープロピルイミダゾ「五・一ーf」「二・二・四」トリアジン一ニール）一四ーエトキシフェニル」スルホニル一四ーエチルペラジン（別名バルデナフィル）及びその塩類

三十八の十八 五・一ー一ージヒドロ一ー（四ーメチル一ーピペラジニル）アセチル一六Hーピリド「二・三ーb」「二・四」ベンゾジアゼピン一六ーオン（別名ビレンゼピン）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中五・一ー一ージヒドロ一ー（四ーメチル一ーピペラジニル）アセチル一六Hーピリド「二・三ーb」「二・四」ベンゾジアゼピン一六ーオンとして二五mg以下を含有する内用剤

(2) 五・一ー一ージヒドロ一ー（四ーメチル一ーピペラジニル）アセチル一六Hーピリド「二・三ーb」「二・四」ベンゾジアゼピン一六ーオンとして一〇％以下を含有する内用剤

三十八の十九（H）一ー三ージヒドロ九ーメチル一三「（二ーメチルイミダゾール一ーイール）メチル」カルバゾール一四（二H）一オン（別名オンダンセトロン）、その塩類及びそれらの製剤

三十八の二十（四RS・四aSR）一四・四aージヒドロ一三・四ーメトキシカルボニル一九ー（二ーメトキシカルボニルエチル）一四a・八・一四・一九ーテトラメチル一八ーピニル一三H・二五Hーベンゾ「b」ポルフィン一三ープロピオン酸と（四RS・四aSR）一四・四aージヒドロ一三・四ーメトキシカルボニル一三ー（二ーメトキシカルボニルエチル）一四a・八・一四・一九ーテトラメチル一八ーピニル一三H・二五Hーベンゾ「b」ポルフィン一九ープロピオン酸の二対一混合物（別名ベルテポルフィン）及びその製剤

三十八の二十一 五・六ージヒドロ七ーヨード^{1,2,3}I一五ーメチル一六ーオキソ一四Hーイミダゾ「二・五ーa」「二・四」ベンゾジアゼピン一三ーカルボン酸 エチルエステル（別名イオマゼニル（1,2,3 I）を含有する製剤

三十八の二十二 ジファミラスト及びその製剤。ただし、一g中にジファミラスト一〇mg以下を含有する外用剤を除く。

三十八の二十三 四・五ージフェニル一ニーオキサゾールプロピオン酸（別名オキサプロジン）及びその製剤

三十八の二十四 一・三ージフェニルグアニジン（別名ジフェニルグアニジン）及びその製剤。ただし、パッチテストに使用されることが目的とされている貼付剤を除く。

三十九 ジフェニルジオキサニルメチルピペリジウム、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中ジフェニルジオキサニルメチルピペリジウムとして二〇mg以下を含有するものを除く。

三十九の二（H）一ー（二ーニージフェニルシクロプロピル）一ニイミダゾリン（別名シベンゾリン）、その塩類及びそれらの製剤

四十 ジフェニルジメチルアミノエタン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、ジフェニルジメチルアミノエタンとして〇・二％以下を含有する外用剤を除く。

四十の二 一・三ージフェニル一五ー（二ージメチルアミノプロピオンアミド）ピラゾール（別名ジフェナミゾール）及びその製剤。ただし、一錠中一・三ージフェニル一五ー（二ージメチルアミノプロピオンアミド）ピラゾール七五mg以下を含有するもの及び一・三ージフェニル一五ー（二ージメチルアミノプロピオンアミド）ピラゾール二二・五％以下を含有する散剤を除く。

四十一 ジフェニルヒダントイン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中ジフェニルヒダントインとして〇・一g以下を含有するもの及びジフェニルヒダントインとして一％以下を含有する体外診断薬を除く。

四十二 ジフェニルヒドロキシプロピオン酸ジエチルアミノエチル、その塩類及びそれらの製剤。ただし、注射剤以外の製剤であつて、ジフェニルヒドロキシプロピオン酸ジエチルアミノエチルとして二〇％以下を含有するもの及び一個中ジフェニルヒドロキシプロピオン酸ジエチルアミノエチルとして五〇mg以下を含有するものを除く。

四十二の二 一ー一ージフェニル一ペリジノブタノール（別名ジフェニドール）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中一・一ー一ージフェニル一ペリジノブタノールとして二五mg以下を含有する内用剤

(2) 一・一ー一ージフェニル一ペリジノブタノールとして一〇％以下を含有する内用剤

四十三 一・一ー一ージフェニル一三ーピペリジノブタノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一・一ー一ージフェニル一三ーピペリジノブタノールとして二mg以下を含有するものを除く。

四十三の二 一・一ー一ージフェニル一三ーピペリジノプロパノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一・一ー一ージフェニル一三ーピペリジノプロパノールとして四mg以下を含有するものを除く。

ル)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一mI中(一)―(S)―一五―「三―」(二)―一ジメチルエチル)アミノ)―二―ヒドロキシプロポキシ)―三―四―ジヒドロ)―(二)H)―ナフタレノンとして四・四四mg以下を含有する点眼剤を除く。

五十一の十四 (五R・七S・一OS)―一〇―(二)―ジメチルエチル)―N―(二)R・

(二R)―一―「N―(シクロプロパンスルホニル)カルバモイル)―二―エチルシクロプロ

ピル)―一五・一五―ジメチル三・九・二―トリオキソ)―三・五・六・七・八・

九・一〇・一一・一二・一四・一五・一六・一七・一八・一九―ヘキサデカヒドロ)―二・二

三・五・八―ジメタノール)―H―ベンゾ)―「n」―(一)・三・六・一一)ジオキサトリアザ

シクロヘンイコシメタノール)―カルボキサミド(別名バニプレピル)及びその製剤

五十二の十五 四―(一)―ジメチルエチル)―N―「六―」(二)ヒドロキシエトキシ)―

五―(二)メトキシフェノキシ)―二―(ピリジン)―二―イル)―ピロミジン)―四―イル)―

ベンゼンスルホン酸アミド(別名ボセタン)の、その塩類及びそれらの製剤

五十二 ジメチルエチル(三)ヒドロキシフェニル)―アンモニウムクロリド及びその製剤

五十二の二 N―「四・六―ジメチル)―オキソ)―二―ジヒドロピリジン)―三―イル)

メチル)―五―「エチル(オキサ)―四―イル)アミノ)―四―メチル)―四、―「モルホ

リン)―四―イル)メチル)ビフェニル)―三―カルボキサミド(別名タゼメトスタツト)、

その塩類及びそれらの製剤

五十二の三 三―ジメチルカルバモイルオキシ)―メチルピリジニウムプロミド(別名臭化

ピリドスチグミン)の製剤であつて一錠中三―ジメチルカルバモイルオキシ)―メチルピ

リジニウムプロミド六〇mg以下を含有するもの

五十三 ジメチル)―二―ジクロロ)―二―ジプロムエチルホスフェイト及びそれを含有

する製剤。ただし、ジメチル)―二―ジクロロ)―二―ジプロムエチルホスフェイト

五%以下を含有するものを除く。

五十四 ジメチルジクロロピニルホスフェイト(別名DDVP)、その化合物及びそれらの製

剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) ジメチルジクロロピニルホスフェイト五%以下を含有する殺虫剤、ジメチルジクロロピ

ニルホスフェイトを紙又はフェルトに吸着させた殺虫剤であつて一枚中ジメチルジクロロ

ピニルホスフェイト〇・五g以下を含有するもの及びジメチルジクロロピニルホスフェイ

トをプラスチック板に吸着させた殺虫剤であつて一枚中ジメチルジクロロピニルホスフェ

イト二一・三九g以下を含有するもの

(2) メチルジクロロピニルリン酸カルシウムとジメチルジクロロピニルホスフェイトとの錯

化合物(別名カルクロホス)六%以下を含有する殺虫剤及びメチルジクロロピニルリン酸

カルシウムとジメチルジクロロピニルホスフェイトとの錯化合物を紙又はプラスチック板

に吸着させた殺虫剤であつて一枚中メチルジクロロピニルリン酸カルシウムとジメチルジ

クロロピニルホスフェイトとの錯化合物〇・三五g以下を含有するもの

五十四の二 ジメチル)―四―ジヒドロ)―二―六―ジメチル)―四―(二)ニトロフェニル)

―三―五―ピリジン)カルボキシラート(別名ニフェジピ)及びその製剤

五十四の三 (E)―N―ジメチルジベンズ「b・e」チエピン)デルター)―(六H)・ガ

ンマープロピルアミン(別名ドスレピン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げ

るものを除く。

(1) 一カプセル中(E)―N・N―ジメチルジベンズ「b・e」チエピン)デルター)―(六

H)・ガンマープロピルアミンとして二五mg以下を含有するもの

(2) 一錠中(E)―N・N―ジメチルジベンズ「b・e」チエピン)デルター)―(六H)・

ガンマープロピルアミンとして七五mg以下を含有するもの

五十四の四 九・九―ジメチル)―三―(ジメチルアミノ)プロピル)アクリルタン(別

名ジメタクリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中九・九―ジメチル)―三―

(二)―(ジメチルアミノ)プロピル)アクリルタンとして二五mg以下を含有するものを除く。

五十五 三―ジメチルスルファミド)―メチルピペラジニルプロピルフェノチアジン、

その塩類及びそれらの製剤

五十五の二 五―(三)―三―ジメチル)―トリアゼノ)―イミダゾール)―四―カルボキサミ

ド(別名ダカルバジン)及びその製剤

五十五の三 三・五―ジメチルトリシクロ「三・三・一・一」デカー)―イルアミン(別名

メマンチン)、その塩類及びそれらの製剤

五十五の四 (二E・四E・六E・八E)―三・七―ジメチル)―九―(二・六・六―トリメチ

ル)―シクロヘキセン)―イル)―二・四・六・八―ノナテトラエン酸(別名トレチノ

イン)及びその製剤

五十五の五 二・四、―ジメチル)―三―ピペリジノプロピオフェノン(別名トルペリジン)、

その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中二・四、―ジメチル)―三―ピペリジノプロピ

オフェノンとして五〇mg以下を含有するものを除く。

五十五の六 (十)―(S)―四―「二―三―ジメチルフェニル)エチル)―H―イ

ミダゾール(別名デクスメドミジン)の製剤であつて、一バイアル中(十)―(S)―四

―「二・三―ジメチルフェニル)エチル)―H―イミダゾールとして二〇〇mg

以下を含有するもの及び一mL中(十)―(S)―四―「二・三―ジメチルフェニ

ル)エチル)―H―イミダゾールとして四mg以下を含有する注射剤

五十五の七 一―「二―四―ジメチルフェニル)スルファミド)―フェニル)ピペラジン

(別名ボルチオキセチン)、その塩類及びそれらの製剤

五十五の八 N―(二・六―ジメチルフェニル)―八―ピロリジジニルアセトアミド(別名ピ

ルジカイニド)、その塩類及びそれらの製剤

五十五の九 (一)―(S)―N―(二・六―ジメチルフェニル)―一―プロピルピペリジン

(二)カルボキサミド(別名ロピバカイン)の製剤であつて一mI中(一)―(S)―N―

(二)―六―ジメチルフェニル)―一―プロピルピペリジン)―二―カルボキサミド一〇mg以

下を含有する注射剤

五十五の十 三、―(二Z)―二―「三・四―ジメチルフェニル)―三―メチル)―五

―オキソ)―五―ジヒドロ)―四H―ピラゾール)―四―イリデン)ヒドラジノ)―二、―ヒ

ドロキシビフェニル)―三―カルボン酸)ビス(二―アミノエタノール)(別名エルトロンボ

パグ オラミン)及びその製剤

五十五の十一 (H)―(R*)―二・六―ジメチル)―四―(メターニトロフェニル)―一・

四―ジヒドロピリジン)―三・五―ジカルボン酸(R*)―一―ベンジル)―三―ピペリジニル

エステル、メチルエステル(別名ベニジピ)又はその塩類の製剤であつて、一個中(H)

―(R*)―二・六―ジメチル)―四―(メターニトロフェニル)―一・四―ジヒドロピリジ

ン)―三・五―ジカルボン酸(R*)―一―ベンジル)―三―ピペリジニルエステル、メチルエ

ステルとして七・四六mg以下又は〇・三七%以下を含有する内用剤

五十五の十二 (七)―(三)S・四S)―二・六―ジメチル)―四―(メターニトロフェニル)

―一・四―ジヒドロピリジン)―三・五―ジカルボン酸)―三―(一、―ベンジル)―三、―ピロ

リジニル)エステル、メチルエステル(別名バルニジピ)又はその塩類の製剤であつて、

一カプセル中(十)―(三)S・四S)―二・六―ジメチル)―四―(メターニトロフェニ

ル)―一・四―ジヒドロピリジン)―三・五―ジカルボン酸)―三―(一、―ベンジル)―三、―

ピロリジニル)エステル、メチルエステルとして一三・九六mg以下を含有するもの

五十五の十三 二・六―ジメチル)―四―(メターニトロフェニル)―一・四―ジヒドロピリジ

ン)―三・五―ジカルボン酸)―(N―ベンジル)―N―メチルアミノ)エチルエステルメチル

エステル(別名ニカルジピ)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中二・六―ジメ

チル)―四―(メターニトロフェニル)―一・四―ジヒドロピリジン)―三・五―ジカルボン酸

二)―(N―ベンジル)―N―メチルアミノ)エチルエステルメチルエステルとして四〇mg以

下を含有する内用剤及び二・六―ジメチル―四―(メタ―ニトロフェニル)―一・四―ジヒドロピリジン―三・五―ジカルボン酸二―(N―ベンジル―N―メチルアミノ)エチルエステルメチルエステルとして一〇%以下を含有する散剤を除く。

五十五の十四 ジメチル―(四―メチルメルカプト―三―メチルフェニル)―チオホスフェイト及びその製剤。ただし、ジメチル―(四―メチルメルカプト―三―メチルフェニル)―チオホスフェイト五%以下を含有する殺虫剤を除く。

五十五の十五 一・一―ジメチル―五―メトキシ―三―(ジチエン―二―イルメチレン)ピペリジニウムブロミド(別名臭化チメピジウム)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- (1) 一個中一・一―ジメチル―五―メトキシ―三―(ジチエン―二―イルメチレン)ピペリジニウムブロミド三〇mg以下を含有する内用剤
 - (2) 一・一―ジメチル―五―メトキシ―三―(ジチエン―二―イルメチレン)ピペリジニウムブロミド六%以下を含有する内用剤
- 五十五の十六 N―(四―(六・七―ジメトキシキノリン―四―イル)オキシ)フェニル―N―(四―フルオロフェニル)シクロプロパン―一・一―ジカルボキシアミド(別名カボザンチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 五十五の十七 三―(三―(七S)―三・四―ジメトキシビシクロ「四・二・〇」オクタ―一・三・五―トリエン―七―イル)メチル(メチル)アミノ「プロピル」―七・八―ジメトキシ―一・三・四・五―テトラヒドロ―二H―三―ベンゾアゼピン―二―オン(別名イパブラジン)又はその塩類の製剤であつて、一錠中三―(三―(七S)―三・四―ジメトキシビシクロ「四・二・〇」オクタ―一・三・五―トリエン―七―イル)メチル(メチル)アミノ「プロピル」―七・八―ジメトキシ―一・三・四・五―トリエン―七―イル)メチル(メチル)アミノ「プロピル」―二―オンとして七・五mg以下を含有するもの
- 五十五の十八 「三・四―ジ(四―メトキシフェニル)―五―イソキサゾリル」酢酸(別名モフェゾラク)及びその製剤
- 五十五の十九 一―(三・四―ジメトキシフェニル)―五―エチル―七・八―ジメトキシ―四―メチル―五H―二・三―ベンゾアゼピン(別名トフィソバム)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中一―(三・四―ジメトキシフェニル)―五―エチル―七・八―ジメトキシ―四―メチル―五H―二・三―ベンゾアゼピン五〇mg以下を含有する内用剤
 - (2) 一―(三・四―ジメトキシフェニル)―五―エチル―七・八―ジメトキシ―四―メチル―五H―二・三―ベンゾアゼピン一〇%以下を含有する内用剤
- 五十五の二十 「(三・四―ジメトキシフェニル)アミノ」―三―(メタ―トリロキシ)―二―プロパノール(別名ベバントロール)、その塩類及びそれらの製剤
- 五十五の二十一 (二RS)―五―(三・四―ジメトキシフェニル)メチルアミノ―二―(三・四―ジメトキシフェニル)―二―(一―メチルエチル)ペンタンニトリル(別名ベラパミル)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(二RS)―五―「三・四―ジメトキシフェニル」メチルアミノ―二―(三・四―ジメトキシフェニル)―二―(一―メチルエチル)ペンタンニトリルとして四〇mg以下を含有する内用剤を除く。
- 五十五の二十二 (三RS)―一―(bRS)―九・一―(一―ジメトキシ―三―(二―メチルプロピル)―三・四・六・七―テトラヒドロ―H―ピリド「二・一―a」イソキノリン―二―(一―bH)―オン(別名テトラベナジン)及びその製剤
- 五十五の二十三 臭化―(二アルファ・二ベータ・四ベータ・五アルファ・七ベータ)―七―「ヒドロキシジ―二―チエンルアセチル」オキシ―九・九―ジメチル―三―オキサ―九―アゾニアトリシクロ「三・三・一・〇」ノナン(別名臭化チオトロピウム)及びその製剤。

ただし、一個中臭化―(二アルファ・二ベータ・四ベータ・五アルファ・七ベータ)―七―「ヒドロキシジ―二―チエンルアセチル」オキシ―九・九―ジメチル―三―オキサ―九―アゾニアトリシクロ「三・三・一・〇」ノナンとして二・六七g以下を含有する吸入剤及び一噴霧中臭化―(二アルファ・二ベータ・四ベータ・五アルファ・七ベータ)―七―「ヒドロキシジ―二―チエンルアセチル」オキシ―九・九―ジメチル―三―オキサ―九―アゾニアトリシクロ「三・三・一・〇」ノナンとして三・〇一g以下を含有する吸入剤を除く。

- 五十五の二十四 臭化(一)―(一R*・二R*・四S*・五S*・七S*・九S*)―九―エチル―九―メチル―七―(S)―イトロポイルオキシ)―三―オキサ―九―アゾニアトリシクロ「三・三・一・〇」ノナン(別名臭化オキシトロピウム)及びその製剤。ただし、臭化(一)―(一R*・二R*・四S*・五S*・七S*・九S*)―九―エチル―九―メチル―七―(S)―イトロポイルオキシ)―三―オキサ―九―アゾニアトリシクロ「三・三・一・〇」ノナンとして一七八%以下を含有する吸入剤を除く。
 - 五十五の二十五 臭化―(aambo)―(三R)―三―(R)―(シクロペンチル)ヒドロキシ(フェニル)アセチル)オキシ)―一―(二―エトキシ―二―オキソエチル)―一―メチルピロリジニウム(別名ソフピロニウム臭化物)及びその製剤。ただし、一g中に臭化―(ambo)―(三R)―三―(R)―(シクロペンチル)ヒドロキシ(フェニル)アセチル)オキシ)―一―(二―エトキシ―二―オキソエチル)―一―メチルピロリジニウム五〇mg以下を含有するゲル剤を除く。
 - 五十五の二十六 臭化トランス―三―(ジ―二―チエンルメチレン)オクタヒドロ―五―メチル―二H―キノリジニウム(別名臭化チキジウム)を含有する製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中臭化トランス―三―(ジ―二―チエンルメチレン)オクタヒドロ―五―メチル―二H―キノリジニウム一〇mg以下を含有する内用剤
 - (2) 臭化トランス―三―(ジ―二―チエンルメチレン)オクタヒドロ―五―メチル―二H―キノリジニウム二%以下を含有する顆粒剤
- 五十六 修酸セリウム
- 五十六の二 三・五―ジヨード―四―(三―ヨード―四―アセトキシフェノキシ)安息香酸(別名アセチロマト)及びその製剤
- 五十六の三 ジルコプラン、その塩類及びそれらの製剤
- 五十六の四 スチムリマブ及びその製剤
- 五十六の五 スペソリマブ及びその製剤
- 五十七 スルファピリジン及びその製剤
- 五十八 スルホナール、メチルスルホナール及びそれらの製剤
- 五十八の二 成長ホルモン分泌因子(ヒト)―(一―四四)―ペプチドアミド(別名ソマトレリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中成長ホルモン分泌因子(ヒト)―(一―四四)―ペプチドアミドとして一〇〇mg以下を含有するものを除く。
- 五十九 石炭酸及びその製剤。ただし、純石炭酸五%以下を含有するものを除く。
- 五十九の二 セクキヌマブ及びその製剤
- 五十九の三 九・一―セココレスタ―五・七・一〇(二九)―トリエン―アルファ・三ベータ―ジオール(別名アルファカルシドール)であつて次に掲げるもの
- (1) 一個中九・一―セココレスタ―五・七・一〇(二九)―トリエン―アルファ・三ベータ―ジオール三mg以下を含有する内用剤
 - (2) 一m1中九・一―セココレスタ―五・七・一〇(二九)―トリエン―アルファ・三ベータ―ジオール〇・五mg以下を含有する内用液剤であつて一容器中九・一―セコ

- コレスター五・七・一〇(一九) トリエンールアルファ・三ベータージオール五_g以下を含有するもの
- (3) 九・一〇―セココレスター五・七・一〇(一九) トリエンールアルファ・三ベータージオール〇・〇〇―以下を含有する散剤
- 五十九の四 (五Z・七E)―九・一〇―セコ五・七・一〇(一九)―コレスタトリエンールアルファ・三ベーター・二五トリオール(別名カルシトリオール)の製剤であつて一個中(五Z・七E)―九・一〇―セコ五・七・一〇(一九)―コレスタトリエンールアルファ・三ベーター・二五トリオール〇・五_g以下を含有する内用剤―mI中(五Z・七E)―九・一〇―セコ五・七・一〇(一九)―コレスタトリエンールアルファ・三ベーター・二五トリオール―_g以下を含有する注射剤
- 五十九の五 (七)―(五Z・七E・二四R)―九・一〇―セココレスター五・七・一〇(一九)―トリエンールアルファ・三ベーター・二四トリオール(別名カルシトリオール)の製剤であつて、(七)―(五Z・七E・二四R)―九・一〇―セココレスター五・七・一〇(一九)―トリエンールアルファ・三ベーター・二四トリオールとして〇・〇〇―以下を含有する外用剤
- 五十九の六 セツキシマブ及びその製剤
- 五十九の七 セツキシマブ サロタロカンナトリウム及びその製剤
- 五十九の八 セベリパーゼアルファ及びその製剤
- 五十九の九 セマグルチド及びその製剤
- 五十九の十 セミプリマブ及びその製剤
- 五十九の十一 セルトリズマブ ペゴル及びその製剤
- 五十九の十二 セルベルカチニブ及びその製剤
- 五十九の十三 セルメチニブ、その塩類及びそれらの製剤
- 五十九の十四 セルリボナーゼ アルファ及びその製剤
- 五十九の十五 ソトラシブ及びその製剤
- 五十九の十六 ズルベツキシマブ及びその製剤
- 五十九の十七 ダニコバン及びその製剤
- 五十九の十八 タラゾパリブ又はその塩類の製剤であつて一カブセル中タラゾパリブとして一mg以下を含有するもの
- 五十九の十九 ダラツムマブ及びその製剤
- 五十九の二十 ダリナパルシン及びその製剤
- 五十九の二十一 二―(四―チアゾリ)ペンズイミダゾール(別名チアペンダゾール)及びその製剤
- 五十九の二十二 チアミン、コバルト(一十)及びクロロフィリンよりなる錯化合物(別名チアミン・コバルト・クロロフィリン錯化合物)及びその製剤。ただし、一個中チアミン、コバルト(一十)及びクロロフィリンよりなる錯化合物五・〇mg以下を含有する内用剤を除く。
- 六十 チオバルビツール酸の誘導体及びその製剤
- 六十の二 (二―チオ―ベーターD―グルコピラノサト)(トリエチルホスフィン)金 二・三・四・六―テトラアセタート(別名オーラノフィン)の製剤であつて一個中(二―チオ―ベーターD―グルコピラノサト)(トリエチルホスフィン)金 二・三・四・六―テトラアセタート3mg以下を含有する内用剤
- 六十一 チラミン及びその化合物
- 六十一の二 チルゼパチド及びその製剤
- 六十一の三 チルドラキズマブ及びその製剤
- 六十一の四 一―デアミノ―ハ―ディー―アルギニンソプレシン(別名デスモプレシン)、その塩類及びそれらの製剤

- 六十一の五 デイ―エル―エリトロ―四―ベンジル―アルファ―(四―ヒドロキシフェニル)―ベーターメチル―ペリジンエタノール(別名イフェンプロゾル)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中デイ―エル―エリトロ―四―ベンジル―アルファ―(四―ヒドロキシフェニル)―ベーターメチル―ペリジンエタノールとして二〇mg以下を含有する内用剤及びデイ―エル―エリトロ―四―ベンジル―アルファ―(四―ヒドロキシフェニル)―ベーターメチル―ペリジンエタノールとして5%以下を含有する散剤を除く。
- 六十一の六 テイコプラニン及びその製剤。ただし、一片中テイコプラニン一六〇_g以下を含有する体外診断薬を除く。
- 六十一の七 (十)―二―デオキシ―二、二、―ジフルオロシチジン(別名ゲムシタビン)、その塩類及びそれらの製剤
- 六十一の八 二、―デオキシ―五―(トリフルオロメチル)ウリジン(別名トリフルリジン)及びその製剤
- 六十一の九 五、―デオキシ―五―フルオロウリジン(別名ドキシフルリジン)及びその製剤
- 六十一の十 (R)―三―(二―デオキシ―ベーターD―エリスローペンチフラノシル)―三・六・七・八―テトラヒドロイミダゾ「四・五―d」「一・三」ジアゼピン―八―オール(別名ベントスタチン)及びその製剤
- 六十一の十一 (七)―一―(五―デオキシ―ベーターD―リボフラノシル)―五―フルオロ―一―(二―ジヒドロ―二―オキソ―四―ピリミジンカルバミン酸 ペンチルエステル(別名カペスタビン)及びその製剤
- 六十一の十二 二―デオキシ―二―(三―メチル―三―ニトロソウレイド)―D―グルコピラノス(別名ストレプトゾシン)及びその製剤
- 六十一の十三 デカン酸 二―「四」「三」「二」(トリフルオロメチル)フェノチアジン―一―「一」―「二」―「三」―「四」―「五」(トリフルオロメチル)フェノチアジン)の製剤であつて、一バイアル中デカン酸 二―「四」「三」「二」(トリフルオロメチル)フェノチアジン―一―「一」―「二」―「三」―「四」―「五」(トリフルオロメチル)フェノチアジン―一―「一」―「二」―「三」―「四」―「五」(トリフルオロメチル)フェノチアジン)として五mg以下を含有する注射剤
- 六十一の十四 テゼベルマブ及びその製剤
- 六十一の十五 テデユグルチド及びその製剤
- 六十二 テトラエチルチウラムジスルフィド(別名ジスルフィラム)及びその製剤
- 六十二の二 N―「三・六・九・九」テトラキス(カルボキシメチル)―三・六・九―トリアザノノイル)―D―フェニルアラニル―L―ヘミシスチル―L―フェニルアラニル―D―トリプトフィル―L―リシル―L―スレオニル―L―ヘミシスチル―L―スレオニル サイクリック(二―七)ジスルフィド(別名ペンテトレオチド)及びその製剤。ただし、一バイアル中N―「三・六・九・九」テトラキス(カルボキシメチル)―三・六・九―トリアザノノイル)―D―フェニルアラニル―L―ヘミシスチル―L―フェニルアラニル―D―トリプトフィル―L―リシル―L―スレオニル―L―ヘミシスチル―L―スレオニル サイクリック(二―七)ジスルフィドとして一〇_g以下を含有する製剤を除く。
- 六十二の三 (H)―一―(五・六・七・八)テトラヒドロイミダゾ「一・五―a」ピリジン―一―五―イル)ベンゾニトリル(別名フアドロゾール)、その塩類及びそれらの製剤
- 六十二の四 N―「二」(八S)―一・六・七・八―テトラヒドロ―二―H―インデン「五・四―b」フラン―八―イル)エチル)プロパンアミド(別名ラメルテオン)及びその製剤。ただし、一錠中N―「二」(八S)―一・六・七・八―テトラヒドロ―二―H―インデン「五・四―b」フラン―八―イル)エチル)プロパンアミド8mg以下を含有するものを除く。
- 六十二の五 テトラヒドロ―H―一・四―ジアゼピン―一・四(五H)―ジプロパノールピス(三・四・五)トリメトキシベンゾエート(別名ジラゼブ)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

- 六十七の四 N—(四)トリフルオロメチルフェニル—五—メチルイソキサゾール—四—カ
 ルボキサミド(別名レフルノミド)及びその製剤
 六十七の五 四—(三)—(二)—(トリフルオロメチル)フェノチアジン—一〇—イル)プロピ
 ル—一—ビペラジン—エタノールヘプタノエート(別名エナント酸フルフェナジン)の
 製剤
 六十七の六 六・六・九—トリメチル—九—アザビシクロ〔三・三・一〕ノン—三—ペー
 ルジ(二—チエニル)グリコレート(別名マザチコール、その塩類及びそれらの製剤。
 ただし、一錠中六・六・九—トリメチル—九—アザビシクロ〔三・三・一〕ノン—三—ペー
 タ—イルジ(二—チエニル)グリコレートとして四mg以下を含有するもの及び六・六・九
 —トリメチル—九—アザビシクロ〔三・三・一〕ノン—三—ペーターイルジ(二—チエニ
 ル)グリコレートとして一%以下を含有する散剤を除く。
 六十八 トリメチルアンモニウムプロピルメチルカルカンヒジニウムサルフェイト(別名トリメ
 チニウムメトサルフェイト)及びその製剤
 六十八の二 (H)—(三・四・五)—トリメトキシ—N—三—ピペリジルベンズアミド(別名ト
 ロキシビド)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一個中(H)—(三・四・五)—トリメトキシ—N—三—ピペリジルベンズアミド—一〇〇m
 g以下を含有する内用剤
 (2) (H)—(三・四・五)—トリメトキシ—N—三—ピペリジルベンズアミド—二〇%以下を
 含有する内用剤
 六十八の三 —(三・四・五)—トリメトキシベンジル—一六・七—ジヒドロキシ—一・二・
 三・四—テトラヒドロイソキノリン(別名トリメトキノール)、その塩類及びそれらの製剤。
 ただし、一個中—(三・四・五)—トリメトキシベンジル—一六・七—ジヒドロキシ—一・
 二・三・四—テトラヒドロイソキノリンとして3mg以下を含有する内用剤並びに—(三・
 四・五)—トリメトキシベンジル—一六・七—ジヒドロキシ—一・二・三・四—テトラヒド
 ロイソキノリンとして一%以下を含有する吸入剤、散剤及びシロップ剤を除く。
 六十九 トリヨードサイロニンナトリウム及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一錠中トリヨードサイロニンナトリウム〇・〇—五mg以下を含有するもの
 (2) 一mL中トリヨードサイロニンナトリウム〇・八mg以下を含有する体外診断薬
 六十九の二 トリルスルホンルブチルウレア、その誘導体及びそれらの製剤
 六十九の三 トルバプタニン酸エステル、その塩類及びそれらの製剤
 六十九の四 トレメリムマブ及びその製剤
 六十九の五 (—S—三S—五R)—三—トリポイルオキシ—八—イソプロピルトロパニウム
 プロミド(別名臭化イプラトロピウム)及びその製剤。ただし、一容器中(—S—三S—五
 R)—三—トリポイルオキシ—八—イソプロピルトロパニウムプロミド五・二—三六mg以下
 を含有する吸入剤を除く。
 六十九の六 ナタリズマブ及びその製剤
 六十九の七 三—(—ナフチル)—D—アラニル—L—システイニル—L—チロシル—D—
 トリプトフィル—L—リシル—L—バリン—L—システイニル—L—トレオニン—アミド 環
 状(二—七)—ジスルフィド(別名ランレオチド)、その塩類及びそれらの製剤
 六十九の八 (H)—(二)—級ブチル—四—「パラ—「四—「二R*—四S*」—二
 —(二・四)—ジクロロフェニル—二—(—H—一・二・四)—トリアゾール—一—イルメチ
 ル—一—ジオキソラン—四—イル)メトキシ「フェニル—一—ビペラジニル」フェ
 ニル—デルト—二—二—四—トリアゾリン—五—オン(別名イトラコナゾール)及びそ
 の製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一個中(H)—(二)—級ブチル—四—「パラ—「四—「二R*—四S*」—
 二—(二・四)—ジクロロフェニル—二—(—H—一・二・四)—トリアゾール—一—イル

- メチル)—一—三—ジオキソラン—四—イル)メトキシ「フェニル—一—ビペラジニ
 ル」フェニル—デルト—二—二—四—トリアゾリン—五—オンとして二〇〇mg以下
 又は一%以下を含有する内用剤
 (2) 一片中(H)—(二)—級ブチル—四—「パラ—「四—「二R*—四S*」—
 二—(二・四)—ジクロロフェニル—二—(—H—一・二・四)—トリアゾール—一—イル
 メチル)—一—三—ジオキソラン—四—イル)メトキシ「フェニル—一—ビペラジニ
 ル」フェニル—デルト—二—二—四—トリアゾリン—五—オンとして五—一・二—
 g以下を含有する体外診断薬
 六十九の九 二水素 クロロ「七—一—ジエチニル—三・八・一—三—一—七—テトラメチル—
 二—H—二—三—H—ポルフィン—二—一—八—ジプロパノアト(四)—N₂1・N₂2・N₂
 3・N₂4」鉄酸(二—) (別名ヘミン)及びその製剤
 六十九の十 ニトログリセリン製剤であつて次に掲げるもの。
 (1) 一錠中ニトログリセリン〇・三mg(徐放性製剤たる口腔内貼付剤にあつては、二・五
 mg)以下を含有するもの
 (2) 一mL中ニトログリセリン5mg以下を含有する注射剤
 (3) ニトログリセリン二%以下を含有する軟膏
 (4) 一枚中ニトログリセリン二七mg以下を含有する貼付剤
 (5) 一噴霧中ニトログリセリン〇・三mg以下を含有するエアゾール剤及び液剤
 六十九の十一 二—「二—ニトロ—四—(トリフルオロメチル)ベンゾイル」シクロヘキサ
 ン—一—三—ジオン(別名ニチシノン)及びその製剤
 六十九の十二 ニボルマブ及びその製剤
 六十九の十三 ネシツムマブ及びその製剤
 六十九の十四 ネモリズマブ及びその製剤
 六十九の十五 バシリキシマブ及びその製剤
 六十九の十六 パチシラン、その塩類及びそれらの製剤
 六十九の十七 パニツムマブ及びその製剤
 六十九の十八 パピナフスブ アルファ及びその製剤
 七十 パラセトアミノフェノール及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一個中パラセトアミノフェノール〇・三g以下を含有するもの
 (2) パラセトアミノフェノール二%以下を含有するシロップ剤又はエリキシル剤であつて
 一容器中パラセトアミノフェノール〇・六g以下を含有するもの
 (3) パラセトアミノフェノール〇・〇二%以下を含有する体外診断薬
 七十一 パラアミノ安息香酸ジエチルアミノヘプチルエステル、その塩類及びそれらの製剤。
 ただし、パラアミノ安息香酸ジエチルアミノヘプチルエステルとして五%以下を含有する外
 用剤を除く。
 七十二の二 二—「パラ—(二—オキソシクロペンチルメチル)フェニル」プロピオン酸(別
 名ロキソプロフェン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 二—「パラ—(二—オキソシクロペンチルメチル)フェニル」プロピオン酸七%以下を
 含有する外用剤
 (2) 一個中二—「パラ—(二—オキソシクロペンチルメチル)フェニル」プロピオン酸とし
 て五十五・一二mg以下を含有するもの

- (3) 二―「パラ―(二)オキシシクロペンチルメチル」フェニル」プロピオン酸として九・一八%以下を含有する細粒剤
- (4) 二―「パラ―(二)オキシシクロペンチルメチル」フェニル」プロピオン酸として〇・五五%以下を含有する内用液剤
- 七十一の三 二―「パラ―(二)クロロ―一・二―ジフェニルピニル」―フェノキシ」―トリエチルアミン(別名クロミフェン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中二―「パラ―(二)クロロ―一・二―ジフェニルピニル」―フェノキシ」―トリエチルアミンとして五〇mg以下を含有するものを除く。
- 七十一の四 一―(バラクロロアルファフェニルベンジル)―四―メチル―一・四―ジアザシクロヘプタン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(バラクロロアルファフェニルベンジル)―四―メチル―一・四―ジアザシクロヘプタンとして一〇mg以下を含有するものを除く。
- 七十一の五 (H)―一五―(バラクロロフェニル)―二・五―ジヒドロ―三H―イミダゾ「二・一―a」イソインドール―五―オール(別名マジンドール)及びその製剤
- 七十一の六 四―(バラクロロフェニル)―一―(四―(バラフルオロフェニル)―四―オキソブチル)―四―ピペリジン デカノエート(別名デカン酸ハロペリドール)及びその製剤
- 七十一の七 四―(四―(バラクロロフェニル)―四―ヒドロキシ―一―ピペリジン)―N・N―ジメチル―二・二―ジフェニルブチルアミドとして一mg以下を含有する内用剤
- (1) 一個中四―(四―(バラクロロフェニル)―四―ヒドロキシ―一―ピペリジン)―N・N―ジメチル―二・二―ジフェニルブチルアミドとして一mg以下を含有する内用剤
- (2) 四―(四―(バラクロロフェニル)―四―ヒドロキシ―一―ピペリジン)―N・N―ジメチル―二・二―ジフェニルブチルアミド〇・二%以下を含有する内用剤
- 七十一の八 四―(バラクロロフェニル)―二―フェニルチアゾール―五―酢酸(別名フェンチアザク)及びその製剤。ただし、一個中四―(バラクロロフェニル)―二―フェニルチアゾール―五―酢酸一〇〇mg以下を含有する内用剤を除く。
- 七十一の九 四―(バラクロロベンジル)―二―(ヘキサヒドロ―一―メチル―一H―アゼピン―四―イル)―一―(二H)―フタラジノン(別名アゼラスチン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一錠又は一カプセル中四―(バラクロロベンジル)―二―(ヘキサヒドロ―一―メチル―一H―アゼピン―四―イル)―一―(二H)―フタラジノンとして二mg以下を含有するもの
- (2) 四―(バラクロロベンジル)―二―(ヘキサヒドロ―一―メチル―一H―アゼピン―四―イル)―一―(二H)―フタラジノンとして〇・二%以下を含有する顆粒剤
- 七十一の十 三―(四―(二―(二―パラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチルイソンドール)―三―イルアセトキシ)エチル)―一―ピペラジニル)プロピル)―(H)―四―ベンザミド―N・N―ジプロピルグルタラム酸(別名プログルメタシン)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十一の十一 二―(二―(一―(バラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチルイソンドール)―三―イル)アセトキシ)酢酸(別名アセメタシン)及びその製剤
- 七十一の十二 一―(バラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチルイソンドール―三―酢酸(別名インドメタシン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一―(バラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチルイソンドール―三―酢酸一%以下を含有する外用剤及び一―(バラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチルイソンドール―三―酢酸五%以下を含有する硬膏剤を除く。

- 七十一の十三 一―(バラクロロベンゾイル)―五―メトキシ―二―メチル―一H―イソンドール―三―酢酸(六E)―一三・七・一―トリメチル―二・六・一―ドデカトリエニルエステルの二E・二Zの七対三幾何異性体混合物(別名インドメタシン フアルネシル)及びその製剤
- 七十二の二 一―(バラクロロベンツヒドリル)―四―メチルピペラジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠、一包又は一カプセル中一―(バラクロロベンツヒドリル)―四―メチルピペラジンとして五〇mg以下を含有するものを除く。
- 七十二の二 (Z)―一―(バラ―(一・二―ジフェニル)―一―ブテニル)フェノキシ)―N・N―ジメチルエチルアミン(別名タモキシフェン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中(Z)―一―(バラ―(一・二―ジフェニル)―一―ブテニル)フェノキシ)―N・N―ジメチルエチルアミンとして二〇mg以下を含有するものを除く。
- 七十二の三 二―(パラ―(二―ヒドロキシ―三―(イソプロピルアミノ)プロポキシ)フェニル)アセトアミド(別名アテロドール)及びその製剤。ただし、一錠中二―(パラ―(二―ヒドロキシ―三―(イソプロピルアミノ)プロポキシ)フェニル)アセトアミド五〇mg以下を含有するもの及び二―(パラ―(二―ヒドロキシ―三―(イソプロピルアミノ)プロポキシ)フェニル)アセトアミド一〇%以下を含有するシロップ剤を除く。
- 七十二の四 四―(二―(二―(バラ―ヒドロキシフェニル)―一―メチルプロピル)アミノ)エチル)ピロカテコール(別名ドブタミン)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十二の五 パラフェニレンジアミン及びその製剤。ただし、パッチテストに使用されることが目的とされている貼付剤を除く。
- 七十三 パラフェネチジンの化合物及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) ベータヒドロキシブチル―パラフェネチジン(別名ブセチン)の製剤
- (2) 一個中フェナセチン又はラクチルフェネチジン〇・五g以下を含有するもの
- (3) フェナセチン二%以下を含有するシロップ剤又はエリキシル剤であつて一容器中フェナセチン〇・七g以下を含有するもの
- 七十三の二 八―(三―(パラフルオロベンゾイル)プロピル)―一―フェニル―一・三・八―トリアザスピロ(四・五)―デカン―四―オン(別名スビペロン)及びその製剤
- 七十三の三 四―(四―(パラプロモフェニル)―四―ヒドロキシピペリジノ)―四―(フルオロプロフェノン(別名プロムペリドール)及びその製剤。ただし、一容器中四―(四―(パラプロモフェニル)―四―ヒドロキシピペリジノ)―四―(フルオロプロフェノン)として五〇ng以下を含有する体外診断薬を除く。
- 七十三の四 パラホルムアルデヒド及びその製剤。ただし、ホルムアルデヒドとして一%以下を含有するものを除く。
- 七十三の五 五―(パラメトキシフェニル)―一・二―ジチオシクロペンテン―三―チオン及びその製剤
- 七十四 パルピツール酸の化合物及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中ジアリルパルピツール酸アミノピリン複合体、イソブチルアリルパルピツール酸アミノピリン複合体又はエチルシクロヘキサニルパルピツール酸アミノピリン複合体〇・二五g以下を含有するもの
- (2) 一個中ピラピタル又はパルピタルフェナセチン複合体〇・五g以下を含有するもの
- (3) フェノバルピタル一%以下を含有する外用剤
- (4) 一個中セコバルピツール酸アミノピリン複合体〇・一g以下を含有するもの
- (5) アロピラピタル又はピラピタル〇・三%以下を含有するシロップ剤又はエリキシル剤であつて一容器中アロピラピタル又はピラピタル〇・三三g以下を含有するもの

- (6) パルピツール酸として1%以下を含有する体外診断薬
- (7) 一容器中パルピツールとして9g以下を含有する体外診断薬
- (8) パルピツールとして1%以下を含有する体外診断薬
- 七十四の二 パルピツール、その塩類及びそれらの製剤
- 七十四の三 パルピツール(九RS)―三―〔二―〔四―(六―フルオロー―二―ベンゾイソキサゾール―三―イル)ピペリジン―イル〕エチル〕―二―メチル―四―オキソ―六・七・八・九―テトラヒドロ―四―ヒドリド〔一・二―a〕ピリミジン―九―イル(別名パリペリドンパルピツール酸エステル)及びその製剤
- 七十四の四 バレメトスタツト、その塩類及びそれらの製剤
- 七十四の五 非化学量論的な構造を有する超常磁性酸化鉄コロイド(別名フェルモキシデス)及びその製剤。ただし、一個中非化学量論的な構造を有する超常磁性酸化鉄コロイド五六mg以下を含有する注射剤を除く。
- 七十五の二 一個中二・五―ビス(二―アジリジニル)―三―(二―カルバモイルオキシ―一―メトキシエチル)―六―メチルベンゾキノ(別名カルボコン)として1mg以下を含有するもの
- 七十五の三 N・N、―ビス(二―アミノエチル)―一・二―エタンジアミン(別名トリエンチン)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十五の四 ビス(イソプロポキシカルボニルオキシメチル)〔(一R)―二―(六―アミノ―九H―プリン―九―イル)―一―メチルエトキシ〕メチル)ホスホナート(別名テノホビル ジソプロキシル)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十五の五 四―〔五―〔ビス(二―クロロエチル)―一―メチル―一H―ベンゾイミダゾール―二―イル)ブタン酸(別名ベンダムスチン)、その塩類及びそれらの製剤〕
- 七十五の六 一・三―ビス(二―クロロエチル)―一―ニトロ尿素(別名カルムスチン)の製剤であつて一枚中一・三―ビス(二―クロロエチル)―一―ニトロ尿素として七・七mg以下を含有するもの
- 七十五の七 (十)―ビス(三R・五S・六E)―七―〔二―シクロプロピル―四―(四―フルオロフェニル)―三―キノリル〕―三―五―ジヒドロキシ―六―ヘプテン酸)〔別名ピタパスタチン〕、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中(十)―ビス(三R・五S・六E)―七―〔二―シクロプロピル―四―(四―フルオロフェニル)―三―キノリル〕―三・五―ジヒドロキシ―六―ヘプテン酸)として4mg以下を含有するものを除く。
- 七十五の八 ビス〔二―(二―四―ジベンゾ〔b・f〕〔一・四〕チアゼピン―一―イル―一―ビペラジニル)エトキシ〕エタノール(別名クエチアピン)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十五の九 ヒスチジン亜鉛及びその製剤
- 七十五の十 (四S・四aS・五aR・二aS)―四・七―ビス(ジメチルアミノ)―九―〔二―(一・一―ジメチルエチル)アミノ〕アセチル)アミノ)―三・一〇・二一・二二―a―テトラヒドロキシ―一・一―ジオキソ―一・四・四a・五a・六a・一・一―二a―オクタヒドロテトラセン―二―カルボキサミド(別名チゲサイクリン)及びその製剤
- 七十五の十一 N―〔二・五―ビス(トリフルオロメチル)フェニル〕―三―オキソ―四―アザ―五アルファ―アンドロスター―一―エン―一七ベーター―カルボキサミド(別名デユタステリド)及びその製剤
- 七十五の十二 三・四―ビス(パラ―ジエチルアミノエトキシフェニル)―ヘキサニ、その塩類及びそれらの製剤
- 七十五の十三 (E)―一―(ビス(パラ―フルオロフェニル)メチル)―四―(三―フェニル―二―プロペニル)ピペラジン(別名フルナリジン)、その塩類及びそれらの製剤。た

- し、一個中(E)―一―(ビス(パラ―フルオロフェニル)メチル)―四―(三―フェニル―二―プロペニル)ピペラジンとして10mg以下を含有する内用剤を除く。
- 七十五の十四 ビス(三―ヒドロキシ―四―ヒドロキシメチル―二―メチル―五―ピリジニルメチル)―ジスルフィド(別名ピリチオキシ)、その塩類及びそれらの製剤
- 七十五の十五 四―〔三・五―ビス(二―ヒドロキシフェニル)―一H―一・二・四―トリアゾール―一―イル〕安息香酸(別名デフエラシロクス)及びその製剤
- 七十五の十六 一―(一―(四・四―ビス(四―フルオロフェニル)ブチル)―四―ピペリジニル)―二―ベンゾイミダゾリノン(別名モジド)及びその製剤。ただし、一錠中(一―(四・四―ビス(四―フルオロフェニル)ブチル)―四―ピペリジニル)―二―ベンゾイミダゾリノンとして3mg以下を含有するものを除く。
- 七十五の十七 一―〔ビス(四―フルオロフェニル)メチル〕―四―(二・三・四―トリメトキシベンジル)ピペラジン(別名ロメリジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一―〔ビス(四―フルオロフェニル)メチル〕―四―(二・三・四―トリメトキシベンジル)ピペラジンとして四・三三mg以下を含有するものを除く。
- 七十五の十八 一・四―ビス(三―プロムプロピオニル)ピペラジン(別名ピボプロマン)及びその製剤
- 七十五の十九 (十)―一―(一R)―三―〔ビス(一―メチルエチル)アミノ〕―一―フェニルプロピル)―四―メチルフェノール(別名トルテロジン)及びその塩類
- 七十五の二十 ヒトN―アセチルガラクトサミン―四―スルファターゼをコードするcDNAを導入したチャイニーズハムスター卵巣細胞から産生される四九五個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質(別名ガルスルファターゼ(遺伝子組換え))及びその製剤
- 七十五の二十一 ヒトアルファ―L―イゾロニダーゼをコードするcDNAを導入したチャイニーズハムスター卵巣細胞から産生される六二八個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質(別名ラロニダーゼ(遺伝子組換え))及びその製剤
- 七十五の二十二 ヒトイゾロン酸―二―スルファターゼをコードするcDNAを導入したヒト繊維肉腫細胞HT-1080から産生される五二五個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質(別名イデユルスルファターゼ(遺伝子組換え))及びその製剤
- 七十五の二十三 ヒトインスリン前駆体の化学合成遺伝子の発現により、組換え体で産生されるヒトインスリン前駆体から得られるヒトインスリン誘導体で、B鎖三〇位のトレオニン残基が欠損し、B鎖二九位のリジン残基のイプシロンアミノ基をミリスチル化した五〇個のアミノ酸残基からなる修飾ポリペプチド(別名インスリン デテミル(遺伝子組換え))及びその製剤
- 七十五の二十四 ヒト肝癌細胞(Hep G二細胞株)のmRNAに由来するヒト第VII因子cDNAの発現により、シリアンハムスター腎細胞中で産生される四百六個のアミノ酸残基からなる糖蛋白質(別名エプタコグ アルファ(活性型)(遺伝子組換え))及びその製剤。ただし、一パイアル中ヒト肝癌細胞(Hep G二細胞株)のmRNAに由来するヒト第VII因子cDNAの発現により、シリアンハムスター腎細胞中で産生される四百六個のアミノ酸残基からなる糖蛋白質として八・三mg以下を含有する注射剤を除く。
- 七十五の二十五 ヒト酸性アルファグロコシダーゼをコードするcDNAを導入したチャイニーズハムスター卵巣細胞から産生される八九六個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質(別名アルグルコシダーゼ(遺伝子組換え))及びその製剤
- 七十五の二十六 ヒト心房細胞由来のアルファ型ヒト心房性ナトリウム利尿ポリペプチドに対応する遺伝子の発現により、組換え体で産生される二八個のアミノ酸残基からなるポリペプチド(別名カルベリチド)及びその製剤
- 七十五の二十七 ヒト胎児肺線維芽細胞に由来するヒトcDNAの発現によりチャイニーズハムスター卵巣細胞で産生されたベーターグルコセレブリンをシアリダーゼ、ベーター

ガラクトシダーゼ及びヘキソサミニダーゼの酵素処理により糖鎖末端をマンノースにした四七個のアミノ酸残基からなる糖蛋白質(別名イミグルセラゼ(遺伝子組換え))及びその製剤

七十五の二十八 ヒト胎盤から精製されたベクターグルコセレブロンシダーゼをシアリダーゼ、ベクターガラクトシダーゼ及びヘキサミニダーゼの酵素処理により糖鎖末端をマンノースにした四七個のアミノ酸残基からなる糖蛋白質(別名アルグルセラゼ)及びその製剤

七十五の二十九 ヒトT細胞で免疫したマウスの脾細胞とマウス骨髄腫細胞の融合細胞から産生される一四〇六個のアミノ酸残基からなる蛋白質(別名ムロモナブーCD三)及びその製剤

七十六 二ヒドドラジノールフェニルニプロパン、その塩類及びそれらの製剤

七十六の二 四〔(一R・二S・三S・五S・七S)―五ヒドロキシアダマンタン―二―イル〕アミノ―H―ピロロ〔二・三―b〕ピリジン―五―カルボキサミド(別名ペフイシチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

七十六の三 五―(二ヒドロキシ―ニイソプロピルアミノ)ブチル―八―ヒドロキシカルボスチリル(別名プロカテロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中五―(二ヒドロキシ―ニイソプロピルアミノ)ブチル―八―ヒドロキシカルボスチリルとして〇・〇五mg以下を含有するもの

(2) 五―(二ヒドロキシ―ニイソプロピルアミノ)ブチル―八―ヒドロキシカルボスチリルとして〇・〇一%以下を含有する内用剤

(3) 五―(二ヒドロキシ―ニイソプロピルアミノ)ブチル―八―ヒドロキシカルボスチリルとして〇・四%以下を含有する吸入剤

七十六の四 (H)―三―四―ヒドロキシ―三―(イソプロピルアミノ)プロボキシフェニルプロパン酸メチルエステル(別名エスモロール)、その塩類及びそれらの製剤

七十六の五 (±)―(aS)―e―〔(一S・三S)―ヒドロキシ―三―(二S)―二―三―(二イソプロピル―四―チアゾリル)メチル〕―三―メチルウレイド―三―メチルブチラミド―四―フェニルブチルフェネチルカルバミン酸 五―チアゾリルメチルエステル(別名リトナビル)、その塩類及びそれらの製剤

七十六の六 (二ヒドロキシ―ニイミダゾール―イルエチリデン)ジホスホン酸(別名ゾレドロン酸)の製剤であつて一個中(二ヒドロキシ―ニイミダゾール―イルエチリデン)ジホスホン酸として5mg以下を含有する注射剤

七十六の七 (二ヒドロキシ―イミダゾ―二―イル)ピリジン―三―イルエチリデン)ビスホスホン酸(別名ミノドロン酸)及びその製剤

七十六の八 (二ヒドロキシエチリデン)ジホスホン酸二ナトリウム(別名エチドロン酸二ナトリウム)及びその製剤

七十六の九 二ヒドロキシエチルアンモニウム(Z)―九―オクタデセノ酸塩(別名オレイン酸モノエタノールアミン)及びその製剤

七十六の十 六―〔(N―二ヒドロキシエチル)―三―(四―ニトロフェニル)プロピルアミノ〕エチルアミノ―三―ジメチル―H・三H―ピリミジン―二・四―ジオン(別名ニフェカラント)、その塩類及びそれらの製剤

七十七 一〇―(三ヒドロキシエチル―四―ピラジニル)―プロピル―二―クロルフェノチアジン(別名パーフェナジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一〇―(三ヒドロキシエチル―四―ピラジニル)―プロピル―二―クロルフェノチアジンとして二〇mg以下を含有するものを除く。

七十八 一〇―(三ヒドロキシエチル―四―ピラジニル)―プロピル―二―トリフルオロメチルフェノチアジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一〇―(三ヒド

ロキシエチル―四―ピラジニル)―プロピル―二―トリフルオロメチルフェノチアジンとして一mg以下を含有するものを除く。

七十八の二 一七―ヒドロキシ―三―オキソ―七アルファ―プレグナ―四・六―ジエン―二―カルボン酸(別名カンレノ酸)、その塩類及びそれらの製剤

七十八の三 (H)―五―(二ヒドロキシ―二―(オルト―メトキシフェノキシ)エチル)アミノ)エチル―二―メチルベンゼンスルホンアミド(別名アモスラロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)―五―(二ヒドロキシ―二―(オルト―メトキシフェノキシ)エチル)アミノ)エチル―二―メチルベンゼンスルホンアミドとして一八・二五mg以下を含有する内用剤を除く。

七十八の四 一四―ヒドロキシジヒドロ―六ベーターテバイノール―四―メチルエーテル(別名オキシメタノール)及びその製剤

七十八の五 ヒドロキシ尿素(別名ヒドロキシカルバミド)及びその製剤

七十八の六 (二R・二R・三aS)―二―ヒドロキシ―三―ヒドロキシオクチル―二・三・三a・四・九・九a―ヘキサヒドロ―H―シクロペンタ〔b〕ナフタレン―五―イル)オキシ―酢酸(別名トレプロスチニル)及びその製剤

七十八の七 (一R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―一―オクテニル―五―オキソシクロペンタン(ヘプタン酸(別名アルプロスタジル)及びその製剤

七十八の八 (Z)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―一―オクテニル―五―オキソシクロペンチル)ヘプト―五―エノ酸(別名ジノプロストン)の製剤であつて、一錠中(Z)―七―(一R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―一―オクテニル―五―オキソシクロペンチル)ヘプト―五―エノ酸〇・五mg以下を含有するもの及び一個中(Z)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―一―オクテニル―五―オキソシクロペンチル)ヘプト―五―エノ酸〇・五mg以下を含有するもの

七十八の九 (E)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―四―四―ジメチル―一―オクテニル)―五―オキソシクロペンチル)―二―(ヘプタン酸メチル(別名ゲメプロスト)の製剤であつて、一個中(E)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―四―四―ジメチル―一―オクテニル)―五―オキソシクロペンチル)―二―ヘプタン酸メチル一mg以下を含有する坐剤

七十八の十 二ヒドロキシ―五―(二RS)―一―ヒドロキシ―二―(一RS)―二―(パラ―メトキシフェニル)―一―メチルエチル)アミノ)エチル)ホルムアニリド(別名フォルモテロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中二ヒドロキシ―五―(二RS)―一―ヒドロキシ―二―(一RS)―二―(パラ―メトキシフェニル)―一―メチルエチル)アミノ)エチル)ホルムアニリドとして四〇mg以下を含有する内用剤

(2) 二ヒドロキシ―五―(二RS)―一―ヒドロキシ―二―(一RS)―二―(パラ―メトキシフェニル)―一―メチルエチル)アミノ)エチル)ホルムアニリドとして〇・〇四%以下を含有する内用剤

(3) 一噴霧中二ヒドロキシ―五―(二RS)―一―ヒドロキシ―二―(一RS)―二―(パラ―メトキシフェニル)―一―メチルエチル)アミノ)エチル)ホルムアニリドとして九mg以下を含有する吸入剤

七十八の十一 (H)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(E)―三―ヒドロキシ―四―フェノキシ―一―プテニル)―五―オキソシクロペンチ

(三R)―三―ヒドロキシ―四―フェノキシ―一―プテニル)―五―オキソシクロペンチ

ロキシエチル―四―ピラジニル)―プロピル―二―トリフルオロメチルフェノチアジンとして一mg以下を含有するものを除く。

七十八の二 一七―ヒドロキシ―三―オキソ―七アルファ―プレグナ―四・六―ジエン―二―カルボン酸(別名カンレノ酸)、その塩類及びそれらの製剤

七十八の三 (H)―五―(二ヒドロキシ―二―(オルト―メトキシフェノキシ)エチル)アミノ)エチル―二―メチルベンゼンスルホンアミド(別名アモスラロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中(H)―五―(二ヒドロキシ―二―(オルト―メトキシフェノキシ)エチル)アミノ)エチル―二―メチルベンゼンスルホンアミドとして一八・二五mg以下を含有する内用剤を除く。

七十八の四 一四―ヒドロキシジヒドロ―六ベーターテバイノール―四―メチルエーテル(別名オキシメタノール)及びその製剤

七十八の五 ヒドロキシ尿素(別名ヒドロキシカルバミド)及びその製剤

七十八の六 (二R・二R・三aS)―二―ヒドロキシ―三―ヒドロキシオクチル―二・三・三a・四・九・九a―ヘキサヒドロ―H―シクロペンタ〔b〕ナフタレン―五―イル)オキシ―酢酸(別名トレプロスチニル)及びその製剤

ル)―四・五―ヘブタジエン酸メチルエステル(別名エンプロスチル)の製剤であつて、一個中(H)―七―〔(一R*・二R*・三R*)―三―ヒドロキシ―二―〕〔(E)―(三R*)―三―ヒドロキシ―四―フエノキシ―一―ブテニル〕―五―オキシシクロペンチル〕―四・五―ヘブタジエン酸メチルエステル二五_g以下を含有する内用剤

七十八の十二(五E)―五―〔(三aS・四R・五R・六aS)―五―ヒドロキシ―四―(二E・三S・四RS)―三―ヒドロキシ―四―メチルオクタ―一―エン―一―イル〕ヘキサヒドロペンタレン―二(H)―イリデン)ペンタン酸として

七十八の十三(一)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(三S・五S)―一(E)―三―ヒドロキシ―五―メチル―一―ノネニル)―五―オキシシクロペンチル)―六―オキソヘブタン酸メチルエステル(別名オルノプロスチル)の製剤であつて、一個中(一)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(三S・五S)―一(E)―三―ヒドロキシ―五―メチル―一―ノネニル)―五―オキシシクロペンチル)ヘブタン酸メチルエステル二・五_g以下を含有する内用剤

七十八の十四(E)―七―(二R・二R・三R)―三―ヒドロキシ―二―(三S・五S)―一(E)―三―ヒドロキシ―五―メチル―一―ノネニル)―五―オキシシクロペンチル)―六―オキソヘブタン酸メチルエステル二・五_g以下を含有する内用剤

七十八の十五(H)―一―(四―ヒドロキシ―三―ヒドロキシメチルフェニル)―二―〔六―(四―フェニルブトキシ)ヘキシルアミノ〕エタノール(別名サルメテロール)及びその塩類

七十八の十六(一)―(四―ヒドロキシ―三―ヒドロキシメチルフェニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノール(別名サルブタモール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一錠中―(四―ヒドロキシ―三―ヒドロキシメチルフェニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノールとして四mg以下を含有するもの

(2) 一―(四―ヒドロキシ―三―ヒドロキシメチルフェニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノールとして一・六%以下を含有する吸入剤

(3) 一―(四―ヒドロキシ―三―ヒドロキシメチルフェニル)―二―(三級ブチルアミノ)エタノールとして〇・二四%以下を含有するシロップ剤

七十八の十七 三―ヒドロキシ―二―(ヒドロキシメチル)―二―メチルプロピオン酸(二R・二R・四S)―四―(二R)―一―〔(三S・六R・七E・九R・一〇R・一一R・一二R・一四S・一五E・一七E・一九E・二二S・二三S・二六R・二七R・三四aS)―九・二七―ジヒドロキシ―一〇・二―ジメトキシ―六・八・一一・一四・二〇・二六―ヘキサメチル―一・五・一一・二八・二九―ペンタオキソ―一・四・五・六・九・一〇・一一・一二・一三・一四・二二・二三・二四・二五・二六・二七・二八・二九・三一・三二・三三・三四・三四a―テトラコサヒドロ―三H―二三・二七―エポキシピリド〔二―一―c〕〕―四―オキサザシクロヘントリアコンチン―三―イル)プロピル)―二―メトキシシクロヘキシルエステル(別名テムシロリムス)及びその製剤

七十八の十八 九―〔(一S・三R・四S)―四―ヒドロキシ―三―(ヒドロキシメチル)―二―メチレンシクロペンチル〕グアニン(別名エンテカビル)及びその製剤

七十八の十九 六―ヒドロキシ―八―(二R)―一―ヒドロキシ―二―〔二―(四―メトキシフェニル)―一―ジメチルエチル)アミノ)エチル)―二H―一―四―ベンゾオキサジン―三(四H)―一オン(別名オロダテロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一噴霧中六―ヒドロキシ―八―(二R)―一―ヒドロキシ―二―〔二―(四―メトキシフェニル)―一―ジメチルエチル)アミノ)エチル)―二H―一―四―ベンゾオキサジン―三(四H)―一オンとして二・五_g以下を含有する吸入用液剤を除く。

七十八の二十 三―(一―ヒドロキシ―二―ピリジノエチル)―五―フェニルイソキサゾール(別名ペリソキサール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三―(一―ヒドロキシ―二―ピリジノエチル)―五―フェニルイソキサゾールとして二〇〇mg以下を含有するものを除く。

七十八の二十一 一〇―(三―(四―ヒドロキシピリジノ)―プロピル)―三―シアノフェリチアジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一〇―(三―(四―ヒドロキシピリジノ)―プロピル)―三―シアノフェリチアジンとして二五mg以下を含有するものを除く。

七十八の二十二 一―ヒドロキシ―二―(三―ピリジニル)エチリデンビスホスホン酸(別名リセドロン酸)又はその塩類を含有する製剤

七十八の二十三 一―(三―ヒドロキシフェニル)―二―アミノエタノール(別名ノルフェネリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(三―ヒドロキシフェニル)―二―アミノエタノールとして五mg以下を含有するものを除く。

七十九 一―(三―ヒドロキシフェニル)―二―エチルアミノエタノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(三―ヒドロキシフェニル)―二―エチルアミノエタノールとして五mg以下を含有するものを除く。

七十九の二 N―〔七―ヒドロキシ―五―(二―フェニルエチル)〔一・二・四〕トリアゾロ〔二・五―a〕ピリジン〕八―カルボニル〕グリシン(別名エナロデユスタツト)及びその製剤

七十九の三 N―ヒドロキシ―N、―フェニルオクタンジアミド(別名ポリノスタツト)及びその製剤

七十九の四 四―(三―ヒドロキシ―三―フェニル―三―(二―チエニル)プロピル)―四―メチルホルリニウムヨリジド(別名ヨウ化チエモニウム)及びその製剤。ただし、一錠中四―(三―ヒドロキシ―三―フェニル―三―(二―チエニル)プロピル)―四―メチルホルリニウムヨリジド四〇mg以下を含有するものを除く。

八十 ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノールとして五mg以下を含有する内用剤

(2) 一容器中ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノールとして五mg以下を含有する内用液剤

(3) ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノールとして五%以下を含有する外用剤

(4) ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノールとして〇・一%以下を含有する吸入剤

(5) 一個中ヒドロキシフェニル―メチルアミノ―エタノールとして五mg以下を含有する坐剤

八十一 一―(四―ヒドロキシフェニル)―二―(二―メチル―二―フェノキシエチルアミノ)プロパノール(別名イソクサプリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(四―ヒドロキシフェニル)―二―(二―メチル―二―フェノキシエチルアミノ)―プロパノールとして一〇mg以下を含有するものを除く。

- 八十三の八 ピミテスビブの製剤であつて、一錠中ピミテスビブ四〇mg以下を含有する錠剤
- 八十三の九 ビメキズマブ及びその製剤
- 八十三の十 二―〔六〕―〔四〕―〔二〕―ヒラゾール―イール〕ベンジル〕ピリジン―スルホンアミド―メチル〕ピリジン―イール〕アミノ〕酢酸―メチルエチル(別名オミデネパグ イソプロピル)及びその製剤
- 八十三の十一 一―ヒラゾロ〔三・四―d〕ピリミジン―四―オール(別名アロプリノール)及びその製剤。ただし、一錠中一―ヒラゾロ〔三・四―d〕ピリミジン―四―オール〇・1g以下を含有するものを除く。
- 八十三の十二 一―R*・二S*・三R*・四S*―N―〔四〕―〔二〕ピリミジニル〕―ヒラジニル〕ブチル〕―二・三―ピシクロ〔二・二〕―ヘプタンジカルボキシイミド(別名タンドスピロン)、その塩類及びそれらの製剤
- 八十三の十三 二―〔二〕ピロリジノエチル〕―三―アルファ―四・七・七―アルファ―テトラヒドロ―四・七―エタノインドリンジメチルヨージド(別名オクタピロリジウム)及びその製剤
- 八十三の十四 ファリシマブ及びその製剤
- 八十三の十五 ファイネレノン及びその製剤。ただし、一錠中ファイネレノン二〇mg以下を含有する錠剤を除く。
- 八十三の十六 フェニルアセチルエチルヒドロキシクマリン、その化合物及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一錠中フェニルアセチルエチルヒドロキシクマリンとして5mg以下を含有するもの
- (2) 一錠中ニトロフェニルアセチルエチルヒドロキシクマリンとして4mg以下を含有するもの
- (3) フェニルアセチルエチルヒドロキシクマリン又はその化合物1%以下を含有する殺そ剤
- (4) フェニルアセチルエチルヒドロキシクマリンとして〇・18%以下を含有する細粒剤
- 八十四 フェニルアミノプロパン、フェニルメチルアミノプロパン、それらの塩類及びそれらの製剤
- 八十四の二 一―D―フェニルアラニル―L―システイニル―L―フェニルアラニル―D―トリプトフィル―L―リシル―L―トレオニル―N―〔一R・二R〕―二―ヒドロキシ―一―(ヒドロキシメチル)プロピル〕―L―システインアミド環状(二―七)ジスルフィド(別名オクトレオチド)、その塩類及びそれらの製剤
- 八十五 フェニルエチルヒダントイン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、三―エチル―五―フェニルヒダントイン、その塩類及びそれらの製剤並びに一個中フェニルエチルヒダントインとして〇・1g以下を含有するものを除く。
- 八十六 三―フェニル―五―ジエチルアミノエチル―一・二・四―オキサジアンゾール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、注射剤以外の製剤を除く。
- 八十六の二 一―S〕―一―フェニル―三・四―ジヒドロイソキノリン―二(一H)―カルボン酸(三R)―一―アザピシクロ〔二・二〕オクタ―三―イールエステル(別名ソリフエナシン)及びその塩類を含有する製剤。ただし、一個中(一S)―一―フェニル―三・四―ジヒドロイソキノリン―二(二H)―カルボン酸(三R)―一―アザピシクロ〔二・二〕オクタ―三―イールエステルとして三・七七mg以下を含有する内用剤を除く。
- 八十七 フェニルテニルアミノメチルピペリジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中フェニルテニルアミノメチルピペリジンとして二五mg以下を含有するものを除く。
- 八十八 フェニルメチルアミノプロパノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 注射剤以外の製剤であつて一個中フェニルメチルアミノプロパノールとして二五mg以下を含有するもの

- (2) 一日量中フェニルメチルアミノプロパノールとして五〇mg以下を含有するシロツブ剤又はエリキシル剤
- (3) フェニルメチルアミノプロパノールとして1%以下を含有する外用剤
- (4) 一日量中(一S・二S)―二―メチルアミノ―一―フェニルプロパン―一―オール(別名ブソイドエフエドリン)として一九六・六mg以下を含有する内用剤
- 八十九 フェニルメチルモルフォリンクロルテオフィン塩(別名フェンメトラジクロールテオフィン塩)及びその製剤。ただし、一個中フェニルメチルモルフォリンクロルテオフィン塩三〇mg以下を含有するものを除く。
- 八十九の二 一・一、一―(一・四―フェニレンビスメチレン)ビス(一・四・八・一―テトラアザシクロテトラデカン)(別名ブレイリキサホル)の製剤であつて、一パイアル中一・一、一―(一・四―フェニレンビスメチレン)ビス(一・四・八・一―テトラアザシクロテトラデカン)として二四mg以下を含有するもの
- 九十 フェネチルジアニルグアニジン(別名アニシリン)及びその塩類
- 九十の二 N―(一―フェネチルピペリジン―四―イール)―N―フェニルプロパンアミド(別名フェンタニル)又はその塩類のいずれかを含有する製剤
- 九十の三 フェノールスルホン酸及びその製剤
- 九十一 フェノールフタレイン
- 九十一の二 フェニフルラミン、その塩類及びそれらの製剤
- 九十一の三 ブタ腸粘膜に由来するヘパリンベンジルエステルのアルカリ分解により得られた低分子量ヘパリン(別名エノキサパリン)、その塩類及びそれらの製剤
- 九十二 ブチルアミノベンゾイルギルアミノエタノール、その塩類及びそれらの製剤。ただし、ブチルアミノベンゾイルギルアミノエタノールとして〇・1%以下を含有する外用剤及び坐剤を除く。
- 九十二の二 一―(五―t e r t r y l)ブチル―一・二―オキサゾール―三―イール)―三―(四―七)―(モルホリン―四―イール)エトキシ〕イミダゾ〔二・一〕―b〕〔二・三〕ベンゾチアゾール―二―イール)フェニル)尿素(別名キザルチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 九十三 ブチルオキシシンコニン酸ジエチルエチレンジアミド(別名ジブカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、ブチルオキシシンコニン酸ジエチルエチレンジアミドとして1%以下を含有する外用剤及び坐剤を除く。
- 九十三の二 四―ブチル―一・二―ジフェニル―三・五―ピラゾリジンジオン(別名フェニルブタゾン)及びその製剤
- 九十三の三 二―S〕―一―ブチル―N―(二・六―ジメチルフェニル)ピペリジン―二―カルボキシアミドとして七・五mg以下を含有する注射剤
- 九十三の四 四―ブチル―一―(パラ―ヒドロキシフェニル)―二―フェニル―三・五―ピラゾリジンジオン(別名オキシフェンブタゾン)及びその製剤
- 九十三の五 四―ブチル―四―ヒドロキシメチル―一・二―ジフェニル―三・五―ピラゾリジンジオンハク酸エステル(別名スキブゾン)及びその製剤
- 九十三の六 一―ブチル―二・六、一―ピペコロキシリジド(別名ブピバカイン)、その塩類及びそれらの製剤
- 九十三の七 二―ブチル―三―ベンゾフラニル 四―〔二〕(ジエチルアミノ)エトキシ〕―三・五―ジヨードフェニルケトン(別名アミオダロン)、その塩類及びそれらの製剤であつて、一アンブル中二―ブチル―三―ベンゾフラニル 四―〔二〕(ジエチルアミノ)エトキシ〕―三・五―ジヨードフェニルケトンとして一五〇mg以下を含有する注射剤

- 九十三の八 ブデソニド及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中ブデソニドとして三一・八八 mg 以下を含有する吸入剤
- (2) 一個中ブデソニドとして九 mg 以下を含有する内用剤
- (3) 一個中ブデソニドとして四八 mg 以下を含有する注腸剤
- 九十四 三ーブトキシシ―四ーアミノ安息香酸ジエチルアミノエチルエステル（別名ベノキシネイト）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、三ーブトキシシ―四ーアミノ安息香酸ジエチルアミノエチルエステルとして〇・四％以下を含有する点眼剤を除く。
- 九十五 四ーブトキシベ―ター（二ーピペリジル）ープロピオフェノン（別名ジクロニン）一％以下を含有する外用剤。ただし、膏剤を除く。
- 九十六の二 ブリナツモマブ及びその製剤
- 九十六の三 ブリン化合物及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中アミノフィリン、オキシエチルテオフィリン、オキシプロピルテオフィリン、カフェイン、七ークロルエチルテオフィリン、八ークロルテオフィリン、コリンテオフィラネイト又はテオプロミンとして〇・二五 g 以下を含有するもの
- (2) 一個中ジメンヒドリナート又はテオフィリン〇・一 g 以下を含有するもの
- (3) カフェイン又はアミノフィリン〇・五％以下を含有する内用液剤であつて一容器中カフェイン又はアミノフィリン〇・二五 g 以下を含有するもの
- (4) アミノフィリンの坐剤及び膏剤
- (5) 六ーアミノプリン（別名アデニン）及びその製剤
- (6) ジヒドロキシプロピルテオフィリン（別名ダイフィリン）及びその製剤
- (7) 一ーヘキシル―三・七ージメチルキサンチン及びその製剤
- (8) アデノシン、その化合物及びそれらの製剤
- (9) 七ー（三、一）ジソブチルアミノ―二、一―ベンゾイルオキシプロピル）ーテオフィリンの製剤
- (10) カフェインとして二・五％以下を含有する散剤及び顆粒剤
- (11) 六ー（一―メチル―四―ニトロ―五―イミダゾリルチオ）プリン（別名アザチオプリン）及びその製剤
- (12) 一個中一（五ーオキソヘキシル）テオプロミン（別名ベントキシフィリン）三〇〇 mg 以下を含有する内用剤
- (13) 一容器中カフェインとして五五 mg 以下を含有する内用液剤
- (14) 一容器中ジメンヒドリナート五〇 mg 以下を含有する内用液剤
- (15) 一容器中テオフィリン一〇〇 mg 以下を含有する内用液剤
- (16) カフェイン五％以下を含有する体外診断薬
- (17) 一容器中カフェイン二・八 g 以下を含有する体外診断薬
- (18) グアニンとして〇・〇〇四％以下を含有する体外診断薬
- (19) テオフィリン〇・〇〇四％以下を含有する体外診断薬
- (20) 尿酸四・八％以下を含有する体外診断薬
- (21) 一容器中デオキシグアノシン五、一三リン酸として一 g 以下を含有する体外診断薬

- 九十六の二 四ーフルオロ―四、一（四ーヒドロキシ―パラ―トリルピペリジノ）ブチロフェノン（別名モベロン）、その塩類及びそれらの製剤
- 九十六の三 一―（二―）三―（四ーフルオルベンゾイル）プロピル）一・二・三・六―テトラヒドロ―四―ピリジル）一―二―ベンズイミダゾリノン（別名ドロペリドール）及びその製剤
- 九十六の四 五ーフルオロウラシルの製剤であつて次に掲げるもの
- (1) 五ーフルオロウラシル五％以下を含有するシロップ剤、注射剤又は軟膏剤
- (2) 一錠中五ーフルオロウラシル一〇〇 mg 以下を含有するもの
- (3) 一個中五ーフルオロウラシル二〇〇 mg 以下を含有する坐剤
- 九十六の五（八エ）一八―（二ーフルオロエチル）一三アルファ―ヒドロキシ―一アルファ H・五アルファ H―トロパニウムプロミドベンジラート（別名臭化フルトロピウム）及びその製剤。ただし、（八エ）一八―（二ーフルオロエチル）一三アルファ―ヒドロキシ―一アルファ H・五アルファ H―トロパニウムプロミドベンジラート〇・〇四三％以下を含有する吸入剤を除く。
- 九十六の六 五ーフルオロシトシン（別名フルシトシン）及びその製剤。ただし、五ーフルオロシトシンとして五・二 g 以下を含有する体外診断薬を除く。
- 九十六の七 八ーフルオロ―五・六―ジヒドロ―五―メチル―六―オキソ―四 H―イミダゾ（二・五―a）（一・四）ベンゾジアゼピン―三―カルボン酸 エチルエステル（別名フルマゼニル）及びその製剤
- 九十六の八 四、一フルオロ―四―（四―）二―チオキソ―一―ベンズイミダゾリニール）ピペリジノ）ブチロフェノン（別名チミベロン）及びその製剤
- 九十六の九 四、一フルオロ―四―（四、一ヒドロキシ―四、一（四、一）クロルフェニル）―ピペリジノ）ブチロフェノン（別名ハロペリドール）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一容器中四、一フルオロ―四―（四、一ヒドロキシ―四、一（四、一）クロルフェニル）―ピペリジノ）ブチロフェノンとして五〇 ng 以下を含有する体外診断薬を除く。
- 九十六の十 四、一フルオロ―四―（四、一ヒドロキシ―四、一（三、一）トリフルオロメチル―フェニル）―ピペリジノ）ブチロフェノン（別名トリフルペリドール）、その塩類及びそれらの製剤
- 九十六の十一 六ーフルオロ―三―ヒドロキシピラジン―二―カルボキサミド（別名フアピラビル）及びその製剤
- 九十六の十二 二―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロピオン酸（別名フルルビプロフェン）の製剤であつて一錠中二―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロピオン酸四〇 mg 以下を含有するもの及び二―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロピオン酸八％以下を含有する顆粒剤
- 九十六の十三（H）一―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロピオン酸 一―アセトキシエチルエステル（別名フルルビプロフェン アキセチル）及びその製剤
- 九十六の十四（二 S）一―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロパン酸（別名エスフルルビプロフェン）の製剤であつて一枚中（二 S）一―（二ーフルオロ―四―ビフェニル）プロパン酸として四〇 mg 以下を含有する外用剤
- 九十六の十五（七）一―（三 R・五 S・六 E）一七―（四―フルオロフェニル）一―二・六―ジイソプロピル―五―メトキシメチル―三―ピリジル）一三・五―ジヒドロキシ―六―ヘプテン酸として〇・一四三 mg 以下を含有するものを除く。
- 九十六の十六 一―（五―）二―フルオロフェニル）一―（ピリジン―三―イルスルホニル）一―H―ピロール―三―イル）一 N―メチルメタンアミン（別名ボノプラザン）、その

百二の四 ニープロモニーニトロロー ー 三ープロパンジオール (別名プロノポール) 及びその製剤。ただし、外用剤を除く。

百二の五 三ー〔一RS・三RS〕 ー 三ー〔四〕 ー 一プロモビフェニル四ーイール ー 一・二・三・四ーテトラヒドロナフタレンーイール ー 四ーヒドロキシチオクロメンーニオンと三ー〔一RS・三RS〕 ー 三ー〔四〕 ー 一プロモビフェニル四ーイール ー 一・二・三・四ーテトラヒドロナフタレンーイール ー 四ーヒドロキシチオクロメンーニオンの一五〇・八五ー一〇〇混合物 (別名ジフェチアロール) 〇・一二〇%以下を含有するもの。ただし、三ー〔一RS・三RS〕 ー 三ー〔四〕 ー 一プロモビフェニル四ーイール ー 一・二・三・四ーテトラヒドロナフタレンーイール ー 四ーヒドロキシチオクロメンーニオンと三ー〔一RS・三RS〕 ー 三ー〔四〕 ー 一プロモビフェニル四ーイール ー 一・二・三・四ーテトラヒドロナフタレンーイール ー 四ーヒドロキシチオクロメンーニオンの一五〇・八五ー一〇〇混合物 〇・〇〇二五%以下を含有する殺そ剤を除く。

百二の六 Nー〔五〕 ー 四ープロモフェニル ー 一六ー二ー〔五〕 ー 一プロモピリミジンーニール オキシ エトキシ ビリミジンー四ーイール ー Nー ー 一プロピル硫酸ジアミド (別名マシテンタン) 及びその製剤

百二の七 五ー〔四〕 ー 一プロモニーニフルオロフェニル アミノ ー 四ーフルオロローNー〔二〕 ー 一ヒドロキシエトキシ ー 一メチル ー Hーベンズイミダゾール ー 六ーカルボキサミド (別名ビニメチニブ) 及びその製剤

百二の八 Nー〔四〕 ー 一プロモニーニフルオロフェニル ー 一六ーメトキシ ー 七ー〔二〕 ー 一メチルピペリジンー四ーイール メトキシ キナゾリンー四ーアミン (別名バンデタニブ) 及びその製剤

百三 プロモホルム

百三の二 三ー〔四S〕 ー 一八ープロモニーニメチル ー 六ーピリジンーニール ー 四Hーイミダゾ ー 二・二a ー 二・四 ー ベンゾジアゼピンー四ーイール ー 一プロピオン酸メチル (別名レミマゾラム)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一バイアル中三ー〔四S〕 ー 一八ープロモニーニメチル ー 六ーピリジンーニール ー 四Hーイミダゾ ー 二・二a ー 二・四 ー ベンゾジアゼピンー四ーイール ー 一プロピオン酸メチルとして五〇mg以下を含有する注射剤を除く。

百三の三 一R・二S ー 一 ー 六ープロモニーニメトキシキノリンー三ーイール ー 四ー〔ジメチルアミノ〕 ー 一 ー (ナフタレンーイール) ー 一フエニルブタンーニール ー 一オール (別名ベダキリン)、その塩類及びそれらの製剤

百三の四 プロルシズマブ及びその製剤

百三の五 ベガブタニブ、その塩類及びそれらの製剤

百四 ヘキサクロオクタヒドロエポキシジメタノナフタレン及びその製剤。ただし、ヘキサクロオクタヒドロエポキシジメタノナフタレン五%以下を含有する殺そ剤を除く。

百四の二 ー (ヘキサヒドロアゼピノ) ー 三ー (四ートリル) ー スルホニルウレア (別名トラザミド) 及びその製剤

百四の三 ヘキサヒドロロー ー (五ーイソキノリンスルホニル) ー Hー ー 四ージアゼピン (別名フアスジル)、その塩類及びそれらの製剤

百四の四 一 ー (一S・六S) ー 一・三・四・五・六・七 ー ヘキサヒドロロー ー 四ージメチル ー 一・六 ー メタノ ー Hー 四ーベンザゾニ ー 一 ー オール (別名エプタジン)、その塩類及びそれらの製剤

百四の五 一・二・三・四・五・六 ー ヘキサヒドロロー 六 ー 一 ー ジメチル ー 三 ー (三ーメチル ー 二 ー プテニル) ー 一・二・六 ー メタノ ー 三 ー ベンズアゾニ ー 一 ー オール (別名ペンタゾシン)、その塩類及びそれらの製剤

百四の六 一 ー (Z) ー (三aR・四R・五R・六aS) ー 一・三・三a・四・五・六・六a ー ヘキサヒドロロー ー 五 ー ヒドロキシ ー 四 ー (E) ー (三S) ー 一・三 ー ヒドロキシ ー 一 ー オクタ

ニル) ー 二Hーシクロペンタ [b] フラン ー 一 ー 吉草酸 (別名エボプロステノール)、その塩類及びそれらの製剤

百四の七 一・二・三・四・一〇・一四b ー ヘキサヒドロロー ー 二メチルジベンゾ (c・f) ピラジノ (二・二a) アゼピン (別名ミアンセリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中 一・二・三・四・一〇・一四b ー ヘキサヒドロロー ー 二メチルジベンゾ (c・f) ピラジノ (二・二a) アゼピンとして三〇mg以下を含有するものを除く。

百四の八 (十四bRS) ー 一・二・三・四・十・十四b ー ヘキサヒドロロー ー 二メチルピラジノ (二・一a) ピリド (二・三c) 〔二〕 ー ベンザゼピン (別名ミルタザピン) 及びその製剤

百四の九 (四aS・六R・八aS) ー 四a・五・九・一〇・一一・一二 ー ヘキサヒドロロー ー 三 ー 一メトキシ ー 一 ー 一メチル ー 六H ー ベンゾフロ (三a・三・二e f) 〔二〕 ー ベンザゼピン ー 一六 ー オール (別名ガランタミン) 又はその塩類の製剤であつて一個中 (四aS・六R・八aS) ー 四a・五・九・一〇・一一・一二 ー ヘキサヒドロロー ー 三 ー 一メトキシ ー 一 ー 一メチル ー 六H ー ベンゾフロ (三a・三・二e f) 〔二〕 ー ベンザゼピン ー 一六 ー オールとして二mg以下を含有するもの及び 一mg中 (四aS・六R・八aS) ー 四a・五・九・一〇・一一・一二 ー ヘキサヒドロロー ー 三 ー 一メトキシ ー 一 ー 一メチル ー 六H ー ベンゾフロ (三a・三・二e f) 〔二〕 ー ベンザゼピン ー 一六 ー オールとして四mg以下を含有する内用液剤

百四の十 (十) ー (五Z・七E) ー 一六・二六・二七・二七・二七 ー ヘキサフルオロ ー 一・九 ー 一〇 ー セココレスタター 五・七・一〇 (二九) ー トリエン ー アルファ ー 三ベータ ー 二五 ー トリオール (別名フアレカルシトリオール) の製剤であつて一錠中 (十) ー (五Z・七E) ー 一六・二六・二七・二七・二七 ー ヘキサフルオロ ー 一・九 ー 一〇 ー セココレスタター 五・七・一〇 (二九) ー トリエン ー アルファ ー 三ベータ ー 二五 ー トリオール 〇・二mg以下を含有する内用剤

百五 ヘキサメチレンーピストリアルキルアンモニウムヒドロキシド、その塩類及びそれらの製剤

百五の二 ー (ヘキシルカルバモイル ー 五 ー フルオロウラシル (別名カルモフル) 及びその製剤

百六 ヘキシルレゾルミン

百七 ヘキシキシアミノチオ安息香酸ジエチルアミノエチル又はその塩類を含有する製剤であつて、ヘキシキシアミノチオ安息香酸ジエチルアミノエチルとして〇・一%以下を含有するもの。ただし、膏剤を除く。

百七の二 ベグアスパーラガゼ及びその製剤

百七の三 ベグインターフェロン アルファ ー 二a 及びその製剤

百七の四 ベグインターフェロン アルファ ー 二b の製剤であつて、一個中ベグインターフェロン アルファ ー 二b 二mg以下を含有する注射剤

百七の五 ベグセタコプラン及びその製剤

百七の六 ベグバリアーゼ及びその製剤

百七の七 ベグピソマント及びその製剤

百七の八 ベストロニダーゼ アルファ 及びその製剤

百七の九 ベーター (アミノメチル) ー パラククロロヒドロケイ皮酸 (別名バクロフェン) 及びその製剤

製剤であつて、一個中三一（ベータージエチルアミノエチル）―四―メチルー七―カルベトキシアセチルークマリンとして七五mg以下を含有するものを除く。

百八 二―（ベータージエチルアミノエトキシ）―エチルージエチルフェニルアセテート、その塩類及びそれらの製剤。ただし、二―（ベータージエチルアミノエトキシ）―エチルージフェニルアセテートのタンニン酸塩及びその製剤並びに一錠中二―（ベータージエチルアミノエトキシ）―エチルージエチルフェニルアセテートとして一〇mg以下を含有するものを除く。

百九 ベタナフトール及びその製剤。ただし、ベタナフトール五%以下を含有する外用剤を除く。

百十 ベータ・フェニルエチルヒドラジン（別名フェネルジン）、その塩類及びそれらの製剤
百十の二（一）―八ベーター「メチルチオ」メチル―六―プロピルエルゴリン（別名ベルゴリド）、その塩類及びそれらの製剤であつて、一錠中（一）―八ベーター「メチルチオ」メチル―六―プロピルエルゴリンとして一mg以下を含有するもの及び（一）―八ベーター「メチルチオ」メチル―六―プロピルエルゴリンとして〇・〇二五%以下を含有する顆粒剤

百十の三 三―ベーターラムノシド―四―ベーターヒドロキシ―四・二〇・二二―ブファトリエノリド（別名ブロスシラリジン）の製剤
百十の四 一―ベーターD―リボフラノシル―H―一・二・四―トリアゾール―三―カルボキサミド（別名リバピリン）及びその製剤

百十の五 ベドリズマブ及びその製剤
百十の六 ベバシズマブ及びその製剤
百十の七 ベバシズマブ（遺伝子組換え）「ベバシズマブ後続二」及びその製剤
百十の八 ベバシズマブ（遺伝子組換え）「ベバシズマブ後続二二」及びその製剤
百十の九 ベバシズマブ（遺伝子組換え）「ベバシズマブ後続三」及びその製剤
百十の十 ベバシズマブ（遺伝子組換え）「ベバシズマブ後続四」及びその製剤
百十の十一 N4―ベヘノイル―ベーターD―アラビノフラノシルシトシン（別名エノシタピン）及びその製剤

百十の十二 ペムプロリズマブ及びその製剤
百十の十三 ベラグルセラゼ アルファ及びその製剤
百十の十四 ベリムマブ及びその製剤
百十の十五 ペルツズマブ及びその製剤
百十の十六 ベルモスジル、その塩類及びそれらの製剤
百十の十七 (H)―N―ベンジル―N―「三―イソプトキシ―二―（二―ピロリジニル）プロピル」アニリン（別名ベプリジル）、その塩類及びそれらの製剤

百十の十八 一―「二―（ベンジルオキシ）エチル」―四―（ヒドロキシジフェニルメチル）―一―アゾニアビシクロ「二・二・二」オクタン臭化物（別名ウメクリジニウム臭化物）及びその製剤。ただし、一個中一―「二―（ベンジルオキシ）エチル」―四―（ヒドロキシジフェニルメチル）―一―アゾニアビシクロ「二・二・二」オクタン臭化物として七四・二mg以下を含有する吸入剤を除く。

百十の十九 三―（二―ベンジルシクロヘプチル）オキシ―エヌ・エヌ―ジメチルプロピルアミン（別名ベンシ克蘭）、その塩類及びそれらの製剤
百十の二十 一―ベンジルシクロヘプトイミダゾロン（別名ベンヘパゾン）
百十の二十一 (三S・八S・九S・一二S)―九―ベンジル―三・二二―ジ―三級ブチルー八―ヒドロキシ―四・一―ジオキソ―六―「四―（ピリジン―二―イル）ベンジル」―二・五・六・一〇・一三―ペンタアザテトラデカシカルボン酸 ジメチルエステル（別名アタザナビル）、その塩類及びそれらの製剤

百十の二十二 一―ベンジル―三―（三―ジメチルアミノプロピルオキシ）―インダゾール（別名ベンジダミン）、その塩類及びそれらの製剤。ただし、注射剤以外の製剤であつて一個

中一―ベンジル―三―（三―ジメチルアミノプロピルオキシ）―インダゾールとして五〇mg以下を含有するものを除く。

百十の二十三 (一)―（二S）―N―（一S・三S・四S）―一―ベンジル―四―「二―（二・六―ジメチルフェノキシ）アセチルアミノ」―三―ヒドロキシ―五―フェニルペンチル」―三―メチルー二―（二―オキソテトラヒドロピリミジン―一―イル）ブチルアミド（別名ロピナビル）及びその製剤

百十の二十四 (三R)―三―ベンジル―N・N・N、―トリメチルー一―（二―メチルアラニルーD―トリプトフィル）ピペリジン―三―カルボヒドラジド（別名アナモレリン）、その塩類及びそれらの製剤

百十の二十五 (H)―一―「二―ベンジルペリジン―四―イル」メチル―一五・六―ジメトキシインダン―一―オン（別名ドネベジル）又はその塩類の製剤であつて、次に掲げるもの。

- (1) 一個中(H)―二―「二―ベンジルペリジン―四―イル」メチル―一五・六―ジメトキシインダン―一―オンとして九・一二mg以下を含有するもの
- (2) (H)―二―「二―ベンジルペリジン―四―イル」メチル―一五・六―ジメトキシインダン―一―オンとして〇・四五六%以下を含有する細粒剤
- (3) (H)―二―「二―ベンジルペリジン―四―イル」メチル―一五・六―ジメトキシインダン―一―オンとして〇・九一二%以下を含有するシロップ剤
- (4) 一枚中(H)―二―「二―ベンジルペリジン―四―イル」メチル―一五・六―ジメトキシインダン―一―オンとして五五mg以下を含有する貼付剤

百十の二十六 一―（二）―ベンジルフェノキシ―二―ピリジノプロパン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―（二）―ベンジルフェノキシ―二―ピリジノプロパンとして二〇mg以下を含有するものを除く。

百十一 一―ベンジル―二―（五―メチルー三―イソオキサゾリルカルボニル）―ヒドラジン（別名イソカルボキサジド）、その塩類及びそれらの製剤

百十一の二 八―ベンジロイルオキシ―六・一〇―エタノ―五―アゾニアスピロ「四・五」デカンクロリド（別名塩化トロスビウム）及びその製剤。ただし、一錠中八―ベンジロイルオキシ―六・一〇―エタノ―五―アゾニアスピロ「四・五」デカンクロリドとして五mg以下を含有するものを除く。

百十一の三 一・二―ベンズイソキサゾール―三―メタンシルホンアミド（別名ソニサミド）及びその製剤。ただし、一g中一・二―ベンズイソキサゾール―三―メタンシルホンアミド二・九mg以下を含有する体外診断薬を除く。

百十一の四 (三aR・四S・七R・七aS)―二―（二R・二R）―二―「四―（一・二―ベンズイソチアゾール―三―イル）ピペラジン―一―イルメチル」シクロヘキシルメチルヘキサヒドロ―四・七―メタノ―二―ヒ―イソインドール―一・三―ジオン（別名ルラシドン）、その塩類及びそれらの製剤

百十一の五 ベンゼン―一・二―ジカルバルデヒド（別名フタラール）及びその製剤

百十一の六 二―ベンゼンシルホンアミド―五―三級ブチルー一・三・四―チアジアゾール（別名グリゾール）及びその製剤

百十一の七 五―ベンゾイル―アルファ―メチルー二―チオフェン酢酸（別名チアプロフェン酸）及びその製剤

百十一の八 (H)―四―「二―ベンゾイルオキシ―三、一―（三級ブチルアミノ）プロポキシ」―二―メチルインドール（別名ボビンドロール）又はその塩類の製剤であつて、一錠中(H)―四―「二―ベンゾイルオキシ―三、一―（三級ブチルアミノ）プロポキシ」―二―メチルインドールとして一mg以下を含有するもの

百十二 ベンゾイルテトラメチルジアミノエチルイソプロピルアルコール(別名ベンザノール)及びその塩類
 百十二の二 三―ベンゾイルヒドラトロブ酸(別名ケトプロフェン)及びその製剤。ただし、三―ベンゾイルヒドラトロブ酸3%以下を含有する外用剤を除く。
 百十二の三 一―(二―ベンゾイルプロピル)―四―(二―エトキシ―二―フェニルエチル)ペラジン(別名エブラジノン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中一―(二―ベンゾイルプロピル)―四―(二―エトキシ―二―フェニルエチル)ペラジンとして30 mg以下を含有する内用剤を除く。
 百十二の四 (―E―三RS)―一―(ベンゾ「d」〔二・三〕ジオキソール―五―イル)―四・四―メチルペンター―一―エン―三―オール(別名スチリペントール)及びその製剤
 百十二の五 (六R・二aR)―一六―(一・三―ベンゾジオキソール―五―イル)―二―メチル―二・三・六・七・二二―二a―ヘキサヒドロピラジノ〔二・二二・一・六〕ピリド〔三・四―b〕インドール―一・四―ジオン(別名タダラフィル)及びその製剤。ただし、一個中(六R・二aR)―一六―(一・三―ベンゾジオキソール―五―イル)―二―メチル―二・三・六・七・二二―二a―ヘキサヒドロピラジノ〔二・二二・一・六〕ピリド〔三・四―b〕インドール―一・四―ジオン20 mg以下を含有する内用剤を除く。
 百十二の六 七―(四)〔四〕―二―ベンゾチオフェン―四―イル)ペラジン―一―イル)ブチルオキシ)キノリン二(二H)―一オン(別名プレクスビプラゾール)及びその製剤
 百十三 ペンタエリトリツトテトラニトラート
 百十三の二 四―(一)〔三・五・五・八・八―ペンタメチル―五・六・七・八―テトラヒドロナフタレン―二―イル)エテニル)安息香酸(別名ベキサロテン)及びその製剤
 百十四 一・二・二・六・六―ペンタメチルペリジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一・二・二・六・六―ペンタメチルペリジンとして二・五 mg以下を含有するものを除く。
 百十四の二 四・四、―(ペンタメチレンジオキシ)ジベンズアミジン(別名ペンタミジン)、その塩類及びそれらの製剤
 百十五 ペンタメチレン―ビストリアルキルアンモニウム―ヒドロキシド、その塩類及びそれらの製剤
 百十六 ペントリニウム、その塩類及びそれらの製剤
 百十六の二 ベンラリズマブ及びその製剤
 百十七 抱水クローラル
 百十七の二 ホスタマチニブ、その塩類及びそれらの製剤
 百十七の三 ホスネツピタント、その塩類及びそれらの製剤
 百十七の四 ポラツズマブ ベドチン及びその製剤
 百十七の五 ポリエチレングリコール モノドデシル エーテル(別名ポリドカノール)及びその製剤
 百十七の六 ポリヘマトポルフィリン エーテル/エステル(別名ポリファイマ―ナトリウム)及びその製剤
 百十八 ホルムアルデヒドを含有する製剤。ただし、ホルマリン石けん液及びホルムアルデヒド1%以下を含有するものを除く。
 百十八の二 ミソプロストールの製剤であつて次に掲げるもの
 (1) 一個中ミソプロストール〇・二 mg以下を含有する内用剤
 (2) 一錠中ミソプロストール二〇〇 mg以下を含有するパツカル錠
 百十八の三 ミフェプリストン及びその製剤
 百十八の四 ミリキズマブ及びその製剤
 百十八の五 二―〔三〕―四―(メタククロフェニル)―一―ペラジニル)プロピル)―s―トリアゾロ〔四・三―a〕ピリジン―三(二H)―一オン(別名トラゾドン)、その塩類及びそれらの製剤

百十八の六 一―(二・五―メタノシクロヘキセ(三)ニル)―一―フェニル―三―ピペリジノプロパノール(別名ペリデン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一―(二・五―メタノシクロヘキセ(三)ニル)―一―フェニル―三―ピペリジノプロパノールとして二 mg以下を含有するもの及び注射剤以外の製剤であつて一―(二・五―メタノシクロヘキセ(三)ニル)―一―フェニル―三―ピペリジノプロパノールとして1%以下を含有するものを除く。
 百十九 メタノール及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 外用剤
 (2) 体外診断薬であつて、メタノールを含有する製剤
 百十九の二 一―メタヒドロキシフェニル―二―アミノプロパノール(別名メタラミノール)、その塩類及びそれらの製剤
 百十九の三 N―〔七〕〔メタンスルホニル)アミノ〕―四―オキソ―六―フェノキシ―四H―一―ベンゾピラン―三―イル)ホルムアミド(別名イグラチモド)及びその製剤
 百二十 メチルアルファフェニル―二―ピペリジンアセテート(別名メチルフェニデート)、その塩類及びそれらの製剤
 百二十の二 四―(二―メチル―H―イミダゾール―一―イル)―二・二―ジフェニルブタンアミド(別名イミダゾール―一―イル)―二・二―ジフェニルブタンアミド〇・一 mg以下を含有する内用剤を除く。
 百二十の三 (―R)―一五―〔二―メチル―H―インドール―三―イル)カルボニル〕―四・五・六・七―テトラヒドロ―H―ベンズイミダゾール(別名ラモセトロン)、その塩類及びそれらの製剤
 百二十の四 N―メチル―九・一〇―エタノアントラセン―九(一〇H)―プロピルアミン(別名プロチリン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中N―メチル―九・一〇―エタノアントラセン―九(一〇H)―プロピルアミンとして五〇 mg以下を含有する内用剤を除く。
 百二十の五 一―〔三〕―(二―メチルエチル)アミノ)ピリジン―二―イル)―四―〔二五―(メチルスルホニル)アミノ)―H―インドール―二―イル)カルボニル〕ペラジン(別名デラピルジン)、その塩類及びそれらの製剤
 百二十一 メチルエチルグルタールイミド及びその製剤
 百二十一の二 (二RS)―一―(四)〔二―(二―メチルエトキシ)エトキシ〕メチル〕フエノキシ)―三―〔二―メチルエチル)アミノ〕プロパン―二―オール(別名ビソプロロール)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
 (1) 一錠中(二RS)―一―(四)〔二―(二―メチルエトキシ)エトキシ〕メチル〕フエノキシ)―三―〔二―メチルエチル)アミノ〕プロパン―二―オールとして四・二五 mg以下を含有するもの
 (2) 一枚中(二RS)―一―(四)〔二―(二―メチルエトキシ)エトキシ〕メチル〕フエノキシ)―三―〔二―メチルエチル)アミノ〕プロパン―二―オールとして八 mg以下を含有する貼付剤
 百二十一の三 一―メチル―N―(エンド―九―メチル―九―アザピシクロ〔三・三・二〕ノン―三―イル)―H―インダゾール―三―カルボキサミド(別名グラニセトロン)、その塩類及びそれらの製剤
 百二十一の四 メチル 一―オ―エトキシカルボニルシリンゴイル)レセルバートキシカルボニルシリンゴイル)レセルバートとして一 mg以下を含有するものを除く。

百二十一の五 三―メチル―四―オキソ―ニ―フェニル―四―H―ベンゾピラン―八―カルボン酸ニ―ピリジノエチルエステル(別名フラボキサート)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三―メチル―四―オキソ―ニ―フェニル―四―H―ベンゾピラン―八―カルボン酸ニ―ピリジノエチルエステルとして二〇〇mg以下を含有するもの及び三―メチル―四―オキソ―ニ―フェニル―四―H―ベンゾピラン―八―カルボン酸ニ―ピリジノエチルエステルとして二〇%以下を含有する顆粒剤を除く。

百二十一の六 (十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート(別名d・dT八〇―プラレトリン)及びその製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 殺虫剤であつて一mL中(十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート一五mg以下を含有するエアゾール剤

(2) 殺虫剤であつて(十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート四%以下を含有する蒸散させて用いる液剤

(3) (十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマートを担体に吸着させた殺虫剤であつて一枚中(十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート一五mg以下を含有するもの

(4) 殺虫剤であつて一錠中(十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート六〇〇mg以下を含有する蒸散させて用いるもの

(5) 殺虫剤であつて一個中(十)―ニ―メチル―四―オキソ―三―(ニ―プロピニル)―ニ―シクロペンテニル (十)―シス/トランス―クリサンテマート一八mg以下を含有する燻煙させて用いるもの

百二十一の七 三―メチル―(五―オキソヘキシル)―七―プロピル―七―H―プリン―二―(三H)・六―(一H)―ジオン(別名プロペントフイリン)及びその製剤。ただし、一個中三―メチル―(五―オキソヘキシル)―七―プロピル―七―H―プリン―二―(三H)・六―(一H)―ジオン一〇〇mg以下を含有する内用剤を除く。

百二十一の八 二―メチル―三―オルトトリルキナゾロン、その塩類及びそれらの製剤

百二十一の九 (H)―メチル―二―(二・六―キシリルオキシ)エチルアミン(別名メキシレチン)、その塩類及びそれらの製剤

百二十一の十 一―メチル―二―(四―クロル)―一―メチル―一―フェニルベンジルオキシ)エチル)ピロリジン(別名クレマスチン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中一―メチル―二―(四―クロル)―一―メチル―一―フェニルベンジルオキシ)エチル)ピロリジンとして一mg以下を含有する内用剤を除く。

百二十一の十一 メチル 六―(三―ニ―クロエチル)―三―ニ―トソウレイド)―六―デオキシアルファ―D―グルコピラノシド(別名ラニムスチン)及びその製剤

百二十一の十二 三―メチル―二―(ジエチルアミノ)アセチルアミノ)―安息香酸メチル、その塩類及びそれらの製剤

百二十一の十三 N―メチル―N―(二―シクロヘキシル)―ニ―フェニル―一・三―ジオキソラン―四―イル)メチル)ペリジニウムヨジド(別名ヨウ化オキサビウム)及びその製剤。ただし、一錠又は一カプセル中N―メチル―N―(二―シクロヘキシル)―ニ―フェニル―一・三―ジオキソラン―四―イル)メチル)ペリジニウムヨジド二〇mg以下を含有するもの及びN―メチル―N―(二―シクロヘキシル)―ニ―フェニル―一・三―ジオキソラン―四―イル)メチル)ペリジニウムヨジド二%以下を含有する顆粒剤を除く。

百二十一の十四 四、五、六―メチルジゴキシン(別名メチルジゴキシン)の製剤であつて一錠中四、五、六―メチルジゴキシン〇・一mg以下を含有するもの

百二十一の十五 一―メチル―三―(チオキサントニ―九―イルメチル)―ピペリジン(別名メチキセン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中一―メチル―三―(チオキサントニ―九―イルメチル)―ピペリジンとして二・五mg以下を含有する内用剤

(2) 一―メチル―三―(チオキサントニ―九―イルメチル)―ピペリジンとして一%以下を含有する内用剤

百二十一の十六 三―メチルチオ―一〇―(ニ―メチル―ニ―ピペリジル)―エチル)―フェノチアジン(別名チオリタジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中三―メチルチオ―一〇―(ニ―メチル―ニ―ピペリジル)―エチル)―フェノチアジンとして二五mg以下を含有するものを除く。

百二十二 一―メチル―一・四・五・六―テトラヒドロニ―ピリミジルメチル―アルファ―シクロヘキシル―アルファ―フェニルグリコレート(別名オキシフェンサイクリミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中一―メチル―一・四・五・六―テトラヒドロニ―ピリミジルメチル―アルファ―シクロヘキシル―アルファ―フェニルグリコレートとして一〇mg以下を含有するもの及び一%以下を含有する散剤を除く。

百二十二の二 (十)―S―N―メチル―三―(ニ―ナフチルオキシ)―三―(ニ―チエニル)プロピルアミン(別名デユロキセチン)、その塩類及びそれらの製剤

百二十二の三 二―メチル―N―[四―ニ―トロ―三―(トリフルオロメチル)フェニル]プロパンアミド(別名フルタミド)及びその製剤

百二十二の四 (二R)―ニ―メチル―六―ニ―トロ―ニ―[四―(四―(トリフルオロメトキシ)フェノキシ)ピペリジン―一―イル)フェノキシ)メチル]―二―三―ジヒドロイミダゾ[二―一―b]オキサジン(別名デラマニド)及びその製剤

百二十二の五 一―メチル―五―パラトルオイルピロール―二―酢酸(別名トルメチン)、その塩類及びそれらの製剤

百二十二の六 六―(四―メチル―一―ピペラジニル)―一―H―ジペンズ(b・e)アゼピン(別名ベルラピン)及びその製剤

百二十二の七 一〇―(三―(一―メチル―四―ピペラジニル)―プロピル)―二―トリフロロメチルフェノチアジン(別名トリフロペラジン)、その塩類及びそれらの製剤

百二十三 一〇―(一―メチル―四―ピペラジニル)―プロピル)―フェノチアジン(別名ペラジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中一〇―(一―メチル―四―ピペラジニル)―プロピル)―フェノチアジンとして二五mg以下を含有するものを除く。

百二十三の二 四―(四―メチルピペラジン―一―イルメチル)―N―[四―メチル―三―(四―ピリジン―三―イルピリミジン―一―イルアミノ)フェニル]ペンズアミド(別名イマチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百二十三の三 四―(二―メチル―四―ピペリジリデン)―四―H―ペンズ(四・五)シクロヘプタ(二・二―b)チオフェン―一〇(九H)―オン(別名ケトチフェン)又はその塩類のいずれかを含有する内用剤、点眼剤及び点鼻剤。ただし、次に掲げるものを除く。

(1) 一個中四―(二―メチル―四―ピペリジリデン)―四―H―ペンズ(四・五)シクロヘプタ(二・二―b)チオフェン―一〇(九H)―オンとして一mg以下を含有する内用剤

(2) 四―(二―メチル―四―ピペリジリデン)―四―H―ペンズ(四・五)シクロヘプタ(二・二―b)チオフェン―一〇(九H)―オンとして〇・一%以下を含有する内用剤

- (3) 一 m l 中四—(二)メチル—四—ペリジリデン—四 H—ベンゾ〔四・五〕シクロヘプタ〔一・二—b〕チオフェン—一〇(九 H)—オンとして〇・五 m g 以下を含有する点眼剤
- (4) 一 m l 中四—(二)メチル—四—ペリジリデン—四 H—ベンゾ〔四・五〕シクロヘプタ〔一・二—b〕チオフェン—一〇(九 H)—オンとして〇・五四九七五 m g 以下を含有する点鼻剤
- 百二十三の四 一—メチル—三—ペリジリベンジレートメチルプロミド(別名臭化メペンゾレート)及びその製剤。ただし、一錠中一—メチル—三—ペリジリベンジレートメチルプロミド七・五 m g 以下を含有するものを除く。
- 百二十四 メチルペリジリベンゾヒドリルエーテル、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中メチルペリジリベンゾヒドリルエーテルとして五 m g 以下を含有するもの
- (2) メチルペリジリベンゾヒドリルエーテルとして〇・二%以下を含有する外用剤
- (3) 一個中メチルペリジリベンゾヒドリルエーテルとして二 m g 以下を含有する坐剤
- 百二十四の二 三—(一)〔三—〕〔五—〕〔一—メチルペリジリ—四—イル〕メトキシ—ピリミジン—二—イルフェニル)メチル—一六—オキソ—一六—ジヒドロピリダジン—三—イル)ベンゾニトリル(別名テポチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十五 一—メチルペリジリベンゾヒドリルエーテル(別名メバカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一—メチルペリジリベンゾヒドリルエーテルとして五%以下を含有する外用剤及び一個中一—メチルペリジリベンゾヒドリルエーテルとして一五 m g 以下を含有する坐剤を除く。
- 百二十五の二 N—メチル—二—(三—)〔一—E〕—二—(ピリジン—二—イル)エテン—一—イル—一—H—インダゾール—六—イル)スルファニル)ベンズアミド(別名アキシチニブ)及びその製剤
- 百二十六 一〇—(一)メチル—三—ピロリジリメチル—一フエノチアジン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中一〇—(一)メチル—三—ピロリジリメチル—一フエノチアジンとして八 m g 以下を含有する内用剤
- (2) 一〇—(一)メチル—三—ピロリジリメチル—一フエノチアジンとして五%以下を含有する外用剤
- (3) 一〇—(一)メチル—三—ピロリジリメチル—一フエノチアジンとして〇・一%以下を含有する内用液剤
- 百二十六の二 (十) 一—(R) 一—三—(一)メチルピロリジン—二—イルメチル—一五—(二)フェニル—スルホニルエチル—一—H—インドール(別名エレクトリプタン)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十六の三 三—〔三S・四R〕—三—メチル—六—(七H—ピロロ〔二・三—d〕ピリミジン—四—イル) 一—六—ジアザスピロ〔三・四〕オクタン—一—イル—三—オキソプロパンニトリル(別名デルゴシチニブ)及びその製剤。ただし、三—〔三S・四R〕—三—メチル—六—(七H—ピロロ〔二・三—d〕ピリミジン—四—イル) 一—六—ジアザスピロ〔三・四〕オクタン—一—イル—三—オキソプロパンニトリル〇・五%以下を含有する軟膏を除く。
- 百二十六の四 一—メチル—二—(一)フエニル—一—シクロヘキシルグリコリルオキシメチル—一—ピロリジニウムメチルプロミド(別名臭化オキシピロニウム)及びその製剤。ただし、一個中一—メチル—二—(一)フエニル—一—シクロヘキシルグリコリルオキシメチル—一—ピロリジニウムメチルプロミド一・五 m g 以下を含有するものを除く。

- 百二十六の五 四—〔五—(四)メチルフェニル—三—(トリフルオロメチル)ピラゾール—一—イル)ベンゼン—スルホニアミド(別名セレコキシブ)及びその製剤
- 百二十六の六 一—(四)メチルフェニル—一—(二)ピリジリ—三—ピロリジノプロペン(別名トリプロリジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) 一個中一—(四)メチルフェニル—一—(二)ピリジリ—三—ピロリジノプロペンとして五 m g 以下を含有する内用剤
- (2) 注射剤以外の製剤であつて一%以下を含有するもの
- 百二十六の七 五—メチル—一—フェニル—一—H—ピリジン—二—オン(別名ピルフェニド)及びその製剤
- 百二十六の八 二—メチルプロパン酸—二—(一)R—一—三—〔ビス(一)メチルエチル)アミノ〕—一—フェニルプロピル—一—四—(ヒドロキシメチル)フェニルエステル(別名フェソテロジン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠中二—メチルプロパン酸—二—(一)R—一—三—〔ビス(一)メチルエチル)アミノ〕—一—フェニルプロピル—一—四—(ヒドロキシメチル)フェニルエステル—一—四—(ヒドロキシメチル)フェニルエステルとして八 m g 以下を含有する内用剤を除く。
- 百二十六の九 二—メチル—二—プロピルアミノ—プロピオン—オルト—トルリド(別名カタカイン)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十七 メチル—(プロピルアミノ)—プロピルベンゾエート(別名メプリルカイン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次に掲げるものを除く。
- (1) メチル—(プロピルアミノ)—プロピルベンゾエートとして四%以下を含有する外用剤
- (2) 一個中メチル—(プロピルアミノ)—プロピルベンゾエートとして一〇 m g 以下を含有する坐剤
- 百二十七の二 メチル—一—プロモ—一—四—一—五—ジヒドロ—一—四—ベーターヒドロキシ—(三)アルファ—一—六—アルファ)—エプルナメニン—一—四—カルボキシラート(別名プロビンカミン)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一個中メチル—一—プロモ—一—四—一—五—ジヒドロ—一—四—ベーターヒドロキシ—(三)アルファ—一—六—アルファ)—エプルナメニン—一—四—カルボキシラートとして二〇 m g 以下を含有する内用剤を除く。
- 百二十七の三 四—メチル—N—〔三—(四)メチル—一—H—イミダゾール—一—イル) 一—五—(トリフルオロメチル)フェニル—一—三—〔四—(ピリジン—三—イル)ピリミジン—二—イル)アミノ)ベンズアミド(別名ニコチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十七の四 (二)R・五R—一—五—〔二S〕—一—二—(三)メチル—三—〔二—(一)メチルエチル) 一—三—チアゾール—四—イル)メチル—ウレイド) 一—四—(モルホリン—四—イル)ブタンアミド) 一—六—ジフェニルヘキサニ—二—イル)カルバミン酸—一—三—チアゾール—五—イルメチル(別名コピシスタット)及びその製剤
- 百二十七の五 (三)Z—一—三—〔四—〔N—メチル—二—(四)メチルピペラジン—一—イル)アセトアミド)フェニル)アミノ(フェニル)メチリデン) 一—二—オキソ—二—三—ジヒドロ—一—H—インドール—六—カルボン酸メチル(別名ニテンダニブ)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十七の六 二—メチル—四—(四)メチルペラジン—一—イル) 一—〇—H—チエノ〔二・三—b〕〔二・五〕ベンゾジアゼピン(別名オランザピン)及びその製剤
- 百二十七の七 N—メチル—二—〔三—(二)メチルピペリジン—四—イル) 一—H—インドール—五—イル)エタン—スルホニアミド(別名ナラトリプタン)、その塩類及びそれらの製剤
- 百二十七の八 三—(三)R・四R—一—四—メチル—三—〔メチル(七H—ピロロ〔二・三—d〕ピリミジン—四—イル)アミノ〕—ピペリジン—一—イル) 一—三—オキソプロパンニトリル(別名トリアシチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百二十七の九 (三R) —N—メチル—三—(二—メチルフェノキシ) —三—フェニルプロパ
 ン—一—アミン (別名アトモキセチン)、その塩類及びそれらの製剤
 百二十七の十 二—(三—メチル—五—メトキシ—一—ピラゾリル) —四—メトキシ—六—メ
 チルピリミジン (別名メピリゾール) 及びその製剤。ただし、一錠中二—(三—メチル—五
 —メトキシ—一—ピラゾリル) —四—メトキシ—六—メチルピリミジン二〇〇mg以下を含有
 するもの及び一包中二—(三—メチル—五—メトキシ—一—ピラゾリル) —四—メトキシ
 —六—メチルピリミジン一五〇mg以下を含有するものを除く。
 百二十七の十一 一—(三—四—メチレンジオキシフェニル) —二—ヒドラジノプロパン、そ
 の塩類及びそれらの製剤
 百二十八 メチレンジオキシフェニル—メチル—メチレンジオキシイソキノリン及びその塩類
 百二十九 メチレンジオキシペンチル—メチレンジオキシイソキノリン及びその塩類
 百二十九の二 二—メトキシ—四—アミノ—五—クロル—エヌ—(ベーター)ジエチルアミノエ
 チル) —ペンツアミド (別名メトクロプラミド)、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一
 個中二—メトキシ—四—アミノ—五—クロル—エヌ—(ベーター)ジエチルアミノエチル) —
 ペンツアミドとして一〇mg以下を含有するもの及び二—メトキシ—四—アミノ—五—クロ
 ル—エヌ—(ベーター)ジエチルアミノエチル) —ペンツアミドとして〇・一%以下を含有す
 るシロツブ剤を除く。
 百三十 メトキシアリルフェノキシ酢酸ジエチルアミド及びその製剤
 百三十一 メトキシアリルフェノールジアリルアミノエチルエーテル、その塩類及びそれらの
 製剤
 百三十二 メトキシアリルフェノールジエチルアミノエチルエーテル、その塩類及びそれらの
 製剤
 百三十二の二 (S) —六—メトキシ—アルファ—メチル—二—ナフトレン酢酸 (別名ナプロ
 キセチン) 及びその製剤。ただし、一錠中 (S) —六—メトキシ—アルファ—メチル—二—ナ
 フタレン酢酸として一〇〇mg以下を含有するものを除く。
 百三十二の三 五—メトキシ—三—(オルト—メトキシフェニル) —一・三—四—オキサジア
 ゴール—二—(三H) —オン (別名メトキシアゾン) 及びその製剤。ただし、五—メトキシ
 —三—(オルト—メトキシフェニル) —一・三—四—オキサジアゾール—二—(三H) —オン
 二〇%以下を含有する殺虫剤を除く。
 百三十二の四 四—(メトキシカルボニル) —四—(一—オキソプロピル) フェニルアミノ) —
 ピペリジン—一—プロパン酸 メチルエステル (別名レミフェンタニル) 又はその塩類を含有
 する製剤
 百三十二の五 三—メトキシカルボニルプロピルトリメチルアンモニウムクロリド (別名塩化
 カルプロニウム) 及びその製剤。ただし、一錠又は一カプセル中三—メトキシカルボニルプ
 ロピルトリメチルアンモニウムクロリド一〇mg以下を含有するもの及び三—メトキシカル
 ボニルプロピルトリメチルアンモニウムクロリド五%以下を含有する外用剤を除く。
 百三十二の六 (四RS) —N⁴—(六—メトキシキノリン—八—イル) ペンタン—一・四—
 ジアミン (別名プリマキン)、その塩類及びそれらの製剤
 百三十二の七 六—「四—メトキシ—三—(トリシクロ)「三・三・三」^三」^七「デシ—一—イル」
 フェニル) ナフトレン—二—カルボン酸 (別名アダパレン) 及びその製剤
 百三十二の八 (三R・五aS・六R・八aS・九R・一〇S・一一R・一二aR) —一〇—
 メトキシ—三・六・九—トリメチルデカヒドロ—H—三・一一—エポキシ「一・二」ジオ
 キセピノ「四・三—i」イソクロメン (別名アルテメテル) 及びその製剤
 百三十三 メトキシフェニルメチルアミノプロパン、その塩類及びそれらの製剤。ただし、次
 に掲げるものを除く。
 (1) 一個中メトキシフェニルメチルアミノプロパンとして〇・一g以下を含有する内用剤

(2) 一坐剤中メトキシフェニルメチルアミノプロパンとして〇・一g以下を含有するもの
 (3) メトキシフェニルメチルアミノプロパンとして〇・三%以下を含有する内用液剤であつ
 て一容器中メトキシフェニルメチルアミノプロパンとして〇・一g以下を含有するもの
 百三十三の二 二—(四—メトキシベンゼンホルンアミド) —五—イソブチル—一・三・四
 —チアゾール (別名イソブゾール) 及びその製剤
 百三十三の三 メボリズマブ及びその製剤
 百三十三の四 二—メルカプトエタンホルン酸ナトリウム (別名メスナ) 及びその製剤。た
 だし、一アンブル中二—メルカプトエタンホルン酸ナトリウムとして四〇〇mg以下を含有
 する注射剤を除く。
 百三十三の五 N—(二—メルカプト—二—メチルプロピオニル) —L—システイン (別名ブ
 シラミン) 及びその製剤
 百三十三の六 モガムリズマブ及びその製剤
 百三十三の七 モルヌビラビル及びその製剤
 百三十三の八 モルホリニルメルカプトベンゾチアゾール及びその製剤。ただし、パツチテス
 トに使用されることが目的とされている貼付剤を除く。
 百三十三の九 一—「六—(モルホリン—四—イル) ピリミジン—四—イル」 —四—(一H—
 一・二・三—トリアゾール—一—イル) —H—ピラゾール—五—オラート (別名モリデユ
 スタツト)、その塩類及びそれらの製剤
 百三十三の十 一—ヨード—一〇—ウンデシン酸及びその製剤。ただし、一—ヨード—一
 〇—ウンデシン酸〇・五%以下を含有する外用剤を除く。
 百三十三の十一 三—ヨードベンジルグアニジン (131I) 及びその製剤
 百三十四 ヨードホルム
 百三十四の二 (十) —一—七—酪酸 ニ—プロピオン酸 九—フルオロー—一—ベータ—一七・
 二—トリトロキシ—一六—ベータ—メチルプレグナ 一・四—ジエン—三・二〇—ジオン
 (別名酪酸プロピオン酸ベタメタゾン) 及びその製剤
 百三十四の三 ラスミジタン、その塩類及びそれらの製剤
 百三十四の四 ラニビズマブ及びその製剤
 百三十四の五 ラニビズマブ (遺伝子組換え) 「ラニビズマブ後続二」及びその製剤
 百三十四の六 ラブリズマブ及びその製剤
 百三十四の七 ラムシルマブ及びその製剤
 百三十四の八 リキシセナチド及びその製剤
 百三十四の九 リサンキズマブ及びその製剤
 百三十四の十 リトレンチニブ、その塩類及びそれらの製剤
 百三十四の十一 リン酸 (二・五—ジオキソ—四—四—ジフェニルイミダゾリジン—一—イ
 ル) メチルエスチル (別名ホスフェニトイン)、その塩類及びそれらの製剤
 百三十四の十二 ルスパテルセプト及びその製剤
 百三十四の十三 ルテチウム (177Lu) —N—「四・七・一〇—トリカルボキシメチル—
 一・四・七・一〇—テトラアザシクロドデシ—一—イル」アセチル」 —D—フェニアラニ
 ル—L—システイニル—L—チロシニル—D—トリプトファン—L—リシル—L—スレオニ
 ル—L—システイニル—L—スレオニ—サイクリック (二—七) ジスルフィド (別名ルテ
 チウムオキソドレオチド (177Lu)) 及びその製剤
 百三十五 レカナマブ及びその製剤
 百三十六 レセルピリン酸ジメチルアミノエチル、その塩類及びそれらの製剤。ただし、一錠
 中レセルピリン酸ジメチルアミノエチルとして一五mg以下を含有するものを除く。
 百三十七 レブリキズマブ及びその製剤

別表第四(第二百二十四条関係)

- 百三十八 六塩化ベンゼン及びその製剤。ただし、六塩化ベンゼン5%以下を含有するもの及び燻煙剤を除く。
 - 百三十九 ロザノリキシズマブ及びその製剤
 - 百四十 ロナファルニブ及びその製剤
 - 百四十一 ロペグインターフェロン アルファーニb及びその製剤
- 機械器具
- 一 打診器
 - 二 舌圧子
 - 三 医療用鏡のうち歯鏡
 - 四 結紮器及び縫合器
 - 五 医療用刀
 - 六 医療用はさみ
 - 七 医療用ピンセット
 - 八 医療用鉤
 - 九 医療用鉗子
 - 十 医療用のこぎり
 - 十一 医療用のみ
 - 十二 医療用剝離子
 - 十三 医療用つち
 - 十四 医療用やすり
 - 十五 医療用てこ
 - 十六 医療用絞断器
 - 十七 医療用穿刺器、穿削器及び穿孔器
 - 十八 開創又は開孔用器具
 - 十九 医療用拡張器
 - 二十 医療用消息子
 - 二十一 医療用捲綿子
 - 二十二 歯科用切削器
 - 二十三 歯科用ブローチ
 - 二十四 歯科用探針
 - 二十五 歯科用充填器
 - 二十六 歯科用練成器
 - 二十七 歯科用防湿器
 - 二十八 印象採得又は咬合採得用器具
 - 二十九 視力補正用眼鏡
 - 三十 視力補正用レンズ
 - 三十一 コンタクトレンズ(視力補正用のものを除く。)
 - 三十二 医療用品
 - 一 整形用品
 - 二 副木
- 別表第四の二(第二百二十三条の二関係)
- 一 医療用洗浄器のうち、家庭用鹽洗浄器
 - 二 医療用吸入器のうち、家庭用吸入器
 - 三 家庭用電気治療器
 - 四 指圧代用器のうち、家庭用指圧代用器

別表第五(第二百二十八条の十関係)

- 五 磁気治療器のうち、家庭用磁気治療器
 - 六 次のイからリまでに掲げる医療機器のうち、専ら家庭において使用される医療機器であつて厚生労働大臣が指定するもの
 - イ 補聴器
 - ロ バイブレーター
 - ハ はり又はきゆう用器具
 - ニ 医療用物質生成器
 - ホ 整形用品
 - ヘ 歯科用接着充填材料
 - ト 月経処理用タンポン
 - チ コンドーム
 - リ 疾病診断用プログラム
- 七 前各号に準ずるものとして厚生労働大臣が指定する医療機器
- 医薬品
- 一 アクチノマイシンC及びその製剤
 - 二 アクチノマイシンD及びその製剤
 - 三 アクラルピシン、その塩類及びそれらの製剤
 - 四 アシミニブ、その塩類及びそれらの製剤
 - 五 L-アスパラギンアミドヒドロラーゼ(別名L-アスパラギナーゼ)及びその製剤
 - 六 (七) (七S・九S) -九-アセチル-九-アミノ-七-「二」デオキシ-ベータ-D-エリスローペンチピラノシル) オキシ」-七・八・九・一〇-テトラヒドロ-六・一-ジヒドロキシ-五・一-二-ナフトセンジオン(別名アムルピシン)、その塩類及びそれらの製剤
 - 七 六-アセチル-八-シクロペンチル-五-メチル-二-「五」(ピペラジン-「一」イル)ピリジン-「二」イル)アミノ-ピリド「二・三」d」ピリミジン-七(八H) -オン(別名パルボシクリブ)及びその製剤
 - 八 アテゾリズマブ及びその製剤
 - 九 アフリベルセプト ベータ及びその製剤
 - 十 アベルマブ及びその製剤
 - 十一 四-アミノ-「一」アラビノフラノシル-「二」オキソ-「一」二-ジヒドロピリミジン(別名シタラビン)及びその製剤
 - 十二 (三RS) -「三」(四-アミノ-「一」オキソ-「一」三-ジヒドロ-「二」H-インドール-「二」イル)ピペリジン-「二」六-ジオン(別名レナリドミド)及びその製剤
 - 十三 N-「四」(「二」(「二」アミノ-「四」オキソ-「四」七-ジヒドロ-「一」H-ピロロ「二・三」d)ピリミジン-「五」イル)エチル」ベンゾイル」-「一」L-グルタミン酸(別名ペメトレキセド)、その塩類及びそれらの製剤
 - 十四 四-アミノ-「二」(「三RS) -「二」六-ジオキソピペリジン-「三」イル」-「二」H-インドール-「一」三-ジオン(別名ボマリドミド)及びその製剤
 - 十五 五-アミノ-七-ヒドロキシ-トリアンゾロピリミジン(別名ハ-アザグアニン)及びその製剤
 - 十六 (二R・三R・三aS・七R・八aS・九S・一〇aR・一一S・一二R・一三aR・一三bS・一五S・一八S・二一S・二四S・二六R・二八R・二九aS) -「二」(「二S) -「三」アミノ-「二」ヒドロキシプロピル」-「三」メトキシ-「二」メチル-「二〇」二七-ジメチリデンヘキサコサヒドロ-「一」一五・一八・二一・二四・二八-トリエポキシ-七・九-エタノ-「二」一五-メタノ-九H・一五H-フロ「三・二」i」フロ「二」・三」・

五・六)ピラノ〔四・三・b〕「一・四」ジオキサシクロペンタコシン―五(四H)―オン(別名エリブリン)、その塩類及びそれらの製剤
 十七 N―「三」―「五」(二―アミノピリミジン―四―イール)―二―「一・一」ジメチルエチル―「一・三」チアゾール―四―イール)―二―フルオロフェニル)―二・六―ジフルオロペンゼンスルホンアミド(別名ダブラフェニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 十八 一―「(三R)」―三―「四―アミノ―三―「四―フェノキシフェニル)―一H―ピラゾロ〔三・四・d〕ピリミジン―一―イール)ピペリジン―一―イール)プロパーニ―エン―一―オン(別名イブルチニブ)及びその製剤
 十九 四―「八―アミノ―三―「(二S)―一―「(ブターニ―イノイール)ピロリジン―二―イール)イミダゾ〔二・五・a〕ピラジン―一―イール)―N―「(ピリジン―二―イール)ベンズアミド(別名アカラブルチニブ)及びその製剤
 二十 六―アミノ―九―「(三R)―一―「(ブターニ―イノイール)ピロリジン―三―イール)―七―「四―フェノキシフェニル)―七・九―ジヒドロ―八H―プリン―八―オン(別名チラブルチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 二十一 (一〇R)―七―アミノ―二―フルオロ―二・一〇・一六―トリメチル―一五―オキソ―一〇・一五・一六・一七―テトラヒドロ―二H―四―八―メテノピラゾロ〔四・三・h〕〔二・五・一〕ベンゾオキサジアシクロテトラデシン―三―カルボニトリル(別名ロラチニブ)及びその製剤
 二十二 N―「二―アミノ―四―フルオロフェニル)―四―「(二E)―三―「(ピリジン―三―イール)プロパーニ―エンアミド」メチル)ベンズアミド(別名ツジジノスタツト)及びその製剤
 二十三 四―アミノ―一―ベーターD―アラビノフラノシル―二(二H)―一―ピリミジノン五、一(ナトリウム オクタデシル ホスファート)(別名シタラビン オクホスファート)及びその製剤
 二十四 二―アミノ―九―ベーターD―アラビノフラノシル―六―メトキシ―九H―プリン(別名ネララビン)及びその製剤
 二十五 四―アミノ―一―ベーターD―リボフラノシル―一・三・五―トリアジン―二(一H)―オン(別名アザシチジン)及びその製剤
 二十六 一―「(四―アミノ―二―メチル―五―ピリミジニル)メチル―三―「(ベータクロロエチル)―三―ニトロソ尿素(別名ニムスチン)、その塩類及びそれらの製剤
 二十七 四―アミノ―一〇―メチル葉酸(別名メソトレキセート)及びその製剤
 二十八 七アルファー「九―「四・四・五・五・五―ペンタフルオロペンチル)スルファイニル)ノニル)エストラ―一・三・五(一〇)―トリエン―三・一七―ベータージオール(別名フルベストラント)及びその製剤
 二十九 アレムツズマブ及びその製剤
 三十 二・二、一―アンヒドロ―一―ベーターD―アラビノフラノシルシトシン(別名アンシタビン)、その塩類及びそれらの製剤
 三十一 イサツキシマブ及びその製剤
 三十二 N―イソプロピル―四―「二―メチルヒドラジノメチル)―ベンズアミド(別名プロカルバジン)、その塩類及びそれらの製剤
 三十三 イダルビシン、その塩類及びそれらの製剤
 三十四 イノツズマブ オゾガマイシン及びその製剤
 三十五 イビリムマブ及びその製剤
 三十六 イブリツモマブ チウキセタン及びその製剤
 三十七 三―「二―「イミダゾ〔一・二・b〕ピリダジン―三―イール)エチニル)―四―メチル―N―「四―「四―メチルピペラジン―一―イール)メチル)―三―「(トリフルオロメチル)フェニル)ベンズアミド(別名ボナチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

三十八 イミノジプロピルジメタンスルホネート(別名インプロスルファン)、その塩類及びそれらの製剤
 三十九 インターフェロン―アルファ及びその製剤
 四十 インターフェロン―ガンマ及びその製剤
 四十一 インターフェロン―ベータ及びその製剤
 四十二 一・三・五(一〇)―エストラトリエン―三・一七―ベータージオールII三―「ビス(二―クロロエチル)―カルバメート)―一七―リン酸エステル(別名リン酸エストラムスチン)、その塩類及びそれらの製剤
 四十三 N―「三―エチニルフェニル)―六・七―ビス(二―メトキシエトキシ)キナゾリン―四―アミン(別名エルロチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 四十四 (二S・四S・二OS・一六E・二二R)―七―「(二Z)―エチリデン)―四・二―一―ビス(二―メチルエチル)―二―オキサ―二・一三―ジチア―五・八・二〇・二三―テトラアザビシクロ〔八・七・六〕トリコス―一六―エン―三・六・九・一九・二二―ペンタオン(別名ロミデプシン)及びその製剤
 四十五 (一)―「(五R・五aR・八aR・九S)―九―「(四・六―O)―(R)―エチリデン―ベーターD―グルコピラノシル)オキシ)―五・八・八・九―テトラヒドロ―五―「(四―ヒドロキシ―三・五―ジメトキシフェニル)フロ〔三〕・四・六・七〕ナフト〔二・三―d〕―一・三―ジオキソ―六(五aH)―オン(別名エトボシド)及びその製剤
 四十六 九―エチル―六・六―ジメチル―八―「四―「(モルホリン―四―イール)ピペリジン―一―イール)―一―オキソ―六・一―ジヒドロ―五H―ベンゾ〔b〕カルバゾール―三―カルボニトリル(別名アレクチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 四十七 N―「五―「(四―エチルピペラジン―一―イール)メチル)ピリジン―二―イール)―五―フルオロ―四―「四―フルオロ―二―メチル―一―「(二―メチルエチル)―一H―ベンズイミダゾール―六―イール)ピリミジン―二―アミン(別名アベマシクリブ)及びその製剤
 四十八 六―エチル―三―「三―メトキシ―四―「四―「(四―メチルピペラジン―一―イール)ピペリジン―一―イール)アニリノ)―五―「(オキサ―四―イール)アミノ)ピラジン―二―カルボキサミド(別名ギルテリチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 四十九 一・一、一―エチレンジ―四―イソプロトキシカルボニルオキシメチル―三・五―ジオキソピペラジン(別名ソブジキサン)及びその製剤
 五十 エピラジン、その塩類及びそれらの製剤
 五十一 エプコリタマブ及びその製剤
 五十二 エルラナタマブ及びその製剤
 五十三 エロツズマブ及びその製剤
 五十四 塩化ラジウム(²²³Ra)及びその製剤
 五十五 エンホルツマブ ベドチン及びその製剤
 五十六 オビヌツズマブ及びその製剤
 五十七 オファツムマブ及びその製剤。ただし、一バイアル中オファツムマブとして二〇mg以下を含有する注射剤を除く。
 五十八 カピバセルチブ及びその製剤
 五十九 カルチノフィリン及びその製剤
 六十 乾燥BCG及びその製剤
 六十一 クロサンタスパーゼ及びその製剤
 六十二 クロモマイシンA3及びその製剤
 六十三 (H)―三―「二―クロロエチル)―二―「(二―クロロエチル)―アミノ)―テトラヒドロ―二H―一・三・二―オキサザホスホリン―二―オキシド(別名イホスファミド)及びその製剤

六十四 N¹(二S)―「三」(三クロロ四シアノフェニル)―H―ピラゾール―「一」イル」プロパン―「二」イル)―五―「(RS)―「一」ヒドロキシエチル)―「H―ピラゾール―「三」イル」ボキサミド(別名ダロルタミド)及びその製剤
 六十五 四―「三」クロロ四―「シ」クロプロルカルバモイル)アミノ」フェノキシ)―七―メトキシキノリン―六―カルボキサミド(別名レンパチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 六十六 二―クロロ二、―デオキシアデノシン(別名クラドリビン)及びその製剤
 六十七 二―クロロ九―「二」デオキシ―「一」フルオロベータD―アラビノフラノシ(ル)―九H―プリン―六―アミン(別名クロアラビン)及びその製剤
 六十八 四―「四」(三―「四」クロロ三―トリフルオロメチルフェニル)ウレイド」フェノキシ)―N²―メチルピリジン―二―カルボキサミド(別名ソラフェニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 六十九 四―「四」(二―「四」クロロ三―「トリフルオロメチル)フェニル)カルバモイル)アミノ)―「三」フルオロフェノキシ)―N―メチルピリジン―二―カルボキサミド(別名レゴラフェニブ)及びその製剤
 七十 四―「四」(二―「四」クロロフェニル)―四―「四」ジメチルシクロヘキサ―「一」エ―「一」イル)メチル)ピラジン―「一」イル)―N―「(三)ニトロ四―「(オキサ―「四」イル)メチル)アミノ)フェニル)スルホニル)―「二」(H―ピロロ「二・三」b)ピリジン―五―「イル)オキシ)ベンズアミド(別名ベネトクラクス)及びその製剤
 七十一 N―「三」(五―「四」クロロフェニル)―H―ピロロ「二・三」b)ピリジン―三―「カルボニル)―二―「四」ジフルオロフェニル)プロパン―「一」スルホンアミド(別名ベムラフェニブ)及びその製剤
 七十二 (二E)―N―「四」(三―「三」クロロ四―フルオロアニリノ)―七―「(三S)―オキソラン―「三」イル)オキシ)キナゾリン―六―「イル)―四―「(ジメチルアミノ)ブターニ―「一」エナミド(別名アファチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 七十三 (二E)―N―「四」(三―「三」クロロ四―フルオロフェニル)アミノ)―七―メトキシナゾリン―六―「イル)―四―「(ピペリジン―「一」イル)ブターニ―「一」エナミド(別名ダコミチニブ)及びその製剤
 七十四 N―「三」クロロ四―フルオロフェニル)―七―メトキシ―六―「三」(モルホリ―「四」イル)プロボキシ)キナゾリン―四―「アミン(別名ゲファイチニブ)及びその製剤
 七十五 N―「三」クロロ四―「三」フルオロペンジル)オキシ)フェニル)―六―「五」(「二」メチルスルホニル)エチル)アミノ)メチル)フラン―「二」イル)キナゾリン―四―「アミン(別名ラパチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 七十六 N―「(二S)―「一」(四―「三」(五―「三」クロロ二―フルオロ三―「メタンスルホンアミド)フェニル)―「一」(プロパン―「二」イル)―「H―ピラゾール―「四」イル)ピリミジン―「二」イル)アミノ)プロパン―「二」イル)カルバミン酸メチル(別名エンコラフェニブ)及びその製剤
 七十七 五―「一」クロロN²―「五」メチル―「四」(ピペリジン―「四」イル)―「二」(「プロパ―「二」イル)オキシ)フェニル)―N⁴―「二」(プロパン―「二」イル)スルホニル)フェニル)ピリミジン―「二」四―「ジ」アミン(別名セリチニブ)及びその製剤
 七十八 N―「二」クロロ六―「メチルフェニル)―「二」(六―「四」(二―ヒドロキシエチル)ピペラジン―「一」イル)―「二」メチルピリミジン―「四」イル)アミノ)―「一」三―「チアゾール―「五」イル)ボキサミド(別名ダサチニブ)及びその製剤
 七十九 (二)―「五」クロロ二―「二」メトキシ―「四」(四―「メチルピペラジン―「一」イル)ピペリジン―「一」イル)アニリノ)ピリミジン―「四」イル)アミノ)フェニル)ジメチル)―「五」ホスファノン(別名ブリグチニブ)及びその製剤

八十 ゲムツズマブオゾガマイシン及びその製剤
 八十一 コバルトプロトポルフィン、その塩類及びそれらの製剤
 八十二 酢酸(―「R」・六R・六aR・七R・一三S・一四S・一六R)―「六」・八・一四―「トリ」ヒドロキシ七、九―ジメトキシ四、一〇、二三―トリメチル―「九」オキソ―「三」・四、六a・七、一二、一三、一四、一六―オクタヒドロ二、H・六H―スピロ「六・一六」(エピチオプロバノオキシメタノ)―「七」・一三―「エ」ビミノベンゾ「四・五」アゾシノ「二・二」b)「二・三」ジオキソロ「四・五」h)イソキノリン二〇、一、イソキノリン)―「五」イル(別名トラベクテジン)及びその製剤
 八十三 酢酸一七(ピリジン―「三」イル)アンドロスタ五、一六―ジエン―「三」ベータイ(ル(別名アピラテロン酢酸エステル)及びその製剤
 八十四 ザルコマイシン及びその製剤
 八十五 二・五―「ジ」O―「ア」セチル―「D」グルカロー一、四―「六」三―「ジ」ラクトン(別名アセグラトン)及びその製剤
 八十六 四―「七」(六―「シ」アノ―「五」(トリフルオロメチル)ピリジン―「三」イル)―「八」オキソ―「六」チオキソ―「五」七―「ジ」アザスピロ「三・四」オクタ―「五」イル)―「二」フル―「四」イル)メチルベンズアミド(別名アパルタミド)及びその製剤
 八十七 四―「三」(四―「シ」アノ―「三」(トリフルオロメチル)フェニル)―「五」五―「ジ」メチル―「四」オキソ―「二」スルファニリデンイミダゾリジン―「一」イル)―「二」フルオロN―「メチルベンズアミド(別名エンザルタミド)及びその製剤
 八十八 (H)―N―「四」シアノ―「三」(トリフルオロメチル)フェニル)―「三」(「四」フルオロフェニル)スルホニル)―「二」ヒドロキシ―「二」メチルプロパンアミド(別名ピカルタミド)及びその製剤
 八十九 N―「四」(「二」RS)―「一」(二・四―「ジ」アミノプテリジン―「六」イル)ペンタ―「四」イン―「二」イル)ベンゾイル)―「L」グルタミン酸(別名プララトレキサート)及びその製剤
 九十 N―「二」(ジエチルアミノ)エチル)―「五」(Z)―「五」フルオロ二―「オキソ」―「二」ジヒドロ三H―インドール―「三」イリデン)メチル)―「二」四―「ジ」メチル―「一」H―ピロール―「三」イル)ボキサミド(別名スニチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 九十一 (十)―「四」S)―「四」(一―「ジ」エチル―「四」ヒドロキシ九)「四」ピペリジノピペリジノ)カルボニルオキシ)―「H」ピラノ「三」・四、六・七)インドリジノ「二」b)キノリン―「三」・一四(四H・二H)―「ジ」オン(別名イリノテカン)、その塩類及びそれらの製剤
 九十二 二―「(三RS)―「一」(六―「ジ」オキソピペリジン―「三」イル)イソインドリン―「三」ジオン(別名サリドマイド)及びその製剤
 九十三 四―「三」(二―「四」(シクロプロピルカルボニル)ピペラジン―「一」イル)カルボニル)―「四」フルオロフェニル)メチル)フタラジン―「二」H)―「一」オン(別名オラパリブ)及びその製剤
 九十四 N―「三」(三―「シ」クロプロピル―「五」(二―フルオロ四―「ヨ」ドフェニル)アミノ)―「六」八―「ジ」メチル―「二」四・七―トリオキソ―「三」四・六・七―テトラヒドロピリ「ド」(四・三・d)ピリミジン―「二」H)―「一」イル)フェニル)アセトアミド(別名トラメチニブ)及びその製剤
 九十五 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤
 九十六 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤
 九十七 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤
 九十八 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤
 九十九 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤
 百 (SP)―「四」(二)―「(二R・二R)―「シ」クロヘキサ―「一」二―「ジ」アミン―「N」・「N」・「N」(「エタンジオアト(二)―「O」1・「O」2)白金(別名オキサリプラチン)及びその製剤

九十七 (三R) ー三ーシクロペンチルー三ー「四ー(七Hーピロロ「二・三ーd」ピリミジンー四ーイル)ーHーピラゾールーーイル」プロパンニトリル(別名ルキソリチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

九十八 (H) ー一ージクロロー二ー(オルトークロロフェニル)ー二ー(パラークロロフェニル)ーエタン(別名ミトタン)及びその製剤

九十九 三ー「(二R) ー一ー(二・六ージクロロー三ーフルオロフェニル)エトキシ」ー五ー「二ー(ピリジンー四ーイル)ーHーピラゾールー四ーイル」ピリジンー二ーアミン(別名クリゾチニブ)及びその製剤

百 二・二ー「(二R) ー一ー(二・一・五ージクロロペンゾイル)アミノ」アセチル(アミノ)ー三ーメチルブチルー五ーオキソー一・三・二ージオキサボロランー四・四ー「(二R) ー二酢酸(別名イキサゾミブケン酸エステル)及びその製剤

百一 四ー「(二・四ージクロロー五ーメトキシフェニル)アミノ」ー六ーメトキシ七ー「三ー(四ーメチルピラジンー一ーイル)プロピルオキシ」キノリンー三ーカルボニトリル(別名ボスチニブ)及びその製剤

百二 シスージアミングリコラト白金(別名ネダプラチン)及びその製剤

百三 シスージアニン(一・一ーシクロプロタンジカルボキシラト)白金(別名カルボプラチン)及びその製剤

百四 シスージアニンジクロロ白金(別名シスプラチン)及びその製剤

百五 ジヌツキシマブ及びその製剤

百六 ジノスタチン スチマラマー及びその製剤

百七 一・四ージヒドロキシー五・八ービス「(二ー「二ーヒドロキシエチル)アミノ」エチル)アミノ」アントラキノン(別名ミトキサントロン)、その塩類及びそれらの製剤

百八 (二R・九S・二S・一五R・一六E・一八R・一九R・二二R・二三S・二四E・二六E・二八E・三〇S・三二S・三五R) ー一・一八ージヒドロキシー二ー「(一R) ー二ー「(二S・三R・四R) ー四ー(二ーヒドロキシエトキシ)ー三ーメトキシシクロヘキシル」ー一ーメチルエチル」ー九・三〇ージメトキシー一五・一七・二二・二三・二九・三五ーヘキサメチルー一・三六ージオキサー四ーアザトリシクロ「三〇・三・一・〇」ヘキサトリアコンター一六・二四・二六・二八ーテトラエンー二・三・一〇・一四・二〇ーペンタオン(別名エペロリム)及びその製剤

百九 七ー「(二S・三S・四R・五R) ー三・四ージヒドロキシー五ー(ヒドロキシメチル)ピロリジンー二ーイル」ー一・五ージヒドロー四Hーピロロ「三・二ーd」ピリミジンー四ーオン(別名フロデシン)、その塩類及びそれらの製剤

百十 三ー「(二・六ージフルオロー三・五ージメトキシフェニル)ー一ーエチルー八ー「(モルホリンー四ーイル)メチル」ー一・三・四・七ーテトラヒドロー二Hーピロロ「三・二・五・六」ピリド「四・三ーd」ピリミジンー二ーオン(別名ベミガチニブ)及びその製剤

百十一 (三SーNー「五ー「(二R) ー二ー(二・五ージフルオロフェニル)ピロリジンー一ーイル」ピラゾロ「一・五ーa」ピリミジンー三ーイル」ー三ーヒドロキシピロリジンー一ーカルボキシアミド(別名ラトロレクチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百十二 Nー「五ー「(三・五ージフルオロフェニル)メチル」ー一Hーインダゾールー三ーイル」ー四ー(四ーメチルピラジンー一ーイル)ー二ー「(オキササンー四ーイル)アミノ」ペンズアミド(別名エヌトレクチニブ)及びその製剤

百十三 一・六ージブプロモー一・六ージデオキシーDーマンニトール(別名ミトブロニトール)及びその製剤

百十四 ジメタンスルホキシブタン(別名ブスルファン)及びその製剤

百十五 Nー「二ー「(二ー「ジメチルアミノ)エチル」アミノ」ー四ーメトキシー五ー「(四ー「一ーメチルーHーインドルー三ーイル」ピリミジンー二ーイル)アミノ」フェニル)プロパー二ーエンアミド(別名オシメルチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百十六 (七) ー「(四S) ー一〇ー「ジメチルアミノ)メチル」ー四ーエチルー四・九ージヒドロキシーHーピラノ「三・四・六・七」インドリジノ「一・二ーb」キノリンー三・一四(四H・二二H)ージオン(別名ノギテカン)、その塩類及びそれらの製剤

百十七 五ー「(四ー「(二・三ージメチル二Hーインダゾールー六ーイル)メチル)アミノ」ピリミジンー二ーイル)アミノ」ー二ーメチルペンゼンスルホンアミド(別名パゾパニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百十八 (二R・三S) ー三ー「(二・一ージメチルエチル)オキシカルボニルアミノ」二ーヒドロキシー三ーフェニルプロパン酸(一S・二S・三R・四S・五R・七S・八S・一〇R・一三S) ー四ーアセトキシー二ーベンゾイルオキシー五・二〇ーエポキシー一ーヒドロキシー七・一〇ージメトキシー九ーオキソタキスー一ーエンー一三ーイル(別名カバジタキセル)及びその製剤

百十九 Nー「(四・六ージメチルー二ーオキソー一・二ージヒドロピリジンー三ーイル)メチル」ー五ー「エチル(オキササンー四ーイル)アミノ」ー四ーメチルー四ー「(モルホリンー四ーイル)メチル」ピフェニルー三ーカルボキシアミド(別名タゼメトスタット)、その塩類及びそれらの製剤

百二十 五ー「(三・三ージメチルー一トリアゼノ)ーイミダゾールー四ーカルボキサミド(別名ダカルバジン)及びその製剤

百二十一 (二E・四E・六E・八E) ー三・七ージメチルー九ー「(二・六・六ートリメチルー一ーシクロヘキセンー一ーイル) ー二・四・六・八ーノナテトラエン酸(別名トレチノイン)及びその製剤

百二十二 Nー「(四ー「(六・七ージメトキシキノリンー四ーイル)オキシ」フェニル)ーNー「(四ーフルオロフェニル)シクロプロパン」ー一ー「ジカルボキシアミド(別名カボザンチニブ)、その塩類及びそれらの製剤

百二十三 水銀ヘマトポルフィリン、その塩類及びそれらの製剤

百二十四 セツキシマブ及びその製剤

百二十五 セツキシマブ サロタロカナントリウム及びその製剤

百二十六 セミプリマブ及びその製剤

百二十七 セルペルカチニブ及びその製剤

百二十八 セルモロイキン及びその製剤

百二十九 ソトラシブ及びその製剤

百三十 ゾルベツキシマブ及びその製剤

百三十一 ダウノルピシン、その塩類及びそれらの製剤

百三十二 タラゾパリブ、その塩類及びそれらの製剤

百三十三 ダラツムマブ及びその製剤

百三十四 ダリナバルシン及びその製剤

百三十五 (十) ー「(二ー「デオキシー二・二ー「ジフルオロシチジン(別名ゲムシタビン)、その塩類及びそれらの製剤

百三十六 二ー「デオキシー五ー(トリフルオロメチル)ウリジン(別名トリフルリジン)及びその製剤

百三十七 (五) ー「デオキシー五ーフルオロウリジン(別名ドキシフルリジン)及びその製剤

百三十八 (R) ー「三ー「(二ー「デオキシーベーターDーエリスローペンツフラノシル) ー三・六・七・八ーテトラヒドロイミダゾ「四・五ーd」「一・三」ジアゼピンー八ーオール(別名ベントスタチン)及びその製剤

百三十九 (十) ー「(五ー「デオキシーベーターDーリボフラノシル) ー五ーフルオロー一・二ー「ジヒドロー二ーオキソー四ーピリミジンカルバミン酸 ペンチルエステル(別名カペシタビン)及びその製剤

百四十二 ニーデオキシニール(三ーメチルニール)ニトロソウレイド)ーDーグルコピラノースの製剤
 百四十一 Nーデオキシニール(三ーメチルニール)ニトロソウレイド)ーDーグルコピラノースの製剤
 百四十ニ Nーデオキシニール(三ーメチルニール)ニトロソウレイド)ーDーグルコピラノースの製剤
 百四十ニ テセロイキン及びその製剤
 百四十三 四ー(五・六・七・八)ーテトラヒドロロー五・五・八・八ーテトラメチルニール(フチル)カルバモイル)安息香酸(別名タミバロテン)、その塩類及びそれらの製剤
 百四十四 ー(二)ーテトラヒドロフリル)ー五ーフルオルウラシル及びその製剤
 百四十五 デニロイキン ジフチトクス及びその製剤
 百四十六 デュルバルマブ及びその製剤
 百四十七 ドキソルピシン、その塩類及びそれらの製剤
 百四十八 ドセタキセル及びその製剤
 百四十九 トラスツズマブ及びその製剤
 百五十 トラスツズマブ(遺伝子組換え)「トラスツズマブ後続二」及びその製剤
 百五十一 トラスツズマブ(遺伝子組換え)「トラスツズマブ後続二」及びその製剤
 百五十二 トラスツズマブ(遺伝子組換え)「トラスツズマブ後続三」及びその製剤
 百五十三 トラスツズマブ エムタンシン及びその製剤
 百五十四 トラスツズマブ デルクステカン及びその製剤
 百五十五 トリエチレンチオホスホルアミド及びその製剤
 百五十六 トリスー(ベータクロロエチル)ーアミン、その塩類及びそれらの製剤
 百五十七 トレメリムマブ及びその製剤
 百五十八 ニボルマブ及びその製剤
 百五十九 ネオカルチノスタチン及びその製剤
 百六十 パクリタキセル及びその製剤
 百六十一 パニツムマブ及びその製剤
 百六十二 パラー「ビスー(ベータクロロエチル)ーアミノ」ーLーフェニルアラニン(別名メルフアラン)及びその製剤
 百六十三 バレメトスタット、その塩類及びそれらの製剤
 百六十四 ニー五ービスー(ーアジリジニル)ー三ー(ニール)カルバモイルオキシニール(メトキシエチル)ー六ーメチルベンゾキノ(別名カルボコン)及びその製剤
 百六十五 四ー(五)ー「ビス(ニール)クロロエチル)アミノ」ーメチルニールーHーベンゾイミダゾールニール)ブタン酸(別名ペンダムスチン)、その塩類及びそれらの製剤
 百六十六 ー三ービス(ニール)クロロエチル)ーニトロソ尿素(別名カルムスチン)及びその製剤
 百六十七 ー四ービスー(三ーブロムプロピオニル)ーピペラジン(別名ビポプロマン)及びその製剤
 百六十八 NーNービスー(ベータクロロエチル)ーNープロピレンーリン酸エステルージアミド(別名サイクロホスファミド)及びその製剤
 百六十九 ヒドロキシ尿素(別名ヒドロキシカルバミド)及びその製剤
 百七十 三ーヒドロキシニール(ヒドロキシメチル)ーニール)メチルプロピオン酸 (R・四S)ー四ー(二R)ー「(三S・六R・七E・九R・一〇R・一一R・一二R・一四S・一五E・一七E・一九E・二〇S・二二S・二六R・二七R・三四aS)ー九・二七ージヒドロキシニール)ー二ージメトキシニール)ー四・五・六・九・一〇・一一・一二・一三・一四・二一・二二・二三・二四・二五・二六・二七・二八・二九・三〇・三一・三二・三三・三四・三四aーテトラコサヒドロ三Hー三・二七ーエポキシピリド「二・一〇」「一四」オキサザシクロヘントリアコンチン「三ーニール)プロピル)ーニール)メトキシシクロヘキシルエステル(別名テムシロリムス)及びその製剤

百七十一 NーヒドロキシN、ーフェニルオクタンジアミド(別名ボリノスタット)及びその製剤
 百七十二 (二E)ーNーヒドロキシニール)「四ー(二)ー(ニール)ニール)ーHーインドル「三ーニール)エチル)アミノ)メチル)フェニル)プロブーニール)エンアミド(別名パノビノスタット)、その塩類及びそれらの製剤
 百七十三 ビノレルピシン、その塩類及びそれらの製剤
 百七十四 ニール)「(三S)ー「ヒペリジン」ニール)フェニル)ー二Hーインダゾール「七ーカルボキシアミド ー(四ーメチルベンゼン)スルホン酸塩(別名ニラパリプトシル酸塩)及びその製剤
 百七十五 ビミテスビブ及びその製剤
 百七十六 ピラルピシン、その塩類及びそれらの製剤
 百七十七 ビンクリスチン、その塩類及びそれらの製剤
 百七十八 ビンデシン、その塩類及びそれらの製剤
 百七十九 ビンブラスチン、その塩類及びそれらの製剤
 百八十 フチパチニブ及びその製剤
 百八十一 ー(五)ー「ert」ブチル)ーニール)オキサゾール「三ーニール)ー三ー(四)ー(七)ー「(モルホリン)四ーニール)エトキシ」イミダゾ「二・一〇b」「二・三」ペンゾチアゾール「ニール)フェニル)尿素(別名キザルチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 百八十二 ブリナツモマブ及びその製剤
 百八十三 五ーフルオロウラシル(別名フルオロウラシル)及びその製剤
 百八十四 (十)ー「ニール)フルオロ「五ーOー「フオスフオノ」ベーターDーアラビノフラノシル)ー九Hープリン「六ーアミン(別名フルダラビン)、その塩類及びそれらの製剤
 百八十五 ニール)フルオロ「ニール)メチル「四ー(七)ー「キノリン」ニール)メチル)イミダゾ「二・一〇b」「二・二・四」トリアジン「ニール)ベンズアミド(別名カブマチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 百八十六 ブレオマイシン、その塩類及びそれらの製剤
 百八十七 プレンツキシマブ ベドチン及びその製剤
 百八十八 五ーブロム「ニール)デオキシウリジン(別名プロククスウリジン)及びその製剤
 百八十九 五ー(四)ブromo「ニール)フルオロフェニル)アミノ)ー四ーフルオロ「ニール)ヒドロキシエトキシ)ー「メチル)ーHーベンゾイミダゾール「六ーカルボキサミド(別名ビニメチニブ)及びその製剤
 百九十 Nー(四)ブromo「ニール)フルオロフェニル)ー六ーメトキシ「七ー「(ニール)メチルピペリジン「四ーニール)メトキシ」キナゾリン「四ーアミン(別名バンデタニブ)及びその製剤
 百九十一 ー「ヘキシル)カルバモイル)ー五ーフルオロウラシル(別名カルモフル)及びその製剤
 百九十二 ベグアスバルガーゼ及びその製剤
 百九十三 九ーベーターDーリポフラノシル)ー九Hープリン「六ーチオール)及びその製剤
 百九十四 ベバシズマブ及びその製剤
 百九十五 ベバシズマブ(遺伝子組換え)「ベバシズマブ後続二」及びその製剤
 百九十六 ベバシズマブ(遺伝子組換え)「ベバシズマブ後続二」及びその製剤
 百九十七 ベバシズマブ(遺伝子組換え)「ベバシズマブ後続三」及びその製剤
 百九十八 ベバシズマブ(遺伝子組換え)「ベバシズマブ後続四」及びその製剤
 百九十九 ペプロマイシン、その塩類及びそれらの製剤
 二百 N4ー「ベノイル)ー「ベーターDーアラビノフラノシル)シトシン(別名エノシタビン)及びその製剤
 二百一 ペムプロリズマブ及びその製剤

- 二百二 ペルツズマブ及びその製剤
 二百三 四―「一」(三・五・五・八・八―ペンタメチル―五・六・七・八―テトラヒドロナ
 フタレン―ニール)エテニル(別名安息香酸(別名ベキサロテン)及びその製剤
 二百四 ボドフィル酸エチルヒドレンジド(別名ミトボドジド)及びその製剤
 二百五 ボドフィルム配糖体のベンジリデン化合物及びその製剤
 二百六 ボラツズマブ ベドチン及びその製剤
 二百七 四―「(十B) ボロノ」―「一」フェニルアラニン(別名ボロフアラニン)及びその製剤
 二百八 マイトマイシンC及びその製剤
 二百九 三―メチル―四―オキソ―三―四―ジヒドロイミダゾ「五・一―d」―「一・二・三・
 五」テトラジン―八―カルボキサミド(別名テモゾロミド)及びその製剤
 二百十 メチル 六―「三」―「二」クロロエチル―「三」ニトロソウレイド―「六」デオキシ
 ―アルファ―D―グルコピラノシド(別名ラニムスチン)及びその製剤
 二百十一 メチルビス―(ベータクロロエチル)―アミノオキシド、その塩類及びそれらの
 製剤
 二百十二 メチルビス―(ベータクロロエチル)―アミン(別名メクロルエタミン)、その塩
 類及びそれらの製剤
 二百十三 四―「四」メチルペラジン―「一」イルメチル―「四」メチル―三―「四」
 ビリジン―三―イルピリミジン―「二」イルアミノ(フェニル)ベンズアミド(別名イマチニ
 プ)、その塩類及びそれらの製剤
 二百十四 三―「二」―「三」―「五」―「二」メチルペリジン―「四」イル(メトキシ)ピリミ
 ジン―「二」イル(フェニル)メチル―「六」オキソ―「六」ジヒドロピリダジン―「三」イ
 ル)ベンゾニトリル(別名テポチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 二百十五 N―メチル―「三」―「二」E―「二」(ピリジン―「二」イル)エテン―「一」イ
 ル―「一」H―インダゾール―「六」イル)スルファニル)ベンズアミド(別名アキシチニブ)
 及びその製剤
 二百十六 (―R)―「三」メチル―「二」S―「三」フェニル―「二」(ピラジン―「二」カ
 ルボキサミド)プロパンアミド)ブチル)ボロン酸(別名ボルテソニブ)及びその製剤
 二百十七 四―メチル―「三」―「四」メチル―「一」H―イミダゾール―「一」イル―「五」
 (トリフルオロメチル)フェニル―「三」―「四」(ピリジン―「三」イル)ピリミジン―「二」
 イル)アミノ)ベンズアミド(別名ニロチニブ)、その塩類及びそれらの製剤
 二百十八 六―メルカプトプリン及びその製剤
 二百十九 モガムリズマブ及びその製剤
 二百二十 N―「(二S)―「一」(モルホリン―「四」イルアセチル)アミノ―「四」フェニル
 ブタノイル)―「一」ロイシル―「一」フェニルアラニン―「二」S―「四」メチル―「一」
 「(二R)―「二」メチルオキシラン―「二」イル)―「一」オキソペンタン―「二」イル)アミド
 (別名カルフィルゾニブ)及びその製剤
 二百二十一 溶性連鎖球菌をベンジルペニシリンカリウムとともに加熱し、凍結乾燥した
 もの及びその製剤
 二百二十二 三―ヨードベンジルグアニジン(131I)及びその製剤
 二百二十三 ラムシルマブ及びその製剤
 二百二十四 リツキシマブ及びその製剤
 二百二十五 リツキシマブ(遺伝子組換え)「リツキシマブ後続二」及びその製剤
 二百二十六 リツキシマブ(遺伝子組換え)「リツキシマブ後続二」及びその製剤
 二百二十七 ルテチウム(177Lu)―「一」N―「四・七・一〇」トリカルボキシメチル―「一」
 四・七・一〇―テトラアザシクロデシ―「一」イル)アセチル―「一」D―フェニルアラニル―
 L―システイニル―L―チロシル―D―トリプトファン―L―リシル―L―スレオニル―

別表第六(第二百八十二条関係)

- L―システイニル―L―スレオニン―サイクリック(二―七)ジスルフィド(別名ルテチウ
 ムオキシド)トレオチド(177Lu)及びその製剤
 二百二十八 ロペグインターフェロン アルファ―「二b」及びその製剤
 一 麻醉器用マスク
 二 医療用エツクス線写真観察装置
 三 医療用エツクス線装置用蛍光板
 四 医療用エツクス線装置用増感紙
 五 医療用エツクス線装置用透視台
 六 歯科用マイクローム用革砥⁴
 七 歯科用エンジン用ベルトアーム
 八 歯科用エンジン用⁴K滑車
 九 歯科用エンジンベルト