政令第二百二十八号

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等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

内 閣 は、 医薬品 医療機器等 の品質、 有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律

令和元年法律第六十三号)の施行に伴い、 及び関係法律の規定に基づき、この政令を制定する。

(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施行令の一部改正)

第 一条 医薬品、 医 療機器等 \mathcal{O} 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)の一部を次のように改正する。

目次中「第三十七条の三十五」を「第三十七条の三十九」 に改める。

第十九条第一項中「第九項」を「第十三項」に改める。

第二十条第一 項 中 「第六項」 を「第七項」に、 「同条第九項」 を 「同条第十三項」に改め、 同条第二項

中「第六項」を「第七項」に改める。

第二十一条中 「第十四条第六項」を 「第十四条第七項」に改める。

第二十二条第一項中「第十四条第六項(同条第九項」を「第十四条第七項(同条第十三項」に改める。

第二十三条中 「第十四条第六項 (同 [条第九項」を「第十四条第七項 (同条第十三項」に、 「及び第九項

」を「及び第十三項」に改める。

第二十五条第一項中 「第十四条第九項」を 「第十四条第十三項」に、 「第十四条第六項」を 「 第 + ·四 条

第七項」に改め、 同条第二項中 「第十四条第九項」を「第十四条第十三項」に、 「同条第六項」を 「同条

第七項」に、「「第九項」を「「第十三項」に改める。

第二十六条中 「第十四条第十一項」を「第十四条第十五 項」 に改める。

第二十七条第 一項中 「若しくは第九項」 を 「若しくは第十三項」に、 「及び法第十四条第五項

(同条第

九項」を「並びに法第十四条第六項及び第十一項(これらの規定を同条第十三項」に改め、 同条第二 項中

「第十四条第六項 (同条第九項」を「第十四条第七項(同条第十三項」に改め、 __ 以下この項にお *(*) て

同じ」を削る。

第三十条の 表第十四条第十 項の 項中 「第十四条第十一項」 を 「第十四条第十五項」に、 「第九 項 を

「第十三項」に改め、 同表第十四条の二第一項の項中「同条第五項及び第六項」を「同条第六項、 第七項

同 及び第十一 四項」に、 条第六 項」に、 第三十二条 項 項」に、 同 (同 第 \dot{O} 1条第九 十四四 条第九項」を 表第十 条 「同条第九項」を「同条第十三項」に、 項」 四条 (T) 四第五 の 二 を | | | | | | | | | 同 第 項」 · 条第· 条第十三項」 を 項 七項若 \mathcal{O} 「第十四条の 項 中 しくは第十一 同 に改め、 · 条第 · 四第六項」 五項 同 項 及び 表第十四条の二第三 これ 「第十四条の四第三項」を「第十四条 に改め、 第六項」 5 \mathcal{O} を 規 同表第十四条 定 同 を同条第十三項」 一項の 条第 項 中 六 項、 の 二 一第三項 同 第七 条第六項 に改 項 及 \mathcal{O} び 8 項 Ď 第十 中 匹 (同 第

造販 知 事 第三十四条第 於売業者· を経り 由 して」 を 1 う。 項中 を削り、 以下同 ľ 選任 同 条第二 外国 0]製造医 項を次のように改める。 住 所地 |薬品 法 I等製造I 人の 場合に、 販売業者 あ つ ては、 (同 項に規定する選任外国 主たる事 務 所 \mathcal{O} 所 在 地 製造医薬 \mathcal{O} 都 品 道 等製 府 県

条第九項」

を「同条第七項若しくは第十一項

(これらの規定を同条第十三項)

に改める。

2 用 第十九条の二 する法第 厚生労働大臣 取得者につい + 第一 应 が 条 項の 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第一項 \mathcal{O} ・ての 承 第 認 項 項 \mathcal{O} ため \mathcal{O} 政 規定による届出 合で定 \mathcal{O} 審査 め を行わせることとした場合におい る 医 |薬品、 は、 項 医 . 薬 部 規定にか 外 品 又 は か わらず、 化 粧 ては、 品品 に 係 機構 る外 同 の規定により機 に行 条第五 国 製 わなければ 頭に 造 医 · 薬 お 品 構 1 なら て準 等特 に法

例

承

認

前

 $\widehat{\mathcal{O}}$

同

 \mathcal{O}

第三十四条に次の一項を加える。

3 機構 は、 前項のは 規定による届出を受理したときは、 遅滞なく、 厚生労働省令で定めるところにより、

当該届出の内容を厚生労働大臣に通知しなければならない。

第三十七条の十九中「第十一項」を「第十五項」に改める。

第三十七条の二十中「第六項」を「第七項」に、

「同条第十一項」を「同条第十五項」に改める。

第三十七条の二十一中「第二十三条の二の五第六項」を「第二十三条の二の五第七項」 に改める。

第三十七条の二十二第一項中 「第二十三条の二の五第六項又は第八項」を「第二十三条の二の五第七項

又は第九項」に、 「同条第十一項」を「同条第十五項」に改める。

第三十七条の二十三中「第二十三条の二の五第六項若しくは第八項」を「第二十三条の二の五第七項若

しくは第九項」に、 「同条第十一項」を「同条第十五項」に改める。

第三十七条の二十五第一項中 「第二十三条の二の五第十一項」を「第二十三条の二の五第十五

「第二十三条の二の五第六項及び第八項」を「第二十三条の二の五第七項及び第九項」に改め、 同条第二

を 項中「第二十三条の二の五第十一項」を「第二十三条の二の五第十五項」に、 同 条第七項又は第九項」に、 「「第十一項」を「「第十五項」に、 「同条第六項中」 「同条第六項又は第八項」 を「同条第七項

中

に改める。

改め、 第五項 第三十七条の二十九第一号中 第三十七条の二十八中「第二十三条の二の五第十三項」を「第二十三条の二の五第十七項」 同条第二号中 (同条第十一項」を「第二十三条の二の五第六項又は第十三項(これらの規定を同条第十五項」に 「第二十三条の二の五第六項及び第八項」 「若しくは第十一項」を「若しくは第十五項」に、 を 「第二十三条の二の五第七項及び第九項 「第二十三条の二の五 に改める。

に、

同

条第十一

項」

を

「同条第十五項」

に改める。

項に 中 条の二の十の二第八項」に改め、 十三条の二の五第十七項」に、 同 第三十七条の三十二の表第二十三条の二の五第十三項の項中「第二十三条の二の五第十三項」を お 7 条第五項、 · て準 用する場合を含む。 第六項及び第八項」 「第十一項」を「第十五項」に改め、 _ 同表第二十三条の二の七第三項の項中「同条第六項(同条第十一項」を を を「同 同 条第十五項に 条第六項、 第七項、 お į١ て準用する場合を含む。 第九項及び第十三項」に、 同表第二十三条の二の七第一項の項 並びに第二十三 「同条第十一 「第二

「同条第七項若しくは第十三項 (これらの規定を同条第十五項」に改める。

第四 |章第一 節中第三十七条の三十五を第三十七条の三十九とする。

第三十七条 の三十四第 項中 選任外国製造医 療機器等製造販売業者 (法第二十三条の二の十 -七第四

項に 規定する選 任外国 [製造医 療機器等製造 販 売業者をいう。 以下同じ。 0) 住所地 法 人の 場 合に あ って

は、 主たる事務所の 所在地) の都道府県知事を経由して」を削り、 同条第二項を次のように改める。

2 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十七第五項において準用する法第二十三条の二の七第一項 \mathcal{O} 規定

に により 機構 に法第二十三条の二の十七第一 項 $\widehat{\mathcal{O}}$ 承認 のため 0 審査を行わせることとした場合に お 1 ては

同 条第 五. 項 にお いて準用する法第二十三条 の二の七第 項 \hat{O} 政令で定め る医療が 機器 又 は 体 外診 断 用 医

薬品 に係る外国 [製造医療機器 等特 例承認 取 ?得者についての前項の規定による届出は、 同項 $\widehat{\mathcal{O}}$ 規定に か カュ

わらず、機構に行わなければならない。

第三十七条の三十四に次の一項を加える。

3 機 構 は、 前 項 \hat{O} 規定による届出を受理したときは、 遅滞なく、 厚生労働省令で定めるところにより、

当該届出の内容を厚生労働大臣に通知しなければならない。

第三十七条の三十四を第三十七条の三十八とし、第三十七条の三十三を第三十七条の三十七とし、

十七条の三十二の次に次の四条を加える。

(医療機器等変更計画確認台帳)

第三十七条の三十三 厚生労働大臣は、 法第二十三条の二の十の二第一項(法第二十三条の二の十九にお

7 て準用する場合を含む。)の確認 (以下「医療機器等変更計画確認」という。)に関する台帳を備え

厚生労働省令で定めるところにより、必要な事項を記載するものとする。

2 厚生労働大臣が法第二十三条の二の十の二第九項 (法第二十三条の二の十九において準用する場合を

含む。 次条第三項において同じ。) の規定により機構に医療機器等変更計 画確認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。

(医療機器等適合性確認の申請等)

第三十七条の三十四 法第二十三条の二の十の二第三項 (法第二十三条の二の十九において準用する場合

を含む。) の確認 (以 下 「医療機器等適合性確認」という。)を受けようとする者は、 厚生労働省令で

定めるところにより、厚生労働大臣に申請しなければならない。

厚生労働大臣は、 医療機器等適合性確認に関する台帳を備え、厚生労働省令で定めるところにより、

必要な事項を記載するものとする。

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。

(機構による医療機器等変更計画確認及び医療機器等適合性確認の実施に関する技術的読替え)

第三十七条の三十五 法第二十三条の二の十の二第十項(法第二十三条の二の十九において準用する場合

を含む。) の規定による技術的読替えは、 次の表のとおりとする。

合を含む。次項において同じ。)
十三条
第一
読

医療機器等変更計画確認等	医療機器等審査等	二の七第三項
第二十三条の二の十の二第九項	第一項	第二十三条の
	V	
	査及び調査の結果を考慮しなければならな	
	は、機構が第五項の規定により通知する審	
	は、第二十三条の二の五の承認をするとき	
とする	とする。この場合において、厚生労働大臣	
当該医療機器等変更計画確認等	当該医療機器等審査等	
画確認等」という。)		
。)の確認(以下「医療機器等変更計		
二の十九において準用する場合を含む		
第三項(これらの規定を第二十三条の		
に第二十三条の二の十の二第一項及び	に医療機器等審査等	

医療機器等変更計画確認等れば	一行つたとき、又は前項の規定による届出を	二の七第五項
れば	医療機器等審查等	第二十三条の
する場合を含む。) の調査を受けなけ	ば	
- ひなけれ を第二十三条の二の十九において準用	け、又は機構に基準適合証を返還しなけれ	
交付を受 同条第二項又は第四項(これらの規定	審査、調査若しくは基準適合証の交出	
	する者	
品を返還	前条第三項の規定により基準適合証を返還	
昭者又は	用する場合を含む。)の調査の申請者	
いて準	(これらの規定を同条第十五項におい	
# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	認の申請者、同条第七項若しくは第十三項	
五の承	用医薬品について第二十三条の二の五	
外診断 医療機器等変更計画確認等の申請者	同項の政令で定める医療機器又は体外診断	

五 第 二 第 二 十 三 条 の 十 の 二 第 の 第	ラ	一 い 準 一 構 療 果
五項		い準
ı	同項各号	第一項各号
ı	、第三項	、第三項(第二十三条の二の十九にお
		いて準用する場合を含む。以下この項
		において同じ。)
	第二十三条の二の五第二項第四号	第二十三条の二の五第二項第四号

| 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。)

(医療機器等適合性確認の結果の通知)

第三十七条の三十六 第八十条第三項 (第一号に係る部分に限る。) の規定により都道府県知事が行 った

法第二十三条の二第一項の許可に係る医療機器又は体外診断用医薬品の医療機器等適合性確認に ついて

は、 当該医療機器等適合性確認を行つた者は、 遅滞なく、 厚生労働省令で定めるところにより、 その結

果を当該許可を行つた都道府県知事に通知しなければならない。

第三十八条中 「第三項」を 「第四項」に、 同 条第六項」 を「同条第七項」 に改める。

第三十九条中「第二十三条の二の二十三第三項」を「第二十三条の二の二十三第四項」に改める。

第四十条中「第二十三条の二の二十三第三項又は第五項」を「第二十三条の二の二十三第四項又は第六

項」に、「同条第六項」を「同条第七項」に改める。

第四十条 \mathcal{O} 四第一 項中 「同条第六項」を 「同条第七項」に、 「同条第三項及び第五項」 を 同 条 第四 項

及び第六項」に改め、 同条第二項中「第二十三条の二の二十三第六項」を「第二十三条の二の二十三第七

「同条第三項又は第五項」を「同条第四項又は第六項」に、 「「第六項」を「「第七項」に、

同条第三項中」を「同条第四項中」に改める。

第四十三条の三十二の表及び第四十三条の三十四の表中 「第二十三条の二十七第五項」を 「第二十三条

の二十七第六項」に、

「又は

前項」

を

「第四

[項]

に改め、

「受理した」の下に「とき、

又は

前項の

規定に

よる報告を受けた」を加え、 「又は届出の状況」を「、届出の状況又は報告を受けた旨」に、

条の二十七第六項」を「第二十三条の二十七第七項」に改める。

第四十三条の三十五第一項中 選任外国製造再生医療等製品製造販売業者 (法第二十三条の三十七第

四項に規定する選任外国製造再生医療等製品製造販売業者をいう。 以下同じ。 の住 所地 (法人の 場 合に

あつては、 主たる事務所の所在地) の都道 府県知事を経由して」を削り、 同条第二項を次のように改める。

2 厚生労働大臣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二十七第一項の規定に

より機構に法第二十三条の三十七第一項の承認のための審査を行わせることとした場合にお いては、 同

条第五 頭に お いて準用する法第二十三条 の二十七第一 項 の政令で定める再生医療等製品に係 る外国製造

再生医 療等製品特例承認取得者についての前項の規定による届出は、 同項 の規定にかかわらず、 機構に

行わなければならない。

第四十三条の三十五に次の一項を加える。

3 機構は、 前項のは 規定による届出を受理したときは、 遅滞なく、 厚生労働省令で定めるところにより、

当該届出の内容を厚生労働大臣に通知しなければならない。

第六十六条第一項中「第五項」を「第六項」に、 「同条第四項」を「同条第五項」に改め、 同条第二項

第二号中「第六十九条第四項」を「第六十九条第五項」に改める。

第七十二条第二項の表第二十二条第一項の項中 「第十四条第六項 (同条第九項」を 「第十四条第七項

同条第十三項」に改める。

第七十三条の四第二項の表第三十七条の二十二第一項の項中「第二十三条の二の五第六項又は第八項」

を「第二十三条の二の五第七項又は第九項」に、 「同条第十一項」を「同条第十五項」に改める。

第七十三条の七第二項を削り、 同条第三項中「 (前項において読み替えて適用される場合を含む。

を削り、 同 「項を同条第二項とし、 同条第四項を同条第三項とする。

第七十四条第二項中「第五十六条」を「第五十五条の二(法第六十条及び第六十二条において準用する

場合を含む。)、第五十六条」に改める。

第七十四条の二第二項中「含む。)」の下に「、 第五十五条の二(法第六十四条において準用する場合

を含む。)」を加え、 「第五号から第八号まで」を 「第四号から第七号まで」 に改める。

第七十四条の三第二 |項中 「第五十五条第二項」 の 下 に 第五十五条の二」 を加い える。

「並びに第三十六条の四第一項」を「、第三十六条の四第一項」に改め、

及

第七十四条の四第一

項 中

び第四項」の下に「並びに第五十七条の二第二項」を、 __ 第九条第一項第二号」の下に「及び第五 十七

条の二第二項」 を加え、 「とする」を「と、 法第五十七条の二第二項中 「要指導医薬品」 とあるの は 「薬

局製 造 販 売医薬品、 要指導医薬品」とする」 に改め、 同 条第二項中 「及び第三十六条の四 第三項」 を 並

びに第三十六条の四第三項及び第五項」に改め、 同条第四項中 「第九項」を 「第十三項」 に改める。

第七十五条第九項中 「第五号から第八号まで」を「第四号から第七号まで」に改める。

第七十七条中「。次条において同じ」を削る。

第七十八条中 「治験の対象とされる薬物等」 を「法第八十条の二第六項に規定する治験使用薬物等」 に

改める。

第八十条第一項第一号及び第二項第五号中「第九項及び第十項」を「第十三項及び第十四項」に改め、

同項第七号中 「第十四条第六項 (同条第九項) を 「第十四条第七項 (同 条第十三項」に改め、 同号 ハ中「

第十四条第六項」 を 「第十四条第七 項」 に改め、 同条第五 項中 「第二十一条第一項及び第二項並び に を

「第二十一条及び」 に改め、 同条第六項中「第二十三条の二の二十一第一項及び第二項」を 「第二十三条

の二の二十一」に、「並びに」を「及び」に改め、 同条第七項中「第二十三条の四十一第一項及び第二項

並びに」を「第二十三条の四十一及び」に改める。

第八十一条第一項中 一、 第三十四条第一項及び同 1条第二項において読み替えて適用される同 [条第 項

第三十七条の三十四第 項及び同 条第二項にお 7 て読 み替えて適用される同 · 条 第 項」 及び 第

四十三条の三十五第一項及び 同条第二項において読み替えて適用される同条第一項」を削る。

第八十三条中「この政令」の下に 「(前条を除く。)」 を加える。

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令の一 部を次のように改

正する。

「第二章 地方薬事審議会 (第一条の三)

第三章 薬局(第二条―第二条の十四)」

第三章」 を 「第四章」に、 「第四章」 を 「第五章」に、 「第五章」 を 「第六章」に、 「第六章」 を

第七章」に、 「第七章」を「第八章」に、 「第八章」を「第九章」に、 「第九章」を「第十章」に、 「 第

十章」を「第十一章」に、 「第十一章」を 「第十二章」に、 「第十二章」を 「第十三章」に、 「第十三章

」を「第十四章」に、「第十四章」を「第十五章」に改める。

第七十九条の二第三号中 「第一条の三各号」を「第二条各号」に改める。

第八十三条中

「この政令

の 下 に

「第二条の七、

第二条の八第二項、

第二条の九第二項、

第二条の十

第二条の十一第一項及び」 を加え、 \neg 第一条の三」を「、 第二条」に、 「第 条の四」 を 「第二条の

二」に、「以下この章」を「次条から第二条の六まで及び第二条の十三」に、 「第一条の三各号」を 「第

二条各号」に、 「第一条の三第一号」を「第二条第一号」に改める。

第十四章を第十五章とする。

第七十条第三号中 「第一条の三各号」を「第二条各号」に改める。

第十三章を第十四章とする。

第六十六条の二第三号及び第六十七条の二第三号中「第一条の三各号」を「第二条各号」に改める。

第十二章を第十三章とし、 第五章から第十一章までを一章ずつ繰り下げる。

第四十一条の二第三号中 「第一条の三各号」を「第二条各号」に改める。

第四章を第五章とし、第三章を第四章とする。

第二章中第二条の二を第二条の十四とし、 第二条を第二条の十三とし、第一条の八を第二条の六とし、

同条の次に次の六条を加える。

(地域連携薬局等の認定証の交付)

第二条の七 都道府県知事は、 法第六条の二第一項又は第六条の三第一項の認定(以下この章において単

「認定」という。) をしたときは、厚生労働省令で定めるところにより、 当該認定を申請した者に認

定証を交付しなければならない。 法第六条の二第四項又は第六条の三第五項の認定の更新 (第二条の十

二において単に 「認定の更新」という。)をしたときも、 同様とする。

(地域連携薬局等の認定証の書換え交付)

第二条の八 認定を受けた薬局開設者(以下この章において「認定薬局開設者」という。)は、 前条の認

定証 (以下この章において単に 「認定証」という。) 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 項の規定による申請 は、 厚生労働省令で定めるところにより、 申請書に認定証を添え、 当該認定証

を交付した都道府県知事に対して行わなければならない。

(地域連携薬局等の認定証の再交付)

第二条の九 認定薬局開設者 たは、 認定証を破り、 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 前項の規定による申請は、 厚生労働省令で定めるところにより、 当該認定証を交付した都道府県知事

に対して行わなければならない。この場合において、 認定証を破り、 又は汚した認定薬局開設者は、 申

請書にその認定証を添えなければならない。

3 認定 薬局 開 設者は、 認定証 の再交付を受けた後、 失つた認定証を発見したときは、 直ちに、 当該認定

証を交付した都道府県知事に発見した認定証を返納しなければならない。

(地域連携薬局等の認定証の返納)

第二条の十 認定薬局開設者は、 法第七十五条第四項若しくは第五項の規定による認定の取消処分を受け

たとき、又は地域連携薬局若しくは専門 医療機関連携薬局と称することをやめたときは、 直ちに、 厚生

労働省令で定めるところにより、 認定証を交付した都道府県知事に認定証を返納しなければならな

(地域連携薬局等の認定台帳)

第二条の十一 都道府県知事は、 認定に関する台帳を備え、 厚生労働省令で定めるところにより、 必要な

事項を記載するものとする。

2 都道 府県知 事 は、 当該都道府県の区域内の保健所を設置する市 の市 長又は特別区の区長 から、 前項の

台帳 この閲覧を求められたときは、 正当な理由がなければこれを拒むことができない

(情報の提供の求め)

第二条の十二 都道府県知事は、 認定又は認定の更新を行うために必要があると認めるときは、 当該都道

府 県の 区 域 内 1の保健 所 を設置 する市の市 長又は 特別区の区長に対し、 当該市又は特別区の区域内に所在

する薬局に関し必要な情報の提供を求めることができる。

第一条の七を第二条の五とし、第一条の六を第二条の四とし、第一条の五を第二条の三とする。

第一 条の四中「以下この章」を「次条から第二条の六まで及び第二条の十三」 に改め、 同条を第二条の

二とし、第一条の三を第二条とする。

第二章を第三章とし、第一章の次に次の一章を加える。

第二章 地方薬事審議会

第一条の三 法第三条第一項の政令で定める事務は、 次のとおりとする。

一 法第六条の二第一項の都道府県知事の認定に係る事務

二 法第六条の三第一項の都道府県知事の認定に係る事務

(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の一部改正)

第三条 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関係手数料令 (平成十七年政

令第九十一号)の一部を次のように改正する。

第七 条第一 項第一号イ(1)中 「第十四条の四第二項」 を 「第十四条の四第三項」 に改め、 同項第二号中

第十四条第九項」 を「第十四条第十三項」に改め、 同条第二項中「同条第九項」 を「同条第十三項」に改

め、同条の次に次の一条を加える。

(医薬品の条件付き承認の中間評価の申請に係る手数料の額)

第七

条の二

法第七·

十八条第

項第八号に掲げる者

(法第十四条第十一項

(同条第十三項

(法第十

・九条の

二第五項において準用する場合を含む。 及び法第十九条の二第五項におい て準用する場合を含む。)

0 規定による調査を申請する者に限る。)が法第七十八条第一項の規定により国に納めなければならな

1 手数料の額は、 次の各号に掲げる調査の区分に応じ、 当該各号に定める額とする。

- 前条第 項 第 一 号イ

 (1)

 又は

 (3)

 に掲げ る医薬品につい . T 0 調査 三十四万三千九百円
- 前条第 項 第 一 号イ(2)又は(4)に掲げ る医薬品に つい ての 調 査 十 方三 一百円
- 三 専ら動物のために使用されることが目的とされている医薬品についての調査 二万六千七百円
- 2 前 項 (第三号に係る部分に限る。 以下この項において同じ。) に規定する者が法第八十三条第 項の

規定により読み替えて適用される法第十四条第十項 (同条第十三項 (法第十九条の二第五項に お 1 て準

用する場合を含む。) 及び法第十九条の二第五 一項に、 お いて準用する場合を含む。) の規定により 提 出

た医薬品 (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に限る。) の使用の成績等に関す

+ \mathcal{O} 係る法第八十三条第一 関する調 五. る資料につき、 額は、 一項に 項 お (同 査 1 前項の規定にかかわらず、 を実施し 条第十三項 て準用する場合を含む。 農林水産大臣が、 た施 項の規定により読み替えて適用される法第七十八条第一項の政令で定める手数料 (法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。) 設 \mathcal{O} 所在 法第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される法第十四条第 地に出張させる必要があると認める場合に 同号に定める額に、 0) 規定による調 査を行うため、 次に掲げる額の合計額を加算した額とする。 当該 職 における 員 を、 及び法第十九条 る前 当該: 項に 使 規定する者に 用 \mathcal{O} 成 不の二第 績 等に

- 職員二人が当該出張をすることとした場合における旅費相当 額
- 3 第四条第二 八万六千三百円に、 項の 規定は、 当 該 前項の場合について準用する。 出張に係る 旅 費 相当 額 0) 計 算 \mathcal{O} 基礎となる旅行日数を乗じて得た額

第八条第一項及び第二項中 「第十四条第六項 (同条第九項) を「第十四条第七項 (同条第十三項」に改

める。

第九 条第二項中 「第十四 条 \bigcirc 四第四項」 を 「第十四条の四第五項」 に、 「第十四条の四第三項」 を 「 第

十四条の四第四項」に改める。

第十二条第一項第二号中 「第二十三条の二の五第十一項」を「第二十三条の二の五第十五項」に改め、

同条第二項中「同条第十一項」を「同条第十五項」に改める。

第十三条第 項 及び第二項中 「第二十三条の二の 五第六項又は第八項」を 「第二十三条の二の 五. 一第七項

又は第九項」 に、 同 1条第十 項」を 「同条第十五項」 に改 め、 同 条 の次に次の一条を加える。

(動 多物用! 医療機器及び動物用体外診断用 医薬品の条件付き承認の中間 評 価 の申請 に係る手数料の 額

第十三条の二 法第七十八条第一項第十四号に掲げる者(法第八十三条第一項の規定により読み替えて適

用される法第二十三条の二の五第十三項 (同条第十五項 (法第二十三条の二の十七第五 一項に お 7 7 淮用

する場合を含む。)及び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。) \mathcal{O} 規定 による

調 査を申請する者に限る。) が法第七十八条第一項の規定により国に納めなければならない手数料 . の 額

は、二万六千七百円とする。

2 前項に規定する者が法第八十三条第一項の 規定により読み替えて適用される法第二十三条の二の 五.

十二項 (同 条第十五 項 (法第二十三条の二の十七 第五項 E お いて準用する場合を含む。) 及び法第二十

三条の二の十七第五項において準用する場合を含む。)の規定により提出した医療機器 (専ら動 物 のた

されることが目的とされているものに限る。)の使用の成績等に関する資料につき、 8 に使用されることが目的とされているものに限る。)又は体外診断用医薬品(専ら動物のために使用 農林水産大臣が、

法第八十三条第一 項の規定に より読み替えて適用される法第二十三条の二の五第十三項 (同 条第 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。) 及び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。)の規定による調査を行うため、 当該職員を、 当該使用の成績等に関す

る調査を実施した施設の所在地に出張させる必要があると認める場合における前項に規定する者に係る

法第八十三条第一 項の規定に より読み替えて適用される法第七十八条第一 項の政令で定める手数料 .の額

職員二人が当該出張をすることとした場合における旅費相当額

は、

前項の日

規定に

カン

かわらず、

同

項に定める額に、

次に掲げる額

の合計

額を加算

した額とする。

八万六千三百円に、 当該出張に係る旅費相当額 の計算 の基礎となる旅行日数を乗じて得た額

3 第四条第二項の規定は、前項の場合について準用する。

第十四条の次に次の二条を加える。

(医療) 機器 及び体外診断 用 医 |薬品の承認された事項に係る変更計画の確認に係る手数料の額)

第十四条の二 法第七十八条第一項第十五号の二に掲げる者(法第二十三条の二の十の二第一項(法第二

十三条の二の十九において準用する場合を含む。) の確認を受けようとする者に限る。)が法第七十八

条 第 項 0) 規 定により 国に納 8 なければ ならな い手数料 の額は、 次の各号に掲げる確認の 区分に応じ、

当該各号に定める額とする。

医療機器についての確認 (次号に掲げるものを除く。) イからヌまでに掲げる医療機器の区分に

応じ、それぞれイからヌまでに定める額

第十二条第 項第一号イ(1)に掲げる医療機器 九万五千円

1

口 第十二条第 項 第 一 号イ(2)に掲げ る医 |療機器 九 万五 千円

ハ 第十二条第一 項第一号イ(3)に掲げる医療機器 九 万五千円

= 第十二条第 項第一号イ4年掲げる医療機器 九万五千円

ホ 第十二条第 項第一号イ(5)に掲げ る医療機器 二万八千四百円

第十二条第 項 第 一 号イ(6)に掲げ る医療機器 二万八千四 百円

} 第十二条第一 項第一号イ(7)に掲げる医療機器 二万八千四百円

- チ 第十二条第一項第一号イ8に掲げる医療機器 二万八千四百円
- IJ 第十二条第一項第一号イ9に掲げる医療機器 二万八千四百円
- ヌ 専ら動 物の ために使用されることが目的とされている医療機器 二万六千七百

円

医療機能 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。)につ *((* ての 確 認

製造所の変更その他の厚生労働省令で定める変更のみについて確認の対象とされるものに限る。)

二万八千四百円

体外診断 用医 区薬品に ついての 確認 (次号に掲げるものを除く。) イからトまでに掲げる体外診断

用医薬品の区分に応じ、それぞれイからトまでに定める額

- 1 第十二条第一項第一号ロ(1)に掲げる体外診断用医薬品 二万三千五百円
- 口 第十二条第一項第一号ロ2)に掲げる体外診断用医薬品 四万二千八百円
- ハ 第十二条第一 項第一号口 (3)に掲げる体外診断 用 医薬品 四万二千八百円
- = 第十二条第 項 第 号口4)に掲げる体外診断用 医 薬品 二万三千五 百円
- ホ 第十二条第一 項第一号ロ5に掲げる体外診断用医薬品 二万三千五 百円

- 第十二条第一項第一号ロ6に掲げる体外診断用医薬品 二万三千五百円
- 1 専ら動 物のために使用されることが目的とされている体外診断用医薬品 二万六千七百円
- 兀 体外診断 用 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。) について
- \mathcal{O} 確認 (製造所の変更その他の厚生労働省令で定める変更のみについて確認の対象とされるものに限
- る。) 二万三千五百円
- (動物用医療機器及び動物用体外診断用医薬品の承認された事項に係る変更計画の適合性確認に係る手

数料の額)

- 第十四条の三 法第七十八条第一項第十五号の二に掲げる者 (法第八十三条第一項の規定により読み替え
- て適用される法第二十三条の二の十の二第三項(法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む
- の確認を受けようとする者に限る。)が法第七十八条第一項の規定により国に納めなければならな
- い手数料の額は、一万二千百円とする。
- 2 前 !項に規定する者に係る法第八十三条第 一項の規定により読み替えて適用される法第二十三条 の二の
- + •の二第三項(法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む。) の確認につき、 農林水産大臣

当該 が、 第八十三条第 十三条の二の十九にお 前 項の規定にかかわらず、 調 法第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される法第二十三条の二の十の二第四項 査 を行う施 一項 $\widehat{\mathcal{O}}$ 設 規定に \mathcal{O} 所 いて準 在 ょ 地 に出 同項に定める額に、 り読み替えて適用される法第七十八条第 用する場合を含む。) 張させる必要があ 次に掲げる額の合計額を加算した額とする。 の規定による実地 ると認 め る場合に おけ $\overline{\mathcal{O}}$ 項 調 \mathcal{O} る前項に規定する者に係 査を行うため、 政令で定め る手 当該職 数料 (法第二 \mathcal{O} 員 額は る法

職員二人が当該出張をすることとした場合における旅費相当 額

八万六千三百円に、 当 該 出張に係る旅費 相 当 額 の計 算 \mathcal{O} 基 |礎となる旅行日数を乗じて得た額

3 第四条第二項の規定は、前項の場合について準用する。

条第五項 第三十二条第一項第二号中 (同条第九項) を「第十四条第六項 「第十四条第九項」を (同 条第十三項」 「第十四条第十三項」に改め、 に改め、 同項第二号中 同条第二項中 「第十四条第 「第十四 九 項

を 条第十三項」に改 「第十四 条第十三項」 め、 同 に改 項第二号 め、 口 同 条第四 中 第 |項中 + 应 [条第-「第十四条第五項 九 項」 を 第十四 (同 条第十三項」 条第九項」 を に改 第十 め、 匝 同 条第六 号 口 (1)項 及び (同

(2) 中 「 又 (10) を、、 (10) 又 は (13) に改め、 同号口(3)及び(4)中 「 又 (11) を「、11又は14」に改め、 同号ロ

六項」 第六 (5)及び(6)中「第七条第一項第二号イ(1)、(1)又は(7)」を「第七条第一項第二号イ(7)」に改め、 「第九 に に改め、 第十四条第六項 改 · 項 第 みめ、 項」 に改め、 号中 を 同 同条第十一 項 を同 同項を同条第十二項とし、 第十三項」 「第九 (同 条第十一 項」 項を同条第十三項とし、 条第九項」を「第十四条第七 を に改 項とし、 「第十三項」 め、 同 項第三号中 同 条第八項中 に改 同条第九項中 め、 同条第十項中 第十四 項 同 「第九項」 項第二号中 (同 「第十四条の四第三項」を 条第十三項」に改め、 条第六項」 「第十四条の四第五項」を「第十四条 を 「第十三項」 第十四 を 「第十四条第 条第六項」 に、 同項第一号及び第二号中 第十 「第十四条の四第四 を 七 項」 「第十 匝 に 同条第五 条第六項」 改 匝 ____ 条 め、 Ď 第 項中 兀 同 七 を 第 項 項 条

8 者が、 む。) 規 定により行う法第十四条第十一項 機 構 法第七 及び法第十 が 法第十四 一八八 -九条 条の二第一 条第二項 の二第五項に \mathcal{O} 規定に 項 (法第十九条の二第五項及び第六項におい より お (同条第十三項 いて準 機 構 に納 用する場合を含む。) \Diamond なけ (法第十九条の二第五項にお ればならな い手数料の額は、 の規定による調 て準用する場合を含む。 いて準用する場合を含 査を受けようとする 次の各号に掲げる 0)

調

査

の区分に応じ、

当該各号に定める額とする。

第十

应

[条第·

七

項」

に改

め、

同

|項を同

条第十項とし、

同

条第七

項の

次に次の二

一項を加え

える。

法第十四条第十一項 (同条第十三項 (法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。) 及び

法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。)の規定による調査 (次号及び第三号に掲げる

調 査を除く。) イからニまでに掲げる医薬品の区分に応じ、 それぞれ イからニまでに定め る

1 第七条の二第一 項第一: 号の医薬品であって、 希少疾病用医薬品でないもの 四百九十八万七千四

百円

口 第七条の二第一項第一号の医薬品であって、希少疾病用医薬品であるもの 四百十二万七千八百

円

ノヽ 第七条の二第 項第二号の 医薬品であって、 希少疾病用医薬品でない も の 四十九万八千七 百円

= 第七条の二第一項第二号の医薬品であって、 希少疾病用医薬品であるもの 四十一万二千七百円

法第十四条第十一項

(同条第十三項

(法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。)

及び

法第十九条の二第五項にお いて準用する場合を含む。) の規定による書面による調査 (以下この号に

お 7 て 調 査 という。) イ又は 口 に掲 げる調 査 の区分に応じ、それぞれイ又は ロに定め る額

イ ロに掲げる調査以外の調査 四百二十二万四千百円

口 第七条の二第一項第一号の医薬品に係る調査を受ける者が、 当該調査に係る医薬品と有効成分及

びその 配 合割合、 投与経路、 効能、 効果並びに用量が 同一であってその 形状、 有効成分の含量 又は

有効成: 分以 外 \mathcal{O} 成 分若 しくはその含量 が 異 なる医薬品 に 係 ぶる調・ 査を受けようとする場合に お け る当

該医薬品についての調査 百四十万九千四百円

法第十四 四条第十一項 (同条第十三項 (法第十九条の二第五項において準用する場合を含む。)

及び

法第十九条 の二第五項にお いて準用する場合を含む。) の規定による実地 の調 査 (以下この号にお

7 調 査 という。) イ又は 口 . に掲 げ る調 査 の区分に応じ、 それぞれ イ又は 口 に 定 め る額

1 医 薬 品品 の安全性に関する非 臨 床 試 験 \mathcal{O} 実施 \mathcal{O} 基準 に係る調 查 (1)又は(2)に掲げ る調 査の 区 一分に応

じ、それぞれ(1)又は(2)に定める額

(1)当該 試 験を実施した施設が国内にある場合の調査 三百二十五万八千三百円

(2)当該 試 験を実施 L た施設が 外国に ある場合 0) 調 査 三百六十万六千二百円

口 1 に 掲 げる調 査 以外 の調査 (1)から(4)までに掲げる調査の区分に応じ、 それぞれ(1)から(4)までに

定める額

(1)当該調査の対象となる施設が国内にある場合の調査であって、②に掲げる調査以外のもの 三

百四十六万五千二百円

(2)第七 条の二第一 項 第 号 *Ø* 医薬品 に係る調査を受ける者が、 当 該 調 査に係る医 薬品、 と有 効 成分

及びその配合割合、 投与経路 効能、 効果並びに用 量が同一であってその形状、 有効成分 \mathcal{O} 含量

又は有効成分以外の成分若しくはその含量が異なる医薬品に係る調査を受けようとする場合にお

ける当該医薬品につい ての 調査 (当該 調査の対象となる施設が国内にある場合に限る。 百十

八万八千九百円

(3)当該 調 査 \mathcal{O} 対象となる施設が外国にある場合の調査であって、 (4)に掲げる調 査以外の ŧ \mathcal{O} 三

百八十万六千九百円

(4)第七条の二第一項第一号の医薬品に係る調査を受ける者が、 当該調査に係る医薬品と有効成分

及びその配合割合、 投与経路 効能、 効果並びに用量が 同 であってその形状、 有効成分の含量

又は有効成分以外の成 分若しくはその含量 が 異なる 医薬品 に係 る調 査を受けようとする場 一合に お

ける当該医薬品についての 調査 (当該 調査の対象となる施設が外国にある場合に限る。) 百二

9 八 玉 条第二項の に 前項に規定する者に係る同項に規定する調査につき、 . あ る施 設 政令で定める手 0 所 在 地 に 出 張させる必要が 数料 の額 は、 あ 前項の規定にかかわらず、 ると認める場合に 機構が、 おけ 当該調査を行うため、 る同 同項に定める額に、 項に規定する者に係 当該職員を、 機構 る法 職 第七 員 の旅 外 +

費相当額を加算した額とする。

号 中 加え、 五. 五. は第九項」に、 項」 項」 同 同 第三十三条第一項第二号中「第二十三条の二の五第十一項」 条第四項中 条第二項中 「第二十三条の二の五第十一項(」を「第二十三条の二の五第十五項 に改め、 に改 同 項第 め、 号イ中 同条第五項中「第二十三条の二の五第六項又は第八項」を「第二十三条の二の五第七項又 同項第二号中「第二十三条 「第二十三条の二の五第五項 「同条第十一項」 「第二十三条の二の 「第二十三条の二の を 五第五 「同条第十五項」 の 二 の 五. 項 第八項」 (同条第十一項」を「第二十三条の二の五第六項 同 五第十一 条第十一項」 に改め、 を 「第二十三条の二の 項 を を を「第二十三条の二の五第十五項」に改め 「次項」 「第二十三条の二の五 「第二十三条の二の の 下 に 五. に改め、 第九項」 「及び第三十四条 五. 第六項 に改 第十三 同号イ中 め、 五. 項」 (同 (同 の二」を 同]項第二 1条第十 1条第十 に 改 Ø

第十 八項 め、 三条の二の五第十一項」を「第二十三条の二の五第十五項」に、 第六項又は第八項」を「第二十三条の二の五第七項又は第九項」に、 二十三条の二の五第八項」を「第二十三条の二の五第九項」に改め、 十三条の二の五第十一項」を 二号中「第二十三条の二の五第十一項(」を「第二十三条の二の五第十五項 に改め、 六項又は第八項」を「第二十三条の二の五第七項又は第九項」 十三条の二の五 に改め、 同項第三号中「第二十三条の二の五第六項」を「第二十三条の二の五第七項」に改め、 中 同 項第三号中 項」を「同条第十五項」に改め、 「第二十三条の二の五第六項又は第八項」を 同項第一号イ中「第二十三条の二の五第八項」を「第二十三条の二の五第九項」 同項第二号中「いう」の下に「。 第八項」を「第二十三条の二の 「第二十三条の二の五第六項」 「第二十三条の二の五第十五項」に、 「又は体外診断用医薬品」を削り、 第三十四条の二第四項第二号において同じ」を加え、 五第九項」に改め、 を 「第二十三条の二の 「第二十三条の二の に、 「同条第八項」を「同条第九項」に改め 同条第六項中 同 同 同 「同条第十一項」を「同条第 五第七 五第七 条第八項」 条第七項中 条第十一項」 同条第十項中「第二十三条の (」に改め、 項」 項又は第九 「第二十三条の二の を に改 「第二十三条の二の五 を 同 め、 同同 に改め、 項」に、 条第九項」 同号イ中 同号イ中 同 条第十 1号イ・ 十五 同 中 同 五 同 に改 条第 項 五. 項 第 「第 条 第 項

二の五第六項又は第八項」を「第二十三条の二の五第七項又は第九項」に、 十五項」 に改め、 同条第十一項中「(令第七十三条の七第二項の規定により読み替えて適用される場合を 「同条第十一項」を「同条第

含む。)」を削る。

第三十四条の次に次の一条を加える。

(機構による医療機器及び体外診断用医薬品の承認された事項に係る変更計画の確認等に係る手数料の

額)

第三十四条の二 機構が法第二十三条の二の十の二第九項 (法第二十三条の二の十九において準用する場

の規定により行う法第二十三条の二の十の二第一項 (法第二十三条の二の 十九に お 1 て準

用する場合を含む。) の確認を受けようとする者が、 法第七十八条第二項の規定により機構に納 めなけ

れ ばならない手数料の額は、 次の各号に掲げる確認の区分に応じ、 当該各号に定める額とする。

応じ、それぞれイからリまでに定める額

医療機器につい

ての確認

(次号に掲げるものを除く。)

イからリまでに掲げる医療機器の区分に

1 第十四 条の二第一号イに掲げる医療機器 八百二十二万四千三百円

- 口 第十四条の二第一号ロに掲げる医療機器 四百六十九万五千八百円
- ハ 第十四 条の二第一号ハ に掲げる医 |療機器 五百八十六万九千七 百円
- = 第十一 匝 一条の二 一第 号ニに掲げる医 |療機器 二百八十二万七千三百円
- ホ 第十 应 一条の二 第 号ホ に掲げる医 療 機器 二十七万六千三百円
- へ 第十四条の二第一号へに掲げる医療機器 二十二万四百円
- ト 第十四条の二第一号トに掲げる医療機器 百五十万百円
- チ 第十四条の二第一 号チに掲げる医 |療機器 百十二万二千九 百円
- リ 第十四条の二第一号リに掲げる医療機器 九十万千百円
- 医療機器についての第十四条の二第二号に掲げる確認 十八万二千二百円
- 体 外診断 用医薬品についての確認 (次号に掲げるものを除く。) イからへまでに掲げる体外診断
- 用医薬品の区分に応じ、それぞれイからへまでに定める額
- 1 第十一 兀 条の二第三号イに掲げる体外診 断 用 医 薬品 三万三千四 一百円
- 口 第十 应 条の二第三号ロ 又はホに掲げる体外診断用 医 薬品 (特定の医薬品又は再生医療等製品とと

もに使用することとされているものであって、法第二十三条の二の五第三項の規定によりその申請

書に当該医薬品又は再生医療等製品 の臨床試験の試験成績に関する資料を添付することとされてい

るものに限る。) 百九十九万六千六百円

第十四 条の二第三号ロ又はホに掲げる体外診断用医薬品 (ロに掲げるものを除く。

百四万八

千二百円

二 第十四条の二第三号ハ又はへに掲げる体外診断用医薬品 (特定の医薬品又は再生医療等製品とと

もに使用することとされているものであって、 法第二十三条の二の 五第三項の規定によりその申請

書に当該医薬品又は再生医療等製品 の臨床試験の試験成績に関する資料を添付することとされてい

るものに限る。) 百万七千二百円

ホ 第十四条の二第三号ハ又はへに掲げる体外診断用医薬品(ニに掲げるものを除く。) 二十九万

五千六百円

第十四条の二第三号ニに掲げる体外診断 用医薬品 二十九万五 千六百円

体外診断用医薬品についての第十四条の二第四号に掲げる確認 十 五 万六百円

兀

機構が法第二十三条の二の十の二第九項(法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む。)

0) 規定により行う法第二十三条の二の十の二第三項 (法第二十三条の二の十九において準用する場合を

含む。 の確認を受けようとする者 (第二種 医療機器製造販売業者を除く。)が、 法第七十八条第二項

0) 規定により 機構に納めなければならない手数料の額は、 次に掲げる額の合計額とする。

五万四百円に、 イからニまでに掲げる医療機器又は体外診断用医薬品の区分に応じそれぞれイから

ニまでに定める額を加算した額

1 生物· [来製品 (ニに掲げるものを除く。)

由 十四万五千六百円

口 特定 高 度管理 医療機器 (イに掲げるものを除く。) 十三万四千円

ハ 医療機器(イ及びロに掲げるものを除く。) 十二万七千八百円

= 体外診断用医薬品 九万三千二百円

イからホまでに掲げる製造所又は製造所以外の施設 の区分に応じそれぞれイからホまでに定める額

に、 当 該 確 認に係る製造所又は製造所以外の施設の数を乗じて得た額の合計額

1 当該医 療機器又は体外診断用医薬品 の製造工程のうち設計をする製造所(登録対象製造所に該当

するものに限る。) 六万四千四百円

口 当該医 療機器又は体外診断 用 医薬品 の製造工程のうち組立てその他 の厚生労働省令で定めるもの

をする製造所 (登録対象製造所に該当するものに限 る。 八万七千七 百円

当該! 医 「療機器」 又は体 外診 断 用 医薬品 の製造工程のうち滅菌をする製造所(登録対象製造所に該当

するものに限る。) 七万五千九百円

二

登録:

対象製造所

(イからハまでに掲げるものを除く。)

七万五千八百円

ホ 製造所 (イからニまでに掲げるものを除く。) 又は医療機器若しくは体外診断 用 医薬品の の試 験検

査 を製造 所以外の施設にお いて行った場合 (他に委託して行った場合を含む。) の当該: 施設 七万

五千九百円

3 機構が法第二十三条の二の十の二第九項 (法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む。)

 \mathcal{O} 規定により行う法第二十三条の二の十の二第三項 (法第二十三条の二の十九にお (1 て準用する場合を

含む。 の確認を受けようとする者 (第二種 医療機器製造販売業者に限る。 が、 法第七十八条第二項

の規定により機構に納めなければならない手数料の額は、 次に掲げる額の合計額とする。

五万四百円に、 イ又はロに掲げる医療機器の区分に応じそれぞれイ又はロに定める額を加算した額

イ 生物由来製品 十四万五千六百円

口 医療 機器 (イに掲げるもの 及び既承認医療機器と構造、 使用 方法、 効果又は性能が明らかに異な

る医療機器 (イに掲げるものを除く。)を除く。 八万九千 ·四百円

イからホまでに掲げる製造所又は製造所以外の施設の区分に応じそれぞれイからホまでに定める額

に、 当該 確認に係る製造所又は製造所以外の施設の数を乗じて得た額の合計額

1 当該 医 療機器 の製造工程のうち設計をする製造所 (登録対象製造所に該当するものに限る。

四万五千円

口 当該 医 療機器の製造工程のうち組立てその他の厚生労働省令で定めるものをする製造所 (登録対

象製造所に該当するものに限る。) 六万千三百円

ハ 当該医 療機 器 の製造工 程のうち滅菌をする製造所 (登録対象製造所に該当するものに限る。)

五万三千百円

二

登録: 対象製造所 (イからハまでに掲げるものを除く。) 五万三千円

ホ 製造所 (イからニまでに掲げるものを除く。)又は医療機器の試験検査を製造所以外の施設にお

1 て行った場合 (他に委託して行った場合を含む。) の当該施設 五万三千百円

4 機構が法第二十三条の二の十の二第九項 (法第二十三条の二の十九に お į١ て準用する場合を含む。)

 \mathcal{O} 規定により行う法第二十三条の二の十の二第三項 (法第二十三条の二の十九にお ζ) て準 用する場合を

含む。)の確認に係る医療機器又は体外診断用医薬品が次の各号に掲げる条件のいずれかに該当する場

合における第二項に規定する者に係る法第七十八条第二項の政令で定める手数料の額は、 第二項の規定

に か かわらず、 同 項に定める額に、 四万七千五百円にその該当する条件の数を乗じて得た額を加算 した

額とする。

当該] 医 療機器又は体外診断用医薬品が電気その他のエネルギーを利用するものであって、 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とき。

当該医療 機器又は体外診断用 医薬品 の製造工程においてナノ材料を使用するとき。

前二号に掲げ るもの \mathcal{O} ほ か、 厚生労働省令で定める場合に該当するとき。

5 機 構 が法第二十三条の二の十の二第九項 (法第二十三条の二の十九において準用する場合を含む。

定める額に、 定する者に係る法第七十八条第二項の政令で定め 含む。)の確認に係る医療機器が 0) 規定により行う法第二十三条の二の十の二第三項(法第二十三条の二の十九において準用する場合を 三万三千二百円にその該当する条件の 前項各号に掲げる条件のいずれかに該当する場合における第三項に規 る手数料 数を乗じて得た額を加算した額とする。 (T) 額は、 第三項 $\widehat{\mathcal{O}}$ 規定にか かわらず、 同 項 (Z

6 第二項 合における第二項か 認を行うため、 第二 から前 項から前項までに規定する者に係る第二項から前項までに規定する確認につき、 項までの 当該職員を、 ら前項までに規定する者に係る法第七十八条第二項の政令で定める手数料の り規定に 製造所又は製造所以外の施設の所在地に出張させる必要があると認める場 かかわらず、 第二項から前 項までに定める額に、 次の各号に掲げる 機構が、 当該確 確 額 は 認 \mathcal{O}

相当額 国内にある製造所又は製造所以外の施設についての確認 の計 . 算 の 基礎となる旅行日数を乗じて得た額 二十一万二千四百円に、 機構職員の旅費

区分に応じ、

当該各号に定める額を加算した額とする。

外国に あ る製造所又は製造所以外の施設についての確認 次に掲げる額の合計額

イ 機構職員の旅費相当額

口 十七万九千五百円に、 機構職員の旅費相当額の計算の基礎となる旅行日数を乗じて得た額

7 第 一項かり 5 前項までに規定する者が同時に二以上の品 目 について法第二十三条の二の 十の二第三項

法 第二十三条 の二の +九 に お 7 .て準用. す る場合を含む。 \bigcirc 確認を受けようとする場 合に お け る 第 二項

カン 5 前項 ま でに規定する者 に係る法第七十八条第 一項の・ 政令で定め る手 数 料 \mathcal{O} 額 は、 第二 項 カン 5 前 項 ま

で の規定に かかわらず、 第二 項 から前項までに定める額から、 これらの品目につい ての 第二項第 号 イ

か らニまでに掲げる医療機器又は体外診断 用医薬品 の区分及び当該 確 認に係る製造 所又は製造所以外の

施 設 \mathcal{O} 重 複 \mathcal{O} 状況 を勘案して厚生労働省令で定めるところにより 算定 し た額を減じた額とする。

(地方自治法施行令の一部改正)

第四条 地方自治法施行令 (昭和二十二年政令第十六号) の 一 部を次のように改正する。

別 表第一医薬品、 医療機器等の 品質、 有効性及び安全性 0 確 保等に関する法 律施 行令 (昭和三十六年政

令第十一 号) 0) 項第一 号 中 $\overline{\ }$ 第三十四条第 項及び 同 条第二 一項に お 7 て 読 み替えて適 用され る同 条 第

項」、 第三十七 条の三十四 第 項及び 同 条 第二 一項に お į, て読 み替えて適用 され る同 条第 項」 及び

第四十三条の三十五第一項及び同条第二項において読み替えて適用される同条第 項」 を削 る。

(特許法施行令の一部改正)

第五条 特許法施行令 (昭和三十五年政令第十六号) の一部を次のように改正する。

第二条第二号イ中 同 条第九項」 を 同 条第十三項」 に改 め、 同 号 口 中 「同条第十一項」 を 「同条第十

五項」 に改め、 同号ハ中 同 条第六項」 を 同 条第七項」 に改める。

(独立行政法人医薬品医療機器総合機構法施行令の一部改正)

第六条 独立行政法人医薬品医療機器総合機構法施行令 (平成十六年政令第八十三号) の一部を次のように

改正する。

第一条第三号を次のように改める。

三 医薬品医療機器等法第二十三条の二の七第一項 (医薬品医療機器等法第二十三条の二の十七第五 項

及び第六項において準用する場合を含む。)の規定による調査 (医薬品医療機器等法第二十三条の二

の五第十三項 (同 条第十五項 (医薬品医療機器等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。 及び医薬品医 療機器等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。)

の規定による調査に限る。)

第一条中第十三号を第十七号とし、第十二号を第十六号とし、第十一号を第十四号とし、同号の次に次

の一号を加える。

十五 医薬品医療機器等法第二十三条の三十八第二項の届出の受理

条中第十号を第十三号とし、第九号を第十一号とし、

同号の次に次の一号を加える。

第一

医薬品医療機器等法第二十三条の二の十八第二項の届出の受理

第一条中第八号を第九号とし、同号の次に次の一号を加える。

+ 医薬品医療機器等法第二十三条の二の十の二第十一項の届出の受理

第一条第七号の次に次の一号を加える。

八 医薬品医療機器等法第十九条の三第二項の届出の受理

(特定複合観光施設区域整備法施行令の一部改正)

第七条 特定複合観光施設区域整備法施行令(平成三十一年政令第七十二号)の一部を次のように改正する。

第七条第一 項第十一号及び第二項第十二号中「第二十五号」を「第二十七号」に、「第二十六号」を

第二十八号」に、 「第二十三号及び第二十四号」を「第二十五号及び第二十六号」に改める。

(厚生労働省組織令の一部改正)

第八条 厚生労働省組織令 (平成十二年政令第二百五十二号) の一部を次のように改正する。

第三十八条第三号中「関すること」の下に (医薬・ 生活衛生局の所掌に属するものを除く。 を加

える。

第五十一条第六号中「希少疾病用医薬品」の下に「、 先駆的医薬品及び特定用途医薬品」を加える。

第五十二条第七号中 「希少疾病用再生医療等製品」 の 下 に $\overline{}$ 先駆的医薬品 (体外診断用医薬品 に限る

先駆的医療機器及び先駆的再生医療等製品並びに特定用途医薬品 (体外診断用 医薬品に限る。

特定用途医療機器及び特定用途再生医療等製品」を加える。

第五十四条中第十号を第十一号とし、第二号から第九号までを一号ずつ繰り下げ、 第一号の次に次の一

号を加える。

二 医薬品等及び医療機器等の輸入の確認に関すること。

附 則

この 政令は、 医薬品、 医療機器等の品質、 有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法

律(以下「改正法」という。)の施行の日(令和二年九月一日)から施行する。ただし、第二条の規定は、

改正法附則第一条第二号に掲げる規定の施行の日(令和三年八月一日)から施行する。

理由

\\ \

医薬品、

医療機器等の品質、

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の施行に伴

有効性及び安全性の確保等に関する法律施行令にお

いて、

医療機器等

の承

認された事項についての変更計 画 $\overline{\mathcal{O}}$ 確 認 及び地域連携薬局等についての認定に係る手続等を定めるとともに

、関係政令の整備を行う必要があるからである。