フレキシブルディスクを利用した申請等の取扱い等については、平成17年3月31日付け薬食審査発第0331023号医薬食品局審査管理課長通知「フレキシブルディスク等申請等の取扱い等について」及び平成17年3月31日付け薬食審査発第0331025号医薬食品局審査管理課長通知「フレキシブルディスク等を利用した申請等の記録項目、コード表等について」により通知したところであるが、新たに薬事法施行規則第94条及び第95条に基づく医薬品等の輸入に係る届出手続及び平成17年2月10日付け薬食審査発第0210001号医薬食品局審査管理課長通知「改正薬事法に基づく医薬品等の製造販売承認申請書記載事項に関する指針について」により届出が求められている承認書記載整備届についても医薬品等新申請・審査システム上で電子化が可能となったため、下記のとおり通知の一部を改正するので、御了知の上、その実施に当たり、遺漏のないよう取り扱われたい。

なお、本通知の写しについて、別紙の関係団体の長あてに送付するので、念のため申し添える。

記

1. 平成17年3月31日付け薬食審査発第0331023号医薬食品局審査管理課長通知の一部改正について
   （1）記4の表に次のように加える。
（2）記14中「又は都道府県での保管」を「、都道府県又は地方厚生局での保管」に改める。

（3）（別添）フレキシブルディスク等記録要領を別添のとおり改める。

なお、変更点は次のとおりである。

・ 目次の追加
・ 添付ファイルの改正 1, 2
・ 記載整備届書の追加 116〜121
・ 輸入届出書の追加 122〜129
・ 訂正、補足 51(12)b, 106(8)

2. 平成17年3月31日付け薬食審査発第0331025号医薬食品局審査管理課長通知の一部改正について

別添文書型定義（DTD）及びコード表を別添のとおり改める。
3. 平成17年2月10日付け薬食審査発第0210001号医薬食品局審査管理課長通知の一部改正について
（1）記の第4の7を次のように改める。
従前書面による申請で承認を得ているものについては、製造方法欄以外に、成分及び分量又は本質、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、備考欄の薬効分類に係る承認書記載事項について、電子的に記載を整備したうえで承認書記載整備届出を行うこと。その際に、承認書の写しを合わせて提出すること。
（2）別紙様式を別添のように改める。
(別 紙)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長
日本製薬団体連合会長
（社）日本薬業貿易協会長
日本化粧品工業連合会長
日本輸入化粧品協会理事長
日本医療機器産業連合会長
（社）日本臨床検査薬協会長
欧州製薬団体連合会在日執行委員会長
欧州ビジネス協会化粧品部会委員長
欧州ビジネス協会医療機器委員会委員長
欧州ビジネス協会診断薬委員会委員長
米国研究製薬工業協会在日技術委員会代表
在日米国商工会議所化粧品委員会委員長
在日米国商工会議所医療機器・ＩＶＤ小委員会委員長
（社）日本衛生材料工業連合会長
フレキシブルディスク等記録要領

目次
1 一般的な事項
2 共通ヘッダ
3 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売許可申請書（A01, A02, A03）
4 医療機器製造販売許可申請書（A04）
5 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売許可更新申請書（A11, A12, A13）
6 医療機器製造販売許可更新申請書（A14）
7 許可証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）（A21, A22, A23）
8 許可証書換え交付申請書（医療機器製造販売業）（A24）
9 許可証再交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）（A31, A32, A33）
10 許可証再交付申請書（医療機器製造販売業）（A34）
11 変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可）（A41, A42, A43）
12 変更届書（医療機器製造販売業許可）（A44）
13 休止・廃止・再開届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）（A51, A52, A53）
14 休止・廃止・再開届書（医療機器製造販売業）（A54）
15 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可申請書（B01, B02, B03）
16 医療機器製造業許可申請書（B04）
17 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可更新申請書（B11, B12, B13）
18 医療機器製造業許可更新申請書（B14）
19 許可証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業）（B21, B22, B23）
20 許可証書換え交付申請書（医療機器製造業）（B24）
21 許可証再交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業）（B31, B32, B33）
22 許可証再交付申請書（医療機器製造業）（B34）
23 変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可）（B41, B42, B43）
24 変更届書（医療機器製造業許可）（B44）
25 休止・廃止・再開届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業）（B51, B52, B53）
26 休止・廃止・再開届書（医療機器製造業）（B54）
27 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可区分変更・追加申請書（B61, B62, B63）
28 医療機器製造業許可区分変更・追加申請書（B64）
29 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定申請書（C01, C02）
30 医療機器製造業者認定申請書（C04）
31 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定更新申請書（C11, C12）
32 医療機器製造業者認定更新申請書（C14）
33 認定証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者）（C21, C22）
34 認定証書換え交付申請書（医療機器製造業者）（C24）
35 認定証再交付申請書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者）（C31, C32）
36 認定証再交付申請書（医療機器製造業者）（C34）
37 変更届書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定）（C41, C42）
38 変更届書（医療機器製造業者認定）（C44）
39 休止・廃止・再開届書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者）（C51, C52）
40 休止・廃止・再開届書（医療機器製造業者）（C54）
41 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定区分変更・追加申請書（C61, C62）
医療機器外国製造業者認定区分（変更・追加）申請書（C64）
化粧品（外国製造販売業者・外国製造業者）届書（C73）
医療機器修理業許可申請書（D04）
医療機器修理業許可更新申請書（D14）
許可証書換え交付申請書（医療機器修理業）（D24）
許可証再交付申請書（医療機器修理業）（D34）
変更届書（医療機器修理業）（D44）
（休止・廃止・再開）届書（医療機器修理業）（D54）
医療機器修理業修理区分（変更・追加）許可申請書（D64）
医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認申請書（E01, E02, E03）
医療機器製造販売承認申請書（E04）
体外診断用医薬品製造販売承認申請書（E05）
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（E11, E12, E13）
医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請書（E14）
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（E15）
医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認事項軽微変更届書（E21, E22, E23）
医療機器製造販売承認事項軽微変更届書（E24）
体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届書（E25）
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
医薬品／医薬部外品 適合性調査申請書（E31, E32）
医療機器適合性調査申請書（E34）
医薬品再審査申請書（E41）
医療機器再審査申請書（E44）
医薬品再評価申請書（E51）
医療機器再評価申請書（E54）
医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認承継届書（E61, E62, E63）
医療機器製造販売承認承継届書（E64）
承認承継届（医薬品／医薬部外品／化粧品）（E71, E72, E73）
承認承継届（医療機器）（E74）
医薬品／医薬部外品 製造販売届書（E81, E82）
化粧品 製造販売届書（E83）
医療機器製造販売届書（E84）
体外診断用医薬品製造販売届書（E85）
医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売届出事項変更届書（E91, E92, E93）
医療機器製造販売届出事項変更届書（E94）
医薬品製造販売届出事項変更届書（体外診断用医薬品）（E95）
外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）製造販売承認申請書（F01, F02, F03）
外国製造医療機器製造販売承認申請書（F04）
外国製造体外診断用医薬品製造販売承認申請書（F05）
外国製造（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（F11, F12, F13）
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（F14）
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（F15）
外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）製造販売承認事項軽微変更届書（F21, F22, F23）
外国製造医療機器製造販売承認事項軽微変更届書（F24）
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（F25）
86 外国製造（医薬品／医薬部外品）適合性調査申請書（F31，F32）
87 外国製造医療機器適合性調査申請書（F34）
88 外国製造医薬品再審査申請書（F41）
89 外国製造医療機器再審査申請書（F44）
90 外国製造医薬品再評価申請書（F51）
91 外国製造医療機器再評価申請書（F54）
92 外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）承認承継届書（F61，F62，F63）
93 外国製造医療機器承認承継届書（F64）
94 承認承継届（外国製造医薬品／医薬部外品／化粧品）（F71，F72，F73）
95 承認承継（外国製造医療機器）（F74）
96 選任製造販売業者・外国特例承認取得者変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品）（F81，F82，F83）
97 選任製造販売業者・外国特例承認取得者変更届書（医療機器）（F84）
98 輸出用（医薬品／医薬部外品／化粧品）（製造・輸入）届書（G01，G02，G03）
99 輸出用医療機器（製造・輸入）届書（G04）
100 輸出用体外診断用医薬品（製造・輸入）届書（G05）
101 変更届書（輸出用（医薬品／医薬部外品／化粧品）（製造・輸入））（G11，G12，G13）
102 変更届書（輸出用医療機器（製造・輸入））（G14）
103 変更届書（輸出用体外診断用医薬品（製造・輸入））（G15）
104 輸出用（医薬品／医薬部外品）適合性調査申請書（G21，G22）
105 輸出用医療機器適合性調査申請書（G24）
106 原薬等登録原簿再編案申請書（H01）
107 原薬等登録原簿変更届書申請書（H11）
108 原薬等登録原簿変更届書申請書（H21）
109 原薬等登録原簿登録証書変更届書申請書（H31）
110 原薬等登録原簿登録証書変更届書申請書（H41）
111 原薬等登録原簿登録承継届書（H51）
112 生物由来製品製造管理者承認申請書（医薬品／医薬部外品）（I01，I02）
113 生物由来製品製造管理者承認申請書（医療機器）（I04）
114 取下げる願い（医薬品・医薬部外品・化粧品）（I11，I12，I13）
115 取下げる願い（医療機器）（I14）
116 医薬品／医薬部外品 製造販売承認事項記載整備届書（EA1，EA2）
117 医療機器製造販売承認事項記載整備届書（EA4）
118 体外診断用薬品製造販売承認事項記載整備届書（EA5）
119 外国製造医薬品／医薬部外品 製造販売承認事項記載整備届書（FA1，FA2）
120 外国製造医療機器製造販売承認事項記載整備届書（FA4）
121 外国製造体外診断用薬品製造販売承認事項記載整備届書（FA5）
122 製造販売用販売届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）（J01，J02，J03）
123 製造販売用販売届書（医療機器）（J04）
124 製造販売用販売変更届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）（J11，J12，J13）
125 製造販売用販売変更届書（医療機器）（J14）
126 製造用販売届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）（J21，J22，J23）
127 製造用販売届書（医療機器）（J24）
128 製造用販売変更届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）（J31，J32，J33）
129 製造用販売変更届書（医療機器）（J34）
1 一般的事項

(1) 各書類の記録項目

各書類の記録項目については、各書類ごとに平成17年3月31日薬食審査発第0331025号「フレキシブルディスク等を利用した申請等の記録項目、コード表等について」の別添1の「1. 入力項目定義」に示す項目を記録すること。

(2) FD等への記録方法

各書類のフレキシブルディスク（以下「FD」という。）等への記録にあたっては、JIS4159「拡張可能なマーク付け言語（XML）」に準拠することとし、DTD（文書型定義、Document Type Definition）については、平成17年3月31日薬食審査発第0331025号「フレキシブルディスク等を利用した申請等の記録項目、コード表等について」の別添1の「2. DTD」に示した各書ごとのDTDによること。

省略可の項目（入力項目定義において「?」印又は「*」印が付いた項目）について、記録するものがないか省略する場合は、タグ自体を記録しないこと。

ただし、大項目が必須（入力項目定義において無印又は「+」印が付いた項目）であって、記録する内容がない場合には、大項目のタグのみを記録すること。

(3) コード表

入力項目定義に示した項目のうち、コードによって入力するものについては、平成17年3月31日薬食審査発第0331025号「フレキシブルディスク等を利用した申請等の記録項目、コード表等について」の別添1の「3. コード表」及び別添2「成分コード表」によること。

(4) 使用する文字

a 使用する文字セットおよびエンコーディング

申請データの記録に際して使用する文字セットは、JISX0208:1997号及びJISX0201:1997号に既定する文字及び、①～⑧、I～Xとする。また、エンコーディングはUTF-8を使用すること。

b 外字

前段aにおいて示された文字セット以外の文字（いわゆる外字）は、外字タグ<kha>の間にその読みをひらがなで記録する。正式な文字は、書面で提出し、書面上に外字が使用されている項目等を記載し、対応が付けられるようにすること。

(例)<kha>たか</kha>橘太郎

「たか」に当たる漢字が前段aにおいて示された文字セット以外の文字の場合。

c 制御文字

制御文字は改行文字のみ使用することができ、改行文字とは、いわゆるCR又はCRとLFのことがある。項目中に改行文字が許されるのは、テキスト入力指示があるものに限る。

d １行の文字数

行政側ではシステムで文章を表示する場合に1行に全角36文字で表示する。

(5) 修飾文字

a 下付き4分の1文字、上付き4分の1文字、下線

下付き4分の1文字の文字修飾はタグ<sita></sita>の間に文字を記録し、上付き4分の1文字の文字修飾はタグ<ue></ue>の当該文字を記録することとする。

(例) H<sita>2</sita>O　H<ue>2</ue>　「H2O」の場合

100m<ue>2</ue>　「100 m」の場合

b ウムラウト、アクサンテギュ等

ウムラウト（’）、アクサンテギュ（’）等は、文字の右にそれぞれ「( ’ )」、「(’ )」等を付して記録することとする。

(例) Go(’ )del:「Gődel」の場合
Linne（'）：「Linné」の場合

(6) 化学式、数式、図等
化学式、数式、図等は、わかりにくい場合は化学式、数式、図等を記載したPDF形式の添付ファイルを提出すること。
申請データ内の当該項目には、「(化学式 n)」、「(数式 n)」又は「(図 n)」等と記載し、PDF形式の添付ファイル内に同じ記載をして対応が付けられるようにすること。

(7) 添付ファイル
申請書の添付資料類（別紙、添付資料、調査申請書）はそれぞれ1つのファイル（PDF形式のファイル）で、申請書の一部として添付し提出すること。
なお、PDFファイルの仕様については、平成15年6月4日医薬審査第0604001号「コモン・テクニカル・ドキュメントの電子化仕様について」にしたがうこと。

(8) 比重、吸光度、屈折率及び旋光度の表記方法
比重、吸光度、屈折率、旋光度及び比旋光度の表記方法は、それぞれ次のとおりとする。

a 比重
d_{20}^{20}は、「比重（20度、20度）」と記載すること。比重の後の（ ）内は、上付き文字の数字を先に記載すること。

b 吸光度

E_{1%1cm}は、「吸光度（1%、1cm）」と記載すること。

c 屈折率

n_{D}は、「屈折率（20度、D線）」と記載すること。

d 旋光度、比旋光度

旋光度α20Dは、「旋光度（20度、D線）」と記載すること。
比旋光度【α】20Dは、「比旋光度（20度、D線）」と記載すること。

2 共通ヘッダ
共通ヘッダ情報は、次の3から115までの各フォーマットの最初に必ず記載すること。

(1) 様式
提出する様式に対応する様式の別を示す記号を記載すること。

(2) 提出先
提出先について該当するコードを記載すること。

(3) 提出年月日
申請、届出又は発出の年月日を記載すること。

(4) 提出者
a 業者コード
提出する者の業者コード（9桁）を記載する。下3桁は000とする。

b 管理番号
申請者が適宜設定した任意の3桁の管理番号を記載すること。

c 郵便番号
申請者、届出者又は頒出者の郵便番号（法人にあっては主たる事務所の郵便番号）を記載すること。

d 住所
申請者、届出者又は頒出者の住所（法人にあっては主たる事務所の所在地）を記載すること。
と。
e 法人名
登記簿に登録されている法人の名称を正確に記録すること。
申請書上の見栄えを考慮して、空白等を入力することが規定されるが、入力しないこと。
f 法人名ふりがな
法人名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひら
がなでその読みを記録すること。
株式会社で始まる名称の場合は、「かぶしきかいしゃ」は除いてふりがなを記録すること。
g 代表者氏名
代表者の氏名を正確に記録すること。
h 代表者氏名ふりがな
代表者氏名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であっても
ひらがなでその読みを記録すること。
(5) 担当者
氏名欄に担当者の氏名を、連絡先欄に担当者の連絡先を記録すること。
(6) 選任製造販売業者
外国製造販売業者に係る申請等の場合に記録する。
住所欄には、申請者、届出者又は願出者の住所（法人にあっては主たる事務所の所在地）を
記録し、法人名欄、代表者氏名欄には、それらの名称（氏名）を記録すること。
(7) 再提出情報
a 再提出状況を示す記号
新たな申請（差換えでない場合）は新規提出の「1」を再提出（差換えである場合）は再提
出の「2」のいずれかを記録すること。
b 再提出
新たな申請（差換えでない場合）は本項目は記録せず、再提出（差換えである場合）のみ、
本項目を記録すること。
(a) 差換え種別
差換える書類や資料の種別に対応するコードを記録すること。
(b) システム受付番号
差換えの対象となる書類のシステム受付番号を記録すること。
(c) 再提出年月日
差換えの提出年月日を記録すること。
(8) 手数料
a 手数料コード
薬事法関係手数料類の各条項号に該当するコードで記録すること。
b 手数料金額
60 医薬品／医薬部外品 適合性調査申請書、61 医療機器適合性調査申請書、104 輸
出用医療機器適合性調査申請書、103 輸出用（医薬品／医薬部外品）適合性調査申請書
を更新申請として提出する場合、基本手数料と品目加算手数料を合算した金額を入力する。
(9) 添付ファイル情報
   a 別紙ファイル名
       申請書「別紙」の添付ファイルがある場合は、添付する任意のファイル（PDF形式）名称を記録すること。PDF形式の1つのファイルであること。
   b 添付資料ファイル名
       申請書「添付資料」の添付ファイルがある場合は、添付する任意のファイル（PDF形式）名称を記録すること。PDF形式の1つのファイルであること。
   c 調査申請書ファイル名
       申請書「調査申請書」の添付ファイルがある場合は、添付する任意のファイル（PDF形式）名称を記録すること。PDF形式の1つのファイルであること。

3 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可申請書
   (A01, A02, A03)
(1) 申請の別
       該当するコードを記録すること。
(2) 主たる機能を有する事務所の名称
   a 業者コード
       事前に登録をした許可申請しようとする主たる機能を有する事務所の業者コードを記録すること。
   b 名称
       主たる機能を有する事務所の名称を記録すること。
   c ふりがな
       主たる機能を有する事務所の名称のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
(3) 主たる機能を有する事務所の所在地
       所在地欄には、主たる機能を有する事務所の所在地を記録すること。
(4) 許可の種類
       申請しようとする製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
(5) 総括製造販売責任者
   a 氏名
       総括製造販売責任者の氏名を記録すること。
   b ふりがな
       総括製造販売責任者の氏名のふりがなをひらがなで記録すること。
   c 住所
       総括製造販売責任者の住所を記録すること。
   d 資格
       (a) 資格の別
           総括製造販売責任者の資格について該当するコードを記録すること。
       (b) 薬剤師
           総括製造販売責任者が薬剤師の場合は、登録番号欄に薬剤師登録番号を記録し、登録年月日欄に薬剤師登録年月日を記録すること。
(6) 現に取得している製造販売業許可
       既に取得している製造販売業の許可について下記の項目を記録すること。複数の製造販売業の許可を取得している場合は、これらをすべて記録すること。
   a 許可の種類
既に取得している製造販売業の許可の種類を該当するコードで記録すること。
   b 許可番号
       既に取得している製造販売業の許可の番号を10桁で記録すること。
   c 許可年月日
       製造販売業の許可を取得した年月日（有効期間の始期）を記録すること。
(7) 業務を行う役員
       氏名欄に製造販売業者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。
(8) 申請者の欠格条項
       申請者（法人にあってはその業務を行う役員を含む。）の欠格条項について記録すること。
(9) 備考
       a 許可希望年月日
           申請しようとする製造販売業の許可希望年月日を記録すること。
       b その他備考
           その他、参考となる事項を記録すること。

4 医療機器製造販売業許可申請書
   （A04）
   上記3に同じ

5 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可更新申請書
   （A11, A12, A13）
   上記3のほか次によること
(1) 許可番号及び年月日
       許可番号欄には許可番号を、許可年月日欄には許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。
(2) 備考
       練り上げ許可希望年月日欄には、練上げ許可を希望する年月日を記録すること。

6 医療機器製造販売業許可更新申請書
   （A14）
   上記5に同じ

7 許可証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）
   （A21, A22, A23）
(1) 業務の種別
       a 医薬品、医薬部外品、化粧品
           該当するコードを記録すること。
       b 許可の種類
           書換え交付の申請を行う製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
(2) 変更内容
       a 事項
           変更があった事項を記録すること。
b 変更前
変更があった事項に対する変更前の内容を記録すること。

c 変更後
変更があった事項に対する変更後の内容を記録すること。

(3) 変更年月日
実際に変更のあった年月日を記録すること。

(4) 備考
a 変更届提出年月日
対応する変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可）の提出年月日を記録すること。

b 変更届システム受付番号
対応する変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可）のシステム受付番号を記録すること。

8 許可証書換え交付申請書（医療機器製造販売業）
(A24)
上記7のほか、(1)及び(2)により記録すること。

(1) 業務の種別
a 医療機器
該当するコードを記録すること。

(2) 備考
a 変更届提出年月日
対応する変更届書（医療機器製造販売業許可）の提出年月日を記録すること。

b 変更届システム受付番号
対応する変更届書（医療機器製造販売業許可）のシステム受付番号を記録すること。

9 許可証再交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）
(A31, A32, A33)
(1) 再交付申請の理由
許可証を破り、よごし又は失った理由を記録すること。

10 許可証再交付申請書（医療機器製造販売業）
(A34)
上記9のほか、次によること。

(1) 業務の種別
a 医療機器
該当するコードを記録すること。

11 変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業許可）
(A41, A42, A43)
(1) 変更内容
a 事項
変更する時効に対応するコードを記録すること。

b 変更前
製造販売業許可申請書の変更する項目についてのみ変更前の内容を記録すること。

c 変更後
製造販売業許可申請書の変更する項目についてのみ変更後の内容を記録すること。

(2) 変更年月日
実際に変更のあった年月日を記録すること。

12 変更届書（医療機器製造販売業許可）
（A44）
上記 11 のほか、次によること。

(1) 業務の種別
a 医療機器
該当するコードを記録すること。

13 〔休止・廃止・再開〕届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売業）
（A51, A52, A53）

(1) 届出の別
休止、廃止、再開欄には、届出の事項に対応するコードを記録すること。

(2) 休止、廃止又は再開年月日
休止、廃止又は再開年月日欄には、廃止又は再開の場合はその年月日を、休止の場合は休止期間の始期を記録すること。

(3) 休止期間の終了予定年月日
休止の場合に、休止期間の終了予定年月日を記録すること。

14 〔休止・廃止・再開〕届書（医療機器製造販売業）
（A54）
上記 13 のほか、次によること

(1) 業務の種別
a 医療機器
該当するコードを記録すること。

15 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可申請書
（B01, B02, B03）

(1) 申請の別
該当するコードを記録すること。

(2) 製造所の名称
a 業者コード
事前に登録をした許可申請しようとする製造所の業者コード（下3桁が000でないもの）を記録すること。

b 名称
製造所の名称を記録すること。
c ふりがな
製造所の名称のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

（3）製造所の所在地
製造所の所在地を記録すること。

（4）許可の区分
申請しようとする製造業の許可の区分に該当するコードを記録すること。

（5）製造所の構造設備の概要
「別紙のとおり」と記録し、該当事項を記載した別紙（書面もしくはPDFファイル）を添付すること。

（6）管理者又は責任技術者
a 管理者又は責任技術者区分
管理者又は責任技術者の区分に該当するコードを記録すること。

b 兼任区分
管理者又は責任技術者が兼任している区分に該当するコードを記録すること。

c 氏名
管理者又は責任技術者の氏名を記録すること。

d 氏名ふりがな
管理者又は責任技術者の氏名のふりがなをひらがなで記録すること。

e 住所
管理者又は責任技術者の住所を記録すること。

f 資格
（a）資格の別
管理者又は責任技術者の資格について該当するコードを記録すること。

（b）薬剤師
管理者又は責任技術者が薬剤師の場合は、登録番号欄に薬剤師登録番号を記録し、登録年月日欄に薬剤師登録年月日を記録すること。

（7）業務を行う役員
氏名欄に管理者又は責任技術者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。

（8）申請者の欠格条項
申請者（法人にあってはその業務を行う役員を含む。）の欠格条項について記録すること。

（9）備考
a 取得している他の区分の製造業の許可
既に取得している他の区分の製造業の許可について下記の項目を記録すること。複数の製造業の許可を取得している場合は、これらをすべて記録すること。
（a）許可番号
既に取得している他の区分の製造業の許可の番号を10桁で記録すること。

（b）許可年月日
他の区分の製造業の許可を取得した年月日（有効期間の始期）を記録すること。

（c）許可の区分
既に取得している他の区分の製造業の許可の区分を該当するコードで記録すること。

b 電話番号
製造所の電話番号を記録すること。

c ＦＡＸ番号
製造所のＦＡＸ番号を記録すること。
d 許可希望年月日
申請しようとする製造業に対する許可希望年月日を記録すること。
e 移転前の業許可番号
本申請が移転によるものである場合、その移転前に取得されている業許可番号を記録すること。
f その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

16 医療機器製造業許可申請書
（B04）
上記15に同じ

17 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可更新申請書
（B11，B12，B13）
上記15のほか次によること
(1) 許可番号及び年月日
許可番号欄には許可番号を、許可年月日欄には許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。
(2) 備考
繰り上げ許可希望年月日欄には、繰上げ許可を希望する年月日を記録すること。

18 医療機器製造業許可更新申請書
（B14）
上記17に同じ

19 許可証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業）
（B21，B22，B23）
(1) 業務の種別
該当するコードを記録すること。
(2) 変更内容
a 事項
変更があった事項を記録すること。
b 変更前
変更があった事項に対する変更前の内容を記録すること。
c 変更後
変更があった事項に対する変更後の内容を記録すること。
(3) 変更年月日
実際に変更のあった年月日を記録すること。
(4) 備考
a 変更届提出年月日
対応する変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可）の提出年月日を記録すること。
b. 変更届システム受付番号
対応する変更届書（医薬品/医薬部外品/化粧品・製造業許可）のシステム受付番号を記録すること。

20. 許可証書換交付申請書（医療機器製造業）
（B24）
上記19のほか次によること
(1) 備考
a. 変更届提出年月日
対応する変更届書（医療機器製造業許可）の提出年月日を記録すること。
b. 変更届システム受付番号
対応する変更届書（医療機器製造業許可）のシステム受付番号を記録すること。

21. 許可証再交付申請書（医薬品/医薬部外品/化粧品・製造業）
（B31, B32, B33）
(1) 再交付申請の理由
許可証を破り、よごし又は失った理由を記録すること。

22. 許可証再交付申請書（医療機器製造業）
（B34）
上記21のほか、次によること。
(1) 業務の種別
a. 医療機器
該当するコードを記録すること。

23. 変更届書（医薬品/医薬部外品/化粧品・製造業許可）
（B41, B42, B43）
(1) 届出の別
該当するコードを記載すること。
(2) 変更内容
a. 事項
変更する事項に対応するコードを記録すること。
b. 変更前
製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更前の内容を記録すること。
c. 変更後
製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更後の内容を記録すること。
区分の廃止を行う場合、廃止する区分に対応するコードを記録すること。
(3) 変更年月日
実際に変更のあった年月日を記録すること。
24 変更届書（医療機器製造業許可）
(B44)
上記23に同じ

25 休止・廃止・再開届書（医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業）
(B51, B52, B53)
(1) 届出の別
休止、廃止、再開欄には、届出の事項に対応するコードを記録すること。
(2) 休止、廃止又は再開年月日
休止、廃止又は再開年月日欄には、廃止又は再開の場合はその年月日を、休止の場合は休止期間の終期を記録すること。
(3) 休止期間の終了予定年月日
休止の場合、休止期間の終了予定年月日を記録すること。

26 休止・廃止・再開届書（医療機器製造業）
(B54)
上記25に同じ

27 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造業許可区分（変更・追加）申請書
(B61, B62, B63)
(1) 申請の別
a 追加、変更の別
追加又は変更に対応するコードを記録すること。
(2) 許可番号及び年月日
既に許可を取得している場合には、許可番号と許可年月日を記録すること。
許可申請中である場合には、申請中を示す記号として「1」を、対応する申請書のシステム受付番号と申請年月日を記録すること。
(3) 変更、追加する区分
変更又は追加後の区分に対応するコードを記録すること。
変更後又は追加後の当該製造所が取得しているすべての区分を記録すること。
(4) 備考
a 廃止区分
区分変更申請書の場合に廃止区分について記録すること。
(a) 区分
廃止する区分に対応するコードを記録すること。
(b) 許可年月日
廃止する区分の許可年月日を記録すること。

28 医療機器製造業許可区分（変更・追加）申請書
(B64)
上記27に同じ
29. 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定申請書
(C01, C02)

(1) 申請の別
該当するコードを記載すること。

(2) 製造所の名称
a. 業者コード
事前に登録をした認定申請しようとする外国製造業者の業者コードを記載すること。
b. 名称
外国製造業者の名称を記載すること。
c. ふりがな
外国製造業者の名称のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

(3) 製造所の所在地
a. 国名コード
外国製造業者の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記載すること。
b. 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記載した場合には、具体的な国名を記載すること。
c. 所在地
外国製造業者の所在地を記載すること。

(4) 認定の区分
申請しようとする外国製造業者の認定の区分に該当するコードを記載すること。

(5) 製造所の構造設備の概要
「別紙のとおり」と記載し、該当事項を記載した別紙（書面もしくはPDF）を添付すること。

(6) 製造所の責任者
a. 氏名
製造所の責任者の氏名を記載すること。
b. 氏名ふりがな
製造所の責任者の氏名のふりがなをひらがなで記録すること。
c. 住所
製造所の責任者の住所を記載すること。

(7) 業務を行う役員
氏名欄に製造所の責任者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記載すること。

(8) 申請者の欠格条項
申請者（法人においてその業務を行う役員を含む。）の欠格条項について記録すること。

(9) 備考
a. 取得している他の区分の外国製造業認定
既に取得している他の区分の外国製造業の認定について記録すること。
複数の外国製造業の認定を取得している場合は、これらをすべて記録すること。
(a) 認定番号
既に取得している他の区分の外国製造業の認定の番号を10桁で記録すること。
(b) 認定年月日
他の区分の外国製造業の認定を取得した年月日（有効期間の開始期）を記録すること。
(c) 認定の区分
既に取得している他の区分の外国製造業の認定の区分を該当するコードで記録すること。

b 電話番号
    製造所の電話番号を記録すること。

c FAX番号
    製造所のFAX番号を記録すること。

d 認定希望年月日
    申請しようとする外国製造業に対する認定希望年月日を記録すること。

e その他備考
    その他、参考となる事項を記録すること。
    GMP 対象品目である場合には、「GMP 対象医薬品（又は医薬品）」、GMP 対象外品目である場合には、「GMP 対象外医薬品（又は医薬部外品）」を記録すること。

30 医療機器等外国製造業者認定申請書
   （C04）
   上記 29 と同じ

31 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定更新申請書
   （C11，C12）
   上記 29 のほか次によること
（1）認定番号及び年月日
    認定番号欄には認定番号を、認定年月日欄には認定年月日（有効期間の開始）を記録すること。
（2）備考
    繰り上げ認定希望年月日欄には、繰上げ認定を希望する年月日を記録すること。

32 医療機器等外国製造業者認定更新申請書
   （C14）
   上記 31 と同じ

33 認定証書換え交付申請書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者）
   （C21，C22）
（1）業務の種別
    該当するコードを記録すること。
（2）変更内容
    a 事項
        変更があった事項を記録すること。
    b 変更前
        変更があった事項に対する変更前の内容を記録すること。
    c 変更後
        変更があった事項に対する変更後の内容を記録すること。
（3）変更年月日
    実際に変更があった年月日を記録すること。
(4) 備考
   a 変更届提出年月日
      対応する変更届書（医薬品/医薬部外品 外国製造業者認定）の提出年月日を記録すること。
   b 変更届システム受付番号
      対応する変更届書（医薬品/医薬部外品 外国製造業者認定）のシステム受付番号を記録すること。

34 認定証書換え交付申請書（医療機器外国製造業者）
   (C24)
   上記33のほか次によること
(1) 備考
   a 変更届提出年月日
      対応する変更届書（医療機器外国製造業者認定）の提出年月日を記録すること。
   b 変更届システム受付番号
      対応する変更届書（医療機器外国製造業者認定）のシステム受付番号を記録すること。

35 認定証再交付申請書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者業者）
   (C31, C32)
   (1) 再交付申請の理由
      許可証を破り、よごしじ失った理由を記録すること。

36 認定証再交付申請書（医療機器外国製造業者）
   (C34)
   上記35と同じ

37 変更届書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定）
   (C41, C42)
   (1) 届出の別
      該当するコードを記録すること。
   (2) 変更内容
      a 事項
         変更する事項に対応するコードを記録すること。
      b 変更前
         製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更前の内容を記録すること。
      c 変更後
         製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更後の内容を記録すること。
         区分の廃止を行う場合、廃止する区分に対応するコードを記録すること。
   (3) 変更年月日
      実際に変更のあった年月日を記録すること。
38 変更届書（医療機器外国製造業者認定）
（C44）
上記37 に同じ

39 休止・廃止・再開届書（医薬品／医薬部外品 外国製造業者）
（C51, C52）
(1) 届出の別
休止、廃止、再開届に、届出の事項に対応するコードを記録すること。
(2) 休止・廃止又は再開年月日
休止、廃止又は再開年月日欄には、廃止又は再開の場合はその年月日を、休止の場合は休止期間の開始を記録すること。
(3) 休止期間の終了予定年月日
休止の場合に、休止期間の終了予定年月日を記録すること。

40 休止・廃止・再開届書（医療機器外国製造業者）
（C54）
上記39 に同じ

41 医薬品／医薬部外品 外国製造業者認定区分（変更・追加）申請書
（C61, C62）
(1) 申請の別
a 追加、変更の別
 追加又は変更に対応するコードを記録すること。
(2) 認定番号及び年月日
既に認定を取得している場合には、認定番号と認定年月日を記録すること。
認定申請中である場合には、申請中を示す記号として「1」を、対応する申請書のシステムに受付番号と申請年月日を記録すること。
(3) 変更又は追加する区分
 変更又は追加後の区分に対応するコードを記録すること。
 変更後又は追加後の当該製造所が取得しているすべての区分を記録すること。
(4) 備考
a 廃止区分
 区分変更申請書の場合に廃止区分について記録すること。
(a) 区分
 廃止する区分に対応するコードを記録すること。
(b) 許可年月日
 廃止する区分の許可年月日を記録すること。

43 医療機器外国製造業者認定区分（変更・追加）申請書
（C64）
上記41 に同じ
43 化粧品 [外国製造販売業者・外国製造業者] 届書
   (C73)
(1) 届出の別
   a 化粧品
       化粧品のコードを記録すること。
   b 外国製造販売業者、外国製造業者
       外国製造販売業者である場合は「01」を、外国製造業者である場合は「02」を記録すること。
(2) 外国製造販売業者又は外国製造業者
   a 氏名
       外国製造販売業者又は外国製造業者の氏名を記録すること。
   b 氏名ふりがな
       外国製造販売業者又は外国製造業者の氏名に対するふりがなをひらがなで記録することができる。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
   c 国名コード
       外国製造販売業者又は外国製造業者の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当するコードがない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
   d 国名
       国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
   e 住所
       外国製造販売業者又は外国製造業者の住所を記録すること。
(3) 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
   a 業者コード
       事前に登録をした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業者コードを記録すること。
   b 名称
       外国製造販売業者又は外国製造業者の名称を記録すること。
   c 名称ふりがな
       上記名称に対するふりがなをひらがなで記録すること。
(4) 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
   a 国名コード
       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国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当するコードがない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
   b 国名
       国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
   c 所在地
       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を記録すること。
(5) 備考
   a 電話番号
       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電話番号を記録すること。
   b FAX番号
       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FAX番号を記録すること。
   c その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

44 医療機器修理業許可申請書
(D04)
(1) 申請の別
医療機器のコードを記録すること。
(2) 事業所の名称
a 業者コード
事前に登録をした許可申請しようとする事業所の業者コードを記録すること。
b 名称
事業所の名称を記録すること。
c ふりがな
事業所の名称のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
(3) 事業所の所在地
事業所の所在地を記録すること。
(4) 特定保守管理医療機器に係る修理区分
申請しようとする特定保守管理医療機器に係る修理の区分に該当するコードを記録すること。
(5) 特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分
申請しようとする特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理の区分に該当するコードを記録すること。
(6) 事業所の構造設備の概要
「別紙のとおり」と記載し、該当事項を記載した別紙（書面もしくはPDF）を添付すること。
(7) 責任技術者
a 氏名
事業所の責任者の氏名を記録すること。
b 氏名ふりがな
事業所の責任者の氏名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
c 住所
事業所の責任者の住所を記録すること。
d 修理区分及び資格
修理区分欄と資格欄には該当するコードを記録し、修理種別欄には特管又は非特管のいずれかをコードで記録すること。
(8) 業務を行う役員
氏名欄に事業所の責任者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。
(9) 申請者の欠格条項
申請者（法人にあってはその業務を行う役員を含む。）の欠格条項について記録すること。
(10) 備考
a 電話番号
事業所の電話番号を記録すること。
b FAX番号
事業所のFAX番号を記録すること。
c 許可希望年月日
申請しようとする修理業に対する認定希望年月日を記録すること。

d 移転前の業許可番号
  本申請が移転によるものである場合、その移転前に取得されている業許可番号を記録すること。

e 外部試験機関等
  外部試験を行う場合、その名称と住所を記録すること。
 f その他備考
  その他、参考となる事項を記録すること。

45 医療機器修理業許可更新申請書
(D14)
(1) 許可番号及び年月日
  許可番号欄には許可番号を、許可年月日欄には許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。
(2) 備考
  繰り上げ許可希望年月日欄には、繰上げ許可を希望する年月日を記録すること。

46 許可証書換え交付申請書（医療機器修理業）
(D24)
(1) 業務の種別
  医療機器のコードを記録すること。
(2) 変更内容
  a 事項
    変更があった事項を記録すること。
  b 変更前
    変更があった事項に対する変更前的内容を記録すること。
  c 変更後
    変更があった事項に対する変更後の内容を記録すること。
(3) 変更年月日
  実際に変更のあった年月日を記録すること。
(4) 備考
  a 変更届提出年月日
    対応する変更届書（医療機器修理業）の提出年月日を記録すること。
  b 変更届システム受付番号
    対応する変更届書（医療機器修理業）のシステム受付番号を記録すること。

47 許可証再交付申請書（医療機器修理業）
(D34)
(1) 再交付申請の理由
  許可証を破り、よごし又は失った理由を記録すること。
48 変更届書（医療機器管理業）
（D44）
（1）届出の別
該当するコードを記録すること。
（2）変更内容
a 事項
変更する事項に対応するコードを記録すること。
b 変更前
製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更前の内容を記録すること。
c 変更後
製造業許可申請書の変更する項目についてのみ変更後の内容を記録すること。
修理区分の廃止を行う場合、廃止する区分に対応するコードを記録すること。
d 新旧対応表
変更前と変更後の内容を記録する。
（3）変更年月日
実際に変更のあった年月日を記録すること。

49 （休止・廃止・再開）届書（医療機器管理業）
（D54）
（1）届出の別
休止、廃止、再開欄には、届出する事項に対応するコードを記録すること。
（2）休止、廃止又は再開年月日
休止、廃止又は再開年月日欄には、廃止又は再開の場合はその年月日を、休止の場合は休止期間の始期を記録すること。
（3）休止期間の終了予定年月日
休止の場合に、休止期間の終了予定年月日を記録すること。

50 医療機器修理業修理区分（変更・追加）許可申請書
（D64）
（1）申請の別
a 追加、変更の別
追加又は変更に対応するコードを記録すること。
（2）特定保守管理医療機器に係る修理区分
許可を取得している特定保守管理医療機器に係る修理区分に変更がある場合には、変更前の修理区分欄と変更後の修理区分欄に記録すること。
特定保守管理医療機器に係る修理区分に追加がある場合には、変更前の修理区分欄には記載せず、変更後の修理区分欄のみに記載すること。（修理区分の追加の場合は、追加する修理区分ののみではなく、取得している修理区分を含めて記載すること。）
（3）特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分
許可を取得している特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分に変更がある場合には、変更前の修理区分欄と変更後の修理区分欄に記載すること。
特定保守管理医療機器以外の医療機器に係る修理区分に追加がある場合には、変更前の修理区分欄には記載せず、変更後の修理区分欄のみに記載すること。（修理区分の追加の場合は、追加する修理区分のみではなく、取得している修理区分を含めて記載すること。）
変更又は追加後の区分に対応するコードを記録すること。

51 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認申請書
（E01, E02, E03）
(1) 申請の別
   a 医薬品、医薬部外品、化粧品
      該当するコードを記録すること。
(2) 名称
   a 種別
      医薬部外品及び化粧品の場合に、該当する種別コードを記録すること。
   b 一般的名称
      一般的名称を記載する必要のある申請は、一般的名称を記録すること。
   c 販売名
      販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記録すること。
(3) 成分及び分量又は本質
   医薬品の注射剤で容積目次の場合、化粧品の処方系列が複数あるものの場合は、成分及び
   分量又は本質欄全体を繰り返して記録すること。
   a 簡略記載
      簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
      簡略記載をしない場合は、ここを記録しないこと。
   b 構成
      医薬品のカプセル剤の場合のカプセルの内容物とカプセル、医薬部外品のパーマネント・
      ウェーブ用剤の第1剤と第2剤のように、1品目であっても物理的に分離している部分から
      構成されているもの、エアゾール剤の原液と噴射剤のようにそれぞれ単位量当たりの構成部
      分を調製し、それぞれを一定の割合で混合するようなものについては、カプセルの内容物と
      カプセル、第1剤と第2剤、原液と噴射剤それぞれを構成として分けて記録すること。
      基本単位欄、分量欄、単位欄は、「1日量 700mg 中」、「本品 100g 中」等に相当する事項
      を記録すること。
   c 成分
      成分ごとに、配合目的欄、規格欄、成分コード欄、成分名欄、原薬等登録番号欄、分量（又
      は分量上限）欄、分量下限欄、単位欄、プレミックス、エキスを示す番号欄及びプレミック
      ス、エキスの構成成分を示す記号欄、ウシ等由来原材料欄を繰り返して記録すること。
      成分コード欄には、成分名欄に記載した成分名に対応する成分コードを記録すること。
      コード表に収載されていない成分については、成分名欄へ一般的名称又はそれに準ずる名
      称を記載し、成分コード欄は「999999」を記録すること。
      プレミックス、エキスの場合は、プレミックス、エキス毎に一連番号をプレミックス、エ
      キスを示す番号欄に記載し、当該プレミックス、エキスを構成する成分については、プレミ
      ッックス、エキス毎の一連番号をプレミックス、エキスを示す番号欄へ、「C」をプレミックス,
      エキスの構成成分を示す記号欄へそれぞれ記載すること。
      プレミックス、エキスを構成する成分の分量（又は分量上限）欄には、実際の配合量（配
      合割合）を記録すること。
   d 原薬等登録番号
      (a) 原薬等登録番号
         上記に記載した成分が原薬等である場合に記載すること。
         原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記載すること。
e ウシ等由来原材料

上記に記載した成分がウシ等由来原材料である場合に記録すること。

原材料欄、ウシ等の動物名欄、使用部位欄、原産国コード欄、原産国名欄、TSE 番号欄（TSE 資料をマスタープライバマイル登録している場合〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇　〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇　
別紙規格の成分が原薬等である場合に記録すること。
原薬等販売名欄には該当する原薬の販売名を記録すること。

d) 申請中の情報
別紙規格の成分が原薬等であり、原薬等の登録が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。

c) 貯蔵方法及び有効期間
具体的な貯蔵方法及び有効期間を記録すること。

d) 規格及び試験方法
試験名欄には試験名称を記録し、規格及び試験方法欄には、その試験名に対応する規格及び試験方法を具体的に記録すること。
なお、ほとんどの試験が〇〇試験法によっており、試験名欄に「備考」と記載した繰り返しを追加した上で、規格及び試験方法欄に「本規格及び試験方法は、別に規定するもののほか、〇〇試験法を準用する。」と記載すること。

e) 別紙規格
具体的な別紙規格の内容を記録すること。

(5) 製造方法
a) 簡略記載
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、ここを記録しないこと。

b) 割型分類
医薬品又は医薬部外品については、承認品目の割型に対応するコードを記録すること。複数の割型の場合は、本欄を繰り返して対応するコードを記録すること。
化粧品の場合は省略すること。

c) 製造方法
（a）連番
申請品目を製造する上での製造工程における製造所の連番を記録すること。

（b）製造所の名称
上記製造所の製造工程における製造所の名称を記録すること。

（c）製造方法
上記製造所の製造工程における製造方法を、平成17年2月10日薬食審査発第0210001号「改正薬事法に基づく医薬品等の製造販売承認申請書記載事項に関する指針について」に基づき具体的に記録すること。また、あらかじめ設定した製造方法の変更時における承認事項一部変更承認申請の対象事項を軽微変更届出の対象事項について記録すること。

（d）次の製造方法の連番
上記の製造所の製造工程の次の製造工程となる製造所の連番を記録すること。

（e）原薬等登録番号
a) 原薬等登録番号
上記の製造工程において原薬等である成分を使用する場合に記録すること。
原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記録すること。

b) 登録年月日
上記の製造工程において原薬等である成分を使用する場合に記録すること。
登録年月日欄には該当する原薬の登録年月日を記録すること。

c) 原薬等販売名
上記の製造工程において原薬等である成分を使用する場合に記録すること。
原薬等販売名欄には該当する原薬の販売名を記録すること。

d) 申請中の情報
上記の製造工程において使用する成分が原薬等であり、原薬等の登録が申請中の場合に記録すること。
申請中に示す記号欄には「I」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の類別システム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。

(f) ウシ等由来の原料（成分及び分量又は本質欄に記録している場合、重複して記録しなくてもよい。）
上記の製造工程においてウシ等由来の原料である成分を使用する場合に記録すること。
原材料欄、ウシ等の動物名欄、使用部位欄、原産国コード欄、原産国名欄、TSE 番号欄を記録すること（TSE 資料をマスターファイル登録している場合 O O O O O O O O O O の部分を左から順に記録すること。）。
使用部位欄については、部位コード欄は使用部位に対応するコードを記録すること。部位コードに対応するコードがない場合には、「その他」に対応するコードを記録し、この場合においてのみ部位名枠欄に具体的な部位名称を記録すること。
原産国コード欄はその国名に対応するコードを記録すること。原産国コードに対応するコードがない場合には、「不明・その他」に対応するコードを記録し、この場合においてのみ原産国名欄に具体的な国名を記録すること。

(6) 用法及び用量
a) 簡略記載
簡略記載をするとき「I」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、ここを記録しないこと。

b) 授与経路
医薬品の場合には、授与経路に対応するコードを記録すること。複数の授与経路の場合には、
本欄を繰り返して対応するコードを記録すること。
医薬部外品又は化粧品の場合には、授与経路欄は省略すること。

(7) 効能又は効果
a) 簡略記載
簡略記載をするとき「I」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、ここを記録しないこと。

b) 効能又は効果
具体的な効能又は効果を記録すること。

(8) 貯蔵方法及び有効期間
a) 簡略記載
簡略記載をするとき「I」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、簡略記載の項目のタグ自体を省略すること。

b) 貯蔵方法及び有効期間
具体的な貯蔵方法及び有効期間を記録すること。

(9) 規格及び試験方法
a) 簡略記載
簡略記載をするとき「I」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、簡略記載の項目のタグ自体を省略すること。

b) 規格及び試験方法
試験名欄には試験名称を記録し、規格及び試験方法欄には、その試験名に対応する規格及
（10）製造販売する品目の製造所

a 名称
製造販売する品目の製造所の名称を記録すること。

b 国名コード
製造販売する品目の製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに対応するコードがない場合は、「不明・その他」のコードを記録すること。

c 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。

d 所在地
製造販売する品目の製造所の所在地を記録すること。

e 許可区分又は認定区分、
取得している（又は許可申請中、認定申請中の）製造業の許可区分又は認定区分に該当するコードを記録すること。

f 許可番号又は認定番号、許可年月日又は認定年月日
製造業の許可又は認定を取得している場合に記録すること。
許可番号又は認定年月日欄には該当する製造業の許可又は認定番号を記録し、許可年月日又は認定年月日欄には、その許可年月日又は認定年月日（許可、認定ともに有効期間の始期）を記録すること。

g 製造業の許可又は認定が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の番類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。

h 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録すること。

i 外部試験機関等

（a）名称
試験を行う試験機関等の名称を記録すること。

（b）住所
試験を行う試験機関等の住所を記録すること。

（c）適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
外部試験を行う試験機関等において、適合性調査の必要がある場合記録すること。
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録すること。

（11）原薬の製造所

a 名称
原薬を製造する製造所の名称を記録すること。

b 国名コード
原薬を製造する製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに対応するコードがない場合は、「不明・その他」のコードを記録すること。

c 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を
記録すること。

d 所在地
原薬を製造する製造所の所在地を記録すること。

e 許可区分又は認定区分、
取得している（又は認可申請中、認定申請中の）製造業の許可区分又は認定区分に該当するコードを記録すること。

f 許可番号又は認定番号、許可年月日又は認定年月日
製造業の許可又は認定を取得している場合に記録すること。
許可番号又は認定番号欄には該当する製造業の許可又は認定番号を記載し、許可年月日又は認定年月日欄には、その許可年月日又は認定年月日（許可、認定ともに有効期間の始期）を記載すること。

g 申請中の情報
製造業の許可又は認定が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記載し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記載すること。

h 原薬等登録番号
(a) 原薬等登録番号
上記の原薬の製造所において原薬等登録番号を取得している場合に記載すること。
原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記載すること。

(b) 登録年月日
上記の原薬の製造所において原薬等登録番号を取得している場合に記載すること。
登録年月日欄には該当する原薬の登録年月日を記載すること。

(c) 原薬等販売名
上記の原薬の製造所において原薬等を使用する場合に記載すること。
原薬等販売名欄には該当する原薬の販売名を記載すること。

(d) 申請中の情報
上記の原薬の製造所において原薬等を使用しており、原薬等の登録が申請中の場合に記載すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記載し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記載すること。

i 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記載し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記載すること。

j 外部試験機関等
(a) 名称
試験を行う試験機関等の名称を記録すること。

(b) 住所
試験を行う試験機関等の住所を記録すること。

(c) 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
外部試験を行う試験機関等において、適合性調査の必要がある場合記載すること。
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記載し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記載すること。

(12) 備考 1
a 製造販売業許可
(a) 許可の種類
取得している（又は許可申請中の）製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
(b) 許可番号、許可年月日
製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
許可番号欄には該当する製造販売業の許可番号を記録し、許可年月日欄には、その許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。
(c) 申請中の情報
製造販売業の許可が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
b 医療用、一般用等の別
医薬品の場合に、該当するコードを記録すること。複数に該当する場合は、主たるコードを記録し、従たるものについては、備考２の備考欄（テキスト）に記録すること。一般用（配置）のコードは使用しないこと。
化粧品の場合には省略すること。
c 先発品承認番号
医薬品の後発品の申請の場合に、先発品の承認番号を記録すること。複数の先発品のある場合には、本欄を繰り返して対応するコードを記録すること。
(d) 承認基準
承認申請する製剤が承認基準に適合する品目である場合に、該当するコードを記録すること。
化粧品の場合には省略すること。
e 一物多名称
一物多名称の承認申請の場合に、該当するコードを記録すること。
f 簡略記載先情報
成分及び分量又は本質欄、製造方法欄、用法及び用量欄、効能又は効果欄、貯蔵方法及び有効期間欄、規格及び試験方法欄で、他の承認の内容を引用して簡略記載する場合に、簡略記載先の情報を記録すること。
簡略記載を行うときは、必ず簡略記載先の品目が承認されてから簡略記載を行うこと。
簡略記載先の情報は、承認番号欄、システム受付番号欄、種別欄又は販売名欄、業者コード欄、住所欄、氏名欄、申請年月日欄から必要となる項目を記録すること。
g 規格書
申請に係る製剤が規格書に適合する場合には、適合する規格書のコードを記録すること。
医薬部外品及び化粧品の場合は省略すること。
h 個別承認、種別承認、シリーズの別を示す記号
化粧品及び医薬部外品の場合に、該当するコードを記録すること。
医薬品の場合には省略すること。
i 使用上の注意
使用上の注意を記録することとされている品目に対しては、使用上の注意を記録すること。
(13) 備考２
a 申請区分
該当する申請区分のコードを一つ記録すること。複数の申請区分に該当するときは主たる申請区分のコードを記録し、従たるものについては、備考２の備考（テキスト）に記載すること。
b 優先審査
優先審査対象の場合には、優先審査欄に該当するコードを記録すること。
既承認取得者の承認番号欄には、昭和61年3月12日薬局第238号「医薬品等の製造（輸入）承認取扱いについて」又は昭和62年9月21日薬局第821号「医薬品等の製造承認、輸入承認及び外国製造承認の取扱いについて」において示している承認申請の場合に、既承認取得者の当該医薬品等に係る承認番号を記録する。

c 新着物
医薬品の承認申請において新着物を含む場合に「1」を記録すること。

d 医療機器同時申請
申請年月日欄には、医療機器とその専用試薬を同時に申請を行った場合に医療機器の申請年月日を記録し、テキスト欄にはその旨を記録すること。

e 代替新規
代替新規申請の場合には本項目を記録すること。
旧承認番号欄には、代替新規申請により承認整理を行う古い承認の承認番号を記録すること。

f 安定性試験の継続
平成3年2月15日薬局第43号「医薬品等の製造（輸入）承認申請に際して添付すべき安定性試験成績の取扱いについて」に示した、暫定的に1年以上の有効期間を設定できるものについて長期保存試験の途中で承認申請を行った場合に、「1」を記録すること。

平成8年3月28日付薬局第166号審査課長通知「体外診断用医薬品に関する規制緩和について」に示した、安定性試験の途中で承認申請を行った場合にも、「1」を記録すること。

g 治験相談
治験相談をおこなった場合、治験成分記号と治験相談番号を記録する。

h 添付資料の有無
添付資料の有無について該当するコードを記録すること。

i その他備考
その他、備考として参考となる事項を記録すること。

53 医療機器製造販売承認申請書
(E04)
(1) 類別
該当するコードを記録すること。

(2) 名称
a 一般的名称
一般的名称欄には該当するコードを、一般的名称欄にはそのコードに対応する名称を記録すること。

b 販売名
販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記載すること。

(3) 使用目的、効能又は効果
a 簡略記載の有無
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記載すること。
簡略記載をしない場合は、「2」を記載すること。

b 使用目的、効能又は効果
具体的な使用目的、効能又は効果を記録すること。
(4) 形状、構造及び原理
   a 簡略記載の有無
      簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
      簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。
   b 概要
      形状、構造及び原理に関する概要を記録すること。
   c 形状、構造
      具体的な形状、構造を記録すること。
   d 原理
      具体的な原理を記録すること。
(5) 原材料又は構成部品
   a 簡略記載の有無
      簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
      簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。
   b 構成を示す記号
      複数の種類の医療機器があり、それぞれで、その原材料、成分等異なる場合には、その
      区分を記録すること。
   c 構成
      以下の項目からなり、必要な回数項目を繰り返して記録すること。
      ①構成名称
         医療機器を構成している部品名を、全角で記録すること。
      ②原材料
         構成名に記載した各部品毎に、その部品を構成している原材料を、以下の項目につい
         て記録すること。必要な回数、項目を繰り返して記録すること。
         a. 原材料名
            材質を一般名又は化学名で、全角で記録すること。
            なお、商品名のみを記載した場合、その本質が不明となり、不適とされるので注意す
            ること。
         イ. 原薬等登録番号
            (a) 原薬等登録番号
               上記の原材料又は構成部品において原薬等を使用している場合に記録すること。
               原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記録すること。
            (b) 登録年月日
               上記の原材料又は構成部品において原薬等を使用している場合に記録すること。
               登録年月日欄には該当する原薬の登録年月日を記録すること。
            (c) 原薬等販売名
               上記の原材料又は構成部品において原薬等を使用している場合に記録すること。
               原薬等販売名欄には該当する原薬の販売名を記録すること。
            (d) 申請中の情報
               上記の原材料又は構成部品において原薬等を使用しており、原薬等の登録が申請
               中の場合に記録すること。
               申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請
               書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
         イ. 原材料規格
            「原材料名」に記載した材質の原材料規格を明記すること。
また、本欄は空欄とすることは許されないので、必ず記録しなければならないこと。

ウ．分量
歯科材料などの場合に、「原材料名」に記録した成分の配合量を全角のテキストで記録すること。記録にあたっては、単位も必ず明記すること。

医用電気機器など、一般の機器の場合であっても、本欄を空欄とすることは許されないので、「(数量) 1」、「100％」等を記録すること。

エ．血液・体液等の接触の有無
血液や体液に接触する部分や体内に入る薬液等が接触する部位の場合は「1」を、その他の場合は「2」をいずれも半角1桁で記録すること。本欄を空欄とすることは許されないので、例えば歯科材料の成分等の場合であっても「1」を記録すること。

オ．承認前例
「原材料名」に記録した成分について、承認前例がある場合（他社の場合でもよい。）には、以下により記録すること。承認前例として複数の前例を記録する場合は、項目を繰り返して記録すること。

カ．承認番号
前例となる製品の承認番号を記録すること。

キ．販売名・会社名
前例となる製品の販売名及びその承認取得者名を、全角テキストで記録すること。

d 組成
「原材料名」が複数の成分の混合物なるものの場合に、そのものの組成成分名、配合量等について、以下により記録すること。組成を記録すべき原材料が複数ある場合には、項目を繰り返して記録すること。

①組成名称
「原材料」に記録した名称と同じ名称を全角テキストで記録すること。

②組成成分
「組成名称」に記録したものの組成内容を、以下により項目を繰り返しながら記録すること。

③組成成分名
一般名又は化学名を全角で記録する。商品名等は、内容が曖昧となるのので、使用しないこと。

④組成成分規格
「組成成分名」に記録した成分の成分規格を明記すること。
ただし、金属材料等においてJIS規格が制定されている場合にあっては、その規格番号、種類名等を記載することによって代えてもよい。

⑤分量
「組成成分名」に記録した成分の配合量を全角のテキストで記録すること。記録にあたっては、単位も必ず明記すること。

⑥承認前例
「組成成分名」に記録した成分について、承認前例がある場合（他社の場合でもよい。）には、以下により記録すること。承認前例として複数の前例を記録する場合は、項目を繰り返して記録すること。

⑦承認番号
「原材料」の項で述べたと同様の方法により記録すること。

⑧販売名・会社名
前例となる製品の販売名及びその承認取得者名を、全角テキストで記録すること。

⑨原材料又は成分及び分量
前述の別紙規格等、「原材料」や「組成成分」では記録できない事項について、全角のテキストで記録すること。

e 原材料又は構成部品（テキスト）
原材料又は構成部品のテキスト欄には、上記各項目に記載した内容を補足する事項を説明として記録すること。

(6) 品目仕様
a 簡略記載の有無
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。

b 品目仕様
具体的な品目仕様を記録すること。

(7) 操作方法又は使用方法
a 簡略記載の有無
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。

b 操作方法又は使用方法
具体的な操作方法又は使用方法を記録すること。

(8) 製造方法
a 簡略記載の有無
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。

b 製造方法
具体的な製造方法を記録すること。

c 設計者情報
(a) 設計を行った者
氏名欄には設計を行った者の氏名を記録し、住所欄にはその者の住所を記録すること。

(b) 設計を行った事業所
名称欄には設計を行った事業所の名称を記録し、所在地欄にはその事業所の所在地を記録すること。

適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録すること。

d 滅菌方法
滅菌コード欄には、滅菌方法に対応するコードを記録すること。滅菌コードに対応する滅菌方法がない場合は、「上記1～4以外の方法による滅菌」のコードを記録すること。

e 滅菌方法
滅菌コード欄に「上記1～4以外の方法による滅菌」に対応するコードを記録した場合には、具体的な滅菌方法を記録すること。

f 滅菌条件
具体的な滅菌条件を記録すること。

(9) 貯蔵方法及び有効期間
a 簡略記載の有無
簡略記載をするとき「1」を記録し、備考欄の簡略記載先情報欄を記録すること。
簡略記載をしない場合は、「2」を記録すること。

b 貯蔵方法及び有効期間
具体的な貯蔵方法及び有効期間を記録すること。
(10) 製造販売する品目の製造所
a 名称
製造販売する品目の製造所の名称を記録すること。
b 国名コード
製造販売する品目の製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに対応するコードがない場合は、「不明・その他」のコードを記録すること。
c 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
d 所在地
製造販売する品目の製造所の所在地を記録すること。
e 許可区分又は認定区分。
取得している（又は許可申請中、認定申請中の）製造販売業の許可区分又は認定区分に該当するコードを記録すること。
f 許可番号又は認定番号、許可年月日又は認定年月日
製造販売業の許可又は認定を取得している場合に記録すること。
許可番号又は認定年月日欄には該当する製造販売業の許可又は認定番号を記録し、許可年月日又は認定年月日欄には、その許可又は認定年月日（有効期間の始期）を記録すること。
g 申請中の情報
製造販売業の許可又は認定が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
h 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録すること。
i 外部試験機関等
   (a) 名称
試験を行う製造所の名称を記録すること。
   (b) 住所
試験を行う製造所の住所を記録すること。
   (c) 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
外部試験を行う製造所において、適合性調査の必要がある場合記録すること。
適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録すること。

(11) 原材料の製造所
a 名称
原材料を製造する製造所の名称を記録すること。
b 国名コード
原材料を製造する製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに対応するコードがない場合は、「不明・その他」のコードを記録すること。
c 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
d 所在地
原材料を製造する製造所の所在地を記録すること。
e 許可区分又は認定区分、
 取得している（又は許可申請中、認定申請中の）製造販売業の許可区分又は認定区分に該当するコードを記録すること。
f 許可番号又は認定番号、許可年月日又は認定年月日
 製造販売業の許可又は認定を取得している場合に記録すること。
 許可番号又は認定番号欄には該当する製造販売業の許可又は認定番号を記録し、許可年月日又は認定年月日欄には、その許可年月日又は認定年月日（許可、認定ともに有効期間の始期）を記録すること。
g 申請中の情報
 製造販売業の許可又は認定が申請中の場合に記録すること。
 申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類
 のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
h 原薬等登録番号
 (a) 原薬等登録番号
 上記の原材料の製造所において原薬等を使用する場合に記録すること。
 上記の原材料又は構成部品において原薬等を使用している場合に記録すること。
 原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記録すること。
 (b) 登録年月日
 上記の原材料の製造所において原薬等を使用している場合に記録すること。
 登録年月日欄には該当する原薬の登録年月日を記録すること。
 (c) 原薬等販売名
 上記の原材料の製造所において原薬等を使用している場合に記録すること。
 原薬等販売名欄には該当する原薬の販売名を記録すること。
 (d) 申請中の情報
 上記の原材料の製造所において原薬等を使用しており、原薬等の登録が申請中の場合
 に記録すること。
 申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書
 の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
i 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
 適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定
 先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録する
 こと。
j 外部試験機関等
 (a) 名称
 試験を行う製造所の名称を記録すること。
 (b) 住所
 試験を行う製造所の住所を記録すること。
 (c) 適合性調査の有無、適合性調査申請提出予定先
 外部試験を行う製造所において、適合性調査が必要がある場合記録すること。
 適合性調査の有無欄には適合性調査がある場合「1」を記録し、適合性調査申請提出予定
 先欄に該当する提出先のコードを記録すること。適合性調査がない場合は「2」を記録す
 ること。
(12) 備考
 a 製造販売業許可
 許可の種類欄には、対応するコードを記録すること。既に許可を取得している場合には、
その許可番号と年月日を記録し、許可申請中である場合には、申請中を示す記号欄に「1」を、システム受付番号欄には、対応する許可申請書のシステム受付番号を、申請年月日欄には、対応する許可申請書の申請年月日を記録すること。

b 承認前例
申請に係る品名と同一性が同一性が認められる既承認（認証）品目が存在する場合は、その品目の承認（認証）番号を記録するとともに、当該製品の販売名及び製造販売業者名を記録すること。
c 適合基準等
申請に係る品目が、別途通知する承認基準に適合するものとして申請されるものである場合、当該承認基準の名称を記録すること。
d 簡略記載先情報
使用目的、性能又は効果欄、形状、構成及び原理欄、原材料又は構成部品欄、品目仕様欄、操作方法又は使用方法欄、製造方法欄、貯蔵方法及び有効期間欄で、他の承認の内容を引用して簡略記載する場合に、簡略記載先の情報を記録すること。
簡略記載を行うときは、必ず簡略記載先の品目が承認されてから簡略記載を行うこと。
簡略記載先の情報は、承認番号欄、システム受付番号欄、販売名欄、業者コード欄、申請年月日欄から必要な項目欄を記録すること。
e 使用上の注意
使用上の注意を記録することとされている品目にあっては、使用上の注意を記録すること。

(13) 備考2
a 優先審査
優先審査対象品目の場合、対応するコードを記録すること。
b 申請区分
申請区分欄には、該当する申請区分のコードを記録すること。
根拠欄には、具体的な根拠を記録すること。
c 高度管理医療機器の別
該当するコードを記録すること。
d クラス分類
該当するコードを記録すること。
e 特定保守医療機器の別
該当するコードを記録すること。
f 生物由来材料含有の有無
生物由来材料含有である場合には、「1」を記載し、ない場合には「2」を記載すること。
g 異伝子組換え技術利用の有無
異伝子組換え技術利用である場合には、「1」を記載し、ない場合には「2」を記載すること。
h 単回使用の有無
単回使用である場合には、「1」を記載し、ない場合には「2」を記載すること。
i 治験届出番号
治験届出番号を記録すること。
j 対面助言番号
独立行政法人医薬品医療機器総合機構において、治験相談を受けた場合には、その治験相談を受けた年月日を記録すること。
k 他医療機器の構成製品の利用
他の医療機器の構成製品として、当該申請に係る医療機器を使用する場合には、その旨を記録すること。
1 希少疾病用医療機器該当の有無
希少疾病用医療機器に該当する場合には、「1」を記録し、しない場合には「2」を記録すること。

m マルチ関連
外国特例製造販売承認を既に取得しているものと同一の医療機器について、新たに製造販売承認申請を行うにあたっては、当該外国特例製造販売承認の承認番号を記録すること。

n 医薬品同時申請
申請年月日欄には、医薬品と同時に申請を行った場合に医薬品の申請年月日を記録し、同時申請情報欄にはその旨を記録すること。

o 医療機器同時申請
申請年月日欄には、同時に申請を行った医療機器の申請年月日を記録し、同時申請情報欄にはその旨を記録すること。

p 添付資料の種類
該当するコードを記録すること。

q その他備考
薬事法第２３条の２第１項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成１７年厚生労働省告示第１１２号。以下「適合性認証基準」という。）別表の一般的名称欄に記載される一般的名称に係る医療機器について、承認申請を行う場合は、その旨を記録するとともに、承認申請を行う理由（適合性認証基準から逸脱する点及びその理由）を記録すること。

53 体外診断用医薬品製造販売承認申請書
（EO5）
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
上記51のほか次の（1）及び（2）により記録すること。

(1) 構成
a 構成製品数
構成製品数を記録すること。
b 構成
シリーズ構成製品の明細を記録すること。

(2) 構成製品
連番欄には、構成製品ごとに連番を記録すること。
構成製品名欄には、構成製品名を記録すること。
使用目的欄から備考欄までは、構成製品ごとに該当する項目を記録すること。

54 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
（E11、E12、E13）
申請の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、備考１欄、備考２欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目のみ記録すること。
但し、化粧品にあっては、備考１欄の記録は要しない。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記51のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。

(1) 承認番号
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を行う承認の承認番号を記録すること。

(2) 承認年月日
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を行う承認の承認年月日を記録すること。

55 医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請書
(E14)
申請の別欄、類別欄、承認番号欄、承認年月日欄、備考１欄、備考２欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記52のほか、次の(1)及び(2)により記録すること。
(1) 承認番号
医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の承認年月日を記録すること。

56 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
(E15)
体外診断薬のシリーズ申請の場合は本フォーマットにより記録すること。
申請の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、構成欄、備考２欄及び構成製品欄は必ず記録し、備考１は変更を行う場合のみ記録すること。
上記51、53のほか、(1)及び(2)により記録すること。
(1) 承認番号
体外診断用医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
体外診断用医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の承認年月日を記録すること。

57 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認事項軽微変更届書
(E21, E22, E23)
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記51のほか、(1)～(5)により記録すること。
(1) 承認番号
医薬品／医薬部外品／化粧品製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
医薬品／医薬部外品／化粧品製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

58 医療機器製造販売承認事項軽微変更届書
(E24)
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記 52 のほか、次の (1) ～ (5) により記録すること。
(1) 承認番号
医療機器製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
医療機器製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

59 体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届書
(E25)
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
上記 51、53 のほか、(1) ～ (5) により記録すること。
(1) 承認番号
体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
体外診断用医薬品製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

60 医薬品／医薬部外品 適合性調査申請書
(E31, E32)
(1) 申請の別
a 医薬品、医薬部外品
（2）製造販売業者

a 許可の種類
   該当するコードを記録すること。

b 新規、変更、更新
   該当するコードを記録すること。

（3）調査を受けようとする製造所の名称

a 業者コード
   業者コード欄には、調査を受けようとする製造所の業者コードを記録すること。

b 名称
   業者コードに対応する製造所の名称を記録すること。

c ひらがな
   ひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

（4）調査を受けようとする製造所の所在地

a 国名コード
   調査を受けようとする製造所が外国である場合、その国名に対応するコードを記録すること。
   国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。

b 国名
   国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。

c 所在地
   上記業者コードに対応する製造所の所在地を記録すること。

（5）製造業者の氏名

a 業者コード
   業者コード
   業者コードの製造業者の業者コードを記録すること。

b 氏名
   業者コードに対応する製造業者の氏名を記録すること。

c 氏名ひらがな
   ひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

（6）製造業者の住所

a 住所
   調査を受けようとする製造業者の住所を記録すること。
(7) 製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分
調査を受けようとする製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分を該当するコードで記録すること。

(8) 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
調査を受けようとする製造業が既に許可を取得している場合には、その許可番号と年月日を記録し、許可申請中である場合には、申請中を示す記号欄に「I」を、システム受付番号欄には、対応する許可申請書のシステム受付番号を、申請年月日欄には、対応する許可申請書の申請年月日を記録すること。

(9) 申請品目
a 名称
一般的名称を記載する必要のある場合には、調査を受けようとする対象品目の一般的名称を記録すること。
販売名を記載する必要のある場合には、調査を受けようとする対象品目の販売名を記録すること。
新規、一変申請の場合、1品目ごとに提出すること。更新申請の場合は、当欄に複数の名称を複数記録すること。
b 調査対象品目の別
調査を受けようとする対象品目に該当するコードを記録すること。
c 承認申請受付番号又は承認番号
調査を受けようとする対象品目が承認申請中である場合には、その申請書のシステム受付番号を記録し、調査を受けようとする対象品目が既承認品目である場合には、承認番号を記録すること。
d 承認申請年月日又は承認年月日
調査を受けようとする対象品目が承認申請中である場合には、申請年月日を記録し、調査を受けようとする対象品目が既承認品目である場合には、承認年月日を記録すること。

(10) 備考
a 調査を受けようとする施設の別
調査を受けようとする外部施設の区分を該当するコードより記録すること。
b その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

61 医療機器適合性調査申請書
(E34)
上記60のほか、次の(1)により記録すること。

(1) 申請品目
a 類別
調査を受けようとする対象品目の類別を該当するコードで記録すること。
b 名称
調査を受けようとする対象品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
新規、一変申請の場合、1品目ごとに提出すること。更新申請の場合は、当欄に複数の名称を複数入力すること。
62 医薬品再審査申請書
（E41）
(1) 申請の別
医薬品欄に「1」を記録すること。
(2) 承認番号
再審査を受けようとする品目の承認番号を記録すること。
(3) 承認年月日
再審査を受けようとする品目の承認年月日を記録すること。
(4) 承認事項一部変更承認年月日
再審査を受けようとする品目の承認事項一部変更承認年月日を記録すること。
一部変更が複数回発生している場合は、直近の承認事項一部変更承認年月日を記録すること。
(5) 名称
再審査を受けようとする品目に対して、一般的名称を記載する必要のある場合にはその品目の一般的名称を記録すること。販売名を記載する必要のある場合にはその品目の販売名を記録すること。
(6) 備考
a 提出期限
再審査申請期限の終了日（再審査期間の満了日から3カ月後）を記録すること。
b その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

63 医療機器再審査申請書
（E44）
上記62のほか、次の（1）～（3）により記録すること。
(1) 申請の別
医療機器欄に「4」を記録すること。
(2) 類別
再審査を受けようとする品目の類別を該当するコードで記録すること。
(3) 名称
再審査を受けようとする対象品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
販売名を記載する必要のある場合には、再審査を受けようとする対象品目の販売名を記録すること。

64 医薬品再評価申請書
（B51）
(1) 申請の別
医薬品欄に「1」を記録すること。
(2) 再評価の告示年月日及び告示番号
(3) 承認番号
再評価を受けようとする品目の承認番号を記録すること。
(4) 承認年月日
再評価を受けようとする品目的承認年月日を記録すること。
(5) 名称
再評価を受けようとする品目に対して、一般的名称を記載する必要のある場合にはその品目の一般的名称を記載すること。販売名を記載する必要のある場合にはその品目の販売名を記録すること。

(6) 備考
a 標準製剤
再評価申請の種類を該当するコードで記録すること。
b 承認申請中の情報
再評価を受けようとする品目が承認申請中である場合、申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄にはその品目の承認申請書の書類のシステム受付番号を記録する。また、申請年月日欄にはその書類の提出年月日を記録すること。
c その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

65 医療機器再評価申請書
(E54)
上記64のほか、次の(1)～(3)により記録すること。

(1) 申請の別
医療機器欄に「4」を記録すること。

(2) 類別
再評価を受けようとする品目の類別を該当するコードで記録すること。

(3) 名称
再評価を受けようとする対象品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
販売名を記載する必要のある場合には、再評価を受けようとする対象品目の販売名を記録すること。

66 医薬品／医薬部外品／化粧品 製造販売承認承継届書
(E61, E62, E63)

(1) 品目
既承認品目の承継品目について記録すること。
a 種別
医薬部外品、化粧品の場合に該当する種別コードを記録すること。

b 販売名
承継する品目の販売名を記録すること。

c 販売名変更
承継品目について販売名を変更する必要があるときに、旧販売名欄には旧販売名を、薬価基準収載の有無欄には該当するコードを記録すること。

d 承認番号
承継品目の承認番号（旧薬事法により製造又は輸入の許可を受けた品目の場合は許可番号）を記録すること。

e 承認年月日
承継品目の承認年月日を記録すること。

f 製造所
名称欄には承継品目の製造業許可を持つ製造所の名称を記録し、業許可番号欄にはそ
の許可番号を記録すること。
(2) 承継理由
   a 承継理由コード
      承継理由に該当するコードを記録すること。
   b 承継理由
      承継理由を記録すること。
(3) 承継日
   相続の場合にあっては相続日を、その他の場合にあっては承継予定日を記録すること。
(4) 被承継者
   a 業者コード
      被承継者の業者コードを記録すること。
   b 住所
      住所（法人にあっては主たる事務所の所在地）を記録すること。
   c 氏名
      氏名（法人にあっては名称及び代表者の氏名）を記録すること。
   d 氏名ふりがな
      氏名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらが
      なでその読みを記録すること。
   e 製造販売業許可
      (a) 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
          被承継者の製造販売業許可の主たる事務所の名称及び所在地を記録すること。
      (b) 許可番号
          被承継者の製造販売業の許可番号を記録すること。
      (c) 許可年月日
          被承継者の製造販売業の許可年月日を記録すること。
(5) 申請中の品目
   承認申請中の承継品目について記録すること。
   a 種別
      医薬部外品、化粧品の場合に、該当する種別コードを記録すること。
   b 販売名
      承認申請中の品目的販売名を記録すること。
   c 承認番号
      承認事項一部変更承認申請中の場合に、当該品目の承認番号を記録すること。
   d 申請者名
      承認申請を行っている申請者の氏名（法人にあっては名称）を記録すること。
   e 業者コード
      承認申請を行っている申請者の業者コードを記録すること。
   f 承認（申請）年月日
      新規承認申請を行っている場合は承認申請年月日を、承認事項一部変更承認申請を行って
      いる場合は承認年月日を記録すること。
   g 一部変更申請年月日
      承認事項一部変更承認申請を行っている場合には当該承認申請の年月日を記録すること。
   h 進速都道府県
      旧法において承認申請を行った都道府県に対応するコードを記録すること。
   i 許可申請
      旧法において承認申請中の品目の許可申請について記録すること。
許可申請年月日欄には許可申請年月日を、申請都道府県欄には許可申請を行った都道府県に対応するコードを、システム受付番号欄には対応する許可申請書のシステム受付番号を記録すること。

(6) 備考
a 承認者の製造販売業許可
   (a) 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
       承認者の製造販売業の許可の主たる事務所の名称及び所在地を記録すること。
   (b) 許可の種類
       承認者の製造販売業の許可の種類に関当するコードを記録すること。
   (c) 許可番号
       承認者が製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       製造販売業の許可番号を記録すること。
   (d) 許可年月日
       承認者が製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       製造販売業の許可年月日を記録すること。
   (e) 申請中の情報
       申請中の情報
       申請者が製造販売業の許可申請中の場合に記録すること。
       申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
b その他備考
   その他、参考となる事項を記録すること。

68 医療機器製造販売承認承認届書
   (E64)
   上記66のほか、次の(1)及び(2)により記録すること。
(1) 承認品目
   a 類別
       承認する品目の類別を該当するコードで記録すること。
   b 名称
       承認する品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
       販売名を記載する必要のある場合には、承認する品目の販売名を記録すること。
(2) 申請中の品目
   a 類別
       承認申請中の品目の類別を該当するコードで記録すること。
   b 名称
       承認申請中の品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
       販売名を記載する必要のある場合には、承認申請中の品目の販売名を記録すること。

68 承認整理届（医薬品／医薬部外品／化粧品）
   (E71, E72, E73)
(1) 品目
   a 種別
医薬部外品、化粧品の場合に承認整理を行う種別に対応するコードを記録すること。

b 販売名
承認整理を行う品目の販売名を記録すること。

c 承認番号
承認整理を行う品目の承認番号を記録すること。

d 承認年月日
承認整理を行う品目の承認年月日を記録すること。

e 一部変更承認年月日
承認整理を行う品目の一部変更承認年月日を記録すること。

(2) 備考
承認整理を行う品目について参考となる事項を備考として記録すること。

69 承認整理届 (医療機器)
(E74)
上記 68 のほか、次の (1) により記録すること。

(1) 品目
   a 類別
   承認整理する品目の類別を該当するコードで記録すること。
   b 名称
   承認整理する品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄には、そのコードに合致する名称を記録すること。
   販売名を記載する必要のある場合には、承認整理する品目の販売名を記録すること。

70 医薬品／医薬部外品 製造販売届書
(E81, E82)
上記 51 のほか次の (1) ～ (3) により記録すること。

(1) 製造販売業の許可の種類
取得している製造販売業の許可種類に該当するコードを記録すること。

(2) 製造販売業の許可番号及び年月日
許可番号欄には取得している製造販売業の許可番号を、許可年月日欄には、その許可年月日を記録すること。

(3) 備考
   a 一物多名称
   一物多名称の製造販売の場合に、該当するコードを記録すること。
   b 節略記載先情報
   成分及び量又は本質欄、製造方法欄、用法及び用量欄、効能又は効果欄、貯蔵方法及び有効期間欄、規格及び試験方法欄で、他の承認の内容を引用して節略記載する場合に、節略記載先の情報を記録すること。
   節略記載を行うときは、必ず節略記載先の品目が承認されてから節略記載を行うこと。
   節略記載先の情報は、承認番号欄、種別欄又は販売名欄、業者コード欄、住所欄、氏名欄を記録すること。
   c 規格書
   申請に係る製剤が規格書に適合する場合には、適合する規格書のコードを記録すること。
医薬部外品の場合は省略すること。
d 使用上の注意
使用上の注意を記録することとされている品目にあっては、使用上の注意を記録すること。
e 添付資料の有無
添付資料の有無について該当するコードを記録すること。
f その他備考
その他、備考として参考となる事項を記録すること。
「医薬用、一般用等の別」
医薬品の場合に、医療用、一般用等の別について、該当するコード番号を記録すること。
「GMP 対象品目」
GMP 対象品目である場合には、「GMP 対象医薬品（又は医薬品）」、GMP 対象外品目
である場合には、「GMP 対象外医薬品（又は医薬部外品）」を記録すること。

71 化粧品 製造販売届書
(E83)
上記 51 のほか次の (1) 〜 (12) により記録すること。
(1) 申請の別
a 医薬品、医薬部外品、化粧品
化粧品を記録すること。
(2) 製造販売業の許可の種類
化粧品製造販売業に該当するコードを記録すること。
(3) 製造販売業の許可番号及び年月日
許可番号欄には取得している製造販売業の許可番号を、許可年月日欄には、その許可年月日を記録すること。
(4) 名称
a 種別
該当する種別コードを記録すること。
b 一般的名称
“記載省略”と記録すること。
c 販売名
販売名を記録すること。
(5) 成分及び分量又は本質
a 成分及び分量又は本質（テキスト）
“記載省略”と記録すること。
(6) 製造方法
a 製造方法
(a) 追番
001 を記録すること。
(b) 製造所の名称
製造所の名称を記録すること。
(c) 製造方法
製造工程の範囲を簡潔に記録すること。
(7) 用法及び用量
a 用法及び用量
“記載省略”を記録すること。
(8) 効能又は効果
  a 効能又は効果
    “記載省略”を記録すること。
(9) 貯藏方法及び有効期間
    “記載省略”を記録すること。
(10) 規格及び試験方法
    “記載省略”を記録すること。
(11) 製造販売する品目の製造所
  a 許可区分又は認定区分、
    一般に該当するコードを記録すること。
  b 許可番号又は認定番号、許可年月日又は認定年月日
    外国製造業者については“99CZ999999”記録すること。
(12) 備考
  その他備考
    規則様式１１５により届出した外国製造販売業者又は外国製造業者については、『備考』欄に
    「様式１１５の届出によって届出した外国製造販売業者又は外国製造業者」と記録したうえで、
    すべて記録すること。
    シリーズ商品を１製品として届け出る場合には「シリーズ」と記録すること。
    輸入品にあっては、輸入先における販売名を記録すること。
    その他、備考として参考となる事項を記録すること。

72 医療機器製造販売届書
(E84)
上記52のほか、次の（1）～（3）により記録すること。
(1) 製造販売業の許可の種類
    取得している製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
(2) 製造販売業の許可番号及び年月日
    許可番号欄には取得している製造販売業の許可番号を、許可年月日欄にはその許可年月日を
    記録すること。
(3) 備考
  a 品目番号
    製造販売業者自らが当該品目に係る品目番号を定め、その品目番号を記録すること。
    当該品目番号については、製造販売業許可番号の後に品目届出順に000001番から連番で附
    番するなど品目固有の番号となるように附番すること。なお、桁数が不足する場合などにお
    いては、数字の代わりにアルファベットを使用しても差し支えな。
  b 簡略記載先情報
    使用目的、効能又は効果欄、形状、構造及び原理欄、原材料又は構成部品欄、品目仕様欄、
    操作方法又は使用方法欄、製造方法欄、貯蔵方法及び有効期間欄で、他の承認の内容を引用
    して簡略記載する場合に、簡略記載先の情報を記録すること。
    簡略記載を行うときには、必ず簡略記載先の品目が承認されてから簡略記載を行うこと。
    簡略記載先の情報は、承認番号欄、販売名欄、業者コード欄を記録すること。
  c 使用上的注意
    使用上の注意を記録することとされている品目にあっては、使用上の注意を記録すること。
  d クラス分類
    該当するコードを記録すること。
e 特定保守医療機器の別
   該当するコードを記録すること。
f 単回使用の有無
   単回使用である場合には、「1」を記録し、ない場合には「2」を記録すること。
g 他医療機器の構成製品の利用
   他の医療機器の構成製品として、当該申請に係る医療機器を使用する場合は、その旨を記録すること。
h 添付資料の種類
   該当するコードを記録すること。
i その他備考
   その他、備考として参考となる事項を記録すること。

73 体外診断用医薬品製造販売届書
   （E85）
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
上記51、53のほか次の（1）〜（3）により記録すること。
（1）製造販売業の許可の種類
   許可の種類欄には取得している製造販売業の許可種類に該当するコードを記録すること。
（2）製造販売業の許可番号及び年月日
   許可番号欄には取得している製造販売業の許可番号を、許可年月日欄には、その許可年月日を記録すること。
（3）備考
   a 一物多名称
      一物多名称の製造販売の場合に、該当するコードを記録すること。
   b 品目番号
      製造販売業者が当該品目に係る品目番号を定め、その品目番号を記録すること。
      当該品目番号については、製造販売業許可番号の後に品目届出順に 000001 番から連番で附番するなど品目固有の番号となるように附番すること。なお、数値が不足する場合などにおいては、数字の代わりにアルファベットを使用しても差し支えない。
   c 簡略記載先情報
      使用目的欄、形状、構造及び原理欄、反応系に関与する成分欄、品目仕様欄、操作方法又は使用方法欄、製造方法欄、貯蔵方法及び有効期間欄で、他の承認の内容を引用して簡略記載する場合に、簡略記載先の情報に記録すること。
      簡略記載を行うときは、必ず簡略記載先の品目が承認されてから簡略記載を行うこと。
      簡略記載先の情報は、承認番号欄、種別欄又は販売名欄、業者コード欄、住所欄、氏名欄を記録すること。
   d 規格書
      申請に係る製剤が規格書に適合する場合には、適合する規格書のコードを記録すること。
   e 使用上の注意
      使用上の注意を記録することとされている品目であっては、使用上の注意を記録すること。
   f 添付資料の有無
      添付資料の有無について該当するコードを記録すること。
   g その他備考
      その他、備考として参考となる事項を記録すること。
74 医薬品／医薬部外品／化粧品 医製品販売届出事項変更届書
(E91, E92, E93)
上記51, 54, 70, 71により記録すること。
届出の別欄、製造販売業の許可の種類欄、製造販売業の許可番号及び年月日欄、主たる機能を有する事務所の名稱欄、主たる機能を有する事務所の所在地欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う項目が繰り返し可能な場合は、繰返した項目を全て記録すること。

75 医療機器製造販売届出事項変更届書
（E94）
上記52, 72により記録すること。
届出の別欄、製造販売業の許可の種類欄、製造販売業の許可番号及び年月日欄、類別欄、名稱欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う項目が繰り返し可能な場合は、繰返した項目を全て記録すること。

76 医薬品製造販売届出事項変更届書（体外診断用医薬品）
（E95）
上記51, 53, 73により記録すること。
届出の別欄、製造販売業の許可の種類欄、製造販売業の許可番号及び年月日欄、主たる機能を有する事務所の名稱欄、主たる機能を有する事務所の所在地欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う項目が繰り返し可能な場合は、繰返した項目を全て記録すること。

77 外国製造 [医薬品／医薬部外品／化粧品] 製造販売承認申請書
（F01, F02, F03）
上記51のほか、次の（1）により記録すること。
(1) 備考1
   a 申請者の業務を行う役員
      氏名欄に、製造販売業者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。
      氏名ふりがな欄には、そのふりがなをひらがなで記録すること。
   b 選任製造販売業許可
      許可の種類欄には、対応するコードを記録すること。既に許可を取得している場合には、
      その許可番号と年月日を記録し、許可申請の中である場合には、申請書を示す記号欄に「1」を
      、システム受付番号欄には、対応する許可申請書のシステム受付番号を、申請年月日欄には、
      対応する許可申請書の申請年月日を記録すること。

78 外国製造医療機器製造販売承認申請書
（F04）
上記52のほか、次の（1）により記録すること。
(1) 備考1
a 申請者の業務を行う役員
氏名欄に、製造販売業者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。
氏名ふりがな欄には、そのふりがなをひらがなで記録すること。

b 選任製造販売業許可
許可の種類欄には、対応するコードを記録すること。既に許可を取得している場合には、
その許可番号と年月日を記録し、許可申請中である場合には、申請中を示す記号欄に「1」
を、システム受付番号欄には、対応する許可申請書のシステム受付番号を、申請年月日欄に
は、対応する許可申請書の申請年月日を記録すること。

79 外国製造体外診断用医薬品製造販売承認申請書
(F05)
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
上記 51, 53 のほか、の (1) により記録すること。
(1) 備考 1
a 申請者の業務を行う役員
氏名欄に、製造販売業者が法人であるときには、その業務を行う役員の氏名を記録すること。
氏名ふりがな欄には、そのふりがなをひらがなで記録すること。
b 選任製造販売業許可
許可の種類欄には、対応するコードを記録すること。既に許可を取得している場合には、
その許可番号と年月日を記録し、許可申請中である場合には、申請中を示す記号欄に「1」
を、システム受付番号欄には、対応する許可申請書のシステム受付番号を、申請年月日欄に
は、対応する許可申請書の申請年月日を記録すること。

80 外国製造医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請書
(F11, F12, F13)
申請の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、備考１欄、備考２欄は必ず記録し、その他の欄は変
更を行う項目のみ記録すること。
但し、化粧品にあっては、備考１欄の記録は要しない。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記 51, 77 のほか、次の (1) 及び (2) により記録すること。
(1) 承認番号
外国製造医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の
承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
外国製造医薬品製造販売承認事項一部変更承認申請を行う承認の
承認年月日を記録すること。

81 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
(F14)
申請の別欄、類別欄、承認番号欄、承認年月日欄、備考１欄、備考２欄は必ず記録し、その他
の欄は変更を行う項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記 52, 78 のほか、次の (1) 及び (2) により記録すること。
82 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
（P15）
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
申請の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、構成欄、備考2欄及び構成製品欄は必ず記録し、備考1は変更を行う場合のみ記録すること。
上記51、53、79のほか、(1)及び(2)により記録すること。
(1) 承認番号
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を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
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を行う承認の承認年月日を記録すること。

83 外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）製造販売承認事項軽微変更届書
（P21, P22, P23）
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記51のほか、次の(1)～(5)より記録すること。
(1) 承認番号
外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）製造販売承認事項軽微変更届を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

84 外国製造医療機器製造販売承認事項軽微変更届書
（P24）
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記 52 のほか、次の (1) ～ (5) により記録すること。
(1) 承認番号
外国製造医療機器製造販売承認事項軽微変更届書を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
外国製造医療機器製造販売承認事項軽微変更届書を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

85 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
（F25）
体外診断薬のシリーズ申請の場合には本フォーマットにより記録すること。
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず
記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
上記 51、53 のほか、(1) ～ (5) により記録すること。
(1) 承認番号
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を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
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を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
(4) 変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
(5) 変更理由
変更する理由を記録すること。

86 外国製造（医薬品／医薬部外品）適合性調査申請書
（F31，F32）
上記 60 のほか、次の (1) により記録すること。
(1) 選任製造販売業者
  a 許可の種類
    該当するコードを記録すること。
  b 主たる機能を有する事務所の名称
    業者コード欄には、外国製造販売業の許可を取得している主たる事務所の業者コードを記
    録すること。
    名称欄には、業者コードに対応する事務所の名称を記録すること。
    ふりがな欄は、ひらがな記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがな
    でその読みを記録すること。
  c 主たる機能を有する事務所の所在地
所在地欄には、上記業者コードに対応する事務所の所在地を記録すること。

d 製造販売業の許可番号及び年月日
許可番号欄には、取得している外国製造販売業の許可番号を記録し、許可年月日欄には外国製造販売業の許可を取得した年月日（有効期間の始期）を記録すること。

87 外国製造医療機器適合性調査申請書
（F34）
上記60、61のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。
（1）申請品目
a 類別
調査を受けようとする対象品目の類別を該当するコードで記録すること。
b 名称
調査を受けようとする対象品目の一般的名称を該当するコードで記録すること。一般的名称欄にはそのコードに合致する名称を記載すること。販売名を記載する必要のある場合には、調査を受けようとする対象品目の販売名を記載すること。
（2）選任製造販売業者
a 許可の種類
該当するコードを記録すること。
b 主たる機能を有する事務所の名称
業者コード欄には、外国製造販売業の許可を取得している主たる事務所の業者コードを記録すること。
名称欄には、業者コードに対応する事務所の名称を記録すること。
ふりがな欄は、ひらがなで記載すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
c 主たる機能を有する事務所の所在地
所在地欄には、上記業者コードに対応する事務所の所在地を記載すること。

88 外国製造医薬品再審査申請書
（F41）
上記62と同じ。

89 外国製造医療機器再審査申請書
（F44）
上記63と同じ。

90 外国製造医薬品再評価申請書
（F51）
上記64と同じ。
91 外国製造医療機器再評価申請書
（F54）
上記65に同じ。

92 外国製造（医薬品／医薬部外品／化粧品）承認承継届書
（F61, F62, F63）
上記66のほか、次の（1）により記録すること。
(1) 備考
  a 承継者の選任製造販売業許可
     (a) 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
       承継者の外国製造販売業の許可の主たる事務所の名称及び所在地を記録すること。
     (b) 許可の種類
       承継者の外国製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
     (c) 許可番号
       承継者が外国製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       外国製造販売業の許可番号を記録すること。
     (d) 許可年月日
       承継者が外国製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       外国製造販売業の許可年月日を記録すること。
     (e) 申請中の情報
       承継者が外国製造販売業の許可申請中の場合に記録すること。
       申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。

93 外国製造医療機器承認承継届書
（F64）
上記67のほか、次の（1）により記録すること。
(1) 備考
  a 承継者の選任製造販売業許可
     (a) 主たる機能を有する事務所の名称及び所在地
       承継者の外国製造販売業の許可の主たる事務所の名称及び所在地を記録すること。
     (b) 許可の種類
       承継者の外国製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。
     (c) 許可番号
       承継者が外国製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       外国製造販売業の許可番号を記録すること。
     (d) 許可年月日
       承継者が外国製造販売業の許可を取得している場合に記録すること。
       外国製造販売業の許可年月日を記録すること。
     (e) 申請中の情報
       承継者が外国製造販売業の許可申請中の場合に記録すること。
       申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
承認整理届（外国製造医薬品／医薬部外品／化粧品）
(F71, F72, F73)
上記68に同じ。

承認整理（外国製造医療機器）
(F74)
上記69に同じ。

変更届願願者・外国特例承認取得者）変更届書（医薬品／医薬部外品／化粧品）
(F81, F82, F83)
届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、
その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う項目が繰り返し可能な場合は、繰返した項目を全て記録すること。

(1) 届出の別
a 医薬品、医薬部外品、化粧品
該当するコードを記録すること。
b 選任製造販売業者、外国特例承認取得者
該当するコードを記録すること。

(2) 承認番号
【選任製造販売業者、外国特例承認取得者】変更届を行う承認の承認番号を記録すること。

(3) 承認年月日
【選任製造販売業者、外国特例承認取得者】変更届を行う承認の承認年月日を記録すること。

(4) 名称
a 種別
医薬部外品及び化粧品の場合、該当する種別コードを記録すること。
b 一般的名称
一般的名称を記載する必要のある申請は、一般的名称を記載すること。
c 販売名
販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記載すること。

(5) 事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。

(6) 申請者
a 郵便番号
申請者（法人にあっては主たる事務所）の郵便番号を記載すること。
b 住所
申請者（法人にあっては主たる事務所）の住所を記載すること。
c 法人名、法人名ふりがな
申請者が法人であるときは、法人の名称を記載すること。
法人名ふりがな欄には法人名のふりがなをひらがなで記載すること。ひらがな、カタカナ
の名称であってもひらがなでその読みを記載すること。
d 代表者氏名、代表者氏名ふりがな
代表者氏名欄には代表者の氏名を記載すること。
代表者氏名ふりがな欄には代表者氏名のふりがなをひらがなで記載すること。ひらがな、
カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記載すること。
(7) 申請者の業務を行う役員

氏名欄に入任製造販売業者又は外国特例承認取得者が法人である際には、その業務を行う役員の氏名を記録すること。

(8) 製造所

a 名称

製造所の名称を記録すること。

b 所在地

上記製造所の所在地を記録すること。

(9) 選任製造販売業者

a 氏名、氏名ふりがな

氏名欄には選任製造販売業の許可を取得している者の氏名（法人にあっては選任製造販売業を取得している事務所の名称）を記録すること。

氏名ふりがな欄には氏名欄に記録した氏名のふりがなをひらがなで記録すること。

b 住所

上記氏名欄に記載した者の住所（法人にあってはその所在地）を記録すること。

c 許可の種類

取得している選任製造販売業の許可の種類に該当するコードを記録すること。

d 許可番号、許可年月日

許可番号欄には取得している選任製造販売業の許可番号を、許可年月日にはその許可年月日を記録すること。

(10) 変更年月日

変更があった年月日を記録すること。

(11) 変更理由

変更する理由を記録すること。

97 『選任製造販売業者・外国特例承認取得者』変更届書（医療機器）
（F84）

届出の別欄、承認番号欄、承認年月日欄、類別欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記載し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記載すること。

変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。

上記96のほか、次の（1）により記載すること。

(1) 類別

該当するコードを記録すること。

98 輸出用（医薬品／医薬部外品／化粧品）（製造・輸入）届書
（GO1，GO2，GO3）

(1) 名称

輸出用名称欄には、輸出先国にて実際に使用する名称を記録すること。

(2) 簡略記載欄

成分及び分量又は本質欄、製造方法欄、用法及び用量欄、効能又は効果欄、規格及び試験方法欄において簡略記載を行う場合に、簡略記載先について記載すること。

a 承認年月日、許可又は基準承認年月日

簡略記載先の届出の承認年月日、承認不要の品目にあっては許可年月日又は輸出用医薬品基準承認を受けている品目にあっては当該承認の年月日を記録すること。
b 承認番号
簡略記載先の品目の承認番号を記録すること。

c 厚生労働省基準承認番号
簡略記載先の品目が輸出用医薬品基準承認を受けている場合は、厚生労働省の基準承認番号を記録すること。

d 種別
医薬部外品及び化粧品の場合に、簡略記載先の種別に該当する種別コードを記録すること。

e 販売名
簡略記載先の販売名を記録すること。

(3) 輸出先
a 国名コード
輸出先の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。

b 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。

(4) 備考
その他備考
製造販売届出品目については、「〇年〇月〇日届出した（販売名）×××に同じ」と記録すること。

99 輸出用医療機器（製造・輸入）届書
(G04)
形状、構造及び原理欄、原材料又は構成部品欄、使用目的、性能又は効果欄、品目仕様欄、操作方法又は使用方法欄において簡略記載を行う場合には、備考欄のバブルの簡略記載欄又は既承認簡略記載欄を記録すること。

(1) 類別
該当するコードを記録すること。

(2) 名称
輸出用名称欄には、輸出先国にて実際に使用する名称を記録すること。

(3) 輸出先
a 国名コード
輸出先の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。

b 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。

(4) 備考
a バブルの簡略記載
(a) バブルの承認番号
バブルの承認番号を記録する。
(b) バブルの承認年月日
バブルの承認年月日を記録する。
(c) バブルの申請者名
バブルの申請者名を記録する。
(d) バルクの販売名
バルクの販売名を記録する。
b 既承認簡略記載
(a) 承認番号
簡略記載先の品目の承認番号を記録すること。
(b) 承認年月日
簡略記載先の品目の承認年月日を記録すること。
(c) 申請者名
承認取得者の名称を記録すること。
(d) 販売名
簡略記載先の品目の販売名を記録すること。

100 輸出用体外診断用医薬品［製造・輸入］届書
(G05)
(1) 名称
輸出用名称欄には、輸出先国にて実際に使用する名称を記録すること。
(2) 構成
a 構成製品数
構成製品数を記録すること。
b 構成
シリーズ構成製品の明細を記録すること。
(3) 構成
連番
連番欄には、構成製品ごとに連番を記録すること。
(4) 構成製品名
構成製品名欄には、構成製品名を記録すること。
(5) 簡略記載先
使用目的欄、形状、構造及び原理欄、反応系に関与する成分欄、品目仕様欄、操作方法又は使用方法欄において簡略記載を行う場合には、簡略記載先について記録すること。
a 承認年月日、許可又は基準承認年月日
簡略記載先の品目の承認年月日、承認不要の品目であつては許可年月日又は輸出用医薬品基準承認を受けている品目であつては当該承認の年月日を記録すること。
b 承認番号
簡略記載先の品目的承認番号を記録すること。
c 厚生労働省基準承認番号
簡略記載先の品目が輸出用医薬品基準承認を受けている場合は、厚生労働省の基準承認番号を記録すること。
d 種別
医薬部外品及び化粧品の場合に、簡略記載先の種別に該当する種別コードを記録すること。
e 販売名
簡略記載先の販売名を記録すること。
(6) 輸出先
a 国名コード
輸出先の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
b 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。

101 変更届書（輸出用【医薬品／医薬部外品／化粧品】製造・輸入）届
（G11, G12, G13）
届出の別欄、業務の種別欄、製造販売業又は製造業の許可番号及び年月日欄、製造の許可の種類又は許可区分欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の名称欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記98のほか、（1）及び（2）により記録すること。
（1）事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
（2）変更年月日
変更があった年月日を記録すること。

102 変更届書（輸出用医療機器【製造・輸入】届）
（G14）
届出の別欄、業務の種別欄、製造販売業又は製造業の許可番号及び年月日欄、製造の許可の種類又は許可区分欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の名称欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地欄、類別欄、名称欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄が変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記99のほか、（1）及び（2）により記録すること。
（1）事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
（2）変更年月日
変更があった年月日を記録すること。

103 変更届書（輸出用体外診断用医薬品【製造・輸入】届）
（G15）
届出の別欄、業務の種別欄、製造販売業又は製造業の許可番号及び年月日欄、製造の許可の種類又は許可区分欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の名称欄、主たる機能を有する事務所又は製造所の所在地欄、事項欄、変更年月日欄、変更理由欄は必ず記録し、その他の欄が変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記100のほか、（1）及び（2）により記録すること。
（1）事項
変更する項目に対応するコードを記録すること。
（2）変更年月日
変更があった年月日を記録すること。
104 輸出用〔医薬品/医薬部外品〕適合性調査申請書
（G21、G22）

(1) 申請の別
a 医薬品、医薬部外品
  該当するコードを記録すること。
b 新規、変更、更新
  該当するコードを記録すること。

(2) 調査を受けようとする製造所の名称
a 業者コード
  業者コード欄には、調査を受けようとする製造所の業者コードを記録すること。
b 名称
  業者コードに対応する製造所の名称を記録すること。
c ふりがな
  上記氏名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

(3) 調査の製造所在地
a 国名コード
  調査を受けようとする製造所が外国である場合、その国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
b 国名
  国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
c 所在地
  調査を受けようとする製造所の所在地を記録すること。

(4) 製造業者の氏名
a 業者コード
  業者コードの許可を取得している製造所の業者コードを記録すること。
b 氏名
  業者コードに対応する製造業者の氏名を記録すること。
c 氏名ふりがな
  ひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

(5) 製造業者の住所
  製造業の許可を取得している製造所の住所を記録すること。

(6) 製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分
  調査を受けようとする製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分を該当するコードで記録すること。

(7) 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
  調査を受けようとする製造業又は外国製造業者の許可番号又は認定番号とその許可年月日又は認定年月日を記録すること。

(8) 販売名
a 名称
  一般的名称欄には、調査を受けようとする対象品目の一般的名称を記録すること。
  輸出用名称欄には、調査を受けようとする対象品目の輸出用名称を記録すること。
b 調査対象品目の別
調査を受けようとする品目の別に該当するコードを記録すること。

届出年月日
調査を受けようとする品目に対応する輸出用（医薬品／医薬部外品／化粧品）[製造・輸入]届書の書類の提出年月日を記録すること。

届出のシステム受付番号
調査を受けようとする品目に対応する輸出用（医薬品／医薬部外品／化粧品）[製造・輸入]届書の書類のシステム受付番号を記録すること。

輸出先
調査を受けようとする品目に該当する輸出先を記録すること。
国名コード欄には、輸出先の国名に該当するコードを記録し、国名欄には、国名コード欄にて「不明・その他」のコードを記録した場合に具体的な国名を記録すること。

(9) 備考

a 調査を受けようとする施設の別
調査を受けようとする外部施設の区分を該当するコードより記録すること。

b その他備考
その他、参考となる事項を記録すること。

105 輸出用医療機器適合性調査申請書
（G24）
上記 104 のほか、（1）及び（2）により記録すること。

(1) 名称

a 一般的名称
調査を受けようとする対象品目に対して、一般的名称コード欄には該当するコードを、一般的名称欄には、そのコードに対応する名称を記録すること。

b 輸出用名称
調査を受けようとする対象品目の輸出用名称を記録すること。

(2) 販売名

a 類別
調査を受けようとする対象品目の類別に該当するコードを記録すること。

106 原薬等登録原簿登録申請書
（H01）
上記 51 のほか、次の（1）～（9）により記録すること。

(1) 申請の別
医薬品欄には「1」を国内製造、外国製造欄には該当するコードを記録すること。

(2) 登録区分
原薬等の登録区分に該当するコードを記録すること。

(3) 原薬等の名称
一般的名称を記載する必要のある申請は、一般的名称を記録すること。
販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記録すること。
医療機器の原材料の記載においては、「一般的名称」に原材料の一般名を、「販売名」には、通称（製品名、又は商品名）及び化学名を記録すること。

(4) 成分及び分け量又は本質

a 医療機器原材料及び容器・包装材
原材料名欄には、機器原材料の名称を記録し、原材料概要欄には原材料に関する以下の事項を記録すること。
① CAS号、USAN名、又は化学法面番号（それぞれものが存在しない場合は記載を省略しても差し支えない。）
② 化学構造式
③ 分子量（重合体の場合など、分子量の特定が困難な場合は、メルトインデンクス、粘度等の記載でも差し支えない。）
④ 主な添加剤成分の種類と配合量
(5) 安定性に関する事項
具体的な安定性に関する事項を記録すること。
(6) 安全性に関する情報
具体的な安全性に関する情報を記録すること。
(7) 原薬等の製造所
a 製造所の名称
業者コード欄には原料等を製造する製造所の業者コードを記録し、名称欄にはその製造所の名称をふりがな欄には製造所の名称のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
b 製造所の所在地
国名コード欄には原料等を製造する製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに対応するコードがない場合は、「不明・その他」のコードを記録すること。
国名欄には国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記載した場合には、具体的な国名を記録すること。
所在地欄には原料等を製造する製造所の所在地を記録すること。
c 製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分
取得している（又は許可申請中、認定申請中の）製造業の許可区分又は外国製造業者の認定区分に該当するコードを記録すること。
d 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
製造業の許可又は外国製造業者の認定を取得している場合に記録すること。
許可番号又は認定番号欄には該当する製造業の許可又は外国製造業者の認定番号を記録し、許可年月日又は認定年月日欄には、その許可又は認定年月日（有効期間の始期）を記録すること。
e 申請中の情報
製造業の許可又は外国製造業者の認定が申請中の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。
f 外部試験機関等
(a) 名称
試験を行う製造所の名称を記録すること。
(b) 住所
試験を行う製造所の住所を記録すること。
(8) 国内管理人
a 法人名、法人名ふりがな
法人名欄には原薬登録原簿の管理者が法人であるときには、登記簿に登録されている法人の名称を正確に記録すること。
法人名ふりがな欄には法人名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
b 代表者氏名、代表者氏名ふりがな
代表者氏名欄には被選任者の氏名を正確に記録すること。
代表者氏名ふりがな欄には被選任者氏名のふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、
カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
c 住所
原票等国内管理人の住所（法人にあっては主たる事務所の所在地）を記録すること。

(9) 備考
a 添付資料の有無
本申請書に関する添付資料がある場合には「1」を記録すること。
b その他備考
被選任者の連絡先（電話番号及びFAX番号）を記録すること。
その他、参考となる事項を記録すること。

107 原票等登録原簿変更登録申請書
(H11)
申請の別欄、登録区分欄、登録番号及び登録年月日欄、原票等の製造所欄、変更予定年月日欄
事項欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記106のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。
(1) 登録番号及び登録年月日
   a 登録番号
      原票等登録原簿変更登録申請を行う原票等登録原簿の登録番号を記録すること。
   b 登録番号年月日
      原票等登録原簿変更登録申請を行う原票等登録原簿の登録年月日を記録すること。
(2) 変更予定年月日
   変更予定とする年月日を記録すること。

108 原票等登録原簿軽微変更届書
(H21)
申請の別欄、登録区分欄、登録番号及び登録年月日欄、原票等の製造所欄、事項欄、変更年月日
欄は必ず記録し、その他の欄は変更を行う項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記106のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。
(1) 登録番号及び登録年月日
   a 登録番号
      原票等登録原簿軽微変更届を行う原票等登録原簿の登録番号を記録すること。
   b 登録番号年月日
      原票等登録原簿軽微変更届を行う原票等登録原簿の登録年月日を記録すること。
(2) 変更年月日
   実際に変更のあった年月日を記録すること。
109 原薬等登録原簿登録証書換え交付申請書
（H31）
(1) 申請の別
 医薬品欄には「1」を国内製造、外国製造欄には該当するコードを記録すること。
(2) 登録区分
 原薬等の登録区分に該当するコードを記録すること。
(3) 原薬等の名称
 一般的名称を記載する必要のある申請は、一般的名称を記載すること。
 銘柄名を記載する必要のある申請は、販売名を記載すること。
(4) 登録番号及び登録年月日
 a 登録番号
 原薬等登録原簿軽微変更届を行う原薬等登録原簿の登録番号を記載すること。
 b 登録番号年月日
 原薬等登録原簿軽微変更届を行う原薬等登録原簿の登録年月日を記載すること。
(5) 変更内容
 a 事項
 変更があった事項を記録すること。
 b 変更前
 変更があった事項に対する変更前の内容を記録すること。
 c 変更後
 変更があった事項に対する変更後の内容を記録すること。
(6) 変更年月日
 実際に変更のあった年月日を記載すること。
(7) 備考
 a その他備考
 その他、参考となる事項を記載すること。

110 原薬等登録原簿登録証再交付申請書
（H41）
(1) 再交付申請の理由
 許可証を破り、よごし又は失った理由を記録すること。

111 原薬等登録原簿登録承継届書
（H51）
(1) 承継登録品目
 承継する品目について記録すること。
 a 登録区分
 該当するコードを記録すること。
 b 原薬等の名称
 一般的名称欄には承継する品目の一般的名称を記録し、販売名欄には販売名を記録すること。
 c 登録番号
 原薬等登録原簿の登録番号を記載すること。
 d 登録年月日
原薬等登録原簿の登録年月日を記録すること。

e 申請中の情報
原薬等登録原簿の登録申請中の登録品目の場合に記録すること。
申請中を示す記号欄には「1」を記録し、システム受付番号欄には申請中の申請書の書類のシステム受付番号を、申請年月日欄にはその提出年月日を記録すること。

f 製造所
名称欄には製造業の許可または外国製造業者の認定を持つ製造所の名称を記録し、許可番号又は認定番号欄にはその許可番号又は認定番号を記録すること。

(2) 転証理由
a 転証理由コード
　承継理由に該当するコードを記録すること。
b 承譲理由
　承継理由を記録すること。

(3) 承継日
相続の場合にあっては相続日を、その他の場合にあっては承継予定日を記録すること。

(4) 被承継者
被承継者の業者コード、住所（法人にあっては主たる事務所の所在地）及び氏名（法人にあっては名称及び代表者の氏名）、氏名ふりがなをひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
被承継者の製造業の許可又は外国製造業者の認定の主たる事務所の名称及び所在地を記録すること。

(5) 備考
a その他備考
　その他、参考となる事項を記録すること。

112 生物由来製品製造管理者承認申請書（医薬品／医薬部外品）
（I01、I02）

(1) 申請の別
医薬品、医薬部外品に該当するコードを記録すること。

(2) 製造業の許可
生物由来製品製造業の許可について記録すること。
a 許可区分
　製造業の許可の区分に該当するコードを記録すること。
b 許可番号及び年月日
　製造業の許可を取得している場合は、許可番号欄と許可年月日欄にその内容を記録し、製造業の許可の申請中である場合には、申請中を示す記号として「1」を、製造業の許可に対応する申請書のシステム受付番号と申請年月日を記録すること。

(3) 製造所の名称
製造業の許可を取得している（又は申請中の）製造所の業者コード、名称、名称のふりがなを記録すること。

(4) 製造所の所在地
製造業の許可を取得している（又は申請中の）製造所の所在地を記録すること。

(5) 管理者
生物由来製品製造の管理者について記録すること。
a 氏名、氏名ふりがな
氏名欄には管理者の氏名を記録し，氏名ふりがな欄にはそのふりがなをひらがなで記録すること。
b 住所
管理者の住所を記録すること。
c 資格
資格について該当するコードを記録すること。
(6) 備考
a 医薬品の種類
生物由来製品に関する医薬品の種類に該当するコードを記録すること。
b その他備考
その他，参考となる事項を記録すること。

113 生物由来製品製造管理者承認申請書（医療機器）
（I04）
上記112のほか，次の（1）により記録すること。
(1) 申請の別
医療機器に該当するコードを記録すること。

114 取下げ願い（医薬品，医薬部外品，化粧品）
（I11，I12，I13）
(1) 願い区分
a 医薬品，医薬部外品，化粧品
取下げを行う電子様式の医薬品，医薬部外品，化粧品の別に該当するコードを記録すること。
b 対象電子様式コード
取下げを行う電子様式に該当するコードを記録すること。
(2) 受付情報
取下げを行う品目の受付について記録すること。
a システム受付番号
取下げを行う品目の受付番号を記録すること。
b 受付年月日
取下げを行う品目の受付年月日を記録すること。

115 取下げ願い（医療機器）
（I14）
上記114のほか，次の（1）により記録すること。
(1) 願い区分
a 医療機器
医療機器に該当するコードを記録すること。
116 医薬品／医薬部外品 製造販売承認事項記載整備届書
(EA1, EA2)
上記 51 のほか、次の（1）～（3）により記録すること。

(1) 承認番号

医薬品／医薬部外品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。

(2) 承認年月日

医薬品／医薬部外品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。

(3) 備考 2

a 薬効分類番号

薬効分類番号に該当するコードを記録すること。

117 医療機器製造販売承認事項記載整備届書
(EA4)
上記 52 のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。

(1) 承認番号

医療機器製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。

(2) 承認年月日

医療機器製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。

118 体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届書
(EA5)
上記 51, 53 のほか、次の（1）～（3）により記録すること。

(1) 承認番号

体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。

(2) 承認年月日

体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。

(3) 備考 2

a 薬効分類番号

薬効分類番号に該当するコードを記録すること。

119 外国製造医薬品／医薬部外品 製造販売承認事項記載整備届書
(FA1, FA2)
上記 51, 77 のほか、次の（1）～（3）により記録すること。

(1) 承認番号

外国製造[医薬品／医薬部外品]製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。

(2) 承認年月日

外国製造[医薬品／医薬部外品]製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。

(3) 備考 2

a 薬効分類番号

薬効分類番号に該当するコードを記録すること。
120 外国製造医療機器製造販売承認事項記載整備届書（FA4）
上記52、78のほか、次の(1)及び(2)により記録すること。
(1) 承認番号
外国製造医療機器製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
外国製造医療機器製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。

121 外国製造体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届書（FA5）
上記51、53、79のほか、次の(1)～(3)により記録すること。
(1) 承認番号
外国製造体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認番号を記録すること。
(2) 承認年月日
外国製造体外診断用医薬品製造販売承認事項記載整備届を行う承認の承認年月日を記録すること。
(3) 備考2
a. 薬効分類番号
薬効分類番号に該当するコードを記録すること。

122 製造販売用輸入届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）
(J01, J02, J03)
(1) 届出の別
該当するコードを記録すること。
(2) 輸入しようとする品目の名称
輸入しようとする品目について記録すること。
a. 名称
化粧品の場合、必要な回数、項目を繰り返して記録すること。但し、医薬品及び医薬部外品の場合には、繰り返し記録することは出来ない。
(a) 一般的名称
一般的の名称を記載する必要のある申請は、一般的の名称を記録すること。
(b) 販売名
販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記録すること。
b. 承認番号
輸入しようとする品目の承認番号を記録すること。
c. 現地の販売名
輸入しようとする品目の現地の販売名を記録すること。
(3) 許可の種類
該当するコードを記録すること。
(4) 許可番号及び年月日
許可番号欄には許可番号を、許可年月日欄には許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。
5) 外国製造業者
外国製造業者について記録すること。
(a) 業者コード
業者コード欄には、外国において当該品目を製造する製造所の業者コードを記録すること。
(b) 名称
業者コードに対応する製造所の名称を記録すること。
(c) ふりがな
ひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。
(b) 外国において当該品目を製造する製造所の所在地
(a) 国名コード
外国において当該品目を製造する製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
(b) 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
(c) 所在地
外国において当該品目を製造する製造所の所在地を記録すること。
(c) 外国製造業者の認定区分
外国製造業者の認定区分に該当するコードを記録すること。
(d) 外国製造業者の認定番号
外国製造業者の認定番号を記録すること。
(e) 外国製造業者の認定年月日
外国製造業者の認定番号（有効期間の始期）を記録すること。
6) 備考
(a) その他の備考
その他、参考となる事項を記録すること。

123 製造販売用輸入届書（医療機器）
(J04)
上記 122 のほか、次の (1) により記録すること。
(1) 輸入しようとする品目の名称
(a) 名称
(a) 一般的名称
(1) 一般的名称コード
該当するコードを記録すること。
(b) 一般的名称
該当するコードに対応する一般的名称を記録すること。

124 製造販売用輸入変更届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）
(J11, J12, J13)
届出の別欄、輸入しようとする品目の名称欄、製造販売業の許可の種類欄、製造販売業の許可
番号及び年月日欄、変更年月日欄は必ず記録し、変更内容欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
上記122のほか、次の(1)及び(2)により記録すること。

(1) 変更内容
  a）変更後
  輸入品目の廃止を行う場合に記録すること。
  (a) 名称
     a）一般的名称
        一般的名称を記載する必要のある申請は、一般的名称を記載すること。
     b）販売名
        販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記載すること。
  (b) 承認番号
        廃止を行う輸入品目の承認番号を記録すること。
  (c) 許可の種類
        廃止を行う輸入品目の種類に該当するコードを記録すること。
  (d) 許可番号
        廃止を行う輸入品目の許可番号を記録すること。

125 製造販売用輸入変更届書（医療機器）
(J14)
上記124のほか、次の(1)により記録すること。

(1) 変更内容
  a）変更後
     (a) 廃止品目
        a）一般的名称
           1）一般的名称コード
              該当するコードを記録すること。
           2）一般的名称
              該当するコードに対応する一般的名称を記録すること。

126 製造用輸入届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）
(J21, J22, J23)
(1) 届出の別
    該当するコードを記録すること。
(2) 輸入しようとする品目的名称
    輸入しようとする品目について記録すること。
  a）医薬品等の名称
    輸入しようとする品目的医薬品等の名称を記録すること。
  a）医薬品等登録番号
  (a) 原薬等登録番号
    上記に記載した輸入しようとする品目が原薬等を使用する場合に記録すること。
    原薬等登録番号欄には該当する原薬の登録番号を記録すること。
  (b) 登録年月日
上記に記載した輸入しようとする品目が原薬等を使用する場合に記録すること。
登録年月日欄には該当する原薬の登録年月日を記録すること。

c 現地の販売名
輸入をしようとする品目の現地の販売名を記録すること。

b 製造する品目
製造する品目を記録すること。
化粧品の場合、必要な国名、商名を繰り返して記録すること。但し、医薬品及び医薬部外品の場合には、繰り返し記録することは出来ない。
(a) 名称
a）一般的名称
一般的名称を記載する必要のある申請は、製造する品目の一般的名称を記録すること。
b）販売名
製造する品目の販売名を記録すること。
(b) 承認番号
製造する品目の承認番号を記録すること。

(3) 許可の区分
該当するコードを記録すること。

(4) 許可番号及び年月日
許可番号欄には許可番号を、許可年月日欄には許可年月日（有効期間の始期）を記録すること。

(5) 外国製造業者
外国製造業者について記録すること。

a 外国において当該品目を製造する製造所の名称
(a) 業者コード
業者コード欄には、外国において当該品目を製造する製造所の業者コードを記録すること。
(b) 名称
業者コードに対応する製造所の名称を記録すること。
(c) ふりがな
ひらがなで記録すること。ひらがな、カタカナの名称であってもひらがなでその読みを記録すること。

b 外国において当該品目を製造する製造所の所在地
(a) 国名コード
外国において当該品目を製造する製造所の国名に対応するコードを記録すること。国名コードに該当する国名がない場合は、「不明・その他」に対応するコードを記録すること。
(b) 国名
国名コード欄に「不明・その他」に対応するコードを記録した場合には、具体的な国名を記録すること。
(c) 所在地
外国において当該品目を製造する製造所の所在地を記録すること。

c 外国製造業者の認定区分
外国製造業者の認定区分に該当するコードを記録すること。

(6) 備考
a その他備考
  その他、参考となる事項を記録すること。

127 製造用輸入届書（医療機器）
  (J24)
  上記126のほか、次の（1）により記録すること。
  (1) 輸入しようとする品目の名称
    a 医療機器の名称
      輸入しようとする品目の医療機器の名称を記録すること。
    b 製造する品目
      (a) 名称
        a）一般的名称
          1）一般的名称コード
            該当するコードを記録すること。
          2）一般的名称
            該当するコードに対応する一般的名称を記録すること。

128 製造用輸入変更届書（医薬品、医薬部外品、化粧品）
  (J31、J32、J33)
  届出の別欄、輸入しようとする品目の名称欄、製造業の許可の種類欄、製造業の許可番号及び年月日欄、変更年月日欄は必ず記録し、変更内容欄は変更を行う項目に対する変更前と変更後の項目のみ記録すること。
  変更を行う大項目が繰り返し可能な場合は、繰返した大項目を全て記録すること。
  上記126のほか、次の（1）及び（2）により記録すること。
  (1) 変更内容
    a 変更後
      輸入品目の廃止を行う場合に記録すること。
    (a) 名称
      a）一般的名称
        一般的名称を記載する必要のある申請書、一般的名称を記録すること。
      b）販売名
        販売名を記載する必要のある申請書、販売名を記録すること。
    (b) 承認番号
      廃止を行う輸入品目の承認番号を記録すること。
    (c) 医薬品等の名称
      廃止を行う輸入品目の医薬品等の名称を記録すること。
    (d) 許可の区分
      廃止を行う輸入品目の区分に該当するコードを記録すること。
    (e) 許可番号
      廃止を行う輸入品目の許可番号を記録すること。
製造用輸入局書（医療機器）

（J34）

上記128のほか、次の（1）により記録すること。

（1）変更内容

a 変更後

輸入品目の廃止を行う場合に記録すること。

(a) 名称

a）一般的名称

一般的名称を記載する場合に記録すること。

1）一般的名称コード

該当するコードを記録すること。

2）一般的名称

該当するコードに対応する一般的名称を記録すること。

b）販売名

販売名を記載する必要のある申請は、販売名を記録すること。

(b) 医療機器の名称

廃止を行う輸入品目の医療機器の名称を記録すること。
別紙様式

医薬品 製造販売承認事項記載整備届書
医薬部外品

<table>
<thead>
<tr>
<th>承認番号</th>
<th>承認年月日</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>名称</td>
<td>一般的名称</td>
</tr>
<tr>
<td>販売名</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>成分及び分量又は本質</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>製造方法</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>用法及び用量</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>効能又は効果</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>貯蔵方法及び有効期間</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>規格及び試験方法</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

製造販売する品目の製造所

<table>
<thead>
<tr>
<th>名称</th>
<th>所在地</th>
<th>許可区分又は認定区分</th>
<th>許可番号又は認定番号</th>
</tr>
</thead>
</table>

原薬の製造所

<table>
<thead>
<tr>
<th>名称</th>
<th>所在地</th>
<th>許可区分又は認定区分</th>
<th>許可番号又は認定番号</th>
</tr>
</thead>
</table>

備考

薬効分類番号〇〇〇

上記により、医薬品 医薬部外品 の製造販売の承認事項の記載についての整備の届出をします。

年月日

住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

氏名（法人にあっては、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、日本工業規格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、楷書ではっきりと書くこと。