

独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員の業務の従事制限に関する実施細則

平成17年1月17日

17細則第1号

改正 平成17年 3月30日17細則第 2号
平成17年 7月25日17細則第17号
平成18年12月15日18細則第10号
平成19年 3月30日19細則第 7号
平成19年 6月29日19細則第12号
平成19年 8月24日19細則第17号
平成19年10月 1日19細則第19号
平成20年 4月 1日20細則第 6号
平成21年 4月 1日21細則第 9号
平成21年 7月 1日21細則第12号
平成21年 7月24日21細則第13号
平成21年 7月31日21細則第14号
平成22年 3月30日22細則第 3号
平成22年 9月29日22細則第 9号
平成23年 3月29日23細則第 3号
平成23年 5月20日23細則第 5号
平成23年 6月30日23細則第 9号
平成23年10月31日23細則第13号
平成24年 3月16日24細則第 1号
平成24年 4月17日24細則第 9号
平成24年 9月 6日24細則第12号
平成24年 9月25日24細則第13号
平成25年 3月19日25細則第 1号
平成25年 9月30日25細則第 7号
平成25年10月29日25細則第 8号
平成26年 3月20日26細則第 3号
平成26年 7月10日26細則第10号
平成26年 7月29日26細則第15号
平成26年 8月29日26細則第16号
平成26年10月30日26細則第18号
平成26年11月14日26細則第19号
平成27年 3月30日27細則第 6号
平成28年 3月23日28細則第 3号
平成28年 6月 8日28細則第10号
平成29年 3月22日29細則第 3号
平成29年 6月14日29細則第11号
平成29年 6月29日29細則第12号

(総則)

第1条 独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員就業規則（平成16年規程第2号。以下「職員就業規則」という。）第64条の規定により、職員就業規則第8条の独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）職員の業務の従事制限に関する事項については、この細則の定めるところによる。

(業務の従事制限)

第2条 職員就業規則第8条第1項に規定する採用前5年間に在職していた業務と密接な関係にある機構における職務は、次の各号に掲げる業務については、それぞれ当該各号に掲げる職務とする。

- (1) 研究・開発部門の業務 独立行政法人医薬品医療機器総合機構組織規程（平成16年規程第1号。以下「組織規程」という。）第2条第3項に規定する次世代審査等推進室、体外診断薬審査室、先駆け審査業務調整役、戦略相談業務調整役、イノベーション実用化支援業務調整役、審査業務部、審査マネジメント部（組織規程第19条の2第1項第4号（2）の職務を除く。）、規格基準部（組織規程第19条の3第1項第1号（3）の職務に限る。）、新薬審査第一部、新薬審査第二部、新薬審査第三部、新薬審査第四部、新薬審査第五部、再生医療製品等審査部、ワクチン等審査部、一般薬等審査部、ジェネリック医薬品等審査部、医療機器審査第一部、医療機器審査第二部、医療機器審査第三部、信頼性保証部又は関西支部（相談課の所掌する業務に係る部分に限る。）（以下「審査関係部」という。）が所掌する職務。
- (2) 市販後調査・安全対策部門の業務 組織規程第2条第3項に規定する医療情報活用推進室、安全第一部又は安全第二部が所掌する職務
- (3) 製造・品質管理部門の業務 組織規程第2条第3項に規定する品質管理部又は関西支部（調査課の所掌する業務に係る部分に限る。）が所掌する職務

第3条 理事長は、職員就業規則第8条第2項の規定に基づき、職員について、次に掲げる措置その他機構における業務の公正を確保するために必要な業務の従事制限を行うものとする。

- (1) 採用前5年間に営利企業（以下「企業」という。）に在職していた職員の機構における職務が、企業の地位で、採用前5年間に在職していた業務と密接な関係にない場合であっても、採用後2年間の期間を通じ、当該企業が治験、製造、輸入、販売等を行う医薬品等（医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器、再生医療等製品、治験の対象とされる薬物等をいう。以下同じ。）に係る審査、調査、指導、助言又は相談を行う業務（以下「出身企業の医薬品等に係る審査等の業務」という。）には当該職員を従事させないものとする。
- (2) 前号に掲げる職員の機構における職務が、企業の地位で、採用前5年間に在職していた業務と密接な関係にあるか否かにかかわらず、採用後2年経過後においても、その後の3年間の期間を通じ、出身企業の医薬品等に係る審査等の業務には当該職員を従事させないものとする。
- (3) 前条各号に掲げる職務に従事する職員の家族（配偶者及び職員と同居する二親等以内の親族をいう。以下同じ。）が在職している企業が医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和35年法律第145号）第12条、第13条、第23条の2、第23条の20若しくは第23条の22に規定する許可若しくは第23条の2の3に規定する登録若しくは再生医療等の安全性の確保等に関する法

律（平成25年法律第85号）第35条に規定する許可を受けた者又はその許可若しくは登録を受けようとすることが明らかな者（以下「医薬品等製造販売業者等」という。）である場合は、当該企業が治験、製造、輸入、販売等を行う医薬品等に係る審査、調査、指導、助言又は相談を行う業務には当該職員に従事させないものとする。

（届出）

第4条 第2条各号に掲げる職務に従事する職員は、家族が医薬品等製造販売業者等に在職しているとき又は在職することとなるときは、様式第1の届出書を理事長に提出しなければならない。

2 前項の規定による届出をした職員は、当該届出事項について変更があったときは、速やかに様式第2の変更届出書を理事長に提出しなければならない。

3 前2項の規定による届出は、次の表の左欄に掲げる職員については、それぞれ右欄に掲げる役員又は職員を経由して行うものとする。

MGRIV以下の職務等級（独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員給与規程（平成16年規程第4号）第5条第3項に規定する職務の等級をいう。）に該当する職員であって部及び室に所属する者	所属部長 （次世代審査等推進室、体外診断薬審査室及び医療情報活用推進室にあつては同室長）
MGRIV以下の職務等級（独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員給与規程（平成16年規程第4号）第5条第3項に規定する職務の等級をいう。）に該当する職員であって関西支部及び北陸支部に所属する者	支部長
上席審議役又は審議役（審査管理担当、再生医療製品・ワクチン等審査担当、新薬審査等担当又は機器審査等担当）、副審査センター長（細胞・組織加工製品（再生医療等製品）分野及び医療機器分野）、審査関係部の部長、先駆け審査業務調整役、戦略相談業務調整役及びイノベーション実用化支援業務調整役	審査センター長
上席審議役又は審議役（品質管理担当）、医療情報活用推進室長、アジア医薬品・医療機器トレーニングセンター長、安全第一部長、安全第二部長及び品質管理部長	安全管理監
安全管理監、上席審議役又は審議役（次世代審査等推進・科学委員会等担当）及び支部長	技術総括・安全担当理事
審査センター長	審査等担当理事
次世代審査等推進室長	上席審議役又は審議役（次世代審査等推進・科学委員会等担当）
上級スペシャリスト及びスペシャリスト	審査センター長又は安全管理監

附 則
（施行期日）

1 この実施細則は、平成17年1月17日より施行する。

(経過措置)

2 平成30年3月までに採用する次の各号に掲げる職員については、第2条の規定にかかわらず、採用後2年に満たない場合であっても、当該各号に掲げる機構の職務に就くことができるものとする。

(1) 採用前5年間に在職した企業の研究・開発の業務に従事した者 審査関係部が所掌する職務（当該企業に直接関連する業務及び管理的職務（組織規程第12条第1項の規定により置かれる監査室長及び組織規程第14条第1項から第14項までに規定する職にある者並びに医薬品又は医療機器の審査をチームで行う場合における当該チームの主任となる者が行う職務をいう。以下同じ。）を除くほか、1つの申請品目を他の職員とともに担当する場合に限る。）

(2) 採用前5年間に在職した企業の市販後調査・安全対策の業務に従事した者 医療情報活用推進室、安全第一部又は安全第二部が所掌する職務（当該企業に直接関連する業務及び管理的職務を除くほか、1つの案件を他の職員とともに担当する場合に限る。）

(3) 採用前5年間に在職した企業の製造・品質管理の業務に従事した者 品質管理部が所掌する職務（当該企業に直接関連する業務及び管理的職務を除くほか、各施設の調査を他の職員とともに担当する場合に限る。）

3 機構は、前項各号に掲げる職員を同項各号に掲げる機構の職務に従事させたときは、その後に開催される運営評議会（独立行政法人医薬品医療機器総合機構運営評議会設置規程（平成16年規程第22号）第1条に規定する運営評議会をいう。）において、当該職員が所属する部、採用前5年間に在職していた企業の名称、所属部署その他特例措置の透明性、業務の公正性の確保を図るために必要な事項を報告するものとする。

附 則（平成17年3月30日17細則第2号）

この細則は、平成17年4月1日より施行する。

附 則（平成17年7月25日17細則第17号）

この細則は、平成17年8月1日から施行する。ただし、改正後の第3条第3号の規定は平成17年9月1日から施行する。

附 則（平成18年12月15日18細則第10号）

この細則は、平成18年12月15日から施行し、改正後の独立行政法人医薬品医療機器総合機構職員の業務の従事制限に関する実施細則の規定は、平成18年12月1日から適用する。

附 則（平成19年3月30日19細則第7号）

この細則は、平成19年4月1日から施行する。

附 則（平成19年6月29日19細則第12号）

この細則は、平成19年7月1日から施行する。

附 則（平成19年8月24日19細則第17号）
この細則は、平成19年8月25日から施行する。

附 則（平成19年10月1日19細則第19号）
この細則は、平成19年10月1日から施行する。

附 則（平成20年4月1日20細則第6号）
この細則は、平成20年4月1日から施行する。

附 則（平成21年4月1日21細則第9号）
この細則は、平成21年4月1日から施行する。

附 則（平成21年7月1日21細則第12号）
この細則は、平成21年7月1日から施行する。

附 則（平成21年7月24日21細則第13号）
この細則は、平成21年7月25日から施行する。

附 則（平成21年7月31日21細則第14号）
この細則は、平成21年8月1日から施行する。

附 則（平成22年3月30日22細則第3号）
この細則は、平成22年3月30日から施行する。

附 則（平成22年9月29日22細則第9号）
この細則は、平成22年10月1日から施行する。

附 則（平成23年3月29日23細則第3号）
この細則は、平成23年4月1日から施行する。

附 則（平成23年5月20日23細則第5号）
この細則は、平成23年5月20日から施行する。

附 則（平成23年6月30日23細則第9号）
この細則は、平成23年7月1日から施行する。

附 則（平成23年10月31日23細則第13号）
この細則は、平成23年11月1日から施行する。

附 則（平成24年3月16日24細則第1号）
この細則は、平成24年4月1日から施行する。

附 則（平成24年4月17日24細則第9号）
この細則は、平成24年4月17日から施行する。

附 則（平成24年9月6日24細則第12号）
この細則は、平成24年9月10日から施行する。

附 則（平成24年9月25日24細則第13号）
この細則は、平成24年10月1日から施行する。

附 則（平成25年3月19日25細則第1号）
この細則は、平成25年4月1日から施行する。

附 則（平成25年9月30日25細則第7号）
この細則は、平成25年10月1日から施行する。

附 則（平成25年10月29日25細則第8号）
この細則は、平成25年11月1日から施行する。

附 則（平成26年3月20日26細則第3号）
この細則は、平成26年4月1日から施行する。

附 則（平成26年7月10日26細則第10号）
この細則は、平成26年7月11日から施行する。

附 則（平成26年7月29日26細則第15号）
この細則は、平成26年8月1日から施行する。

附 則（平成26年8月29日26細則第16号）
この細則は、平成26年9月1日から施行する。

附 則（平成26年10月30日26細則第18号）
この細則は、平成26年11月1日から施行する。

附 則（平成26年11月14日26細則第19号）
この細則は、平成26年11月25日から施行する。

附 則（平成27年3月30日27細則第6号）
この細則は、平成27年4月1日から施行する。

附 則（平成28年3月23日28細則第3号）
この細則は、平成28年4月1日から施行する。

附 則（平成28年6月8日28細則第10号）
この細則は、平成28年6月9日から施行する。

附 則（平成29年3月22日29細則第3号）

この細則は、平成29年4月1日から施行する。

附 則（平成29年6月14日29細則第11号）
この細則は、平成29年6月14日から施行し、平成29年4月1日から適用する。

附 則（平成29年6月29日29細則第12号）
この細則は、平成29年7月1日から施行する。