

外国製造業者認定区分【追加・変更】申請の作成例

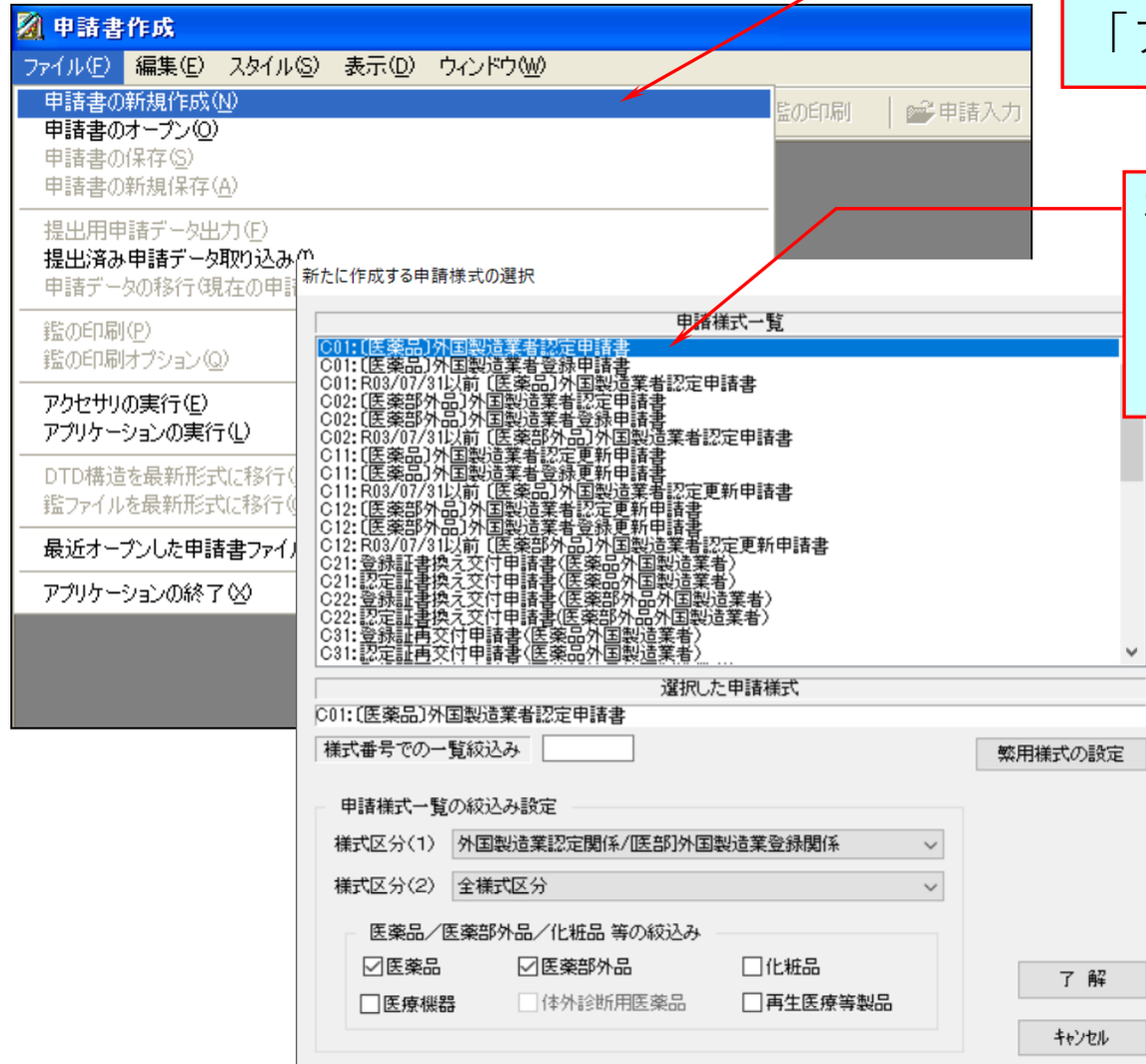
C61/C62医薬品/医薬部外品 外国製造業者認定区分 【追加・変更】申請書

本作成例は、医薬品医療機器等法対応医薬品等電子申請ソフト(FD申請ソフト)で作成した申請書の提出を前提に、その入力方法や申請時に必要な書類などの説明をします。



申請ソフトの起動

申請ソフトを起動して
「ファイル」→「申請書の新規作成」を選択



様式から医薬品は「C61」、医薬部外品は「C62」を選択し、「了解」をクリック
「変更」と「追加」で間違いやすいので、
ご注意ください

参考:
常時使用する様式は「**常用様式の設定**」にて
選択しておくこと検索が容易です

申請書のデータ入力

住所・氏名は
全角入力が必要です

申請データ作成 (C61: (医薬品)外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報	共通ヘッダ	申請の別	認定の区分	認定番号及び年月日	製造所の名称/所在地	変更し、又は追加する区分	製造所の構造設備の概要	製造所の責任者	備考	
様式	様式の別を示す記号	C61								
提出先	提出先の別	厚生労働省								
提出年月日	元号	令和	04	年	12	月	01	日		
提出者	業者コード	888888000	管理番号	001	郵便番号					
提出者	住所	3-3-26, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, T								
提出者	法人名ふりがな	ふあーますていかる あんど めでいかる でばいす いんく								
提出者	法人名	Pharmaceuticals and Medical Devic								
提出者	代表者氏名ふりがな	じょん どう								
提出者	代表者氏名	John Doe								
担当者	郵便番号	100-0013								
担当者	住所	東京都千代田区霞が関3丁目3-2								
担当者	氏名1ふりがな	いやくひん たろう								
担当者	氏名1	医薬品 太郎								
担当者	氏名2ふりがな									
担当者	氏名2									
担当者	連絡先	所属部課名等	株式会社PMDA Japan 薬事部							
担当者	電話番号	888-8888-8888	FAX番号							
担当者	メールアドレス	iyakuhin.taro@pmdajapan.co.jp								
提出者	住所									
提出者	法人名ふりがな									
提出者	法人名									
再提出情報	再提出を示す記号	新規提出								
再提出情報	再提出	差換え種別								
再提出情報	システム受付番号		再提出年月日	元号		年		月		日
手数料	手数料コード	医薬品外国製造業者認定区分追加(書面)				手数料入力	手数料金額			
添付ファイル類情報	別紙ファイル名	添付資料ファイル名	調査申請書ファイル名	添付ファイル類選択						
通常モード										

PMDAへ実際に
提出する日

法人名は認定証に
記載されますので、
スペルミス、大文
字小文字など特に
ご注意ください

参考:
申請者情報については、
事前に「データベース
メンテナンス」で申請者情
報を登録しておく、
入力が省力化できます。

提出者
= 外国製造業者
= 申請者
※ 代行者ではな
いので注意

担当者
= 代行者

外国製造所申請者のコード(下3桁が000)
※ 外国製造所のコードではないので注意

管理番号は任意の番号を入力する
(同日の申請において重複しないこと)

「住所」欄には、120文字しか入力できません。
住所が120文字より長い場合、以下のように入力してください。
① 上記欄には、入るところまで記入する
② 「備考」タブの「その他備考」欄に正しい住所を記入する

なるべく、代表者氏名に役職も入力する

申請事項に係る照会先の
担当者情報を入力する

なるべく、所属部課名等に
担当者の法人名を入力する

申請時は書面調査を選択する

入力完了後、チェックが
入っているか確認

「新規提出」を
プルダウンで選択

PDFファイルは添付しない

申請データ作成 (C61 : (医薬品)外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

医薬品、医薬部外品	医薬品
追加、変更の別	追加

ここが希望する申請内容（追加または変更）になっていない場合、
選択している様式が間違っております

編集状況 -

完了ボタンで
シクツクスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

申請データ作成 (C61:〔医薬品〕外国製造業者認定区分〔追加〕申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

認定の区分 医薬品 一般 繰返し

001:医薬品 一般

編集状況

完了ボタンでシタックチェックをして終了

チェック

編集前に戻す

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

認定区分は、手元の認定書記載の区分です

入力完了後、チェックが入っているか確認

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

認定番号 AG88888888

認定年月日 元号 平成 30 年 02 月 08 日

申請中の情報

申請中を示す記号

システム受付番号

申請年月日 元号 年 月 日

編集状況

完了前までにシタックスチェックをして終了

チェック

編集前に戻る

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

認定年月日は、お手元の認定書記載の「有効期限」の「〇年〇月〇日から」の日付です

入力完了後、チェックが入っているか確認

申請中案件の「区分追加申請書」である場合は、その案件の情報を記入してください

申請データ作成 (C61 : (医薬品)外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

製造所の名称

業者コード 888888001

名称 Ginkgo yellow Lab

ふりがな きんかお いえろー らま

製造所の所在地

国名コード 999

国名 日本

所在地 3-3-25, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, Tokyo, 100-0013, Japan

業者情報検索

編集状況 ●

完了ボタンで
シタックスチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

入力完了後、チェックが入っているか確認

外国製造所のコード
※外国製造所申請のコードではないので注意
(下3桁が「001」以降の施設毎の番号)

「所在地」欄には、120文字しか入力できません。
製造所の住所が120文字より長い場合、以下のようにしてください。
①上記欄には、入るところまで記入する
②「備考」タブの「その他備考」欄に正しい住所を記入する

製造所の名称、所在地は認定証に記載されますので、
スペルミス、大文字小文字など特にご注意ください

申請データ作成 (C61: [医薬品]外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

変更し、又は追加する区分 医薬品 一般 繰返し

001:医薬品 一般
002:医薬品 無菌医薬品

編集状況 ●

完了ボタンの
シグナルチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

通常モード 一括チェック 完了 キャンセル

追加・変更後の最終的な区分の組み合わせを選択してください。
認定の区分が複数ある場合は、「繰返し」を使い、項目を増やしてから選択してください。
1 申請につき追加できる区分は 1 つです。

追加の場合は、【現在の認定の区分】 + 【追加する認定区分】 を記載

変更の場合は、【変更後の追加区分】のみ記載

入力完了後、チェックが
入っているか確認

繰返し操作

「繰返し」の画面

繰返し状況一覧

繰返し項目数 1

001:[既] 医薬品 一般

選択状況 1 番目を選択中

追加 削除

一括ソート操作

逆順ソート

大文字小文字の区別なし

ソートキー (なし)

選択のキーによるソート実行

設定 キャンセル

製造所の責任者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠

編集状況 ●

完了ボタンで
 システムチェック
をして終了

バック

に戻す

項目追加の指定

項目を追加する条件の指定

選択位置の後ろに 個の繰返しを追加する。

選択位置以下の内容及び構造を複製で追加

了解 中止

申請データ作成 (C61 : (医薬品)外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

製造所の構造設備の概要

10	20	30	40	50	60	70
別紙参照						

編集状況

完了ボタンで
 シリョクチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

「別紙参照」としてください。
添付書類の「製造所の構造設備に関する書類」一式を確認いたします。
(必要に応じ、別紙番号を記入しても構いません)

上 1/4
下 1/4
下 線
詳細表示
記 号
ファイル入力
ファイル比較

0
1/1
8

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

入力完了後、チェックが入っているか確認

申請データ作成 (C61: (医薬品)外国製造業者認定区分(追加)申請書)

管理情報 共通ヘッダ 申請の別 認定の区分 認定番号及び年月日 製造所の名称/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の概要 製造所の責任者 備考

製造所の責任者

001: John Doe

責任者は1名のみとしてください
(自宅住所ではなく、連絡先として会社住所でも可)

氏名 John Doe

ふりがな じょん どう

所在地 3-3-25, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, Tokyo, 100-0013, J

編集状況

完了がめで
シリアルチェック
をして終了

チェック

編集前に戻す

通常モード

一括チェック 完了 キャンセル

入力完了後、チェックが入っているか確認

「所在地」欄には、120文字しか入力できません。
製造所の住所が120文字より長い場合、以下のように入力してください。
①上記欄には、入るところまで記入する
②「備考」タブの「その他備考」欄に正しい住所を記入する

区分追加には廃止が無いので、空欄にしてください。

区分変更の時のみ入力してください。

認定年月日は、お手元の認定書記載の「有効期限」の「○年○月○日から」の日付です。

入力完了後、チェックが入っているか確認

「その他備考」の欄には、以下の記載が必要です。

- ①「薬局等構造設備規則に適合」していること
- ②関係製造販売業者が代行する場合は「関係製造販売業者による代行」の記載
- ③代行者の名称・連絡先（法人名、住所、担当者名、電話番号等）

最後に「一括チェック」を押し、記入漏れがないか確認して、「完了」を押します。

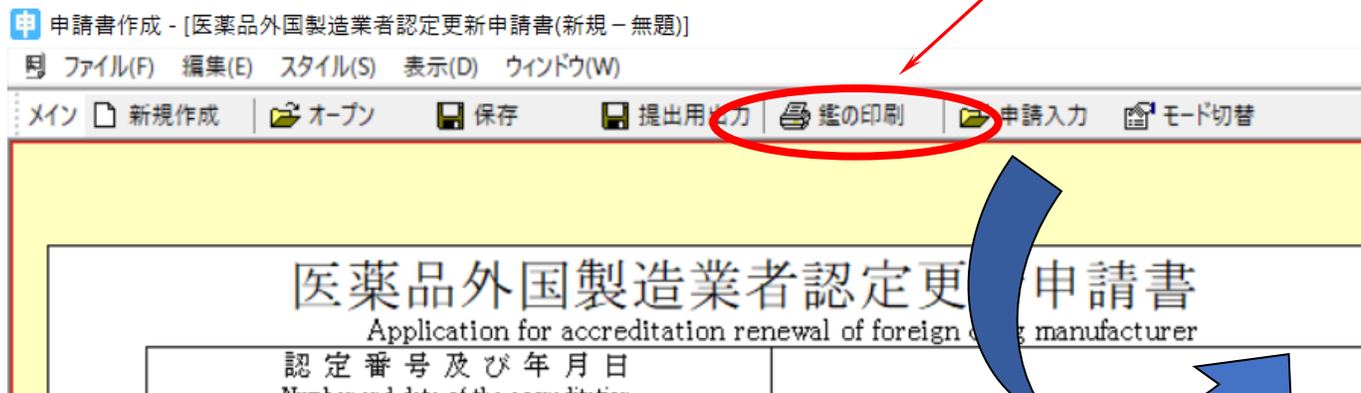
一括チェック

完了

キャンセル

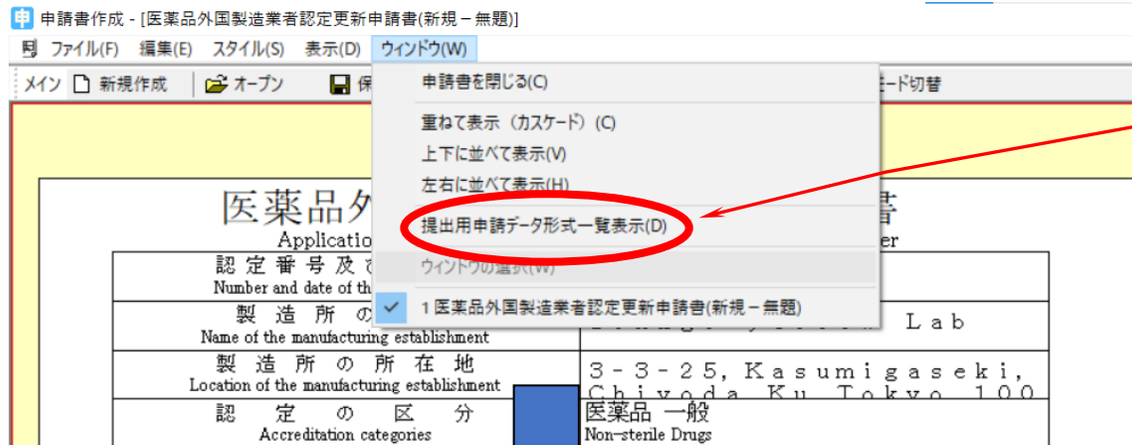
申請書の鑑の印刷手順 (全申請書共通)

上部メニューの「鑑の印刷」を選択



医療機器外国製造業者認定申請書 Application for accreditation of foreign medical device manufacturer	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	ABC Inc. US Facility
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	***** , CA USA
認定の区分 Accreditation categories	医療機器 一般 Non-sterile Medical devices
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
申請者(含役員を含む)の欠格事項 Applicant's disqualifications including those of a corporation	法第75条の4第1項の規定により許可を取り消されたこと (1) History of having license being canceled pursuant to the provision of Article 75-4, Paragraph 1
	禁錮以上の刑に処せられたこと (2) History of a court sentence of imprisonment or a severer punishment
	薬事に関する法令又はこれに基づく処分に違反したこと (3) Violation of Japanese laws and regulations related to pharmaceutical affairs or measures taken in accordance with these laws and regulations
	後見開始の審判を受けていること (4) Having received a order for commencement of guardianship
備考 Remarks	
上記により、医療機器の外国製造業者の認定を申請します。 I hereby apply for the accreditation of the foreign medical device manufacturer indicated above.	
平成20年11月 7日 2008 Year Month Day	住所 邦文 Japanese Address 外国文 ***** , CA USA Foreign language
氏名 邦文 Japanese Name 外国文 ABC Inc. Foreign language	厚生労働大臣 舩添 要一 殿 CEO Clark Kent
To Minister of Health, Labour and Welfare, Yoichi Masuzoe	

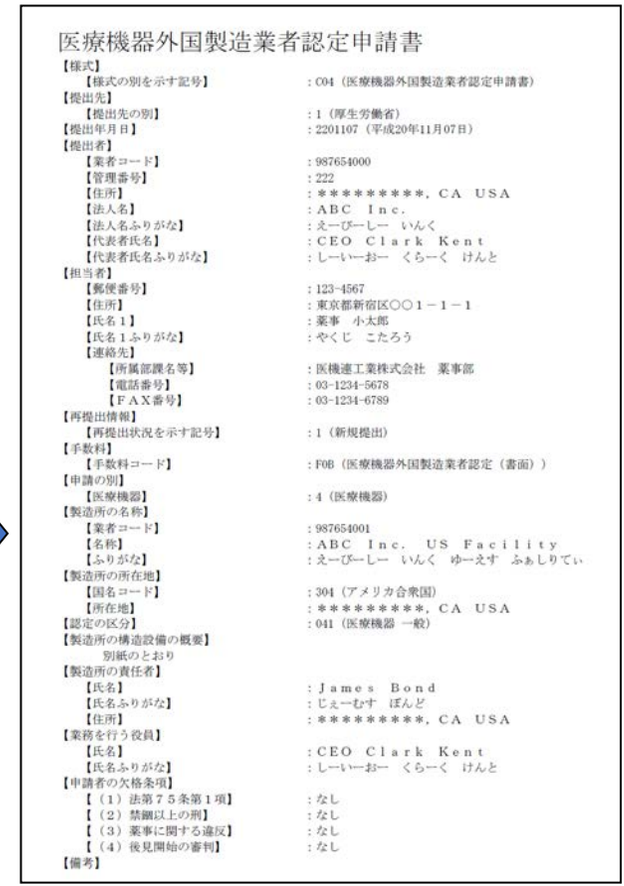
提出用申請データ (DTD) の印刷手順 (全申請書共通)



「ウィンドウ(W)」 → 「提出用申請データ形式 一覧表示」を選択



印刷



提出用申請データの作成手順 (全申請書共通)

申請書作成 - [医薬品外国製造業者認定更新申請書(新規-無題)]

ファイル(F) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W)

メイン 新規作成 オープン 保存 提出用出力 窓の印刷 申請入力 モード切替

医薬品外国製造業者認定更新申請書

Application for accreditation renewal of foreign drug manufacturer

認定番号及び年月日

「提出用出力」を選択
(ここでエラーが出る場合には、「申請入力」の「一括チェック」で、エラーを確認する)

提出用申請データ出力

入力したデータを申請用データに変換して出力します。
準備がよろしければ出力の形式を選択して次へ進んで下さい。

出力の形式

F D出力

CD-R焼込用ファイル出力

オンライン申請用出力

データのサイズ
1.39 KByte

キャンセル >次へ

「CD-R」を選択し、
「次へ」をクリック

提出用申請データ出力

出力申請書名: 医薬品外国製造業者認定更新申請書

出力先: C:\Program Files (x86)\厚生労働省\医薬品医療機器等法対応電子申請ソフト
#User_db#CDROM#
(出力先の空き容量 159.98Gbyte)
出力ファイル名: C11-00001.zip
(出力ファイルのサイズ 1.78KByte)
出力形式: CD-R焼込用ファイル出力

以上の内容でよろしければ実行を押して下さい。

出力先の選択 <戻る キャンセル 実行

「出力先の選択」で保存するフォルダを選択し、「実行」をクリック。
作成されたZIPデータをそのままCD-R等へ保存する。



提出書類等の内訳

認定申請書の鑑と、提出用申請データ (D T D)

貼付するもの

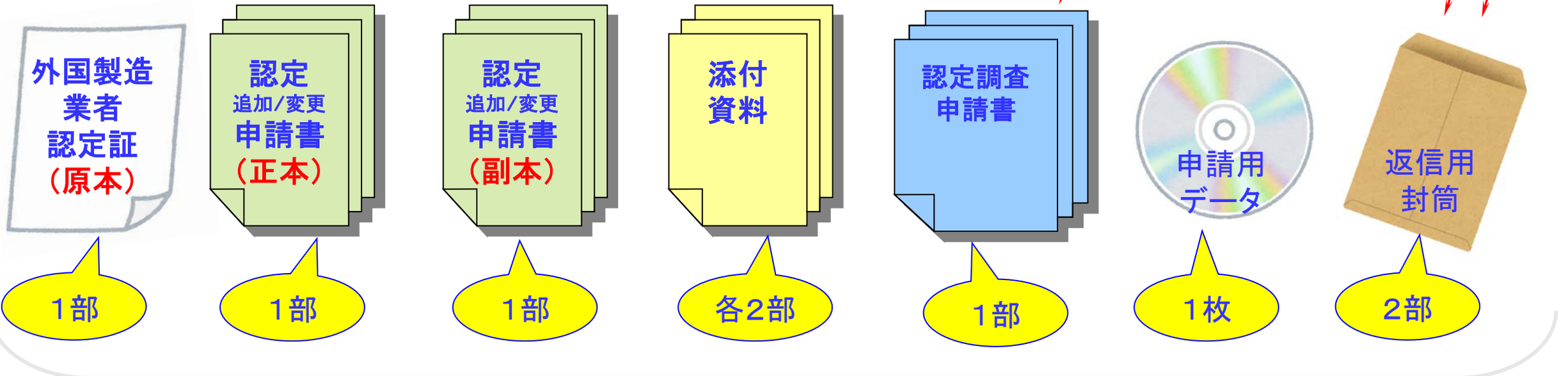
- ・区分追加の場合、裏面に登録免許税納付領収書 (原本)
- ・区分変更の場合、表面の上部余白などに収入印紙

貼付するもの

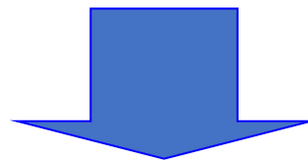
- ・裏面に、調査手数料の振込金受領書 (写し)

返信先の宛名を書くこと

封筒に返信分の切手を貼る
又はレターパック等の
信書便を使用する



認定の申請書控えが必要な場合は、別途、必要部数提出すること



P M D A へ提出

申請ソフトの鑑を使用しない場合の注意（全申請書共通） （申請書の様式Word/PDFに手入力で作成する場合）

申請ソフトの鑑

医薬品外国製造業者認定区分追加申請書
Application for addition in accreditation category of foreign drug manufacturer

認定の区分 Accreditation categories	医薬品一般 Non-sterile Drugs
認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
変更し、又は追加する区分 Category to be changed or added	医薬品一般 医薬品 細菌医薬品
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
備考 Remarks	

上記により、医薬品の外国製造業者の認定の区分の追加を申請します。
I hereby apply for addition in the accreditation category of the foreign drug manufacturer indicated above.

令和 4年12月 1日
2022 Year Month Day

住所 Japanese
Address 外国文 3-3-26, Kasumiga
Foreign language s
eki, Chiyoda Ku, T
okyo, 100-0013, Ja

氏名 Japanese
Name 外国文 Pharmaceuticals
Foreign language and Medical Devi
John Doe

厚生労働大臣 殿

To Minister of Health, Labour and Welfare

様式Word/PDFの鑑

様式第二十一（第三十七条、第三百三十七条の二十関係）
Form No. 21 (related to Article 37 and Article 137-20)

収入印紙 医薬品 変更
revenue stamp 医薬部外品 外国製造業者認定区分 追加 申請書
再生医療等製品

Application for change in accreditation category of foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer addition

認定の区分 Accreditation categories	
認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
変更し、又は追加する区分 Category to be changed or added	
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
責任者 Person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
備考 Remarks	

申請ソフト鑑で表示されている項目は、最低でも入力しなくてはならない内容です。
様式Word/PDFへ入力時には申請ソフト鑑を参考にして、入力漏れや誤記が無いようご注意ください。

I hereby apply for change in the accreditation category of the foreign drug quasi-drug regenerative, cellular therapy and gene therapy products manufacturer indicated above.

年 月 日
Year Month Day

住所 Japanese
Address 外国文
Foreign language

（法人にあつては、主たる事務所の所在地
Location of the head office in case of a corporation）

邦文
Japanese

氏名
Name 外国文
Foreign language

（法人にあつては、名称及び代表者の氏名
Name and name of its representative in case of a corporation）

殿

- ・用紙はA4で印刷すること
- ・正副合わせて2通提出すること
- ・区分追加の登録免許税の領収証書（原本）は、正本の裏面にを貼付すること
- ・区分変更の収入印紙は正本に貼り、消印を押さないこと

【記入例(区分追加)完成版】

医薬品外国製造業者認定区分追加申請書

Application for addition in accreditation category of foreign drug manufacturer

認定の区分 Accreditation categories	医薬品 一般 Non-sterile Drugs
認定番号及び年月日 Number and date of the accreditation	
製造所の名称 Name of the manufacturing establishment	
製造所の所在地 Location of the manufacturing establishment	
変更し、又は追加する区分 Category to be changed or added	医薬品 一般 医薬品 無菌医薬品
製造所の構造設備の概要 Outline of the buildings and facilities of the manufacturing establishment	
製造所の責任者 The person responsible for the manufacturing establishment	氏名 Name
	住所 Address
備考 Remarks	

上記により、医薬品の外国製造業者の認定の区分の追加を申請します。

I hereby apply for addition in the accreditation category of the foreign drug manufacturer indicated above.

令和 4年12月 1日

2022 Year Month Day

住所 邦文
Address Japanese

外国文 3 - 3 - 2 6 , K a s u m i g a s e
Foreign language e k i , C h i y o d a K u , T
o k y o , 1 0 0 - 0 0 1 3 , J a

氏名 邦文
Name Japanese

外国文 P h a r m a c e u t i c a l s
Foreign language a n d M e d i c a l D e v i
J o h n D o e

厚生労働大臣

殿

To Minister of Health, Labour and Welfare

【記入例(区分追加)完成版】

医薬品外国製造業者認定区分〔変更・追加〕申請書

【様式】
【様式の別を示す記号】 : C61 (医薬品外国製造業者認定区分〔変更・追加〕申請書)

【提出先】
【提出先の別】 : 1 (厚生労働省)
【提出年月日】 : 3041201 (令和04年12月01日)

【提出者】
【業者コード】 : 888888000
【管理番号】 : 001
【住所】 : 3 - 3 - 26, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, Tokyo, 100 - 0013, Japan
【法人名】 : Pharmaceuticals and Medical Devices Inc.
【法人名ふりがな】 : ふあーますていかる あんど めでいかる でばいす いんく
【代表者氏名】 : John Doe
【代表者氏名ふりがな】 : じょん どう

【担当者】
【郵便番号】 : 100-0013
【住所】 : 東京都千代田区霞が関3丁目3-2
【氏名1】 : 医薬品 太郎
【氏名1ふりがな】 : いやくひん たろう
【連絡先】
【所属部課名等】 : 株式会社PMDA Japan 薬事部
【電話番号】 : 888-8888-8888
【FAX番号】 : 888-8888-7777
【メールアドレス】 : iyakuhin.taro@pmdajapan.co.jp

【再提出情報】
【再提出状況を示す記号】 : 1 (新規提出)

【手数料】
【手数料コード】 : E2F (医薬品外国製造業者認定区分追加 (書面))

【申請の別】
【医薬品、医薬部外品】 : 1 (医薬品)
【追加、変更の別】 : 1 (追加)

【認定の区分】 : 011 (医薬品 一般)

【認定番号及び年月日】
【認定番号】 : AG88888888
【認定年月日】 : 2300208 (平成30年02月08日)

【製造所の名称】
【業者コード】 : 888888001
【名称】 : Ginkgo yellow Lab
【ふりがな】 : きんかお いえろー らぼ

【製造所の所在地】
【国名コード】 : 999 (日本)
【所在地】 : 3 - 3 - 25, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, Tokyo, 100 - 0013, Japan

【変更し、又は追加する区分】 : 011 (医薬品 一般)
【変更し、又は追加する区分】 : 012 (医薬品 無菌医薬品)

【製造所の構造設備の概要】
別紙参照

【製造所の責任者】
【氏名】 : John Doe
【氏名ふりがな】 : じょん どう
【所在地】 : 3 - 3 - 25, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, Tokyo, 100 - 0013, Japan

【備考】
【その他備考】
薬局等構造設備規則に適合

関係製造販売業者による代行

代行者 : 株式会社PMDA Japan
担当者 : 薬事部 医薬品 太郎

【記入例(区分追加)完成版】

連絡先住所：東京都千代田区霞が関3丁目3-2
電話：888-8888-8888
FAX：888-8888-7777
e-mail：iyakuhin.taro@pmdajapan.co.jp