## 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。

> 医薬品等外国製造業者の認定・登録申請について(医薬品、医薬部外品) https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/foreign-mfr/0009.html



# 申請ソフトの起動

<ul> <li>※ 申請書作成</li> <li>ファイル(E) 編集(E) スタイル(S) 表示(D) ウィンドウ(W)</li> <li>申請書の新規(作成(U)</li> <li>申請書のオープン(Q)</li> <li>申請書のオープン(Q)</li> </ul>	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
中語者の新規保存( <u>A</u> ) 提出用申請データ出力(E) 提出済み申請データ取り込み( <sup>A</sup> ) 電話データの移行(現在の申請 新たに作成する申請様式の選択 申請データの移行(現在の申請 新たに作成する申請様式の選択 単述様式一覧 <u> 低の印刷(P)</u> <u> 低の</u> (P) <u> </u> <u> </u> <u></u>	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 「 <b>変更</b> 」と「 <b>追加</b> 」で間違いやすいので、 ご注意ください
アプリケーションの実行(止)       002: [医楽部外品)/目製造業者登録申請書         002: [国楽部外品)/日製造業者認定申請書         002: [国楽部外品)/日製造業者認定申請書         002: [国楽部外品)/日製造業者認定申請書         011: [国楽品)/日製造業者認定更新申請書         011: [国楽品)/日製造業者認定更新申請書         011: [国楽品)/日製造業者認定更新申請書         012: [国楽品)/日製造業者(国楽品)/日製造業者(国楽品)/日製造業者)         012: [国家正書換え文付申請書(国楽品)/日製造業者)         021: [国家正書換え文付申請書(国楽品)/日製造業者)         022: [12]:	▼
選択した申請様式 C01:(医薬品)外国製造業者認定申請書	
様式番号での一覧絞込み       繁用様式         申諸様式一覧の絞込み設定       様式区分(1) 外国製造業認定関係/医部)外国製造業登録関係          様式区分(2) 全様式区分          医薬品/医薬部外品/化粧品等の絞込み          「医薬品」       医薬部外品         ①医療機器       体外診断用医薬品	式の設定       参考:         常時使用する様式は「繁用様式の設定」にて選択しておくと検索が容易です         7 解         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
	医薬品、医薬       追加、変更の       こが希望ろ	部外品 別 する申請 選択	「内容(通している	<b>医薬品</b> 追加 追加または変 様式が間違っ	更) って	になっていない おります	·場合、					<b>況</b> - - の の の の ア - 、 の が び の の で の の で の の で の の で の の で の の て の の の の の の の の の の の の の
ì	観光モード	_							→括チェック	完了	++	ンセル

睛データ作	『成(C61:〔医	薬品)外国製	2造業者認定	⊠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			「編		7 中宁了谷 壬 - ッ
ſ	001:医薬品	·般							モノー・タリビ ンタックスチェック そして終了	入力元」後、デェック入っているか確認
									チェック	
		認定	区分は、	手元の認定書言	己載の区分です			編集	兼前に戻す	
1	5.044 <del>- 1</del> . 10	_					ードチェック	空7	+ - ) +2 11.	
逓	きやチート						187192	761	+7700	6

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



Х



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 製造所の書作	〔者 備 考	
● 単植総則 認定の区分 認定参考及び年月日 製造所の条件/所在地 変更し、又は追加する区分 製造所の構造設備の構要 製造所の構造設備の構成の構成。	<ul> <li></li></ul>	入力完了後、チェック 入っているか確認
通常モード 一括チェック 完了	キャンセル	
		8

	ヤ明/ /IF/A (CII・(   本田) / 作問衣 / 本日心 / 文利 中明百 /	/\
	繰返し操作 	要 製造所の責任者 薬事に責任を有する役員 申請者の欠? ・・
「繰返し」の画	面 繰返し状況一覧 繰返し項目数 1	編集状況●
	001:[既] 医薬品 一般	完了#*タンで ジンタックスチェック をして終了
	項目追加の指定	× ック
	選択位署(	項目を追加する条件の指定
	□選択位	置以下の内容及び構造を複製で追加
		了解中止
	選択状況 1番目を選択中 <u>追加</u> 削除	
	<ul> <li>一括ソート操作</li> <li>□逆順ソート</li> <li>□大文字小文字の区別なし</li> <li>□ 選択のキーによるソート実行</li> </ul>	
	設定 キャンセル	







## 申請書の鑑の印刷手順(全申請書共通)



# 提出用申請データ(DTD)の印刷手順(全申請書共通)



14

提出用申請データの作成手順(全申請書共通)





## 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)



17

## 【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	医薬品 一般
Accreditation categorie	S	Non-sterile Drugs
認 定 番 号 及 び 年	月日	
Number and date of the accre	ditation	
製造所の名	称	
Name of the manufacturing esta	blishment	
製造所の所る	车 地	
Location of the manufacturing est	ablishment	
変更し、又は追加する	区分	医薬品 一般
Category to be changed or a	added	医蓝品 無菌医蓝品
製造所の構造設備	の 概 要	
Outline of the buildings and facili manufacturing establishme	ities of the ent	
	氏 名	
製造所の責任者 Name		
The person responsible for the	住 所	
manufacturing establishment	Address	
備 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		邦 文	
	住 所	Japanese	
	Address	外国文 Foreign language	3 - 3 - 26, Kasumigas eki, Chiyoda Ku, T okyo, 100 - 0013, Ja
	氏 名	邦 文 Japanese	
	Name	外国文 Foreign language	Pharmaceuticals and Medical Devi
厚生労働大臣	殿		John Doe

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, To kyo, 100-0013, Japan 【法人名】 : Pharmaceuticals and Medical Devic es Inc. 【法人名ふりがな】 :ふぁーますてぃかる あんど めでぃかる 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 : 888-8888-8888 【電話番号】 【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) :011 (医薬品 一般) 【認定の区分】 【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, To kyo, 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】 : John Doe 【氏名】 :じょん どう 【氏名ふりがな】 【所在地】 : 3 - 3 - 25, Kasumigaseki, Chiyoda Ku, To kyo, 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