

薬事監視指導要領

平成26年11月

厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課

目 次

第1	目的	1
第2	薬事監視指導方針	1
第3	薬事監視指導の対象及び監視指導事項	3
1	医薬品等製造販売業等の許可に付随する義務等の遵守状況の確認のために行う監視指導	3
2	不良医薬品の発見・排除等のために行う監視指導	4
3	指定薬物の発見・排除等のために行う監視指導	4
第4	違反等に対する措置	4
1	違反の類型	4
2	立入検査、報告徴収等の取扱い	8
3	不利益処分等の取扱い	10
4	違反業者の告発	11
5	回収に着手した旨及び回収の状況に関する報告の取扱い	11
6	複数の都道府県に関係する薬事監視	11
第5	厚生労働省への報告	11
1	発見等の都度行う報告	11
2	前年措置状況報告	12
3	不利益処分の報告	12
4	告発等の報告	12
第6	一斉監視指導	12
別表1	許可に付隨する義務等の遵守確認に関する監視項目表	13
別表2	不良品医薬等の流通防止に関する監視項目表	16
別表3	指定薬物を発見・排除するために行う監視項目表	17
別紙様式		
1	違反業者等報告書	18
2	G M P / G C T P 調査結果報告書	19
3	Q M S 調査結果報告書	19
4	G V P 調査結果報告書	20
5	G Q P 調査結果報告書	20
6	医薬品等製造販売業者等に対する監視指導における指摘事項について	21
7	発見措置報告書	21
8	○○年における医薬品等の製造販売業者等に係る違反措置報告書	22
9	都道府県における不利益処分報告書	24
10	告発報告書	24

11 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違反司法処分結果報告書 24

薬事監視指導要領

第1 目的

この薬事監視指導要領は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和35年法律第145号。以下「法」という。）に基づく監督権限の行使に関する監視指導方針及び監視指導事項並びに関係法令に対する違反措置等を定め、都道府県、保健所設置市又は特別区（以下「都道府県等」という。）が実施する薬事監視指導業務の統一的運営とその効率的な実施を図るためのものとする。

第2 薬事監視指導方針

- 1 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品（以下「医薬品等」という。）の製造販売業者、製造業者、医療機器の修理業者、製造販売後安全管理に係る業務の委託を受けた者、原薬等登録原簿の登録を受けた者、特定医療機器若しくは生物由来製品に関する記録又は保存の事務の委託を受けた者（以下「製造販売業者等」という。）、薬局開設者、病院、診療所若しくは飼育動物診療施設の開設者、医薬品等の販売業者、医療機器の貸与業者（以下「薬局開設者等」という。）その他医薬品等を業務上取り扱う者又は医療等の用途以外の用途に供するために指定薬物若しくはその疑いがある物品を貯蔵し、又は陳列している者若しくはこれらの物を製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者に対する、以下のアからソまでに掲げる監視指導について、厚生労働省（本省及び地方厚生局）と都道府県等及び独立行政法人医薬品医療機器総合機構は、常時緊密な連携を図り、対象業者の実態、違反の動向等に応じて重点的、効果的及び計画的な実施を期するものとする。
 - ア 医薬品等の製造販売業者、外国特例承認取得者又は法第80条第1項から第3項までに規定する輸出用の医薬品等（都道府県知事が製造業許可を与えることとされているものに限る。キにおいて同じ。）の製造業者が医薬品等の回収に着手した旨及び回収の状況に関して行う報告の受領（法第68条の11）
 - イ 医薬品等の製造販売業若しくは製造業、医療機器の修理業又は原薬等登録原簿への登録に付随する義務の遵守状況の確認又は医薬品等の製造販売業者等に対する法第71条等の規定による命令の遵守状況の確認のために行う立入検査、報告徴収等（法第69条第1項）
 - ウ 薬局開設者等、医薬品等の製造販売業者若しくは製造業者、医療機器の修理業者又は原薬等登録原簿の登録を受けた者その他医薬品等を業務上取り扱う者に対する不良医薬品等を発見、排除する等のために行う立入検査、報告徴収等（法第69条第4項）
 - エ 医薬品等を業務上取り扱う者に対する廃棄、回収等の命令（法第70条第1項）又は薬事監視員による廃棄、回収等の処分（法第70条第2項）
 - オ 医薬品等の製造販売業者又は医療機器の修理業者に対する検査命令（法第71条）
 - カ 医薬品等の製造販売業者に対する品質管理（医療機器及び体外診断用医薬品の製造販売業者にあっては製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制。以下「品質管理等」という。）又は

製造販売後安全管理の方法の改善等の命令（法第72条第1項）

- キ 医薬品等の製造販売業者（選任製造販売業者を除く。）又は法第80条第1項から第3項までに規定する輸出用の医薬品等の製造業者に対する、製造管理若しくは品質管理の方法が厚生労働省令で定める基準に適合せず、又はその製造管理若しくは品質管理の方法によって医薬品等が法第56条（第60条又は第62条において準用する場合を含む。）、第65条、第65条の6に規定する医薬品等若しくは法第68条の2-0に規定する生物由来製品（「不良医薬品等」という。以下同じ。）に該当するようになるおそれがある場合の、製造管理又は品質管理の方法の改善等の命令（法第72条第2項）
- ク 医薬品等（医療機器及び体外診断用医薬品を除く。）の製造業者又は医療機器の修理業者に対する、構造設備が法第13条第4項第1号、第23条の2-2第4項第1号若しくは第40条の2第4項第1号の規定に基づく厚生労働省令で定める基準に適合せず、又はその構造設備によって不良医薬品等に該当するようになるおそれがある場合の、構造設備の改善等の命令（法第72条第3項）
- ケ 医薬品等（製造業者又は薬局開設者等にあっては、都道府県知事が製造業許可又は販売業許可若しくは貸与業許可を与えることとされているものに限る。コからシまでにおいて同じ。）の製造販売業者、製造業者、医療機器の修理業者又は薬局開設者等に対する、法又はこれに基づく命令に違反する行為があった場合に、保健衛生上の危害の発生や拡大を防止するため必要に応じその業務の運営の改善に必要な措置を採らせるための命令（法第72条の4第1項）
- コ 医薬品等の製造販売業者、製造業者、医療機器の修理業者又は薬局開設者等に対する、法第23条の2-6第1項又は第79条第1項により付された条件に違反する行為があった場合に、その条件に対する違反を是正するために必要な措置を採らせるための命令（法第72条の4第2項）
- サ 医薬品等の製造販売業者、製造業者、医療機器の修理業者又は薬局開設者等に対する、医薬品等の総括製造販売責任者、医薬品製造管理者、医薬部外品責任技術者、化粧品責任技術者若しくは医療機器責任技術者、体外診断用医薬品若しくは再生医療等製品製造管理者、医療機器修理責任技術者、薬局の管理者、店舗管理者若しくは区域管理者、医薬品等の販売業の営業所管理者又は医療機器の販売業若しくは貸与業の管理者の変更命令（法第73条）
- シ 医薬品等の製造販売業者、製造業者、医療機器の修理業者又は薬局開設者等に対する許可若しくは登録の取消し又は業務の停止命令（法第75条第1項、第75条の2第1項）
- ス 医療等の用途以外の用途に供するために指定薬物である疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している者又は製造し、輸入し、販売し、若しくは授与した者に対する、当該物品が指定薬物であるかどうかについて検査を受けさせるための命令（法第76条の6第1項）又は当該検査の結果の通知を受けるまでの間、当該物品及びこれと同一の物品を製造し、輸入し、販売し、授与し、若しくは販売又は授与の目的で陳列することを禁ずるための命令（法第76条の6第2項）
- セ 法第76条の4の規定に違反して貯蔵され、若しくは陳列されている指定薬物若しくは同条の規定に違反して製造され、輸入され、販売され、若しくは授与された指定薬物を取り扱う者に対する廃棄、回収等の命令（法第76条の7第1項）又は薬事監視員による廃棄、回収等の処分（法第76条の7第2項）

- ソ 指定薬物又はその疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している者若しくは製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者に対する立入検査、報告徴収等（法第76条の8）
- 2 法令違反に対して、医薬品等の品質、安全性及び有効性の確保の観点から適切な措置を迅速に講ずるとともに、当該業者が自主的な改善に取り組むよう指導するものとする。
- 3 法令違反に関して、違反状況に応じ複数の都道府県等が関係するときは、相互に連絡・調整をとり、適切な薬事監視指導及び行政処分を行うこととする。

第3 薬事監視指導の対象及び監視指導事項

監視指導の対象及び監視指導事項は、それぞれ、次のとおりとする。

- 1 医薬品等の製造販売業の許可等に付随する義務等の遵守状況の確認のために行う監視指導（法第69条第1項）

（1）監視指導対象者

医薬品等の製造販売業者等

（2）監視指導事項

以下に掲げる義務等の遵守確認であり、別表1の監視項目表に基づき実施すること。

ア 法に基づく許可又は登録要件

法第12条の2、第13条第4項（同条7項において準用する場合を含む。）、第23条の2の2、第23条の2の3第4項、第23条の21、第23条の22第4項（同条第7項において準用する場合を含む。）、第40条の2第4項（同条第6項において準用する場合を含む。）

イ 法に基づく承認要件

法第14条第2項又は第9項、第23条の2の5第2項又は第11項、第23条の25第2項又は第9項

ウ 法に基づく届出義務

法第14条第10項、第14条の9、第19条、第23条の2の5第12項、第23条の2の12、第23条の2の16（第40条の3において準用する場合を含む。）、第23条の25第10項、第23条の36

エ 製造管理体制又は製造販売管理体制

法第17条、第23条の2の14（第40条の3において準用する場合を含む。）、第23条の34、第68条の16、第80条第1項から第3項まで

オ 製造販売業者又は製造業者の遵守事項

法第18条第1項又は第2項、第23条の2の15第1項又は第2項（第40条の3において準用する場合を含む。）、第23条の35第1項又は第2項

カ 医薬品の取扱い

法第46条第1項又は第4項、第58条

キ 情報の提供等

法第9条の3、第36条の3及び第36条の4、第36条の5及び第36条の6、法第36条の9及び第36条の10、第40条の4、第68条の2第1項又は第2項、第68条の9

ク 副作用等の報告、回収に着手した旨及び回収の状況の報告等

法第14条の3第2項、第23条の2の8第2項、第23条の28第2項、第68条の10第1項、第68条の11、第68条の14第1項、第68条の24第1項

ケ 特定医療機器、再生医療等製品又は生物由来製品の記録の作成等

第68条の5第1項又は第4項から第6項まで、第68条の7第1項又は第6項から第8項まで、第68条の22第1項又は第6項から第8項まで

コ 監督命令

法第71条、第72条第1項から第3項まで、第72条の4、第73条、第75条第1項、第75条の2第1項

サ その他

法第23条、第23条の22（第40条の3において準用する場合を含む。）、第23条の42、第80条第7項、第80条の9第1項、

2 不良医薬品の発見・排除等のために行う監視指導（法第69条第4項）

（1）監視指導対象者

薬局開設者等、医薬品等の製造販売業者若しくは製造業者、医療機器の修理業者、原薬等登録原簿の登録を受けた者その他医薬品等を業務上取り扱う者

（2）監視指導事項

無許可品、無承認品、不良医薬品等又は不正表示品の発見若しくは排除等であり、別表2の監視項目表に基づき実施すること。

3 指定薬物の発見・排除等のために行う監視指導（法第76条の7、第76条の8）

（1）監視指導対象者

指定薬物又は指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者

（2）監視指導事項

指定薬物の発見又は排除等であり、別表3の監視項目表に基づき実施すること。

第4 違反等に対する措置

1 違反の類型

都道府県等において、法令違反を発見した場合、その違反に対し違反の態様等に即応した措置

を講ずるものとする。

本要領の監視指導に係る違反の類型は以下のとおりとし、違反に対する法令等の適用に疑義が生じた場合は、事前に厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課に照会するものとする。

(1) 医薬品等の製造販売業の許可等に付随する義務等に係る違反

前記第3の1(1)の対象者による以下の違反とする。(薬局及び製造販売業者については、ア及びイを除く。)

ア 製造販売後安全管理の不備

「医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第135号)に違反すること。

イ 品質管理等の不備

「医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第136号)又は医療機器又は体外診断用医薬品の製造販売業者にあっては、「医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制の基準に関する省令」(平成26年厚生労働省令第94号)に違反すること。

ウ 欠格事由への該当

法第12条の2第3号、第23条の2の2第3号若しくは第23条の21第3号に規定する欠格事由に該当すること。

エ 製造所等における製造管理又は品質管理の不備

「医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第179号)、「医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成16年厚生労働省令第169号)又は「再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令」(平成26年厚生労働省令第93号)に違反すること。

オ 届出義務の違反

法第14条第10項、第14条の9、第19条第1項、第23条の2の5第12項、第23条の2の12第1項、第23条の2の16第1項、第23条の25第10項又は第23条の36第1項に規定する届出義務に違反すること。

カ 遵守事項等の違反

法第17条第1項、第23条の2の14第1項又は第23条の34第1項に規定する総括製造販売責任者の設置義務、法第17条第2項、第23条の2の14第2項又は第23条の34第2項に基づき厚生労働省令で定める総括製造販売責任者の遵守事項若しくは法第18条第1項又は第3項、第23条の2の15第1項若しくは第3項又は第23条の35第1項若しくは第3項に基づき厚生労働省令で定める医薬品等の製造販売業務に係る遵守事項等に違反すること。

キ 医薬品等の取扱いに対する違反

法第46条に規定する毒薬若しくは劇薬の譲渡手続又は法第58条に規定する医薬品の施封義務に違反すること。

ク 情報の提供等、報告義務等の違反

法第68条の2第1項に規定する情報の提供等に係る義務、法第68条の9に規定する危害防止措置を講じる義務、法第14条の3第2項、第23条の2の8第2項又は第23条の28第2項に基づき課せられた報告等の義務、法第68条の10第1項に規定する医薬品等の副作用等の報告義務、法第68条の11に規定する医薬品等の回収に着手した旨及び回収の状況の報告義務又は第68条の5第1項若しくは第4項から第6項まで、第68条の7第1項若しくは第6項から第8項まで又は法第68条の22第1項若しくは第6項から第8項までに規定する特定医療機器、再生医療等製品又は生物由来製品に関する記録の作成及び保存義務に違反すること。

ケ 監督命令等への違反

法第71条に基づく検査命令、法第72条第1項若しくは第2項に基づく品質管理等若しくは製造販売後安全管理又は製造所における製造管理若しくは品質管理の方法の改善等の命令、法第72条の4に基づく業務運営の改善等の命令、法第73条に基づく総括製造販売責任者等の変更命令又は法第75条第1項に基づく許可の取消し若しくは業務の停止命令に違反すること。

(2) 医薬品等（医療機器及び体外診断用医薬品を除く。）の製造業の許可に付随する義務等に係る違反

前記第3の1（1）の対象者による以下の違反とする。

ア 医薬品等の製造所の構造設備要件不適合

「薬局等構造設備規則」（昭和36年厚生省令第2号）に違反すること。

イ 欠格事由への該当

法第13条第4項（同条第7項において準用する場合を含む。）又は第23条の22第4項（同条第7項において準用する場合を含む。）に規定する欠格事由に該当すること。

ウ 届出義務の違反

法第19条第2項又は第23条の36第2項に規定する届出義務に違反すること。

エ 遵守事項等の違反

法第17条第3項若しくは第5項又は第23条の34の第3項に規定する医薬品等の製造管理者や責任技術者の設置義務若しくは実地の管理義務又は法第18条第2項若しくは第23条の35第2項に基づき厚生労働省令で定める医薬品等の製造業務に係る遵守事項に違反すること。

オ 毒薬等の取扱いに対する違反

法第46条に規定する毒薬又は劇薬の譲渡手続に違反すること。

カ 監督命令等への違反

法第72条第3項に基づく構造設備の改善等の命令、法第72条の4に基づく業務運営の改善等の命令、法第73条に基づく管理者若しくは責任技術者の変更命令又は法第75条第1項に基づく許可の取消し若しくは業務の停止命令に違反すること。

(3) 医療機器又は体外診断用医薬品の製造所の登録に付随する義務等に係る違反

前記第3の1（1）の対象者による以下の違反とする。

ア 欠格事由への該当

第23条の2の3第4項に規定する欠格事由に該当すること。

イ 届出義務の違反

第23条の2の16第2項に規定する届出義務に違反すること。

ウ 遵守事項等の違反

法第23条の2の14第3項若しくは第5項に規定する医療機器責任技術者又は体外診断用医薬品製造管理者の設置義務若しくは実地の管理義務又は第23条の2の15第2項に基づき厚生労働省令で定める医療機器若しくは体外診断用医薬品の製造業務に係る遵守事項に違反すること。

エ 監督命令等への違反

法第72条の4に基づく業務運営の改善等の命令、法第73条に基づく医療機器責任技術者若しくは体外診断用医薬品製造管理者の変更命令又は法第75条第1項に基づく許可の取消し若しくは業務の停止命令に違反すること。

(4) 原薬等登録原簿への登録に付隨する義務等に係る違反

前記第3の1(1)の対象者による以下の違反とする。

登録管理体制の不備

法第80条の8又は第80条の9第1項の規定に違反すること。

(5) 医療機器の修理業の許可に付隨する義務等に係る違反

前記第3の1(1)の対象者による以下の違反とする。

ア 医療機器の修理業の事業所の構造設備要件不適合

「薬局等構造設備規則」(昭和36年厚生省令第2号)

イ 欠格事由への該当

法第40条の2第4項(同条第6項において準用する場合を含む。)に規定する欠格事由に該当すること。

ウ 届出義務の違反

法第40条の3において準用する第23条の2の16第2項に規定する届出義務に違反すること。

エ 修理管理体制の不備

法第40条の3において準用する第23条の2の14第3項及び第4項に規定する責任技術者の設置義務若しくは実地の管理義務又は法第40条の3において準用する第23条の2の15第2項に基づき厚生労働省令で定める医療機器の修理業務に係る遵守事項に違反すること。

オ 情報の提供等の違反

法第68条の2第2項又は第3項に規定する情報の提供等に係る義務に違反すること。

カ 監督命令等への違反

法第72条第3項に基づく構造設備の改善等の命令、法第72条の4に基づく業務運営の改善等の命令、法第73条に基づく責任技術者の変更命令又は法第75条第1項に基づく許可の取消し若しくは業務の停止命令に違反すること。

(6) 不良医薬品等の流通等に係る違反

前記第3の2(1)の対象者による以下の違反とする。

ア 医薬品等の無許可製造若しくは無許可製造販売又は無承認製造販売等

法第12条、第23条の2、第23条の20、第13条、第23条の2の3、第23条の22、第14条、第14条の9、第23条の2の5、第23条の2の12、第23条の2の23又は第23条の25（第23条の26による承認を含む。）の規定に違反して、医薬品等を製造又は製造販売すること。

イ 不良医薬品等の製造又は製造販売

法第56条（第60条又は第62条において準用する場合を含む。）、第65条、第65条の6、第57条第2項（第60条及び第62条において準用する場合を含む。）の規定に違反して、医薬品等を製造又は製造販売すること。また、法第58条の規定に違反して、医薬品を製造販売すること。

ウ 医薬品等の不正表示品の製造又は製造販売

法第44条第3項、第55条第1項（第60条、第62条、第64条又は65条の5において準用する場合を含む。）の規定に違反して、医薬品等を製造又は製造販売すること。

エ 無許可品、無承認品、不良医薬品等又は不正表示品の販売・授与等

法第55条第2項（第60条、第62条、第64条又は65条の5において準用する場合を含む。）、第56条（第60条又は第62条において準用する場合を含む。）、第57条第2項（第60条又は第62条において準用する場合を含む。）の規定に違反して、医薬品等を販売し、授与し又は販売若しくは授与の目的で貯蔵し、又は陳列すること。

(7) 指定薬物に係る違反

前記第3の3(1)の対象者による以下の違反とする。

指定薬物の製造等

医療等の用途以外の用途に供するために指定薬物を製造し、輸入し、販売し、授与し、又は販売若しくは授与の目的で貯蔵し、又は陳列すること。

(8) その他の違反

前記(1)から(7)以外の違反で事故の起こり得る可能性の高いものとする。

2 立入検査、報告徴収等の取扱い

都道府県等において上記1の(1)から(8)までに該当する違反を発見した場合における立入検査等の取扱いは以下のとおりとする。

(1) 医薬品等に係る立入検査等の取扱い

ア 医薬品等に係る立入検査等の取扱い

① 違反業者が管内の場合

当該違反業者が管内に存在する場合は、当該都道府県等は、管内の当該違反業者の製造（事務）所等、業務を行う場所への立入検査等を速やかに実施し、当該違反業者に回収等の必要な措置を講じさせること。

なお、管内の違反業者について、業務を行う場所（法に基づく許可を有しない医薬品等の倉庫等）が管外にある場合は、当該場所を管轄する都道府県等に必要な調査及び措置等を依頼できるものとする。依頼を受けた都道府県等は、その結果を依頼元の都道府県等に回報すること。

② 違反業者が管外の場合

違反業者が管内に存在しない場合は、当該違反業者を所管する都道府県等へ通報すること。通報を受けた都道府県等は、管内の当該違反業者の製造（事務）所等に立入検査等を行い、必要に応じた措置を講じた後、その結果を通報元の都道府県等に回報すること。

③ 独立行政法人医薬品医療機器総合機構との関連

独立行政法人医薬品医療機器総合機構において、法第13条の2（第80条第4項において準用する場合を含む。）、第23条の23又は第69条の2に基づく立入検査を実施した際、法違反が確認できた場合は、厚生労働省本省に通報すること。通報を受けた厚生労働省本省は調査を行い、必要に応じ、措置を講じること。

④ 厚生労働省の調査依頼等

厚生労働省が違反を発見した場合又は都道府県等若しくは独立行政法人医薬品医療機器総合機構から報告のあった違反について厚生労働省が必要と認める場合は、関係都道府県等に対し調査を依頼し、又は自ら調査を行うこと。

イ 報告書の徴収

都道府県等は、違反業者から別紙様式1による報告書を徴収し、これに基づいて適切な改善指導を実施するものとする。ただし、違反の内容が軽微であり改善指示書等により改善指導を行えば足りると認めた場合は別紙様式1による報告書の徴収は要しない。

ウ GMP、QMS、GCTP、GVP、GQP等違反に係る取扱い

① 報告書の作成等

監視指導を実施した都道府県は別紙様式2から5までにより調査結果報告書を作成し、当該報告書を当該製造所等に係る管理記録として、5年間保存すること。

なお、生物由来製品等特段の保存を求めている品目についてはその期間保存すること。

当該報告書の作成に当たっては、担当職員による実際の確認内容（違反事項についてはその具体的な内容を含む。）を記載すること。

② 指摘事項等の伝達及び業者の改善状況の確認

調査結果を総合的に評価して違反と認める事項のうち、上記イのただし書きに該当する場合は、指摘事項を別紙様式6により当該違反業者に伝え、指摘事項に対する改善内容又は改善計画を報告させ、必要に応じて実地の確認を行う等、速やかに改善状況を確認するものとする。

(2) 指定薬物に係る立入検査等の取扱い

ア 指定薬物に係る立入検査等の取扱い

① 指定薬物を取り扱う者が管内の場合

法第76条の4に違反して指定薬物又は指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している疑いがある者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した疑いがある者が管内に存在する場合は、都道府県は、管内の当該指定薬物を取り扱う者の製造（事務）所等、業務を行う場所への立入検査等を速やかに実施し、検査命令等の必要な措置を講じること。

なお、管内の法第76条の4に違反して指定薬物又は指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者について、業務を行う場所が管外にある場合は、当該場所を管轄する都道府県に必要な調査及び措置等を依頼できるものとする。依頼を受けた都道府県はその結果を、依頼元の都道府県に回報すること。

② 指定薬物を取り扱う者が管外の場合

法第76条の4に違反して指定薬物又は指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している疑いがある者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した疑いがある者が管内に存在しない場合は、当該指定薬物を取り扱う者を所管する都道府県へ通報すること。通報を受けた都道府県は、管内の当該指定薬物を取り扱う者の製造（事務）所等に立入検査等を行い、必要に応じた措置を講じた後、その結果を通報元の都道府県に回報すること。

③ 厚生労働省の調査依頼等

厚生労働省が違反を発見した場合又は都道府県から報告のあった違反について厚生労働省が必要と認める場合は、関係都道府県に対し調査を依頼し、又は自ら調査を行うこと。

イ 報告書の徴収

都道府県は、法第76条の4に違反して指定薬物を貯蔵し、若しくは陳列している者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者から別紙様式1による報告書を徴収し、これに基づいて適切な改善指導を実施するものとする。ただし、違反の内容が軽微であり改善指示書等により改善指導を行えば足りると認めた場合は別紙様式1による報告書の徴収は要しない。

3 不利益処分等の取扱い

(1) 不利益処分等の実施について都道府県等は、製造販売業者等又は指定薬物若しくは指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、又は陳列している者若しくは製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、又は陳列した者に対し、その業者の行った違反行為の悪質性及び健康被害の危険性等を勘案して必要であると認められる場合はア及びイに留意の上、業許可の取消し、業務の停止、管理者等の変更命令、製造管理方法等の改善命令、構造設備等の改善命令、検査命令、廃棄命令等の不利益処分（以下「処分」という。）及び報告命令、始末書の徴収、報告書の徴収等の措置を講ずるものとする。

ア 処分の実施に当たっては、行政手続法（平成5年法律第88号）第12条に基づく処分基準を策定の上、同法の規定に従い、公正かつ厳正に行うこと。

また、処分の実施に当たっては、行政不服審査法（昭和37年法律第160号）の規定に

より異議申立てができる旨を、また、行政事件訴訟法（昭和37年法律第139号）の規定により不利益処分の取消しを求める訴訟を提起することができる旨を、処分を受けた者に対し教示すること。

- イ 処分等の実施内容を記録した台帳を業者の別に作成し、保存すること。
(なお、台帳の保存期限については、各都道府県等の文書管理規程に基づいて設定することとする。)

(2) 処分後の製造（営業）所等の調査について

4 違反業者の告発

都道府県等は、法違反業者について違反行為の態様及び行為者の犯意等を勘案して、必要であると認める場合は、刑事訴訟法（昭和23年法律第131号）第239条第2項の規定により告発を行うものとする。

5 回収に着手した旨及び回収の状況に関する報告の取扱い

医薬品等の製造販売業者、外国特例承認取得者又は法第80条第1項から第3項までに規定する輸出用の医薬品等（都道府県知事が許可を与えることとされているものに限る。）の製造業者から医薬品等の回収に着手した旨及び回収の状況に関する連絡を受けた場合は、「医薬品・医療機器等の回収について」（平成26年11月21日薬食発1121第10号）により、回収状況等を的確に把握の上、当該回収が保健衛生上適切に実施されるよう、当該業者を指導するものとする。

6 複数の都道府県に関する薬事監視

製造販売業者等の違反の場合、事例によっては、製造業者等へも薬事監視業務を行う必要が生じ、その結果、複数の都道府県に関する場合が想定されるが、その場合、違反を起こした製造販売業者の許可権者である都道府県が中心となり、製造販売業者に対する措置を講じるとともに、関係する製造業者の許可権者である都道府県に対し必要な措置を依頼し、その措置後、製造業者の許可権者である都道府県は製造販売業者の許可権者である都道府県に対し、行った措置等について回報を行うものとする。

第5 厚生労働省への報告

第4の1の（1）から（7）までに該当する違反及び医薬品等による誤用若しくは不良品等による事故（以下「事故」という。）について、都道府県等は、次のとおり厚生労働省へ報告するよう御協力を願いとする。

1 発見等の都度行う報告

都道府県等は、以下の場合、発見又は措置の都度、別紙様式7により厚生労働省へ報告するよう御協力を願いとする。

ア 厚生労働省許可業者の違反を発見した場合

都道府県等は、当該職員に対する厚生労働大臣が行う処分に関して意見を付することができる。

イ 指定薬物に係る違反を発見した場合

ウ ア又はイのほか、業者の違反を発見又は措置した場合であって、以下の①から⑤のいずれか

に該当する場合

- ① 違反の内容が重大又は悪質と判断されるもの
- ② 健康被害が発生しているもの又は予想される健康被害が重大なもの
- ③ 警察が関与しているもの
- ④ 報道機関が特に取り上げているもの
- ⑤ その他特に必要と認めるもの

2 前年措置状況報告

都道府県は、毎年2月末日までに、別紙様式8により、前年における違反業者に対する措置状況（事故を除く。管内の保健所設置市又は特別区の措置分も含む。）について、厚生労働省へ報告するよう御協力をお願いする。ただし、違反内容が軽微なものであって、第4の2（2）のただし書により報告書を徴収しなかったものについては、報告を要しない。なお、保健所設置市又は特別区の措置分については、直接当該保健所設置市又は特別区が厚生労働省へ報告することとしても差し支えない。

3 不利益処分の報告

都道府県は、製造販売業者等又は法第76条の4に違反して指定薬物又は指定薬物の疑いがある物品を貯蔵し、若しくは陳列している者又は製造し、輸入し、販売し、授与し、貯蔵し、若しくは陳列した者に対する処分を実施した場合は、別紙様式9により、厚生労働省へ報告するよう御協力をお願いする。

4 告発等の報告

都道府県等は告発を行った場合は別紙様式10により厚生労働省へ報告するよう御協力をお願いする。また、告発を行った法違反業者はもとより、管内その他の法違反業者で警察等が取り扱った事犯についても関係機関と緊密な連絡を取り、司法処分が行われた場合は、別紙様式11により厚生労働省へ報告するよう御協力を御願いする。

第6 一斉監視指導

医療上有用性の高い医療品等の実態把握及び不良医薬品等の流通防止の観点から効果的な監視指導を実施するため、厚生労働省は、都道府県等との連携の元に、統一的な検査の収去、立入検査の一斉監視実施計画を策定し、原則年1回、都道府県等はこれに基づいて、収去検査、立入検査を実施するものとする。

なお、実施時期、実施内容等については実施に併せて別途通知するものとする。

別表1 許可等に付随する義務等の遵守確認に関する監視項目表

監視項目表	製造販売業					製造業					修理業	外国製造業者
	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品		
製造業の製造、試験設備が薬局等構造設備規則に適合しているか。						法第13条 薬局等構造設備規則第6条等					法第23条の22 薬局等構造設備規則第14条等	法第23条の2の3 規則第14条の5
製造管理又は品質管理方法がGMP・QMS・GCTPに適合しているか。				法第23条の2の5 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令		法第14条 医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令				法第23条の2の5 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令	法23条の2.5 再生医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令	
製造販売業の製造販売後安全管理の方法が基準に適合しているか。	法第12条の2 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令		法第23条の2の2 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令		法第23条の21 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令 医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制の基準に関する省令							
製造販売業の品質管理等の方法が基準に適合しているか。	法第12条の2 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令 医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制の基準に関する省令		法第23条の2の2 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令 医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制の基準に関する省令		法第23条の21 医薬品、医薬部外品、化粧品及び再生医療等製品の品質管理の基準に関する省令 医療機器又は体外診断用医薬品の製造管理又は品質管理に係る業務を行う体制の基準に関する省令							
総括製造販売責任者、医薬品製造管理者又は責任技術者又は再生医療等製品製造管理者の勤務及び管理は適正か。	法第17条		法第23条の2の14	法第23条の34	法第17条			法第23条の2の14	法第23条の34	法第40条の3準用法 第23条の2の14規則第168条		
製造販売(製造)業者は、製造(営業)所を廃止等した場合に30日以内に厚生大臣に届出をしているか。	法第19条		法第23条の2の16	法第23条の36	法第19条			法第23条の2の16	法第23条の36	法第40条の3準用法 第23条の2の16準用規則第195条		
医薬品の譲渡手続き及び記録の保存は適正か。	法第46条				法第46条							
医薬品の容器又は被包に封が施されているか。	法第58条											
医薬品等に係る有効性及び安全性その他医薬品等の適正な使用のための情報収集及び提供は適正か。	法第68条の2		法第68条の2								法第68条の2	
医薬品等の使用によって、保健衛生上の危害が発生し、又は拡大するおそれがあることを知ったとき、これを防止するために廃棄、回収等の必要な措置を講じたか。		法第68条の9									法第68条の9	
医薬品等の副作用等報告が法定期間内に実施されているか。		法第68条の10									法第68条の10	
医薬品等の回収状況等の報告が適切に実施されているか。		法第68条の11									法第68条の11	
特定医療機器、再生医療等製品及び生物由来製品に関する記録の作成及び保存等は適正か。	法第68条の22		法第68条の5	法第68条の7							法第68条の5	
検査命令を遵守しているか。		法第71条									法第71条	
改善命令を遵守しているか。		法第72条、第72条の3			法第72条、第72条の3					法第72条 法第72条の3		

監視項目表	製造販売業					製造業					修理業	外国製造業者
	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品		
管理者等の変更命令を遵守しているか。	法第73条					法第73条					法第73条	
許可の取消等処分を遵守しているか。	法第75条					法第75条		法第75条の2	法第75条	法第75条	法第75条の2の2	
外国製造承認品に係る適正な取扱いに必要な情報提供請求又は指示を遵守しているか。											法第68条の10	
設置管理医療機器の品目ごとに設置管理基準書を作成しているか。				規則第114条の55① (設置管理医療機器の製造販売業者)								
当該設置管理医療機器の設置管理基準書を販売業者等に交付しているか。				規則第114条の55② (設置管理医療機器の製造販売業者)								
設置管理医療機器の設置管理基準書を販売業者等に交付したとき、その記録を作成し、その作成の日から15年間保存しているか。				規則第114条の55③ (設置管理医療機器の製造販売業者)								
医療機器の修理業の責任技術者は、修理、試験等に関する記録を作成し保存しているか。											規則第190条	
特定保守管理医療機器の修理業者は、事業所ごとに業務の内容、修理の作業を記載した文書を作成し、これに基づき適正な方法で修理を行っているか。											規則第191条①②	
特定保守管理医療機器の修理業者が自ら修理した医療機器の品質について苦情があった場合には、責任技術者に苦情の原因を究明させ、当該営業所の品質確保の方法に改善が必要な場合には所要の措置を講じているか。											規則第191条③	
特定保守管理医療機器の修理業者が自ら修理した医療機器の品質について苦情があった場合、その苦情の内容、原因究明の結果、改善措置を記載した処理記録を作成し3年間保存しているか。											規則第191条④	
特定保守管理医療機器の修理業者が自ら修理した医療機器について回収を行う場合には、責任技術者に回収の原因を究明させ、当該営業所の品質確保の方法に改善が必要な場合には所要の措置を講じ、回収したものと区分し一定期間後に適切に処分しているか。											規則第191条⑤	
特定保守管理医療機器の修理業者が自ら修理した医療機器について回収を行った場合、その回収の内容、原因究明の結果、改善措置を記載した処理記録を作成し3年間保存しているか。											規則第191条⑥	
特定保守管理医療機器の修理業者は責任技術者に、作業員に作業手順及び品質管理に関する教育訓練を実施させ、その実施記録を作成保存させているか。											規則第191条⑦	
特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器を修理する際、あらかじめ当該医療機器の製造販売業者に通知しているか。(軽微なものや緊急やむをえない場合その他正当な理由がある場合に修理後製造販売業者へ通知したものを除く)											規則第191条⑧	
特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理に係る注意事項について当該医療機器の製造販売業者から指示を受けた場合、それを遵守しているか。											規則第191条⑨	

監視項目表	製造販売業					製造業					修理業	外国製造業者
	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品		
特定保守管理医療機器の修理業者は、医療機器の修理を行った場合、自らの氏名及び住所を当該医療機器等に記載しているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第191条⑨	/
特定保守管理医療機器の修理業者は、修理を依頼した者に対し修理の内容を文書で通知しているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第191条⑩	/
特定保守管理医療機器の修理業者は、その修理した医療機器について、当該医療機器の不具合その他の事由によるものと疑われる疾患、障害、死亡の発生や当該医療機器の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するため必要があると認める場合には、製造販売業者又は外国特例承認取得者にその旨通知しているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第191条⑪	/
設置管理医療機器を販売、授与又は貸与するときは、設置管理基準書を交付しているか。	/	/	/	規則第114条の55② (設置管理医療機器の製造販売業者)	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第114条の55②	/
設置管理基準書を交付する際、受託者等の承諾を得て、当該設置管理基準書に記載すべき事項を電磁的方法により提供する際、受託者等がファイルの記録を出力することによる文書を作成することができるものであるか。	/	/	/	規則第114条の55⑤ (設置管理医療機器の製造販売業者)	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第114条の55⑤	/
設置管理基準書を交付する際、受託者等の承諾を得て、当該設置管理基準書に記載すべき事項を電磁的方法により提供する際、あらかじめ受託者等に対しその用いる電磁的方法の種類及び内容を示し、文書又は電磁的方法による承諾を得ているか。	/	/	/	規則第114条の55⑦ (設置管理医療機器の製造販売業者)	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第114条の55⑦	/
設置管理基準書を交付する際、受託者等より、当該設置管理基準書に記載すべき事項を電磁的方法により提供することを受けない旨の申出があったときは、当該受託者等に対し設置管理基準書に記載すべき事項を電磁的方法によって提供していないか。	/	/	/	規則第114条の55⑧ (設置管理医療機器の製造販売業者)	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第114条の55⑧	/
設置管理基準書を交付したとき、その記録を作成し、その作成の日から15年間保存しているか。	/	/	/	規則第114条の55⑨ (設置管理医療機器の製造販売業者)	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第114条の55⑨	/
設置管理医療機器の設置を行う際、設置管理基準書に基づき適切な方法により設置に係る管理を行っているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第179条①	/
設置管理医療機器の設置を委託する際、設置に係る管理に関する報告についての条項を含む委託契約を行い、当該設置管理医療機器に係る設置管理基準書を受託者に交付しているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第179条②	/
設置管理医療機器の設置に係る管理の業務を行うために必要な専門的知識及び経験を有する者に、当該設置管理医療機器に係る設置管理基準書に基づき適正な方法により設置に係る管理業務を行わせているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第179条③	/
設備管理医療機器の設置を行う者に対し、必要に応じ設備管理医療機器の品目に応じた設置に係る管理に関する教育訓練を実施しているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第193条準用第179条④	/
医療機器の修理業者は、責任技術者に厚生労働省令で定めるところにより厚生労働大臣に届出を行った者が行う研修を毎年度受講させているか。	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	規則第194条	/

別表2 不良品等の流通防止に関する監視項目表

監視項目表		製造販売業					製造業					修理業
		医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品	医薬品 (体外診断用医薬品を除く)	医薬部外品	化粧品	医療機器 体外診断用医薬品	再生医療等製品	
製造販売している品目は製造販売の品目の承認を受けているか。		法第14条①②			法第23条の2の5①⑩	法第23条の25①⑨						
不良品又は保健衛生上危険なものにするおそれのある物とともに医薬品等を製造、製造販売及び販売していないか。		法第56条、第57条			法第65条	法第65条の6	法第56条、第57条		法第65条	法第65条の6	法第65条	
毒劇薬の取扱いは適正か	容器等の表示	法第44条①②					法第44条①②					
	不正表示品の販売等	法第44条③					法第44条③					
	貯蔵及び陳列	法第48条					法第48条					
直接の容器又は被包に法定事項が記載されているか。記載方法は適切か。		法第50条、第51条、第53条	法第59条、第60条準用第51条、第53条	法第61条、第62条準用第51条、第53条	法第63条、第64条準用第51条、第53条	法第65条の2、第65条の5準用第51条、第53条						
添付文書等に法定事項が記載されているか。記載方法は適切か。		法第52条、第52条の2、第52条の3、第53条	法第60条準用第52条①、第53条	法第62条準用第52条①、第53条	法第63条の2、第63条の3、第64条準用第52条の3、第53条	法第65条の3、第65条の4、第65条の5準用第52条の3、第53条						
正等医の承認記載の事項等は被包	記載禁止事項	法第54条	法第60条準用第54条	法第62条準用第54条	法第64条準用第54条	法第65条の5準用第54条						
	記載事項 「製造専用」記						法第50条、規則第210条					
不正表示品(法50条から54条に抵触する医薬品等)を販売・授与等していないか。		法第55条①	法第60条準用第55条①	法第62条準用第55条①	法第64条準用第55条①	法第65条の5準用第55条①	法第55条①	法第60条準用第55条①	法第62条準用第55条①	法第64条準用第55条①	法第65条の5準用第55条①	法第64条準用第55条①

別表3 指定薬物を発見・排除する等のために行う監視項目表

監視項目表	指定薬物を取り扱う者
指定薬物を医療等の用途以外の目的で製造、輸入、販売、授与し、若しくは販売、授与の目的で貯蔵、陳列していないか。	法第76条の4

別紙様式1

違反業者等報告書

都道府県知事（保健所設置市長、特別区長） 殿

住所（主たる事務所の所在地）
氏名（名称及び代表者の氏名）印

1 会社等の概要

資本金

従業員数

会社（法人）の設立年月日（個人の場合は創業年月日）

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に基づく業態許可状況

承認（認証、届出）品目数及び製造（製造販売）品目数

年間全品目の生産金額及び違反品の金額

2 違反を指摘された年月日及び場所

3 違反行為のあった製造（事業）所の名称、所在地、許可年月日及び番号

4-1（無承認製造販売関係）違反品目、品名、成分・分量、剤型及び製造方法等

4-2（不良医薬品等製造関係及び不正表示関係）違反品目の品名、承認番号及び承認年月日

5 違反と指摘された事項

6 違反品の製造（製造販売）数量等

7 違反となった経緯、原因、理由等

8 会社の講じた措置

（1）回収数量、回収方法、回収先及び回収後の措置

（2）-1（無承認製造販売関係）違反品に対する今後の方針

（2）-2（不良医薬品等製造関係）不良となった原因の具体的な解決策及び違反品の今後の取扱い、そのほか不良医薬品等発生防止策として特に講じた改善状況

（2）-3（不正表示関係）表示の改善状況

9 再び違反を繰り返さないための対策及び今後の決意

注) 本様式は、医薬品等の無承認製造販売、不良医薬品等の製造及び不正表示関係を示したものである。その他の違反についてもこれに準じた記載とすること。

別紙様式 2

GMP／G C T P調査結果報告書

1 一般的事項

- (1) 調査実施日（調査に要した時間を含む。）
- (2) 製造業者の氏名及び住所
- (3) 製造所の名称及び所在地
- (4) 製造所の許可番号及び許可年月日
- (5) 調査対象品目
- (6) 調査実施者の氏名
- (7) その他必要な事項

2 調査内容

- (1) 調査目的
- (2) 実地調査・書面調査の別
- (3) 調査事項

3 指摘事項

- (1) 重度の不備
- (2) 中程度の不備
- (3) 軽度の不備

別紙様式 3

Q M S調査結果報告書

1 一般的事項

- (1) 調査実施日（調査に要した時間を含む。）
- (2) 製造販売業者又は製造業者の氏名及び住所
- (3) 製造販売業者の主たる事務所又は製造所の名称及び所在地
- (4) 製造販売業者の許可番号及び許可年月日又は製造所の登録番号及び登録年月日
- (5) 調査対象品目
- (6) 調査実施者の氏名
- (7) その他必要な事項

2 調査内容

- (1) 調査目的（Q M S体制省令に係る調査又はQ M S省令に係る調査の別等）
- (2) 実地調査・書面調査の別
- (3) 調査事項

3 指摘事項

別紙様式4

G V P 監視指導結果報告書

1 一般的事項

- (1) 監視指導実施日及び時間
- (2) 製造販売業者の名称及び所在地
- (3) 総括製造販売責任者の氏名
- (4) 安全管理責任者の氏名
- (5) 製造販売業者の許可番号及び許可年月日
- (6) 監視指導対象品目
- (7) 監視指導実施者の氏名

2 監視指導内容

3 指摘事項

別紙様式5

G Q P 監視指導結果報告書

1 一般的事項

- (1) 監視指導実施日及び時間
- (2) 製造販売業者の名称及び所在地
- (3) 総括製造販売責任者の氏名
- (4) 品質保証責任者の氏名
- (5) 製造販売業者の許可番号及び許可年月日
- (6) 監視指導対象品目
- (7) 監視指導実施者の氏名

2 監視指導内容

3 指摘事項

別紙様式6

事務連絡
平成 年月日

製造販売業者（製造業者）名

（施設名） 総括製造販売管理者（製造管理者、責任技術者） 殿

各都道府県薬務主管課担当係長

医薬品等製造販売業者（製造業者）に対する監視指導における指摘事項について

平成 年 月 日に実施した（業者名・施設名）に対する監視指導における指摘事項については、下記のとおりであるので送付する。

については、指摘事項に対して講ずる措置について、平成 年 月 日までに文書により本職あて報告すること。

記

1 ○○○○○○
2 ○○○○○○

別紙様式7

発見措置報告書

- 1 発見場所及び発見年月日
- 2 製品名
- 3 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違反業者の住所及び氏名
- 4 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違反業者の製造（営業）所の所在地及び名称
- 5 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違反業者の業態許可の種類
(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上取得している全てのものを記載する。)
- 6 発見の端緒
- 7 違反の事実
- 8 適用条文
- 9 措置年月日及び内容、措置理由
- 10 その他参考事項

〇〇年における医薬品等の製造販売業者等に係る違反措置報告書

一連番号	違反業者の許可業者	発見の場所等	違反業者の氏名	違反業者の住所	違反業者の製造所等の名称	違反業者の製造所等の所在地	違反品目	違反品目分類等	違反内容	違反の適用条項	健康被害の有無	違反品の数量等	処分等の内容	処分年月日	処分期間	処分日数	(都道府県名)	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	
①							②				③			④	年月日	年月日～年月日	日	

※丸数字はコード表のなかから選択し記入(半角文字で入力のこと)。

※コードを複数入力する際は、コードとコードの間にスペースを入れて記入。

別紙別紙様式8コード表

①違反業者の許可業態

コード	内容
01	薬局
02	医薬品製造業
03	医薬品製造業・薬局
04	医薬品製造販売業
05	医薬品製造販売業・薬局
06	店舗販売業
07	卸売販売業
08	薬種商販売業
09	特例販売業
10	配置販売業
11	配置従事者
12	医薬部外品製造業
13	医薬部外品製造販売業
14	医薬部外品販売業
15	化粧品製造業
16	化粧品製造販売業
17	化粧品販売業
18	医療機器製造業
19	医療機器修理業
20	医療機器製造販売業
21	医療機器販売業
22	医療機器貸与業
23	体外診断用医薬品製造業
24	体外診断用医薬品製造販売業
25	再生医療等製品製造業
26	再生医療等製品製造販売業
27	再生医療等製品販売業
28	無許可業者
29	指定薬物を取り扱う者
30	その他

②違反品目分類等

コード	内容
01	医薬品
02	医薬部外品
03	化粧品
04	医療機器
05	体外診断用医薬品
06	再生医療等製品
07	無承認無許可医薬品
08	健康食品
09	指定薬物
10	その他

③健康被害の有無及び程度

コード	内容
01	あり
02	なし

④処分内容

コード	内容
01	許可、登録取消
02	業務停止
03	報告命令
04	検査命令
05	改善命令
06	管理者等変更命令
07	廃棄命令
08	回収命令
09	始末書徴収
10	報告書徴収
11	説諭
12	告発
13	自主回収
14	自主廃棄
15	その他

別紙様式 9

都道府県における不利益処分報告書

- 1 処分の種類及び命今年月日
- 2 聴聞会又は弁明書の提出（年月日、聴聞議事録又は弁明書写し）
- 3 処分
 - (1) 違反事由
 - (2) 適用条文
 - (3) 処分内容
- 4 その他参考事項

別紙様式 10

告発報告書

- 1 告発者（役職及び氏名）
- 2 被告発者住所、氏名
- 3 被告発者の医薬品、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上の業態許可の有無（有の場合は、その状況）
- 4 告発年月日
- 5 告発先
- 6 告発の事由及びその理由
- 7 適用条文
- 8 告発文の写しの添付
- 9 その他参考事項

別紙様式 11

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違反司法処分結果報告書

- 1 被処分者住所、氏名（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許可取得業者の場合はその状況）
- 2 処分確定年月日
- 3 裁判所又は検察庁名
- 4 確定刑又は処分（確定判決謄本）
- 5 その他参考事項