

広島県受取	
第 号	
27.2.23	
処理期限	日
分類記号	保存年限

事務連絡
平成27年2月20日

各都道府県衛生主管部（局）
薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局審査管理課

医薬部外品等の製造販売承認申請時における記載整備チェックリストの利用について

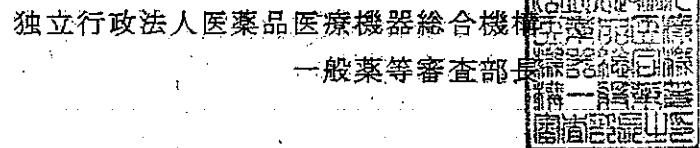
今般、独立行政法人医薬品医療機器総合機構において、「医薬部外品等の製造販売承認申請における記載整備チェックリスト」を作成するとともに、別添写しのとおり、関係団体あてに通知が行われましたので、参考までにお知らせします。



(印) 写

薬機般発第 150213001 号
平成 27 年 2 月 13 日

日本化粧品工業連合会会長 殿



医薬部外品等の製造販売承認申請時における記載整備チェックリスト
の利用について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構では、医薬部外品及び防除用製剤（一般用医薬品を含む）の申請資料における記載の不備等を極力なくし、審査の迅速化を図ることを目的に、製造販売承認申請書（承認事項一部変更承認申請書を含む）及び添付資料の作成にあたって注意が必要な事項等を中心に、記載整備チェックリスト（以下、「本リスト」という。）を別添のとおり、とりまとめました。

つきましては、貴団体加盟企業にご周知いただきますよう、ご配慮をお願いいたします。

記

1. 本リストは、承認申請書及び添付資料の記載漏れ、文言、用語等にかかる記載整備のための留意事項を中心とりまとめたものであり、その内容に関する指針等ではないこと。
2. 本リストは、可能な限り医薬部外品等全般に共通する留意事項としてとりまとめたが、全ての品目は一律に適用できるものではないため、申請に際しては、本リストに示された留意事項に加えて、その他の事項についても十分に確認すること。
3. 本リストは適宜見直し、継続的にその充実を図っていくことを計画していることから、利用に際してはホームページに掲載されたその時点での最新版を参照すること。

ホームページ URL <http://www.pmda.go.jp/operations/shonin/info/iyakubugai.html>

別添

医薬部外品等の製造販売承認申請時における記載整備チェックリスト

申請の種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	備考欄
	承認申請書	封(表紙)	名称	一般的な名称	一般的な名称は空欄になっているか。	
	承認申請書	封(表紙)	名称	販売名	FD申請書の記載と一致しているか。	
	承認申請書	封(表紙)	申請日	—	FD申請書の記載と一致しているか。	
差換え	承認申請書	封(表紙)	全般	—	販売名を変更するなど封(表紙)を差し替える場合には、変更箇所以外は申請時と同じであるか。	
	承認申請書	全般的な事項	様式	—	E02(医薬部外品製造販売承認申請書)、E12(医薬部外品製造販売承認申請書)のいずれかの記載である	
一差	承認申請書	全般的な事項	—	—	大項目は「共通ヘッダ」、「備考1」、「備考2」および、変更内容が含まれる項目のみであるか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	提出年月日	—	承認申請書の封の日付と一致しているか。	
一差	承認申請書	共通ヘッダ	提出者	—	承認書の承認取得者と一致しているか。	
一物多名称	承認申請書	共通ヘッダ	提出者	—	異なる場合には、社名変更届、承認届等を添付したか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	手数料	手数料コード	税品目と同一であるか。異なる場合は、社名変更届、承認届等を添付したか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	手数料	手数料金額	GCD(区分1)、GCE(区分2、3)、GCF(区分4、5)、GHA(一部変更承認)、GCC(販売名変更代替新規)のいずれかの記載であるか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	添付ファイル情報	別紙ファイル名	必要な資料が添付されているか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	申請の別	医薬品、医薬部外品、化粧品	2(医薬部外品)であるか。	
一差	承認申請書	共通ヘッダ	承認番号	—	正しく記載されているか。	
一差	承認申請書	共通ヘッダ	承認年月日	—	正しく記載されているか。	
	承認申請書	共通ヘッダ	名称	販売名	同じ販売名の前例はないか。	
一差	承認申請書	共通ヘッダ	名称	販売名	承認書と同一の販売名であるか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	簡略記載	—	空欄であるか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	基本単位	—	「03(単位量)」となっているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	分量	—	原量、分量は100となっているか。 構成/配合量に過量を含まない場合、全成分の分量の合計が100になっているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	単位	—	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	配合目的	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	規格	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	成分コード、成分名	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	成分コード、成分名、規格	公定書に新規収載された成分について、最新の成分名、成分コード、規格を記載しているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	分量(又は分量上限)	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	単位	記載されているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	成分	分量下限	空欄であるか。(シリーズ申請の着色料・着色剤、及び生理処理用品を除く。)	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(添加物)	配合目的	効能・効果を達成させる配合目的となっていないか	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(添加物)	成分名	表示量の記載が必要な成分の表示量を記載したか。またはテキスト欄に記載したか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(添加物)	分量	既形剤(溶剤等)、粘度調整剤、pH調整剤の「過量」は各2種までとなっているか。ただし、pH調整剤については緩・塩基の両方を使用する場合は各々1種まで。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(プレミックス)	成分名	プレミックスの名称は、構成成分の本質を表すような(本質がわかるような)名称となっているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(プレミックス)	規格	プレミックスの規格は別紙規格となっているか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(プレミックス)	プレミックス、エキスを示す番号	プレミックスごとに同一の番号を記載したか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(プレミックス)	プレミックス、エキスの構成成分を示す記号	各構成成分には□を記載したか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(プレミックス)	分量	構成成分の分量合計がプレミックスの配合量と整合するか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(アルコール)	全般	平成12年12月26日付け医薬衛第1803号通知記3に基づき、配合するアルコールについて、適切に記載したか。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(ウシ等由来原料)	全般	ウシ等由来原料を使用している場合、【ウシ等由来原料】欄についても記載したか。また、テキスト欄には次のように記載したか。 例) ○○(成分名)は、△△(動物名)(原産国◆◆(国名))の口口(使用部位)に由来する。製造方法は、◇◇(公定書名)○○(成分名)によるほか、健康な動物に由来する原料を使用し、B S Eに感染している動物由來の原料及び生物由来原料基準 反復動物由来原料基準に定める使用してはならない部位が製造工程中に混入しないよう、採取した口口(使用部位)を原料として選択する。	
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(ウシ等由来原料)	全般	ウシ等以外の動物由来原料を使用している場合、テキスト欄に以下のように記載したか。 例) ○○(成分名)は、△△(動物名)の口口(使用部位)に由来する。規格は◇◇(公定書名)「○○(成分名)」によるほか、健康な動物を原料とする。	

申請の種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	確認仰
	承認申請書	成分及び分量又は本質	(ウシ等由来原料)	全般	魚類や動物の場合、テキスト欄に以下のように記載したか。 例)OO(成分名)は、△△(原材料名)の□□(使用部位)に由来する。 例)OO(成分名)は、△△(原材料名)に由来する。	
	承認申請書	全般	簡略記載		各項目にある【簡略記載】について、簡略記載をしない場合は簡略記載の項目のタグ自体を削除したか。	
	承認申請書	別紙規格	全般		成分欄と同様の順番か、また、成分欄に記載の成分が過不足なく記載されているか。	
	承認申請書	別紙規格	全般		最新の公定書(日局、外原規など)に準拠して記載する。	
一定	承認申請書	別紙規格	全般		変更事項を含む大項目は、すべてを記載したか。例えば、別紙規格内容を変更する場合は、変更する成分だけでなく、全ての別紙規格成分について記載すること。	
規格集	承認申請書	別紙規格	規格及び試験方法		医薬部外品添加物規格集を参照する場合には、「医薬部外品の承認申請時ににおける医薬部外品添加物規格集の利用について(平成26年7月30日 説明会発表0730001号)」を踏まえて、以下のように記載したか。 名称「●●●」試験名「別紙規格」とし規格及び試験方法として「●●●」は、医薬部外品添加物規格集の整理番号IB-▲▲▲▲の規格を用いる。」と記載したか。なお、●●●は、規格集の別紙規格名である。	
	承認申請書	別紙規格	名称		成分欄と同じ名称を記載したか。	
	承認申請書	別紙規格	製造方法	通番	通番は全て「001」を記載したか。	
	承認申請書	別紙規格	製造方法	製造所の名称	「記載省略」と記載したか。	
	承認申請書	別紙規格	製造方法	製造方法	「記載省略」と記載したか。	
	承認申請書	別紙規格	規格及び試験方法	試験名	前例と比較して、規格内容に相違点、誤字脱字がないか。	
	承認申請書	別紙規格	規格及び試験方法	試験名	規則の「[規格及び試験方法]欄」の欄頭事項にならって、適切に記載箇所を行ったか。	
	承認申請書	製造方法	剖面分類		施先名、剤形、性状、用法の整合が取れているか。	
	承認申請書	製造方法	全般		申請書の記載を反映させたフロー図を添付したか。(製造所が3ヶ所以上の場合)	
	承認申請書	製造方法	通番		001から順番に、製造所毎に番号を付与したか。	
	承認申請書	製造方法	製造所の名称		製造業者許可(認定)証に記載された製造所の名称を記載したか。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		保管、試験検査を行なう製造所についても記載したか。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		各々の製造所の「製造方法」欄に、その製造所で行なう「製造工程の範囲」を記載したか。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		最終の製造工程(試験検査)を行なう製造所の「製造方法」欄にのみ「製造方法」を記載したか。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		<製造工程の範囲>は、各工程についてすべて記載したか(「〇〇～□□」は不可)。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		<製造工程の範囲>に秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査等、各工場が含まれているか。	
	承認申請書	製造方法	製造方法		試験検査を外部試験機関に委託する場合、委託する試験機関の「製造工程の範囲」に「試験検査(外部試験機関:外部試験機関の名称)」と記載したか。	
	承認申請書	製造方法	次の製造方法の通番		【次の製造方法の通番】を適切に記載したか(最終の工程については記載不要)。	
エアゾール剤	承認申請書	成分及び分量又は本質	構成		原液と噴射剤の2つの構成から成っているか。	
エアゾール剤	承認申請書	成分及び分量又は本質	テキスト欄		原液と噴射剤の配合割合の記載があるか。	
エアゾール剤	承認申請書	製造方法			容器材質、及び形状の記載があるか。	
	承認申請書	規格及び試験方法			形状が平成4年1月22日業薬第832号通知の範囲でない場合、両面を添付し、<製造方法>に両面を添付した旨を記載したか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	成分及び分量又は本質	構成		製剤から噴射剤を除いた原液についての試験であることがわかる記載があるか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	成分及び分量又は本質	構成		原液(含浸液)と不織布(含浸体)の2構成であるか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	成分及び分量又は本質	構成		原液(含浸液)の構成は、単位量あたりの配合量が記載されているか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	成分及び分量又は本質	テキスト欄		不織布(含浸体)の構成は、1枚あたりの質量が記載されているか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	製造方法			原液と含浸体(g)の配合割合(含浸体1枚あたりの重量g数)があるか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	製造方法			1包装あたりの充填量(枚数)の記載があるか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	規格及び試験方法			不織布の形状・大きさがわかる図面を添付し、<製造方法>に図面を添付した旨を記載したか。	
分包品	承認申請書	製造方法			挿り取った原液についての試験であることがわかる記載があるか。	
浴用剤	承認申請書	製造方法			分包品とする場合、1色あたりの充填量を記載したか。例) 分包(1包〇g)	
浴用剤	承認申請書	用法及び用量	用法及び用量		分包品でない場合、「製造方法」欄の<製造方法>に計量できる容器を添付する旨を記載したか。	
	承認申請書	効能又は効果	効能又は効果		剤形が固形剤(錠剤等)の場合、大きさ・形状を記載したか。例) 高約〇cm、1錠約△g	

申請の種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	確認欄
	承認申請書	效能又は効果	效能又は効果		「日やけ・雪やけ後のぼてり」と記載していないか。記載する場合には、「日やけ・雪やけ後のぼてりを防ぐ」とすること。	
	承認申請書	貯蔵方法及び有効期間	貯蔵方法及び有効期間		流通3年以上の安定性が保証できる場合は大項目だけ立て、小項目はタグごと削除したか。	
	承認申請書	貯蔵方法及び有効期間	貯蔵方法及び有効期間		貯蔵方法及び有効期間を設定した場合は、設定の根拠となる資料を添付したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験名		試験項目ごとにタグを設け、記載したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験名		規格項目の記載順は、最新の公定書（外原規及び日局）に準拠しているか。（含量規格→性状→確認試験→示性値（pH、比重等）→純度試験→定量法→標準物質→試葉・試液→備考）	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		日本薬局方及び外原規2006の改正に伴い、名称が変更となつた試葉・試液については、変更後の名称となっているか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		「**の□□溶液（○→△）」として、固形の試葉においては○g、液体の試葉においては○mLを容器に充填し、全量を△mLとした場合と同じ比率になるように調整した**の□□溶液のごとを示す場合、○及び△の数値は採取する絶対量を示すのではなく、量小の整数となるように記載すること。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		溶液の記載について、各試葉・試液名の間には「/」を記載したか。（記載例 水／エタノール（95））	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		溶液の記載について、容器の大きいものから、比率は最小の整数で記載したか。（記載例 75:25 ⇒ 3:1）	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		溶液の記載について、各液の容量が等しい場合は、塩酸、水、半酸、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール（99.5）（又はエタノール（95））、無水酢酸、アセトン、2-ブロバノール、1-ブタノール、ビリシン、デトラヒドロフラン、酢酸（100）、酢酸エチル、ジエチルエーテル、キシレン、シクロヘキサン、ヘキサン、石油エーテルの順に記載したか。ただし、上記以外の溶媒については、その属性を考慮して記載したか。（記載例 エタノール（95）／水／アセトニトリル混液（3:1:1））	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		1種類の溶液又は液体の試験と水の混液の場合には、組成比による記載のほかに「混めた○○」の表記も用いることができる。「混めた○○（1→△）」とは、○○ 1 mLに水を加えて△mLに調めた場合と同じ比率で薄めた○○のことである。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		備考において示した公定書に収載される一般試験法を準用する場合は、試験法の前に「公定書名 一般試験法」と記載していないか。（公定書名などは不要）	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		規格試験の実測値と各試験の規格値に齟齬がないか。	
エアゾール剤	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		試料の調製方法として、噴射剤の除去操作の記載があるか。	
不織布等含浸タイプ	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		試料の調製方法として、含浸液を絞り出す操作の記載があるか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		単位が必要な箇所（たとえば数値の直後など）には単位の記載があるか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試験法全般		溶液の調製などにおいて、準用規定に示された公定書の名条品を用いる場合は、その成分名を「」で括っているか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	含量規格		各有效成分について含量規格を設定したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	含量規格		有効成分について、分子式と分子量（2010年国際原子量表に基づく）を記載したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	確認試験		フォトダイオードアレイ検出器の場合、検出器の後に（ ）まで、スペクトル測定範囲と測定波長を記載したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	示性値（記載例）		【試験名】 pH 液状品の場合、「pH ○～○」、固体品の場合「本品1.0gを△△ xx.mLに溶かした液のpHは○～○である。」	
	承認申請書	規格及び試験方法	示性値（記載例）		【試験名】 比重 比（20度、20度）：○～○（第口法、△）	
	承認申請書	規格及び試験方法	示性値（記載例）		【試験名】 吸光度 吸光度（1%，1cm）：○～○	
	承認申請書	規格及び試験方法	示性値（記載例）		【試験名】 虹吸率 虹吸率（20度、D線）：○～○	
	承認申請書	規格及び試験方法	示性値（記載例）		【試験名】 虹吸度 虹吸度（20度、D線）：+○～+○°	
	承認申請書	規格及び試験方法	定量法		含量を求める計算式を記載したか。測定量に対する割合（%）を求める式の記載は必要ない。	
	承認申請書	規格及び試験方法	標準物質		準用規定に示された公定書に収載された標準品である場合を除き、規格を記載したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	試葉・試液		用いている試葉・試液が準用規定から読み取れないものである場合は、結果・結論の項に別に規定したか。	
	承認申請書	規格及び試験方法	備考		公定書の選択、試験方法等を準用する場合は、「本規格及び試験方法は、別に規定するもののほか、○○○の通則及び一般試験法を準用する。」（○○○に公定書名を記載）などと記載し	
	承認申請書	規格及び試験方法	備考		準用する公定書は主に用いるもの1つのみを記載し、それ以外の公定書を用いる箇所は別にわかる記載としたか。例えば、準用規定を外原規とした場合、日局一般試験法を準用する箇所は別途「日局一般試験法○○を準用し～」と該当する試験項目内に記載する。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	全般		製造方法欄に記載されている全ての製造所について記載があるか。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	全般		試験検査を外部試験機関で行う場合はその施設についても記載したか。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	全般		試験検査を外部試験機関で行う場合はその施設についても記載したか。	

申請の種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	確認欄
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	全般		【名称】、【国名コード】、【所在地】を、適切にすべて記載したか。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	許可区分又は認定区分		021、022、025 の何れか該当するものを入力したか。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	許可番号又は認定番号		許可（既定）番号を確認したか。 （許可（既定）番号が誤記載された申請書が多発見られるため留意すること。）	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	許可年月日又は認定年月日		有効期限が切れていなかか。	
	承認申請書	製造販売する品目の製造所	適合性調査の有無		「2（無）」と入力したか。 ただし、新規登録の外用剤以外と新規登録GMP対象であるため、「1（有）」と入力。	
	承認申請書	原薬の製造所	全般		殺虫・殺そ用（忌避剤を含む）、GMP対象の医薬部外品を除き、記載不要。	
	承認申請書	備考1	製造販売許可	許可の種類	「0 種類なし」と記載したか。	
	承認申請書	備考1	製造販売許可	許可番号	添付した許可証と同じ番号を記載したか。	
	承認申請書	備考1	製造販売許可	許可年月日	許可年月日は、許可証の有効期間の開始日であるか。	
	承認申請書	備考1	製造販売許可	許可年月日	有効期限が切れていなかか。	
	承認申請書	備考1	医療用一般用等の別		コード表「CODE 109」に従い適切に記載したか。	
	承認申請書	備考1	承認基準		【承認基準】のタグは、タグごと削除したか。	
一物多名称	承認申請書	備考1	一物多名称		販売名以外が既承認品目と同一（製造方法欄の記載も含め）の場合のみコードを入力すること。それ以外の場合はタグごと削除したか。	
一物多名称	承認申請書	備考1	一物多名称		「既」の承認書（写）を添付したか。なお、一変や経営変更筋がある場合には、その写しも添付すること。	
	承認申請書	備考1	簡略記載先情報		【簡略記載先情報】は、記載不要。	
	承認申請書	備考1	個別承認、種別承認、シリーズの別を示す記号		個別品目承認は「1（個別品目承認）」を入力したか。なお、香り又は色調のみが異なるシリーズ品である場合には、「3（個別品目承認、シリーズ）」を入力したか。	
	承認申請書	備考1	使用上の注意		既記載する通常表示されているものについて、「〇〇年〇月△△日付け〇〇年〇月〇〇号による」と記載されているか。関連する通常表示が表示されているものについては必要に応じて適切に記載されているか。	
一物多名称	承認申請書	備考1			【備考1】の先発品承認番号、販売記載先情報は記載しないこと。	
	承認申請書	備考2	申請区分		記載したか。	
	承認申請書	備考2	新添加物		タグごと削除したか。	
	承認申請書	備考2	添付資料の有無		「1（有）」と記載したか。ただし、一変申請や一物多名称の申請などで、実測値資料の添付がない場合には「2（無）」と記載する。	
	承認申請書	備考2	その他備考		承認基準に基づく場合、その旨を記載したか。	
	承認申請書	備考2	その他備考		地方委任された品目を、厚生労働大臣にて申請する場合（告示の範囲外の場合）、【備考2】の【その他備考】にその理由を記載したか。	
	承認申請書	備考2	その他備考		各種理由書、外子表、新旧対照表を添付している場合、添付している旨を記載したか。	
一変	承認申請書	備考2	その他備考		当該品目の履歴（一変承認・経営変更届出・承継届出・記載箇所届出を行った旨及びその年月日）を記載し、それらの写しを添付しなさい。	
一物多名称	承認申請書	備考2	その他備考		既承認品目と販売名を製造所に関する項目以外が同一であるために、実測値資料を告曉する場合、「●●年●●月●●日承認の「販売名」（承認番号：XXXXXX）の一物多名称であるため実測値は省略する。」又は「●●年●●月●●日申請の「販売名」の一物多名称であるため実測値は省略する。」と記載した。	
一物多名称	承認申請書	備考2	その他備考		既承認品目と販売名を告曉する場合、「●●年●●月●●日承認の「販売名」（承認番号：XXXXXX）の一物多名称であるため実測値は省略する。」又は「●●年●●月●●日申請の「販売名」（承認番号：XXXXXX）と販売名及び製造所に関する項目以外が同一であるため、実測値は省略する。」と記載した。	
	承認申請書	備考2	その他備考		承認権限が都道府県知事に委任されている医薬部外品を厚生労働大臣にて申請する場合は、告示（平成6年6月2日厚生省告示第194号）の範囲外である旨とその理由を記載した。	
代替新規申請	承認申請書	備考2	その他備考		承認整理予定品目の情報（販売名、承認番号、承認整理時期）を記載し、承認整理届（会社印・代表印の押印あり）の写しを添付（承認と同時に場合は日付は空欄）したか。	
	添付資料	全般			有効期間内の製造地を購入可能な写しを添付したか。	
	添付資料	全般			承認事項となる内容を別紙に記載する場合は、申請書に「別紙」と記載し、別紙を3部添付したか。	
	添付資料	使用前例一覧表			「使用前例一覧表」を添付（PDF化した上で添付資料ファイル名として添付）したか。	
	添付資料	使用前例一覧表			添加物リストに収載されていない成分について、適切な使用前例が提示されているか。（「添加物リストの範囲内」と記載されていないか。）	
	添付資料	実測値資料			試験実施年月日、試験実施場所、濃度条件、ロット番号、ロット製造年月日、試験実施責任者を記載したか。	
	添付資料	実測値資料			数値で示せるものは3ロット3回以上の結果を添付したか。	

申請の種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	取扱い
	添付資料	実測値資料			定量法の結果においては、実測値および実測値にもとづく計算例を1例記載したか。	
	添付資料	実測値資料			満足等でファクターを用いた場合、計算例のみでなく試験結果にも記載したか。	
	添付資料	実測値資料			各実測値について、単位を正確に記載したか。	
	添付資料	実測値資料			試験成績報告書には、試験実施責任者の既述、署名（直筆）又は記名（押印）が記載されているか（コピーは不可）。	
	添付資料	実測値資料			クロマトグラフィー、スペクトル測定等を行った場合は、チャートやスペクトル、写真等を添付したか。（標準溶液、試剤溶液体各1例でも可。）	
	添付資料	実測値資料			規格値の有效数字の桁数がn桁の場合、実測値はn+1桁まで記載したか。	
一変	添付資料	実測値資料			【規格及び試験方法】に変更がある場合、その変更内容に対応した試験結果が添付されているか。	
一変	添付資料	新旧対照表			変更箇所の新旧対照、及び変更箇所ごとに変更理由を記載した「新旧対照表」を添付したか。	
一変	添付資料	その他の添付資料			変更前の当該品目の承認書、届出書の写し（一変承認・基準変更届・記載補充届・承認届を含む）をすべて添付したか。	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			エタノール → エタノール（95）	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			無水エタノール → エタノール（99.5）	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			塩化第二鉄試液 → 塩化鉄（Ⅲ）試液	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			塩化第二鉄 → 塩化鉄（Ⅲ）六水和物	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			硫酸銅試液 → 硫酸銅（Ⅱ）試液	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			硫酸銅 → 硫酸銅（Ⅱ）五水和物	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			硫酸銅溶液 → 硫酸銅（Ⅱ）五水和物溶液	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			酢酸 → 酢酸（31）	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			氷酢酸 → 酢酸（100）	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			五氯化リン → 硝化リン（V）	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			エーテル → ジエチルエーテル	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			n-ブタノール → 1-ブタノール	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			硫酸第二鉄試液 → 硫酸鉄（Ⅲ）試液	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			硫酸第二鉄 → 硫酸鉄（Ⅲ）六水和物	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			2,6-ジクロロフェノールインドフェノールナトリウム試液 → 2,6-ジクロロインドフェノールナトリウム試液	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			イソプロパノール → 2-ブロバノール	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			n-ブロバノール → 1-ブロバノール	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			ジメチルホルムアミド → N,N-ジメチルホルムアミド	
承認申請書	用語（記載例）	試薬・試液			炭酸ナトリウム → 炭酸ナトリウム十水和物	
承認申請書	用語（記載例）	単位			K g → k g	
承認申請書	用語（記載例）	単位			W/V% → w/v%	
承認申請書	用語（記載例）	単位			m l → ml	
承認申請書	用語（記載例）	単位			100 mg → 0. 1 g (秤量の単位は、100 mg 以上の場合はg とすること。)	
承認申請書	用語（記載例）	単位			0. 01 g → 10 mg (100 mg 未満の場合はmg とすること。)	
承認申請書	用語（記載例）	一般試験法の名称			赤外吸収スペクトル法 → 赤外吸収スペクトル測定法	
承認申請書	用語（記載例）	一般試験法の名称			液体クロマトグラ法 → 液体クロマトグラフィー	
承認申請書	用語（記載例）	一般試験法の名称			高速液体クロマトグラ法 → 液体クロマトグラフ	
承認申請書	用語（記載例）	一般試験法の名称			クロマトグラフ用 → クロマトグラフ用	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			試験溶液 → 試料溶液	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			調査 → 調査（液を調査する場合。pHは「調査」）	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			重量 → 質量	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			はん点 → スポット	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			特性吸収 → 吸収	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			0 g を精密に量り → 約0 g を精密に量り (0 g をすれたぶんまで細かく量る)	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			0mLを精密に量り → 0mLを正確に量り (ちょうど0mLになるように量る)	
承認申請書	用語（記載例）	試験方法			メンブランフィルターでろ過する → 孔径0μmのメンブランフィルターでろ過する。(孔径を記載する)	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			紫外線吸光度計 → 紫外吸光度計	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			検出波長 → 測定波長	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			分離度 → カラム	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			分離度温度 → カラム温度	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			温度 → カラム温度	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			溶離度 → 移動相	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			流速 → 流量	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			室温 → ○○℃付近の一一定温度 (クロマトグラフィーにおけるカラム温度は、「××℃付近の一一定温度」と記載し、「室温」は用いてはいけない。)	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			○○℃→○○℃付近の一一定温度	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			カラム：内径○~Omm··· → 内径Omm (複記載、約○mmは不可)。	
承認申請書	用語（記載例）	定量法などの試験条件			カラムの充填剤について粒径を規定する。	

申請の 種類など	資料の区分	大項目	中項目	小項目	留意事項	確認欄
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	別紙規格 (有効成分に限る)	製造方法・製造所の名称		「原薬の製造方法欄に記載」と記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	別紙規格 (有効成分に限る)	製造方法・製造方法		原薬の品質確保に必要な工数から記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	別紙規格 (有効成分に限る)	製造方法・製造方法		生産量割など從来より、「規格及び試験方法」欄に試験名を「製法」として頭を取けて製造方法を記載している場合は「別紙規格の規格及び試験方法欄に要法として記載」と記載した。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	製造方法	製造方法	<原薬〇〇の製造方法>	原薬が別紙規格である場合は、「別紙規格の製造方法欄に記載」と記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	製造方法	製造方法	<原薬〇〇の製造方法>	原薬が別紙規格でない場合は、品質確保に必要な工程を検討し、具体的に記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	製造販売する品目の製造所	製造販売する品目の製造所	適合性調査の有無	【適合性調査の有無】が1(有)の場合、【適合性調査申請提出予定先】の記載はあるか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	原薬の製造所	全般		製造方法欄に記載されている全ての原薬の製造所について記載があるか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	原薬の製造所	全般		試験検査を外部試験機関で行う場合はその施設についても記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	原薬の製造所	全般		製造業許可(又は認定)申請中の場合は、その旨を記載したか。	
GMP対象、殺虫・殺そ用	承認申請書	原薬の製造所	許可区分又は認定区分		「011(医薬品一般)」と記載したか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	FD申請・共通ヘッダ	申請の別	医薬品、医薬部外品、化粧品	「1(医薬品)」になっているか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	FD申請・共通ヘッダ	手数料	手数料コード	GCG(防除用新有効成分)、GCH(防除用新用量等)、GCI(防除用その他)、GGQ(防除用一部変更承認)、GBF(販売名変更代替新規)のいずれかの記載であるか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	用法及び用量	投与経路		記載したか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	製造販売する品目の製造所	許可又は認定の区分		011~015の何れか該当するものを記載したか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	備考1	許可の種類		「2(第二種)」と記載したか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	備考1	医療用、一般用等の別		「22(一般用(殺虫剤))」と記載したか。	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	備考1	個別承認、種別承認、シリーズの別を示す記号		記載不要	
殺虫・殺そ用 (医薬品)	承認申請書	備考2	申請区分		記載したか。	