

審査基準（公表用）

様式第 3 号
所管課 薬務課

法令名	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	法令番号	昭和 3 5 年法律 1 4 5 号						
手続名	体外診断用医薬品の製造販売業の許可<1>	根拠条項	第 2 3 条の 2 第 1 項						
審査基準	<p>以下のいずれかに該当するときは、許可を与えないことができる。</p> <p>1 製造管理又は品質管理に係る業務に必要な体制が、「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 2 6 年厚生労働省令第 9 4 号)で定める基準に適合しないとき。</p> <p>2 製造販売後安全管理(品質、有効性及び安全性に関する事項その他適正な使用のために必要な情報の収集、検討及びその結果に基づく必要な措置をいう。)の方法が、次の項目について「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 1 6 年厚生労働省令第 1 3 5 号)で定める基準に適合しないとき。 総括製造販売責任者の業務、安全確保業務に係る組織及び職員、製造販売後安全管理業務手順書等、安全管理責任者の業務、安全管理情報の収集、安全管理情報の検討及びその結果に基づく安全確保措置の立案、安全確保措置の実施、医薬品リスク管理、市販直後調査、自己点検、製造販売後安全管理に関する業務に従事する者に対する教育訓練、安全確保業務に係る記録の保存</p>								
受付機関	薬務課	処理機関	薬務課	交付機関	薬務課	標準処理期間	90日	目次	32の7
						標準経由期間	日		- 1

審査基準（公表用）

様式第3号
所管課 薬務課

法令名	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			法令番号	昭和35年法律145号		
手続名	体外診断用医薬品の製造販売業の許可<2>			根拠条項	第23条の2第1項		
審査基準	<p>3 申請者(法人であるときは、薬事に関する業務に責任を有する役員を含む。)が、次のイからトまでのいずれかに該当するとき。</p> <p>イ 第75条第1項の規定により許可を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者</p> <p>ロ 第75条の2第1項の規定により登録を取り消され、取消しの日から3年を経過していない者</p> <p>ハ 禁錮以上の刑に処せられ、その執行を終わり、又は執行を受けることがなくなった後、3年を経過していない者</p> <p>ニ イからハまでに該当する者を除くほか、この法律、麻薬及び向精神薬取締法、毒物及び劇物取締法その他薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反し、その違反行為があった日から2年を経過していない者</p> <p>ホ 麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者</p> <p>ヘ 心身の障害により体外診断用医薬品製造販売業者の業務を適正に行うことができない者として厚生労働省令で定めるもの</p> <p>ト 体外診断用医薬品製造販売業者の業務を適切に行うことができる知識及び経験を有すると認められない者</p>						
	受付機関	薬務課	処理機関	薬務課	交付機関	薬務課	標準処理期間 90日 標準経由期間 日