

事 務 連 絡 平成17年3月31日 <sub>-2</sub>

各都道府県**薬務主管**課 御中 各地方厚生局指導・監査部門 御中

### 厚生労働省医薬食品局審査管理課

#### 改正薬事法の施行に伴う申請等事務の取扱いについて

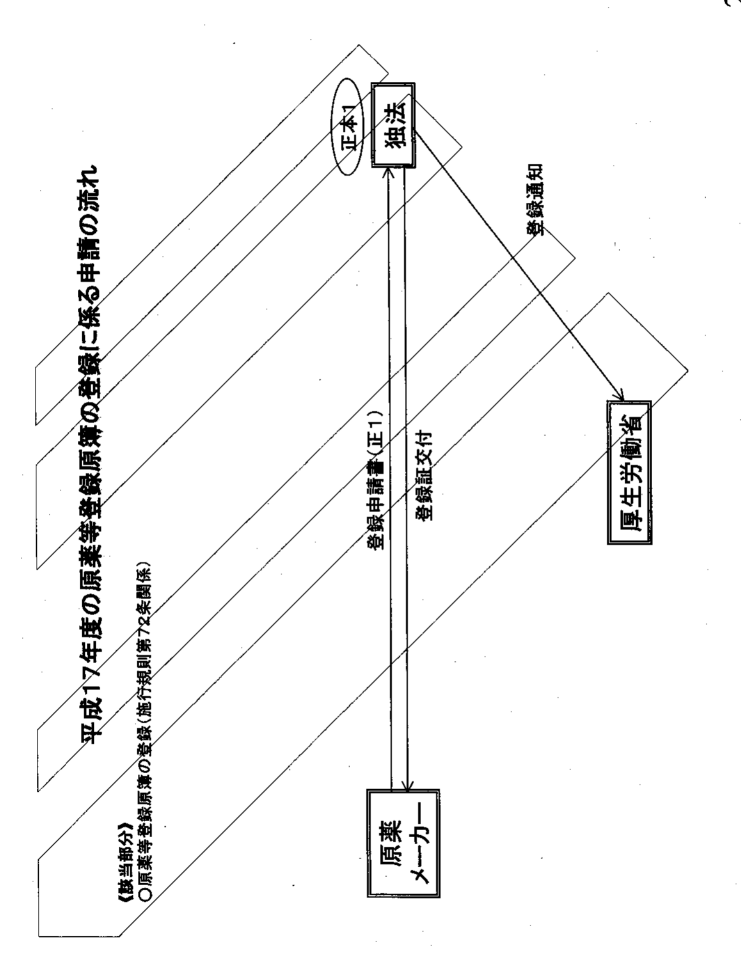
標記については、平成16年7月9日薬食発第0709004号医薬食品局長通知「薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律等の施行について」のとおり取り扱うこととしておりますが、医薬品、医薬部外品、化粧品及び医療機器の申請等事務の取り扱いについて、別添のとおり整理を行ったので参考までにお送り致します。ご了知のうえ、貴管下関係業者に対する周知方お願いするとともに、円滑な事務処理が行われるようご配慮願います。

なお、本事務連絡の写しについては、別紙の関係団体あてに発出するので、念のため申し添えます。

独立行政法人医薬品医療機器総合機構 日本製薬団体連合会 日本化粧品工業連合会 日本医療機器関係団体協議会 欧州製薬団体連合会在日執行委員会 欧州ビジネス協会化粧品部会 欧州ビジネス協会協議会医療機器委員会 欧州ビジネス協会協議会診断薬委員会 欧州ビジネス協会協議会診断薬委員会 米国研究製薬工業協会在日技術委員会 在日米国商工会議所化粧品委員会 在日米国商工会議所医療機器・IVD小委員会 (社)日本衛生材料工業連合会

四十1

調査申請書1



厚生労働省

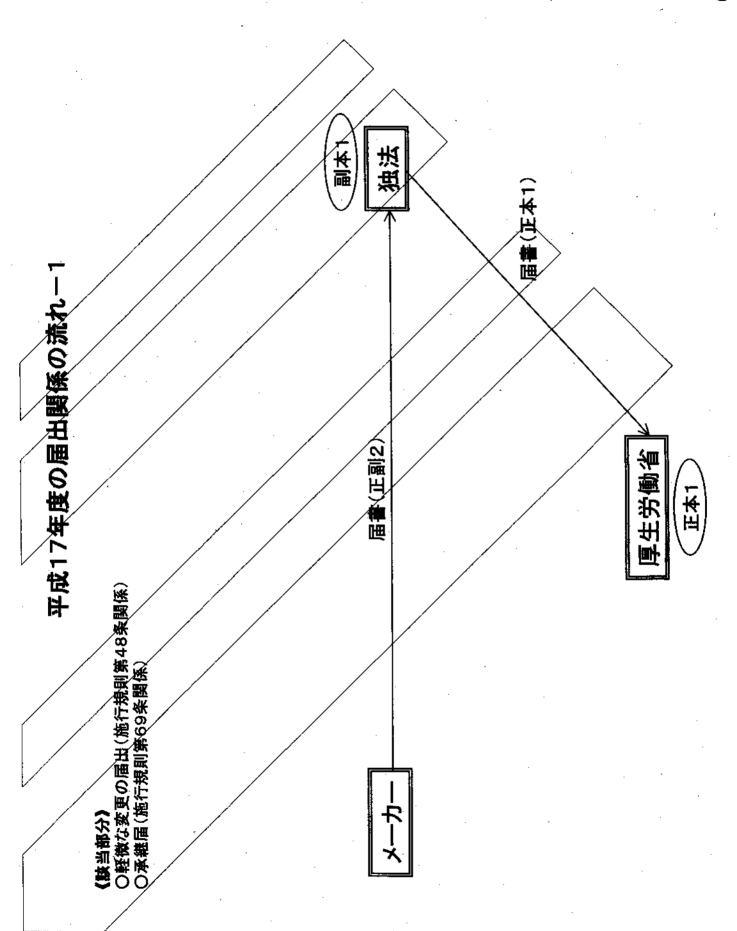
压本1

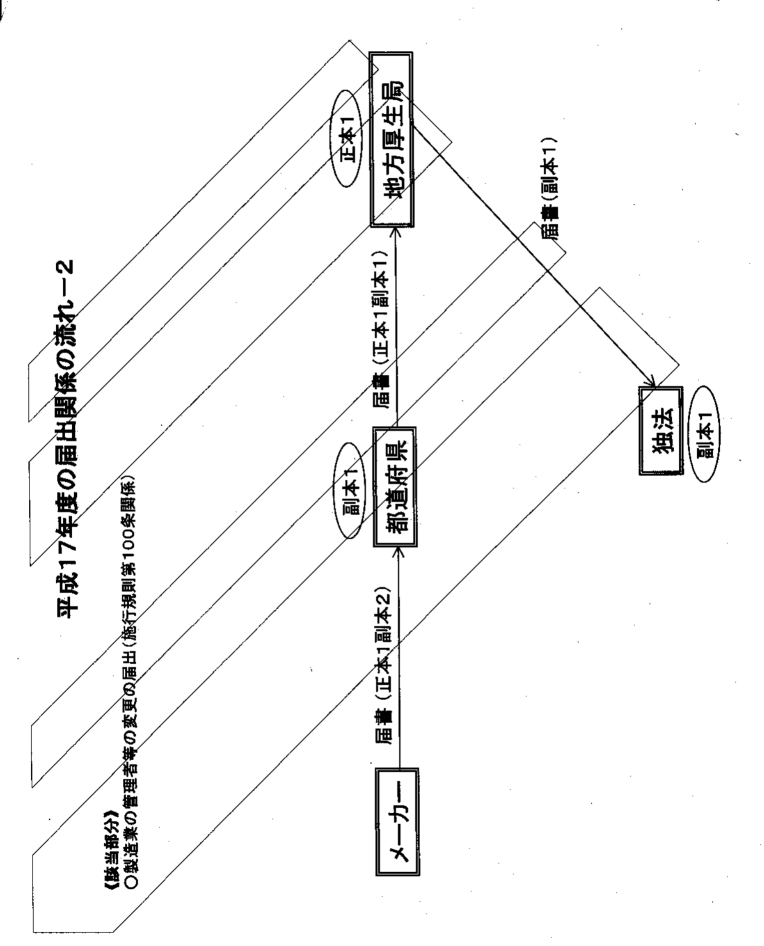
## **各調査申請** 妖妖 三十二 平成で年度の医薬品等の製造販売承認に係る申請の流れ 承認書 一分铧「 子子 承認審查調查申請書、GCP調查申請書、GLP關查申請書 申請資料正本及び写し2部(新薬のみ)・資料概要等(新薬のみ)・ 審査結果通知+承認申請書(正本1、 GMP調査申請書、GMP更新調查申請書 承認申請書(正本1閏本2) 承認書交付(副本孫供) 許可証の写し 〇医薬品等の製造販売の承認(施行規削第38条関係) ○承認事項の一部変更改承認(施行規則第46条関係) 〇外国製造医薬品等の製造販売の承認(施行規則第102条関係) 副本1(返却後) (敕当部分)

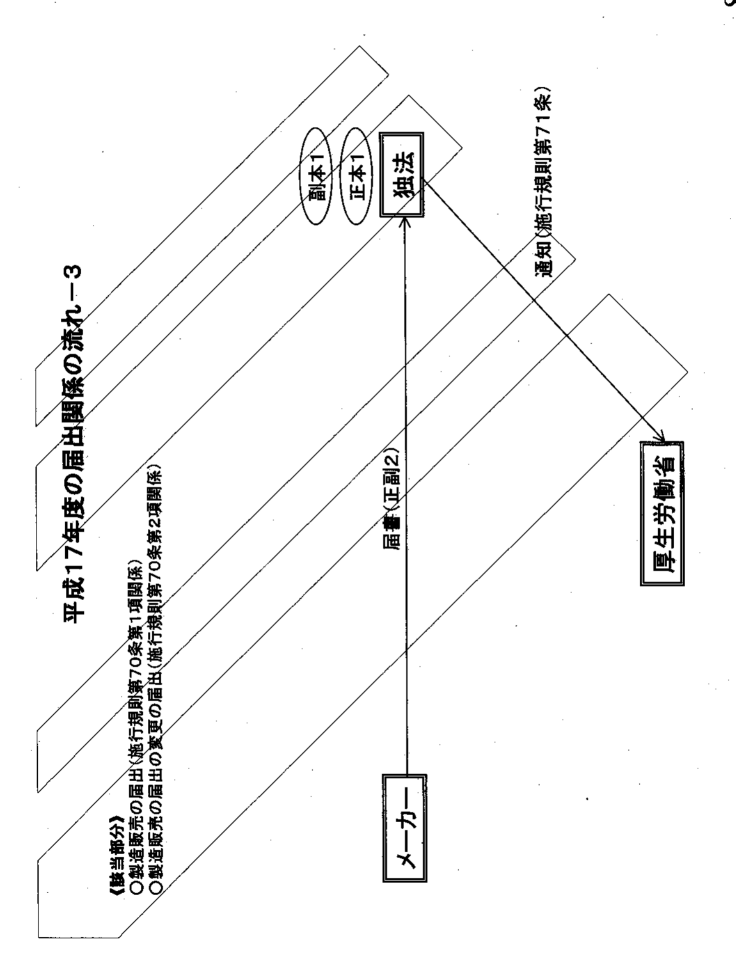
## 確認申請書1 再評価結果通知 独沃 三十二 平成17年度の医薬品等の再評価に係る申請の流れ + 確認等申請書(再評価申請書に鰲付) 確認等結果通知+再評価申請書(正本1) 再評価結果通知交付(副本添付) **(陝当部分)** 〇医薬品及び医療機器の再評価(施行規則第66条関係) 再評価申請書(正本1副本2) 副本1(返却後) メーガー

厚生労働省

压本1







厚生労働省

# 盆法 正本1 登録証、登録事項の変更の内容に関する資料(登録の変更に係る 通知 平成17年度の届出関係の流れー4 届書、登録申請書(登録の変更に係る申請の場合) (正1) 申請の場合) 〇原薬等登録原簿の登録の変更(施行規則第79条関係) 〇登録事項の軽微な変更の届出(施行規則第81条関係) 〇登録の承継(施行規則第83条関係) (散当部分)

