

○厚生労働省令第百四十号

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（昭和三十五年法律第百四十五号）第十八条第一項、第二十三条の二の十五第一項及び第二十三条の三十五第五項並びに臨床研究法（平成二十九年法律第十六号）第二条第一項の規定に基づき、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施行規則及び臨床研究法施行規則の一部を改正する省令を次のよう

に定める。

令和四年九月三十日

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施行規則及び臨床研究法

施行規則の一部を改正する省令

（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施行規則の一部改正）

第一条 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施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号）の一部を次の表のように改正する。

（傍線部分は改正部分）
厚生労働大臣 加藤 勝信

（改正後）

（改正前）

業者の遵守事項	（医薬品の製造販売後臨床試験の製造販売業者の遵守事項）
第九十三条 医薬品の製造販売業者が、第十 四条第一項に規定する医療用医薬品（体外 診断用医薬品及び専ら疾病的診断に使用さ れることが目的とされている医薬品であつ て皮膚に貼り付けられるものを除く。）につ いて行う製造販売後臨床試験（医薬品の製 造販売後の調査及び試験の実施の基準に関 する省令第二条第一項第三号に規定する製 造販売後臨床試験をいう。以下この条にお いて「医薬品の製造販売後臨床試験」とい う。）の実施に当たり遵守すべき事項は、次 のとおりとする。	第九十三条 削除

- 一 医薬品の製造販売後臨床試験の実施に
関する医薬品の製造販売後の調査及び試
験の実施の基準に関する省令で定める基
準に適合するものであること。
- 二 医薬品の製造販売後臨床試験を実施す
るに当たり世界保健機関が公表を求める
事項その他医薬品の製造販売後臨床試験
の実施の透明性の確保及び国民の医薬品
の製造販売後臨床試験への参加の選択に
資する事項をあらかじめ公表すること。
これを変更したときも、同様とする。
- 三 医薬品の製造販売後臨床試験を中止す
し、又は終了したときは、原則として、
医薬品の製造販売後臨床試験を中止した
日又は終了した日のいずれか早い日から
一年以内にその結果の概要を作成し、公
表すること。

(機関による医療機器等審査等の結果の通
知)

第一百四条の三十八

2 法第二十三條の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三條の二の五第七項若しくは第九項（これらの規定を同条第十五項において準用する場合を含む。又は第二十三條の二の六の二第二項（医療機器又は体外診断用医薬品の品質管理又は製造管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第二十三條の二の八第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査の結果の通知は、様式第六十三の十二による通知書によつて行うものとす
る。

第一百四条の三十八

法第二十三条の二の七第六項の規定により厚生労働大臣に対して行う法第二十三条の二の五第七項若しくは及び第九項（これらの規定を同条第十五項において準用する場合を含む。）又は第二十三条の二の六の二第二項（医療機器又は体外診断用医薬品の品質管理又は製造管理の方法についての調査に係る部分に限り、法第二十三条の二の八第二項において準用する場合を含む。）の規定による調査の結果の通知は、様式第六十三の十二による通知書によつて行うものとする。

療機器の製造

日又は終了した日のいづれか早い日から 一年以内にその結果の概要を作成し、公 表すること。 (医療機器の製造業者の遵守事項)
第百十四条の五十四の三 (略) (再生医療等製品の製造販売後臨床試験の 製造販売業者の遵守事項)
第百三十七条の五十五の二 再生医療等製品 の製造販売業者が、再生医療等製品の製造 販売後臨床試験 (再生医療等製品の製造販 売後の調査及び試験の実施の基準に関する 省令第二条第一項第三号に規定する製告書)

（医療機器の製造業者の遵守事項
第一百四十四条の二） （略）
（新設）

三 医療機器の製造販売後臨床試験を中止し、又は終了したときは、原則として医

る。

一 製造販売後臨床試験の実施に当たり遵守すべき事項は、次のとおりとする。
一 医療機器の製造販売後臨床試験の実施に関する医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令第二条第一項第三号に規定する製造販売後臨床試験をいう。以下この条において「医療機器の製造販売後臨床試験」という。の実施に当たり遵守すべき事項は、次のとおりとする。

二 医療機器の製造販売後臨床試験を実施するに当たり世界保健機関が公表を求める事項その他医療機器の製造販売後臨床試験の実施の透明性の確保及び国民の医療機器の製造販売後臨床試験への参加の選択に資する事項をあらかじめ公表すること。これを変更したときも、同様とす

三

(三) 檢驗機器(製造)及試驗(後)報告(三) 訂正(監)

3

三
（四）

1

壳後臨床試験をいう。以下この条において

1

二 再生医療等製品の製造販売後臨床試験
を実施するに当たり世界保健機関が公表す
を求める事項その他再生医療等製品の製
造販売後臨床試験実施の透明性の確保及
び国民の再生医療等製品の製造販売後臨
床試験への参加の選択に資する事項をあ
らかじめ公表すること。これを変更した
ときも、同様とする。

三 再生医療等製品の製造販売後臨床試験
を中止し、又は終了したときは、原則と
して再生医療等製品の製造販売後臨床試
験を中止した日又は終了した日のいわゆ
る早い日から一年以内にその結果の概要
を作成し、公表すること。

一項第三号に規定する。

一項第二号に規定する製造販売後臨床試験を行ふ。从つ二つを二つへ、「まず後臨床試験」

1

二 然こと

三 らかじめ公表すること。これを変更したときも、同様とする。

(臨床研究法施行規則の一部改正)
第二条 臨床研究法施行規則(平成三十年厚生労働省令第十七号)の一部を次の表のようにより改正する。

(傍線部分は改正部分)

改 正 後	改 正 前
(適用除外)	(適用除外)
第二条 法第二条第一項の厚生労働省令で定めるものは、次に掲げるものとする。 一・二 (略)	第二条 法第二条第一項の厚生労働省令で定めるものは、次に掲げるものとする。 一・二 (略)
三 医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百七十一号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等(第一号に規定する研究に該当するものを除く。)	三 医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百七十一号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等であつて、医薬品医療機器等法第十四条の二の二第五項の規定により読み替えて適用される同法第十四条第三項に規定する緊急承認における使用成績評価、同法第十四条の四に規定する再審査又は同法第十九条の六に規定する再評価に係るもの(同法第十九条の二第五項又は同法第十九条の四において準用する場合を含み、第一号に規定する研究に該当するものを除く。)
四 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等(第一号に規定する研究に該当するものを除く。)	四 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等であつて、医薬品医療機器等法第二十三条の二の第二項の規定により読み替えて適用される同法第二十三条の二の五項第三項に規定する緊急承認における使用成績評価、同法第二十三条の二の九に規定する使用成績評価に係るもの(同法第二十三条の二の十七第七項又は同法第二十三条の二の十九において準用する場合を含み、第一号に規定する研究に該当するものを除く。)
五 再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第九十号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等(第一号に規定する研究に該当するものを除く。)	五 再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第九十号)第二条第一項に規定する製造販売後調査等(第一号に規定する研究に該当するものを除く。)

第一条 この省令は、公布の日から施行する。
(経過措置)

六 (略)

六 (略)

六 (略)

第二条 医薬品の製造販売業者、医療機器の製造販売業者又は再生医療等製品の製造販売業者が、この省令による改正前の臨床研究法施行規則第二条第三号から第五号までに掲げる製造販売後調査等(医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百七十号)第二条第一項第三号、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)第二条第一項第三号及び再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成二十六年厚生労働省令第九十号)第二条第一項第三号に掲げるものの限る。)を実施する場合は、この省令による改正後の医薬品、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施行規則第九十三条第二号及び第三号、第百十四条の五十四の二第二号及び第三号並びに第百三十七条の五十五の二第二号及び第三号の規定は、令和五年九月三十日までは、適用しない。

六の二第三項において準用する場合を含む。の規定により読み替えて適用される同法第二十三条の二十五第三項に規定する条件及び期限付承認又は緊急承認における使用成績評価、同法第二十三条の二十九に規定する再審査又は同法第二十三条の三十一に規定する再評価に係るもの(同法第二十三条の三十七第五項又は同法第二十三条の三十九において準用する場合を含み、第一号に規定する研究に該当するものを除く。)