

告示改正新旧対照表

H24.3.1 製造基準告示改正	H23.6.24 新開発食品調査部会案
<p>第一条 組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して製造する食品及び添加物に関し、食品、添加物等の規格基準(昭和三十四年十二月厚生省告示第三百七十号)第1B第六款及び第2E第三款に規定する製造の基準については、この告示の定めるところによる。</p>	<p>第一条 組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して製造する食品及び添加物に関し、食品、添加物等の規格基準(昭和三十四年十二月厚生省告示第三百七十号)第1B第六款及び第2E第三款に規定する製造の基準については、この告示の定めるところによる。</p>
<p>第二条 この告示で「組換えDNA技術」とは、組換えDNA技術応用食品及び添加物の安全性審査の手続(平成十二年五月厚生省告示第二百三十三号)第二条に規定する技術をいう。 2 この告示で「宿主」とは、組換えDNA技術において、DNAが移入される生細胞をいう。 3 この告示で「ベクター」とは、目的とする遺伝子を宿主に移入し、増殖させ、又は発現させるため当該遺伝子を運搬するDNAをいう 4 この告示で「挿入DNA」とは、ベクターに挿入される異種のDNAをいう。 5 この告示で「組換え体」とは、組換えDNAを含む宿主をいう。 6 この告示で「作業区域」とは、組換え体を直接取り扱って製造作業を行う区域をいう。</p>	<p>第二条 この告示で「組換えDNA技術」とは、組換えDNA技術応用食品及び添加物の安全性審査の手続(平成十二年五月厚生省告示第二百三十三号)第二条に規定する技術をいう。 2 この告示で「宿主」とは、組換えDNA技術において、DNAが移入される生細胞をいう。 3 この告示で「ベクター」とは、目的とする遺伝子を宿主に移入し、増殖させ、又は発現させるため当該遺伝子を運搬するDNAをいう 4 この告示で「挿入DNA」とは、ベクターに挿入される異種のDNAをいう。 5 この告示で「組換え体」とは、組換えDNAを含む宿主をいう。 6 この告示で「作業区域」とは、組換え体を直接取り扱って製造作業を行う区域をいう。</p>
<p>第三条 組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して食品又は添加物を製造する場合は、別表の基準に適合したものでなければならない。</p>	<p>第三条 組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して食品又は添加物を製造する場合は、別表に定める基準を満たさなければならない。</p>
<p>第四条 厚生労働大臣は、組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して食品又は添加物を製造しようとする者から申請があったときは、薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて、製造所ごとに、当該製造所が前条に規定する基準に適合する旨の確認を行う。 2 前項の確認を受けようとする者は、別記様式一による申請書に製造所が別表の基準を満たしていることを示す資料を添付して申請しなければならない。 3 国外の製造所であって、前条に規定する基準と同等又はそれ以上の水準の管理がなされている場合は、当該基準に適合しているものとみなす。</p>	<p>第四条 厚生労働大臣は、組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して食品又は添加物を製造しようとする者から申請があったときは、薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて、製造所ごとに、当該製造所が前条に規定する基準に適合する旨の確認を行う。 2 前項の確認を受けようとする者は、別記様式一による申請書に製造所が別表に定める基準を満たしていることを示す資料を添付して申請しなければならない。 3 国外の製造所であって、前条に規定する基準と同等又はそれ以上の水準の管理がなされている場合は、当該基準に適合しているものとみなす。</p>
<p>第五条 製造業者は、組換え体に係る製造実施状況を、製造所ごとに、製造開始時及び終了時並びに毎年度末に、別記様式二により、厚生労働大臣に報告しなければならない。</p>	<p>第五条 製造業者は、組換え体に係る製造実施状況を、製造所ごとに、製造開始時及び終了時並びに毎年度末に、別記様式二により、厚生労働大臣に報告しなければならない。</p>
<p>第六条 第四条第一項に規定する確認を受けた製造業者は、次の各号に掲げる行為を行う場合には、あらかじめ、その旨を厚生労働大臣に届け出なければならない。 一 第四条第一項に規定する確認を受けた事項の変更を行うとき。 二 当該製造所における製造を廃止するとき。</p>	<p>第六条 第四条第一項に規定する確認を受けた製造業者は、確認を受けた事項の軽微な変更を行うとき及び当該製造所における製造を廃止するときは、あらかじめ、その旨を厚生労働大臣に届け出なければならない。</p>
<p>第七条 第四条第一項に規定する確認を受けたものが次の各号に掲げる行為を行った場合には、第四条第一項に規定する確認は失効するものとする。 一 第四条第一項に規定する確認を受けた事項の変更(軽微な変更を除く。)を行ったとき。 二 当該製造所における製造を廃止したとき。</p>	<p>第七条 次の各号のいずれかに該当するときは、第四条第一項に規定する確認は失効するものとする。 一 当該製造所における製造を廃止したとき。 二 製造方法等の変更(前条に規定する場合を除く。)が行われたとき。</p>

H24.3.1製造基準告示改正	H23.6.24新開発食品調査部会案
別表 一 施設、設備及び装置の基準	別表 一 施設、設備及び装置の基準
削除	組換えDNA技術によって得られた微生物を利用して食品又は添加物を製造する作業は、食品又は添加物の製造を行うために十分な施設、設備及び装置であって、かつ、次の条件を満たす施設、設備及び装置において行うものとする。
1 作業区域を有しており、他の区域と区分されていること。	1 他の区域と区分され、組換え体を利用して食品又は添加物を製造するための培養及び発酵装置を備えた作業区域を有すること。
2 次に掲げる設備を有すること	2 次に掲げる設備を有すること
(1) 組換え体の生物学的性状及び製品の管理規格の試験検査をすることができる設備	(1) 組換え体の生物学的性状及び製品の管理規格の試験検査をするための設備
(2) 組換え体を他のものと区別して保管することができる冷凍庫、冷蔵庫等の組換え体の保管設備	(2) 組換え体を他のものと区別して保管できる冷凍庫、冷蔵庫等の組換え体の保管設備
(3) 組換え体在意図せず製品に混入しないように製品を製造することができる設備	(3) 培地等を衛生的に調製するための設備
(4) 培地等を衛生的に調製することができる設備	(4) 製造又は試験検査に使用する器具機械、容器等を洗浄し、かつ、滅菌することのできる設備
(5) 製造又は試験検査に使用する器具機械、容器等を洗浄し、かつ、滅菌することができる設備	(5) 組換え体在意図せず混入しないように製品を製造することができる設備
(6) 製造に由来する不純物であって、かつ、安全でないものが生じないようにすること又は製品に含まれないようにすることができる設備	(6) 製造に由来する不純物であって、かつ、安全でないものが生じないようにすること又は製品に含まれないようにすることができる設備
3 組換え体を利用して食品又は添加物を製造するための培養及び発酵をすることができる装置を有すること。	
4 その他必要と認められる設備及び装置を有すること	3 その他必要と認められる設備及び装置を有すること
二 設備及び装置の管理	二 設備及び装置の管理
1 製造作業終了後、使用した設備及び装置を十分に洗浄し、かつ、滅菌すること。	1 製造作業終了後、使用した設備及び装置を十分に洗浄し、かつ、滅菌すること。
2 設備又は装置の漏出防止機能に係る部分の改造又は交換時は、その都度、当該設備又は装置の密閉度及び性能の検査を行うこと。	2 培養装置、除菌装置等は、設置直後及び定期的に、密閉度又は性能の検査を行うこと。
3 培養装置、除菌装置等は、設置直後及び定期的に、密閉度及び性能の検査を行うこと。	3 設備又は装置の漏出防止機能に係る部分の改造又は交換を行った場合は、その都度、当該設備又は装置の密閉度又は性能の検査を行うこと。
4 除菌装置は、交換時、定期検査時及び製造内容の変更時に、あらかじめ有効性を確認した方法で滅菌すること。	4 除菌装置は、交換時、定期検査時及び製造内容の変更時に、あらかじめ有効性を確認した方法で滅菌すること。
三 組換え体の取扱い	三 組換え体の取扱い
1 保管 組換え体を含む材料は、組換え体を含む旨を明示すること。	1 保管 組換え体を含む材料は、組換え体を含む旨を明示すること。
2 生物学的性状の試験検査 マスターセルバンク(全ての製造用細胞シードの元になる種株を一定の培養条件下で最低限の継代数を経て増殖させ、分注したものをいう。以下同じ。)の作製時及び保存中に、次の項目について試験検査(マスターセルバンクに他の生物が混入していないことの確認を含む)を行い、その安定性を確認すること。	2 生物学的性状の試験検査 (1) マスターセルバンク(すべての製造用細胞シードの元になる種株であり、一般的には、研究段階で作成し、かつ、クローン化した組換え体を培養し、かつ、分注し、その遺伝的性質が一定の継代培養の範囲内で十分に安定であることを確認したものであって、安定性が確認された条件で保存しているものをいう。以下同じ。)の作製時及び保存中に、次の項目について試験検査を行い、その安定性を確認すること。
(1) 組換えDNA技術により付与された組換え体の性質が保持されていること等の目的の機能の保持に関する項目	イ 組換えDNA技術により付与された組換え体の性質が保持されていること等の目的の機能の保持に関する項目
(2) 組換え体の保持しているベクター及び挿入DNAの基本的構造の維持に関する項目	ロ 組換え体の保持しているベクター及び挿入DNAの基本的構造の維持に関する項目
(3) マスターセルバンクに他の生物が混入していないこと等の組換え体の同一性及び均一性に関する項目	ハ マスターセルバンクに他の生物が混入していないこと等の組換え体の同定及び均一性に関する項目

H24.3.1 製造基準告示改正	H23.6.24新開発食品調査部会案
削除	(2) マスターセルバンクの保存中の試験検査により、製品の衛生に影響を与えるおそれのある変異が生じた場合は、直ちに製造を中止し、必要な措置を講ずること。
削除	(3) 製造ごとに生物学的性状の検査を行い、安全性を確認すること。
削除	(4) その他必要な事項について行うこと。
3 製品の取扱い	3 製品の取扱い
(1) 製品の安全性評価に基づき、製品の管理規格を設定すること。	(1) 製品の安全性評価に基づき、製品の管理規格を設定すること。
(2) 製造ごとに製品の試験検査を行い、製品の管理規格に適合していることを確認すること。	(2) 製造ごとに製品の試験検査を行い、製品の管理規格に適合していることを確認すること。
(3) 製品の試験検査により、製品の管理規格に不適合であった場合は、直ちに製造を中止し、必要な措置を講ずること。	(3) 製品の試験検査により、製品の管理規格に不適合であった場合は、直ちに製造を中止し、必要な措置を講ずること。
四 職員及び組織の基準	四 職員及び組織の基準
1 製造所の設置者又は製造所の長	1 製造所の設置者又は製造所の長
製造所の設置者又は製造所の長は、次の任務を果たすこと。	製造所の設置者又は製造所の長は、次の任務を果たすこと。
(1) 製造所ごとに製造管理者及び製造衛生責任者を任命すること。	(1) 製造所ごとに製造管理者及び製造衛生責任者を任命すること。
(2) 製造上の衛生を確保するため製造安全委員会を設置し、その委員を任命し、 また、製造安全委員会に、製造基準の衛生確保について調査審議を求め ること。	(2) 製造上の衛生を確保するため製造安全委員会を設置し、その委員を任命すること。また、製造安全委員会に、製造基準の衛生確保について調査審議を求め
(3) 組換えDNA技術に関する情報を収集するとともに、当該組換え体の評価又は製品の安全性評価に影響を及ぼす知見を発見した場合に、 製造所の設置者は、速やかに厚生労働大臣に報告 すること。	(3) 組換えDNA技術に関する情報を収集するとともに、当該組換え体の評価又は製品の安全性評価に影響を及ぼす知見を発見した場合は、製造所の設置者は、速やかに厚生労働大臣に報告
(4) 製造管理者が業務を遂行するに当たって支障を生じることがないように配慮すること。	(4) 製造管理者が業務を遂行するに当たって支障を生じることがないように配慮すること。
2 製造管理者	2 製造管理者
製造管理者は、この別表の基準を熟知し、次の任務を果たすこと。	製造管理者は、この告示による製造基準を熟知し、次の任務を果たすこと。
(1) 製造計画を立案するとともに、その実施に際し、組換え体の取扱い等に関する製造作業マニュアルを作成し、製造衛生責任者との緊密な連絡の下に、この別表の基準等を十分に遵守し、製造作業全体の適切な監督管理に当たること。	(1) 製造計画を立案するとともに、その実施に際し、組換え体の取扱い等に関する製造作業マニュアルを作成し、製造衛生責任者との緊密な連絡の下に、製造基準等を十分に遵守し、製造作業全体の適切な監督管理に当たること。
(2) 製造従事者に対し、製造作業に従事する前に、この別表の基準及び製造作業マニュアルを熟知させるとともに、次の事項に関する教育訓練を行うこと。	(2) 製造従事者に対し、製造作業に従事する前に、製造基準及び製造作業マニュアルを熟知させるとともに、次の事項に関する教育訓練を行うこと。
イ 組換え体の起源、性質、製法等の組換え体の安全性に関する知識	イ 組換え体の起源、製法、性質等の組換え体の安全性に関する知識
ロ 設備及び装置に関する知識及び技術	ロ 設備及び装置に関する知識及び技術
ハ 製造過程の衛生的管理、 汚染の防止等 に関する知識	ハ 製造過程の衛生的管理、汚染の防止等に関する知識
(3) 次の事項を記録し、その記録を、当該食品又は添加物の製造終了の日から五年間保存すること。	(3) 次の事項を記録し、その記録は、当該食品又は添加物の製造終了の日から五年間保存すること。
イ 設備及び装置の定期点検記録及び製造記録	イ 組換え体の名称及び組換え体を含む保管物の明細目録
ロ 組換え体の名称及び組換え体を含む保管物の明細目録	ロ 保管場所、保管条件、継代回数、保管責任者、保管開始年月日等の組換え体の保管及び継代の状況
ハ 保管開始年月日、保管場所、保管責任者、保管条件等の組換え体の保管及び継代の状況	ハ 組換え体の生物学的性状及びその試験検査の年月日
ニ 組換え体の生物学的性状及びその試験検査の年月日	ニ 製造安全委員会の審議記録(製造作業マニュアルが製造基準に適合していることを確認する根拠となった資料を含む。)
ホ 製品の試験検査の記録	ホ 設備及び装置の定期点検記録及び製造記録

H24.3.1製造基準告示改正	H23.6.24新開発食品調査部会案
へ 製造従事者への教育訓練の記録	へ 製品の試験検査の記録
ト 製造安全委員会の審議記録(製造作業マニュアルがこの別表の基準に適合していることを確認する根拠となった資料を含む。)	ト 製造従事者への教育訓練の記録
(4) 作業区域及び組換え体の保管設備の目につきやすい所に組換え体の取扱いに関する必要な事項を掲示すること。	(4) 作業区域及び組換え体の保管設備の目につきやすい所に組換え体の取扱いに関する必要な事項を掲示すること。
(5) 製造従事者以外の者の作業区域への立入りを作業内容に応じて制限し、製造従事者以外の者が立ち入るときは、製造従事者の指示に従わせること。	(5) 製造従事者以外の者の作業区域への立入りは、作業内容に応じ制限することとし、製造従事者以外の者が立ち入るときは、製造従事者の指示に従わせること。
(6) 製造安全委員会と十分連絡を取るとともに、必要な事項を製造安全委員会に報告すること。	(6) 製造安全委員会と十分連絡を取るとともに、必要な事項を製造安全委員会に報告すること。
(7) その他製品の衛生の確保に必要な事項を実施すること。	(7) その他製品の衛生の確保に必要な事項を実施すること。
3 製造衛生責任者	3 製造衛生責任者
(1) 製造衛生責任者は、組換えDNA技術に関し、製造管理者を補佐する立場として、製造段階及び製品の衛生の確保に必要な知識及び技術に高度に習熟した者であること。	(1) 製造衛生責任者は、組換えDNA技術に関し、製造管理者を補佐するものであり、製造段階及び製品の衛生の確保に必要な知識及び技術に高度に習熟した者であること。
(2) 製造衛生責任者は、この別表の基準を熟知し、次の任務を果たすこと。	(2) 製造衛生責任者は、製造基準を熟知し、次の任務を果たすこと。
イ 製造がこの別表の基準等に従って適正に遂行されていることを確認すること。	イ 製造が製造基準等に従って適正に遂行されていることを確認すること。
ロ 製造管理者に対し助言及び報告を行うこと。	ロ 製造管理者に対し助言及び報告を行うこと。
ハ その他製品の衛生の確保に必要な事項を実施すること。	ハ その他製品の衛生の確保に必要な事項を実施すること。
4 製造従事者	4 製造従事者
(1) 製造従事者は、製造管理者の行う教育訓練をあらかじめ受けた者であること。	(1) 製造従事者は、製造管理者の行う教育訓練をあらかじめ受けた者であること。
(2) 製造従事者は、製造作業を行うに当たって製品の衛生の確保の必要性を十分に自覚し、製造作業マニュアルに従って作業すること。	(2) 製造従事者は、製造作業を行うに当たって製品の衛生の確保の必要性を十分に自覚し、製造作業マニュアルに従って作業すること。
5 製造安全委員会	5 製造安全委員会
(1) 製造安全委員会は、高度に専門的な知識及び技術並びに広い視野に立った判断が要求されることを十分に考慮し、適切な分野の者により構成されること。	(1) 製造安全委員会は、高度に専門的な知識及び技術並びに広い視野に立った判断が要求されることを十分に考慮し、適切な分野の者により構成されること。
(2) 製造安全委員会は、製造業者の求めに応じて次の事項について調査審議を行い、製造業者に報告すること。	(2) 製造安全委員会は、製造業者の求めに応じて次の事項について調査審議を行い、製造業者に報告すること。
イ 製造作業マニュアルの製造基準に対する適合性	イ 製造作業マニュアルの製造基準に対する適合性
ロ 製造従事者に対する衛生教育訓練	ロ 製造従事者に対する衛生教育訓練
ハ その他製品の衛生の確保に関し必要な事項	ハ その他製品の衛生の確保に関し必要な事項
(3) 製造安全委員会は、必要に応じて製造管理者又は製造衛生責任者から報告を求めることができること。	(3) 製造安全委員会は、必要に応じて製造管理者又は製造衛生責任者から報告を求めることができること。