

令和4年度全国薬務関係主管課長会議  
説明資料

厚生労働省医薬・生活衛生局  
監視指導・麻薬対策課

## 目次（説明事項）

### （監視指導・麻薬対策課）

1. 薬事監視の状況について	1
2. GMP/QMSについて	4
3. GMP（製造管理・品質管理）の強化・徹底について	7
4. 検定に係る事務について	10
5. 後発医薬品の品質確保について	11
6. 広告の監視・指導体制の強化について	13
7. 偽造医薬品対策について	15
8. 個人輸入について	17
9. 麻薬・覚醒剤等対策について	18
10. 危険ドラッグ対策について	27
11. 医療用麻薬等の提供・管理体制の整備について	30
12. 麻薬向精神薬原料・覚醒剤原料対策について	32
13. 「大麻規制検討小委員会」について	33

## 1. 薬事監視の状況について

### 現 状 等

- 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品（以下「医薬品等」という。）の品質不良、不正表示、虚偽誇大広告等の指導・取締りを行うため、厚生労働省並びに各都道府県、保健所設置市及び特別区に薬事監視員 4,327 名（令和 4 年 4 月 1 日現在）が配置され、製造販売業者、製造業者、販売業者その他業務上医薬品を取り扱う者の施設等に随時立入検査等を行い、不良な医薬品等の発見や排除等に努めている。
- 令和 2 年度については、許可・登録・届出施設 670,031 施設のうち、139,498 施設に立入検査を行った結果、以下のとおりであった。
  - ① 違反発見施設数：5,905 件（立入検査に対する発見率 4.0%）
  - ② ①のうち、処分・指導等を行ったものは、1,616 件で、そのうち 11 件については、業務停止等を命じている。（参考資料編 1 参照）
- 平成 23 年度より、海外のインターネットサイトから個人輸入されるいわゆる健康食品や医薬品等の実態を把握するための買上調査を行っている。令和元年度の調査では、いわゆる健康食品として販売されていた 34 製品中 4 製品からシルデナフィル等の医薬品成分が検出された。
- 近年、インターネットを介した製品の売買が増加しており、SNS やフリマサイトを利用した個人間における不適切な医薬品等の取引が行われている実態もあることから、国民の健康を守るため、国、地方自治体が一体となり、薬事監視体制を強化することが大変重要となっている。
- 厚生労働省においては、平成 26 年度よりインターネットパトロール事業を開始し、国内・海外の医薬品販売サイトに対する監視の強化を図っている。また、あやしいヤクブツ連絡ネットの HP（<https://www.yakubutsu.mhlw.go.jp>）や Twitter の運営に加え、一般国民から、医薬品の個人輸入、違法な医薬品販売、危険ドラッグ等に関する相談を電話等により受けつけ、収集した情報の一元管理を行うとともにこれらの危険性について、国民に啓発を行っている。

## 地方自治体で対応頂く事項（依頼）

- 薬事監視業務については、引き続き、無承認無許可医薬品等の取締り、広告監視、一斉監視指導等における薬事監視の徹底などをお願いしたい。

### （医薬品等の自主回収）

- 医薬品等の自主回収に着手された場合には、平成 12 年度からすべての事例をインターネット上で公開しており、令和 3 年度の件数は 942 件であった。そのうち、死亡又は重篤な健康被害が予想されるクラス I は 252 件であり、うち 251 件は、ロットを構成しない輸血用血液製剤の回収事例であった。また、一時的な健康被害が予想されるクラス II は 595 件（令和 2 年度 642 件）であった。引き続き、製造販売業者等に対して、より一層の保健衛生上必要な措置の徹底及び品質確保の徹底がなされるよう指導をお願いしたい。

（参考資料編 2 参照）

- また、P I C / S 加盟国及び加盟申請国、欧州経済地域加盟国並びに協力国際機関とは、回収情報を共有する協定を結んでいる。医薬品でクラス I 又はクラス II の回収が発生した場合は、輸出の有無及び緊急回収情報作成の要否を確認するよう、業者への指導を引き続きお願いしたい。

### （インターネット販売等）

- 一般用医薬品のインターネット販売サイトについては、引き続き、法を遵守していないサイトへの指導をお願いするとともに、届出時や事前相談時に販売ルールを情報提供し、法不遵守のまま医薬品の販売を開始することがないように、指導をお願いしたい。
- インターネット上の指定薬物及び無承認無許可医薬品の広告については、平成 26 年 12 月 17 日施行の法改正を受け、インターネット関係 4 団体により取りまとめられている「インターネット上の違法な情報への対応に関するガイドライン」が改正され、インターネット上の違法情報として削除要請を行う際の手続きも含め、適宜、運用されている。引き続き、監視指導の徹底をお願いするとともに、違反業者に対する指導において、改善が見られない場合等にはプロバイダへの送信防止措置の要請をお願いしたい。

(無承認無許可医薬品等)

- 無承認無許可医薬品については、シルデナフィル及びその類似化合物等を含有するいわゆる健康食品が多数発見されている。このような製品が流通しないよう、厚生労働省及び地方自治体で実施している買上調査等により監視を行うとともに、医薬品成分を含有することが判明した場合は、無承認無許可医薬品の製造販売、販売等として、販売停止や回収等の指導を徹底していただきたい。
  
- 地方自治体が発見された無承認無許可医薬品等に関する公表については、原則として厚生労働省においても同時に公表するので、事前に御連絡いただきたい。また、「インターネットパトロール事業」や「あやしいヤクブツ連絡ネット事業」で発見・収集された違法な広告・販売等の情報については、厚生労働省から関係する地方自治体に情報提供するので、引き続き、ご協力をお願いしたい。

<u>担当者名</u>	<u>藤井課長補佐</u>	<u>(内線 2763)</u>
	<u>三宅危害情報管理専門官</u>	<u>(内線 2768) ※無承認無許可医薬品関係</u>
	<u>猪野薬事監視第一係長</u>	<u>(内線 2768) ※無承認無許可医薬品関係</u>
	<u>西村薬事監視第二係長</u>	<u>(内線 2766) ※承認医薬品関係</u>
	<u>古江主査</u>	<u>(内線 2762) ※広告監視関係</u>

## 2. GMP/QMSについて

### 現 状 等

- 日本のGMP制度の適切性が認められ、平成26年7月1日にPIC/S加盟が承認された。加盟の対象は、厚生労働省、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）及び47都道府県であり、PIC/Sの45番目のメンバーとなっている。

※ PIC/S (Pharmaceutical Inspection Convention and Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme の略) とは、各国・地域の薬事行政当局等が、GMP基準の国際的ハーモナイゼーションに向け、各種ガイダンスを発行するとともに、各国のGMP調査官の教育や認証を行うことにより、実質的に相互調査が進むよう活動する国際的枠組み。

- 輸出入される医薬品の製造所のGMP査察結果について、相互受入を義務付ける国際約束であるMRA (Mutual Recognition Agreement) をEUとの間に締結している。平成30年7月17日に本相互承認の対象品目を無菌製剤及びワクチン等の生物学的医薬品にも拡大したことで、ほとんどの医薬品をカバーすることになった。

なお、英国については、日英相互承認議定書の適用開始までの間は、令和元年9月に署名された日英間の相互承認に関する交換書簡に基づいて、日EU MRAと同様の取扱いを継続することとなる。

- 国内のGMP基準については、国際整合を図るため、令和3年4月に医薬品の製造管理及び品質管理に係るPIC/Sガイドライン等を踏まえたGMP省令の改正を行い、安定性モニタリングの実施や記録の信頼性確保等を明記した。

- 医療機器及び体外診断用医薬品については、平成26年11月施行の法改正により、製造販売業の許可要件として「QMS体制省令」の遵守を求めることとしたところであり、また、令和3年3月には、QMS省令について、ISO13485:2016に整合させるための改正を行った。

製造販売業者又は製造所に係る問題事案の発生等に伴う法第69条に基づく調査（QMSに係るものを含む。）については、引き続き、厚生労働大臣とともに都道府県知事の業務としている。

## 今後の取組

- P I C / S加盟により、GMP制度の国際整合が一層重要になってくる。そのためには、継続してGMP調査体制の質を維持することが重要である。  
また、医薬品GMP査察情報の通報に係るP I C / S手順書の施行に伴い、外国のP I C / S加盟当局から日本国内の医薬品製造所にGMP査察を実施する旨の事前通報を受けたときは、当該P I C / S加盟当局に対して所定の事項につき情報提供を行うこととなる。
- 各都道府県及びPMDAの行うGMPに係る調査及びQMSに係る調査の統合化及び査察技術の向上のため、引き続き、GMP / QMS合同模擬査察、G Q P / QMS体制・G V P合同模擬査察その他研修等を実施していく。

## 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 今後も引き続き、調査員の継続的な確保、調査品質システムの確保及び試験検査機関の品質システムの確保など、令和3年4月に改正したGMP施行通知等、令和4年2月に一部改訂されたP I C / Sガイドラインを参考に、適切なGMP調査体制の確保をお願いしたい。  
また、平成27年11月27日事務連絡「医薬品GMP査察情報の通報に係るP I C / S手順書の施行について」に示したとおり、外国のP I C / S加盟当局に対する情報提供につき協力をお願いしたい。
- GMP調査には一定水準以上の査察技術の習得が重要であることから、引き続き、査察担当者のGMP合同模擬査察への協力・参加、国立保健医療科学院における研修及び専門分野別研修などへの積極的な参加を通してGMP調査技術の向上をお願いしたい。
- 医療機器及び体外診断用医薬品に関しては、QMS体制省令及びQMS省令に基づく製造販売業許可関連業務及び監視指導業務の実施並びにこれらの制度に係る関係者への周知等を引き続きお願いしたい。
- 令和6年度以降には、P I C / Sによる日本の査察体制の再評価が予定されており、照会の対応や査察の受け入れ等の作業が必要となる見込みである。再評価の詳細

はGMP調査当局会議等において随時共有していくが、自治体において必要となる対応については御協力をお願いしたい。

<u>担当者名</u>	<u>工藤国際基準調査分析官 (内線 2765)</u>
	<u>藤井課長補佐 (内線 2763)</u>
	<u>小栗主査 (内線 2697)</u>
	<u>上野主査 (内線 2770)</u>



### 3. GMP（製造管理・品質管理）の強化・徹底について

#### 現 状 等

- 令和2年12月、小林化工が製造販売する抗真菌剤に睡眠導入剤が混入する事案が発生した。混入発覚後、直ちに医療機関、薬局及び患者からの回収に着手したが、混入した睡眠導入剤の影響によるものと考えられる多数の健康被害事例が報告された。
- 調査の結果、今回の事案は、小林化工が医薬品の製造企業として当然に有すべき、法令遵守への意識の欠如が主たる原因であり、品質確保のための体制整備が不十分であったことにある。
- また、睡眠誘導剤が混入した医薬品以外にも、①承認内容と異なる医薬品の製造、②二重帳簿の作成、③品質試験結果のねつ造、等の関係法令違反事項が、長年にわたり行われていたことが確認された。
- その後も、日医工や長生堂、共和薬品工業、辰巳化学といった別の後発医薬品製造業者における製造管理上の法令違反について不利益処分を行うなど、後発医薬品の品質や安全性に対する国民の信頼を失墜させる事案が相次いで発生している。さらには、昨今においては、廣貫堂に対する業務停止命令も行われており、GMPの強化・徹底については、後発医薬品のみならず医薬品業界全体の問題となっているところである。
- こうした事案の再発を防止し、医薬品の適切な品質と安全性を確保するため、
  - ① 無通告立入検査の強化、
  - ② 法令遵守体制整備徹底の指導、
  - ③ 行政処分基準の厳格化（最大業務停止日数を110日から180日に引き上げ）、
  - ④ 一斉無通告査察の実施、等の取組を実施したほか、無通告立入検査ガイドラインの活用等により、今後も製造販売業者および製造業者に対して立入検査を強化するとともに、法令遵守体制及び製造管理体制の整備の徹底を指導するなど、信頼回復に向けて必要な監視指導の強化を継続していくこととしている。
- 法令遵守体制整備に係る法改正（令和3年施行）では、許可業者に対して法令を遵守して業務を行う体制の整備を義務付けるほか、許可業者の法令遵守に責任を有

する者を明確にするため、薬事に関する業務に責任を有する役員（責任役員）を法律上位置付けるなど、許可業者の法令遵守体制を強化するものとした。

#### 今後の取組

- PMDAと都道府県が連携した合同調査の推進を含め、無通告での立入検査の頻度を高くするなど、引き続き無通告立入検査の強化を進める。
- GMP管理体制強化等事業（令和4年度新規予算事業）に基づき、調査員に対する研修等を実施することで、GMP調査体制を強化する。
- 承認書との齟齬に関連して、自治体から相談の多い事項（代替試験法や原料の増し仕込みの是非等）について、審査部門と連携しながら検討を行い、GMP調査における指導方針を整理する。

#### 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 医薬品の適切な品質と安全性を確保するためには、企業におけるGMPも含めた法令遵守体制の構築及びその管理が重要であるところ、日頃からの情報収集や指導に加え、無通告立入検査や、製造所の製造規模に応じた品質管理体制の確認、企業における法令遵守体制の整備の徹底など、監視指導の徹底及び監視体制の強化をお願いしたい。
- 後発医薬品の製造所や、不正が発覚した場合の影響が大きい製造所から優先して無通告での立入検査等の実施を考慮するようお願いしたい。なお、無通告とすべき事項として、調査日のみならず、調査品目、調査スケジュール、調査対象区域、調査対象文書等が挙げられる。GMP特別調査については、特段の理由がない限り、原則として無通告での立入検査等を行うようお願いしたい。また、立入検査にあたっては、組織的隠蔽が行われている可能性も加味した上で、令和3年12月に作成した無通告立入検査ガイドラインも活用し、組織としてのGMP体制等について綿密な確認をお願いしたい。

- GMP 調査には一定水準以上の査察技術の習得が重要であることから、引き続き、GMP 監理体制強化等事業による研修等への積極的な参加を通してGMP 調査体制の強化をお願いしたい。
- 製造販売業者のGQP省令の遵守状況の確認にあたっては、
- ・製造所内及び製造所外（医療機関、薬局、卸等）からの品質情報の内容を十分に把握しているか（製造販売業者が自ら適切な判断ができるように品質情報の収集を行い、評価できる体制であるか。）
  - ・原因究明を十分に行っているか（製造工程毎のリスク評価に基づき、原因特定の仮説検討を行い、対象物の成分分析、問題事象の再現実験等を実施しているか。）
  - ・製造業者等から報告のあった改善状況について、製造販売業者が実地で確認を行っているか 等
- について、特に製造販売業者による製造業者の管理監督が適切になされているかという点にご留意いただき、製造販売業者に対する監視指導の徹底をお願いしたい。

<u>担当者名</u>	<u>工藤国際基準調査分析官（内線 2765）</u>
	<u>藤井課長補佐（内線 2763）</u>
	<u>上野主査（内線 2770）</u>
	<u>西村薬事監視第二係長（内線 2766）</u>
	<u>鈴木企画係長（内線 2697）</u>

#### 4. 検定に係る事務について

##### 現 状 等

- 医薬品のうち、特に高度な製造技術や試験技術を必要とするもの又は製造過程において特に品質に影響を受けやすいもの等、完成品について公的機関の検査を経ずに使用された場合に保健衛生上の危害を生じるおそれの大きいものを指定し、医薬品医療機器法第43条第1項により検定を実施している。

(令和5年1月末時点で、検定を要するものとして現在指定されているものは、ワクチン類63品目、血液製剤26品目)

- 令和元年12月、厚生科学審議会において、ワクチンの安定供給確保の観点から、国家検定の運用に係る見直し要望が提示され、令和2年6月30日に施行した、医薬品医療機器等法施行規則の一部を改正する省令において、検定期間中の製品の封及び解封並びに検定合格日の表示に係る規定を廃止するとともに、封に代わる保管の徹底を出願者に求める規定を設けた上で、当該保管の実施状況を都道府県の薬事監視員が確認することとした。

##### 都道府県で対応頂く事項

- 検定の申請の受理や試験品の採取、検定合格証明書の交付、検定に合格した医薬品に付された表示事項の確認等、円滑な運用につき、引き続き、ご協力をお願いしたい。
- また、都道府県の薬事監視員の方々に製造所においてご確認いただいている部分については、出来る限り事業者と調整いただき、効率的で合理的な実施について、引き続きご配慮いただくようお願いしたい。

担当者名	藤井課長補佐	(内線 2763)
	西村薬事監視第二係長	(内線 2766)
	大塚主査	(内線 2766)

## 5. 後発医薬品の品質確保について

### 現 状 等

- 後発医薬品の使用促進については、「後発医薬品の安全使用促進アクションプログラム」（平成 19 年 10 月）及び「後発医薬品のさらなる使用促進のためのロードマップ」（平成 25 年 4 月）に基づき、その品質確保の観点から国が行うべき取り組みの一つとして、従来から都道府県等の協力のもと実施している医薬品等一斉監視指導において、「後発医薬品品質確保対策事業」として溶出試験等の品質検査を実施し、検査結果の公表を行っている。
- 経済財政運営と改革の基本方針 2021（いわゆる「骨太の方針」）において、「後発医薬品の品質及び安定供給の信頼性の確保を柱とし、官民一体で、製造管理体制強化や製造所への監督の厳格化、市場流通品の品質確認検査などの取組を進めるとともに後発医薬品の数量シェアを、2023 年度末までに全ての都道府県で 80%以上とする目標」を検証し、更なる使用促進を図ることとされた。後発医薬品の品質に対する医療関係者や一般国民のより一層の信頼性確保に向けた取組を強化するため、平成 28 年度から、事業の拡充を図る予算を計上している。
- 「後発医薬品品質確保対策事業」では、平成 28 年度より、試験品目数を年間 400 品目から年間約 900 品目程度に拡充しているほか、令和元年度からはバイオ後続品（バイオシミラー）も対象に追加して実施している。

### 今後の取組

- 国立医薬品食品衛生研究所に設置された「ジェネリック医薬品品質情報検討会」において、対象品目の選定と検査結果の評価を行うことにより、学術的評価と監視指導を連動させた一元的な品質確保を推進する。
- 市場に流通する後発医薬品の試験検査の拡充を図り、その結果を「ブルーブック」等により広く公表することにより、医療関係者や一般国民における後発医薬品の品質に対する信頼の確保を図ることとする。

## 都道府県で対応頂く事項

- 都道府県においては、検体の入手及び試験検査における必要な体制の整備等について引き続きご協力をお願いしたい。検査品目数については、新型コロナウイルス感染症流行下の現状においてはある程度絞った上での実施となっているが、今後の新型コロナウイルス感染症に係る状況によっては、品目数の拡充も検討いただきたい。また、検体の入手に際しては、医薬品の流通状況に応じ振替えや追加が発生することもあるため、その際にはご協力をお願いしたい。
- 市場に流通する後発医薬品の試験検査が不適となった場合には、製造販売業者を所管する都道府県は、製造所を所管する都道府県と連携し、試験検査を実施した機関と協力した試験方法の検証、製造販売業者等が実施する試験への立ち会い、試験結果を踏まえた製造所への立入等、原因究明及び品質への影響の確認を徹底していただきたい。
- また、ジェネリック医薬品品質情報検討会の製剤試験ワーキンググループに参画いただいている都道府県におかれては、これまで同様に事業への積極的な参加をお願いしたい。

担当者名 藤井課長補佐 (内線 2763)  
西村薬事監視第二係長 (内線 2766)  
大塚主査 (内線 2766)

## 6. 広告の監視・指導体制の強化

### 現 状 等

- 平成 28 年度より「広告活動監視モニター事業」を実施し、MR、MS L等による医療機関関係者への不適切な広告・宣伝活動の事例収集及び公表を行ってきたところ、令和元年 10 月よりモニター施設以外の全医療機関及び薬局からも報告の受付を行っており、併せて「販売情報提供活動監視事業」と改称している。
- 規制改革実施計画に基づき、「医薬品等適正広告基準の見直し」及び「解説、留意事項通知」を発出した（平成 29 年 9 月）。
- 広告活動監視モニター事業における報告事例の検証により判明した課題に対応するため、「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」を発出（平成 30 年 9 月）し、令和元年 10 月より全面適用を開始した。
- 令和 3 年 8 月施行の医薬品医療機器等法の改正において、医薬品医療機器等法で禁止している医薬品、医療機器等の虚偽・誇大広告に関し、それによって得た経済的利得を徴収し、違反行為者がそれを保持し得ないようにすることによって、違反行為の抑止を図り、規制の実効性を確保するための措置として、措置命令及び課徴金納付命令制度が導入された。同制度は、薬機法第 66 条（虚偽・誇大広告）違反に対して当該広告による商品売上げの 4.5%を徴収する課徴金制度を新設するとともに、これまで法第 68 条（承認前広告）違反のみが対象であった中止命令について、その対象に法第 66 条第 1 項違反を追加し、措置命令として拡充したものとした。

### 都道府県で対応頂く事項

- 適正広告基準の見直し及び販売情報提供活動ガイドラインの主旨及び内容をご理解の上、県内事業者への普及啓発及び監視指導をよろしくお願いしたい。
- 都道府県において、医薬品医療機器等法第 66 条第 1 項（虚偽・誇大広告）違反に対し措置命令を命じる際は、国による課徴金納付命令の適用判断に直結することから、事前に厚生労働省に対して協議をしていただくよう、ご協力願いたい。

担当者名	藤井課長補佐	(内線 2763)
	古江主査	(内線 2762)



## 7. 偽造医薬品対策について

### 現 状 等

- 平成 29 年 1 月に、奈良県内の薬局で患者に調剤された「ハーボニー配合錠」について、患者が調剤された医薬品の異状に気づき、薬剤師に相談したため、偽造品であることが明らかになった。その後の分析で、偽造品には、国内で製造販売されているビタミン剤や漢方エキス製剤、その他の C 型肝炎治療薬などが入っていたことが明らかになった。患者は、それまでに真正品の「ハーボニー配合錠」を服用しており、問題の医薬品の異状に気づくことができたため、偽造品は服用されなかった。
- この事件の発生を受け、偽造医薬品の流通を防止する観点から、製造から販売に至る一貫した施策のあり方を検討することを目的として、平成 29 年 3 月から「医療用医薬品の偽造品流通防止のための施策のあり方に関する検討会」において対応策の検討が行われてきた。同検討会での検討を踏まえ、偽造医薬品の流通防止のためにただちに対応を行うべき事項に関し、同年 10 月に所要の省令改正を実施した。また、同年 12 月に検討会のとりまとめを行い、偽造品流通防止に関連して必要となる更なる対策の方向性が示された。
- 最終とりまとめのうち、封かん方法等に係る情報共有に向けた取組みについては、本事案が、ハーボニー配合錠が封を施された外箱から出され、添付文書も付されていない状態で封が開かれていないものと同等のように扱われ、医薬品の卸売販売業者を通じて流通され、薬局において患者に調剤されていたことを踏まえ、医薬品の製造販売業者が留意すべき医薬品の封の取扱い等について、平成 30 年 8 月に通知を発出した。
- また、サプライチェーンにおける共通ルールの策定に向けた取組みに関しては、現金問屋対策の実効性の向上を図るため、隠蔽された事実を見つけ出す手法の活用等を図ることが盛り込まれており、これを受けて、各都道府県等の薬事監視員を対象に、麻薬取締官による「各種の記録等を見つけ出し、虚偽を見抜く手法、ノウハウ」に関する研修や卸売販売業者への模擬査察を平成 30 年度に引き続きブロック単位で開催した。さらに、各ブロックにおける研修や模擬査察の結果について、令和 2 年 1 月 20 日に厚生労働省において全国会議を開催し、意見交換を行った。

都道府県で対応頂く事項

- 偽造品が流通した事案の再発を防止する観点から、前記のとおり、各都道府県が卸売販売業者等へより実効性が高い監視指導を行えるよう、各ブロック単位での合同模擬査察及び研修を実施するにあたり、所管の卸売販売業者や薬局に対し、より効果的な監視指導を実施するようお願いする。なお、立入検査は原則事前の通告無しで行い、監視指導の結果、法違反が認められた場合には、必要な行政処分等を行うようお願いしたい。
- 令和4年度は新型コロナの影響で合同模擬査察及び研修が中止となったが、引き続き、各ブロック単位での実施に向けてご協力をお願いしたい。

担当者名	藤井課長補佐	(内線 2763)
	三宅危害情報管理専門官	(内線 2768)
	猪野薬事監視第一係長	(内線 2768)

## 8. 個人輸入について

### 現 状 等

- 医薬品等の個人輸入については、令和2年9月施行の医薬品医療機器等法の改正において、未承認医薬品の国内流通を未然に防止するために、これまで局長通知に基づき運用してきた薬監証明の仕組みを法令に明確に位置づけるとともに、罰則も設け、手続き違反による不正な輸入の指導・取締りを強化することとした。
- 上記法制化により不正な輸入事案に対する適切な指導・取締りを行うことが可能となったが、同時に効率的かつ効果的な業務の遂行も必要であることから、輸入確認の電子申請を可能とする「医薬品等輸入確認情報システム」を構築し令和5年2月より運用を開始した。

(参考) 医薬品等輸入確認情報システム

<https://impconf.mhlw.go.jp/>

### 地方自治体で対応頂く事項（依頼）

- 輸入監視を行う中で、未承認医薬品の販売等の事案を発見することも想定されるため、そうした場合の対応については引き続き連携・協力をお願いする。

担当者名	藤井課長補佐	(内線 2763)
	三宅危害情報管理専門官	(内線 2768) ※無承認無許可医薬品関係
	猪野薬事監視第一係長	(内線 2768) ※無承認無許可医薬品関係
	志村主査	(内線 2774) ※個人輸入関係

## 9. 麻薬・覚醒剤等対策について

### (1) 薬物事犯の現状と政府の取組

#### 現 状 等

- 我が国における令和3年の薬物事犯の検挙人員は14,408人（前年：14,567人）であり前年より減少した。このうち覚醒剤事犯の検挙人員は最も多い7,970人（前年：8,654人）であり、前年に引き続き1万人を下回った。また覚醒剤事犯における再犯者率は依然として高く、66.9%（前年：68.6%）であった。
- 大麻事犯の検挙人員は8年連続で増加し、過去最多の5,783人（前年：5,260人）と前年に引き続き5,000人を超え、「大麻乱用期」であることが確実と言える状況となった。特に、30歳未満の検挙人員の全体に占める割合が、大麻事犯全体の約68%を占めており、他の規制薬物に比べ若年層の比率が高いことが挙げられる。大麻事犯の検挙人員の増加は、危険ドラッグから大麻への回帰、大麻に有害性はない等の誤った情報の流布等による若年層の乱用拡大が原因として挙げられる。
- 令和3年の未成年者の検挙人員は、覚醒剤事犯が115人（前年：99人）であった一方、大麻事犯は1,000人（前年：899人）と大きく増加し、特に大麻について、未成年者向け薬物乱用防止対策への取組みが急務である。
- 政府は、薬物乱用の根絶を図るため、平成30年8月に薬物乱用対策推進会議において「第五次薬物乱用防止五か年戦略」を策定した。  
同戦略は、①啓発②再乱用防止③取締り④水際対策⑤国際協力の5本柱を目標としている。
- また、平成26年8月に薬物乱用対策推進会議において策定された「危険ドラッグの乱用の根絶のための緊急対策」については、「第五次薬物乱用防止五か年戦略」に包含されることとなり、同戦略に基づき、引き続き危険ドラッグ対策の推進を図っている。令和3年の危険ドラッグ検挙人員は130人と統計開始以来最小となっており、危険ドラッグ対策は着実に成果を挙げている。

#### 今後の取組等

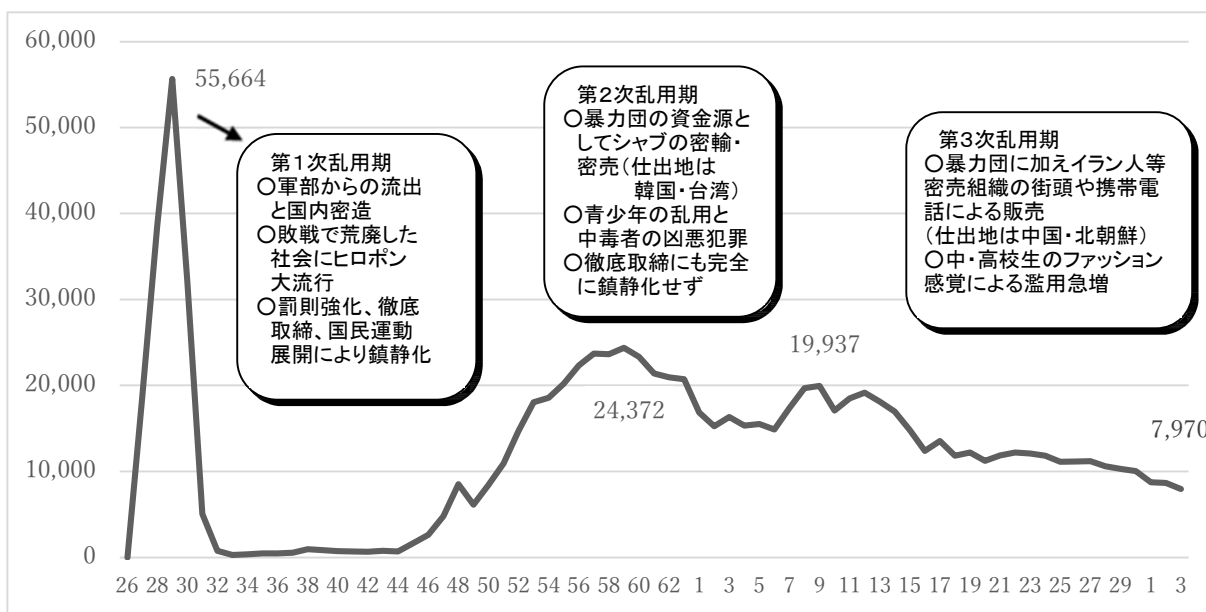
- 五か年戦略においては、「国際化を見据えた水際を中心とした薬物対策の強化」「新規物質や使用形態の変化した薬物への対応強化」及び「関係機関との連携を通じた乱用防止対策強化」の3つの視点に基づき、先に述べた5つの目標に沿って総合的な薬物対策を実施していく。

同戦略は令和5年のフォローアップをもって終了となるため、現在新たな薬物乱用防止五か年戦略の策定に向けて検討しているところである。

**都道府県で対応頂く事項（依頼）**

- 各都道府県に設置されている薬物乱用対策推進地方本部においても、国の取組を踏まえて、取締りの徹底、啓発活動の充実、再乱用防止対策の推進など、積極的な取組をお願いしたい。

覚醒剤事犯検挙者の年次推移（昭和26年～令和3年）



覚醒剤事犯における検挙人員の推移

	平成29年	平成30年	平成31・令和元年	令和2年	令和3年
検挙人員総数	10,284	10,030	8,730	8,654	7,970
うち未成年者 ( ) : 覚醒剤事犯に占める割合	93 (0.9%)	98 (1.0%)	97 (1.1%)	99 (1.1%)	115 (1.4%)
うち再犯者数 ( ) : 覚醒剤事犯に占める割合	6,740 (65.5%)	6,613 (65.9%)	5,765 (66.0%)	5,937 (68.6%)	5,338 (66.9%)

注) 厚生労働省集計による。

大麻事犯における検挙人員の推移

	平成 29 年	平成 30 年	平成 31・令和元 年	令和 2 年	令和 3 年
検挙人員総数	3,218	3,762	4,570	5,260	5,783
うち 10 歳代・20 歳代 ( ) : 大麻に占める割合	1,519 (47.2%)	2,007 (53.3%)	2,622 (57.4%)	3,511 (66.7%)	3,934 (68.0%)
うち 20 歳代 ( ) : 大麻事犯に占める割合	1,218 (37.8%)	1,573 (41.8%)	2,007 (43.9%)	2,612 (49.6%)	2,934 (50.7%)
うち 10 歳代 ( ) : 大麻事犯に占める割合	301 (9.3%)	434 (11.5%)	615 (13.5%)	899 (17.0%)	1,000 (17.3%)
うち不正栽培事犯	174	183	215	269	278

注) 厚生労働省集計による。

担当者名 竹内課長補佐 (内線 2779)  
山根課長補佐 (内線 2795)

## (2) 薬物事犯の取締りの推進

### 現 状 等

- 最近の薬物事犯、特に覚醒剤事犯については、暴力団や外国人密売組織による組織的な密輸・密売に加え、インターネットを利用した非対面の密売が横行するなど、密売方法がより巧妙化・潜在化・広域化している。  
また、我が国で乱用される薬物のほとんどが外国から密輸入されたものであるが、近年その密輸手口は更に巧妙化すると共に、仕出国の多様化が進んでおり、国内外の関係機関による緊密な連携の下、薬物密売組織の壊滅を視野に入れた取締りを強化する必要がある。
- 薬物事犯の取締りをを行っている各地方厚生局麻薬取締部（全国8部、1支所、3分室）においては、巧妙化する密輸事犯、広域事犯対策のため、密輸対策課の新設、密輸・広域事犯管理官の配置等を行い、捜査体制の充実を図ってきた。  
麻薬取締部においては、不良外国人や暴力団をはじめとする組織的な薬物密輸入・密売事犯の摘発、組織的かつ広域的な薬物密売事犯の摘発、大麻事犯の徹底摘発、危険ドラッグへの対応及び指定薬物事犯販売事犯の摘発、薬物乱用者の摘発、インターネット通信等を利用した薬物密売事犯の摘発、正規流通麻薬等事犯への厳正な対応を目標に掲げ、取締りにあたっている。
- 医療用麻薬・向精神薬等については、向精神薬を過剰摂取することによる死亡事故や医師が麻薬を自己使用し死亡した事案や医師による向精神薬コンサータ錠の不正処方事案や向精神薬の不正譲渡事案等のように、正規に流通している麻薬・向精神薬に関する不正譲渡、施用等の事犯が依然として発生していることから、各都道府県宛に監視強化の通知を発出（平成27年）するとともに、麻薬取締部においても、これら不正流通に関する行政調査を行い、法令違反があった場合には厳正な対処を講じている。  
加えて、向精神薬等が道具として犯罪に供される事件が発生していることから、当該向精神薬等の入手経路が不正なものでないかどうか麻薬取締部において調査し、違反があった場合には捜査に移行することとしている。
- 平成30年2月に処方薬「リスデキサンプエタミン」を覚醒剤原料に指定、令和元年12月には処方薬「レミマゾラム」を向精神薬に指定するなど、依存性や乱用が疑われる処方薬についても、各種文献等の調査を行い、規制の方法等について検討している。

都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 各都道府県の麻薬取締員におかれては、麻薬等事犯の取締りについても積極的な対応をお願いするとともに、麻薬取締官が行う犯罪捜査について、引き続きご協力をお願いしたい。
- 医療用麻薬・向精神薬等については、不正ルートへの横流れ等を防止するため、医療機関等への立入検査等を通じ、指導監督の強化を改めてお願いしたい。その際、悪質な違反者に対しては適切に捜査に移行するなど、各都道府県における医療用麻薬等の適正流通に努めていただきたい。
- 医療機関等への立入検査実施時には、麻薬・向精神薬等に指定されていないものの、乱用されるおそれがある物質に関する情報収集を行って頂き、積極的に情報提供をお願いしたい。

担当者名 竹内課長補佐（内線 2779）  
山根課長補佐（内線 2795）



### (3) 啓発活動の推進

#### 現 状 等

- 青少年による薬物乱用は、薬物に対する正しい知識が不十分でその恐ろしさを知らずに、好奇心から手を出してしまう場合が多く、青少年に対しては、できるだけ早い時期から薬物乱用防止に関する啓発を行うことが重要である。

特に大麻については、検挙者数が8年連続で増加しており、30歳未満の検挙者数が大麻事犯の約7割を占めている。インターネット上で「大麻はタバコよりも安全である」等の誤った情報が流れており、引き続き、正しい知識を普及し、絶対に手を出さないように強く啓発・広報することは非常に重要である。

- 厚生労働省では、都道府県と共に「不正大麻・けし撲滅運動」、「『ダメ。ゼッタイ。』普及運動」、「麻薬・覚醒剤・大麻乱用防止運動」を全国的に展開し、啓発活動の推進を図っている。

また、小学校6年生保護者、高校卒業予定者、青少年向けに、薬物乱用防止啓発読本を作成・配布するとともに、政府広報を活用した幅広い年代層を対象にした広報を実施している。

- さらに、教育機関等の派遣要請に応じて専門講師を派遣する薬物乱用防止啓発訪問事業のほか、薬物乱用防止教室等を通じて青少年への教育を行うことのできる人材を育成するための研修会の開催や指導者用テキストの作成・配布を実施している。

(参考資料編3参照)

- 危険ドラッグについては、流通が潜在化していることから、読本やリーフレット等を用いて、引き続き広報・啓発に取り組んでいるところである。

- 厚生労働省では、デジタル世代の若年層をターゲットにしたインターネットを活用した広報事業を令和3年度より新たに実施しており引き続き、取り組んでいきたい。

#### 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 薬物の乱用防止のため、読本等の啓発資材を活用するとともに、薬物乱用防止指導員による活動や麻薬・覚醒剤・大麻乱用防止運動等の効果的な啓発活動の取組をお願いしたい。

また、麻薬・覚醒剤等とあわせて大麻の乱用防止についても引き続き啓発及び広報を進めていただきたい。

- 各都道府県に協力をいただいた令和3年度の不正大麻・けし撲滅運動における抜去本数は、大麻約50万本、けし約64万本であった。引き続き、麻薬取締員を中心に、県内の情報収集に努め、不正・自生大麻及びけしの発見・抜去の強化をお願いしたい。
- 令和4年度において、2年ぶりに対面形式にて薬物乱用防止指導員に対する研修会を実施した。来年度以降も、引き続き協力をお願いしたい。
- 厚生労働省ホームページに海外渡航者向け啓発資料や訪日外国人向け啓発資料を掲載している。令和3年度に多言語翻訳版も作成したことから、水際対策等の施策にあたり積極的に活用いただきたい。

担当者名 天野課長補佐 (内線 2781)

北原係員 (内線 2796)

#### (4) 薬物再乱用防止対策

##### 現 状 等

- 薬物中毒・依存症者の再乱用防止には、医療機関、行政機関、取締機関等の関係機関の連携が必要なため、「薬物中毒対策連絡会議」を全国6ブロックにおいて開催し、薬物依存症者等の治療を行う医療関係者、社会復帰に関わる支援機関の職員が意見交換等を行い、地域における関係機関の連携強化を図っている。
- 各都道府県の薬務主管課、保健所及び精神保健福祉センター等と協働し、薬物依存症者を抱えるご家族等に対し、相談窓口の周知、利用促進や薬物依存症に関する知識の普及を目的として「再乱用防止対策講習会」を全国6ブロックにおいて開催し、薬物依存症に対する意識・知識の向上を図っている。
- 再乱用防止啓発冊子「ご家族の薬物問題でお困りの方へ」（通称・家族読本）を発行し、関係機関及び民間自助団体等に配布し、相談窓口の周知や薬物依存症等に対する正しい知識の普及に務めている。
- 平成31年度から、麻薬取締部に再乱用防止支援員を置き、麻薬取締部において検挙し保護観察の付かない全部執行猶予判決を受けた薬物初犯者を主な対象者として、薬物再乱用防止プログラムの実施や医療機関等への引継ぎを行い、薬物乱用者の社会復帰を促進するための支援事業を実施している。

##### 今後の取組

- 引き続き、「薬物中毒対策連絡会議」及び「再乱用防止対策講習会」の開催並びに家族読本の発行を通じて、関係機関との連携強化を図るとともに、薬物依存症者を抱える家族等が迅速に相談できるよう相談窓口の周知や、薬物依存症等に関する知識・意識の向上を図り、再乱用防止対策を推進していきたい。
- 引き続き、再乱用防止対策事業を推進し、麻薬取締部が地域支援の一翼を担うことで、再乱用防止対策の充実強化を図ってまいりたい。

##### 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 平成 29 年度に、刑の一部執行猶予制度対象者の本格的な社会復帰、再犯防止推進法に基づく再犯防止推進計画の策定等、薬物再乱用防止を取り巻く環境には大きな変化があった。各自治体にあっては、このような関連施策の動向に目を向け、保護観察所、医療機関、精神保健福祉センター及び保健所等と機関横断的な連携強化を図りつつ、地域の実状に即した、再乱用防止対策に取り組んでいただきたい。

担当者 竹内課長補佐（内線 2779）

湯村主査（内線 2784）

## 10. 危険ドラッグ対策について

### 現 状 等

- 平成 26 年 6 月の池袋における自動車死亡事故など、危険ドラッグ乱用による事件・事故が頻発したことから、同年 7 月に閣僚により構成される薬物乱用対策推進会議で「危険ドラッグの乱用の根絶のための緊急対策」が決定され、「やれることはすべてやる」との総理指示があった。
- 以降、厚生労働省でもあらゆる対策の実行に移り、また、危険ドラッグの取締りの機動性・実効性の強化を目的として平成 26 年 11 月に成立した改正医薬品医療機器等法も最大限活用。具体的には、指定薬物の迅速な指定、検査命令・販売等停止命令の実施、インターネット販売サイトの削除要請、無承認医薬品として取締りを実施するなど、危険ドラッグ販売者の取締りを実施してきた。

#### 【これまでの具体的対策内容】

##### (1) 指定薬物の迅速な指定

これまでに包括指定を 3 回行うなど、令和 4 年 12 月末現在で 2,413 物質を指定薬物に指定。

##### (2) 検査命令、販売等停止命令の実施

平成 26 年 3 月末時点で 215 あった危険ドラッグ販売店舗が、平成 27 年 7 月には全滅した。その後、現在まで、新たな販売店舗は確認されていない。

##### (3) インターネット販売店の削除要請

令和 4 年 12 月末現在、危険ドラッグ販売を行っていた 309 のウェブサイトに対し削除要請を行い、253 のウェブサイトが閉鎖または危険ドラッグの販売を停止した。

##### (4) 水際対策

令和 4 年 12 月末までに、のべ 454 物品を差し止め、検査命令を実施した。

##### (5) 指定薬物から麻薬に指定した物質

指定薬物に指定後も、麻薬と同等の作用を有することが確認された物質については、麻薬に指定しており、令和 4 年度は 3 物質を麻薬に指定した。

## 今後の取組

- 危険ドラッグについては、あらゆる対策の推進により、日本全国の販売実店舗を全滅させることができた。しかしながら、インターネット販売など販売手法はより巧妙化・潜行化の一途をたどっており、引き続き危険ドラッグの根絶に向けて、国と都道府県等関係機関が一丸となって取組みを進める必要がある。国としては、新規指定薬物の指定、インターネット対策、麻薬取締部による犯罪捜査、税関と協力した水際対策等を講じていく。
- 危険ドラッグは、いまだに未規制物質の流通が認められる外、簡易試験などによる識別を困難にするといった新たなタイプの薬物の流通も確認されている。これらの流通が確認された場合、指定薬物に指定するなど迅速に対応するとともに、都道府県と情報共有を密にし、国全体で危険ドラッグ対策に取り組む必要がある。

## 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 危険ドラッグ流通が巧妙化・潜在化していることから、監視を継続的に行い、店舗の確認を着実に実施していただきたい。仮に新たな店舗を発見した場合には、立入検査、買上調査等の行政的な対応に加え、積極的な捜査を開始して頂くほか管轄の麻薬取締部と情報共有していただきたい。また、麻薬取締部が行う立入検査や取締等に対しても連携して取り組んでいただきたい。
- 国境や都道府県の行政区域を越えたインターネットサイト対策や税関との連携が不可欠な水際対策に引き続き取り組んでいく必要がある。このため、各都道府県が危険ドラッグに関し独自の取組を計画する場合には、実効性の観点からも国との連携が重要となるため、厚生労働省への事前の情報提供に努めていただきたい。
- 危険ドラッグ製造・販売等の拠点の発見につながる情報を得た場合の他、インターネット販売などによる密売情報を把握した場合には、積極的に捜査を開始していただくほか、麻薬取締部に対しても情報共有していただきたい。立入検査や取締等を実施する際には、麻薬取締部ほか警察等関係機関と連携を強化して取り組んでいただきたい。
- 国が主催する研修等を通じて、指定薬物の分析体制の強化を図られたい。分析に必要な標準物質については、必要に応じ相談されたい。危険ドラッグの分析において未

指定物質が発見された場合には、国と情報共有していただきたい。また、麻薬や指定薬物が確認された場合は、積極的に捜査を開始していただくほか、麻薬取締部とも緊密な連携をとり、協力して犯罪者の一掃に努めていただきたい。

- 薬物乱用防止の啓発活動において、麻薬・覚醒剤等とあわせて危険ドラッグの乱用防止についても啓発及び広報を進めていただきたい。

<u>担当者名</u>	<u>竹内課長補佐</u>	<u>(内線 2779)</u>
	<u>山根課長補佐</u>	<u>(内線 2795)</u>
	<u>緒方危険ドラッグ監視専門官</u>	<u>(内線 2679)</u>

## 1 1. 医療用麻薬等の提供・管理体制の整備について

### 現 状 等

- （公財）麻薬・覚せい剤乱用防止センターと共催で、各都道府県を含む関係団体の協力を得て、全国8箇所では医師、薬剤師等の医療関係者等を対象として医療用麻薬の適正使用推進を目的とした「がん疼痛緩和のための医療用麻薬適正使用推進講習会」を開催している。
- また、（一社）日本緩和医療薬学会と共催で、全国2箇所では一般の方を対象として医療用麻薬に関する不安や誤解を解消し、適正使用の推進を目的とした講習会「がんの痛みは正しい知識で取る」を開催している。医療用麻薬の必要性や安全性、適切な使い方を説明することで、患者の生活の質の向上、患者や家族の心配の解消に繋がることを目指している。
- さらに、慢性疼痛治療における医療用麻薬の適正使用を推進することを目的として、（一社）日本ペインクリニック学会と共催で、医師、薬剤師等の医療関係者を対象とした「慢性疼痛緩和のための医療用麻薬適正使用推進講習会」を開催している。

### 今後の取組

- 医療用麻薬等の適正使用、管理について監督指導を行い、違反、事故発生の防止に取り組んでいきたい。

### 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 「がん疼痛緩和のための医療用麻薬適正使用推進講習会」を開催される地方自治体にあつては、麻薬小売業者免許、麻薬施用者免許等の麻薬取扱者等が免許更新時に本講習会の開催概要を配布いただくなど、管下の医療関係者や関係団体（医師会、薬剤師会等）への周知をお願いしたい。
- 一般向け講習会「がんの痛みは正しい知識で取る」の開催にあたって、本講習会の開催案内を一般の方が来る場所等に置いていただくなど周知をお願いしたい。



- 麻薬取扱者等に対する指導監督にあつては、地方自治体において開催する講習会等において医療用麻薬等の適正な管理・取扱いについて周知徹底をお願いしたい。
  
- 麻薬小売業者間譲渡許可については、令和3年4月1日より一定条件の下、90日以上譲渡譲受がない場合についても麻薬小売業者間で譲渡・譲受が可能となりました。これら変更を含めた制度の周知、立入り検査等、適切な指導監督を行っていただきたい。  
また、違反事例が発生した際には、地方厚生（支）局麻薬取締部と連携し、迅速な対応をしていただきたい。

担当者名 竹内課長補佐（内線 2779）  
大野麻薬流通指導係長（内線 2780）

## 12. 麻薬向精神薬原料・覚醒剤原料対策について

### 現 状 等

- 麻薬や覚醒剤の乱用や不正取引を防ぐため、これらの原料物質に対する監視を強化することが国際的に提言されている。
- 過去に発生したヘロインの原料物質で麻薬向精神薬原料である無水酢酸の密輸出事犯（未遂）や、国内でのアセトンを用いた覚醒剤密造事犯などが、再発しないよう努めているところである。
- 令和2年8月には、覚醒剤アンフェタミン及びメタンフェタミンの違法製造に使用される通称 MAPA（メチル＝3-オキシ-2-フェニルブタノアート）について、乱用の危険性が懸念されたことから、覚醒剤原料に指定し、規制した。

### 今後の取組

- 今後も不正取引、乱用を防ぐため、原料物質に対する監視に努めたい。

### 都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 引き続き、麻薬向精神薬原料の取扱業者に対して管理並びに疑わしい取引の届出の徹底を指導いただくとともに、麻薬向精神薬原料卸小売業者等に対する立入検査を実施する等、原料物質の監視強化をお願いしたい。  
覚醒剤原料取扱業者に対しても、麻薬向精神薬原料取扱業者と同じく、管理の徹底を指導いただくと共に、立入検査を実施する等、原料物質の監視強化をお願いしたい。
- 新たな乱用物質の他、その原料となる物質について情報を入手した場合には、当課及び麻薬取締部へ情報提供して頂き、必要な規制をお願いしたい。

担当者名 竹内課長補佐（内線 2779）  
山根課長補佐（内線 2795）

### 13. 「大麻規制検討小委員会」について

#### 現 状 等

- 我が国における薬物行政については、戦後制定された薬物4法を基本として、取締りをはじめとした各種施策が実施されてきたところであるが、このような取組の結果、違法薬物の生涯経験率は諸外国と比較して、著しく低くなっているなど、高い成果を挙げてきている。
- 一方で、大麻事犯が増加傾向にあり、特に、若年層における大麻乱用の急増や、再犯者率が増加しているとともに、大麻ワックスなど人体への影響が高い多様な製品の流通が拡大しており、「大麻乱用期」とも言える状況となっている。また、昨今、医療技術の進展等を踏まえ、諸外国において大麻を使用した医薬品が上市される等、国際的に大麻の医療用途等への活用に向けた動向が見られる。
- こうした国内における薬物情勢や国際的な動向を踏まえ、今後の薬物対策のあり方を検討するため、令和3年1月に「大麻等の薬物対策のあり方検討会」を設置し、6月に報告書を取りまとめた。その報告書を受けて、大麻取締法及び麻薬及び向精神薬取締法の改正に向けた議論、その技術的な論点の整理等を行うために、医薬品医療機器制度部会の下に大麻規制検討小委員会を設置し、令和4年10月19日に議論のとりまとめを公表した。
  - 同とりまとめにおいて、
    - ・大麻から製造された医薬品を適正に医療で使用できるようにするとともに、
    - ・大麻の使用罪の設定を含む薬物乱用対策に取り組み、
    - ・大麻草の栽培についてその規制の合理化を図るといった大麻規制の見直しの基本的な方向性が取りまとめられ、令和5年1月12日に医薬品医療機器制度部会で同とりまとめについて了承を得た。

#### 今後の取組

- 「大麻規制検討小委員会」のとりまとめを踏まえ、引き続き、法案提出に向けて必要な取組を進めていく。

都道府県で対応頂く事項（依頼）

- 今後の法改正に向けて、都道府県の対応において必要となる情報を収集するとともに、引き続き、若年層に向け、大麻等の違法薬物に関する正しい知識を周知し、乱用防止についての広報・啓発を進めていただきたい。
- 当課から都道府県に対して提供する「新たな形態の大麻情報」や「海外からの持ち込み等に対する注意喚起」等について、管内の関係機関等へ周知いただきたい。
- 大麻栽培者免許事務については、保健衛生上の危害の防止を図りつつ、伝統文化の存続、栽培技術の継承等を図る観点も踏まえた上で、柔軟に対応いただきたい。
- 大麻取締法の違反を発見した場合は麻薬取締部にも連絡し、徹底した指導、処分等を行うようお願いしたい。

担当者名 竹内課長補佐（内線 2779）  
山根課長補佐（内線 2795）