

○みずむし・たむし用薬の製造(輸入)承認事務の取扱いについて

(平成一〇年五月一五日)

(医薬審第四〇〇号)

(各都道府県衛生主管部(局)長あて厚生省医薬安全局審査管理課長通知)

みずむし・たむし用薬の製造(輸入)承認権限の委任については、平成一〇年五月一五日医薬発第四五三号「薬事法施行令第一五条の二第二項第一号イの規定に基づき医薬品の種類を指定する等の件の一部改正等について」により厚生省医薬安全局長から各都道府県知事あて通知されたところであるが、今般、左記のとおり委任品目に係る承認事務取扱要領等を定めたので、御了知の上、当該事務の適正な運用を図られたく願います。

記

第一 申請書の記載及び添付資料について

平成五年一月二九日薬審第八五号審査課長通知「承認基準の定められた一般用医薬品の申請書の記載及び添付資料の取扱い等について」の別添により取り扱うこと。

第二 審査に当たっての留意点について

別添のとおりであること。

第三 承認事務整理について

承認書の作成及び交付、承認台帳の作成並びに承認報告及び許可申請等の事務整理については、昭和五九年五月二九日薬審第四四二号審査課長通知「専ら他の医薬品の製造の用に供されることが目的とされている原薬たる医薬品等の製造(輸入)承認事務の取扱いについて」の(別添三)「承認の事務処理について」により行うこと。

別添略

別紙1略

別紙2略