

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<div>別添</div> <div>26消安第4019号 平成26年11月17日</div> <div>改正 28消安第5773号 平成29年 3 月27日</div> <div>財務省関税局長 殿</div> <div>農林水産省消費・安全局長</div> <div>動物用医薬品等の輸入監視について</div> <div>専ら動物のために使用されることが目的とされている医薬品、医薬部外品及び医療機器の輸入監視につきましては、これまで貴職の協力を得て実効を上げてきたところでありますが、薬事法等の一部を改正する法律（平成25年法律第84号）が平成26年11月25日から施行されることに伴い、今後の税関当局における専ら動物のために使用されることが目的とされている医薬品、医薬部外品、医療機器及び再生医療等製品（以下「動物用医薬品等」という。）の輸入時の取扱いについては、別紙によることとしたので特段の御配慮をお願いします。</div> <div>また、動物用医薬品等の輸入の際における確認の範囲等につき疑義等があ</div>	<div>別添</div> <div>26消安第4019号 平成26年11月17日</div> <div>財務省関税局長 殿</div> <div>農林水産省消費・安全局長</div> <div>動物用医薬品等の輸入監視について</div> <div>専ら動物のために使用されることが目的とされている医薬品、医薬部外品及び医療機器の輸入監視につきましては、これまで貴職の協力を得て実効を上げてきたところでありますが、薬事法等の一部を改正する法律（平成25年法律第84号）が平成26年11月25日から施行されることに伴い、今後の税関当局における専ら動物のために使用されることが目的とされている医薬品、医薬部外品、医療機器及び再生医療等製品（以下「動物用医薬品等」という。）の輸入時の取扱いについては、別紙によることとしたので特段の御配慮をお願いします。</div> <div>また、動物用医薬品等の輸入の際における確認の範囲等につき疑義等があ</div>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>る場合には、農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課宛て問い合わせ願います。</p> <p>なお、本通知は平成 26 年 1 1 月 2 5 日から施行することとし、本通知の施行に伴い、「反すう動物由来物質を使用した動物用医薬品の輸入監視について」（平成 13 年 3 月 1 5 日付け 1 2 生畜第 1 3 2 9 号農林水産省生産局長通知）及び「動物用医薬品の輸入監視について」（平成 17 年 3 月 3 1 日付け 1 6 消安第 1 1 1 0 3 号農林水産省消費・安全局長通知）は廃止します。</p> <p>別紙</p> <p>動物用医薬品等の輸入監視について</p> <p>1 輸入監視の目的</p> <p><u>動物用医薬品、動物用医薬部外品、動物用医療機器及び動物用再生医療等製品（以下「動物用医薬品等」という。）</u>の輸入監視は、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 35 年法律第 145 号。以下「法」という。）に基づく承認等を得ていない製品、不良医薬品等が輸入され国内において流通することを未然に防止することにより、我が国において使用される動物用医薬品等の品質、有効性及び安全性を確保し、動物の保健衛生の向上を図ることを目的とする。</p>	<p>る場合には、農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課宛て問い合わせ願います。</p> <p>なお、本通知は平成 26 年 1 1 月 2 5 日から施行することとし、本通知の施行に伴い、「反すう動物由来物質を使用した動物用医薬品の輸入監視について」（平成 13 年 3 月 1 5 日付け 1 2 生畜第 1 3 2 9 号農林水産省生産局長通知）及び「動物用医薬品の輸入監視について」（平成 17 年 3 月 3 1 日付け 1 6 消安第 1 1 1 0 3 号農林水産省消費・安全局長通知）は廃止します。</p> <p>別紙</p> <p>動物用医薬品等の輸入監視について</p> <p>1 輸入監視の目的</p> <p><u>動物用医薬品等</u>の輸入監視は、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 35 年法律第 145 号。以下「法」という。）に基づく承認等を得ていない製品、不良医薬品等が輸入され国内において流通することを未然に防止することにより、我が国において使用される動物用医薬品等の品質、有効性及び安全性を確保し、動物の保健衛生の向上を図ることを目的とする。</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>2 用語の定義</p> <p>本通知において、用語の定義は、次に定めるところによる。</p> <p>(1) (省略)</p> <p>(2) 生物学的製剤</p> <p><u>動物用医薬品のうち</u>、血清、ワクチン若しくは診断液（これらを乾燥させたものを含む。）又はこれらに類似する<u>医薬品</u></p> <p>(3) (省略)</p> <p>(4) (省略)</p> <p>(5) 動物用体外診断用医薬品</p> <p><u>動物用医薬品のうち</u>、体外診断用医薬品（法第 2 条第14項に規定する体外診断用医薬品をいう。）</p> <p>(6) (省略)</p> <p><u>(7) 対象動物</u></p> <p><u>動物用医薬品等取締規則（平成16年農林水産省令第107号）第24条に規定する次の動物</u></p> <p><u>ア 牛、馬及び豚</u></p> <p><u>イ 鶏及びうずら</u></p> <p><u>ウ 蜜蜂</u></p> <p><u>エ 食用に供されるために養殖されている水産動物</u></p>	<p>2 用語の定義</p> <p>本通知において、用語の定義は、次に定めるところによる。</p> <p>(1) (同左)</p> <p>(2) 生物学的製剤</p> <p><u>専ら動物のために使用されることが目的とされている</u>血清、ワクチン若しくは診断液（これらを乾燥させたものを含む。）又はこれらに類似する<u>動物用医薬品であって疾病の診断、予防若しくは治療に使用することを目的とするもの</u></p> <p>(3) (同左)</p> <p>(4) (同左)</p> <p>(5) 動物用体外診断用医薬品</p> <p><u>専ら動物のために使用されることが目的とされている</u>体外診断用医薬品（法第 2 条第14項に規定する体外診断用医薬品をいう。）</p> <p>(6) (同左)</p> <p>(新設)</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>3 輸入申告時に必要な書類及び税関における確認依頼事項</p> <p><u>動物用医薬品等</u>の輸入申告の際に輸入者が税関に提出又は提示すべき書類及び通関の際における取扱いは、次に定めるところによる。</p> <p>(1) 法に基づく許可等を受けた者が動物用医薬品等を輸入する場合</p> <p>輸入者は、輸入申告の際に、次のアから<u>ㄱ</u>までに掲げる場合ごとに、それぞれ当該アから<u>ㄱ</u>までに定める書類を税関に対して提出するものとする。この場合において、税関においては、提出された書類を確認し、支障のないものに限り通関を認められたい。</p> <p>ア 動物用医薬品 (<u>動物用体外診断用医薬品を除く。以下ア及びクにおいて同じ。</u>) の製造販売業の許可を受けた者が法第14条第1項の規定に基づく製造販売の承認を受けた動物用医薬品を輸入する場合</p> <p>(ア) ・ (イ) (省略)</p> <p>イ～エ (省略)</p> <p>オ 動物用体外診断用医薬品の製造販売業の許可を受けた者が法第23条の2の5第1項の規定に基づく製造販売の承認を受けた<u>動物用</u>体外診断用医薬品を輸入する場合</p> <p>(ア) ・ (イ) (省略)</p>	<p>3 輸入申告時に必要な書類及び税関における確認依頼事項</p> <p><u>動物用医薬品、動物用医薬部外品、動物用医療機器及び動物用再生医療等製品 (以下「動物用医薬品等」という。)</u> の輸入申告の際に輸入者が税関に提出又は提示すべき書類及び通関の際における取扱いは、次に定めるところによる。</p> <p>(1) 法に基づく許可等を受けた者が動物用医薬品等を輸入する場合</p> <p>輸入者は、輸入申告の際に、次のアから<u>ㄱ</u>までに掲げる場合ごとに、それぞれ当該アから<u>ㄱ</u>までに定める書類を税関に対して提出するものとする。この場合において、税関においては、提出された書類を確認し、支障のないものに限り通関を認められたい。</p> <p>ア 動物用医薬品の製造販売業の許可を受けた者が法第14条第1項の規定に基づく製造販売の承認を受けた動物用医薬品を輸入する場合</p> <p>(ア) ・ (イ) (同左)</p> <p>イ～エ (同左)</p> <p>オ 動物用体外診断用医薬品の製造販売業の許可を受けた者が法第23条の2の5第1項の規定に基づく製造販売の承認を受けた体外診断用医薬品を輸入する場合</p> <p>(ア) ・ (イ) (同左)</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p><u>カ 動物用体外診断用医薬品の製造販売業の許可を受けた者が法第 23条の2の12第1項の規定に基づく製造販売の届出を行った動物用体外診断用医薬品を輸入する場合</u></p> <p><u>(ア) 動物用体外診断用医薬品製造販売業許可証又はその写し</u></p> <p><u>(イ) 農林水産省動物医薬品検査所の確認済印が押印された動物用体外診断用医薬品製造販売届出書又はその写し</u></p> <p><u>キ</u> (省略)</p> <p><u>ク</u> (省略)</p> <p><u>ケ</u> (省略)</p> <p><u>コ</u> (省略)</p> <p>(2) (1) 以外の場合</p> <p>ア 輸入者は、次の(ア)から(エ)までに掲げる場合ごとに、農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課長(以下「畜水産安全管理課長」という。)に対し、それぞれ当該(ア)から(エ)までに定める書類を提出するものとする。畜水産安全管理課長は、輸入者から提出された書類の内容を審査し、支障がない場合には、「動物用医薬品等輸入確認願」(別記様式第1号)に「輸入確認済」の印(別記様式第2号)を押印し、輸入者に対し交付するものとする。輸入者は、輸入申告の際に、輸入確認済の印のある「<u>動物用医薬品等輸入確認願</u>」(以下「確認済輸入確認願」という。)を税関に提出す</p>	<p>(新設)</p> <p><u>カ</u> (同左)</p> <p><u>キ</u> (同左)</p> <p><u>ク</u> (同左)</p> <p><u>ケ</u> (同左)</p> <p>(2) (1) 以外の場合</p> <p>ア 輸入者は、次の(ア)から(エ)までに掲げる場合ごとに、農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課長(以下「畜水産安全管理課長」という。)に対し、それぞれ当該(ア)から(エ)までに定める書類を提出するものとする。畜水産安全管理課長は、輸入者から提出された書類の内容を審査し、支障がない場合には、「動物用医薬品等輸入確認願」(別記様式第1号)に「輸入確認済」の印(別記様式第2号)を押印し、輸入者に対し交付するものとする。輸入者は、輸入申告の際に、輸入確認済の印のある「<u>輸入確認願</u>」(以下「確認済輸入確認願」という。)を税関に提出するものとする。</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>るものとする。税関においては、輸入者から提出された確認済輸入確認願<u>又はその写し</u>について、輸入確認済の印が押印されていることを確認した上で通関を認められたい。</p> <p>（ア）試験研究（治験、見本及び展示を含む。）の目的で使用するために動物用医薬品等を輸入する場合</p> <p>i ～ iii （省略）</p> <p><u>iv 航空貨物運送状（AWB）の写し又は船荷証券（B/L）の写し（国際郵便の場合は、税関が輸入者に発出する「外国から到着した郵便物の税関手続のお知らせ」の写し） 1 部</u></p> <p><u>v</u> 試験研究計画書（別記様式第 4 号。動物用医薬部外品及び動物用医療機器を輸入する場合は不要とする。） 1 部</p> <p>（イ）動物（動物用医薬品を輸入する場合にあつては、対象動物を除く。）の所有者が当該動物に使用するため動物用医薬品<u>等</u>（生物学的製剤であつて動物用体外診断用医薬品でないもの<u>及び動物用再生医療等製品</u>を除く。）を輸入する場合</p> <p>i （ア）の i から <u>iv</u> までに掲げる書類</p> <p>ii 輸入する動物用医薬品が要指示医薬品（法第 83 条第 1 項の規</p>	<p>税関においては、輸入者から提出された確認済輸入確認願について、輸入確認済の印が押印されていることを確認した上で通関を認められたい。</p> <p>（ア）試験研究（治験、見本及び展示を含む。）の目的で使用するために動物用医薬品等を輸入する場合</p> <p>i ～ iii （同左）</p> <p>（新設）</p> <p><u>iv</u> 試験研究計画書（別記様式第 4 号。動物用医薬部外品及び動物用医療機器を輸入する場合は不要とする。） 1 部</p> <p>（イ）動物（動物用医薬品を輸入する場合にあつては、対象動物<u>（動物用医薬品等取締規則（平成16年農林水産省令第107号）第24条各号に掲げる動物をいう。以下同じ。）</u>を除く。）の所有者が当該動物に使用するため動物用医薬品（生物学的製剤であつて<u>動物用体外診断用医薬品でないものを除く。）</u>、<u>動物用医薬部外品又は動物用医療機器</u>を輸入する場合</p> <p>i （ア）の i から <u>iii</u> までに掲げる書類</p> <p>ii 輸入する動物用医薬品が要指示医薬品（法第 83 条第 1 項の規</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>定により読み替えて適用<u>される</u>法第49条第1項<u>の規定に基づき</u>農林水産大臣が指定する医薬品をいう。<u>以下同じ。</u>）である場合にあっては、獣医師から交付を受けた処方箋又は指示書の写し 1 部</p> <p>（ウ）獣医師又は飼育動物診療施設（獣医療法（平成4年法律第46号）第2条第2項に規定する診療施設をいう。以下同じ。）の開設者が動物用医薬品等（生物学的製剤であって動物用体外診断用医薬品でないものを除く。）を輸入する場合（動物用医薬品及び動物用再生医療等製品を輸入する場合にあっては、輸入した動物用医薬品及び動物用再生医療等製品を動物の疾病の診断、治療又は予防の目的で<u>自ら</u>使用する場合に限る。）</p> <p>i （ア）の i から <u>iv</u> までに掲げる書類</p> <p>ii 獣医師免許証（法人の場合にあっては、飼育動物診療施設の開設者又は管理者の獣医師免許証）の写し（動物用医薬部外品及び動物用医療機器を輸入する場合は不要とする。） 1 部</p> <p>（エ）国又は都道府県が家畜伝染病（家畜伝染病予防法（昭和26年法律第166号）第2条第1項に規定する家畜伝染病をいう。）の診断若しくは予防に使用されることが目的とされている生物学的製剤（法第14条第1項、第19条の2第1項、第23条の2の5第1項又は第23条の2の17第1項の規定による承認を受けておらず、かつ、承認の申請がされていないものに限る。）又は動物用</p>	<p>定により読み替えて適用<u>する</u>法第49条第1項<u>に規定する</u>農林水産大臣が指定する医薬品をいう。）である場合にあっては、獣医師から交付を受けた処方箋又は指示書の写し 1 部</p> <p>（ウ）獣医師又は飼育動物診療施設（獣医療法（平成4年法律第46号）第2条第2項に規定する診療施設をいう。以下同じ。）の開設者が動物用医薬品等（生物学的製剤であって、<u>動物用体外診断用医薬品でないものを除く。</u>）を輸入する場合（動物用医薬品及び動物用再生医療等製品を輸入する場合にあっては、輸入した動物用医薬品及び動物用再生医療等製品を動物の疾病の診断、治療又は予防の目的で使用する場合に限る。）</p> <p>i （ア）の i から <u>iii</u> までに掲げる書類</p> <p>ii 獣医師免許証（法人の場合にあっては、飼育動物診療施設の開設者又は管理者の獣医師免許証）の写し（動物用医薬部外品及び動物用医療機器を輸入する場合は不要とする。） 1 部</p> <p>（エ）国又は都道府県が家畜伝染病（家畜伝染病予防法（昭和26年法律第166号）第2条第1項に規定する家畜伝染病をいう。）の診断若しくは予防に使用されることが目的とされている生物学的製剤（法第14条第1項、第19条の2第1項、第23条の2の5第1項又は第23条の2の17第1項の規定による承認を受けておらず、かつ、承認の申請がされていないものに限る。）又は</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>再生医療等製品（法第23条の25第1項又は第23条の37第1項の規定による承認を受けておらず、かつ、当該承認の申請がなされていないものに限る。）を輸入する場合 （ア）の i から <u>iv</u> までに掲げる書類</p> <p>イ アの（イ）又は（ウ）の場合において、次の（ア）<u>、</u>（イ）<u>又は（ウ）</u>に該当するときは、輸入者は、輸入申告時にアの（イ）又は（ウ）に定める書類の提出を要しない。税関においては、輸入された動物用医薬品等が当該（ア）<u>、</u>（イ）<u>又は（ウ）</u>に該当することを確認し支障のないものに限り通関を認められたい。（ただし、反すう動物に使用する動物用医薬品又は動物用再生医療等製品を輸入する場合は、ウに定める書面を確認されたい。）</p> <p>（ア）動物（動物用医薬品を輸入する場合にあつては、対象動物を除く。）の所有者が、当該動物に使用するため動物用医薬品等（生物学的製剤であつて動物用体外診断用医薬品でないもの、日本で承認されていない成分を含有するホルモン剤及び抗菌性物質製剤並びに動物用再生医療等製品を除く。）を携帯品（別送品を含む。以下同じ。）として、次の i 又は ii の区分に応じ、当該 i 又は ii に定める量の範囲内で輸入する場合</p> <p>i （省略）</p> <p>ii 動物用医療機器 1品目当たり 2 <u>単位</u>（<u>個</u>、<u>台</u>、<u>対</u><u>又は組</u>）</p>	<p>動物用再生医療等製品（法第23条の25第1項又は第23条の37第1項の規定による承認を受けておらず、かつ、当該承認の申請がなされていないものに限る。）を輸入する場合 （ア）の i から <u>iii</u> までに掲げる書類</p> <p>イ アの（イ）又は（ウ）の場合において、次の（ア）<u>又は</u>（イ）に該当するときは、輸入者は、<u>アにかかわらず</u>、輸入申告時にアの（イ）又は（ウ）に定める書類の提出を要しない。税関においては、輸入された動物用医薬品等が当該（ア）<u>又は</u>（イ）に該当することを確認し支障のないものに限り通関を認められたい（ただし、反すう動物に使用する動物用医薬品又は動物用再生医療等製品を輸入する場合は、ウに定める書面を確認されたい。）。</p> <p>（ア）動物（動物用医薬品を輸入する場合にあつては、対象動物を除く。）の所有者が、当該動物に使用するため動物用医薬品等（生物学的製剤であつて動物用体外診断用医薬品でないもの、日本で承認されていない成分を含有するホルモン剤及び抗菌性物質製剤並びに動物用再生医療等製品を除く。）を携帯品（別送品を含む。以下同じ。）として、次の i 又は ii の区分に応じ、当該 i 又は ii に定める量の範囲内で輸入する場合</p> <p>i （同左）</p> <p>ii 動物用医療機器 1品目当たり 2 <u>個</u>（<u>台</u>・<u>対</u>）以内</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前
<p>以内</p> <p>(イ) 獣医師 <u>又は飼育動物診療施設の開設者が</u>、自己の診療 <u>(対象動物に対するものに限る。)</u> に使用するために動物用医薬品等(生物学的製剤であって動物用体外診断用医薬品でないもの、<u>日本で承認されていない成分を含有するホルモン剤及び抗菌性物質製剤並びに医薬品、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に基づく医薬品及び再生医療等製品の使用の禁止に関する規定の適用を受けない場合を定める省令(平成15年農林水産省令第70号)の別表に掲げる物質を有効成分とするもの</u>を除く。)を携帯品として、次の i 又は ii の区分に応じ、当該 i 又は ii に定める量の範囲内で輸入する場合</p> <p>i 及び ii (省略)</p> <p><u>(ウ) 獣医師又は飼育動物診療施設の開設者が、自己の診療(対象動物に対するものを除く。)</u> に使用するために動物用医薬品等(生物学的製剤であって動物用体外診断用医薬品でないものを除く。)を、次の i 又は ii の区分に応じ、当該 i 又は ii に定める量の範囲内で輸入する場合</p> <p><u>i 動物用医薬品、動物用医薬部外品又は動物用再生医療等製品</u> <u>1 品目当たり 2 箱以内</u></p> <p><u>ii 動物用医療機器 1 品目当たり 2 単位(個、台、対又は組)</u> <u>以内</u></p>	<p>(イ) 獣医師が、自己の診療に使用するために動物用医薬品等(生物学的製剤であって動物用体外診断用医薬品でないもの並びに日本で承認されていない成分を含有するホルモン剤及び抗菌性物質製剤を除く。)を携帯品として、次の i 又は ii の区分に応じ、当該 i 又は ii に定める量の範囲内で輸入する場合</p> <p>i 及び ii (同左)</p> <p>(新設)</p>

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
（平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号）】
（注）傍線を付した箇所が改正部分である。

改正後	改正前
ウ （省略）	ウ （同左）

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】
(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前																																																																						
<div>別記様式第 1 号</div> <div>動物用医薬品等輸入確認願</div> <div>年 月 日</div> <div>農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課長 殿</div> <div>輸入者住所</div> <div>輸入者氏名 <div>法人にあっては、名 称及び代表者の氏名</div>印</div> <div>担当者氏名</div> <div>連絡先</div> <p>下記の動物用医薬品等の輸入に当たって、「動物用医薬品等の輸入監視について」(平成26年11月17日付け26消安第4019号農林水産省消費・安全局長通知)別紙3の(2)の アに基づき動物用医薬品等確認願を提出します。</p> <p>今回輸入する動物用医薬品等については、下記の輸入目的のみに使用するとともに、 使用に係る一切の責任は輸入者が負うこととします。また、当該動物用医薬品等を他者 に販売・授与は行いません。</p> <p>なお、当該動物用医薬品等に係る受払(使用)に関する記録を作成し、この輸入確認願 を提出した日から3年間保存します。</p> <div>記</div> <table><thead><tr><th>輸 入 品 名</th><th>容量・規格</th><th>数量</th><th>製 造 業 者 名</th><th>生 産 国 名</th></tr></thead><tbody><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> <table><tr><td>輸入目的 (<u>該当するもの</u> <u>に○</u>)</td><td>試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()</td></tr><tr><td>輸入年月日</td><td>年 月 日</td></tr><tr><td>蔵置場所</td><td></td></tr><tr><td>添付書類</td><td>別添「添付書類リスト」を参照</td></tr><tr><td>農水省確認欄</td><td></td></tr></table> <div>(日本工業規格 A 4)</div>	輸 入 品 名	容量・規格	数量	製 造 業 者 名	生 産 国 名																					輸入目的 (<u>該当するもの</u> <u>に○</u>)	試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()	輸入年月日	年 月 日	蔵置場所		添付書類	別添「添付書類リスト」を参照	農水省確認欄		<div>別記様式第 1 号</div> <div>動物用医薬品等輸入確認願</div> <div>年 月 日</div> <div>農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課長 殿</div> <div>輸入者住所</div> <div>輸入者氏名 <div>法人にあっては、名 称及び代表者の氏名</div>印</div> <div>担当者氏名</div> <div>連絡先</div> <p>下記の動物用医薬品等の輸入に当たって、「動物用医薬品等の輸入監視について」(平成26年11月17日付け26消安第4019号農林水産省消費・安全局長通知)別紙2の(2)の アに基づき動物用医薬品等確認願を提出します。</p> <p>今回輸入する動物用医薬品等については、下記の輸入目的のみに使用するとともに、 使用に係る一切の責任は輸入者が負うこととします。また、当該動物用医薬品等を他者 に販売・授与は行いません。</p> <p>なお、当該動物用医薬品等に係る受払(使用)に関する記録を作成し、この輸入確認願 を提出した日から3年間保存します。</p> <div>記</div> <table><thead><tr><th>輸 入 品 名</th><th>容量・規格</th><th>数量</th><th>製 造 業 者 名</th><th>生 産 国 名</th></tr></thead><tbody><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> <table><tr><td>輸入目的</td><td>試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()</td></tr><tr><td>輸入年月日</td><td>年 月 日</td></tr><tr><td>蔵置場所</td><td></td></tr><tr><td>添付書類</td><td>別添「添付書類リスト」を参照</td></tr><tr><td>農水省確認欄</td><td></td></tr></table> <div>(日本工業規格 A 4)</div>	輸 入 品 名	容量・規格	数量	製 造 業 者 名	生 産 国 名																					輸入目的	試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()	輸入年月日	年 月 日	蔵置場所		添付書類	別添「添付書類リスト」を参照	農水省確認欄	
輸 入 品 名	容量・規格	数量	製 造 業 者 名	生 産 国 名																																																																			
輸入目的 (<u>該当するもの</u> <u>に○</u>)	試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()																																																																						
輸入年月日	年 月 日																																																																						
蔵置場所																																																																							
添付書類	別添「添付書類リスト」を参照																																																																						
農水省確認欄																																																																							
輸 入 品 名	容量・規格	数量	製 造 業 者 名	生 産 国 名																																																																			
輸入目的	試験研究(治験、見本及び展示も含む。)用 個人使用 診療用 修理 その他()																																																																						
輸入年月日	年 月 日																																																																						
蔵置場所																																																																							
添付書類	別添「添付書類リスト」を参照																																																																						
農水省確認欄																																																																							

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前																																																																
<p>別記様式第 3 号</p> <p style="text-align: center;">商品説明書</p> <p>1. 輸入動物用医薬品等の概要</p> <table border="1"> <tr><td>輸入品名</td><td></td></tr> <tr><td>容量・規格</td><td></td></tr> <tr><td>製造業者名</td><td></td></tr> <tr><td>製造国名</td><td></td></tr> <tr><td>成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質</td><td></td></tr> <tr><td>効能又は効果</td><td></td></tr> <tr><td>用法及び用量</td><td></td></tr> </table> <p>2. 輸入理由及び使用の概要</p> <table border="1"> <tr><td>輸入する理由</td><td></td></tr> <tr><td>使用動物種注2</td><td>牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()</td></tr> <tr><td>1 頭、1 回当たりの使用量</td><td></td></tr> <tr><td>月間使用回数</td><td></td></tr> <tr><td>使用予定期間</td><td>通関後、 か月間で使い切る予定。</td></tr> </table> <p>注1 国内で市販されている動物用医薬品等が使用できない理由及び輸入する動物用医薬品等を使用しなくてはならない理由を、具体的に記載してください。</p> <p>注2 該当する動物種に○をつけてください。</p> <p>3. 輸入動物用医薬品等の入手に関する情報</p> <table border="1"> <tr><td>入手先(販売店名等)</td><td></td></tr> <tr><td>入手方法</td><td></td></tr> <tr><td>入手時期</td><td></td></tr> <tr><td>購入金額</td><td></td></tr> </table> <p style="text-align: right;">(日本工業規格 A 4)</p>	輸入品名		容量・規格		製造業者名		製造国名		成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質		効能又は効果		用法及び用量		輸入する理由		使用動物種注2	牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()	1 頭、1 回当たりの使用量		月間使用回数		使用予定期間	通関後、 か月間で使い切る予定。	入手先(販売店名等)		入手方法		入手時期		購入金額		<p>別記様式第 3 号</p> <p style="text-align: center;">商品説明書</p> <p>1. 輸入動物用医薬品等の概要</p> <table border="1"> <tr><td>輸入品名</td><td></td></tr> <tr><td>容量・規格</td><td></td></tr> <tr><td>製造業者名</td><td></td></tr> <tr><td>製造国名</td><td></td></tr> <tr><td>成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質</td><td></td></tr> <tr><td>効能又は効果</td><td></td></tr> <tr><td>用法及び用量</td><td></td></tr> </table> <p>2. 輸入理由及び使用の概要</p> <table border="1"> <tr><td>輸入する理由</td><td></td></tr> <tr><td>使用動物種</td><td>牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()</td></tr> <tr><td>1 頭、1 回当たりの使用量</td><td></td></tr> <tr><td>月間使用回数</td><td></td></tr> <tr><td>使用予定期間</td><td>通関後、 か月間で使い切る予定。</td></tr> </table> <p>注 「輸入する理由」の欄には、国内で市販されている動物用医薬品等が使用できない理由及び輸入する動物用医薬品等を使用しなくてはならない理由を、具体的に記載すること。</p> <p>3. 輸入動物用医薬品等の入手に関する情報</p> <table border="1"> <tr><td>入手先(販売店名等)</td><td></td></tr> <tr><td>入手方法</td><td></td></tr> <tr><td>入手時期</td><td></td></tr> <tr><td>購入金額</td><td></td></tr> </table> <p style="text-align: right;">(日本工業規格 A 4)</p>	輸入品名		容量・規格		製造業者名		製造国名		成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質		効能又は効果		用法及び用量		輸入する理由		使用動物種	牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()	1 頭、1 回当たりの使用量		月間使用回数		使用予定期間	通関後、 か月間で使い切る予定。	入手先(販売店名等)		入手方法		入手時期		購入金額	
輸入品名																																																																	
容量・規格																																																																	
製造業者名																																																																	
製造国名																																																																	
成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質																																																																	
効能又は効果																																																																	
用法及び用量																																																																	
輸入する理由																																																																	
使用動物種注2	牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()																																																																
1 頭、1 回当たりの使用量																																																																	
月間使用回数																																																																	
使用予定期間	通関後、 か月間で使い切る予定。																																																																
入手先(販売店名等)																																																																	
入手方法																																																																	
入手時期																																																																	
購入金額																																																																	
輸入品名																																																																	
容量・規格																																																																	
製造業者名																																																																	
製造国名																																																																	
成分・分量 構造式/剤型/ 構造/原理/材質																																																																	
効能又は効果																																																																	
用法及び用量																																																																	
輸入する理由																																																																	
使用動物種	牛、馬、豚、鶏、うずら、蜜蜂、犬、猫、その他()																																																																
1 頭、1 回当たりの使用量																																																																	
月間使用回数																																																																	
使用予定期間	通関後、 か月間で使い切る予定。																																																																
入手先(販売店名等)																																																																	
入手方法																																																																	
入手時期																																																																	
購入金額																																																																	

新旧対照表

【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に係る動物用医薬品の通関の際における取扱いについて
(平成 26 年 11 月 19 日財関第 1186 号)】

(注) 傍線を付した箇所が改正部分である。

改 正 後	改 正 前																				
<p>別記様式第 4 号</p> <p style="text-align: center;">試験研究計画書</p> <table border="1"> <tr> <td>試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名</td><td></td></tr> <tr> <td>試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名</td><td></td></tr> <tr> <td>試験研究要旨</td><td></td></tr> <tr> <td>試験内容及び試験に必要な数量</td><td></td></tr> <tr> <td>備考</td><td></td></tr> </table> <p>注 農林水産大臣に治験計画を届け出ている又は届け出る予定の場合にあっては、当該届出をした日又は予定日を「備考」の欄に記載してください。</p> <p style="text-align: right;">(日本工業規格 A 4)</p>	試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名		試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名		試験研究要旨		試験内容及び試験に必要な数量		備考		<p>別記様式第 4 号</p> <p style="text-align: center;">試験研究計画書</p> <table border="1"> <tr> <td>試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名</td><td></td></tr> <tr> <td>試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名</td><td></td></tr> <tr> <td>試験研究要旨</td><td></td></tr> <tr> <td>試験内容及び試験に必要な数量</td><td></td></tr> <tr> <td>備考</td><td></td></tr> </table> <p>注 農林水産大臣に治験計画を届け出ている又は届け出る予定の場合にあっては、当該届出をした日又は予定日を「備考」の欄に記載すること。</p> <p style="text-align: right;">(日本工業規格 A 4)</p>	試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名		試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名		試験研究要旨		試験内容及び試験に必要な数量		備考	
試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名																					
試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名																					
試験研究要旨																					
試験内容及び試験に必要な数量																					
備考																					
試験依頼者住所 試験依頼者氏名 法人にあっては、名称及び代表者の氏名																					
試験研究施設所在地 試験研究施設名称 法人にあっては、名称及び代表者の氏名 試験実施責任者氏名																					
試験研究要旨																					
試験内容及び試験に必要な数量																					
備考																					