

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

財関第 1186 号
平成 26 年 11 月 19 日
改正 財関第 442 号
平成 29 年 3 月 31 日

標記のことについて、別添のとおり、農林水産省消費・安全局長から依頼があったことから、平成 26 年 11 月 25 日から、これにより実施されたい。

なお、この通達の制定に伴い「薬事法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 17 年 3 月 31 日財関第 426 号）は廃止する。

別 添

26 消安第 4019 号
平成 26 年 11 月 17 日
改正 28 消安第 5773 号
平成 29 年 3 月 27 日

財務省関税局長 殿

農林水産省消費・安全局長

動物用医薬品等の輸入監視について

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はありますが、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。

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。

なお、本通知は平成 26 年 11 月 25 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 15 日付け 12 生畜第 1329 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 31 日付け 16 消安第 11103 号農林水産省消費・安全局長通知）は廃止します。

別紙

動物用医薬品等の輸入監視について

1 輸入監視の目的

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。）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。

2 用語の定義

本通知において、用語の定義は、次に定めるところによる。

(1) 動物用医薬品

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（法第2条第1項に規定する医薬品をいう。）

(2) 生物学的製剤

動物用医薬品のうち、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医薬品

(3) 動物用医薬部外品

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部外品（法第2条第2項に規定する医薬部外品をいう。）

(4) 動物用医療機器

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療機器（法第2条第4項に規定する医療機器をいう。）

(5) 動物用体外診断用医薬品

動物用医薬品のうち、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。）

(6) 動物用再生医療等製品

専ら動物のために使用されることが目的とされている再生医療等製品（法第2条第9項に規定する再生医療等製品をいう。）

(7) 対象動物

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

ア 牛、馬及び豚

イ 鶏及びうずら

ウ 蜜蜂

エ 食用に供されるために養殖されている水産動物

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

動物用医薬品等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。

(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

輸入者は、輸入申告の際に、次のアからコまでに掲げる場合ごとに、それぞれ当

該アからコ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。

ア 動物用医薬品（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。）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

（ア）動物用医薬品製造販売業許可証又はその写し

（イ）動物用医薬品製造販売承認指令書又はその写し

イ 動物用医薬部外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部外品を輸入する場合

（ア）動物用医薬部外品製造販売業許可証又はその写し

（イ）動物用医薬部外品製造販売承認指令書又はその写し

ウ 動物用医療機器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動物用高度管理医療機器（法第 2 条第 5 項に規定に基づき農林水産大臣が指定する医療機器をいう。）又は動物用管理医療機器（法第 2 条第 6 項に基づき農林水産大臣が指定する医療機器をいう。）を輸入する場合

（ア）動物用医療機器製造販売業許可証又はその写し

（イ）動物用医療機器製造販売承認指令書又はその写し

エ 動物用医療機器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一般医療機器を輸入する場合

（ア）動物用医療機器製造販売業許可証又はその写し

（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医療機器製造販売届出書又はその写し

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動物用体外診断用医薬品を輸入する場合

（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

（イ）動物用体外診断用医薬品製造販売承認指令書又はその写し

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

（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

（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

キ 動物用再生医療等製品の製造販売業の許可を受けた者が法第 23 条の 25 の規定に基づく製造販売の承認を受けた動物用再生医療等製品を輸入する場合

（ア）動物用再生医療等製品製造販売業許可証又はその写し

（イ）動物用再生医療等製品製造販売承認指令書又はその写し

ク 動物用医薬品の製造業の許可を受けた者が原薬たる医薬品を輸入する場合
動物用医薬品製造業許可証又はその写し

ケ 動物用体外診断用医薬品の製造業の登録を受けた者が原薬たる医薬品（動物用体外診断用医薬品の製造に用いるものに限る。）を輸入する場合
動物用体外診断用医薬品製造業登録証又はその写し

コ 動物用再生医療等製品の製造業の許可を受けた者が原料又は材料となる動物用再生医療等製品を輸入する場合

動物用再生医療等製品製造業許可証又はその写し

(2) (1) 以外の場合

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「動物用医薬品等輸入確認願」(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。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又はその写しについて、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。

(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

i 動物用医薬品等輸入確認願(別記様式第1号) 2部

ii 商品説明書(別記様式第3号) 1部

iii 仕入書(INVOICE)(仕入書がない場合は、これに代わる書類。)の写し 1部

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

v 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

(イ) 動物(動物用医薬品を輸入する場合にあっては、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(生物学的製剤であって動物用体外診断用医薬品でないもの及び動物用再生医療等製品を除く。)を輸入する場合

i (ア)のiからivまでに掲げる書類

ii 輸入する動物用医薬品が要指示医薬品(法第83条第1項の規定により読み替えて適用される法第49条第1項の規定に基づき農林水産大臣が指定する医薬品をいう。以下同じ。)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

(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自ら使用する場合に限る。)

i (ア)のiからivまでに掲げる書類

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

(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 iv までに掲げる書類

イ アの (イ) 又は (ウ) の場合において、次の (ア)、(イ) 又は (ウ) 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)、(イ) 又は (ウ) 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。）。

(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

i 動物用医薬品又は動物用医薬部外品 1 品目当たり 2 箱（小売事業者が通常店頭等において販売する箱を単位として 2 単位とし、税関においては仕入書に記載されている数量により判断する。以下同じ。）以内又は 2 か月分の使用量（通常の使用において 2 か月間で使用する程度の量をいう。以下同じ。）以内

ii 動物用医療機器 1 品目当たり 2 単位（個、台、対又は組）以内

(イ) 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に限る。）に使用するために動物用医薬品等（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

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 1 品目当たり 2 箱以内又は 2 か月分の使用量以内

ii 動物用医療機器 1 品目当たり 2 単位（個、台、対又は組）以内

(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。）に使用するために動物用医薬品等（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

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 1 品目当た

り 2 箱以内

ii 動物用医療機器 1 品目当たり 2 単位（個、台、対又は組）以内

ウ アの（ア）から（エ）までの場合であって、反すう動物に使用する動物用医薬品（動物用体外診断用医薬品を除く。）又は動物用再生医療等製品を輸入する場合に該当するときは、輸入者は、畜水産安全管理課長（イに定める場合に該当しアの（ア）から（エ）までにおいてそれぞれ定める書類を畜水産安全管理課長に提出することを要しないときは、税関）に対して、次の書類を提出するものとする。

当該動物用医薬品又は動物用再生医療等製品が反すう動物に由来する原料又は材料を使用していないこと等を確認する書面（アの（ア）の場合であって、輸入した動物用医薬品又は動物用再生医療等製品を試験研究施設内においてのみ使用し、かつ、試験研究の用に供した動物を当該試験研究施設の構内において焼却するときはその旨の誓約書に代えることができる。） 一部

動物用医薬品等輸入確認願

年 月 日

農林水産省消費・安全局畜水産安全管理課長 殿

輸入者住所

輸入者氏名 法人にあつては、名称
及び代表者の氏名 印

担当者氏名

連絡先

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。

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。

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。

記

輸 入 品 名	容 量 ・ 規 格	数 量	製 造 業 者 名	生 産 国 名
-----	-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----	-----

輸入目的 （該当するものに○）	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	

別添

添付書類リスト

輸入目的や輸入品目に応じて必要書類を添付し、該当する書類の欄に○印を記載し、提出してください。

1. 全ての輸入確認申請に添付が必要な書類

添付した書類 に○印を記入	添付書類名	添付に関する留意事項
	商品説明書	輸入品目毎に作成してください。
	仕入書（INVOICE）	仕入書がない場合は、これに代わる書類とします。
	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）	当該通知がない場合は、御相談ください。

2. 輸入目的及び輸入品目により添付が必要な書類

添付した書類 に○印を記入	添付書類名	添付が必要な場合		
		輸入者	目的	輸入品目
	試験研究計画書	全ての輸入者	試験研究に使用	全ての医薬品及び再生医療等製品
	獣医師免許証の写し	獣医師・診療施設開設者	診療等に使用	全ての医薬品及び再生医療等製品
	獣医師から交付を受けた処方箋・指示書の写し	動物の所有者	自己所有の動物に使用	要指示医薬品 注1
	反すう動物由来物質不使用等証明書 又は誓約書注2	全ての輸入者	全ての目的	反すう動物に使用する医薬品（体外診断用医薬品を除く。）及び再生医療等製品

注1 「要指示医薬品」とは、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第49条第1項に基づき、農林水産大臣が指定するものです。例えば、フィラリア予防薬が該当します。

注2 「反すう動物由来物質不使用等証明書」は、試験研究に使用する場合に限り、試験研究施設内においてのみ使用し、かつ、試験研究の用に供した動物を当該試験研究施設の構内において焼却する旨の誓約書に代えることができます。

注3 提出する書類のサイズは、全て日本工業規格A4としてください。

「輸入確認済」の印



商品説明書

1. 輸入動物用医薬品等の概要

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	

2. 輸入理由及び使用の概要

輸入する理由 <small>注1</small>	
使用動物種 <small>注2</small>	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。

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。

注2 該当する動物種に○をつけてください。

3. 輸入動物用医薬品等の入手に関する情報

入手先(販売店名等)	
入手方法	
入手時期	
購入金額	

(日本工業規格 A 4)

試験研究計画書

試験依頼者住所 試験依頼者氏名 (法人にあつては、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 (法人にあつては、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	

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つては、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。

(日本工業規格 A 4)