

指定薬物に係る輸入監視の取扱いについて

財 関 第 252 号
平成 28 年 2 月 25 日
改正 財 関 第 657 号
令和 7 年 6 月 30 日

標記のことについて、別紙のとおり、厚生労働省医薬・生活衛生局長から依頼があったことから、平成 28 年 2 月 28 日から、これにより実施されたい。

なお、この通達の実施に伴い「指定薬物に係る輸入監視の取扱いについて」（平成 19 年 3 月 30 日財関第 409 号）は廃止する。

別紙

薬生発 0218 第 6 号
平成 28 年 2 月 18 日
改正 医薬発 0613 第 1 号
令和 7 年 6 月 13 日

財務省関税局長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局長

指定薬物に係る輸入監視の取扱いについて

「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「医薬品医療機器等法」という。）第 2 条第 15 項に規定する指定薬物については、「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 2 条第 15 項に規定する指定薬物及び同法第 76 条の 4 に規定する医療等の用途を定める省令」（平成 19 年 2 月 28 日厚生労働省令第 14 号）で規定する用途（以下「医療等の用途」という。）以外の用途に供するための輸入が医薬品医療機器等法第 76 条の 4 の規定で禁じられており、医療等の用途に供するための指定薬物の通関の際の取扱いについては、「指定薬物に係る輸入監視の取扱いについて」（薬食発第 0228010 号平成 19 年 2 月 28 日付厚生労働省医薬食品局長通知）別添に基づき実施してきたところですが、今般、医療等の用途に係る規定が追加されたことに伴い、別添のとおり「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指定薬物の通関の際における取扱要領」を定め、平成 28 年 2 月 28 日より開始することといたしましたので、特段の御配慮をお願いいたします。

なお、本通知の実施に伴い、「指定薬物に係る輸入監視の取扱いについて」（薬食発第 0228010 号平成 19 年 2 月 28 日付厚生労働省医薬食品局長通知）は廃止いたします。

別添

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指定薬物の通関の際における取扱要領

1 用語の定義

(1) 指定薬物

本要領で「指定薬物」とは、中枢神経系の興奮若しくは抑制又は幻覚の作用（当該作用の維持又は強化の作用を含む。）を有する蓋然性が高く、かつ、人の身体に使用された場合に保健衛生上の危害が発生するおそれがある物（覚醒剤取締法（昭和 26 年法律第 252 号）に規定する覚醒剤、麻薬及び向精神薬取締法（昭和 28 年法律第 14 号）に規定する麻薬及び向精神薬並びにあへん法（昭和 29 年法律第 71 号）に規定するあへん及びけしがらを除く。）として、厚生労働大臣が薬事審議会の意見を聴いて指定するものをいう。

具体的な指定薬物は、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 2 条第 15 項に規定する指定薬物及び同法第 76 条の 4 に規定する医療等の用途を定める省令（平成 19 年厚生労働省令第 14 号）（以下「省令」という。）第 1 条に規定されている。

(2) 医療等の用途

本要領で「医療等の用途」とは、疾病の診断、治療又は予防の用途及び人の身体に対する危害の発生を伴うおそれがない用途として厚生労働省令で定めるものをいう。

具体的な医療等の用途は、省令第 2 条に規定されている。

(3) 輸入者

本要領で「輸入者」とは、指定薬物を輸入しようとする者をいう。

2 税関への確認依頼事項

輸入者が指定薬物の輸入申告に際し税関への提示を必要とする具体的な書類及び通関の際における取扱いは、厚生労働省において当該指定薬物が医療等の用途に供するためのものであることの確認がなされた輸入指定薬物用途誓約書（別紙様式）により確認するものとする。

また、指定薬物（一酸化二窒素及びこれを含有する物に限る。）が食品衛生法（昭和 22 年法律第 233 号）第 4 条第 2 項に規定する添加物の用途に供される場合は、医療等の用途に該当することから、輸入申告に際しては、輸入指定薬物用途誓約書又は食品衛生法第 27 条に基づく食品等輸入届書の届出済証により確認するものとする。

3 その他

上記 2 の税関における確認に当たり、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）に違反する疑いがあると認められるとき又は疑義が生じたときには、その都度税関より厚生労働省医薬局監視指導・麻薬対策課あて照会されたい。

輸入指定薬物用途誓約書

年 月 日

厚 生 労 働 大 臣 殿

輸入者氏名（法人にあつては名称及び代表者の氏名）

住所（法人にあつては主たる事務所の所在地）

営業所の名称

同所在地

担当者名

電話（ ）

今般、輸入する指定薬物については以下のとおりであり、これ以外の用途に供することがないことを誓約いたします。

品名	数量	指定薬物の名称	指定薬物としての数量
指定薬物の用途			
輸入する理由			
製造業者名及び国名			
輸入予定期間			
厚生労働省 確認欄	特記事項 <div>厚生労働省医薬局 監視指導・麻薬対策課</div> <div>印</div>		

(注) 1. 「品名」「数量」「指定薬物名称」「指定薬物としての数量」の各欄に書ききれない場合は別紙に記載の上添付すること。
2. この誓約書は正副2通作成すること。
3. この様式の大きさはA4とすること。