

薬事・食品衛生審議会 薬事分科会

平成17年1月31日
厚生労働省
専用第22会議室
午後3時30分から

議 事 次 第

1. 開 会
2. 分科会員紹介
3. 分科会長及び分科会長代理の選出
4. 部会に所属する委員等の指名及び各部会長の選出について
— 各部会の部会長選出のため中断 —
5. 各部会長の報告
6. その他
7. 閉 会

薬事・食品衛生審議会

薬事分科会資料

(平成17年1月31日)

	頁
1 薬事分科会委員名簿	1
2 薬事分科会規程	2
3 薬事・食品衛生審議会組織図	9
4 薬事分科会における確認事項について	10
5 薬事分科会における申し合わせについて	24

薬事分科会

氏名	ふりがな	現職
伊賀 立二	いが たつじ	(社)日本薬剤師会副会長
池田 康夫	いけだ やすお	慶應義塾大学医学部内科教授 総合医科学研究センター長
板倉 ゆか子	いたくら ゆかこ	独立行政法人国民生活センター商品テスト部調査役
井部 俊子	いべ としこ	聖路加看護大学長
井村 伸正	いむら のぶまさ	(財)日本薬剤師研修センター理事長
岩田 誠	いわた まこと	東京女子医科大学病院脳神経センター所長(神経内科)・医学部長
笠貫 宏	かさぬき ひろし	東京女子医科大学病院循環器内科教授
神山 美智子	かみやま みちこ	弁護士
河盛 隆造	かわもり りゅうぞう	順天堂大学医学部内科学代謝内分泌学講座教授
北澤 京子	きたざわ きょうこ	日経BP社医療局編集委員
土屋 利江	つちや としえ	国立医薬品食品衛生研究所療品部長
永井 良三	ながい りょうぞう	東京大学大学院医学系研究科内科学専攻循環器内科教授・医学部附属病院長
長尾 拓	ながお たく	国立医薬品食品衛生研究所所長
早川 堯夫	はやかわ たかお	国立医薬品食品衛生研究所副所長
広津 千尋	ひろつ ちひろ	明星大学理工学部数学教室教授
本田 佳子	ほんだ けいこ	女子栄養大学栄養学部教授
松尾 宣武	まつお のぶたけ	国立成育医療センター名誉総長
松本 和則	まつもと かずのり	国際医療福祉大学教授
溝口 昌子	みぞぐち まさこ	聖マリアンナ医科大学代表教授(皮膚科学)・大学院医学研究科科長
宮崎 秀樹	みやざき ひでき	(社)日本医師会副会長
望月 眞弓	もちづき まゆみ	北里大学薬学部臨床薬学研究センター教授
山口 徹	やまぐち てつ	国家公務員共済組合連合会虎の門病院長
吉田 仁夫	よしだ ひとお	元日本大学生物資源科学部教授

(氏名五十音順)

薬事分科会規程

(通則)

第1条 薬事分科会（以下「分科会」という。）の部会の設置及び所掌、部会の議決、会議、議事録の作成等については、薬事・食品衛生審議会令（平成12年政令第286号）及び薬事・食品衛生審議会規程に定めるもののほか、この規程の定めるところによる。

(部会の設置)

第2条 分科会に次に掲げる部会を置く。

- 一 日本薬局方部会
- 二 副作用・感染等被害判定部会
- 三 医薬品第一部会
- 四 医薬品第二部会
- 五 血液事業部会
- 六 医療機器・体外診断薬部会
- 七 医療材料部会
- 八 医薬品再評価部会
- 九 生物由来技術部会
- 十 一般用医薬品部会
- 十一 化粧品・医薬部外品部会
- 十二 医薬品等安全対策部会
- 十三 医療用具安全対策部会
- 十四 毒物劇物部会
- 十五 化学物質安全対策部会
- 十六 動物用医薬品等部会

2 分科会は、特別の事項を調査審議するため緊急又は臨時に必要なときは、前項に掲げる部会以外の部会を置くことができる。

(所掌)

第3条 日本薬局方部会は、日本薬局方の制定及び改定に関する事項を調査審議する。

2 副作用・感染等被害判定部会は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構法

(平成15年法律第192号)第17条第2項及び第20条第2項の規定に基づき、救済給付の支給に関して医学的薬学的判断を要する事項を調査審議する。

- 3 医薬品第一部会は、薬事法(昭和35年法律第145号。以下「法」という。)第2条第5項の規定による生物由来製品の指定及び同条第6項の規定による特定生物由来製品の指定に関する事項、第14条第6項(同条第7項、法第19条の2第4項及び法第23条において準用する場合を含む。以下同じ。)の規定による新医薬品の承認に関する事項、法第14条の4第1項第1号イ及びロ並びに第2項(法第23条において準用する場合を含む。以下同じ。)の規定による新医薬品の再審査に係る調査期間の指定及び延長に関する事項、法第42条第1項の規定による医薬品の基準に関する事項並びに法第44条第1項に規定する毒薬の指定及び同条第2項に規定する劇薬の指定に関する事項を調査審議する(他の部会に属する事項を除く。)
- 4 医薬品第二部会は、法第2条第5項の規定による生物由来製品(次の各号に掲げるものに限る。)の指定及び同条第6項の規定による特定生物由来製品(次の各号に掲げるものに限る。)の指定に関する事項、法第14条第6項の規定による医療用の新医薬品(次の各号に掲げるものに限る。以下この項において同じ。)の承認に関する事項、法第14条の4第1項第1号イ及びロ並びに第2項の規定による新医薬品の再審査に係る調査期間の指定並びに延長に関する事項、法第42条第1項の規定による医薬品の基準に関する事項(法第68条の5において準用する法第42条第1項の規定による生物由来原料基準(平成15年5月厚生労働省告示第210号)通則(血液製剤に係るものに限る。))及び血液製剤総則を含む。第9項において「血液製剤基準」という。)並びに法第44条第1項に規定する毒薬の指定及び同条第2項に規定する劇薬の指定に関する事項を調査審議する。
 - 一 抗菌性物質製剤
 - 二 化学療法剤
 - 三 抗悪性腫瘍剤
 - 四 血液製剤
 - 五 生物学的製剤
- 5 血液事業部会は、血液製剤の供給、安全性の確保及び適正使用の推進に関し、必要な事項を調査審議する。
- 6 医療機器・体外診断薬部会は、法第2条第5項に規定による生物由来製品(体外診断用医薬品及び医療用具に係るものに限る。)の指定及び同条第6項の規定による特定生物由来製品(体外診断用医薬品及び医療用具に係るも

のに限る。)の指定に関する事項、法第14条第6項の規定による体外診断用医薬品及び医療用具の承認に関する事項、法第14条の4第1項第1号イ及びロ並びに第2項の規定による体外診断用医薬品及び医療用具の再審査に係る調査期間の指定及び延長に関する事項、法第14条の5第1項の規定(法第23条において準用する場合を含む。以下同じ。)による体外診断用医薬品及び医療用具の再評価に係る範囲の指定、法第42条第1項の規定による体外診断用医薬品の基準並びに同条第2項の規定による医療用具の基準に関する事項その他医療用具・体外診断用医薬品に関する事項を調査審議する(医療材料部会、生物由来技術部会、医療用具安全対策部会及び動物用医薬品等部会に属するものを除く。)

- 7 医療材料部会は、法第2条第5項の規定による生物由来製品(医療用具(医療材料に限る。以下この項において同じ。)に限る。)の指定及び同条第6項の規定による特定生物由来製品(医療用具に限る。)の指定に関する事項、法第14条第6項の規定による医療用具の承認に関する事項、法第14条の4第1項第1号イ及びロ並びに第2項の規定による医療用具の再審査に係る調査期間の指定及び延長に関する事項、法第14条の5第1項の規定による医療用具の再評価に係る範囲の指定、法第42条第2項の規定による医療用具の基準に関する事項その他医療用具に関する事項を調査審議する(医療機器・体外診断薬部会、生物由来技術部会、医療用具安全対策部会及び動物用医薬品等部会に属するものを除く。)
- 8 医薬品再評価部会は、法第14条の5第1項の規定による医薬品の再評価に係る範囲の指定に関する事項を調査審議する(医療機器・体外診断薬部会及び一般用医薬品に属する事項を除く。)
- 9 生物由来技術部会は、法第68条の5において準用する法第42条の規定による生物由来原料基準(血液製剤基準を除く。)に関する事項その他バイオテクノロジーを利用した医薬品等に関する事項を調査審議する。
- 10 一般用医薬品部会は、法第2条第5項の規定による生物由来製品(一般用の新医薬品に限る。)の指定に関する事項、法第14条第6項の規定による一般用の新医薬品の承認に関する事項、法第14条の4第1項第1号イ及びロ並びに第2項の規定による一般用の医薬品の再審査に係る調査期間の指定並びに延長に関する事項、法第14条の5第1項の規定による一般用の医薬品の再評価に係る範囲の指定に関する事項並びに法第42条第1項の規定による医薬品の基準に関する事項を調査審議する。
- 11 化粧品・医薬部外品部会は、法第2条第5項の規定による生物由来製品(医薬部外品及び化粧品に限る。)の指定に関する事項、法第14条第6項

- の規定による医薬部外品及び化粧品の承認に関する事項並びに法第42条第2項の規定による医薬部外品及び化粧品の基準に関する事項を調査審議する。
- 1 2 医薬品等安全対策部会は、法第68条の8第2項の規定による感染症定期報告に関する事項（医療用具に係る報告に関する事項を除く。）及び法第77条の4の4第1項の規定による副作用等の報告及び回収の報告に関する事項（医療用具に係る報告に関する事項を除く。）その他医薬品、医薬部外品及び化粧品の安全性の確保に関する事項を調査審議する。
 - 1 3 医療用具安全対策部会は、法第68条の8第2項の規定による感染症定期報告に関する事項（医療用具に係る報告に関する事項に限る。）及び法第77条の4の4第1項の規定による副作用等の報告及び回収の報告に関する事項（医療用具に係る報告に関する事項に限る。）その他医療用具の安全性の確保に関する事項を調査審議する。
 - 1 4 毒物劇物部会は、毒物、劇物等による危害の防止に関する事項を調査審議する。
 - 1 5 化学物質安全対策部会は、化学物質による環境汚染の防止、家庭用品の安全性の確保及びその他化学物質の安全性に関する事項を調査審議する。
 - 1 6 動物用医薬品等部会は、動物用医薬品等の基準その他動物用医薬品等に関する事項を調査審議する。

（調査会）

- 第4条 部会長は、必要に応じて、分科会長の同意を得て当該部会に調査会を置くことができる。
- 2 調査会は、当該部会の調査審議事項の事前整理又はその事項のうち特別の事項の調査審議にあたる。
 - 3 調査会の調査員は、委員、臨時委員又は専門委員のうちから分科会長が指名する。

（会議）

- 第5条 部会長（部会長に事故のあるときはその職務を代理する者）は、会議の議長となり、会議の運営を図り秩序を保持しなければならない。ただし、部会長及びその職務を代理する者のないときは、当該部会員のうちから選任された者が、仮に議長として会議を開くことができる。
- 2 会長、分科会長及び関係行政機関の職員は、部会に出席して発言することができる。
 - 3 部会長は、必要により、当該部会に属さない委員又は臨時委員若しくは専

門委員を部会に出席させ、関係事項について説明を求めることができる。

- 4 医薬品等の製造の承認、再評価等に関する調査審議において、申請者の依頼により作成された申請資料に著者又は比較臨床試験において薬物等の割付け及び割付表の保管を行った者（以下「コントローラー」という。）として氏名が記載された者等その作成に密接に関与した委員又は臨時委員は、当該申請に係る医薬品等に関する調査審議に加わることができない。ただし、部会が特に必要と認めた場合には、意見を述べることができる。
- 5 前項の調査審議において、申請者の依頼により作成された資料以外の申請資料に著者又はコントローラーとして氏名が記載された者等その作成に密接に関与した委員又は臨時委員は、部会が特に必要と認めた場合を除き、当該資料について意見を述べることはできない。
- 6 前2項の規定は、調査会における調査審議について準用する。

（付議）

第6条 分科会長は、厚生労働大臣又は農林水産大臣の諮問事項について、会長から付議された場合は、当該諮問事項を所掌する部会に付議することができる。

（部会の議決）

- 第7条 部会（副作用・感染等被害判定部会を除く。以下この条において同じ。）における決定事項のうち、比較的容易なものとして分科会があらかじめ定める事項に該当するものについては、分科会長の同意を得て、当該部会の議決をもって分科会の議決とする。ただし、当該部会において、特に慎重な審議を必要とする事項であるとの決定がなされた場合はこの限りではない。
- 2 部会における決定事項のうち、前項の分科会の調査審議を経る時間がないものについては、前項の規程にかかわらず、分科会長の同意を得て、当該部会の議決をもって分科会の議決とすることができる。
 - 3 第1項及び前項の規定により、部会の議決が分科会の議決とされたときは、当該部会の部会長は、すみやかにその決定事項を分科会に報告しなければならない。

（副作用・感染等被害判定部会の議決）

- 第8条 副作用・感染等被害判定部会における決定事項については、当該部会の議決をもって分科会の議決とする。
- 2 前項の規定により、副作用・感染等被害判定部会の議決が分科会の議決と

されたときは、副作用・感染等被害判定部会長は、すみやかにその決定事項を分科会に報告しなければならない。

(議事録)

第9条 分科会及び部会の議事については、次の事項を記載した議事録を作成するものとする。

- 一 会議の日時及び場所
- 二 出席した委員、臨時委員の氏名、委員総数並びに関係行政機関の職員の氏名及び所属庁名
- 三 議題となった事項
- 四 審議経過
- 五 決議

(委員等の派遣)

第10条 部会長は、当該部会の所掌する事項を円滑に調査審議するため、必要により委員又は臨時委員若しくは専門委員を指名し、その事項を審査又は検討する場に派遣することができる。

(委員、臨時委員及び専門委員)

第11条 委員、臨時委員又は専門委員は、在任中、薬事に関する企業の役員、職員又は当該企業から定期的に報酬を得る顧問等に就任した場合には、辞任しなければならない。

(雑則)

第12条 この規程に定めるもののほか、部会の運営に関し必要な事項は、部会長が部会に諮って定める。

附 則

この規程は、平成13年1月23日から施行する。

附 則

この規程は、平成14年9月13日から施行する。

附 則

この規程は、平成15年6月26日から施行する。

附 則

この規程は、平成15年9月22日から施行する。

附 則

この規程は、平成16年4月1日から施行する。

薬事・食品衛生審議会組織図

薬事・食品衛生審議会

[定員30人以内]

分科会	2
部会	25
調査会	24

