

神保保医第 2249 号-2

令和 2 年 3 月 13 日

公益社団法人神戸市民間病院協会
会長 西 昂 様

神戸市保健所長

伊地智 昭浩

神戸市
保健所
長之印

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等の一部を改正する法律の一部の施行について（覚醒剤取締法関係）

日ごろは本市保健行政にご理解、ご協力を賜り厚くお礼申しあげます。

さて、標記の件について兵庫県健康福祉部健康局薬務課長から別紙のとおり令和 2 年 3 月 10 日付け薬第 1549 号により通知がありましたので、お知らせいたします。

つきましては、本通知の内容について、貴下会員へご周知いただきますようお願いいたします。

なお、改正覚醒剤取締法及び改正覚醒剤取締法施行規則の施行期日は、標記改正法の公布の日（令和元年 12 月 4 日）から起算して 1 年を超えない範囲において政令で定める日とされていますが、政令が未公布のため現在未定です。

【改正の趣旨】

改正覚醒剤取締法では、医薬品覚醒剤原料の取扱いに関して、病院、診療所、飼育動物診療施設及び薬局並びに患者等における医薬品覚醒剤原料の適切な取扱いを確保するため、医薬品覚醒剤原料に係る譲渡、譲受、廃棄、帳簿作成義務等について所要の規定が設けられた。

また、改正覚醒剤取締法施行規則では、改正覚醒剤取締法の施行に伴う所要の手続規定及び届出様式が整備された。

担当：神戸市保健所医務薬務課薬務係 桑田

神戸市中央区加納町 6-5-1

TEL : 322-6796, FAX:322-5839





(電子メール施行)

薬 第 1549 号

令和2年3月10日

神戸市保健所長 様

兵庫県健康福祉部健康局薬務課長

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等の一部を改正する法律の一部の施行について（覚醒剤取締法関係）

令和2年3月3日付け薬生発 0303 第1号により厚生労働省医薬・生活衛生局長から別添のとおり通知がありましたので、お知らせします。

また、本件について、貴市各保健センターあてに周知くださるようお願ひいたします。

なお、改正覚醒剤取締法及び改正覚醒剤取締法施行規則の施行期日は、標記改正法の公布の日(令和元年12月4日)から起算して1年を超えない範囲において政令で定める日とされていますが、政令が未公布のため現在未定です。

おって、別添関係団体の長に対しては、別途通知していることを申し添えます。

【改正の趣旨】

改正覚醒剤取締法では、医薬品覚醒剤原料の取扱いに関して、病院、診療所、飼育動物診療施設及び薬局並びに患者等における医薬品覚醒剤原料の適切な取扱いを確保するため、医薬品覚醒剤原料に係る譲渡、譲受、廃棄、帳簿作成義務等について所要の規定が設けられた。

また、改正覚醒剤取締法施行規則では、改正覚醒剤取締法の施行に伴う所要の手続規定及び届出様式が整備された。



担当：薬務対策・検査班 滝本
TEL 078-341-7711(代) 内線 3313
FAX 078-362-4713

別添

【関係団体】

一般社団法人兵庫県医師会
一般社団法人兵庫県歯科医師会
一般社団法人兵庫県病院協会
一般社団法人兵庫県民間病院協会
一般社団法人兵庫県精神科病院協会
兵庫県精神神経科診療所協会
一般社団法人兵庫県獣医師会
一般社団法人兵庫県薬剤師会
一般社団法人兵庫県病院薬剤師会
兵庫県医薬品卸業協会
兵庫県麻薬協会
兵庫県製薬協会

薬生発 0303 第 1 号
令和 2 年 3 月 3 日

各 都道府県知事
保健所設置市長 殿
特別区長

厚生労働省医薬・生活衛生局長
(公印省略)

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等
の一部を改正する法律の一部の施行について(覚醒剤取締法関係)

「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等の
一部を改正する法律」(令和元年法律第 63 号。以下「改正法」という。)につ
いては、令和元年 12 月 4 日に公布されるとともに、改正法のうち、第 4 条の
規定による覚せい剤取締法(昭和 26 年法律第 252 号。以下「覚取法」とい
う。)の一部改正に関連した「覚せい剤取締法施行規則等の一部を改正する省
令」(令和 2 年厚生労働省令第 15 号。以下「改正省令」という。)が本年 2 月
13 日に別添のとおり公布されたところです。

これらの改正の趣旨及び主な内容は下記のとおりですので、御了知の上、貴
管下関係団体、関係機関等に周知徹底を図るとともに、その実施に遺漏なきよ
うお願いします。

記

第 1 改正の趣旨

覚醒剤原料は、覚取法に基づく覚醒剤原料輸入業者又は覚醒剤原料輸出業者
の指定を受けた者が、厚生労働大臣の許可を受け、その業務のために輸出入する
場合のほかは、何人も輸出入してはならないこととされてきたが、一部の覚
醒剤原料が医薬品として疾病の治療の目的で用いられていることに鑑み、改正
法第 4 条の規定による改正後の覚取法(以下「改正覚取法」という。)におい
て、厚生労働大臣の許可を受けた場合には、医薬品である覚醒剤原料(以下
「医薬品覚醒剤原料」という。)を自己の疾病的治療の目的で携帯して輸出入
することを可能とした。

加えて、医薬品覚醒剤原料の取扱いに関して、病院、診療所及び飼育動物診療施設（以下「病院等」という。）、薬局（以下「病院等」と併せて「病院・薬局等」という。）並びに患者等における医薬品覚醒剤原料の適切な取扱いを確保するため、医薬品覚醒剤原料に係る譲渡、譲受、廃棄、帳簿作成義務等についても、改正覚取法において所要の規定を設けた。

さらに、改正省令第1条の規定による改正後の覚醒剤取締法施行規則（昭和26年厚生省令第30号。以下「改正覚取則」という。）において、改正法の施行に伴う所要の手続規定及び届出様式を整備した。

第2 改正の内容

1 携帯輸出入

（1）医薬品覚醒剤原料の携帯輸出入（改正覚取法第30条の6関係）

ア 改正覚取法第30条の6の規定により、本邦に入国する者又は本邦から出国する者があらかじめ厚生労働大臣の許可を受けた場合には、自己の疾病の治療の目的で医薬品覚醒剤原料を携帯して輸出入すること（以下「携帯輸出入」という。）が可能となったこと。

イ 携帯輸出入に係る許可申請は、出入国しようとする者が、「医薬品である覚醒剤原料携帯輸入（輸出）許可申請書（改正覚取則別記第10号様式）」に、医師の診断書（疾病名、治療経過及び医薬品覚醒剤原料の使用を必要とする旨を記載したもの）を添え、地方厚生（支）局麻薬取締部に提出して行うことである。また、この許可申請は手数料を要しないものであること（改正覚取則第12条）。

ウ 出国しようとする者が渡航期間中に施用した残余の医薬品覚醒剤原料を携帯して入国することが予想される場合、入国しようとする者が渡航期間中に施用した残余の医薬品覚醒剤原料を携帯して出国することが予想される場合は、覚醒剤原料携帯輸出許可と覚醒剤原料携帯輸入許可を同時に申請して差し支えないこと。

エ 地方厚生（支）局麻薬取締部から交付された許可書は、医薬品覚醒剤原料を携帯して本邦に入国する際又は本邦から出国する際に、それぞれ税関において提示するよう指導されたいこと。

2 譲渡、譲受、所持等

（1）患者又はその相続人等から病院・薬局等への医薬品覚醒剤原料の譲渡等（改正覚取法第30条の7第13号、第30条の9第1項第6号、第30条

の 9 第 2 項、第 30 条の 14 関係)

- ア 改正覚取法第 30 条の 7 第 13 号の規定により、医師等が交付し、又は薬剤師が調剤した医薬品覚醒剤原料（以下「調剤済医薬品覚醒剤原料」という。）を譲り受けた患者が死亡した場合において、その相続人又は相続人に代わって相続財産を管理する者（以下「相続人等」という。）による当該調剤済医薬品覚醒剤原料の所持が可能となったこと。
- イ 患者及びその相続人等は、調剤済医薬品覚醒剤原料が施用する必要がなくなった場合に、病院・薬局等（返却が可能な病院・薬局等については下記ウを参照。）の開設者へ返却することが可能となったこと（改正覚取法第 30 条の 9 第 1 項第 6 号）。
- ウ 患者及び相続人等は、病院等に調剤済医薬品覚醒剤原料を返却する場合、当該調剤済医薬品覚醒剤原料を患者に譲り渡した病院等以外の病院等への返却ができないこと（改正覚取法第 30 条の 9 第 1 項第 6 号。病院・薬局等における医薬品覚醒剤原料の取扱いについては免許制を取っていないところ、薬局と異なり、覚醒剤原料を取り扱わない病院等には鍵のかかる保管庫を設置する義務がなく、適切に保管することができない場合があるため。）。一方、薬局に返却を行う場合においては、返却先の薬局に制限が設けられていないこと。
- エ 病院・薬局等の開設者は、調剤済医薬品覚醒剤原料を患者又は相続人等から譲り受けた場合、改正覚取法第 30 条の 14 第 3 項及び改正覚取則第 19 条第 3 項の規定に基づき、病院・薬局等の所在地を管轄する都道府県知事に対し、速やかに「交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書（改正覚取則別記第 18 号様式）」を提出する必要があること。
- オ 病院・薬局等の開設者は、「交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書」を提出した後は、改正覚取法第 30 条の 9 第 2 項の規定に基づき、改正覚取則で定める方法で、速やかに調剤済医薬品覚醒剤原料を廃棄しなければならないこと（廃棄方法等の詳細は、下記 3 (1) を参照。）。
- カ 病院・薬局等の開設者は、譲り受けた調剤済医薬品覚醒剤原料を廃棄した後は、改正覚取法第 30 条の 14 第 2 項及び改正覚取則第 19 条第 2 項の規定に基づき、廃棄した日から起算して 30 日以内に、病院・薬局等の所在地を管轄する都道府県知事に対して「交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料廃棄届出書（改正覚取則別記第 17 号様式）」を提出する必要があること（下記 3 (1) エも参照。）。
- キ 改正覚取法第 30 条の 9 第 1 項第 6 号の規定は、患者及び相続人等に

対して、施用する必要がなくなった調剤済医薬品覚醒剤原料の譲渡を義務付けるものではないが、施用する必要がなくなった調剤済医薬品覚醒剤原料の適切かつ確実な廃棄を確保するためには、病院・薬局等がそれらを譲り受けた上で適切に廃棄することが望ましいため、医薬品覚醒剤原料を病院等が交付又は薬局が調剤する際に、その旨を病院・薬局等から患者に対して周知されたいこと。

(2) 病院・薬局等の開設者又は往診医師から覚醒剤原料製造業者等への覚醒剤原料の譲渡（改正覚取法第30条の9第1項第7号関係）

ア 改正覚取法第30条の9第1項第7号の規定により、病院・薬局等の開設者又は往診医師は、厚生労働大臣の許可を受けて、以下①及び②の場合は、覚醒剤原料輸入業者、覚醒剤原料製造業者、覚醒剤原料取扱者、覚醒剤研究者等（以下「覚醒剤原料製造業者等」という。）へ覚醒剤原料を譲渡することが可能となったこと。

① 改正覚取則第14条第2項第1号から第5号までに規定する覚醒剤原料を覚醒剤原料製造業者等に譲渡する場合（改正覚取法第30条の9第1項第7号及び改正覚取則第14条第2項）

② 患者の試験検査に使う医薬品覚醒剤原料を、覚醒剤原料研究者又は覚醒剤研究者に譲渡する場合（改正覚取則第14条第2項）

イ 上記の譲渡に係る許可の申請は、「覚醒剤原料譲渡許可申請書（改正覚取則別記第12号様式）」を地方厚生（支）局麻薬取締部に提出することによって行うものであること。また、この許可申請は手数料を要しないものであること（改正覚取則第14条第1項）。

3 医薬品覚醒剤原料の取扱い（改正覚取法第30条の13、第30条の14、第30条の17関係）

(1) 調剤済医薬品覚醒剤原料の廃棄方法（改正覚取法第30条の13及び第30条の14第2項関係）

ア 覚醒剤原料の廃棄については、その覚醒剤原料の保管場所の所在地の都道府県知事に届け出た上で、当該都道府県の職員の立会いの下で行うことが原則である（改正覚取法第30条の13前段）ところ、病院・薬局等の開設者が、改正覚取則に定める方法で調剤済医薬品覚醒剤原料を廃棄する場合については、その立会いを不要とした上で（改正覚取法第30条の13後段）、事後に都道府県知事への届出を求める（改正覚取法第30条の14第2項）こととしたこと。

イ 調剤済医薬品覚醒剤原料には、院内処方箋又は院外処方箋により調

剤された医薬品覚醒剤原料のほか、医師等が自ら調剤・交付した医薬品覚醒剤原料も含まれること。

- ウ 調剤済医薬品覚醒剤原料の廃棄は、改正覚取則第15条の規定により、焼却その他の覚醒剤原料を回収することが困難な方法により行わなければならぬこと。このうち「その他の方法」については、希釈、他の薬剤との混合等が考えられること。また、廃棄には、病院・薬局等の他の職員（管理薬剤師等）が立ち会うことが適当であること。
- エ 廃棄の届出については、調剤済医薬品覚醒剤原料の廃棄後30日以内に、「交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料廃棄届出書（改正覚取則別記第17号様式）」を病院・薬局等の所在地を管轄する都道府県知事に提出しなければならないこと。なお、患者又はその相続人等から返却された調剤済医薬品覚醒剤原料を廃棄する場合（改正覚取法30条の9第2項）も届出の対象となること。
- オ 廃棄届出書の氏名欄への記入については、病院・薬局等の開設者が法人の場合には、法人の名称並びに施設の長の職名、氏名及び押印として差し支えないこと。また、届出日から30日以内に複数の廃棄を行った場合、同一の届出書にまとめて記入して差し支えないこと。
- カ 調剤済医薬品覚醒剤原料以外の覚醒剤原料を廃棄する場合（使用期限切れや汚染によって施用できなくなった医薬品覚醒剤原料を廃棄する場合等）は、従前のとおり都道府県知事への事前届出及び都道府県職員の立会いが必要であること（改正覚取法第30条の13前段）。

（2）帳簿（改正覚取法第30条の17第3項関係）

- ア 改正覚取法第30条の17第3項の規定により、病院・薬局等の開設者及び往診医師に対して、帳簿の作成が義務付けられたこと。当該帳簿への記載事項については、通知（平成12年9月29日付け医薬麻第1793号厚生省医薬安全局麻薬課長通知の別添「病院・診療所・飼育動物診療施設・薬局における覚せい剤原料取扱いの手引き」において「記録することが望ましい」とされている帳簿）と同様であること。
- イ 帳簿には、譲り渡し、譲り受け、施用し、施用のため交付し、又は廃棄した医薬品覚醒剤原料の品名、数量、年月日を記載しなければならないこと。また、患者又はその相続人等から調剤済医薬品覚醒剤原料を譲り受けた場合には、患者又はその相続人等の氏名も併せて記載するよう指導されたいこと。
- ウ 改正覚取法第30条の14各項に基づく届出を行ったときは、帳簿に当該医薬品覚醒剤原料の品目及び数量を記載しなければならないこと。

エ 患者又はその相続人等から調剤済医薬品覚醒剤原料を譲り受けた場合やその調剤済医薬品覚醒剤原料を廃棄した場合について、帳簿と別に廃棄簿を備え、これに記入して差し支えないこと。

4 「覚せい剤」の表記に関する改正

改正法第4条により、覚取法の題名を「覚醒剤取締法」に改めるとともに、覚取法中の「覚せい剤」等の表記についても「覚醒剤」等に改めたこと。

また、改正省令により、覚取則についてもその題名を「覚醒剤取締法施行規則」に改めるとともに、覚取則中の「覚せい剤」等の表記を「覚醒剤」等に改めたこと。

第3 経過措置及び施行期日

1 改正前の様式による書類（改正省令附則第2条関係）

ア 改正省令の施行の際、改正前の様式により使用されている書類（各種指定証等）は改正後の様式とみなされるため、施行に伴って書換え等を行う必要はないこと。

イ 改正省令の施行の際現にある改正前の様式による用紙については、当分の間これを取り繕って使用することができる。

2 施行期日（改正法附則第1条及び改正省令附則第1条関係）

改正法附則第1条において、改正法の施行期日は公布の日から起算して1年を超えない範囲において政令で定めることとされているところ、改正法の施行期日を定める政令については、近日中の公布を予定していること。

以上

○厚生労働省令第十五号
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等の一部を改正する法律(令和元年法律第六十三号)の一部の施行に伴い、及び関係法令の規定に基づき、覚せい剤取締法施行規則等の一部を改正する省令を次のように定める。

令和二年二月十三日

厚生労働大臣 加藤 勝信

覚せい剤取締法施行規則の一部を改正する省令

(覚せい剤取締法施行規則の一部改正)

第一条 覚せい剤取締法(昭和二十六年厚生省令第三十号)の一部を次のように改正する。

(傍線部分は改正部分)

改 正 後	改 正 前
<u>覚醒剤取締法施行規則</u>	<u>覚せい剤取締法施行規則</u>
<u>覚醒剤施用機関等の指定基準</u>	<u>覚せい剤施用機関等の指定基準</u>
<u>第一条 覚醒剤取締法(以下「法」という)</u>	<u>第一条 覚せい剤取締法(以下「法」という)</u>
<u>第三条第二項に規定する覚醒剤施用機関及び覚醒剤研究者の指定基準は、次のとおりとする。</u>	<u>第三条第二項に規定する覚せい剤施用機関及び覚せい剤研究者の指定基準は、左の通りとする。</u>
<u>一 覚醒剤施用機関にあつては、精神科若しくは医療法施行令(昭和二十三年政令第三百二十六号)第三条の二第一項第一号ハ及び二(2)の規定により神經と組み合わせた名称を診療科名とする診療科の診療を行う病院若しくは診療所又は外科、整形外科、産婦人科、眼科若しくは耳鼻咽喉科の診療を行なう病院若しくは診療所であつて診療上覚醒剤の施用が特に必要と認められるものであること。</u>	<u>一 覚せい剤施用機関にあつては、精神科若しくは医療法施行令(昭和二十三年政令第三百二十六号)第三条の二第一項第一号ハ及び二(2)の規定により神經と組み合わせた名称を診療科名とする診療科の診療を行う病院若しくは診療所又は外科、整形外科、産婦人科、眼科若しくは耳鼻いんこう科の診療を行う病院若しくは診療所であつて診療上覚せい剤の施用が特に必要と認められるものであること。</u>
<u>二 覚醒剤研究者にあつては、医学、薬学、化学、応用化学その他の学術研究又は試験検査の業務に従事する者であつて、覚醒剤の使用が特に必要と認められるものであること。</u>	<u>二 覚せい剤研究者にあつては、医学、薬学、化学、応用化学その他の学術研究又は試験�査の業務に従事する者であつて、覚せい剤の使用が特に必要と認められるものであること。</u>

(覚醒剤製造業者等の指定申請書)

第一条 法第四条第一項の規定により覚醒剤製造業者の指定を受けようとする者及び同

第二項の規定により覚醒剤施用機関又は覚醒剤研究者の指定を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第一号様式の定めるところによる。

2 覚醒剤研究者は、前項の申請書に申請者の履歴書及び研究の計画書を添付しなければならない。

(覚醒剤製造業者等の指定証)

第三条 法第五条第一項の規定により覚醒剤製造業者、覚醒剤施用機関又は覚醒剤研究者に交付する指定証は、別記第二号様式の定めるところによる。

(製造の許可申請書)

第三条の二 法第十五条第二項の規定により覚醒剤の製造の許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第一号様式の二の定めるところによる。

(譲渡しの許可申請書)

第三条の三 法第十七条第五項の規定により覚醒剤の譲渡しの許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第二号様式の三の定めるところによる。

(一・二) (略)

(施用等の許可申請書)

第四条の五 法第二十条第六項の規定により覚醒剤の施用又は交付の許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第三号様式の二の定めるところによる。

2 (略)

(覚せい剤製造業者等の指定申請書)

第一条 法第四条第一項の規定により覚せい剤製造業者の指定を受けようとする者及び同

第二項の規定により覚せい剤施用機関又は覚せい剤研究者の指定を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第一号様式の定めるところによる。

2 覚せい剤研究者は、前項の申請書に申請者の履歴書及び研究の計画書を添付しなければならない。

(覚せい剤製造業者等の指定証)

第三条 法第五条第一項の規定により覚せい剤製造業者、覚せい剤施用機関又は覚せい剤研究者に交付する指定証は、別記第二号様式の定めるところによる。

(製造の許可申請書)

第三条の二 法第十五条第二項の規定により覚せい剤の製造の許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第二号様式の二の定めるところによる。

(譲渡しの許可申請書)

第三条の三 法第十七条第五項の規定により覚醒剤の譲渡しの許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第二号様式の三の定めるところによる。

(施用等の許可申請書)

第三条の三 法第十七条第五項の規定により覚醒剤の譲渡しの許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第二号様式の三の定めるところによる。

(一・二) (略)

第四条の四 覚醒剤取締法施行令（昭和四十八年政令第三百三十四号）第一条第一項の規定により示すべき方法の種類及び内容は、次に掲げる事項とする。

第四条の五 法第二十条第六項の規定により覚醒剤の施用又は交付の許可を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第三号様式の二の定めるところによる。

(封かん証紙)

第一条 法第二十二条第一項ただし書の規定による覚醒剤の届出は、別記第七号様式に定められたる交付申請書を厚生労働大臣に提出しなければならない。

2 覚醒剤製造業者は、政府発行の証紙の交付を受けようとするときは、別記第五号様式に定める交付申請書を厚生労働大臣に提出しなければならない。

(証紙による封入)

第六条 覚醒剤製造業者は、その製造した覚醒剤を、別表に定める品目別数量ごとに容器に收め、これに政府発行の証紙で封されなければならない。

(覚醒剤保管営業所の届出)

第七条 法第二十二条第一項但書の規定による覚醒剤の届出は、別記第七号様式に定められたる届出書によつて行わなければならない。

(廃棄の届出)

第八条 法第二十二条の二の規定による覚醒剤の廃棄の届出は、別記第七号様式に定められたる届出書によつて行わなければならない。

(覚醒剤原料輸入業者等の指定基準)

第九条 法第三十条の二に規定する覚醒剤原料輸入業者、覚醒剤原料輸出業者、覚醒剤原料製造業者、覚醒剤原料取扱者及び覚醒

剤原料輸入業者、覚醒剤原料輸出業者、覚

醒剤原料製造業者、覚醒剤原料取扱者及び覚醒

剤原料輸入業者等の指定は、次の各号に掲げる者に於けるものとする。

一 覚醒剤原料輸入業者 次に掲げる者

イ 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（昭和三十五年法律第百四十五号）以下「医

薬品医療機器等法」という。第十二条第一項の規定による医薬品の製造販売業の許可又は同法第十三条第一項の規定による医薬品の製造業の許可を受けている者

イ 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（昭和三十五年法律第百四十五号）第十二

条第一項の規定による医薬品の製造販売業の許可又は同法第十三条第一項の規定による医薬品の製造業の許可を受けている者

ロ 覚醒剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として輸入することを業とする者

(封かん証紙)

第二条 覚せい剤製造業者は、政府発行の証紙の交付を受けようとするときは、別記第五号様式に定める交付申請書を厚生労働大臣に提出しなければならない。

2 覚せい剤製造業者は、その製造した覚せい剤を、別表に定める品目別数量ごとに容器に收め、これに政府発行の証紙で封されなければならない。

(証紙による封入)

第六条 覚せい剤製造業者は、政府発行の証紙の交付を受けようとするときは、別記第五号様式に定める交付申請書を厚生労働大臣に提出しなければならない。

(覚せい剤保管営業所の届出)

第七条 法第二十二条第一項但書の規定による覚せい剤の届出は、別記第六号様式に定められたる届出書によつて行わなければならない。

(廃棄の届出)

第八条 法第二十二条の二の規定による覚せい剤の廃棄の届出は、別記第六号様式に定められたる届出書によつて行わなければならない。

(覚せい剤原料輸入業者等の指定基準)

第九条 法第三十条の二に規定する覚せい剤原料輸入業者、覚せい剤原料輸出業者、覚

せい剤原料製造業者、覚せい剤原料取扱者及び覚せい剤原料輸入業者等の指定は、次の各号に掲げる者に於けるものとする。

一 覚せい剤原料輸入業者 次に掲げる者

イ 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（昭和三十五年法律第百四十五号）第十二

条第一項の規定による医薬品の製造販売業の許可又は同法第十三条第一項の規定による医薬品の製造業の許可を受けている者

イ 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（昭和三十五年法律第百四十五号）第十二

条第一項の規定による医薬品の製造販売業の許可又は同法第十三条第一項の規定による医薬品の製造業の許可を受けている者

ロ 覚せい剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として輸入することを業とする者

ハ (略)

- 二 覚醒剤原料輸出業者** 次に掲げる者
イ (略)
- 口 医薬品、医療機器等法第四条第一項の規定により薬局開設の許可を受けてい る者
- 八 医薬品医療機器等法第二十六条第一項の規定による店舗販売業の許可又は第三十四条第一項の規定による卸販売業の許可を受けている者
- 二 覚醒剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として輸出することを業とする者
- 三 覚醒剤原料製造業者 次に掲げる者
イ・ロ (略)
- ハ 覚醒剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として製造することを業とする者
- 四 覚醒剤原料取扱者 次に掲げる者
イ・ハ (略)
- 二 覚醒剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として譲り渡すことを業とする者
- 五 覚醒剤原料研究者 第一条第二号に掲げる業務に従事する者
- (覚醒剤原料輸入業者等の指定申請書)
- 第十一条 法第三十条の五において準用する法第四条第一項又は第二項の規定により覚醒剤原料輸入業者 覚醒剤原料輸出業者 覚醒剤原料製造業者、覚醒剤原料取扱者又は覚醒剤原料研究者の指定を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第八号様式の定めるところによる。
- 前項の申請書には、覚醒剤原料輸入業者、覚醒剤原料製造業者、覚醒剤原料輸出業者、覚醒剤原料取扱者が法人の場合にあつては申請者の定款又は寄附行為の写しを、覚醒剤原料研究者があつては申請者の履歴書及び研究の計画書を添付しなければならない。
- 二 覚せい剤原料輸出業者** 次に掲げる者
イ (略)
- 口 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四条第一項の規定により薬局開設の許可を受けている者
- 八 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二十六条第一項の規定による店舗販売業の許可又は第三十四条第一項の規定による卸販売業の許可を受けている者
- 二 覚せい剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として輸出することを業とする者
- 三 覚せい剤原料製造業者 次に掲げる者
イ・ロ (略)
- ハ 覚せい剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として製造することを業とする者
- 四 覚せい剤原料取扱者 次に掲げる者
イ・ハ (略)
- 二 覚せい剤原料を香料又は試薬その他の化学薬品として譲り渡すことを業とする者
- 五 覚せい剤原料研究者 第一条第二号に掲げる業務に従事する者
- (覚せい剤原料輸入業者等の指定申請書)
- 第十一条 法第三十条の六において準用する法第四条第一項又は第二項の規定により覚せい剤原料輸入業者 覚せい剤原料輸出業者 覚せい剤原料製造業者、覚せい剤原料取扱者又は覚せい剤原料研究者の指定を受けようとする者の提出すべき申請書は、別記第八号様式の定めるところによる。
- 前項の申請書には、疾病名、治療経過及び医薬品である覚醒剤原料の施用を必要とする旨を記載した医師の診断書を添付しなければならない。
- 二 覚醒剤原料の輸入及び輸出の許可申請書**
- 第十二条 法第三十条の六第三項の規定により覚醒剤原料の輸入又は輸出の許可を受けようとする覚醒剤原料輸入業者又は覚醒剤原料輸出業者の提出すべき申請書は、別記第九号様式の定めるところによる。
- (新設)
- 二 覚せい剤原料の輸入及び輸出の許可申請書**
- 第十三条 法第三十条の六第四項の規定により覚醒剤原料の輸入又は輸出の許可を受けようとする覚醒剤原料輸入業者又は覚醒剤原料輸出業者の提出すべき申請書は、別記第十号様式の定めるところによる。
- 第十四条 法第三十条の九第一項第七号の規定による覚醒剤原料の譲渡しの許可是、地方厚生労働大臣の許可を受けて、次の各号のいずれかに該当する覚醒剤原料を同条第一号又は第三号から第五号までに規定する者に譲り渡す場合及び医薬品である覚醒剤原料を患者の試験検査のために同条第五号に規定する者に譲り渡す場合とする。
- 一 全部又は一部が不潔な物質又は変質若しくは変敗した物質から成つているもの

(覚醒剤原料輸入業者等の指定証)

(覚せい剤原料輸入業者等の指定証)

第十一條 法第三十条の五において準用する法第五条第一項の規定により覚醒剤原料輸入業者、覚醒剤原料輸出業者、覚せい剤原料輸出業者、覚せい剤原料取扱者又は覚せい剤原料研究者に交付する指定証は、別記第九号様式の定めるところによる。

第十一條 法第三十条の五において準用する法第五条第一項の規定により覚せい剤原料輸入業者、覚せい剤原料輸出業者、覚せい剤原料製造業者、覚せい剤原料取扱者又は覚せい剤原料研究者に交付する指定証は、別記第九号様式の定めるところによる。

二 異物が混入し、又は付着しているもの
三 その容器又は包装に破損が生じているもの

四 前三号に掲げるもののほか、覚醒剤原

料又はその容器若しくは包装に異常が生

じ、又は生じておそれがあるもの

五 法第三十条の七第三号から第五号まで

に規定する者が依頼した医薬品医療機器

等法第八十条の二第二項に規定する治験

又は臨床研究法(平成二十九年法律第十一

六号)第二条第一項に規定する臨床研究

において使用する予定であつた覚醒剤原

料のうち、当該治験又は臨床研究に使用

する必要がなくなつたもの

(廃棄の方法)

第十五条 法第三十条の九第二項及び法第三

十条の十三ただし書に規定する廃棄は、焼

却その他の覚醒剤原料を回収することが困

難な方法により行わなければならない。

(譲渡証及び譲受証)

第十六条 法第三十条の十第一項に規定する

譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第十三

号様式及び第十四号様式による。

2 (略)

第十七条 (略)

(覚醒剤原料の保管場所の届出)

第十八条 法第三十条の十二第二項第一号の

規定による届出は、覚醒剤原料を保管しよ

うとする場所を管轄する都道府県知事を経

て厚生労働大臣に、同条第二号に規定する

届出は、覚醒剤原料を保管しようとする場

所の所在地の都道府県知事に、別記第十五

号様式に定める届出書を提出することによ

つて行わなければならない。

(廃棄等の届出)

第十九条 法第三十条の十三の規定による覚

醒剤原料の廃棄の届出は、別記第十六号様

式に定める届出書によつて行わなければな

らない。

2 法第三十条の十四第二項の規定による医

薬品である覚醒剤原料の廃棄の届出は、当

該医薬品である覚醒剤原料を廃棄した薬局

又は病院、診療所若しくは飼育動物診療施

設の所在地の都道府県知事に、別記第十七

号様式に定める届出書を提出することによ

つて行わなければならない。

3 法第三十条の十四第三項の規定による医

薬品である覚醒剤原料の譲受の届出は、当

該医薬品である覚醒剤原料を譲り受けた薬

局又は病院、診療所若しくは飼育動物診療

施設の所在地の都道府県知事に、別記第十

八号様式に定める届出書を提出することによ

つて行わなければならない。

(取去証)

第十二条 覚醒剤監視員は、法第三十二条规定による譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第

十一号様式の二及び第十号様式の三による。

2 (略)

(新設)

第十三条 覚醒剤監視員は、法第三十二条规定による譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第

十一号様式の二及び第十号様式の三による。

(身分を示す証票)

第十四条 覚醒剤監視員が携帯すべき身分を示す証

票は、別記第二十号様式の定めるところに

ある。

(犯罪鑑識用覚醒剤等に関する記載事項)

第十五条 覚醒剤監視員は、法第三十二条规定による譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第

十一号様式の三及び第十号様式の三による。

(身分を示す証票)

第十六条 覚醒剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(犯罪鑑識用覚せい剤等に関する記載事項)

第十七条 覚醒剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十八条 覚醒剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十九条 覚醒剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(新設)

第十三条の三 覚せい剤監視員は、法第三十二条规定による譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第十一号様式の三及び第十号様式の三による。

(身分を示す証票)

第十四条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十五条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十六条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十七条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十八条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第十九条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十条 覚せい剤監視員は、法第三十二条规定による譲渡証及び譲受証は、それぞれ別記第

十一号様式の三及び第十号様式の三による。

(身分を示す証票)

第二十一条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十二条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十三条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十四条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十五条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十六条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(身分を示す証票)

第二十七条 覚せい剤監視員が携帯すべき身分を示す証票は、別記第二十一号様式の四の定めるところによる。

(国の開設する覚醒剤施用機関の指定証)

(国の開設する覚せい剤施用機関の指定証)

別記第一申請依頼書及び次のものと並ぶ。

別記第一号様式(一) (第二条関係)

第十一條 法第三十五條第三項の規定による國の開設する覚醒剤施用機関の管理者に交付する指定証は、別記第一十一号様式の定めるところによる。

2 厚生労働大臣は、國の開設する覚醒剤施用機関において指定証を毀損し、又は亡失したときは、主務大臣の請求に基づいて指定証の再交付をする。

第十四條 第十五條 (略)

(権限の委任)

第十六條 法第四十条の三第1項の規定により、次に掲げる厚生労働大臣の権限は、地方厚生局長に委任する。ただし、厚生労働大臣が第四号及び第十七号から第十九号までに掲げる権限を細へ行つゝとを妨げない。

(監)

+1 法第三十条の六第一項、第三項及び第四項に規定する権限

+1 法第三十条の九第一項第七号に規定する権限

+1 法第三十条の十一第一項に規定する権限 (覚醒剤製造業者に係るもの)を除く。

+1 法第三十条の十四第一項及び第四項に規定する権限

+1 法第三十一条の規定する権限 (覚醒剤製造業者及び國の開設する覚醒剤施用機関に係るもの)を除く。

+1 法第三十二条第一項及び第二項に規定する権限 (覚醒剤製造業者及び國の開設する覚醒剤施用機関に係るもの)を除く。

+1 法第三十四条に規定する権限 (覚醒剤製造業者に係るもの)を除く。

2 (略)

第十四條 法第三十五条の規定により國の開設する覚せい剤施用機関の管理者に交付する指定証は、別記第十二号様式の定めるところによる。

2 厚生労働大臣が、國の開設する覚せい剤施用機関において指定証を毀損し、又は亡失したときは、主務大臣の請求に基づいて指定証の再交付をする。

第十五條 第十六條 (略)

(権限の委任)

第十七條 法第四十条の三第1項の規定により、次に掲げる厚生労働大臣の権限は、地方厚生局長に委任する。ただし、厚生労働大臣が第四号及び第十六号から第十八号までに掲げる権限を細へ行つゝとを妨げない。

(監)

+1 法第三十条の六に規定する権限

+1 法第三十条の九に規定する権限

+1 法第三十条の十一に規定する権限 (覚醒剤製造業者に係るもの)を除く。

+1 法第三十条の十四に規定する権限

+1 法第三十一条に規定する権限 (覚醒剤製造業者及び國の開設する覚醒剤施用機関に係るもの)を除く。

+1 法第三十二条第一項及び第二項に規定する権限 (覚醒剤製造業者及び國の開設する覚醒剤施用機関に係るもの)を除く。

+1 法第三十四条に規定する権限 (覚醒剤製造業者に係るもの)を除く。

2 (略)

収入印紙

覚醒剤製造業者指定申請書

別記第一申請依頼書及び次のものと並ぶ。

年月日

住所

氏名

厚生労働大臣 殿

医薬品製造販売業許可番号	医薬品製造業許可番号
製造所の所在地及び名称	製造所の所在地及び名称
参考事項	参考事項

備考

- 用紙の大きさは、A4とする。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書く。
- 収入印紙は、消印してはならない。
- 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 主たる機能を有する事務所の所在地及び名称欄には、総括製造販賣責任者がそなへる。
- 製造品目欄には、別冊別表による記載すること。
- 参考事項欄には、当該製造所における覚醒剤の製造設備及び能力の概要その他参考となるべき事項を記載すること。

記録紙 | 勧服紙別紙第一号様式(一) (第二条関係)

記録紙 | 勧服紙別紙第三号様式(三) (第二条関係)

覚醒剤取締法別紙第一号様式(二) (第二条関係)

覚醒剤研究者指定申請書

覚醒剤取締法第4条第2項の規定により覚醒剤取締法第4条第2項の規定により覚醒剤研究者の指定を申請します。

号外第27号

年月日

住所
氏名

(印)

都道府県知事 殿

都道府県知事 殿

(印)

日曜木曜13月2年2和令

報

都道府県知事 殿
病院(診療所)の所在地及び名称
診 療 科 名
管 理 者 の 氏 名
参 考 事 項

研究所の所在地及び名称	研究事項
覚醒剤を必要とする研究事項	
参考事項	

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 4 診療科名欄には、医療法施行規則第1条の14第1項第4号の診療科名を記載すること。
- 5 参考事項欄には、月平均覚醒剤使用予想量その他参考となるべき事項を記載すること。

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 4 診療科名欄には、医療法施行規則第1条の14第1項第4号の診療科名を記載すること。
- 5 参考事項欄には、月平均覚醒剤使用予想量その他参考となるべき事項を記載すること。

別記第二号様式(一) (第三条関係)
覚醒剤取締法第3条第1項の規定により
別記第二号様式(二) (第三条関係)
覚醒剤製造業者指定証

覚醒剤施用機関指定証

指定番号第 号

住 所
氏 名
製造所の所在地
製造所の名称

覚醒剤取締法第3条第1項の規定により覚醒剤製造業者として指定したことを
証明する。

年 月 日

□

別記第二号様式(一) (第三条関係)
覚醒剤取締法第3条第1項の規定により
別記第二号様式(二) (第三条関係)
覚醒剤施用機関指定証

指定番号第 号

住 所
氏 名
病院(診療所)の所在地
病院(診療所)の名称

覚醒剤取締法第3条第1項の規定により覚醒剤施用機関として指定したことを
証明する。

年 月 日

都道府県知事

□

令和2年2月13日 木曜日

覚醒剤取締法第3条第1項の規定により、
別記第二号様式(三) (第三条関係)

覚醒剤取締法第15条第2項の規定により、
別記第二号様式の二 (第三条の二関係)

覚醒剤研究者指定証

指定番号第

号

覚醒剤製造許可申請書

住所

氏名

研究所の所在地

研究所の名称

年 月 日

住所
氏名
㊞

厚生労働大臣 殿

覚醒剤取締法第3条第1項の規定により、
覚醒剤研究者として指定したことを証
明する。

研究所の所在地及び名称	
覚醒剤研究者指定年月日 及び番号	
製造品目	
製造期間	
製造を特に必要とする事由	
参考事項	

同

都道府県知事

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 製造品目欄には、一般的名称を記載すること。
- 4 参考事項欄には、製造予想量その他参考となるべき事項を記載すること。

記録紙川取扱いのものとある。

別記第二号様式の三(第三条の三関係)

覚醒剤譲渡許可申請書

譲 渡 人	指定証の番号	第 号	指定年月日	年 月 日
	住 所			
覚醒剤 研究者 等	氏 名			
	品 名	数	量	
譲り渡そうとする覚醒剤				
譲 渡 先	指定証の番号	第 号	指定年月日	年 月 日
	住 所			
氏 名				
譲渡しの理由				
上記のとおり、覚醒剤を譲り渡したいので申請します。				
年 月 日				
住 所				
氏 名				
(印)				

別記第三号様式(一)(第四条関係)

覚 醒 剂 譲 渡 証				口 年 月 日
譲渡人の指定証の番号		第 号	譲渡人の指定の種類	
譲渡人	住 所			
	氏 名			
品 名	数 量			備 考

(注意)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 住所欄には、覚醒剤製造業者にあつてはその所在地を記入し、覚醒剤研究者にあつては所属研究所の所在地を記入すること。
- 3 氏名欄には、覚醒剤製造業者にあつてはその名称を記入し、覚醒剤研究者にあつては所属研究所の名称及び覚醒剤研究者の氏名を記入すること。
- 4 余白には、斜線を引くこと。

記録紙川取扱いのものとある。

別記第三号様式(二)のより改め。

別記第三号様式(二) (第四条の五関係)
別記第三号様式(二) (第四条の五関係)

覚醒剤交付許可申請書

覚醒剤取締法第20条第6項の規定により覚醒剤の適用の許可を申請します。

年 月 日

住 所
氏 名

地方厚生(支)局長 殿

④

研究所の所在地及び名称		
覚醒剤研究者指定年月日及び番号		
施用し、又は施用のため交付する品名	施用	
施用し、又は施用のため交付すること を特に必要とする事由	施用のための交付	
参考事項		

備考

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 施用し、又は施用のため交付する品名欄には、剤型別に一般的な名称を記載すること。
- 参考事項欄には、月平均覚醒剤施用予想量その他参考となるべき事項を記載すること。

別記第三号様式(二) (第四条関係)

覚 醒 剂 取 締 法			
覚 醒 剂 譲 受 証			
年 月 年 月			
譲受人の指定証の番号	第 号	譲受人の指定の種類	
譲受人	住 所		
	氏 名		
品 名	数	量	備 考

(注意)

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 住所欄には、覚醒剤製造業者及び覚醒剤施用機関にあつてはその所在地を記入し、覚醒剤研究者にあつては所属研究所の所在地を記入すること。
- 氏名欄には、覚醒剤製造業者及び覚醒剤施用機関にあつてはその名称を記入し、覚醒剤研究者にあつては所属研究所の名称及び覚醒剤研究者の氏名を記入すること。
- 余白には、斜線を引くこと。

認認取締法第21条第1項の規定により覚醒剤封かん証紙の交付を次のとおり申請します。

別記第五号様式(第五条関係)

収入印紙

封かん証紙交付申請書

認認取締法第22条第1項ただし書の規定により覚醒剤保管営業所を定めたので届け出ます。

覚醒剤取締法第22条第2項に規定する覚醒剤保管営業所の届出書

覚醒剤取締法第21条第1項の規定により覚醒剤封かん証紙の交付を次のとおり申請します。

年月日

住所

住所

氏名

氏名

(印)

(印)

住所
氏名
製造所の所在地

住所
氏名
製造所の所在地

(印)

(印)

覚醒剤製造業者指定番号	厚生労働大臣殿
封かん証紙申請枚数	枚
未使用封かん証紙保有枚数	枚

覚醒剤製造業者指定番号	厚生労働大臣殿
覚醒剤保管営業所の所在地及び名称	厚生労働大臣殿
薬剤師の氏名	厚生労働大臣殿
保管品目	厚生労働大臣殿
参考事項	厚生労働大臣殿

備考

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 収入印紙は、消印してはならないこと。
- 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 未使用封かん証紙保有数欄には、申請時現在の枚数を記入すること。
- 参考事項欄には、保管営業所の構造設備及び保管方法の概要その他参考となるべき事項を記載すること。

記載欄に申請者や次のものと並ぶ。
別記第七号様式(第八条関係)

覚醒剤廃棄届出書

覚醒剤取締法第22条の2の規定により覚醒剤の廃棄を届け出ます。

年月日

住所
氏名

(印)

都道府県知事 殿

廃棄しようとする覚醒剤の品目及び数量
廃棄の日時
廃棄の場所
廃棄の事由
参考事項

備考

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、國の開設する施用機關にあっては、当該施用機關の管理者の氏名とすること。
- 廃棄しようとする覚醒剤の品目及び数量欄には、剤型別に一般的な名称及びその数量を記載すること。
- 参考事項欄には、一般的な名称を記載すること。
- 参考事項欄には、申請者が覚醒剤取締法施行規則第9条第1号から第3号までに規定する者のいずれに該当するかの別及び当該各号に規定するいずれに該当するかの別並びにその業種名その他参考となるべき事項(覚醒剤原料にあっては、その製造工程、設備及び能力の概要等)を記載すること。

印紙

輸入業者
輸出業者
指定申請書
覚醒剤原料
製造業者

覚醒剤取締法第30条の5において準用する同法第4条第1項の規定により、覚醒剤原料輸出業者の指定を申請します。

年月日

住所
氏名

(印)

地方厚生(支)局長 殿

業務所(製造所)の所在地及び名称
輸入(輸出、製造)品目
参考事項

別記第八号様式(二)を次のように改める。

別記第八号様式(二) (第十条関係)

覚醒剤原料取扱者指定申請書

覚醒剤取締法第30条の5において準用する同法第4条第2項の規定により覚醒剤原料取扱者の指定を申請します。

別記第八号様式(三)を次のよつと改める。

覚認料取締法第30条の5において準用する同法第4条第2項の規定により、覚認料原案研究者の指定を申請します。

業務所の所在地及び名称	
取扱品目	
参考事項	

研究所の所在地及び名称
覚醒剤原料を必要とする研究事項
参考事項

三

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
 - 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
 - 4 取扱品目欄には、一般的の名称を記載すること。
 - 5 参考事項欄には、覚醒剤取締法施行規則第9条第4号に規定する者のいずれに該当するかの別及びその業種名その他参考となるべき事項を記載すること。

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 文字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
 - 3 参考事項欄には、月平均覚醒剤原料使用予想量その他参考となるべき事項を記載すること。

令和2年2月13日 木曜日

加 報

別記第九号様式(一) (第十一条関係)
別記第九号様式(二) (第十一条関係)

輸入業者指定証
輸出業者指定証
製造業

指定番号第 号

住 所
氏 名
業務所 (製造所) の所在地
業務所 (製造所) の名 称

覚醒剤取締法第30条の2の規定により、覚醒剤原料輸出業者として指定したこと
を証明する。

年 月 日

地方厚生(支)局長

印

別記第九号様式(二) (第十一条関係)

輸入業者指定証
輸出業者指定証
製造業

指定番号第 号

住 所
氏 名
業務所の所在地
業務所の名 称

覚醒剤取締法第30条の2の規定により、覚醒剤原料取扱者として指定したこと
を証明する。

年 月 日

都道府県知事

印

別記第九号様式(三) (第十一条関係)
別記第二十一号様式 (第二十三条関係)

覚醒剤原料研究者指定証

別記第十号様式(一) (第十一条関係)
別記第二十一号様式 (第二十三条関係)

国に開設する覚醒剤施用機関指定証

指定番号第 号

指定番号第 号

号

病院(診療所)の所在地

住所
氏名
研究所の所在地

病院(診療所)の名称

研究所の名称

覚醒剤取締法第30条の2の規定により、覚醒剤原料研究者として指定したこと
を証明する。

年 月 日

印

年 月 日

印

覚醒剤取締法第35条第1項の規定により覚醒剤施用機関として指定したこと
を証明する。

年 月 日

厚生労働大臣

印

都道府県知事

令和2年2月13日 木曜日

別記第一号様式の川を次のものに改め、同様式を別記第十九号様式とする。
別記第二号様式(第二十一条関係)

別記第一号様式の川を次のものに改め、同様式を別記第十九号様式とする。

第 号	官職 氏名	年 月 日 生 年 月 日 發行 (1年間有効)	厚生労働省 (都道府県) ④
覚醒剤監視員身分証明書			
写真貼付面			

表面

12cm

8cm

裏面

この証票を携帯する者は、覚醒剤取締法第32条第1項又は第2項の規定により立入検査又は取扱を行う職種を有するものである。

第32条 厚生労働大臣又は都道府県知事は、覚醒剤の取扱り上必要なときは、当該職員を管轄する研究所、覚醒剤製造業者の製造所若しくは覚醒剤保管場所、覚醒剤輸用機関である研究所若しくは診療所、覚醒剤研究者の研究所その他覚醒剤に関する施設若しくは販賣者その他の物件を押収させ、覚醒剤若しくは覚醒剤であることを限る。前項の規定は、販賣を試験のため必要な最小量に限り取去し、又は覚醒剤製造業者、覚醒剤輸用機関の開設者若しくは管理者、覚醒剤使用機関において診療に從事する医師、覚醒剤研究者その他の関係者について質問をさせることができること。

3 前2項の規定は、犯罪搜査のために認められたものと解してはならない。

第33条 第22条の2(医薬)、第24条第3項(指定医)の禁止第1号から第7号までに規定する者が他の関係者について質問をさせることができる。

3 前2項の規定は、犯罪搜査のために認められたものと解してはならない。

第33条 第22条の2(医薬)、第24条第3項(指定医)の禁止第1号から第7号までに規定する者が他の関係者について質問をさせることができる。

3 前2項の規定は、犯罪搜査のために認められたものと解してはならない。

1 指定を受けた者又は、機関の所在地

2 指定証の番号

3 指定の種類

4 氏名
(法人にあつては、
名 称)

5 取去場所

6 品名・数量

覚醒剤取締法第32条第1項(第2項)の規定により試験のため上記のとおり取去する。

年 月 日

所属庁
取去者 官職 氏名

(注意)
用紙の大きさは、A4とすること。

別記第十九号様式(第二十条関係)

番号	番号
收去証(控)	
1 指定を受けた者又は、機関の所在地	1 指定を受けた者又は、機関の所在地
2 指定証の番号	2 指定証の番号
3 指定の種類	3 指定の種類
4 氏名 (法人にあつては、 名 称)	4 氏名 (法人にあつては、 名 称)
5 取去場所	5 取去場所
6 品名・数量	6 品名・数量
覚醒剤取締法第32条第1項(第2項)の規定により試験のため上記のとおり取去する。	
年 月 日	年 月 日
所属庁 取去者 官職 氏名	
備考	

覚醒剤原料廃棄届出書

覚醒剤取締法第30条の13の規定により覚醒剤原料の廃棄を届け出ます。

年月日

住所
氏名

年月日

住所
氏名

都道府県知事殿

都道府県知事殿

廃棄しようとする覚醒剤原料の品目及び数量

廃棄しようとする施設の所在地及び名称

廃棄の日時

廃棄の場所

廃棄の事由

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。

3 届出者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、國の開設する病院又は診療所にあつては、その管理者の氏名を、國の開設する飼育動物診療施設にあつては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。

4 廃棄しようとする覚醒剤原料の品目及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあつては一般的名称及びその数量を記載すること。

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。

3 届出者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、國の開設する病院又は診療所にあつては、その管理者の氏名を、國の開設する飼育動物診療施設にあつては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。

4 廃棄した医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあつては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあつては一般的名称及びその数量を記載すること。

別記第十八号様式（第十九条第三項関係）

交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原料譲受届出書

覚醒剤取締法第30条の9第1項第6号の規定により交付又は調剤済みの医薬品である覚醒剤原液を譲り受けたことを同法第30条の14第3項の規定により届け出ます。

年 月 日

•

譲り渡した者の氏名		
譲り受けた医薬品である覚醒剤原料	品 名	数 量
譲り受けた施設の所在地及び名称		
譲り受けた日時		
譲り受けた場所		
譲り受けた事由		
廃棄の日時(予定)	-	
廃棄の場所(予定)		
廃棄の方法(予定)		
参考事項		

指定の種類、番号及び年月日	
業務所(製造所)の所在地及び名称	
覚醒剤原料を保管しようとする場所	
参考事項	

令和2年2月13日 木曜日 官 報 (号外第27号)

都道府県知事 殿			
譲り渡した者の氏名			
譲り受けた医薬品である覚醒剤原料及び名称	品名	数量	
譲り受けた施設の所在地及び名称			
譲り受けた日時			
譲り受けた場所			
譲り受けた事由			
廃棄の日時(予定)	-		
廃棄の場所(予定)			
廃棄の方法(予定)			
参考事項	-		

備考

- 用紙の大きさは、A4とすること。
- 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、國の開設する病院又は診療所にあっては、その管理者の氏名を、國の開設する精神動物診療施設にあっては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。
- 譲り受けた医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品にあっては日本薬局方に定められた名称及びその数量を、その他にあっては一般的な新及びその数量を記載すること。

別記第十一号様式を次のように改め、同様式を別記第十五号様式とする
別記第十五号様式（第十八条関係）

卷之三

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
 - 3 申請者が法人の場合は、その名称及び代表者の氏名を記載すること。ただし、國の開設する病院又は診療所にあっては、その管理者の氏名を、國の開設する飼育動物診療施設にあっては開設者の指定する職員の氏名を記載すること。
 - 4 譲り受けた医薬品である覚醒剤原料の品名及び数量欄には、日本薬局方医薬品については日本薬局方に定められた名前及びその数量を、その他にあっては一般的な名称及びその数量を記載すること。
 - 4 参考事項欄には、保管場所の構造、設備及び保管方法の概要、保管品目その他参考となるべき事項を記載すること。

別記第十一号様式の三を次のように改め、同様式を別記第十四号様式とする。

別記第十号様式の二を次のようとに改め、
同様式を別記第十二号様式とする
別記第十三号様式（第十六条関係）

発程剤原料譲渡証							
年月日							
譲渡年月日		住 所		仕 氏 名			
譲 渡 人		住 所		(印)			
指定の種類及び番号							
譲受人	住 所						
	氏 名						
	品 名	容 量	個 数	數 數	量 値	備 考	

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
 - 2 文字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
 - 3 講演人が法人の場合には氏名欄にはその名前及び代表者の氏名を記載すること。
 - 4 品名欄には、日本薬局方医薬品にあつては、日本薬局方に定められた名称を、その他にあつては一般的な名称を記載すること。
 - 5 余白には、斜線を引くこと。

該記載十項基に於けるものと略す。 医薬品の記載十一項基に於けるものと略す。

別記第十一号様式(第十三条関係)

覚醒剤原料輸入(輸出)許可申請書

覚醒剤取締法第30条の6第4項の規定により覚醒剤原料の輸入(輸出)の許可を申請します。

年月日	住 所
地所 方厚生(支)局長 殿	氏名
指定の番号及び年月日	
業務所の所在地及び名称	
輸入(輸出)の品目及び数量	
輸入(輸出)の期間	
輸出(輸入)者の氏名及び住所	
輸入(輸出)港名	
参考事項	

携帯して輸入(輸出)しようとする医薬品である覚醒剤原料	品 名	數 量

入国(出國)する理由

医薬品である覚醒剤原料の施用を必要とする理由

入国(出國)の期間

入国(出國)港名

上記のとおり、医薬品である覚醒剤原料を携帶して輸入(輸出)したいので申請します。

年月日

住 所

(ローマ字)
氏名

備考

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 字は、墨又はインクを用い、楷書ではつきり書くこと。
- 3 申請者が法人の場合は、氏名欄には、その名称及び代表者の氏名を記載すること。
- 4 輸入(輸出)の品目欄には、一般的な名称を記載すること。
- 5 参考事項欄には、輸送の方法その他参考となるべき事項を記載すること。

木曜日 13月2年2和令

該記載十一項基の次に於けるものと略す。
別記第十号様式(第十二条関係)

医薬品である覚醒剤原料携帶輸入(輸出)許可申請書

地方厚生(支)局長 殿

(注意)
用紙の大きさは、A4とすること。

別記第十一号様式の次に次の二様式を添へる。
別記第十二号様式(第十四条関係)

覚醒剤原料譲渡許可申請書

(麻薬及び向精神薬取締法施行規則の一部改正)
第十四条 麻薬及び向精神薬取締法(昭和二十八年厚生省令第十四号)の一部を次の表のよう
く改正する。

(傍線部分は改正部分)

改	正	後	改	正	前
---	---	---	---	---	---

氏名 (法人にあつては、 名称)	品名	容 量	個 数	袋 数	量
------------------------	----	--------	--------	--------	---

被
渡
人
(法人にあつては、
主たる事務所の所
在地)

被
渡
し
の
理
由

上記のとおり、覚醒剤原料を譲り渡したいので申請します。

年月日

指定証の番号
被
渡
人
(法人にあつては、
主たる事務所の所
在地)

被
渡
し
の
理
由

(注意)
用紙の大きさは、A4とするごと。

第十四条 法第五十条第一項の規定により、
向精神薬輸入業者、向精神薬輸出業者、向
精神薬製造製剤業者又は向精神薬使用業者
の免許を受けようとする者は、地方厚生局
長に、向精神薬卸売業者又は向精神薬小売
業者の免許を受けようとする者は、その向
精神薬営業所の所在地を管轄する都道府県
知事に、別記第二十号様式による申請書に、
次に掲げる書類を添えて、これを提出しな
ければならない。ただし、向精神薬輸入業
者、向精神薬製造製剤業者又は向精神薬使
用業者の免許を受けようとする者が、当該
申請に係る向精神薬営業所について、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(昭和三十五年法律

第十四条 法第五十条第一項の規定により、
向精神薬輸入業者、向精神薬輸出業者、向
精神薬製造製剤業者又は向精神薬使用業者
の免許を受けようとする者は、地方厚生局
長に、向精神薬卸売業者又は向精神薬小売
業者の免許を受けようとする者は、その向
精神薬営業所の所在地を管轄する都道府県
知事に、別記第二十号様式による申請書に、
次に掲げる書類を添えて、これを提出しな
ければならない。ただし、向精神薬輸入業
者、向精神薬製造製剤業者又は向精神薬使
用業者の免許を受けようとする者が、当該
申請に係る向精神薬営業所について、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(昭和三十五年法律

<p>第三百四十五号。以下「医薬品医療機器等法」という)の規定による医薬品の製造販売業又は製造業の許可を受けている場合であつて、当該申請書にその旨を付記し、かつ、当該許可に係る医薬品、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施行規則(昭和三十六年厚生省令第一号)以下医薬品医療機器等法施行規則(とくう)第二十条又は第二十七条に規定する許可証の写しを添付したときは、第二号及び第三号に掲げる書類を添付することを要しない。</p> <p>一・二 (略)</p> <p>三 申請者(申請者が法人又は団体であるときは、その業務を行う役員とする)に係る精神の機能の障害又は当該申請者が麻薬中毒者若しくは覚醒剤の中毒者であるかないかに関する医師の診断書</p>	
改	正
後	
(他の省令の準用)	

改 正 後	改 正 前
(他の省令の準用)	(他の省令の準用)
第二十条 次の省令の規定については、機構を国とみなして、これらの規定を準用する。	第二十条 次の省令の規定については、機構を国とみなして、これらの規定を準用する。
一・二 (略)	一・二 (略)
三 覚醒剤取締法施行規則 (昭和二十六年厚生省令第三十号) 第二十三条	三 覚せい剤取締法施行規則 (昭和二十六年厚生省令第三十号) 第十四条
前項の規定により覚醒剤取締法施行規則二十三条第二項の規定を準用する場合においては、同項中「 <u>主務大臣</u> 」とあるのは、「当該覚醒剤使用機関を開設する独立行政法人労働者健康安全機構」と読み替えるものとする。	2 前項の規定により覚せい剤取締法施行規則第十四条第二項の規定を準用する場合においては、同項中「 <u>主務大臣</u> 」とあるのは、「当該覚せい剤使用機関を開設する独立行政法人労働者健康安全機構」と読み替えるものとする。

三 申請者（申請者が法人又は団体であるときは、その業務を行う役員と（する。）に係る精神の機能の障害又は当該申請者が麻薬中毒者若しくは覚醒剤の中毒者であるかないかに関する医師の診断書

（独立行政法人労働者健康安全機構の業務運営）

第三条 独立行政法人労働者健康安全機構の業務
改正
成十六年厚生労働省令第五十六号）の一部を次

第一百四十五号。以下「医薬品医療機器等法」
といふ。の規定による医薬品の製造販売業
又は製造業の許可を受けている場合であつ
て、当該申請書にその旨を付記し、かつ、
当該許可に係る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施
行規則（昭和三十六年厚生省令第一号。以
下「医薬品医療機器等法施行規則」といふ。）
第二十条又は第二十七条に規定する許可証
の写しを添付したときは、第一号及び第三
号に掲げる書類を添付することを要しな
い。

一・二 (略)

三 申請者（申請者が法人又は団体である
ときは、その業務を行う役員とする。）に
係る精神の機能の障害又は当該申請者が
麻薬中毒者若しくは覚せい剤の中毒者で
あるかないかに関する医師の診断書

財務及び会計並びに人事管理に関する省令の一部
の表のように改正する。
(傍線部分は改正部分)

第二十条又は第二十七条に規定する許可証の写しを添付したときは、第二号及び第三号に掲げる書類を添付することを要しな

第百四十五号。以下「医薬品医療機器等法」
といふ。)の規定による医薬品の製造販売業
又は製造業の許可を受けている場合であつ
て、当該申請書にその旨を付記し、かつ、
当該許可に係る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施
行規則(昭和三十六年厚生省令第一号。以
下「医薬品医療機器等法施行規則」といふ。)
第二十条又は第二十七条に規定する許可証
の写しを添付したときは、第一号及び第三
号に掲げる書類を添付することを要しな
い。

当該許可に係る医薬品、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施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号。以

		第三十条の十七第三項の規定による帳簿の備付け	
		(新設)	
第三十条の十七第四項の規定による帳簿の保存		第三十条の十七第三項の規定による帳簿の保存	
別表第一 (第五条、第六条及び第七条関係)		別表第二 (第五条、第六条及び第七条関係)	
(略)	(略)	(略)	(略)
覚醒剤取締法		覚せい剤取締法	
(略)	(略)	(略)	(略)
第三十条の十七第二項の規定による帳簿の記入		第三十条の十七第二項の規定による帳簿の記入	
(略)	(略)	(略)	(略)
第三十条の十七第三項の規定による帳簿の記入		(新設)	
(略)	(略)	(略)	(略)
(他の省令の準用)		(他の省令の準用)	
第二十条 次の各号に掲げる省令の規定については、機構を国の行政機関とみなして、これらの規定を準用する。		第二十条 次の各号に掲げる省令の規定については、機構を国の行政機関とみなして、これらの規定を準用する。	
一 四 (略)		一 四 (略)	
五 覚醒剤取締法施行規則 (昭和二十六年厚生省令第三十号) 第二十三条规定並びに第十六条第一項第十七号及び第十八号		五 覚せい剤取締法施行規則 (昭和二十六年厚生省令第三十号) 第十四条规定並びに第十七条第一項第十六号及び第十七号	
七・十三 (略)		七・十三 (略)	

2 前項の規定により次の表の上欄に掲げる省令の規定を準用する場合においては、これらの規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄の字句と読み替えるものとする。

2 前項の規定により次の表の上欄に掲げる省令の規定を準用する場合においては、これららの規定中同表の中欄に掲げる字句は、それぞれ同表の下欄の字句と読み替えるものとする。

改 正 後	改 正 前	(指定薬物)
第一条 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(以下「法」という)第二条第十五項の規定に基づき、次に掲げる物を指定薬物に指定する。	第一条 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(以下「法」という)第二条第十五項の規定に基づき、次に掲げる物を指定薬物に指定する。	第一条 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(以下「法」という)第二条第十五項の規定に基づき、次に掲げる物を指定薬物に指定する。
一、二百七十七 (略)	一、二百七十八 (略)	一、二百七十八 (略)
二百七十八 (1H-インドール-3-イ ル)(ナフタレン-1-イル)メタノンの インドール環の一位に次の表の第一欄に 掲げるいずれかの置換基が結合し、かつ、 ナフタレン環の四位に水素又は同表の第 二欄に掲げるいずれかの置換基が結合し てある物であつて当該インドール環の一 位及び当該ナフタレン環の四位以外の位 置に置換基が結合していないもの並びに これらの塩類。ただし、次に掲げる物を 除く。	二百七十八 (1H-インドール-3-イ ル)(ナフタレン-1-イル)メタノンの インドール環の一位に次の表の第一欄に 掲げるいずれかの置換基が結合し、かつ、 ナフタレン環の四位に水素又は同表の第 二欄に掲げるいずれかの置換基が結合し てある物であつて当該インドール環の一 位及び当該ナフタレン環の四位以外の位 置に置換基が結合していないもの並びに これらの塩類。ただし、次に掲げる物を 除く。	二百七十八 (1H-インドール-3-イ ル)(ナフタレン-1-イル)メタノンの インドール環の一位に次の表の第一欄に 掲げるいずれかの置換基が結合し、かつ、 ナフタレン環の四位に水素又は同表の第 二欄に掲げるいずれかの置換基が結合し てある物であつて当該インドール環の一 位及び当該ナフタレン環の四位以外の位 置に置換基が結合していないもの並びに これらの塩類。ただし、次に掲げる物を 除く。
イ 覚醒剤取締法(昭和二十六年法律第一 二百五十二号)に規定する覚醒剤 口うつ (略) (表略)	イ 覚せい剤取締法(昭和二十六年法律 第一二百五十二号)に規定する覚せい剤 口うつ (略) (表略)	イ 覚せい剤取締法(昭和二十六年法律 第一二百五十二号)に規定する覚せい剤 口うつ (略) (表略)

二百七十九 (二)メチル-1H-イン
ドール-3-イル) (ナフタレン-1-イ
ル) メタノンのインドール環の一位に次
の表の第一欄に掲げるいずれかの置換基
が結合し、かつ、ナフタレン環の四位に
水素又は同表の第二欄に掲げるいずれか
の置換基が結合している物であつて当該
インドール環の一位及び当該ナフタレン
環の四位以外の位置に置換基が結合して
いないもの並びにこれらの塩類。ただし、
次に掲げる物を除く。

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十一 二-アミノ-1-フェニル-ブ
ロパン-1-オノン (以下この号及び第二
条第五号において「基本骨格」という。)

の二位にアミノ基以外の置換基が結合し
ていないか又は当該アミノ基の代わりに
次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換
基が結合していないか又は同表の第二欄に
掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、
かつ、ベンゼン環の二位から六位までに
水素以外が結合していないか又は当該ベ
ンゼン環の二位、三位若しくは四位に同
表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が
一つ結合している物であつて基本骨格の
二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに
置換基が結合していないもの並びにこれ
らの塩類。ただし、次に掲げる物を除く
(第二条第五号において「カチノン化合
物群」という。)

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十二 二-アミノ-1-フェニル-ブ
ロパン-1-オノン (以下この号及び第二
条第五号において「基本骨格」という。)

の二位にアミノ基以外の置換基が結合し
ていないか又は当該アミノ基の代わりに
次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換
基が結合していないか又は同表の第二欄に
掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、
かつ、ベンゼン環の二位から六位までに
水素以外が結合していないか又は当該ベ
ンゼン環の二位、三位若しくは四位に同
表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が
一つ結合している物であつて基本骨格の
二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに
置換基が結合していないもの並びにこれ
らの塩類。ただし、次に掲げる物を除く
(第二条第五号において「カチノン化合
物群」という。)

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十三 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十四 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十五 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百七十九 (二)メチル-1H-イン
ドール-3-イル) (ナフタレン-1-イ
ル) メタノンのインドール環の一位に次
の表の第一欄に掲げるいずれかの置換基
が結合し、かつ、ナフタレン環の四位に
水素又は同表の第二欄に掲げるいずれか
の置換基が結合している物であつて当該
インドール環の一位及び当該ナフタレン
環の四位以外の位置に置換基が結合して
いないもの並びにこれらの塩類。ただし、
次に掲げる物を除く。

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十一 二-アミノ-1-フェニル-ブ
ロパン-1-オノン (以下この号及び第二
条第五号において「基本骨格」という。)

の二位にアミノ基以外の置換基が結合し
ていないか又は当該アミノ基の代わりに
次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換
基が結合していないか又は同表の第二欄に
掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、
かつ、ベンゼン環の二位から六位までに
水素以外が結合していないか又は当該ベ
ンゼン環の二位、三位若しくは四位に同
表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が
一つ結合している物であつて基本骨格の
二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに
置換基が結合していないもの並びにこれ
らの塩類。ただし、次に掲げる物を除く
(第二条第五号において「カチノン化合
物群」という。)

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十二 二-アミノ-1-フェニル-ブ
ロパン-1-オノン (以下この号及び第二
条第五号において「基本骨格」という。)

の二位にアミノ基以外の置換基が結合し
ていないか又は当該アミノ基の代わりに
次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換
基が結合していないか又は同表の第二欄に
掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、
かつ、ベンゼン環の二位から六位までに
水素以外が結合していないか又は当該ベ
ンゼン環の二位、三位若しくは四位に同
表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が
一つ結合している物であつて基本骨格の
二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに
置換基が結合していないもの並びにこれ
らの塩類。ただし、次に掲げる物を除く
(第二条第五号において「カチノン化合
物群」という。)

イ 覚醒剤取締法に規定する覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十三 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十四 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

二百八十五 麻薬及び向精神薬取締法に規定する
覚醒剤

ロ・ハ (略)

(表略)

(高度専門医療に関する研究等を行う国立研究開発法人の業務運営、財務及び会計並びに人事管理に関する省令の一部改正)

第八条 高度専門医療に関する研究等を行う国立研究開発法人の業務運営、財務及び会計並びに人事管理に関する省令(平成二十一年厚生労働省令第二十八号)の一部を次の表のように改正する。
(傍線部分は改正部分)

改	正	後	改	正	前
---	---	---	---	---	---

(他の省令の準用)

第十八条 次の省令の規定については、国立高度専門医療研究センターを国の行政機関とみなして、これらの規定を準用する。

一四 (略)

(他の省令の準用)

第十八条 次の省令の規定については、国立高度専門医療研究センターを国の行政機関とみなして、これらの規定を準用する。

一四 (略)

五 覚醒剤取締法施行規則(昭和二十六年厚生省令第三十号) 第二十三条並びに第二十六条

二十六条第一項第十七号及び第十八号

七三十三 (略)

2 前項の規定により次の表の上欄に掲げる省令の規定を準用する場合においては、この二位にアミノ基以外の置換基が結合していないか又は当該アミノ基の代わりに次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げる基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、かつ、三三位に水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位から六位までに水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位、三位若しくは四位に同表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合している物であつて基本骨格の二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに置換基が結合していないもの並びにこれら

2 前項の規定により次の表の上欄に掲げる省令の規定を準用する場合においては、この二位にアミノ基以外の置換基が結合していないか又は当該アミノ基の代わりに次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げる基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、かつ、三三位に水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位から六位までに水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位、三位若しくは四位に同表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合している物であつて基本骨格の二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに置換基が結合していないもの並びにこれら

2 前項の規定により次の表の上欄に掲げる省令の規定を準用する場合においては、この二位にアミノ基以外の置換基が結合していないか又は当該アミノ基の代わりに次の表の第一欄に掲げるいずれかの置換基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げる基が結合していないか又は同表の第二欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合し、かつ、三三位に水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位から六位までに水素以外が結合していないか又は当該ベンゼン環の二位、三位若しくは四位に同表の第三欄に掲げるいずれかの置換基が一つ結合している物であつて基本骨格の二位、三位及び当該ベンゼン環にさらに置換基が結合していないもの並びにこれら

覚醒剤取締法 施行規則第二 十一条第二項	主務大臣	当該覚醒剤施 用機関を開設 する國立高度 専門医療研究 センター
(略)	(略)	(略)

覚せい剤取締 法施行規則第 十四条第二項	主務大臣	当該覚せい剤 施用機関を開 設する國立高 度専門医療研 究センター
(略)	(略)	(略)

第一条 この省令は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保に関する法律等の一部を改正する法律(令和元年法律第六十三号)第四条(覚せい剤取締法(昭和二十六年法律第二百五十九号)第九条第一項第二号の改正規定を除く。)の規定の施行の日から施行する。
(経過措置)
第二条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式(次項において「旧様式」という。)により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。
この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用することができる。

2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕つて使用する



(電子メール施行)

薬 第 1549号

令和2年3月10日

各関係団体の長様

(別記12団体)

兵庫県健康福祉部健康局薬務課長

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等の一部を改正する法律の一部の施行について（覚醒剤取締法関係）

本県の薬務行政に平素から格別の御理解と御協力を賜り、厚くお礼申し上げます。さて、令和2年3月3日付け薬生発0303第1号により厚生労働省医薬・生活衛生局長から別添のとおり通知がありましたので、お知らせします。

つきましては、貴会員に対し、本件について周知くださいますよう御配意お願ひいたします。

なお、改正覚醒剤取締法及び改正覚醒剤取締法施行規則の施行期日は、標記改正法の公布の日（令和元年12月4日）から起算して1年を超えない範囲において政令で定める日とされていますが、政令が未公布のため現在未定です。

【改正の趣旨】

改正覚醒剤取締法では、医薬品覚醒剤原料の取扱いに関して、病院、診療所、飼育動物診療施設及び薬局並びに患者等における医薬品覚醒剤原料の適切な取扱いを確保するため、医薬品覚醒剤原料に係る譲渡、譲受、廃棄、帳簿作成義務等について、所要の規定が設けられた。

また、改正覚醒剤取締法施行規則では、改正覚醒剤取締法の施行に伴う所要の手続規定及び届出様式が整備された。

担当：薬務対策・捜査班 滝本
TEL 078-341-7711(代) 内線3313
FAX 078-362-4713

別記（12団体）

- 一般社団法人兵庫県医師会
- 一般社団法人兵庫県歯科医師会
- 一般社団法人兵庫県病院協会
- 一般社団法人兵庫県民間病院協会
- 一般社団法人兵庫県精神科病院協会
- 兵庫県精神神経科診療所協会
- 一般社団法人兵庫県獣医師会
- 一般社団法人兵庫県薬剤師会
- 一般社団法人兵庫県病院薬剤師会
- 兵庫県医薬品卸業協会
- 兵庫県麻薬協会
- 兵庫県製薬協会