

薬食監麻発 0116 第 4 号
平成 27 年 1 月 16 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿



厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長
(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第 43 条第 1 項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等の一部改正について

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第 43 条第 1 項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等（昭和 38 年厚生省告示第 279 号。以下「検定告示」という。）を別添のとおり一部改正したので、下記の改正要旨等について御了知の上、貴管下関係業者等に対する周知をお願いします。

記

1 改正要旨

- ① 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 36 年厚生省令第 1 号。以下「施行規則」という。）第 197 条第 1 項ただし書きの規定により、一の製造期間内に一連の製造工程により均質性を有するように製造された同一の一般的名称の医薬品であって、容量のみが異なるものについて、同時に検定の申請を一の検定申請書において行う場合、手数料及び試験品の数量は、検定告示で定める 1 件分の手数料及び試験品の数量とした。なお、施行規則第 197 条第 1 項のただし書きを適用する場合については、「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施行規則の一部を改正する省令の施行に伴う検定の取扱いについて」（平成 27 年 1 月 16 日薬食監麻発 0116 第 1 号厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課長通知）を参照すること。

- ② 製剤技術の進展等の状況を踏まえ、別紙1のとおり試験を廃止するとともに、試験品の数量を変更した。
- ③ 試験技術の進歩及び試験に要する実費等を勘案し、手数料を見直した。

2 適用時期

公布日（平成27年1月16日）

3 標準的事務処理期間

以下の品目について、検定に係る標準的事務処理期間（「標準的事務処理期間の設定等について」（昭和60年10月1日薬発第960号厚生省薬務局長通知）の記の第一の2（1）に規定する標準的事務処理期間をいう。以下同じ。）の見直しを行った。

① 細胞培養インフルエンザワクチン（H5N1株）

パンデミック発生時は35日、パンデミック未発生時は70日とする。

② 沈降インフルエンザワクチン（H5N1株）

中間段階について、パンデミック発生時は35日、パンデミック未発生時は70日とする。

最終段階について、パンデミック発生時は35日、パンデミック未発生時は70日とする。

なお、現在、検定告示に基づき検定を要するものとして指定されている医薬品に係る標準的事務処理期間は別紙2のとおりであるので、参考にされたい。

(別紙1)

検定を受けるべき医薬品	廃止する試験項目
乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン(中間段階)	同定試験、動物接種試験
乾燥細胞培養痘そうワクチン(最終段階)	安定性試験
乾燥細胞培養日本脳炎ワクチン	ホルムアルデヒド含量試験、含湿度試験
肺炎球菌ワクチン	エンドトキシン試験
沈降7価肺炎球菌結合型ワクチン(無毒性変異ジフテリア毒素結合体)(最終段階)	エンドトキシン試験
沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン(最終段階)	エンドトキシン試験
乾燥弱毒生風しんワクチン(中間段階)	同定試験、動物接種試験
乾燥弱毒生麻疹ワクチン(中間段階)	同定試験、動物接種試験
乾燥人フィブリノゲン	発熱試験
乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子	凝固性たん白質含量試験、発熱試験
乾燥スルホ化人免疫グロブリン	発熱試験
pH4処理酸性人免疫グロブリン	発熱試験
ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	発熱試験
乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	発熱試験
人ハプトグロビン	たん白質含量試験、発熱試験

(別紙2) 医薬品の検定に係る標準的事務処理期間(平成27年1月16日現在)

(下線部分は改正部分)

検定品目		標準的事務処理期間(日)	
インフルエンザワクチン		60	
インフルエンザHAワクチン		80	
細胞培養インフルエンザワクチン(H5N1株)		<u>パンデミック発生時</u>	<u>35</u>
		<u>パンデミック未発生時</u>	<u>70</u>
沈降インフルエンザワクチン(H5N1株)	中間段階	<u>パンデミック発生時</u>	<u>35</u>
		<u>パンデミック未発生時</u>	<u>70</u>
	最終段階	<u>パンデミック発生時</u>	<u>35</u>
		<u>パンデミック未発生時</u>	<u>70</u>
沈降細胞培養インフルエンザワクチン(H5N1株)	中間段階	パンデミック発生時	35
		パンデミック未発生時	70
	最終段階	パンデミック発生時	35
		パンデミック未発生時	70
乳濁A型インフルエンザHAワクチン(H1N1株)		35	
乳濁細胞培養インフルエンザHAワクチン(H5N1株)		パンデミック発生時	35
		パンデミック未発生時	70
乳濁細胞培養A型インフルエンザHAワクチン(H1N1株)		35	
乾燥組織培養不活化A型肝炎ワクチン		100	
乾燥弱毒生おたふくかぜワクチン		中間段階	120
		最終段階	60
ガスエソウマ抗毒素(ガスエソ抗毒素)		70	
乾燥ガスエソウマ抗毒素(乾燥ガスエソ抗毒素)		70	
不活化狂犬病ワクチン		70	
乾燥組織培養不活化狂犬病ワクチン		80	
コレラワクチン		60	
乾燥ジフテリアウマ抗毒素(乾燥ジフテリア抗毒素)		70	
ジフテリアトキソイド		70	
沈降ジフテリアトキソイド		70	
成人用沈降ジフテリアトキソイド		70	
ジフテリア破傷風混合トキソイド		70	
沈降ジフテリア破傷風混合トキソイド		70	

検定品目		標準的事務処理期間（日）
水痘抗原		40
乾燥弱毒生水痘ワクチン		60
4価髄膜炎菌ワクチン（ジフテリアトキソイド結合体）		60
腸チフスパラチフス混合ワクチン		60
精製ツベルクリン（一般診断用）		80
痘そうワクチン（痘苗）	中間段階	60
	最終段階	60
乾燥痘そうワクチン（乾燥痘苗）	中間段階	60
	最終段階	60
組織培養痘そうワクチン	中間段階	60
	最終段階	60
乾燥細胞培養痘そうワクチン	中間段階	60
	最終段階	60
日本脳炎ワクチン		80
乾燥日本脳炎ワクチン		80
乾燥細胞培養日本脳炎ワクチン		80
肺炎球菌ワクチン		60
沈降7価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）		60
沈降13価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異ジフテリア毒素結合体）		60
破傷風トキソイド		70
沈降破傷風トキソイド		70
乾燥はぶウマ抗毒素（乾燥はぶ抗毒素）		70
沈降B型肝炎ワクチン		80
沈降B型肝炎ワクチン（h u G K - 1 4細胞由来）		80
組換え沈降B型肝炎ワクチン（酵母由来）		80
組換え沈降B型肝炎ワクチン（チャイニーズ・ハムスター卵巣細胞由来）		80
組換え沈降p r e - S 2抗原・HBs抗原含有B型肝炎ワクチン（酵母由来）		80
乾燥B C G膀胱内用（コンノート株）		80
乾燥B C G膀胱内用（日本株）		80
乾燥B C Gワクチン		80
組換え沈降2価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン（イラクサギンウワバ細胞由来）		80

検定品目		標準的事務処理期間（日）
組換え沈降4価ヒトパピローマウイルス様粒子ワクチン（酵母由来）		80
経口弱毒生ヒトロタウイルスワクチン		70
百日せきワクチン		100
沈降精製百日せきワクチン		100
百日せきジフテリア混合ワクチン	中間段階	100
	最終段階	100
百日せきジフテリア破傷風混合ワクチンに使用するジフテリアトキソイド原液（中間段階）		40
百日せきジフテリア破傷風混合ワクチンに使用する破傷風トキソイド原液（中間段階）		60
百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン（最終段階）		130
沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチンに使用するジフテリアトキソイド原液（中間段階）		40
沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチンに使用する破傷風トキソイド原液（中間段階）		60
沈降精製百日せきジフテリア破傷風混合ワクチン（最終段階）		130
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（セービン株）混合ワクチンに使用するジフテリアトキソイド原液（中間段階）		40
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（セービン株）混合ワクチンに使用する破傷風トキソイド原液（中間段階）		60
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（セービン株）混合ワクチンに使用するポリオウイルス3価混合原液（中間段階）		110
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（セービン株）混合ワクチン（最終段階）		130
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（ソークワクチン）混合ワクチンに使用するジフテリアトキソイド原液（中間段階）		40
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（ソークワクチン）混合ワクチンに使用する破傷風トキソイド原液（中間段階）		60
沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオ（ソークワクチン）混合ワクチン（最終段階）		130
乾燥弱毒生風しんワクチン	中間段階	120
	最終段階	60

検定品目	標準的事務処理期間 (日)	
乾燥ヘモフィルスb型ワクチン (破傷風トキソイド結合体)	60	
沈降ヘモフィルスb型ワクチン (無毒性変異ジフテリア毒素結合体)	60	
発しんチフスワクチン	70	
乾燥ボツリヌスウマ抗毒素 (乾燥ボツリヌス抗毒素)	70	
経口生ポリオワクチン	中間段階	160
	最終段階	70
不活化ポリオワクチン (ソークワクチン)	70	
乾燥弱毒生麻しんワクチン	中間段階	120
	最終段階	60
乾燥弱毒生麻しんおたふくかぜ風しん混合ワクチン	中間段階	120
	最終段階	60
乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン	中間段階	120
	最終段階	60
乾燥まむしウマ抗毒素 (乾燥まむし抗毒素)	70	
5価経口弱毒生ロタウイルスワクチン	70	
ワイル病秋やみ混合ワクチン	70	
加熱人血漿たん白	50	
人血清アルブミン	50	
乾燥人フィブリノゲン	50	
乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子	50	
乾燥濃縮人血液凝固第Ⅹ因子加活性化第Ⅷ因子	60	
人免疫グロブリン	60	
アルキル化人免疫グロブリン	60	
乾燥イオン交換樹脂処理人免疫グロブリン	60	
乾燥スルホ化人免疫グロブリン	60	
pH4処理酸性人免疫グロブリン	60	
pH4処理酸性人免疫グロブリン (皮下注射)	60	
乾燥pH4処理人免疫グロブリン	60	
乾燥プラスミン処理人免疫グロブリン	60	
乾燥ペプシン処理人免疫グロブリン	60	
ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	60	
乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン	60	

検定品目	標準的事務処理期間（日）
抗HBs人免疫グロブリン	60
乾燥抗HBs人免疫グロブリン	60
ポリエチレングリコール処理抗HBs人免疫グロブリン	60
乾燥ポリエチレングリコール処理抗HBs人免疫グロブリン	60
抗D（Rh _o ）人免疫グロブリン	50
乾燥抗D（Rh _o ）人免疫グロブリン	50
抗破傷風人免疫グロブリン	60
乾燥抗破傷風人免疫グロブリン	60
ポリエチレングリコール処理抗破傷風人免疫グロブリン	60
乾燥ポリエチレングリコール処理抗破傷風人免疫グロブリン	60
乾燥濃縮人アンチトロンビンⅢ	60
人ハプトグロビン	60

（備考）再抜取り、再試験に要する期間を含まない。

明治十五年三月三十一日
第三種郵便物認可

官報

(号外)
独立行政法人国立印刷局

目次

〔条約〕
○原子力損害の補完的な補償に関する条約(一)

〔省令〕

- 介護保険法施行規則等の一部を改正する省令(厚生労働四)
- 障害者の日常生活及び社会生活を総合的に支援するための法律に基づく指定障害福祉サービス等の事業等の人員、設備及び運営に関する基準及び厚生労働省関係構造改革特別区域法第三十四条に規定する政令等規制事業に係る省令の特例に関する措置を定める省令の一部を改正する省令(同五)
- 児童福祉法に基づく指定通所支援の事業等の人員、設備及び運営に関する基準の一部を改正する省令(同六)
- 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の一部を改正する省令(同七)
- エネルギーの使用の合理化等に関する法律施行規則の一部を改正する省令(経済産業一)

○土砂災害警戒区域等における土砂災害防止対策の推進に関する法律の一部を改正する法律の施行に伴う国土交通省関係省令の整備に関する省令(国土交通二)

〔告示〕

○有線テレビジョン放送等の受信に影響を与えることが検知されないための技術的条件を定める件の一部を改正する件(総務七)

○原子力損害の補完的な補償に関する条約の日本国による受諾に関する件(外務八)

○厚生労働大臣が定める現物給与の価額の一部を改正する件(厚生労働五)

○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四十三条第一項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等の一部を改正する件(同六)

○国立感染症研究所試験検査依頼規程の一部を改正する件(同七)

○国立感染症研究所製品交付規程の一部を改正する件(同八)

○土砂災害防止対策基本指針(国土交通三五)

〔官庁報告〕

財政
平成二十七年地方税制改正等に関する地方財政審議会意見(総務省)

国家試験
平成二十六年秋期情報処理技術者試験合格者(経済産業省)

〔公 告〕

諸事項

裁判所
破産、免責関係
特殊法人等

独立行政法人製品評価技術基盤機構計量法第一四三条第一項の規定に基づく登録、独立行政法人都市再生機構、平成二十六年度マンション管理士試験合格者関係
地方公共団体
行旅死亡人、公示送達関係
会社その他
会社決算公告

本号で公布された法令のあらまし

◇原子力損害の補完的な補償に関する条約(条約第一号)(外務省)

この条約は、締約国間で補完的な資金調達制度を設けることや、事故発生国に裁判管轄権が専属すること等を定めるものであり、前文、本文二七箇条及び末文並びにこの条約の不可分の一部を成す附属書から成る。その概要は、次のとおりである。

1 この条約は、ウイーン条約若しくはパリ条約のいずれかを実施する国内法令又は条約の附属書の規定に適合する国内法令に従って設けられる各締約国の賠償又は補償の制度を補完することを目的とする。条約の制度は、締約国の領域内に所在し、平和的目的のために使用される原子力施設の事業者が責任を負う原子力損害に適用する。(第二条関係)

2 一の原子力事故当たりの原子力損害に関する賠償又は補償について、施設国は、三億SDR、又は三億SDR以上の金額であって原子力事故に先立ついずれかの時点において寄託者に明示するもの等が利用可能であることを確保し、また、この金額に加え、締約国は、第四条に規定する計算式に従って公的資金を利用可能とする。これらに基づく原子力損害の賠償又は補償は、国籍、住所等による差別なく、公平に分配される。(第三条及び第四条関係)

3 第三条に規定する資金は、締約国の裁判所が管轄権を有することを条件として、締約国の領域内において生ずる原子力損害や締約国の領海を越える海域又はその上空において生ずる一定の原子力損害等に使用する。(第五条関係)

4 自国の裁判所が管轄権を有する締約国は、原子力事故により生ずる損害が第三条の規定に従って利用可能とされる金額を超え、又は超えることが見込まれ、かつ、第三条の規定に基づく拠出金が必要となる可能性があると認める場合には、他の締約国に対し当該原子力事故について直ちに通報する。(第六条関係)

大阪府	一八、六〇〇円	六二〇円	一六〇円	二二〇円	二四〇円
兵庫県	一八、三〇〇円	六一〇円	一五〇円	二二〇円	二五〇円
奈良県	一八、六〇〇円	六一〇円	一六〇円	二二〇円	二四〇円
和歌山県	一八、六〇〇円	六一〇円	一六〇円	二二〇円	二四〇円
鳥取県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
島根県	一八、九〇〇円	六三〇円	一六〇円	二二〇円	二五〇円
岡山県	一七、四〇〇円	五八〇円	一五〇円	二〇〇円	二三〇円
広島県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
山口県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
徳島県	一七、四〇〇円	五八〇円	一五〇円	二〇〇円	二三〇円
香川県	一七、七〇〇円	五九〇円	一五〇円	二二〇円	二三〇円
愛媛県	一七、七〇〇円	五九〇円	一五〇円	二二〇円	二三〇円
高知県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
福岡県	一七、七〇〇円	五九〇円	一五〇円	二二〇円	二三〇円
佐賀県	一七、四〇〇円	五八〇円	一五〇円	二〇〇円	二三〇円
長崎県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
熊本県	一七、四〇〇円	五八〇円	一五〇円	二〇〇円	二三〇円
大分県	一七、七〇〇円	五九〇円	一五〇円	二二〇円	二三〇円
宮崎県	一七、四〇〇円	五八〇円	一五〇円	二〇〇円	二三〇円
鹿児島県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円
沖縄県	一八、〇〇〇円	六〇〇円	一五〇円	二二〇円	二四〇円

厚生労働省告示第六号

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（昭和三十一年法律第百四十五号）第四十三条第一項、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令（昭和三十六年政令第十一号）第五十八条及び第六十条並びに医薬品、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施行規則（昭和三十六年厚生省令第一号）第九十七條第一項及び第九十九條の規定に基づき、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四十三條第一項の規定に基づき検定を要するものとして厚生労働大臣の指定する医薬品等（昭和三十一年厚生省告示第二百七十九号）の一部を次のように改正し、平成二十七年一月十六日から適用する。ただし、平成二十七年一月十五日までに検定の申請のあるものに係る手数料、検定基準及び試験品の数量については、なお従前の例による。

平成二十七年一月十六日

厚生労働大臣 塩崎 恭久

1の見出しの次に次の段落を加える。
 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）第九十七條第一項ただし書の規定により、一の製造期間内の一連の製造工程により均質性を有するように製造された同一の一般名称の医薬品であつて、容量のみが異なるものについては、同時に一の検定申請書において申請される検定の申請は、その手数料及び試験品の数量については、一件の申請とみなす。
 1の生物学的製剤の表インフルエンザワクチンの項中「[36,400円]を「[765,000円]を「[732,300円]を「[883,800円]に改め、同表インフルエンザH1N1ワクチンの項中「[490,800円]を「[614,200円]を「[667,600円]を「[829,400円]に改め、同表細胞培養インフルエンザワクチン（H5N1株）の項中「[332,600円]を「[424,400円]を「[144,100円]を「[229,300円]に改め、同表沈降インフルエンザワクチン（H5N1株）の項中「[563,000円]を「[571,800円]を「[452,600円]を「[459,600円]に改め、同表沈降細胞培養インフルエンザワクチン（H5N1株）の項中「[285,100円]を「[305,600円]を「[141,700円]を「[149,900円]を「[161,600円]を「[250,900円]に改め、同表乳濁A型インフルエンザH1N1ワクチン（H1N1株）の項中「[469,500円]を「[579,400円]を「[616,300円]を「[785,200円]に改め、同表乳濁細胞培養インフルエンザH1N1ワクチン（H5N1株）の項中「[393,300円]を「[464,700円]を「[577,900円]を「[758,400円]を「[422,200円]を「[611,600円]を「[784,100円]を「[468,200円]を「[628,400円]を「[758,400円]を「[990,200円]を「[615,000円]を「[834,500円]を「[468,200円]に改め、同表乳濁細胞培養インフルエンザH1N1ワクチン（H1N1株）の項中「[416,700円]を「[519,200円]に改め、同表乾燥組織培養不活化A型肝炎ワクチンの項中「[3,935,800円]を「[4,272,100円]に改め、同表乾燥弱毒生おたかかせワクチンの項中「[28,023,000円]を「[25,635,800円]を「[13,885,000円]を「[10,975,700円]を「[871,700円]を「[948,700円]を「[380ml]を「300mlに改め、同表オアシスオマ抗毒素（オアシス抗毒素）の項中「[231,200円]を「[310,300円]に改め、同表乾燥カスエオマ抗毒素（乾燥カスエオマ抗毒素）の項中「[253,300円]を「[342,700円]に改め、同表不活化狂犬病ワクチンの項中「[724,300円]を「[922,600円]に改め、同表乾燥組織培養不活化狂犬病ワクチンの項中「[726,600円]を「[920,400円]に改め、同表ブナリマアキソマ抗毒素乾燥シロリマ抗毒素の項中「[160,200円]を「[257,100円]に改め、同表ブナリマアキソマ抗毒素の項中「[687,400円]を「[1,241,400円]を「[516,100円]を「[635,400円]に改め、同表沈降ブナリマアキソマ抗毒素の項及び同表沈降ブナリマ破傷風混合キソマの項及び同表沈降ブナリマ破傷風混合キソマの項中「[1,575,600円]を「[2,615,700円]を「[1,920,400円]を「[1,235,800円]に改め、同表水痘抗原の項中「[399,300円]を「[333,500円]に改め、同表乾燥弱毒生水痘ワクチンの項中「[830,000円]を「[952,100円]に改め、同表4価髄膜炎菌ワクチン（シフテリマアキソマ結合体）の項中「[171,800円]を「[253,500円]に改め、同表肺炎チフスバラチフス混合ワクチンの項中「[255,800円]を「[395,600円]に改め、同表精製ツベルクリン（一般修飾用）の項中「[426,700円]を「[511,700円]に改め、同表痘疹ワクチン（痘苗）の項中「[622,700円]を「[709,100円]を「[714,300円]を「[765,300円]に改め、同表乾燥痘疹ワクチン（乾燥痘苗）の項中「[622,700円]を「[709,100円]を「[1,411,800円]を「[1,497,200円]に改め、同表細胞培養痘疹ワクチンの項中「[1,341,900円]を「[1,421,900円]を「「最終バルク」を「原液を最終バルクと同濃度に希釈したもの」を「[701,100円]を「[748,800円]を「[734,900円]を「[821,600円]に改め、同表乾燥細胞培養痘疹ワクチンの項中「[1,341,900円]を「[1,421,900円]を「「最終バルク」を「原液を最終バルクと同濃度に希釈したもの」の項中「[1,388,700円]を「[781,200円]を「[1,484,900円]を「[864,000円]を「[1,406円]を「[1,256円]を「[30本]を「20本」に改め、同表日本脳炎ワクチンの項中「[788,300円]を「[833,700円]に改め、同表乾燥日本脳炎ワクチンの項中「[815,400円]を「[808,300円]を「[798本]を「[86本]に改め、同表乾燥細胞培養日本脳炎ワクチンの項中「[815,400円]を「[808,300円]を「[798本]を「[86本]に改め、同表肺炎球菌ワクチンの項中「[831,600円]を「[606,800円]を「[65本]を「[55本]に改め、同表沈降7価肺炎球菌結合型ワクチン（無毒性変異シロリマ毒素結合体）の項中「[467,800円]を「[484,000円]を「[32本]を「[30本]に

人ハプトグロビン 93,300円 内容量が100mLであるとき。
2本

この生物学的製剤の頂乾燥弱毒生きたんかサロトクチン(中間液)目の中「3.3.1を除く。」を「3.3.1、3.3.2及び3.3.3を除く。」に改め、同頂乾燥弱毒培養液及びロソチン(最終液)目の中「3.4(3.4.2及び3.4.5を除く。)]を「3.4.1及び3.4.3」に改め、同頂乾燥弱毒培養液日本産品目の中「3.4(3.4.2、3.4.4、3.4.6及び3.4.10を除く。)]を「3.4.3、3.3.7、3.3.8及び3.9」に改め、同頂乾燥弱毒培養液目の中「3.2.4及び3.2.7」を「3.2.4」に改め、同頂乾燥弱毒培養液目の中「3.2.12を除く。)]を「3.2.4、3.3.6、3.3.8、3.3.9、3.3.10及び3.3.11」に改め、同頂乾燥弱毒生風しハロトクチン(中間液)及び乾燥弱毒生麻しハロトクチン(中間液)目の中「3.3.1」の次に「3.3.2、3.3.3」を加え、同頂乾燥弱毒生麻しハロトクチン(中間液)目の中「3.5及び3.8」を「3.5、5、5」に改め、同頂乾燥弱毒生麻しハロトクチン(中間液)目の中「3.7」を削り、同頂乾燥弱毒生麻しハロトクチン(中間液)目の中「3.9」を削り、同頂P44処理酸性人免疫グロブリンの目の中「3.7及び3.8」を「3.7及び3.8」に改め、同頂乾燥弱毒生麻しハロトクチン(中間液)目の中「3.9及び3.10」を「3.9及び3.10」に改め、同頂人ハプトグロブリンの目の中「3.2、3.4、3.7及び3.8」を「3.4及び3.8」に改め、
○厚生労働省告示第七号
国立感染症研究所試験検査依頼規程(昭和三十五年厚生省告示第八十三号)の一部を次のように改正す。
平成二十七年一月十六日
厚生労働大臣 塩崎 恭久
別表第一及び別表第二を次のように改める。
別表第一(第五系関係)

試験検査項目	手数料
1 ウイルスに起因する疾病に関する試験検査	
(1) 補体結合抗体価測定試験	281,200円
(2) 赤血球凝集抑制試験	281,200円
(3) 赤血球凝集反応試験	281,200円
(4) ウイルス分離試験	
ア 組織培養による場合	74,700円
イ ぶ化鶏卵による場合	128,500円
ウ サツクリンゾキサスによる場合	136,900円
(5) 中和抗体価測定試験	
ア 組織培養による場合	169,400円
イ ぶ化鶏卵による場合	143,700円
ウ サツクリンゾキサスによる場合	286,700円
(6) 酸阻性試験	186,700円
(7) 熱阻性試験	186,700円
(8) エーサル阻性試験	186,700円
(9) DNA阻性阻性試験	186,700円
(10) 同定試験	186,700円
ア 組織培養による場合	169,400円
イ ぶ化鶏卵による場合	143,700円

ウ サツクリンゾキサスによる場合
E S D S - ポリアクリルアミドゲル電気泳動法によるウイルス核酸又はたん白の解析 286,700円
51,200円

2 輸血用血液及び血液成分の試験検査	
(1) 人全血液	76,300円
(2) 人赤血球液	76,300円
(3) 解凍人赤血球液	76,300円
(4) 洗浄人赤血球液	76,300円
(5) 新鮮凍結人血液	76,300円
(6) 人血小板濃厚液	76,300円
(7) 乾燥人血液凝固因子	237,200円
(8) 乾燥人血液凝固因子複合体	
ア 原血漿が3人分以下の場合	155,000円
イ 原血漿が50人分以上的場合	308,500円
(9) 発熱試験法によるとき	286,700円
(10) エンドトキシン試験法によるとき	308,500円
(11) エンドトキシン試験法によるとき	286,700円
(12) 乾燥弱毒生麻しハロトクチン	308,500円
(13) エンドトキシン試験法によるとき	286,700円
(14) エンドトキシン試験法によるとき	260,200円
(15) エンドトキシン試験法によるとき	238,400円

別表第二(第七系関係)

項目	手数料
試験検査成積書副本交付手数料	
和文 一冊につき	13,300円
和文以外 一冊につき	13,300円

○厚生労働省告示第八号
国立感染症研究所試験検査依頼規程(昭和三十五年厚生省告示第八十三号)の一部を次のように改正す。
平成二十七年一月十六日
厚生労働大臣 塩崎 恭久
別表を次のように改める。
別表(第三系関係)

製品名	数	交付手数料
1 生物学的製剤国内標準品及び生物学的製剤国内参照品		
(1) 抗原		
標準インフルエンザウイルス(CCA用)	1本(10cc)	38,200円
参照インフルエンザウイルス(卵中和試験用)	1本(10cc)	54,500円