

動薬協会発 104 号
令和 2 年 10 月 7 日

公益社団法人日本動物用医薬品協会
会員各位

公益社団法人日本動物用医薬品協会
理事長 池田 一樹
(公印省略)

動物用生物学的製剤基準等の一部改正について（通知）

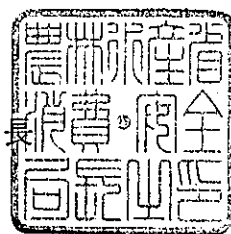
平素より協会事業にご理解とご支援を賜り、御礼申し上げます。

さて、標記のことについて、別添のとおり消費・安全局長通知（2 消安第 2573 号）がありましたので、お知らせします。

2 消安第 2573 号
令和 2 年 10 月 2 日

公益社団法人日本動物用医薬品協会理事長 殿

農林水産省消費・安全局長



動物用生物学的製剤基準等の一部改正について（通知）

のことについて、別添写しのとおり各都道府県知事宛に通知しましたので、御了知願います。また、貴会会員に対する周知方お願い致します。



写

2 消安第 2573 号
令和 2 年 10 月 2 日

各都道府県知事 殿

農林水産省消費・安全局長

動物用生物学的製剤基準等の一部改正について（通知）

今般、動物用生物学的製剤基準（平成 14 年 10 月 3 日農林水産省告示第 1567 号）及び昭和 36 年 2 月 1 日農林省告示第 66 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第 43 条第 1 項の規定に基づき、農林水産大臣の指定する医薬品を定める等の件）について、それぞれ別紙 1 及び 2 のとおり一部改正しました。

つきましては、下記の事項を御了知願います。

記

（1）動物用生物学的製剤基準の一部改正

シードロット製剤として新たに医薬品、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（昭和 35 年法律第 145 号。以下「法」という。）第 83 条第 1 項の規定により読み替えて適用される法第 14 条第 13 項に基づく承認事項の一部変更が承認された①の動物用生物学的製剤の動物用生物学的製剤の基準を新たに設定する。

また、試験法等に関する法第 14 条第 13 項に基づく承認事項の一部変更の承認に伴い、以下の②から④までの動物用生物学的製剤の基準を改正する。

さらに、⑤の規格を改正する。

- ① 豚アクチノバシラス・ブルロニューモニエ（1・2・5 型、組換え型毒素）感染症・マイコプラズマ・ハイオニューモニエ感染症混合（アジュバント加）不活化ワクチン（シード）
- ② 鶏コクシジウム感染症（ネカトリックス）生ワクチン（シード）
- ③ 鶏コクシジウム感染症（アセルブリナ・テネラ・マキシマ）混合生ワクチン（シード）

- ④ 狂犬病組織培養不活化ワクチン（シード）
- ⑤ シードロット規格

(2) 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、農林水産大臣の指定する医薬品を定める等の件の一部改正

シードロット製剤として法第83条第1項の規定により読み替えて適用される法第14条第13項に基づく承認を受けた以下の動物用生物学的製剤を検定の対象外とする。

- ・ 豚アクチノバシラス・ブルロニューモニエ（1・2・5型、組換え型毒素）感染症・マイコプラズマ・ハイオニューモニエ感染症混合（アジュvant加）不活化ワクチン（シード）

○農林水産省告示第千八百六十五号

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（昭和三十五年法律第百四十五号）第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される同法第四十二条第一項の規定に基づき、動物用生物学的製剤基準（平成十四年十月三日農林水産省告示第千五百六十七号）の一部を次のように改正し、公布の日から施行する。

令和二年十月一日

農林水産大臣　野上浩太郎

（「次のよう」は、省略し、その関係書類を農林水産省のホームページに掲載する。）

○農林水産省告示第千八百六十六号

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（昭和三十五年法律第二百四十五号）

第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される同法第四十三条第一項の規定に基づき、昭和三十六年一月一日農林省告示第六十六号（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第四十三条第一項の規定に基づき、農林水産大臣の指定する医薬品を定める等の件）の一部を次のように改正し、公布の日から施行する。

令和二年十月二日

農林水産大臣 野上浩太郎

次の表により、改正前欄に掲げる規定の傍線を付した部分（以下「傍線部分」という。）でこれに対応する改正後欄に掲げる規定の傍線部分があるものは、これを当該傍線部分のように改め、改正後欄に掲げる規定の傍線部分でこれに対応する改正前欄に掲げる規定の傍線部分がないものは、これを加える。

	改 正 後	改 正 前
	<p>動物用生物学的製剤。ただし、次に掲げるもの（(6)から(10)までに掲げるものにあつては、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八十三条第一項の規定により読み替えられて適用される同法第十四条の四第一項の規定により行われる再審査において、同法第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される同法第十四条第二項第三号イからハまでのいずれにも該当しないことが確認されたものに限る。）を除く。</p> <p>(1) (2) (3)</p> <p>（略）</p>	<p>動物用生物学的製剤。ただし、次に掲げるもの（(6)から(10)までに掲げるものにあつては、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八十三条第一項の規定により読み替えられて適用される同法第十四条の四第一項の規定により行われる再審査において、同法第八十三条第一項の規定により読み替えて適用される同法第十四条第二項第三号イからハまでのいずれにも該当しないことが確認されたものに限る。）を除く。</p> <p>(1) (2) (3)</p> <p>（略）</p>
	<p>(54) (55) (56)</p> <p>豚アクチノバシラス・ブルロニューモニエ（1・2・5型、組換え型毒素）感染症・マイコプラズマ・ハイオニューモニエ 感染症混合（アジュバント加）不活化ワクチン（シード）</p> <p>（略）</p>	<p>(54) (55) (56)</p> <p>（新設）</p> <p>（略）</p>