

事務連絡  
令和5年1月30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  
事務局

動物用生物学的製剤基準等の一部改正について

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、別添のとおり薬事審査管理班長事務連絡がありましたので、お知らせいたします。

事務連絡  
令和5年1月27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  
畜水産安全管理課課長補佐  
(薬事審査管理班担当)

動物用生物学的製剤基準等の一部改正について

このことについて、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。



事務連絡  
令和5年1月27日

各都道府県畜産主務課 御中

農林水産省消費・安全局  
畜水産安全管理課課長補佐  
(薬事審査管理班担当)

動物用生物学的製剤基準の一部改正等について

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）について別紙のとおり一部改正しました。

今回の改正内容は下記のとおりですので、参考してください。

記

（1）動物用生物学的製剤基準の一部改正

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条の4第1項の再審査が終了した以下の①から③までの動物用生物学的製剤について、製法等に係る基準を新たに設定する。

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条の4第1項の再審査が終了した動物用シードロット製剤について、以下の④の動物用生物学的製剤の製法等に係る基準を新たに設定する。

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15項に基づき、承認事項の変更承認を受ける以下の⑤の動物用生物学的製剤について、製法等に係る基準の一部を改正する。

- ①ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎2価・鶏伝染性コリーザ（A・C型組換え融合抗原）混合（油性アジュバンド加）不活化ワクチン
- ②ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎2価・鶏伝染性コリーザ（A・C型組換え融合抗原）・マイコプラズマ・ガリセプチカム感染症混合（油性アジュバンド加）不活化ワクチン
- ③ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎2価・産卵低下症候群—1976・鶏

伝染性コリーザ（A・C型組換え融合抗原）・マイコプラズマ・ガリセ  
プチカム感染症混合（油性アジュバンド加）不活化ワクチン

④鶏大腸菌症生ワクチン（シード）

⑤ニューカッスル病・鶏伝染性気管支炎・鶏伝染性コリーザ（A・C型）

・マイコプラズマ・ガリセプチカム感染症混合（油性アジュバンド加）  
不活化ワクチン（シード）

（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条の4第1項の再審査が終了した以下の動物用生物学的製剤を検定の対象外とする。

・鶏大腸菌症生ワクチン（シード）

（3）施行期日

令和5年1月27日

○農林水産省告示第百三十四号

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（昭和二十五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。

令和五年一月二十七日

農林水産大臣 野村 哲郎

（「次のように」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。）

○農林水産省告示第百三十五号

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（昭和二十五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、昭和三十六年二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。

令和五年一月二十七日

農林水産大臣 野村 哲郎

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
(96) ↓ (178)	<p>動物用生物学的製剤。ただし、次に掲げるもの（⑯）から（128）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で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づれにも該当しないことが確認されたものに限る。）を除く。<sup>#</sup></p> <p>（略）</p>	<p>動物用生物学的製剤。ただし、次に掲げるもの（⑯）から（121）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で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づ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>（略）</p>
(95) ↓ (177)	<p>鶏大腸菌症生ワクチン（シード）</p> <p>（略）</p>	<p>動物用生物学的製剤。ただし、次に掲げるもの（⑯）から（121）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で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づ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>（新設）</p> <p>（略）</p>