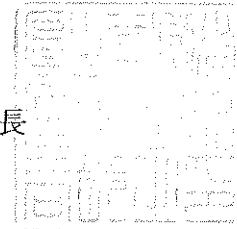




薬食発第 0331008 号
平成 21 年 3 月 31 日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬食品局長



第十五改正日本薬局方の一部改正等について

標記について、平成 21 年 3 月 31 日厚生労働省告示第 190 号をもって、「日本薬局方の一部を改正する件」が別添 1 のとおり公布され、同日から適用されることとされたところであり、また、これに伴い、第十五改正日本薬局方（平成 18 年厚生労働省告示第 285 号。以下「薬局方」という。）の参考情報を別添 2 のとおり改正することとしたので、下記の事項に御留意の上、関係者に対する周知徹底及び指導に御配慮いただきたい。

記

第 1 薬局方の一部改正の要点について

今回の薬局方の一部改正は、日本薬局方、欧州薬局方、米国薬局方の三薬局方での国際調和に関連した事項等について、一般試験法等の見直しを行うものであり、その内容は、以下のとおりである。

1. 一般試験法の改正

(1) 4.05 微生物限度試験法

クロストリジアの試料調製方法を変更するとともに、サルモネラ試験の XLD カンテン培地の鑑別特性の試験菌株として *E.coli* を削除する等の改正を行ったこと。

(2) 4.06 無菌試験法

培地使用期間のバリデーションの実施、市販粉末培地の性能試験の調製バッチごとの実施を規定する等の全面的な改正を行ったこと。

(3) 6.09 崩壊試験法

補助盤の溝の深さについて改正を行ったこと。

(4) 6.10 溶出試験法



回転バスケット及びパドル法による即放性製剤の試験液の液量について、記載の整備を行ったこと。

2. リュウコツの規格の改正及びリュウコツ末の新規収載に伴う改正

(1) 生薬総則

リュウコツ末の新規収載に伴い、生薬総則を適用する生薬として、リュウコツ末を追加したこと。

(2) 医薬品各条（生薬等）

エキス剤又は浸剤・煎剤に用いるリュウコツについて、ヒ素の試験方法及び規格値を追加したこと。また、(1)に伴い、リュウコツ末の規格を新規収載したこと。

第2 薬局方の参考情報について

次に掲げる参考情報について改正を行ったこと。

14. 第十五改正日本薬局方における国際調和

第3 その他

1. 参考情報の取扱い

参考情報は、医薬品の品質確保の上で必要な参考事項及び薬局方に収載された医薬品に関する参考となる試験法を記載したものであり、薬局方に収載された医薬品の適否の判断を示すものではないこと。

2. 経過措置について

本改正に伴い、平成22年9月30日までに承認事項一部変更承認申請等の必要な措置を行うよう指導すること。また、薬事法第50条（直接の容器等の記載事項）、第55条（販売、授与等の禁止）及び第56条（販売、製造等の禁止）に抵触することがないよう、遅滞なく本改正による改正後の基準に改めさせること。

別添1

(号外第67号)

3 平成21年3月31日 火曜日 官報

○地方公務員等共済組合法施行令附則第三十条の二の三第二項及び第三項の規定により総務大臣が定める率を定める件(同二〇三)	一五
○地方公務員等共済組合法施行令第二十九条第三項の規定により地方公共団体が負担すべき金額に関する件の一部を改正する件(同二〇四)	一六
○万国郵便条約の施行に伴う通常郵便に関する施行規則の件の一部を改正する件(同二〇五)	一七
○立入検査を行う職員の身分を示す証明書を定める件(同二〇六)	一八
○国が行う補助の対象となる緊急消防援助隊の施設の基準額の一部を改正する件(同二〇七)	一九
○過疎地域自立促進特別措置法第三十三条第一項の規定により過疎地域とみなされる市町村の区域を公示する件(総務・農林水産・国土交通二)	二〇
○平成二十一年度分の予算について、財政法第三十四条の二第一項の規定に基づき、支出負担行為の実施計画につき財務大臣の承認を経なければならぬ経費を定める件(財務一〇一)	二一
○関税暫定措置法第八条の四第一項の規定に基づき、平成二十一年度における限度額等を定める件(同一〇二)	二二
○関税暫定措置法第八条の四第一項の規定に基づき、特定特恵鉱工業産品等について、輸入額等が限度額等を超えることとなつた特定特恵鉱工業産品等及び月を告示する件(同一〇三)	二三
○指定保税地域の指定を取り消す件(同一〇四)	二四
○株式会社日本政策金融公庫法別表第一十四号の下欄の規定に基づく告示に関する件(財務・経済産業一)	二五
○平成二十一年度において司書及び司書補の講習を実施する件(文部科学五九)	二六
○学校環境衛生基準(同六〇)	二七
○学校給食実施基準(同六一)	二八
○夜間学校給食実施基準(同六二)	二九
○特別支援学校の幼稚部及び高等部における学校給食実施基準(同六三)	三〇
○学校給食衛生管理基準(同六四)	三一
○夜間学校給食衛生管理基準(同六五)	三二
○特別支援学校の幼稚部及び高等部における学校給食衛生管理基準(同六六)	三三
○在外教育施設の認定等に関する規定の一部を改正する件(同六七)	三四
○在外教育施設の認定を取消し及び認定の変更を承認した件(同六八)	三五
○統計法の規定により、旧専門学校令による専門学校と同等以上の学校として認定する件を廃止する件(同六九)	三六
○大型再処理施設放射能影響調査交付金交付規則の一部を改正する件(同七〇)	三七
○就学前の子どもに関する教育、保育等の総合的な提供の推進に関する法律第三条第一項第四号及び同条第二項第三号の規定に基づき、文部科学大臣と厚生労働大臣とが協議して定めた施設の設備及び運営に関する基準の一部を改正する件(文部科学・厚生労働二)	三八
○生物学的製剤基準の一部を改正する件(厚生労働一八七)	三九
○薬事法第四十二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(同一八八)	四〇
○要介護認定等基準時間の推計の方法の一部を改正する件(同一八九)	四一
○日本薬局方の一部を改正する件(同一九〇)	四二
○株式会社日本政策金融公庫法別表第一号及び第二号の厚生労働大臣の定める率を定める件(同二〇三)	四三
○中小企業退職金共済法施行令第二条第一号及び第二号の厚生労働大臣の定める率を定める件(同二〇四)	四四
○作業環境測定法施行規則第五十四条第二号の規定に基づき厚生労働大臣の定める基準の一部を改正する件(同二〇五)	四五
○作業環境測定土規程の一部を改正する件(同二〇六)	四五
○作業環境評価基準の一部を改正する件(同二〇七)	四五
○作業環境測定基準の一部を改正する件(同二〇八)	四五
○鉛中毒予防規則第三十二条第一項の厚生労働大臣が定める要件の一部を改正する件(同二〇九)	四五
○特定化学物質障害予防規則第八条第一項の厚生労働大臣が定める要件の一部を改正する件(同二一〇)	四五
○石綿障害予防規則第十六条第一項第四号の厚生労働大臣が定める性能の一部を改正する件(同二一一)	四五
○労働安全衛生規則第五十三条第一項の表令第二十三条第十一号の業務の表令第二十三条第十一号の業務の第四号の規定に基づき厚生労働大臣が定める要件の一部を改正する件(同二一二)	四五
○介護保険事業に係る保険給付の円滑な実施を確保するための基本的な指針の一部を改正する件(同二一二)	四五
○平成二十一年度における改正前の老人保健法による保険者の拠出金の額の算定に関して厚生労働大臣が定める率及び額を公示する件(同二一二)	四五
○平成二十一年度における改正前の老人保健法による保険者の拠出金の額の算定に関して厚生労働大臣が定める率及び額を公示する件(同二一二)	四五

(以下次のページへ続く)

カゼイン型ペプトン	15.0g
チオグリコール酸ナトリウム	0.5g
又はチオグリコール酸	0.3mL
レザズリン溶液 (1→1000), 用時調製	1.0mL
水	100mL
(滅菌後のpH7.1±0.2)	
1. シスチン、カントン、塩化ナトリウム、ブドウ糖、酵母エキス (水溶性) 及びカゼイン型ペプトンを水と混合し、加熱して溶かした後、チオグリコール酸ナトリウム又はチオグリコール酸を加えて溶かし、必要ならば水酸化ナトリウム試液を加え、滅菌後のpHが7.1±0.2になるように調整する。	
必要ならば、溶液を煮沸しないように加熱し、温かいうちに温らせたろ紙を用いてろ過する。レザズリン溶液 (1→1000) を加え、よく混和した後、培養終了時に培地の淡赤色部分が上部1/2以下にとどまるような表面積と深さの比をもつ容器に所定量ずつ分注し、パリテートされた条件下で滅菌する。培地を保存する必要がある場合にはあらかじめ気密容器に入れて滅菌し、2~25°Cで保存する。培地がその上部1/3を超えて淡赤色となつた場合は、その淡赤色が消失するまで培地容器を水浴中又は流通蒸気中で加熱し、容器中の汚染空気の侵入を防ぎながら急速に冷却することで1回だけ使用できる。パリテートされた期間を超えて、保存した培地を使用してはならない。	
液状チオグリコール酸培地は、30~35°Cで培養する。メンブランフィルター法を適用できない水銀系の防腐剤を含む製品に対しては、培地性能試験に適合するなら、ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地の代わりに液状チオグリコール酸培地を用い、20~25°Cで培養することができる。	
別に規定する場合は、次のように調製した変法チオグリコール酸培地を用いることができる。カントンとレザズリン溶液 (1→1000) を除き、液状チオグリコール酸培地と同じ成分で調製し、パリテートされた条件下で滅菌する。滅菌後のpHが7.1±0.2になるように調整し、使用直前に水浴中で加熱する。	
2.3. ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地	
ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地	
カゼイン型ペプトン	17.0g
ダイズ型ペプトン	3.0g
塩化ナトリウム	5.0g
リン酸水素二カリウム	2.5g
ブドウ糖 (一水和物)/無水	2.5/2.3g
水	100mL
(滅菌後のpH7.3±0.2)	
全成分を水に溶かし、若干加温して溶解する。溶液を室温に冷却し、必要ならば水酸化ナトリウム試液を加え、滅菌後のpHが7.3±0.2になるように調整する。必要ならば溶かし、適當な容器に所定量ずつ分注し、パリテートされた条件下で滅菌する。直ちに使用しない場合は、あらかじめ気密容器に入れて滅菌し、2~25°Cで保存する。パリテートされた期間を超えて保存した培地を使用してはならない。	
3. 培地の適合性	
培地は、次の試験に適合すること。この試験は、製品の無菌試験実施前に、又は並行して行うことができる。	
培地の一部を14日間培養するとき、微生物の増殖を認めない、	
市販液体培地及び粉末培地又は各成分から調製した培地の各バッチについて試験を行うこと。適切な微生物株を表4. 06~1に示す。	

カゼイン型ペプトン

チオグリコール酸ナトリウム

又はチオグリコール酸

レザズリン溶液 (1→1000), 用時調製

水

15.0g

0.5g

0.3mL

1.0mL

100mL

1. チオグリコール酸培地には、次に示す少數 (100CFU以下) の微生物を接種する。それぞれの微生物に対しては別々の培地容器を用いる。

チオグリコール酸培地には、次に示す少數 (100CFU以下) の微生物を接種する。それぞれの微生物に対しては別々の培地容器を用いる。

Clostridium sporogenes

Pseudomonas aeruginosa

Staphylococcus aureus

Aspergillus niger

Bacillus subtilis

Candida albicans

2. 細菌の場合は3日間、真菌の場合は5日間をそれぞれ超えないで培養する。

培養の維代数は、シードロット培養管理手法 (シードロットシステム) を採用することにより、マスターードロットから5代を超えないようにする。

微生物の増殖が肉眼で明らかに観察された場合には、当該培地は基準に適合している。

表4. 06~1 培地性能試験及び手法の適合性試験に適している試験用菌株

細菌	好気性細菌	嫌気性細菌
<i>Candida albicans</i>	ATCC 6538, NBRC 13276, CIP 4.83, NCTC 10788, NCIMB 9518	
<i>Bacillus subtilis</i>	ATCC 6633, NBRC 3134, CIP 52.62, NCIMB 8054	
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	ATCC 9027, NBRC 13275, NCIMB 8626, CIP 82.18	
<i>Clostridium sporogenes</i>		ATCC 19404, CIP 79.3, NCNC 532A (はATCC 11437, NBRC 14293
<i>Aspergillus niger</i>	ATCC 10231, NBRC 1594, IP 48.72, NCPP 3179	ATCC 16404, NBRC 9455, IP 1431.83, IMI 149007

4. 手法の適合性試験

次に述べる変更点以外は、「5. 製品の無菌試験」の項に示した方法と、厳密に同じ方法で試験を行う。

メンブランフィルター法

試験に供された容器の内容物をろ過した後、最終回の洗浄液に試験用菌株を100CFU以下加えたものをろ過する。

直接法

試験に供された容器の内容物を培地に加えた後、試験用菌株100CFU以下をその培地に接種する。どちらの接種方法においても、「好気性菌、嫌気性菌及び真菌に対する培地性能試験」の項で示した菌種を用いる。陽性対照として培地性能試験を行なう。培地を含むすべての容器は規定の温度で最長5日間培養する。

培養後、陽性对照に匹敵する肉眼的に明瞭な増殖が得られれば、被検製品は本試験条件下で抗菌活性を持たないか、又は抗菌活性が十分に除去されたものとみなし、当該手法は適切であり、試験条件を変更する必要はない。

被検製品の存在下で陽性対照に匹敵する肉眼的に明瞭な増殖が得られないれば、被検製品は当該試験条件下では十分除去できない抗菌活性を有している。この場合、抗菌活性を除去するために条件を変えて手法の適合性試験を行う。

手法の適合性試験を行うのは、新しい製品に無菌試験を行う場合及び試験の実施条件に変更があった場合である。

手法の適合性試験は被検製品の無菌試験と同時にすることもできる。

5. 製品の無菌試験
5.1. 一般要件

試験はメンブランフィルター法又は直接法によつて行われる。試験には適切な陰性对照を置くこと。メンブランフィルター法は、ろ過可能な製品に適用する。例えば、ろ過可能な水性、アルコール性又は油性の製品及び本試験条件下で抗菌力を有しない水性又は油性の溶剤に混和若しくは溶解する製品に対して用いる。

5.2. メンブランフィルター法

メンブランフィルターは、微生物の捕集効率が確立されている公称孔径が0.45μm以下のものを用いる。例えば、水溶性、油性又は低濃度のアルコール性溶剤にはセルロースナイトレートフィルターを用い、高濃度のアルコール性溶剤にはセロースアセテートフィルターを用いる。抗生物質のようないか医薬品には、別途適切なフィルターが必要な場合もある。次に示す手法は、直徑約50mmのメンブランフィルターの使用を想定している。もし異なる直徑のフィルターを用いる場合には、希釈及び洗浄液の容量はそれに応じて調整すべきである。ろ過器やメンブランフィルターは適切な方法で滅菌する。ろ過装置は、無菌条件下で被検溶液を導入・ろ過でき、メンブランフィルターの無菌的取りはずしと培地への移動ができるか、又はろ過器そのものに培地を加えて培養するのに適するように設計されていなければならぬ。

水性液剤
1 g/Lの肉製又はカゼイン製ペプトン溶液($\text{pH}7.1 \pm 0.2$)のような無菌希釈液の少量をろ過器中のメンブランフィルター上に注ぎろ過する。希釈液には、例えば抗生物質が試験対象の場合には、適切な中和剤や不活性剤を加えることができる。
試験すべき容器の内容物を必要なら手法の適合性試験で選んだ無菌希釈液の量で希釈後、直ちにろ過する。当該製品が抗菌活性を有している場合には、手法の適合性試験で用いた無菌希釈液の量でメンブランフィルターを3回以上洗浄する。手法の適合性試験において抗菌活性を十分に除去できないことが立証されても、メンブランフィルター当たり100mLの洗浄液で5回を超えては洗浄しないこと。メンブランフィルターをろ過器から外し、半分に切断するか、あらかじめ試料溶剤を二等分し、それにつき同一のろ過操作を行うことによって得られた2枚のメンブランフィルターをそれぞれの培地中に入る。各培地の量は、手法の適合性試験で確定した量を用いる。又はメンブランフィルターを脱脂したろ過器内に試料溶剤を二等分にろ過後、それぞれの培地を加える。培地を14日前以上培養する。

水溶性固形剤

各培地に対し、表4.06-2に規定する量以上を用いる。添付の溶剤、注射用水、生理食塩液又は1 g/Lの肉製若しくはカゼイン製ペプトン中性溶液のようないか適切な溶剤に溶解し、選んだ溶剤に適したメンブランフィルターを用いて「水溶性液剤」の項に示したように試験を行う。

各培地に対し、表4.06-2に規定する量以上を用いる。粘度の低い油及び油性液剤は、希釈せずに乾いたメンブランフィルターでろ過する。粘稠性の油は、当該試験条件下で抗菌性がないことが立証されたミンブランフィルターでろ過する。粘稠性の油は、油が自重によりメンブランフィルターに漏過した後、徐々に加圧又は吸引することによってろ過する。手法の適合性試験で適切であることが証明されている濃度の適切な乳化剤(例えば10 g/Lシリコンオイルペプトン)を含む1 g/Lの肉製又はカゼイン製ペプトン中性溶液を用い、メンブランフィルター当たり約100mLずつで少なくとも3回洗浄する。「水溶性液剤」の項に示したようにメンブランフィルターを培地に移す、又はろ過器に培地を加え、同じ温度で同じ期間培養する。

軟膏剤及びクリーム

各培地に対し、表4.06-2に規定する量以上を用いる。脂肪基剤の軟膏剤や油中水型の乳剤は上述のようにミリスチン酸イソプロピルで1%に希釈する。必要なならば40°C以下で加温する。例外的な場合で40°C以下までの加温が必要なこともある。できるだけ迅速にろ過した後、「油及び油性液剤」の項に示したように操作を進める。

表4.06-2 各培地当たりの最少試料採取量

容器の内容量	他に規定されていない限りそれぞれの培地に接種する最少量
液剤 1 mL未満 1 mL以上 40mL超100mL以下 100mL超	全量 ただし1 mL以上 20mL 10% 1 mL
抗生物質の液剤 懸濁又は乳化して用いる非水溶性医薬品、クリーム又は軟膏剤	1 mL
固形剤 50mg未満 50mg以上300mg未満 300mg以上5 g以下 5 g超	全量 ただし50mg以上 15mg 500mg

5.3. 直接法

別に規定するほか、表4.06-2に示す量の製品を、その容量が培地容量の10%を超えないように培地に直接接種する。被検製品が抗菌活性を有する場合は、適切な中和剤で中和した後に、又は十分な量の培地で希釈することによって試験を行う。大容量の製品を使用する必要があるとき、接種による希釈影響を考慮に入れて高濃度の培地を用いる方が好ましい場合もある。適切な場合は、高濃度培地を容器内の製品に直接加えることも可能である。

油性液剤

手法の適合性試験において適切であることが証明された適切な乳化剤を適切な濃度に加えた(例えは10 g/Lシリコンオイルペプトン)培地を用いる。

軟膏剤及びクリーム

1 g/Lの肉製又はカゼイン製ペプトン中性溶液のようないか適切な無菌希釈液中で、選択された乳化剤で乳化することにより1:10に希釈する。この希釈液を乳化剤を含まない培地に移植する。接種した培地は14日前以上培養する。培養を培養期間中に数回継続する。油性製品を含む培養は毎日穀やかに振る。ただし、嫌気性菌の検出のために液状チオグリコール酸培地を用いている場合は、嫌気条件を維持するために振とうや混合は最小限に保つ。

6. 観察と結果の判定

培養期間中及び最終日に、培地中に肉眼的な微生物の増殖があるかどうかを観察する。被検材料が培地を混ぜさせ、微生物増殖の有無を肉眼的に容易に判定できない場合には、培養開始から14日前に当該培地の一部(1 mL以上)を同じ培地の新たな容器に移し、元の培地と移植した培地の両方を4日前以上培養する。

第十五改正日本薬局方医薬品各条の部「リュコツ」の条の次に次の二条を加える。

リュコツ末

Powdered Longiss.

FOSSILIA OSSIS MASTODI PULVERATUM

骨粉

本品は「リュコツ」を粉末としたものである。

生薬の性状 本品は淡灰白色～淡灰褐色を呈し、におい及び味はない。

確認試験

(1) 本品0.1gに硝酸5mLを加え、加温して溶かし、セモリノデン酸六アンモニウム試液を加えるとき、黄色の沈殿を生じる。

(2) 本品0.5gを希硫酸0mLに溶かすとき、ガスを発生し、わずかに淡褐色を帯びるやや混濁した液となる、このガスを水酸化カルシウム試液に通じると、白色の沈殿を生じる。

(3) (2)で得た混濁液は特異なにおいを有する。この液をろ過し、アンモニア試液で中和した液はカルシウム塗の定性反応。(1.09)の(1), (2)及び(3)を呈する。

强度試験

(1) 重金属 (1.07) 本品2.0gに水5mLを加えて振り混ぜた後、徐々に塩酸6mLを加え、水浴上で蒸発乾固し、残留物を水50mLに溶かし、ろ過する。ろ液を5mLに希硫酸2mL、アンモニア試液1滴及び水を加えて50mLとする。これを検液とし、試験を行う。比較液は硝酸3mLを水浴上で蒸発乾固し、希硫酸2mL、鉛標準液2.0mL及び水を加えて50mLとする(20ppm以下)。

(2) ヒ素 (1.11) 本品0.20gをとり、第2法により検液を調製し、試験を行う(10ppm以下)。

○厚生労働省告示第91号

特定化物質障害予防規則(昭和四十七年労働省令第三十九號)第七条第一項第五項の規定に基づき、特定化物質障害予防規則の規定に基づき厚生労働大臣が定める性能(昭和五十年労働省告示第七十五号)の一部を次のように改正し、平成二十一年七月一日から適用する。ただし、本則第一号の表以外の部分の改正規定、同表三酸化砒素の項を削る改正規定、同表トリレンジイソシアネートの項の次に一項を加える改正規定及び同表バーバー・トロクロルベンゼンの項の次に一項を加える改正規定は、同年四月一日から適用する。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

本則第一号中、「28」を「から28まで」、「第二十八号」を「から第二十八号まで」に改め、同号の表五ミリグラム又は「〇・五ミリグラム」を「〇・〇一ミリグラム」に改め、同表アクリロントリルの項中「四五ミリグラム又は「〇・五ミリグラム」を「〇・〇一ミリグラム」に改め、同表塩素の項中「三ミリグラム又は一立方センチメートル」を「〇・五立方センチメートル」に改め、同表クロム酸及びその塩の項中「〇・一ミリグラム」を「クロムとして〇・〇五ミリグラム」と改め、同表五酸化バナジウムの項の欄を次のように改める。

バナジウムとして〇・〇三ミリグラム

本則第一号の表三酸化砒素の項を削り、同表シアン化カリウムの項中「五ミリグラム」を「シアン」として「三ミリグラム」に改め、同表シアン化水素の項中「一ミリグラム又は「〇・五ミリグラム」を「〇・五立方センチメートル」に改め、同表シアン化ナトリウムの項中「五ミリグラム」を「〇・五ミリグラム」に改め、同表臭化メチルの項中「六〇ミリグラム又は一五立方センチメートル」を「立方センチメートル」に改め、同表重クロム酸及びその塩の項中「〇・一ミリグラム」を「クロムとして〇・〇五ミリグラム」に改め、同表水銀及びその無機化合物(硫化水銀を除く)の項中「〇・〇五ミリグラム」を「水銀として〇・二五ミリグラム」に改め、同表トリレンジイソシアネートの項中「〇・一ミリグラム又は〇・〇一立方センチメートル」を「〇・〇〇五立方センチメートル」に改め、同項の次に次のように加える。

ニンケル化合物(ニンケルカルボニルを除く) 粉状の物に限る)

ニンケルとして〇・一ミリグラム

本則第一号の表二トログロカールの項中「一・一ミリグラム又は〇・一立方センチメートル」を「〇・〇五立方センチメートル」に改め、同表バラードクロルベンゼンの項中「一ミリグラム」を「〇・六ミリグラム」に改め、同項の次に次のように加える。

硫酸及びその化合物(ヘルシン及び硫酸ガリウムを除く) 硫酸として〇・〇〇三ミリグラム

本則第一号の表弐化水素の項中「一ミリグラム又は三立方センチメートル」を「〇・五立方センチメートル」に改め、同表ビンゼンの項中「三〇ミリグラム又は〇・立方センチメートル」を「一立方センチメートル」に改め、同表マンガン及びその化合物(塩基性酸化マンガンを除く)の項中「五ミリグラム」を「マンガンとして〇・一ミリグラム」に改め、同表汎メチルの項中「一八ミリグラム又は五立方センチメートル」を「一立方センチメートル」に改め、同表硫酸化水素の項中「五ミリグラム又は〇・〇立方センチメートル」を「五立方センチメートル」に改め、同表硫酸ジメチルの項中「五ミリグラム又是一立方センチメートル」を「〇・一立方センチメートル」に改める。

○厚生労働省告示第91号

作業環境測定法施行規則(昭和五十年労働省令第二十号)第五十四条第一項の規定に基づき、作業環境測定法施行規則(昭和五十年労働省令第二十号)第五十四条第一項の規定に基づき厚生労働大臣の定める基準(昭和五十一年労働省告示第九号)の一部を次のように改正し、平成二十一年四月一日から適用する。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

本則第二号の表作業環境測定法施行規則別表第三号の作業場の項目に「又はこれと同等以上の性能を有する測定機器」を加える。

○厚生労働省告示第91号

作業環境測定法施行規則(昭和五十年労働省令第二十号)第二十二条及び第三十条の規定に基づき、作業環境測定法施行規則(昭和五十二年労働省告示第十六号)の一部を次のように改正し、平成二十一年四月一日から適用する。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

第一条第一項の表別表第二号の作業場の作業環境について行う分析の技術の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、同表別表第三号の作業場の作業環境について行う分析の技術の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、「15」を削り、「22」の下に「23の2、27の2」を加え、同表別表第四号の作業場の作業環境について行う分析の技術の項目「15」を削り、「22」の下に「23の2、27の2」を加える。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

第三条第一項の表別表第二号の作業場の作業環境について行う分析の実務の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、同表別表第三号の作業場の作業環境について行う分析の実務の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、「15」を削り、「22」の下に「23の2、27の2」を加え、「22」の下に「23の2、27の2」を加える。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

方法」を「螢光光度分析方法」に改め、同表別表第四号の作業場の作業環境について行う分析の実務の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、「15」を削り、「22」の下に「23の2、27の2」を加え、「22」の下に「23の2、27の2」を加える。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

方法」を「螢光光度分析方法」に改め、同表別表第三号の作業場の作業環境について行う分析の実務の項目「けい光光度分析方法」を「螢光光度分析方法」に改め、「15」を削り、「22」の下に「23の2、27の2」を加え、「22」の下に「23の2、27の2」を加える。

平成二十一年三月三十一日

厚生労働大臣 外添 要一

別添 2

参考情報 1.4. 第十五改正日本薬局方における国際調和の条 4.05 微生物限度試験法の項及び同条 4.06 無菌試験法の項を次のように改める。

調和年月：2008 年 6 月 (Rev. 1)

薬局方調和事項	第十五改正日本薬局方(日本薬局方の一部を改正する件(平成 21 年厚生労働省告示●号)による改正)	備 考
	4.05 微生物限度試験法 I. 非無菌製品の微生物学的試験： 生菌数試験 1. 序文 2. 基本手順 3. 生菌数測定法 4. 培地性能、測定法の適合性及び陰性対照 4.1. 一般要件 4.2. 試験菌の調製 4.3. 陰性対照 4.4. 培地性能 4.5. 製品存在下での測定法の適合性 4.6. 結果及び判定 5. 製品の試験 5.1. 試験量 5.2. 製品の試験 5.3. 結果の判定	
Microbiological Examination of Non-sterile Products: Microbial Enumeration Tests 1 Introduction 2 General procedures 3 Enumeration methods 4 Growth promotion test, suitability of the counting method and negative controls 4-1 General considerations 4-2 Preparation of test strains 4-3 Negative control 4-4 Growth promotion of the media 4-5 Suitability of the counting method in the presence of product 4-6 Results and interpretation 5 Testing of products 5-1 Amount used for the test 5-2 Examination of the product 5-3 Interpretation of the results		
Microbiological Examination of Non-sterile Products: Test for Specified Micro-organisms 1 Introduction 2 General procedures	II. 非無菌製品の微生物学的試験： 特定微生物試験 1. 序文 2. 基本手順	

3 Growth promoting and inhibitory properties of the media, suitability of the test and negative control	3. 培地性能、試験法の適合性及び陰性対照
3-1 Preparation of test strains	3.1. 試験菌の調製
3-2 Negative control	3.2. 陰性対照
3-3 Growth promotion and inhibitory properties of the media	3.3. 培地の性能試験
3-4 Suitability of the test method	3.4. 試験法の適合性
4 Testing of products	4. 製品の試験
4-1 Bile-tolerant gram-negative bacteria	4.1. 胆汁酸抵抗性グラム陰性菌
4-2 <i>Escherichia coli</i>	4.2. 大腸菌
4-3 <i>Salmonella</i>	4.3. サルモネラ
4-4 <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	4.4. 緑膿菌
4-5 <i>Staphylococcus aureus</i>	4.5. 黄色ブドウ球菌
4-6 <i>Clostridia</i>	4.6. クロストリジア
4-7 <i>Candida albicans</i>	4.7. カンジダ・アルビカンス
5 Recommended solutions and culture media	5. 推奨される溶液及び培地

調和年月：2007年10月(Rev. 1)

薬局方調和事項	第十五改正日本薬局方(日本薬局方の一部を改正する件(平成21年厚生労働省告示●●号)による改正)	備考
<p>Sterility (Introduction) Precautions against microbial contamination Culture media and incubation temperatures Media for the test may be prepared as described below, or equivalent commercial media may be used provided that they comply with the growth promotion test Fluid thioglycollate medium Soya-bean casein digest medium The media used comply with the following tests, carried out before or in parallel with the test on the product to be examined Sterility</p>	<p>4.06 無菌試験法 (前書き) 1. 微生物汚染に対する予防措置 2. 培地及び培養温度 2.1. 一般要件 2.2. 液状チオグリコール酸培地 2.3. ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト培地 3. 培地の適合性</p>	無菌性

Growth promotion test of aerobes, anaerobes and fungi	好気性菌、嫌気性菌及び真菌に対する培地 性能試験	
Method suitability test	4. 手法の適合性試験	
Membrane filtration	メンブランフィルター法	
Direct inoculation	直接法	
Test for sterility of the product to be examined	5. 製品の無菌試験	
The test may be carried out using the technique of membrane filtration or by direct inoculation of the culture media with the product to be examined.	5.1. 一般要件	
Membrane filtration	5.2. メンブランフィルター法	
Aqueous solutions	水性液剤	
Soluble solids	水溶性固形剤	
Oils and oily solutions	油及び油性液剤	
Ointments and creams	軟膏剤及びクリーム	
Direct inoculation of the culture medium	5.3. 直接法	
Oily liquids	油性液剤	
Ointments and creams	軟膏剤及びクリーム	
Catgut and other surgical sutures for veterinary use		日本薬 局方対 象品外
Observation and interpretation of results	6. 観察と結果の判定	
Application of the test to parenteral preparations, ophthalmic and other non-injectable preparations required to comply with the test for sterility	7. 無菌試験への適合が要求される注射剤及び 眼軟膏剤、点眼剤等の非注射剤への試験の 適用	
Minimum number of items to be tested	8. 最少供試個数	