

薬機発第0914028号
平成27年9月14日

各都道府県薬務主管（部）課長 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
理事長 近藤 達也

「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」の
一部改正について

平素より、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の審査業務に対し、ご理解、ご協力いただきありがとうございます。

当機構が行う審査等業務の手数料の取扱いについては、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」(平成26年11月21日薬機発第1121002号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知。以下「薬機発第1121002号通知」という。)により定めているところですが、今般、「医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品の先駆け審査指定制度の試行的実施について」(平成27年7月1日薬食機参発0701第1号厚生労働省大臣官房参事官(医療機器・再生医療等製品審査管理担当)通知)が発出されたことを受け、先駆け総合評価相談において、先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品を対象とした相談区分を追加で設置いたしました。

これに伴い、当機構においても、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」(平成24年3月2日薬機発第0302070号)の改正を行うとともに、薬機発第1121002号通知について別紙新旧対照表のとおり一部改正し、平成27年9月14日から実施することとし、当該通知を別記の関係団体宛に送付いたしましたので、貴管内関係業者へ周知方よろしくお願い申し上げます。

「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」新旧対照表

新	旧
<p>独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について</p> <p>独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）が行う審査等業務の手数料の取扱いについては、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」（平成26年11月21日薬機発第1121002号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知。以下「薬機発第1121002号通知」という。）により定めているところですが、今般、「<u>医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品の先駆け審査指定制度の試行的実施について</u>」（平成27年7月1日薬食機参発0701第1号厚生労働省大臣官房参事官（医療機器・再生医療等製品審査管理担当）通知）が発出されたことを受け、<u>先駆け総合評価相談において、先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品を対象とした相談区分を追加で設置いたしました。</u></p> <p>これに伴い、機構においても、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」（平成24年3月2日薬機発第0302070号）の改正を行うとともに、薬機発第1121002号通知について一部改正し、平成27年<u>9月14日</u>から実施することとしましたので、貴会会員への周知方よろしくお願い申し上げます。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <p>1. 手数料について</p> <p>機構の審査等が必要な承認申請等を行う場合には、当該承認申請等を行う前にあらかじめ、機構の指定する金融機関の普通預金口座に以下の手数料を振り込み、機構宛の審査等申請書の裏面に「振込金受取書」のコピーを貼付してください。</p>	<p>独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について</p> <p>独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）が行う審査等業務の手数料の取扱いについては、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」（平成26年11月21日薬機発第1121002号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知）により定めているところですが、今般、「<u>先駆け審査指定制度の試行的実施について</u>」（平成27年4月1日薬食審査発0401第6号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知）が発出され、先駆け審査指定制度の試験的運用が開始されたことを受け、先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医薬品を対象とした相談区分として、先駆け総合評価相談を新設いたしました。</p> <p>これに伴い、機構においても、独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について（平成24年3月2日薬機発第0302070号）の改正を行うとともに、機構が行う審査等の手数料の取扱いについて下記のとおり一部改定し、平成27年<u>5月15日</u>から実施することとしましたので、貴会会員への周知方よろしくお願い申し上げます。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <p>1. 手数料について</p> <p>機構の審査等が必要な承認申請等を行う場合には、当該承認申請等を行う前にあらかじめ、機構の指定する金融機関の普通預金口座に以下の手数料を振り込み、機構宛の審査等申請書の裏面に「振込金受取書」のコピーを貼付してください。</p>

新	旧
<p>(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 (昭和35年法律第145号。以下「<u>医薬品医療機器法</u>」という。)に基づく医薬品、医薬部外品又は化粧品の審査等に係る手数料 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 関係手数料令(平成17年政令第91号。以下「<u>医薬品医療機器法関係手数料令</u>」という。)に定める額</p> <p>(2) <u>医薬品医療機器法</u>に基づく医療機器又は体外診断用医薬品の審査等に係る手数料 <u>医薬品医療機器法関係手数料令</u>に定める額</p> <p>(3) <u>医薬品医療機器法</u>に基づく再生医療等製品の審査等に係る手数料 <u>医薬品医療機器法関係手数料令</u>に定める額</p> <p>(4) 再生医療等安全性確保法に基づく機構による調査手数料 再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令(平成26年政令第278号)に定める額</p> <p>(5) その他の手数料 <u>独立行政法人医薬品医療機器総合機構審査等業務関係業務方法書実施細則</u>(平成16年細則第4号)<u>別表</u>に定める額</p>	<p>(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 (昭和35年法律第145号。以下「<u>医薬品医療機器等法</u>」という。)に基づく医薬品、医薬部外品又は化粧品の審査等に係る手数料 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 関係手数料令(平成17年政令第91号。以下「<u>医薬品医療機器等法関係手数料令</u>」といふ。)に定める額</p> <p>(2) <u>医薬品医療機器等法</u>に基づく医療機器又は体外診断用医薬品の審査等に係る手数料 <u>医薬品医療機器等法関係手数料令</u>に定める額</p> <p>(3) <u>医薬品医療機器等法</u>に基づく再生医療等製品の審査等に係る手数料 <u>医薬品医療機器等法関係手数料令</u>に定める額</p> <p>(4) 再生医療等安全性確保法に基づく機構による調査手数料 再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令(平成26年政令第278号)に定める額</p> <p>(5) その他の手数料 <u>業務方法書実施細則別表</u>に定める額</p>
<p>2. 手数料の振込について</p> <p>(1) ~ (4) 省略</p> <p>(5) 機構の指定口座は、以下のとおり<u>医薬品</u>、<u>医薬部外品</u>及び<u>化粧品専用</u>の指定口座と医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品専用の指定口座及び再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用の指定口座を別々に指定しています。</p>	<p>2. 手数料の振込について</p> <p>(1) ~ (4) 省略</p> <p>(5) 機構の指定口座は、以下のとおり<u>医薬品</u>(<u>体外診断用医薬品</u>を除く。)、<u>医薬部外品</u>及び<u>化粧品専用</u>の指定口座と医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品専用の指定口座及び再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用の指定口座を別々に指定しています。</p>

新	旧
3. 業者コードの記入について 省略	3. 業者コードの記入について 省略
4. 還付の取扱いについて	4. 還付の取扱いについて
(1) 省略	(1) 省略
(2) 医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料、再生医療等製品治験相談手数料及び薬事戦略相談手数料については、申込者が対面助言申込日以後に取下げを行った場合には、手数料の半額還付を行います。 ただし、以下の場合を除きます。 ・医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料又は再生医療等製品治験相談手数料のうち、先駆け審査指定制度の対象品目の優先対面助言手数料 ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、対面助言準備面談手数料	(2) 医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料、再生医療等製品治験相談手数料及び薬事戦略相談手数料については、申込者が対面助言申込日以後に取下げを行った場合には、手数料の半額還付を行います。 ただし、以下の場合を除きます。 ・医薬品治験相談手数料のうち、先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医薬品の治験相談（新医薬品の先駆け総合評価相談、新医薬品の事前評価相談、新医薬品の優先審査品目該当性相談、ファーマコゲノミクス・バイオマーカー相談、新医薬品の申請電子データ提出確認相談、医薬品GCP/GLP/GPSP相談及び医薬品信頼性基準適合性調査相談を除く。）手数料 ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、対面助言準備面談手数料
(3) 省略	(3) 省略
5. その他 手数料に関する振込依頼書の記載、振込等について、疑義が生じた場合は下記に照会してください。 〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目3番2号 新霞が関ビル 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 ○審査業務部 業務第一課（医薬品・医薬部外品及び化粧品関係）	5. その他 手数料に関する振込依頼書の記載、振込等について、疑義が生じた場合は下記に照会してください。 〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目3番2号 新霞が関ビル 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 ○審査業務部 業務第一課（医薬品（体外診断用医薬品を除く）・医薬部外品及び化粧品関係）

新	旧
<p>電話：03-3506-9437 (ダイヤルイン)</p> <p>○審査業務部 業務第二課（医療機器・体外診断薬用医薬品及び再生医療等製品関係）</p> <p>電話：03-3506-9509 (ダイヤルイン)</p> <p>別表 還付の取扱いについて (表は省略)</p> <p>(※) 対面助言申込日以降取下げを行った場合には、手数料の半額を還付する。 ただし、以下の場合を除く。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・医薬品治験相談手数料、<u>医療機器治験相談手数料</u>、<u>体外診断用医薬品治験相談手数料</u>又は<u>再生医療等製品治験相談手数料</u>のうち、<u>先駆け審査指定制度の対象品目の優先対面助言手数料</u> ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、<u>対面助言準備面談手数料</u> 	<p>電話：03-3506-9437 (ダイヤルイン)</p> <p>○審査業務部 業務第二課（医療機器・体外診断薬用医薬品及び再生医療等製品関係）</p> <p>電話：03-3506-9509 (ダイヤルイン)</p> <p>別表 還付の取扱いについて (表は省略)</p> <p>(※) 対面助言申込日以降取下げを行った場合には、手数料の半額を還付する。 ただし、以下の場合を除く。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・医薬品治験相談手数料のうち、<u>先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医薬品の治験相談（新医薬品の先駆け総合評価相談、新医薬品の事前評価相談、新医薬品の優先審査品目該当性相談、ファーマコゲノミクス・バイオマーカー相談、新医薬品の申請電子データ提出確認相談、医薬品GCP/GLP/GPS相談及び医薬品信頼性基準適合性調査相談を除く。）</u>手数料 ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、<u>対面助言準備面談手数料</u>

薬機発第1121002号
平成26年11月21日
平成27年5月15日改正
平成27年9月14日改正

(別 記) 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
理事長 近藤 達也

独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について

独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）が行う審査等業務の手数料の取扱いについては、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う審査等の手数料について」（平成26年11月21日薬機発第1121002号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知。以下「薬機発第1121002号通知」という。）により定めているところですが、今般、「医療機器・体外診断用医薬品・再生医療等製品の先駆け審査指定制度の試行的実施について」（平成27年7月1日薬食機参発0701第1号厚生労働省大臣官房参事官（医療機器・再生医療等製品審査管理担当）通知）が発出されたことを受け、先駆け総合評価相談において、先駆け審査指定制度の対象品目に指定された医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品を対象とした相談区分を追加で設置いたしました。

これに伴い、機構においても、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」（平成24年3月2日薬機発第0302070号）の改正を行うとともに、薬機発第1121002号通知について一部改正し、平成27年9月14日から実施することとしましたので、貴会会員への周知方よろしくお願ひ申し上げます。

記

1. 手数料について

機構の審査等が必要な承認申請等を行う場合には、当該承認申請等を行う前にあらかじめ、機構の指定する金融機関の普通預金口座に以下の手数料を振り込み、機構宛の審査等申請書の裏面に「振込金受取書」のコピーを貼付してください。

- (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（昭和35年法律第145号。以下「医薬品医療機器法」という。）に基づく医薬品、医薬部外品又は化粧品の審査等に係る手数料

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関係手数料令（平成17年政令第91号。以下「医薬品医療機器法関係手数料令」という。）に定める額

- (2) 医薬品医療機器法に基づく医療機器又は体外診断用医薬品の審査等に係る手数料
医薬品医療機器法関係手数料令に定める額
- (3) 医薬品医療機器法に基づく再生医療等製品の審査等に係る手数料
医薬品医療機器法関係手数料令に定める額
- (4) 再生医療等安全性確保法に基づく機構による調査手数料
再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令（平成26年政令第278号）に定める額
- (5) その他の手数料
独立行政法人医薬品医療機器総合機構審査等業務関係業務方法書実施細則（平成16年細則第4号）別表に定める額

2. 手数料の振込について

- (1) 手数料は、審査等申請書に記載した品目に応じた手数料の合計金額に対応する金額を振り込んでください。
- (2) 実地調査又は実地確認で上記1.の手数料に加算される外国旅費の金額については、当該実地調査又は実地確認終了後に、機構が独立行政法人医薬品医療機器総合機構旅費規程（平成16年規程第20号）に基づき算定する額を指定の口座へ振り込んでください。
- (3) 銀行等の窓口で手数料を振り込む場合は、機構の指定する振込依頼書又は銀行等備え付けの振込依頼書を使用してください。なお、機構の指定する振込依頼書は、都道府県の承認申請窓口及び機構（関西支部を含む。）の受付で配付しています。
- (4) 機構の指定する振込依頼書は、医薬品・医薬部外品・化粧品審査等手数料専用振込依頼書（青色の用紙）、医療機器審査等手数料専用振込依頼書（茶色の用紙）及び再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用振込依頼書（緑色の用紙）の3種類になります。
 - ① 医薬品（体外診断用医薬品を除く。）、医薬部外品若しくは化粧品に係る承認審査、書面適合性調査、GCP調査、GMP調査、再審査、再審査書面適合性調査、GPSP調査、GLP調査、構造設備調査、海外施設認定等調査、証明確認調査又は対面助言等の申請又は申込みを行う場合には、医薬品・医薬部外品・化粧品審査等手数料専用振込依頼書を使用してください。
 - ② 医療機器、体外診断用医薬品若しくは再生医療等製品の承認審査、書面適合性調査、GCP調査、QMS調査、GCTP調査、使用成績評価、使用成績評価書面適合性調査、再審査、再審査書面適合性調査、GPSP調査、GLP調査、構造設備調査、海外施設認定等調査、証明確認調査、基準適合証交付若しくは対面助言等の申請又は申込みを行う場合には、医療機器審査等手数料専用振込依頼書を使用してください。

③再生医療等安全性確保法に基づく機構による調査の申請を行う場合には、再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用振込依頼書を使用してください。

(5) 機構の指定口座は、以下のとおり医薬品、医薬部外品及び化粧品専用の指定口座と医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品専用の指定口座及び再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用の指定口座を別々に指定しています。

医薬品、医薬部外品及び化粧品専用の指定口座一覧表

銀行名	支店名	預金種別	口座番号
みずほ銀行	新橋支店	普通	1737826
三井住友銀行	東京公務部	普通	152478
三菱東京UFJ銀行	東京公務部	普通	1004552
りそな銀行	東京営業部	普通	1474953

※ 埼玉りそな銀行の本支店から、りそな銀行の指定口座への振込みも同一銀行の扱いとなります。

医療機器、体外診断用医薬品及び再生医療等製品専用の指定口座一覧表

銀行名	支店名	預金種別	口座番号
みずほ銀行	新橋支店	普通	8393075
三井住友銀行	東京公務部	普通	152489
三菱東京UFJ銀行	東京公務部	普通	1179123
りそな銀行	東京営業部	普通	3676472

※ 埼玉りそな銀行の本支店から、りそな銀行の指定口座への振込みも同一銀行の扱いとなります。

再生医療等安全性確保法に基づく調査手数料専用の指定口座

銀行名	支店名	預金種別	口座番号
みずほ銀行	新橋支店	普通	2830599

(6) 銀行等備え付けの振込依頼書を使用して振り込む場合又は自動振込機により振り込む場合は、受取人の名称を「独立行政法人医薬品医療機器総合機構」としてください。送金方法は「電信」と「文書」扱いの2種類ありますが、いずれの方法でも結構です。

(7) 機構の指定する振込依頼書を使用し、上記2.(5)に定める指定銀行本支店から同一銀行の指定口座に振り込む場合に限り、振込手数料は無料となります（例えば、みずほ銀行新宿支店からみずほ銀行新橋支店の機構指定の口座へ振り込む場合）。

3. 業者コードの記入について

- (1) 機構の指定する振込依頼書の場合は「業者コード」欄に「業者コード(9桁)」を必ず記載してください。
- (2) 銀行等備え付けの振込依頼書を使用して振り込む場合又は自動振込機により振り込む場合は、「ご依頼人」欄の最初に「業者コード(9桁)」を記載又は入力し、次に1文字分を空欄とした後、「依頼人の氏名」を記載又は入力してください。
- (3) 業者コードを持たない申請者(新規申請業者又は安全性試験実施者)は、「業者コード」欄に「999999999」と記載してください。
なお、治験の相談申込者であって、自ら治験を実施する者は、「業者コード」欄に「999999888」と記載してください。

4. 還付の取扱いについて

- (1) 手数料(上記1.(5)に定める医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料、再生医療等製品治験相談手数料及び薬事戦略相談手数料を除く。)については、申請者等が別表の左欄に掲げる手数料の区分に応じ、同表の右欄に掲げる日以降に承認申請等の取下げを行った場合は、手数料の還付を行いません。
- (2) 医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料、再生医療等製品治験相談手数料及び薬事戦略相談手数料については、申込者が対面助言申込日以後に取下げを行った場合には、手数料の半額還付を行います。
ただし、以下の場合を除きます。
 - ・医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料又は再生医療等製品治験相談手数料のうち、先駆け審査指定制度の対象品目の優先対面助言手数料
 - ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、対面助言準備面談手数料
- (3) 区分間違い等により、振り込んだ手数料と本来の手数料額に差額が生じた場合は、その差額相当分の還付を行います。

5. その他

手数料に関する振込依頼書の記載、振込等について、疑義が生じた場合は下記に照会してください。

〒100-0013

東京都千代田区霞が関3丁目3番2号 新霞が関ビル

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

○審査業務部 業務第一課(医薬品・医薬部外品及び化粧品関係)

電話: 03-3506-9437(ダイヤルイン)

○審査業務部 業務第二課(医療機器・体外診断薬用医薬品及び再生医療等製品関係)

電話: 03-3506-9509(ダイヤルイン)

別表

還付の取扱いについて

手数料区分	業務開始日
新医薬品審査手数料 医薬品再審査手数料 後発医薬品（要指導・一般用医薬品、医薬部外品、化粧品を含む）審査手数料 医療機器審査手数料 医療機器使用成績評価手数料 体外診断用医薬品審査手数料 体外診断用医薬品使用成績評価手数料 再生医療等製品審査手数料 再生医療等製品再審査手数料 医薬品GMP適合性調査手数料 医療機器QMS適合性調査手数料 再生医療等製品GCTP適合性調査手数料 医薬品構造設備調査手数料 医療機器構造設備調査手数料 医薬品海外製造施設認定調査手数料 医療機器海外製造施設認定調査手数料 再生医療等製品構造設備調査手数料 再生医療等製品海外製造施設認定調査手数料 細胞培養加工施設構造設備調査手数料 細胞培養化工施設海外製造施設認定調査手数料 医薬品等証明確認調査手数料	申請受理日
新医薬品適合性調査手数料 医療機器適合性調査手数料 医薬品再審査適合性調査手数料 医療機器使用成績評価適合性調査手数料 体外診断用医薬品使用成績評価適合性調査手数料 再生医療等製品適合性調査手数料 再生医療等製品再審査適合性調査手数料	資料詳細目録提出指示日
後発医薬品適合性調査手数料（品質再評価に伴う承認事項一部変更承認申請の適合性調査に係るもの を除く。）	調査資料提出指示日

後発医薬品適合性調査手数料(品質再評価に伴う承認事項一部変更承認申請の適合性調査に係るものに限る。)	調査資料受取日
新医薬品G C P 調査手数料 後発医薬品G C P 調査手数料 医療機器G C P 調査手数料 再生医療等製品G C P 調査手数料 医薬品G P S P 調査手数料 医療機器G P S P 調査手数料 体外診断用医薬品G P S P 調査手数料 再生医療等製品G P S P 調査手数料 G L P 調査手数料	調査実施通知日
医薬品治験相談手数料 [※] 医薬品簡易相談手数料 医薬品戦略相談手数料 [※] 医療機器治験相談手数料 [※] 医療機器簡易相談手数料 医療機器戦略相談手数料 [※] 体外診断用医薬品治験相談手数料 [※] 体外診断用医薬品簡易相談手数料 再生医療等製品治験相談手数料 [※] 再生医療等製品簡易相談手数料 再生医療等製品戦略相談手数料 [※]	対面助言申込日

(※) 対面助言申込日以降取下げを行った場合には、手数料の半額を還付する。ただし、以下の場合を除く。

- ・医薬品治験相談手数料、医療機器治験相談手数料、体外診断用医薬品治験相談手数料又は再生医療等製品治験相談手数料のうち、先駆け審査指定制度の対象品目の優先対面助言手数料
- ・医療機器治験相談手数料又は体外診断用医薬品治験相談手数料のうち、対面助言準備面談手数料

別 記

日本製薬団体連合会会长
日本製薬工業協会会长
一般社団法人日本臨床検査薬協会会长
米国研究製薬工業協会技術委員会委員長
欧州製薬団体連合会技術委員会委員長
一般社団法人日本医療機器産業連合会会长
米国医療機器・IVD工業会会长
欧州ビジネス協会医療機器委員会委員長
欧州ビジネス協会診断薬委員会委員長
日本化粧品工業連合会会长
日本輸入化粧品協会会长
日本石鹼洗剤工業会会长
日本浴用剤工業会会长
一般社団法人日本エアゾール協会会长
日本エアゾルヘアラッカーワーク工業組合理事長
在日米国商工会議所化粧品委員会委員長
欧州ビジネス協議会化粧品・医薬部外品委員会委員長
一般社団法人日本衛生材料工業連合会会长
一般社団法人日本清浄紙綿類工業会会长
日本パーマネントウェーブ液工業組合理事長
日本家庭用殺虫剤工業会会长
日本防疫殺虫剤協会会长
一般社団法人日本QA研究会会长
安全性試験受託研究機関協議会会长
一般社団法人日本血液製剤協会理事長
一般社団法人日本ワクチン産業協会理事長
公益社団法人日本医師会治験促進センター長
医薬品医療機器等法登録認証機関協議会代表幹事
日本ジェネリック製薬協会会长
公益社団法人東京医薬品工業協会会长
大阪医薬品協会会长
日本バイオテク協議会会长
一般社団法人再生医療イノベーションフォーラム会長
一般社団法人日本医療機器テクノロジー協会会长

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位・円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
	医薬品手続相談	1相談当たり 143,800円	
	医薬品申請電子データ提出確認相談(記録あり)	1相談当たり 94,500円	
	医薬品生物学的同等性試験等相談	1相談当たり 571,900円	
	医薬品安全性相談	1相談当たり 1,833,700円	
	医薬品品質相談	1相談当たり 1,520,500円	
	医薬品第Ⅰ相試験開始前相談(オーファン以外)	1相談当たり 4,380,500円	
	医薬品第Ⅰ相試験開始前相談(オーファン)	1相談当たり 3,271,200円	
	医薬品前期第Ⅱ相試験開始前相談(オーファン以外)	1相談当たり 1,669,400円	
	医薬品前期第Ⅱ相試験開始前相談(オーファン)	1相談当たり 1,257,400円	
	医薬品後期第Ⅱ相試験開始前相談(オーファン以外)	1相談当たり 3,114,900円	
	医薬品後期第Ⅱ相試験開始前相談(オーファン)	1相談当たり 2,339,200円	
	医薬品第Ⅱ相試験終了後相談(オーファン以外)	1相談当たり 6,183,300円	
	医薬品第Ⅱ相試験終了後相談(オーファン)	1相談当たり 4,644,800円	
	医薬品申請前相談(オーファン以外)	1相談当たり 6,183,200円	
	医薬品申請前相談(オーファン)	1相談当たり 4,642,000円	
	医薬品製造販売後臨床試験等計画相談	1相談当たり 1,664,800円	
	医薬品製造販売後臨床試験等終了時相談(申請資料の作成等)	1相談当たり 1,664,800円	
	医薬品製造販売後臨床試験等終了時相談(承認条件の見直し等)	1相談当たり 826,800円	
	医薬品追加相談(オーファン以外)	1相談当たり 2,752,100円	
	医薬品追加相談(オーファン)	1相談当たり 2,067,900円	
	医薬品信頼性基準適合性調査相談	1相談当たり 2,957,700円	
	医薬品事前評価相談(品質)	1相談当たり 3,136,500円	
	医薬品事前評価相談(非臨床:毒性)	1相談当たり 2,120,000円	
	医薬品事前評価相談(非臨床:薬理)	1相談当たり 2,120,000円	
	医薬品事前評価相談(非臨床:薬物動態)	1相談当たり 2,120,000円	
	医薬品事前評価相談(第Ⅰ相試験)	1相談当たり 3,584,300円	
	医薬品事前評価相談(第Ⅱ相試験)	1相談当たり 4,625,900円	
	医薬品事前評価相談(第Ⅱ相/第Ⅲ相試験)	1相談当たり 7,185,300円	
	医薬品優先審査品目該当性相談	1相談当たり 846,800円	
	医薬品優先審査品目該当性相談(医薬品申請前相談あり)	1相談当たり 173,500円	
	ファーマコゲノミクス・バイオマークー相談(適格性評価)	1相談当たり 3,114,900円	
	ファーマコゲノミクス・バイオマークー相談(試験計画要点確認)	1相談当たり 1,142,800円	
	ファーマコゲノミクス・バイオマークー追加相談(適格性評価)	1相談当たり 948,300円	
	ファーマコゲノミクス・バイオマークー追加相談(試験計画要点確認)	1相談当たり 414,600円	
	後発医薬品生物学的同等性相談	1相談当たり 1,026,000円	
	後発医薬品品質相談	1相談当たり 505,800円	
	経営変更届事前確認相談	1相談当たり 304,700円	
	スイッチOTC等申請前相談	1相談当たり 1,544,000円	
	治験実施計画書要点確認相談	1相談当たり 516,800円	
	新一般用医薬品開発妥当性相談	1相談当たり 204,800円	
	医薬品対面助言事後相談(記録あり)	1相談当たり 94,500円	
	医薬品GCP/GLP/GPSP相談	1相談当たり 289,200円	

対面助言実施日の日程
調整後、申込までに納付

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
医療機器	医療機器対面助言準備面談	1相談当たり 29,400円	
	医療機器開発前相談	1相談当たり 294,100円	
	医療機器開発前相談(準備面談済)	1相談当たり 264,700円	
	医療機器開発前相談(追加相談)	1相談当たり 147,000円	
	医療機器臨床試験要否相談	1相談当たり 980,300円	
	医療機器臨床試験要否相談(準備面談済)	1相談当たり 950,600円	
	医療機器臨床試験要否相談(追加相談)	1相談当たり 490,200円	
	医療機器臨床試験要否相談(臨床論文等から判断)	1相談当たり 1,960,900円	
	医療機器臨床試験要否相談(臨床論文等から判断)(準備面談済)	1相談当たり 1,931,500円	
	医療機器臨床試験要否相談(臨床論文等から判断)(追加相談)	1相談当たり 980,300円	
	安全性(1試験)	1相談当たり 98,000円	
	安全性(1試験)(準備面談済)	1相談当たり 68,800円	
	安全性(1試験)(追加相談)	1相談当たり 48,800円	
	安全性(2試験)	1相談当たり 196,000円	
	安全性(2試験)(準備面談済)	1相談当たり 166,800円	
	安全性(2試験)(追加相談)	1相談当たり 98,000円	
	安全性(3試験)	1相談当たり 293,800円	
	安全性(3試験)(準備面談済)	1相談当たり 264,400円	
	安全性(3試験)(追加相談)	1相談当たり 147,000円	
	安全性(4試験以上)	1相談当たり 360,100円	
機器	安全性(4試験以上)(準備面談済)	1相談当たり 360,700円	
	安全性(4試験以上)(追加相談)	1相談当たり 196,000円	
	品質	1相談当たり 360,100円	
	品質(準備面談済)	1相談当たり 360,700円	
	品質(追加相談)	1相談当たり 196,000円	
	性能(1試験)	1相談当たり 98,000円	
	性能(1試験)(準備面談済)	1相談当たり 68,800円	
	性能(1試験)(追加相談)	1相談当たり 48,800円	
	性能(2試験)	1相談当たり 196,000円	
	性能(2試験)(準備面談済)	1相談当たり 166,800円	
相談	性能(2試験)(追加相談)	1相談当たり 98,000円	
	性能(3試験)	1相談当たり 293,800円	
	性能(3試験)(準備面談済)	1相談当たり 264,400円	
	性能(3試験)(追加相談)	1相談当たり 147,000円	
	性能(4試験以上)	1相談当たり 360,100円	
	性能(4試験以上)(準備面談済)	1相談当たり 360,700円	
	性能(4試験以上)(追加相談)	1相談当たり 196,000円	
	探索的治験	1相談当たり 1,076,200円	
	探索的治験(準備面談済)	1相談当たり 1,046,800円	
	探索的治験(追加相談)	1相談当たり 539,100円	
評価	治験	1相談当たり 2,353,100円	
	治験(準備面談済)	1相談当たり 2,323,700円	
	治験(追加相談)	1相談当たり 1,176,500円	
	医療機器資料充足性・申請区分相談	1相談当たり 134,800円	
	医療機器信頼性基準適合性調査相談	1相談当たり 399,700円	
	医療機器信頼性基準適合性調査相談(準備面談済)	1相談当たり 370,300円	
	医療機器信頼性基準適合性調査相談(追加相談)	1相談当たり 197,900円	
	安全性(1試験)	1相談当たり 98,000円	
	安全性(1試験)(準備面談済)	1相談当たり 68,800円	
	安全性(1試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり 147,000円	
相談	安全性(1試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり 115,500円	
	安全性(1試験)(追加相談)	1相談当たり 46,800円	

対面助言実施日の日程調整後、申込までに納付

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
	安全性(2試験)	1相談当たり	198,000円
	安全性(2試験)(準備面談済)	1相談当たり	166,600円
	安全性(2試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり	293,800円
	安全性(2試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	安全性(2試験)(追加相談)	1相談当たり	98,000円
医	安全性(3試験)	1相談当たり	293,800円
	安全性(3試験)(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	安全性(3試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり	441,200円
	安全性(3試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	411,800円
	安全性(3試験)(追加相談)	1相談当たり	147,000円
療	安全性(4試験以上)	1相談当たり	390,100円
	安全性(4試験以上)(準備面談済)	1相談当たり	360,700円
	安全性(4試験以上)(プロトコル未評価)	1相談当たり	588,200円
	安全性(4試験以上)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	558,800円
	安全性(4試験以上)(追加相談)	1相談当たり	198,000円
機	品質	1相談当たり	390,100円
	品質(準備面談済)	1相談当たり	360,700円
	品質(プロトコル未評価)	1相談当たり	588,200円
	品質(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	558,800円
	品質(追加相談)	1相談当たり	198,000円
器	性能(1試験)	1相談当たり	98,000円
	性能(1試験)(準備面談済)	1相談当たり	68,600円
	性能(1試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり	147,000円
	性能(1試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	115,500円
	性能(1試験)(追加相談)	1相談当たり	46,800円
評	性能(2試験)	1相談当たり	198,000円
	性能(2試験)(準備面談済)	1相談当たり	166,600円
	性能(2試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり	293,800円
	性能(2試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	性能(2試験)(追加相談)	1相談当たり	98,000円
相	性能(3試験)	1相談当たり	293,800円
	性能(3試験)(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	性能(3試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり	441,200円
	性能(3試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	411,800円
	性能(3試験)(追加相談)	1相談当たり	147,000円
器	性能(4試験以上)	1相談当たり	390,100円
	性能(4試験以上)(準備面談済)	1相談当たり	360,700円
	性能(4試験以上)(プロトコル未評価)	1相談当たり	588,200円
	性能(4試験以上)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	558,800円
	性能(4試験以上)(追加相談)	1相談当たり	198,000円
探	探索的治験	1相談当たり	980,300円
	探索的治験(準備面談済)	1相談当たり	950,900円
	探索的治験(プロトコル未評価)	1相談当たり	1,519,700円
	探索的治験(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	1,488,100円
	探索的治験(追加相談)	1相談当たり	490,200円
討	治験	1相談当たり	1,470,700円
	治験(準備面談済)	1相談当たり	1,441,300円
	治験(プロトコル未評価)	1相談当たり	2,647,200円
	治験(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	2,617,700円
	治験(追加相談)	1相談当たり	733,000円
医療機器	GCP/GLP/GPSP相談	1相談当たり	198,000円
医療機器	GCP/GLP/GPSP相談(準備面談済)	1相談当たり	166,600円
医療機器	GCP/GLP/GPSP相談(追加相談)	1相談当たり	98,000円

対面助言実施日の日程
調整後、申込までに納付

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
	体外診断用医薬品対面助言準備面談	1相談当たり 29,400円	
	体外診断用医薬品開発前相談	1相談当たり 198,000円	
	体外診断用医薬品開発前相談(準備面談済)	1相談当たり 168,600円	
	体外診断用医薬品開発前相談(追加相談)	1相談当たり 98,000円	
体	コンパニオン診断薬開発前相談	1相談当たり 293,800円	
	コンパニオン診断薬開発前相談(準備面談済)	1相談当たり 264,400円	
	コンパニオン診断薬開発前相談(追加相談)	1相談当たり 147,000円	
外	品質	1相談当たり 98,000円	
	品質(準備面談済)	1相談当たり 68,600円	
	品質(追加相談)	1相談当たり 46,800円	
外	性能(品質以外)(1試験)	1相談当たり 98,000円	
診	性能(品質以外)(1試験)(準備面談済)	1相談当たり 68,600円	
	性能(品質以外)(1試験)(追加相談)	1相談当たり 46,800円	
断	性能(品質以外)(2試験)	1相談当たり 198,000円	
	性能(品質以外)(2試験)(準備面談済)	1相談当たり 168,600円	
	性能(品質以外)(2試験)(追加相談)	1相談当たり 98,000円	
診	性能(品質以外)(3試験以上)	1相談当たり 293,800円	
	性能(品質以外)(3試験以上)(準備面談済)	1相談当たり 264,400円	
	性能(品質以外)(3試験以上)(追加相談)	1相談当たり 147,000円	
断	相関性	1相談当たり 198,000円	
	相関性(準備面談済)	1相談当たり 168,600円	
	相関性(追加相談)	1相談当たり 98,000円	
コ	臨床性能試験	1相談当たり 490,200円	
ル	臨床性能試験(準備面談済)	1相談当たり 458,700円	
相	臨床性能試験(追加相談)	1相談当たり 245,100円	
談	コンパニオン診断薬臨床性能試験	1相談当たり 733,000円	
用	コンパニオン診断薬臨床性能試験(準備面談済)	1相談当たり 703,600円	
	コンパニオン診断薬臨床性能試験(追加相談)	1相談当たり 367,600円	
医	体外診断用医薬品申請手続相談	1相談当たり 78,300円	
	品質	1相談当たり 98,000円	
	品質(準備面談済)	1相談当たり 68,600円	
	品質(プロトコル未評価)	1相談当たり 147,000円	
	品質(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり 115,500円	
医	品質(追加相談)	1相談当たり 46,800円	
	性能(品質以外)(1試験)	1相談当たり 98,000円	
薬	性能(品質以外)(1試験)(準備面談済)	1相談当たり 68,600円	
	性能(品質以外)(1試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり 147,000円	
	性能(品質以外)(1試験)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり 115,500円	
薬	性能(品質以外)(1試験)(追加相談)	1相談当たり 46,800円	
	性能(品質以外)(2試験)	1相談当たり 198,000円	
品	性能(品質以外)(2試験)(準備面談済)	1相談当たり 166,600円	
	性能(品質以外)(2試験)(プロトコル未評価)	1相談当たり 293,800円	
	性能(品質以外)(2試験)(追加相談)	1相談当たり 264,400円	
相	性能(品質以外)(3試験以上)	1相談当たり 293,800円	
談	性能(品質以外)(3試験以上)(準備面談済)	1相談当たり 264,400円	
	性能(品質以外)(3試験以上)(プロトコル未評価)	1相談当たり 441,200円	
	性能(品質以外)(3試験以上)(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり 411,800円	
	性能(品質以外)(3試験以上)(追加相談)	1相談当たり 147,000円	

対面助言実施日の日程
調整後、申込までに納付

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
体 外 診 断 用 医 薬 品 評 価 相 談	相関性	1相談当たり	198,000円
	相関性(準備面談済)	1相談当たり	168,600円
	相関性(プロトコル未評価)	1相談当たり	293,800円
	相関性(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	相関性(追加相談)	1相談当たり	98,000円
	臨床性能試験	1相談当たり	293,800円
	臨床性能試験(準備面談済)	1相談当たり	264,400円
	臨床性能試験(プロトコル未評価)	1相談当たり	539,100円
	臨床性能試験(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	509,700円
	臨床性能試験(追加相談)	1相談当たり	147,000円
	コンパニオン診断薬臨床性能試験	1相談当たり	441,200円
	コンパニオン診断薬臨床性能試験(準備面談済)	1相談当たり	411,800円
	コンパニオン診断薬臨床性能試験(プロトコル未評価)	1相談当たり	809,000円
	コンパニオン診断薬臨床性能試験(プロトコル未評価)(準備面談済)	1相談当たり	779,600円
	コンパニオン診断薬臨床性能試験(追加相談)	1相談当たり	220,600円
	再生医療等製品手続相談	1相談当たり	134,800円
	再生医療等製品開発前相談	1相談当たり	299,800円
再 生 医 療 等 製 品	再生医療等製品開発前相談(追加相談)	1相談当たり	149,900円
	再生医療等製品非臨床相談(効力)	1相談当たり	899,500円
	再生医療等製品非臨床相談(効力)(追加相談)	1相談当たり	449,700円
	再生医療等製品非臨床相談(安全性)	1相談当たり	946,200円
	再生医療等製品非臨床相談(安全性)(追加相談)	1相談当たり	473,200円
	再生医療等製品質相談	1相談当たり	946,200円
	再生医療等製品質相談(追加相談)	1相談当たり	473,200円
	再生医療等製品探索の試験開始前相談	1相談当たり	1,098,500円
	再生医療等製品探索の試験開始前相談(追加相談)	1相談当たり	549,700円
	再生医療等製品探索の試験終了後相談	1相談当たり	1,098,500円
	再生医療等製品探索の試験終了後相談(追加相談)	1相談当たり	549,700円
	再生医療等製品事前評価相談(安全性・品質・効力)	1相談当たり	2,398,600円
	再生医療等製品事前評価相談(探索的試験)	1相談当たり	1,098,500円
	再生医療等製品事前評価相談(検証的治験)	1相談当たり	2,398,600円
	再生医療等製品申請前相談	1相談当たり	2,398,600円
	再生医療等製品申請前相談(追加相談)	1相談当たり	1,199,300円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等計画相談(臨床試験計画あり)	1相談当たり	1,098,500円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等計画相談(臨床試験計画あり)(追加相談)	1相談当たり	549,700円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等計画相談(調査のみ)	1相談当たり	824,500円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等計画相談(調査のみ)(追加相談)	1相談当たり	412,200円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等終了時相談(臨床試験計画あり)	1相談当たり	1,098,500円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等終了時相談(臨床試験計画あり)(追加相談)	1相談当たり	549,700円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等終了時相談(調査のみ)	1相談当たり	824,500円
	再生医療等製品条件及び期限付承認後臨床試験等終了時相談(調査のみ)(追加相談)	1相談当たり	412,200円

対面助言実施日の日程調整後、申込までに納付

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
再生医療等製品	再生医療等製品販売後臨床試験等計画相談 (臨床試験計画あり)	1相談当たり 1,098,500円	対面助言実施日の日程調整後、申込までに納付
	再生医療等製品販売後臨床試験等計画相談 (臨床試験計画あり)(追加相談)	1相談当たり 549,700円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等計画相談 (調査のみ)	1相談当たり 824,500円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等計画相談 (調査のみ)(追加相談)	1相談当たり 412,200円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等終了時相談 (臨床試験計画あり)	1相談当たり 1,098,500円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等終了時相談 (臨床試験計画あり)(追加相談)	1相談当たり 549,700円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等終了時相談 (調査のみ)	1相談当たり 824,500円	
	再生医療等製品販売後臨床試験等終了時相談 (調査のみ)(追加相談)	1相談当たり 412,200円	
	再生医療等製品信頼性基準適合性調査相談(GCTP含む)	1相談当たり 399,700円	
	再生医療等製品信頼性基準適合性調査相談(GCTP含む)(追加相談)	1相談当たり 197,900円	
先駆け総合評価	再生医療等製品事前相談(相談記録あり)	1相談当たり 94,500円	
	再生医療等製品対面助言事後相談(相談記録あり)	1相談当たり 94,500円	
	医薬品先駆け総合評価相談(品質)	1相談当たり 2,997,700円	
	医薬品先駆け総合評価相談(非臨床)	1相談当たり 4,999,600円	
	医薬品先駆け総合評価相談(臨床)	1相談当たり 5,994,800円	
	医薬品先駆け総合評価相談(信頼性)	1相談当たり 2,990,800円	
	医薬品先駆け総合評価相談(GMP)	1相談当たり 2,989,000円 +外国旅費	
	医療機器先駆け総合評価相談(品質)	1相談当たり 1,499,700円	
	医療機器先駆け総合評価相談(非臨床)	1相談当たり 2,497,800円	
	医療機器先駆け総合評価相談(臨床)	1相談当たり 2,998,800円	
評価相談	医療機器先駆け総合評価相談(信頼性)	1相談当たり 1,498,600円	
	医療機器先駆け総合評価相談(QMS)	1相談当たり 1,498,800円 +外国旅費	
	体外診断用医薬品先駆け総合評価相談(品質)	1相談当たり 299,100円	
	体外診断用医薬品先駆け総合評価相談(性能)	1相談当たり 999,500円	
	体外診断用医薬品先駆け総合評価相談(臨床性能)	1相談当たり 1,599,300円	
	体外診断用医薬品先駆け総合評価相談(QMS)	1相談当たり 599,000円 +外国旅費	
	再生医療等製品先駆け総合評価相談(品質)	1相談当たり 1,499,700円	
	再生医療等製品先駆け総合評価相談(非臨床)	1相談当たり 2,497,800円	
	再生医療等製品先駆け総合評価相談(臨床)	1相談当たり 2,998,800円	
	再生医療等製品先駆け総合評価相談(信頼性)	1相談当たり 1,498,600円	
戦略相談	再生医療等製品先駆け総合評価相談(GCTP)	1相談当たり 1,498,600円 +外国旅費	
	医薬品戦略相談	1相談当たり 1,541,600円	
	医薬品戦略相談 (別に定める要件を満たす大学・研究機関、ベンチャー企業 [※])	1相談当たり 154,100円	
	再生医療等製品等の品質及び安全性に係る相談	1相談当たり 1,541,600円	
	再生医療等製品等の品質及び安全性に係る相談 (別に定める要件を満たす大学・研究機関、ベンチャー企業 [※])	1相談当たり 154,100円	
	医療機器戦略相談	1相談当たり 874,000円	
	医療機器戦略相談 (別に定める要件を満たす大学・研究機関、ベンチャー企業 [※])	1相談当たり 87,400円	
	再生医療等製品戦略相談	1相談当たり 874,000円	
	再生医療等製品戦略相談 (別に定める要件を満たす大学・研究機関、ベンチャー企業 [※])	1相談当たり 87,400円	
	薬事開発計画等戦略相談	1相談当たり 73,600円	

別表(第4条関係)

手数料等の区分

(単位:円)

		手数料額	納付時期
対面助言			
簡易相談	後発医療用医薬品簡易相談	1相談当たり 21,600円	対面助言実施日の日程調整後、申込までに納付
	一般用医薬品簡易相談	1相談当たり 21,600円	
	医薬部外品簡易相談(殺虫・殺そ剤を含む)	1相談当たり 21,600円	
	医療機器・体外診断用医薬品簡易相談	1相談当たり 39,400円	
	新医薬品記載整備等簡易相談	1相談当たり 21,600円	
	再生医療等製品簡易相談	1相談当たり 21,600円	
	医薬品GCP/GLP/GPSP簡易相談	1相談当たり 19,400円	
	医療機器GCP/GLP/GPSP簡易相談	1相談当たり 19,400円	
	再生医療等製品GCP/GLP/GPSP簡易相談	1相談当たり 19,400円	
	GMP/QMS調査簡易相談	1相談当たり 25,400円	
GCTP調査簡易相談		1相談当たり 25,400円	
安全性試験調査			
試験項目	基 本 料	動物飼育施設あり 1施設につき 1,299,600円	予め納付してから 機構に依頼
		動物飼育施設なし 1施設につき 799,500円	
	一 般 母 性 試 験	1件につき 399,700円	
	生 殖 発 生 母 性 試 験	1件につき 199,800円	
	対象試験加算	安全性薬理コアパッテリー試験(医薬品のみ) 1件につき 199,800円	
		血液適合性試験(機器のみ) 1件につき 199,800円	
		in vitro 試験 1件につき 199,800円	
		その他(依存性試験、TK、病理他) 1件につき 199,800円	
	目	医 薬 品 1施設につき 199,800円	
	対象区分加算	医 療 機 器 1施設につき 199,800円	
追加適合認定		再 生 医 療 等 製 品 1施設につき 199,800円	
追加調査		1施設につき 959,300円	
		2回目以降1回につき 396,500円	
医薬品等証明確認調査			
治験薬GMP証明(実地調査を伴うもの)		1施設1品目につき 760,900円	予め納付してから 機構に依頼
治験薬GMP証明(実地調査を伴わないもの)		1施設1品目につき 15,500円	
医薬品製剤証明		1品目につき 15,500円	
その他の証明(GMP/QMS証明を含む)		1品目1事項につき 8,700円	
資料保管室の使用			
		1個室につき1日当たり 3,000円	使用期間終了後、機構からの請求により納付

※別に定める要件を満たす大学・研究機関、ベンチャー企業

原則として、下記の要件をすべて満たすこと。

(大学・研究機関)

・国から当該シーズに係る下記の金額程度以上の研究費を受けていないこと

医薬品戦略相談又は再生医療等製品等の品質及び安全性に係る相談: 9,000万円

医療機器戦略相談又は再生医療等製品戦略相談: 5,000万円

・当該シーズに係る製薬企業・医療機器等開発企業との共同研究契約等により、当該シーズの実用化に向けた研究費を当該企業から受けていないこと
(ベンチャー企業)

・中小企業であること(従業員数300人以下又は資本金3億円以下)

・他の法人が株式総数又は出資総額の1/2以上の株式又は出資金を有していないこと

・複数の法人が株式総数又は出資総額の2/3以上の株式又は出資金を有していないこと

・前事業年度において、当期利益が計上されていない又は当期利益は計上されているが事業収益がないこと