

薬生総発1217第2号
令和元年12月17日

日本医師会 担当理事 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局総務課長
(公 印 省 略)

麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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等について

今般、「麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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ついて」（令和元年11月18日付け薬生発1118第1号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知）、「大麻取締法施行規則の一部を改正する省令の施行について」（令和元年12月6日付け薬生発1206第4号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知）、「成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律の施行について（あへん法関係）」（令和元年12月6日付け薬生発1206第3号厚生労働省医薬・生活衛生局長通知）及び「「けし栽培者の許可について」の一部改正について」（令和元年12月6日薬生監麻発1206第12号厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課長通知）について、別添のとおり、都道府県知事等宛てに通知しましたので、御了知のほどお願いいたします。

薬 生 発 1118 第 1 号
令 和 元 年 11 月 18 日

各 $\left[\begin{array}{c} \text{都 道 府 県 知 事} \\ \text{保 健 所 設 置 市 長} \\ \text{特 別 区 長} \end{array} \right]$ 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局長
(公 印 省 略)

麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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
省令の施行について

「麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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」（令和元年厚生労働
省令第 70 号。以下「規則」という。）について、本日別添のとおり公布され、12 月
14 日から施行されることとされたところです。

改正の趣旨及び主な内容は下記のとおりですので、御了知の上、貴管下関係団体、
関係機関等に周知徹底を図るとともに、その実施に遺漏なきようお願いします。

記

第 1 改正の趣旨

「成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の
整備に関する法律」（令和元年法律第 37 号。以下「法」という。）において、各制
度における資格・職種・業務等から成年被後見人等を一律に排除する規定（欠格条
項）が、心身の障害等の状況を個別的、実質的に審査し、制度ごとに必要な能力の
有無を判断する規定（個別審査規定）に見直されたことに伴い、「麻薬及び向精神
薬取締法施行規則」（昭和 28 年厚生労働省令第 14 号）及び「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「薬機則」という。）について、届出規定の整備等所要の改正を行うも
の。

第 2 改正の内容

- 1 法により、麻薬及び向精神薬取締法（昭和 28 年法律第 14 号）第 3 条及び第

50 条中の欠格条項が削除されたことに伴い、麻薬取扱者及び向精神薬営業者の免許申請書から後見開始の審判に関する確認欄を削ったこと。

2 薬機則第 6 条に規定する薬局開設の許可等の更新申請時において、申請者が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たって必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を添付しなければならないものとする。

3 その他所要の改正を行うこと。

第 3 経過措置

規則の施行の際現にある規則による改正前の様式により使用されている書類は、規則による改正後の様式によるものとみなすものとする。

規則の施行の際現にある改正前の様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができるものとする。

第 4 施行期日

規則は、法附則第 1 条第 2 号に掲げる規定の施行の日（令和元年 12 月 14 日）から施行するものとする。

以上

○厚生労働省令第七十号

成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律（令和元年法律第三十七号）の一部の施行に伴い、及び関係法令の規定に基づき、麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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を次のように定める。

令和元年十一月十八日

厚生労働大臣 加藤 勝信

麻薬及び向精神薬取締法施行規則及び医薬品、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
(麻薬及び向精神薬取締法施行規則の一部改正)
第一条 麻薬及び向精神薬取締法施行規則(昭和二十八年厚生省令第十四号)の一部を次のように改正する。
次の表のように改正する。

改正後	改正前
(法第三条第三項第四号の厚生労働省令で定める者) 第一条の二 法第三条第三項第四号の厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により麻薬取扱者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。 (法第五十条第二項第二号二の厚生労働省令で定める者) 第十四条の二 法第五十条第二項第二号二の厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により向精神薬営業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。	(法第三条第三項第五号の厚生労働省令で定める者) 第一条の二 法第三条第三項第五号の厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により麻薬取扱者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。 (法第五十条第二項第二号ホの厚生労働省令で定める者) 第十四条の二 法第五十条第二項第二号ホの厚生労働省令で定める者は、精神の機能の障害により向精神薬営業者の業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者とする。

別記第一号様式及び別記第二十号様式中

(4) 後見開始の認可を受けていること

を削り、「(1)欄から(4)欄」を「(1)欄から(3)欄」に改め、「(4)欄にあつては

「せむ」とを削る。

(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の一部改正)

第二条 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)の一部を次のように改正する。
次の表のように改正する。

改正後	改正前
(開設の申請) 第一条 (略) 2 法第四条第二項第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。 一 申請者(申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。)が法第五条第三号イから二までに該当するかどうかの別 二 六 (略) 3 (略) 4 法第四条第三項第四号口の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。 一 五 (略) 六 都道府県知事(その所在地が地域保健法(昭和二十二年法律第百一号)第五条第一項の政令で定める市(以下「保健所を設置する市」という。)又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第六項、第六条第一項及び第十五条の六第四号において同じ。)又は厚生労働大臣が特定販売の実施方法に関する適切な監督を行うために必要な設備の概要(その薬局の営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合に限る。)	(開設の申請) 第一条 (略) 2 法第四条第二項第六号の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。 一 申請者(申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。)が法第五条第三号イから二まで及びホ(麻薬、大麻、あへん又は覚醒剤の中毒者に係る部分を除く。)に該当するかどうかの別 二 六 (略) 3 (略) 4 法第四条第三項第四号口の厚生労働省令で定める事項は、次のとおりとする。 一 五 (略) 六 都道府県知事(その所在地が地域保健法(昭和二十二年法律第百一号)第五条第一項の政令で定める市(以下「保健所を設置する市」という。)又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長。第六項、第六条及び第十五条の六第四号において同じ。)又は厚生労働大臣が特定販売の実施方法に関する適切な監督を行うために必要な設備の概要(その薬局の営業時間のうち特定販売のみを行う時間がある場合に限る。)

7 申請者が法人である場合であつて、都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）がその役員の職務内容から判断して業務に支障がないと認めたときは、第五項第九号に掲げる診断書に代えて当該役員が法第五条第三号ホ及びヘに該当しないことを疎明する書類を提出することができる。

8
(略)
(薬局開設の許可の更新の申請)

第六条 (略)

2 前項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を前項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可の更新の申請)

第二十三条 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造業の許可の更新の申請)

第三十条 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可の更新の申請)

第百十四条の六 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造業の登録の更新の申請)

第百十四条の十三 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

7 申請者が法人である場合であつて、都道府県知事（その所在地が保健所を設置する市又は特別区の区域にある場合においては、市長又は区長）がその役員の職務内容から判断して業務に支障がないと認めたときは、第五項第九号に掲げる診断書に代えて当該役員が法第五条第三号ホ（成年被後見人に係る部分を除く。以下同じ。）及びヘに該当しないことを疎明する書類を提出することができる。

8
(略)
(薬局開設の許可の更新の申請)

第六条 (略)

(新設)
2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

第二十三条 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造業の許可の更新の申請)

第三十条 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可の更新の申請)

第百十四条の六 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造業の登録の更新の申請)

第百十四条の十三 (略)

2 (略)
3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造販売業の許可の更新の申請)
第百三十七条の六 (略)

2 (略)

3 第一項において申請者(申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(製造業の許可の更新の申請)

第百三十七条の十三 (略)

2 (略)

3 第一項において申請者(申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。)が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(準用)

第百四十二条 店舗販売業者については、第二条から第七条まで(同条第八号及び第九号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「店舗販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十一号中「第一条第三項各号」とあるのは「第百三十九条第三項各号」と、同条第十二号中「第一条第四項各号」とあるのは「第百三十九条第四項各号」と、除く。第十六条の二第一項第三号において同じ」とあるのは「除く」と読み替えるものとする。

(準用)

第百四十九条 配置販売業者については、第二条及び第四条から第七条まで(同条第三号、第八号、第九号及び第十二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「配置販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十一号中「第一条第三項各号」とあるのは「第百四十八条第二項第八号イから二まで」と読み替えるものとする。

(準用)

第百五十五条 卸売販売業者については、第二条から第七条まで(同条第四号、第七号、第八号、第十一号及び第十二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第六号中「氏名、住所及び適当たり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と、同条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「卸売販売業以外の医薬品の販売業」と読み替えるものとする。

(販売従事登録の消除)

第百五十九条の十 (略)

2・3 (略)

4 登録販売者又はその法定代理人若しくは同居の親族は、当該登録販売者が精神の機能の障害を有する状態となり登録販売者の業務の継続が著しく困難になったときは、遅滞なく、登録を受けた都道府県知事にその旨を届け出るものとする。

5 (略)

(製造販売業の許可の更新の申請)
第百三十七条の六 (略)

2 (略)

(新設)

(製造業の許可の更新の申請)

第百三十七条の十三 (略)

2 (略)

(新設)

(準用)

第百四十二条 店舗販売業者については、第二条から第七条まで(同条第八号及び第九号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「店舗販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十一号中「第一条第三項各号」とあるのは「第百三十九条第三項各号」と、同条第十二号中「第一条第四項各号」とあるのは「第百三十九条第四項各号」と、除く。第十六条の二第一項第三号において同じ」とあるのは「除く」と読み替えるものとする。

(準用)

第百四十九条 配置販売業者については、第二条及び第四条から第七条まで(同条第三号、第八号、第九号及び第十二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「配置販売業以外の医薬品の販売業」と、同条第十一号中「第一条第三項各号」とあるのは「第百四十八条第二項第八号イから二まで」と読み替えるものとする。

(準用)

第百五十五条 卸売販売業者については、第二条から第七条まで(同条第四号、第七号、第八号、第十一号及び第十二号を除く。)の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第七十七」と、第六条中「様式第五」とあるのは「様式第七十八」と、第七条第六号中「氏名、住所及び適当たり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と、同条第十号中「医薬品の販売業」とあるのは「卸売販売業以外の医薬品の販売業」と読み替えるものとする。

(販売従事登録の消除)

第百五十九条の十 (略)

2・3 (略)

(新設)

4 (略)

(準用)

第百七十八條 高度管理医療機器等の販売業者等については、第二条から第六条まで、第十五条の九及び第十八条の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第八十九」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第九十」と、第十五条の九第一項中「登録販売者として」とあるのは「第百六十二条第一項第一号又は第二項第一号に規定する」と読み替えるものとする。

2・3 (略)

(修理業の許可の更新の申請)

第百八十五条 (略)

2 (略)

3 第一項において申請者（申請者が法人であるときは、その業務を行う役員を含む。以下この項において同じ。）が精神の機能の障害により業務を適正に行うに当たつて必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができないおそれがある者である場合は、当該申請者に係る精神の機能の障害に関する医師の診断書を同項の申請書に添付しなければならない。

(準用)

第百九十六條の五 再生医療等製品の販売業者については、第二条から第七条まで（同条第四号、第五号及び第七号から第十二号までを除く。）の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第九十四の三」と、第六条第一項中「様式第五」とあるのは「様式第九十四の四」と、第七条第六号中「氏名、住所及び週当たり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と読み替えるものとする。

(準用)

第百七十八條 高度管理医療機器等の販売業者等については、第二条から第六条まで、第十五条の九及び第十八条の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第八十九」と、第六条中「様式第五」とあるのは「様式第九十」と、第十五条の九第一項中「登録販売者として」とあるのは「第百六十二条第一項第一号又は第二項第一号に規定する」と読み替えるものとする。

2・3 (略)

(修理業の許可の更新の申請)

第百八十五条 (略)

2 (略)

(新設)

(準用)

第百九十六條の五 再生医療等製品の販売業者については、第二条から第七条まで（同条第四号、第五号及び第七号から第十二号までを除く。）の規定を準用する。この場合において、第二条中「様式第二」とあるのは「様式第九十四の三」と、第六条中「様式第五」とあるのは「様式第九十四の四」と、第七条第六号中「氏名、住所及び週当たり勤務時間数」とあるのは「氏名及び住所」と読み替えるものとする。

様式第一、様式第五、様式第七十六、様式第七十八、様式第八十三及び様式第八十六中

「(5)後見開始の審判を受けていること」

を削り、「(1)審から(5)審」

を「(1)審から(4)審」に改め、「(5)審にあつては「ある」と」を削る。

様式第九、様式第十一、様式第十二、様式第十四、様式第六十三の二、様式第六十三の四、様式第八十六の二、様式第八十七、様式第九十、様式第九十一、様式第九十三、様式第九十四の二及び様式第九十四の四中 「(5)後見開始の審判を受けていること」を削り、「(1)審から(5)審」を「(1)審から(4)審」に改め、「(5)審にあつては「ある」と」を削る。

様式第十八、様式第二十、様式第六十三の五及び様式第六十三の七中

「(5)後見開始の審判を受けていること
Having received a order for
commencement of guardianship

を削り、「(1)審から(5)審」を「(1)審から(4)審」

に改め、「(5)審にあつては「ある」と」を削り、「(1), (2), (3), (4) and (5)」を「(1), (2), (3) and (4)」に改め、「(5) “Yes”」を削る。
様式第六中「又は成年後見人」を削る。

附 則

(施行期日)

第一条 この省令は、成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律附則第一条第二号に掲げる規定の施行の日から施行する。
(経過措置)

第二条 この省令の施行の際現にあるこの省令による改正前の様式（次項において「旧様式」という。）により使用されている書類は、この省令による改正後の様式によるものとみなす。
2 この省令の施行の際現にある旧様式による用紙については、当分の間、これを取り繕って使用することができる。

薬 生 発 1206 第 4 号
令 和 元 年 12 月 6 日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局長
(公 印 省 略)

大麻取締法施行規則の一部を改正する省令の施行について

「大麻取締法施行規則の一部を改正する省令」（令和元年厚生労働省・農林水産省令第6号）について、令和元年12月5日別添のとおり公布され、12月14日から施行されることとされたところです。

改正の趣旨及び主な内容等は下記のとおりですので、御了知の上、貴管下関係団体、関係機関等に周知徹底を図るとともに、その実施に遺漏なきようお願いします。

記

第1 改正の趣旨

成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律（令和元年法律第37号。以下「改正法」という。）において、各制度における資格・職種・業務等から成年被後見人等を一律に排除する規定（欠格条項）が、心身の障害等の状況を個別的、実質的に審査し、制度ごとに必要な能力の有無を判断する規定（個別審査規定）に見直されたことに伴い、大麻取締法施行規則（昭和23年厚生省・農林省令第1号。以下「規則」という。）について所要の改正を行うもの。

第2 改正の内容

- 1 改正法により、大麻取締法（昭和23年法律第124号。以下「法」という。）第5条第2項第3号に掲げる欠格条項を削除した上で、個別審査規程（法第

5 条第 2 項第 4 号) を新設した。同号に規定する「心身の故障により大麻取扱者の業務を適正に行うことができない者として厚生労働省令で定めるもの」は「精神の機能の障害により大麻取扱者の業務を適正に行うに当たって必要な認知、判断及び意思疎通を適切に行うことができない者」とすること。(規則第 2 条の 2)

- 2 大麻取扱者免許の申請書の添付資料として「免許を受けようとする者(免許を受けようとする者が法人であるときは、その業務を行う役員とする。)に係る精神の機能の障害又は当該免許を受けようとする者が麻薬、大麻若しくはあへんの中毒者であるかないかに関する医師の診断書」を求めることとすること。また、大麻研究者の免許の申請にあつては履歴書を添付しなければならないものとする。こと。(規則第 2 条第 2 項)
- 3 その他所要の改正を行うこと。

第 3 施行期日

規則は、法附則第 1 条第 2 号に掲げる規定の施行の日(令和元年 12 月 14 日)から施行するものとする。

第 4 免許事務の取扱いについて

- 1 大麻取扱者免許の申請者が令和元年 12 月 14 日より前に申請を行う場合、規則第 2 条第 2 項に規定する医師の診断書及び履歴書の添付は、法令上求められていないこと。
- 2 大麻取扱者免許申請者が令和元年 12 月 14 日以降に申請を行う場合、規則第 2 条第 2 項に規定する医師の診断書及び大麻研究者の免許の申請にあつては履歴書を申請書に添付する必要があること。
- 3 都道府県知事が令和元年 12 月 14 日以降に免許を行う場合(免許の有効期間の始期を同日以降とする場合)、申請がなされた時期にかかわらず、申請者が法第 5 条第 2 項第 4 号に該当しないことを確認する必要があること。

以上

薬 生 発 1206 第 3 号
令 和 元 年 12 月 6 日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局長
(公 印 省 略)

成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための
関係法律の整備に関する法律の施行について（あへん法関係）

成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の
整備に関する法律（令和元年法律第 37 号。以下「改正法」という。）について
は、本年 6 月 14 日に公布されたところです。

このうち、あへん法（昭和 29 年法律第 71 号）の改正の趣旨・内容等は下記の
とおりですので、御了知の上、貴管下関係団体、関係機関等に周知徹底を図ると
ともに、その実施に遺漏なきようお願いします。

記

第 1 改正法の趣旨・内容

改正法においては、各制度における資格・職種・業務等から成年被後見人等を
一律に排除する規定（欠格条項）に関する見直しを行っている。

あへん法についても、第 13 条第 2 号に掲げる欠格条項を削除するとともに、
その他所要の改正を行うもの（改正法第 85 条関係）。

第 2 施行期日

改正法附則第 1 条第 1 号に掲げる規定の施行の日（令和元年 6 月 14 日）

以上

薬生監麻発1206第12号
令和元年12月6日

各都道府県薬務主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局
監視指導・麻薬対策課長
(公 印 省 略)

「けし栽培者の許可について」の一部改正について

けし栽培者の許可については、「けし栽培者の許可について」（昭和29年10月12日付け薬麻第291号厚生省麻薬課長通知）において、申請に用いることが可能な宣誓書の様式等を定めているところです。

今般、成年被後見人等の権利の制限に係る措置の適正化等を図るための関係法律の整備に関する法律（令和元年法律第37号）により、あへん法（昭和29年法律第71号）第13条第2号が削除されたことを踏まえ、通知の一部を別添のとおり改正しますので、御了知の上、適正な運用に努めていただきますようお願いいたします。

以上

薬 麻 第 二 九 一 号
昭和二十九年十月十二日

各都道府県衛生部長宛

厚生省薬務局麻薬課長

けし栽培者の許可について

あへん法第十二条の規定によりけし栽培の許可を申請する者に対しては同法第十三条第一号及び第十四条第二号を証する書面については別紙様式による宣誓をもつて証明書に代えて差し支えないが第十三条第二号については医師の診断証明書を添付するよう指導されたい。

なお宣誓に疑があると認めたときは当該市町村に照会する等その真疑を確かめる措置を講ぜられたい。

(別紙)

宣 誓 書

あへん法第十三条第一号及び第十四条第二号の規定事項に該当する者でない
事を宣誓いたします。

令和 年 月 日

住所

氏名

印

厚生労働大臣

殿