

# 未承認放射性医薬品等の二重規制の解消 等に係るRI令改正等

令和5年1月26日

原子力規制委員会 原子力規制庁  
長官官房 放射線防護グループ  
放射線規制部門

## 未承認放射性医薬品等の二重規制の解消等【1 / 4】

### ＜現行の規定＞

- 放射性同位元素等の規制に関する法律（以下「R I 法」という。）の規制対象となるものについては、R I 法施行令第1条の放射性同位元素の定義により規定している。同条において、核燃料物質、核原料物質、承認済放射性医薬品等、他法令により使用その他の取扱いについてR I 法と同等の規制を受ける放射性物質はR I 法の規制対象から除外している。

### ＜令和4年度R I 法施行令改正の背景＞

- 平成31年、医療法施行規則の改正により特定臨床研究、再生医療等、先進医療又は患者申出療養に用いられる未承認放射性医薬品等の放射線防護は医療法で規制されることとなった。
- これらの未承認放射性医薬品等がR I 法と医療法の二重規制状態となっており、規制合理化の観点からこれらをR I 法の規制対象から除外する必要があった。
- また、このような医療法における放射性医薬品等に係る研究制度の見直しに対応するには、施行令でR I 法の適用除外の考え方を示し、告示で具体的に規定することが合理的。

## 未承認放射性医薬品等の二重規制の解消等【2/4】

＜主な改正内容等＞（※改正後の適用規制法令は【3/4】のとおり）

- R1法施行令第1条の規定ぶりを見直し、R1法の適用除外となる放射性同位元素を具体的に列記する現行の規定から、その使用その他の取扱いについて規制をする各法令を列記する。
- R1法の適用を除外する放射性同位元素のうち、未承認放射性医薬品等を含め、厚生労働大臣又は農林水産大臣と協議して指定するものは新たに告示で指定する。
- 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（以下「医薬品医療機器等法」という。）の登録を受けた製造所に存在する、放射性体外診断用医薬品の原材料をR1法の規制対象から除外することを明確にする。  
（現行は条文上、医薬品医療機器等法の許可を受けた製造所に存する原材料のみを除外対象としている）
- これまで医薬品医療機器等法の規定に準じて放射線管理が行われていた放射性治験薬の運搬について、R1法の規制とする。
- 改正R1法施行令及び告示は令和6年1月1日より施行する。

# 未承認放射性医薬品等の二重規制の解消等【3／4】

## 告示の施行前後の適用規制法令の変更比較表

規制対象の放射性同位元素		原材料		医薬品等	
		運搬	製造所	運搬	医療機関
承認済放射性医薬品	告示施行前後	R I 法	医薬品医療機器等法	医薬品医療機器等法	医療法
放射性治験薬	告示施行前	R I 法	R I 法	医薬品医療機器等法を準用した自主基準	医療法
	告示施行後	R I 法	R I 法	R I 法	医療法
未承認放射性医薬品等 (特定臨床研究、再生医療等、 先進医療、患者申出療養 に用いるもの)	告示施行前	R I 法	R I 法	R I 法	R I 法 医療法
	告示施行後	R I 法	R I 法	R I 法	医療法
院内調剤PET薬※3	告示施行前後	—	—	—	R I 法※1 医療法※1
人体永久挿入線源	告示施行前後	R I 法	R I 法	R I 法	R I 法※2 医療法※2

※1 陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室への搬入後、医療法

※2 人体挿入後、医療法

※3 院内調剤PET薬以外のPET薬の大多数が「承認済放射性医薬品」に分類される

## 未承認放射性医薬品等の二重規制の解消等【4 / 4】

### <RI法施行令の改正等の経緯等>

令和4年6月	<ul style="list-style-type: none"> <li>・原子力規制委員会において、RI法施行令改正案及びRI法の適用を除外するものを定める告示案(以下「告示案」)について意見公募の実施を了承。</li> <li>➤ 令和4年度第19回原子力規制委員会(6月29日) 資料2 <a href="https://www.nra.go.jp/data/000395416.pdf">https://www.nra.go.jp/data/000395416.pdf</a></li> </ul>
7月～8月	<ul style="list-style-type: none"> <li>・RI法施行令改正案及び告示案について意見公募を実施。</li> </ul>
10月	<ul style="list-style-type: none"> <li>・原子力規制委員会において、意見公募の回答案を了承、RI法施行令の改正について閣議請議を行うこと等を決定。</li> <li>➤ 令和4年度第47回原子力規制委員会(10月26日) 資料2 <a href="https://www.nra.go.jp/data/000408230.pdf">https://www.nra.go.jp/data/000408230.pdf</a></li> </ul>
11月	<ul style="list-style-type: none"> <li>・RI法施行令の改正を公布(11月11日)。</li> <li>・厚生労働大臣及び農林水産大臣へ告示案を協議。</li> </ul>
12月	<ul style="list-style-type: none"> <li>・原子力規制委員会において、RI法の適用を除外するものを定める告示を決定。</li> <li>➤ 令和4年度第56回原子力規制委員会(12月7日) 資料1 <a href="https://www.nra.go.jp/data/000412792.pdf">https://www.nra.go.jp/data/000412792.pdf</a></li> <li>・RI法の適用を除外するものを定める告示の公布(12月20日)。</li> <li>・改正内容の運用等を記した厚生労働省との連名通知を发出(12月23日)</li> </ul>
<b>令和6年1月1日</b>	<b>改正RI法施行令及び告示施行</b>

## 参考

- 参考1 RI令改正(令和4年11月11日公布)新旧対照表
- 参考2 改正前後のRI法の適用除外対象の比較(令和4年度第19回原子力規制委員会(令和4年6月29日)資料2参考1)
- 参考3 RI法の適用を除外する放射性同位元素を指定する告示(令和4年12月20日公布)
- 参考4 放射性同位元素等の規制に関する法律における未承認放射性医薬品等の取扱いについて(令和4年12月23日)(厚生労働省及び原子力規制庁による連名通知)

○放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令案 新旧対照条文  
 ○放射性同位元素等の規制に関する法律施行令（昭和三十五年政令第二百五十九号）

（傍線部分は改正部分）

改正案	現行
<p>（放射性同位元素）</p> <p>第一条 放射性同位元素等の規制に関する法律（昭和三十二年法律第六十七号。第二十条の三第二号及び第二十条の四第一号を除き、以下「法」という。）第二条第二項の放射性同位元素は、放射線を放出する同位元素及びその化合物並びにこれらの含有物（機器に装備されているこれらのものを含む。）で、放射線を放出する同位元素の数量及び濃度がその種類ごとに原子力規制委員会が定める数量（以下「下限数量」という。）及び濃度を超えるものとする。ただし、次に掲げるものを除く。</p> <p>一 （略）</p> <p>二 使用その他の取扱いについて、次に掲げる法律及びこれらに基づく命令の規定により法及びこれに基づく命令の規定による規制と同等の規制を受けるものとして原子力規制委員会が厚生労働大臣又は農林水産大臣と協議して指定するもの</p> <p>イ 医療法（昭和二十三年法律第二百五号）</p> <p>ロ 臨床検査技師等に関する法律（昭和三十三年法律第七十六号）</p> <p>ハ 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四百十五号）</p> <p>ニ 獣医療法（平成四年法律第四十六号）</p> <p>（削る）</p>	<p>（放射性同位元素）</p> <p>第一条 放射性同位元素等の規制に関する法律（昭和三十二年法律第六十七号。第二十条の三第二号及び第二十条の四第一号を除き、以下「法」という。）第二条第二項の放射性同位元素は、放射線を放出する同位元素及びその化合物並びにこれらの含有物（機器に装備されているこれらのものを含む。）で、放射線を放出する同位元素の数量及び濃度がその種類ごとに原子力規制委員会が定める数量（以下「下限数量」という。）及び濃度を超えるものとする。ただし、次に掲げるものを除く。</p> <p>一 （略）</p> <p>二 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四百十五号）第二条第一項に規定する医薬品及びその原料又は材料であつて同法第十三条第一項の許可を受けた製造所に存するもの</p> <p>三 医療法（昭和二十三年法律第二百五号）第一条の五第一項に規定する病院又は同条第二項に規定する診療所（次号において「病院等」という。）において行われる医薬品、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第二条第十七項に規定する治験の対象とされる薬物</p>

(削る)

(削る)

四 前二号に規定するもののほか、陽電子放射断層撮影装置による画像診断に用いられる薬物その他の治療又は診断のために医療を受ける者又は獣医療を受ける獣医療法（平成四年法律第四十六号）第二条第一項に規定する飼育動物に対し投与される薬物であつて、当該治療又は診断を行う病院等又は同条第二項に規定する診療施設において調剤されるものうち、原子力規制委員会が厚生労働大臣又は農林水産大臣と協議して指定するもの

五 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二条第四項に規定する医療機器で、原子力規制委員会が厚生労働大臣又は農林水産大臣と協議して指定するものに  
装備されているもの



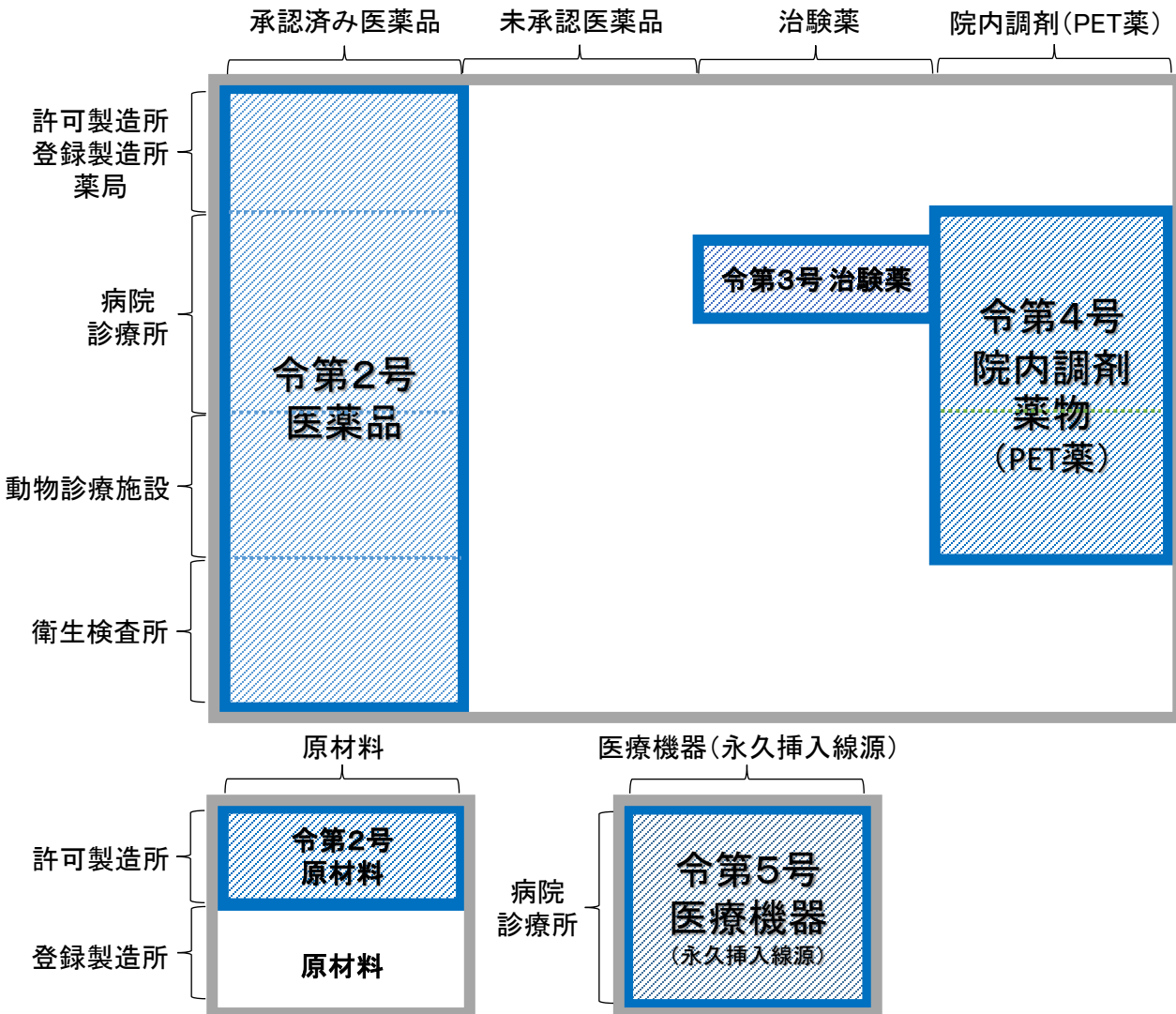
# 【参考1】 RI令第1条第2号から第5号までの改正内容

参考2

改正前

適用除外対象を医薬品の分類によって規定

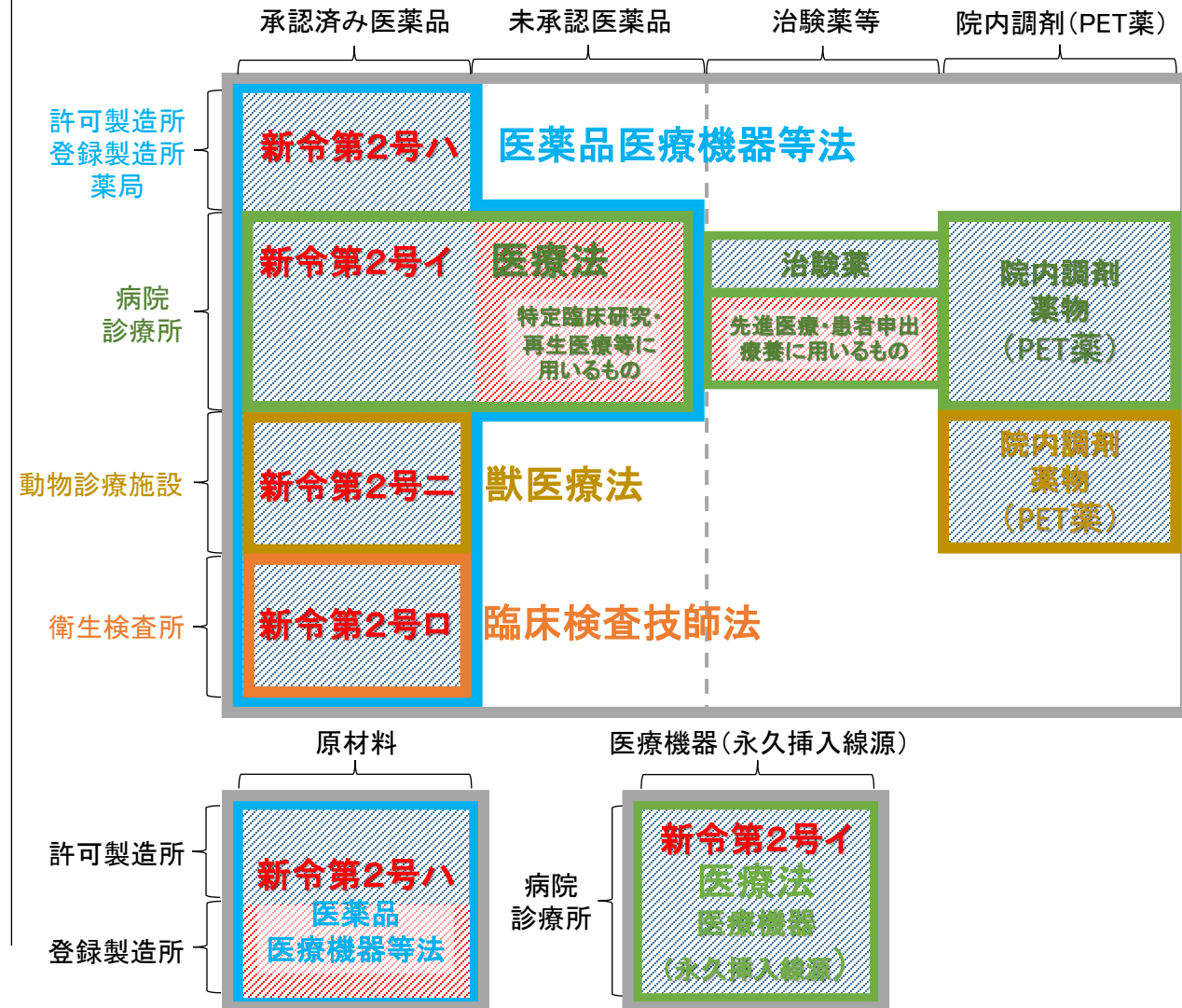
適用除外対象



改正後

適用除外対象を規制法令に着目して規定

新たな適用除外対象



○原子力規制委員会告示第五号

放射性同位元素等の規制に関する法律施行令(昭和三十五年政令第二百五十九号)第一条第二号の規定に基づき、放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第二号の規定に基づき原子力規制委員会が指定する放射性同位元素等の規制に関する法律の適用を受けないものを定める告示を次のように定める。

令和四年十二月二十日

原子力規制委員会委員長 山中 伸介

放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第二号の規定に基づき原子力規制委員会が指定する放射性同位元素等の規制に関する法律の適用を受けないものを定める告示

第一条 医療法(昭和三十二年法律第二百五号)及びこれに基づく命令の規定により規制を受けるものとして原子力規制委員会が厚生労働大臣と協議して指定するものは、次に掲げるものとする。

一 医療法第一条の五第一項に規定する病院又は同条第二項に規定する診療所(以下「病院等」という。)に備えられた医薬品、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令(昭和三十六年政令第十一号)別表第一「機械器具の項第十号に掲げる放射性物質診療用器具のうち、よう素百二十五又は金百九十八を装備しているものであって人の疾病の治療に使用することを目的として人体内から再び取り出す意図をもたず、人体内に挿入されたもの及びこれらに係る医療用放射性汚染物(医療法施行規則(昭和三十二年厚生省令第五十号)第三十条の十一第一項に規定する医療用放射性汚染物をいう。以下同じ。)

二 病院等に備えられた医療法施行規則第二十四号第八号に規定する陽電子断層撮影診療用放射性同位元素及び同条第八号の二に規定する診療用放射性同位元素(以下この条において「診療用放射性同位元素等」という。)並びにこれらに係る医療用放射性汚染物

三 病院等の管理者が医療法施行規則第三十条の十四の二第一項の規定により厚生労働省令で指定する者(以下「医療用放射性汚染物廃棄指定委託事業者」という。)に前二号に掲げる医療用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該医療用放射性汚染物

四 許可届出使用者又は届出販売業者が病院等に診療用放射性同位元素等(いずれも医療法施行規則第二十四号第八号八に掲げるものに限る。)を譲り渡す場合において当該病院等が取得する診療用放射性同位元素等

第二条 臨床検査技師等に関する法律(昭和三十二年法律第七十六号)及びこれに基づく命令の規定により規制を受けるものとして原子力規制委員会が厚生労働大臣と協議して指定するものは、次に掲げるものとする。

一 臨床検査技師等に関する法律第二十号の三第一項に規定する衛生検査所(以下「衛生検査所」という。)に備えられた臨床検査技師等に関する法律施行規則(昭和三十二年厚生省令第二十四号)第十二条第一項第五号に規定する検体検査用放射性同位元素及びこれによつて汚染されたもの(以下「検体検査用放射性汚染物」という。)

二 衛生検査所の管理者が臨床検査技師等に関する法律施行規則第十二条第二項の規定により医療用放射性汚染物廃棄指定委託事業者に検体検査用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該検体検査用放射性汚染物

第三条 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(昭和三十五年法律第四十五号)以下「医薬品医療機器等法」という。)及びこれに基づく命令の規定により規制を受けるものとして原子力規制委員会が厚生労働大臣と協議して指定するものは、次に掲げるものとする。

一 医薬品医療機器等法第四条第一項の薬局開設の許可を受けた者、同法第十二条第一項若しくは第二十三条の二第二項の製造販売業の許可を受けた者、同法第十三条第一項の製造業の許可を受けた者、同法第二十三条の二の三第一項の製造業の登録を受けた者又は同法第三十四条第一項の卸売販売業の許可を受けた者(以下「薬局開設者等」という。)が放射性医薬品の製造及び取扱規則(昭和三十六年

厚生省令第四号)に定めるところにより取り扱う同法第一条第一号に規定する放射性医薬品又はその原料若しくは材料及びこれらによつて汚染されたもの(以下「放射性医薬品等汚染物」という。)

二 薬局開設者等が放射性医薬品の製造及び取扱規則第三条第一項(同令第十五条第一項から第三項までにおいて準用する場合を含む。)の規定により厚生労働省令で指定する者に放射性医薬品等汚染物の廃棄を委託した場合の当該放射性医薬品等汚染物

第四条 獣医療法(平成四年法律第四十六号)及びこれに基づく命令の規定により規制を受けるものとして原子力規制委員会が農林水産大臣と協議して指定するものは、次に掲げるものとする。

一 獣医療法第二条第二項に規定する診療施設(以下「診療施設」という。)に備えられた獣医療法施行規則(平成四年農林水産省令第四十四号)第一条第一項第十一号に規定する診療用放射性同位元素及び陽電子断層撮影診療用放射性同位元素並びにこれらに係る獣医療用放射性汚染物(同令第六条の十第一項に規定する獣医療用放射性汚染物をいう。)

二 診療施設の管理者が獣医療法施行規則第十条の二第一項の規定により農林水産大臣の指定を受けた者に前号に掲げる獣医療用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該獣医療用放射性汚染物

附則  
1 この告示は、放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令(令和四年政令第三百四十九号)の施行の日から施行する。  
2 放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第五号の医療機器を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第七十六号)及び放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第四号の薬物を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第四百十号)は、廃止する。  
3 この告示の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

一 獣医療法第二条第二項に規定する診療施設(以下「診療施設」という。)に備えられた獣医療法施行規則(平成四年農林水産省令第四十四号)第一条第一項第十一号に規定する診療用放射性同位元素及び陽電子断層撮影診療用放射性同位元素並びにこれらに係る獣医療用放射性汚染物(同令第六条の十第一項に規定する獣医療用放射性汚染物をいう。)

二 診療施設の管理者が獣医療法施行規則第十条の二第一項の規定により農林水産大臣の指定を受けた者に前号に掲げる獣医療用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該獣医療用放射性汚染物

附則  
1 この告示は、放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令(令和四年政令第三百四十九号)の施行の日から施行する。  
2 放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第五号の医療機器を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第七十六号)及び放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第四号の薬物を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第四百十号)は、廃止する。  
3 この告示の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

一 獣医療法第二条第二項に規定する診療施設(以下「診療施設」という。)に備えられた獣医療法施行規則(平成四年農林水産省令第四十四号)第一条第一項第十一号に規定する診療用放射性同位元素及び陽電子断層撮影診療用放射性同位元素並びにこれらに係る獣医療用放射性汚染物(同令第六条の十第一項に規定する獣医療用放射性汚染物をいう。)

二 診療施設の管理者が獣医療法施行規則第十条の二第一項の規定により農林水産大臣の指定を受けた者に前号に掲げる獣医療用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該獣医療用放射性汚染物

附則  
1 この告示は、放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令(令和四年政令第三百四十九号)の施行の日から施行する。  
2 放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第五号の医療機器を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第七十六号)及び放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第四号の薬物を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第四百十号)は、廃止する。  
3 この告示の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

一 獣医療法第二条第二項に規定する診療施設(以下「診療施設」という。)に備えられた獣医療法施行規則(平成四年農林水産省令第四十四号)第一条第一項第十一号に規定する診療用放射性同位元素及び陽電子断層撮影診療用放射性同位元素並びにこれらに係る獣医療用放射性汚染物(同令第六条の十第一項に規定する獣医療用放射性汚染物をいう。)

二 診療施設の管理者が獣医療法施行規則第十条の二第一項の規定により農林水産大臣の指定を受けた者に前号に掲げる獣医療用放射性汚染物の廃棄を委託した場合の当該獣医療用放射性汚染物

附則  
1 この告示は、放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令(令和四年政令第三百四十九号)の施行の日から施行する。  
2 放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第五号の医療機器を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第七十六号)及び放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第四号の薬物を指定する告示(平成十七年文部科学省告示第四百十号)は、廃止する。  
3 この告示の施行前にした行為に対する罰則の適用については、なお従前の例による。

令和 4 年 12 月 23 日  
医政地発 1223 第 5 号  
薬生機審発 1223 第 1 号  
原規放発 第 2212231 号

各 

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医政局地域医療計画課長  
（ 公 印 省 略 ）

厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長  
（ 公 印 省 略 ）

原子力規制庁長官官房安全規制管理官（放射線規制担当）  
（ 公 印 省 略 ）

放射性同位元素等の規制に関する法律における未承認放射性医薬品等の取扱いについて

今般、「放射性同位元素等の規制に関する法律施行令の一部を改正する政令」（令和 4 年政令第 349 号。以下「改正政令」という。）が令和 4 年 11 月 11 日に公布され、改正政令及び「放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第二号の規定に基づき原子力規制委員会が指定する放射性同位元素等の規制に関する法律の適用を受けないものを定める告示」（令和 4 年原子力規制委員会告示第 5 号。以下「新告示」という。）が令和 6 年 1 月 1 日付けで施行されることとなった。ついては、改正の概要及び施行に当たり留意すべき事項等は下記のとおりであるので、御了知されるとともに、貴管下の医療機関等に周知方お願いする。

なお、本通知は、地方自治法（昭和 22 年法律第 67 号）第 245 条の 4 第 1 項に規定する技術的助言であることを申し添える。

## 記

### 第 1 改正の概要

#### 1 RI法適用除外規定の構造の見直し

今後の医療分野における新たな放射線診療技術の開発・導入や、医療制度の枠組の変更等に応じ、迅速かつ適切に放射性同位元素等の規制に関する法律（昭和 32 年法律第 167 号。以下「RI法」という。）の適用除外対象を変更することを可能とするため、放

放射性同位元素等の規制に関する法律施行令（昭和35年政令第259号。以下「RI政令」という。）の規定の構造の見直しを行い、改正政令による改正後のRI政令第1条第2号に規定する法律及びそれらに基づく命令によりRI法及びこれに基づく命令と同等の放射線防護に係る規制を受けるものを、RI法の適用除外対象とし、その具体的な対象については、告示で指定することとする。これに伴い、「放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第1条第5号の医療機器を指定する告示」（平成17年文部科学省告示第76号）及び「放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第1条第4号の薬物を指定する告示」（平成17年文部科学省告示第140号）は廃止する。

## 2 未承認放射性医薬品等<sup>1</sup>に関する規制の合理化

医療法施行規則の一部を改正する省令（平成31年厚生労働省令第21号）により、医療法（昭和23年法律第205号）第1条の5第1項に規定する病院又は同条第2項に規定する診療所（以下「病院等」という。）に備えられた未承認放射性医薬品等について、医療法に基づく放射線防護に係る規制の対象となった。これを踏まえ、当該未承認放射性医薬品等については、RI法及びこれに基づく命令の規定による規制と同等の規制を受けるものとして、RI法の適用を除外する。

## 3 体外診断用放射性医薬品の原料又は材料に関する規制の明確化

薬事法等の一部を改正する法律（平成25年法律第84号）<sup>2</sup>により、それまで製造業の許可の対象であった体外診断用医薬品は、新たに設けられた登録制度により管理されることとなったところ、当該制度に係る登録製造所<sup>3</sup>に存する体外診断用放射性医薬品の原料又は材料について、RI法の適用を除外する。

## 4 放射性治験薬の運搬に関する適用法令の明確化

放射性治験薬<sup>4</sup>の製造所から病院等までの運搬は、改正政令による改正後のRI政令第1条第2号に規定する法律及びそれらに基づく命令によりRI法と同等の放射線防護に係る規制を受けているものではなく、RI法が適用されることを明確化する。

---

<sup>1</sup> 特定臨床研究及び再生医療等に用いる放射性医薬品、先進医療又は患者申出療養に用いる放射性薬物（医療法施行規則（昭和23年厚生省令第50号）第24条第8号ハ(2)から(4)までに規定する陽電子断層撮影診療用放射性同位元素及び同条第8号の2に規定する診療用放射性同位元素（ただし、第8号ハ(2)から(4)までに掲げるもののみ。））をいう。

<sup>2</sup> この改正により、薬事法はその題名が現行の「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「医薬品医療機器等法」という。）に改められた。

<sup>3</sup> 医薬品医療機器等法第23条の2の3の製造業の登録を受けた製造所をいう。

<sup>4</sup> 病院等において行われる医薬品医療機器等法第2条第17項に規定する治験の対象とされる薬物をいう。

## 第2 施行に当たり留意すべき事項

### 1 病院等における未承認放射性医薬品等の使用について

#### (1) RI法の許可届出使用者<sup>5</sup>でない病院等

病院等が未承認放射性医薬品等（放射性治験薬を含む。以下同じ。）を備え（医療法施行規則第24条第8号ハ(1)から(4)までに掲げる用途で使用する場合はいう。）ようとする場合、医療法第15条第3項の届出をする必要があること。

ただし、これらの未承認放射性医薬品等については、新告示第1条第2号の規定により、RI法が適用されないことから、病院等が、RI法の許可届出使用者又はRI法の届出販売業者<sup>6</sup>（以下「RI法事業者」という。）から未承認放射性医薬品等を取得するためにRI法第3条第1項の許可を受け、又は同法第3条の2第1項の届出をする必要はないこと。この場合においても、未承認放射性医薬品等の運搬に当たっては、下記2に留意する必要があること。

#### (2) RI法の許可届出使用者である病院等

改正政令の施行日以前から、RI法の許可届出使用者として未承認放射性医薬品等を使用している病院等は、改正政令の施行に伴ってRI法に基づく使用の廃止の届出その他の手続をとる必要はない。ただし、医療法施行規則第24条第8号ハ(1)から(4)までに掲げる用途以外で未承認放射性医薬品等を使用する場合、RI法の適用が除外されないことに留意する必要があること。

### 2 未承認放射性医薬品等の運搬について

未承認放射性医薬品等は、RI法事業者から病院等までの間における工場又は事業所の外において運搬する場合（以下「外運搬」という。）については、RI法による規制を受けること。なお、RI法事業者ではない病院等が、例えば医師主導治験の実施などで未承認放射性医薬品等を取得する際は、当該病院等の敷地境界までの外運搬を、RI法事業者又はRI法事業者から運搬を委託された者が行う必要があること。このほか、病院等の敷地境界より内側における運搬（以下「内運搬」という。）その他の取扱いについては、医療法関係法令に基づく安全管理の対象となること。この点に関し、運用に関する留意事項は、以下（1）から（4）までに示すとおりであること。

#### (1) 外運搬について

RI法事業者及びRI法事業者から運搬を委託された者は、未承認放射性医薬品等を外運搬する場合には、RI法第18条の規定のほか、次に掲げる法令が適用されることに留意する必要があること（ただし、RI法事業者から運搬を委託された者にあつては、カを除く。）。治験依頼者及び自ら治験を実施する者がRI法事業者でない場

<sup>5</sup> RI法第3条第1項の規定により、放射性同位元素の使用の許可を受けた者又は同法第3条の2第1項の規定により放射性同位元素の使用の届出をした者

<sup>6</sup> RI法第4条第1項の規定により、放射性同位元素を業として販売する届出をした者

合は、自ら運搬又は運搬を委託することができないため、RI法事業者が運搬する体制又はRI法事業者から運搬を委託された者が運搬する体制を確保する必要があること。なお、特定放射性同位元素については病院等への運搬は想定されていないこと。

- ア 放射性同位元素等の規制に関する法律施行規則（昭和35年総理府令第56号。以下「RI法施行規則」という。）
- イ 放射性同位元素等の工場又は事業所の外における運搬に関する技術上の基準に係る細目等を定める告示（平成2年科学技術庁告示第7号）
- ウ 放射性同位元素等車両運搬規則（昭和52年運輸省令第33号）
- エ 放射性同位元素等車両運搬規則の細目を定める告示（平成2年運輸省告示第595号）
- オ 放射性同位元素等の事業所外運搬に係る危険時における措置に関する規則（昭和56年運輸省令第22号）
- カ 放射性同位元素等の規制に関する法律第三十一条の二に規定する国土交通大臣への報告に関する規則（平成30年国土交通省令第2号）

## （2） 内運搬について

病院等は、未承認放射性医薬品等を内運搬する場合には、医療法施行規則第1条の11第2項第2号に定める医薬品安全管理責任者の管理下において、RI法施行規則第18条及び同条の規定に基づき定められる放射性同位元素等の工場又は事業所における運搬に関する技術上の基準に係る細目等を定める告示（昭和56年科学技術庁告示第10号）の規定に準じて、放射線障害の防止のために必要な措置を講じる必要があること。

また、病院等は、未承認放射性医薬品等を内運搬する場合において、当該未承認放射性医薬品等に関し放射線障害のおそれがあるとき又は放射線障害が発生したときは、医療法施行規則第30条の25の規定に基づき、直ちにその旨を関係機関（当該病院等の所在地を管轄する保健所、警察署、消防署等）に通報するとともに、放射線障害の防止に努める必要があること。この場合において、未承認放射性医薬品等の内運搬を委託された者がいるときは、荷受人（病院等）及び荷送人（RI法事業者）が上記の事情が発生した旨を直ちに知ることができるよう、荷受人（病院等）と荷送人（RI法事業者）との間で、あらかじめ連絡の手順等を取り決めておくこと。

なお、内運搬に係る放射線障害等の状況については、荷送人（RI法事業者）から原子力規制委員会に対するRI法に基づく報告は不要であること。

## （3） 未承認放射性医薬品等の病院等への搬入に関する留意事項

RI法事業者及び病院等は、未承認放射性医薬品等の病院等への搬入に関して、当

該未承認放射性医薬品等の搬入場所<sup>7</sup>、運搬に係る実務上の責任の移転時期<sup>8</sup>その他の運搬に係る実務上の手続をあらかじめ取り決めておくよう留意すること。

病院等は、RI法事業者から未承認放射性医薬品等の払出しを受ける場合には、医療法施行規則第30条の23第2項に基づく当該未承認放射性医薬品等の種類及び数量、受入れに係る年月日の記録とともに、当該未承認放射性医薬品等の払出し元であるRI法事業者の氏名又は名称を記録すること。病院等は、医療法施行規則第28条第1項第3号に規定する届出事項である「ベクレル単位をもつて表した診療用放射性同位元素又は陽電子断層撮影診療用放射性同位元素の種類ごとの最大貯蔵予定数量」を超えて、診療用放射性同位元素又は陽電子断層撮影診療用放射性同位元素を所有することのないように管理すること。

なお、病院等は、払出し元であるRI法事業者からの求めに応じて、医療法第15条第3項の届出の写しを提示するなど、当該RI法事業者の払出しの確認に協力するよう留意されたい。

払出し元であるRI法事業者は、未承認放射性医薬品等を病院等に搬入する場合、放射性同位元素を別のRI法事業者に搬入する場合と同様に、RI法に基づき、当該未承認放射性医薬品等の払出しに係る記帳その他の放射線障害の防止のために必要な措置を講じる必要があること。この場合において、当該RI法事業者は、払出しを受ける病院等が、医療法施行規則第28条第1項第3号に規定する届出事項の範囲内で払出しを受けていることを病院等から確認すること。

#### (4) その他

病院等が、RI法事業者として、医療法施行規則第24条第8号ハ(1)から(4)までに掲げる用途以外で使用する放射性同位元素を所持する場合には、当該放射性同位元素について本項（第2の2）は適用されないこと。

### 第3 関係通知の改正等

別添のとおり、令和6年1月1日付けで「医療機関において調剤されるPET検査薬等の取扱いについて」（平成17年9月28日付け17科原安第103号・医政指発第0928001号文部科学省科学技術・学術政策局原子力安全課長・厚生労働省医政局指導課長連名通知）を改正し、同通知の別添1については新告示に変更すること。

このほか、改正政令等の施行に伴う関係通知の改正等は、別途行うこと。

以上

<sup>7</sup> 車上渡しや病院等施設内までの運搬等

<sup>8</sup> 通常、未承認放射性医薬品等の受取から引渡しまでの間は当該未承認放射性医薬品等の外運搬及び内運搬を委託された者が実務上の責任を負うことが考えられる。この場合においては、RI法事業者から当該運搬を委託された者に当該未承認放射性医薬品等を引渡す時期、及び当該運搬を委託された者から病院等に当該未承認放射性医薬品等を引渡す時期を具体的に定めておくことが望ましい。

【問合せ先】

○ORI法に関することについて

原子力規制庁 （代表電話番号） 03-3581-3352

放射線防護グループ 放射線規制部門

○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、  
医療法に関することについて

厚生労働省 （代表電話番号） 03-5253-1111

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に関するこ  
と（体外診断用医薬品の登録製造所に関することに限る。）：

医薬・生活衛生局 医療機器審査管理課

医療法に関すること（医療法の管理下における病院等内運搬を含む。）：

医政局 地域医療計画課



○医療機関において調剤されるPET検査薬等の取扱いについて（平成17年9月28日付け17科原安第103号・医政指発第0928001号文部科学省科学技術・学術政策局原子力安全課長・厚生労働省医政局指導課長連名通知） 新旧対照表

（下線部分及び破線で囲んだ部分は改正部分）

改正後	現 行
<p>令和4年12月20日付けで、「放射性同位元素等の規制に関する法律施行令第一条第二号の規定に基づき原子力規制委員会が指定する放射性同位元素等の規制に関する法律の適用を受けないものを定める告示」（令和4年原子力規制委員会告示第5号）（別添1）により、医療法施行規則（昭和23年厚生省令第50号）第24条第8号に規定する陽電子断層撮影診療用放射性同位元素のうち、同号二（以下「PET検査薬」という。）が、放射性同位元素等の規制に関する法律（昭和32年法律第167号。以下「RI法」という。）の適用を受けないこととされたところである。</p> <p>なお、サイクロトロン装置等により製造されるところから合成装置により合成され、診療に用いるために、医療法施行規則第30条の8の2で規定される陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室内に搬入される時点までのPET検査薬の原材料等については、従前同様、RI法の適用を受けるものであることに留意されたい。</p> <p>については、御了知頂くとともに、管下医療機関に周知方お願いします。</p>	<p>平成17年9月13日付けで「放射性同位元素等による放射線障害の防止に関する法律施行令第1条第4号の薬物を指定する告示」（平成17年文部科学省告示第140号）（別添1）により、医療法施行規則（昭和23年厚生省令第50号）第24条第7号に規定する陽電子断層撮影診療用放射性同位元素（治療又は診断のために医療を受ける者に対し投与される薬物であって、当該治療又は診断を行う病院又は診療所において調剤されるものに限る。以下「PET検査薬」という。）が放射性同位元素等による放射線障害の防止に関する法律施行令（昭和35年政令第259号）第1条第4号に規定する薬物に指定され、PET検査薬については、放射性同位元素等による放射線障害の防止に関する法律（昭和32年法律第167号。以下「障防法」という。）の適用を受けないこととされたところである。</p> <p>なお、サイクロトロン装置等により製造されるところから合成装置により合成され、診療に用いるために、医療法施行規則第30条の8の2で規定される陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室内に搬入される時点までのPET検査薬の原材料等については、従前同様、障防法の適用を受けるものであることに留意されたい。</p> <p>については、御了知頂くとともに、管下医療機関に周知方お願いします。</p>

[別添2]

院内において調剤されるPET検査薬等の法令上の整理

R I 法

医療法

原材料等

放射性廃棄物

陽電子断層撮影診療用  
放射性同位元素使用室

陽電子断層撮影診療用  
放射性同位元素(※)

放射性廃棄物

製造等から、診療に用いるために陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室に搬入されるまではRI法で管理

診療に用いるために陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室に搬入された以降は医療法で管理

※ PET検査薬とは「治療又は診断のために医療を受ける者に対し投与される医薬品であつて、当該治療又は診断を行う病院又は診療所において調剤されるもの」であり、研究用のもの等は該当しない。(根拠法令：医療法施行規則第24条第8号二)

[別添2]

院内において調剤されるPET検査薬等の法令上の整理

障防法

医療法

原材料等

放射性廃棄物

陽電子断層撮影診療用  
放射性同位元素使用室

陽電子断層撮影診療用  
放射性同位元素(※)

放射性廃棄物

製造等から、診療に用いるために陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室に搬入されるまでは障防法で管理

診療に用いるために陽電子断層撮影診療用放射性同位元素使用室に搬入された以降は医療法で管理

※ 陽電子断層撮影診療用放射性同位元素とは「診療に用いるもの」であり、研究用のもの等は該当しない(根拠法令：医療法施行規則第24条第7号)