第2回 医療用医薬品迅速・安定供給部会

参考資料6

令和7年10月27日

医療法に基づく供給確保医薬品等の 安定的な供給の確保のための指示等に関する 運用指針

(供給確保医薬品等の安定的な供給の確保を図るための指針

(令和7年厚生労働省告示第●号))

医療法に基づく供給確保医薬品等の安定的な供給の確保のための 指示等に関する運用指針

令和7年●月●日 制定

第1 供給確保医薬品等の安定的な供給の確保に関する基本的な方向

医療法(昭和23年法律第205号)第37条第4項に規定する供給 確保医薬品は、製造に特殊な技術を要する、原薬の製造工程の一部 を特定の国に依存している等の潜在的な供給不足のリスクを抱える 医薬品である一方で、その用途に係る疾病にかかった場合の病状の 程度が重く、かつ、代替性のある特定医薬品又は治療方法の確保が 困難であり、特にその安定的な供給の確保の必要性が高いものであ る。このため、同法第5章第7節(適切な医療を提供するための医 薬品の供給の確保)においては、供給確保医薬品等(供給確保医薬 品及びその製造に必要不可欠であると認められる原料又は材料をい う。以下同じ。)の供給不足の発生を未然に防止するための施策及 び供給不足が発生した場合における措置について規定しているとこ ろであり、これらの措置を次の第2から第4までに示す方針のとお り、迅速かつ適切に実施することで、供給確保医薬品等の安定的な 供給を確保していくこととする。

第2 供給確保医薬品等の供給不足の発生を未然に防止するための施 策に関する事項

- 供給確保医薬品等の安定的な供給の確保のための措置を適時に 講じていくためには、それぞれの品目について平時から市場全体 の需給状況を把握し、適時にその情報を関係者と共有していくこ とが重要である。このため、厚生労働大臣は、医療法第38条の4 又は感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律 (平成10年法律第114号) 第53条の22第1項の規定に基づき、 対象となる品目を指定した上で、平時から、製造販売業者、製造 業者又は卸売販売業者その他の関係者から供給状況等(生産量、 在庫量、出荷量、生産計画等)の報告を求めることとし、市場全 体の需給状況を評価、分析した上で、必要な情報を関係者と共有 していくものとする。なお、これらの措置を講じるに当たって は、システム化を進める等、報告等が必要となる関係者の事務負 担の軽減に努めるものとする。
- 2 供給確保医薬品のうち、特に医療上の必要性が高く、供給不足が発生した場合に、手術が実施できない等、医療現場に広く混乱が生じるおそれがある医薬品である重要供給確保医薬品(医療法第 38 条第1項に規定する重要供給確保医薬品をいう。以下同じ。)は、他の供給確保医薬品と比較して、特に供給不足の発生

を未然に防止するための措置を講ずる必要性が高いものである。 このため、厚生労働大臣は、サプライチェーン調査(経済施策を 一体的に講ずることによる安全保障の確保の推進に関する法律 (令和4年法律第43号) 第48条第1項の規定に基づく調査その 他のサプライチェーン上の課題に関する調査をいう。以下同 じ。) の結果等から合理的に判断して、重要供給確保医薬品等 (重要供給確保医薬品及びその製造に必要不可欠であると認めら れる原料又は材料をいう。以下同じ。) について、その供給が不 足する蓋然性があり、かつ、供給不足が生じた場合、適切な医療 の提供が困難になり、国民の生命及び健康に重大な影響を与える おそれがあると認めるときは、医療法第38条第1項の規定に基づ き、当該重要供給確保医薬品等の製造販売業者又は製造業者に対 し、次に掲げる事項をはじめとする供給不足の発生を未然に防止 するための措置に関する供給不足防止措置計画(同項に規定する 供給不足防止措置計画をいう。以下同じ。)を作成し、届け出る べきことを指示するものとする。当該指示を受けた製造販売業者 又は製造業者は、製造の委託先の事業者や原料又は材料の製造を 行う事業者等の関係者と連携しつつ、当該指示の内容に即した供 給不足防止措置計画を作成し、厚生労働大臣に届け出るととも に、同条第4項の規定に基づき、当該供給不足防止措置計画に

沿って必要な措置を講じるものとする。

- イ 原薬をはじめとする原料又は材料の供給源の多様化
- ロ 輸送経路の複線化
- ハ 一定の在庫の備蓄
- ニ その他必要な措置
- 3 厚生労働大臣は、この指示に従って届出がされた供給不足防止措置計画について、その内容が当該指示の対象となる重要供給確保医薬品等の供給不足の発生を未然に防止するための措置として不十分である等、特にその変更が必要と認める場合は、医療法第38条第2項の規定に基づき、当該供給不足防止措置計画の変更を指示するものとする。
- 4 厚生労働大臣は、2の指示を受けた製造販売業者若しくは製造業者が、正当な理由がなく当該指示に従わなかった場合又は2若しくは3の指示を受けた製造販売業者若しくは製造業者が、正当な理由がなくその届出に係る供給不足防止措置計画に沿って供給不足の発生を未然に防止するための措置を行っていないと認める場合には、医療法第38条第5項の規定に基づき、その旨を厚生労働省ホームページ等で公表するものとする。

また、2又は3の指示を受けたにもかかわらず供給不足防止措置計画を届け出なかった者は、同法第89条第4号の規定に基づ

き、20万円以下の罰金に処するものとする。

5 厚生労働大臣は、医療法第38条第1項の指示を検討する場合には、まずは、同法第38条の5の規定に基づく協力要請を行うことにより、製造販売業者又は製造業者に対して供給不足の発生を未然に防止するための措置を講ずることを促すものとする。

第3 供給確保医薬品等の供給不足が発生した場合における製造又は輸入に関する事項

1 供給確保医薬品の中でも重要供給確保医薬品に当たるものは、 その性質上、安定的な供給を確保する必要性が他の供給確保医薬 品に比して特に高いものである。このため、厚生労働大臣は、重 要供給確保医薬品等について供給不足が発生し、又はその蓋然性 が特に高く、適切な医療の提供が困難になることで、国民の生命 及び健康に重大な影響を与えるおそれがあると認めるときは、医 療法第38条の2第1項の規定に基づき、当該重要供給確保医薬品 等の製造販売業者又は製造業者に対し、当該重要供給確保医薬品 等の増産又は輸入の拡大に向けた当該重要供給確保医薬品等の製 造又は輸入に関する製造等計画(同項に規定する製造等計画をい う。以下同じ。)を作成し、届け出るべきことを指示するものと する。当該指示を受けた製造販売業者又は製造業者は、製造の委 託先の事業者や原料又は材料の製造を行う事業者等の関係者と連 携しつつ、当該指示の内容に即した製造等計画を作成し、厚生労働大臣に届け出るとともに、同条第4項の規定に基づき、当該製造等計画に沿って製造又は輸入を行うものとする。

- 2 厚生労働大臣は、この指示に従って届出がされた製造等計画について、その内容が当該指示の対象となる重要供給確保医薬品等の供給不足を改善するための措置として不十分である等、特にその変更が必要だと認める場合は、医療法第38条の2第2項の規定に基づき、当該製造等計画の変更を指示するものとする。
- 3 厚生労働大臣は、2の指示を受けた製造販売業者若しくは製造業者が、正当な理由がなく当該指示に従わなかった場合又は1若しくは2の指示を受けた製造販売業者若しくは製造業者が、正当な理由がなくその届出に係る製造等計画に沿って製造又は輸入を行っていないと認める場合には、医療法第38条の2第5項の規定に基づき、その旨を厚生労働省ホームページ等で公表するものとする。

また、1又は2の指示を受けたにもかかわらず製造等計画を届け出なかった者は、同法第89条第5号の規定に基づき、20万円以下の罰金に処するものとする。

4 厚生労働大臣は、医療法第38条の2第1項の指示を検討する場合には、まずは、同法第36条第1項の規定に基づく協力要請を行

うことにより、製造販売業者又は製造業者に対して増産又は輸入 の拡大を促すものとする。

第4 その他供給確保医薬品等の安定的な供給の確保に関する重要事項

1 関係者との調整

第2及び第3の措置は、供給確保医薬品等の安定的な供給を図 る上で重要な措置である一方、製造販売業者、製造業者等に対 し、一定の対応を求める措置が含まれる。これらの措置は、関係 者の事業活動に対する制約を伴う場合があるが、この制約によ り、製造販売業者、製造業者等が供給確保医薬品等を含む医薬品 等の製造を行うことができない事態は起きてはならず、これらの 措置の実施に際しては、事前に製造販売業者、製造業者等の関係 者と十分に協議するとともに、当該関係者に対して過剰な負担を 課すことのないよう、対象となる供給確保医薬品等の性質、供給 不足により生じる国民の生命及び健康への影響の大きさ、供給不 足が解消されるまでに要すると見込まれる期間、関係者における 自主的な取組の実施状況等を考慮し、必要最小限の範囲で実施す るものとする。

2 財政上の措置等

国は、医療法第 38 条第 1 項又は第 38 条の 2 第 1 項の指示を行う際、必要と認める場合は、同法第 38 条の 3 の規定に基づき、当

該指示を受けた製造販売業者又は製造業者に対する必要な財政上 の措置その他の措置を講ずることができる。