

出力情報名(出力情報コード)			医薬品医療機器等輸入報告確認結果情報 (商品説明書(個人・医師用医薬品))(CAL266)												
項目番号	欄	項目名	属性	桁	縁1	縁2	条件						コード	出力条件／形式	
1		出力共通項目	an	398		M									メールサブジェクトには以下の項目を出力 ・医薬品医療機器等輸入報告番号 11桁
2		医薬品医療機器等輸入報告番号	an	11		M									入力された医薬品医療機器等輸入報告番号を出力
3		提出先	j	14		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている提出先により、システムに登録されている提出先を出力
4		報告年月日	n	8		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている報告年月日を出力
5		品目の別	an	1		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている品目の別を出力
6		品目の別(詳細)	j	16		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている品目の別により、システムに登録されている品目の別(詳細)を出力
7		代理申請有無	j	8		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている代理申請表示により、代理申請有無を日本語で出力 本人申請：代理申請表示が0の場合 代理申請：代理申請表示が1の場合
8		委託元利用者コード	an	5		C							利用者コード		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている委託元利用者コードを出力
9		輸入者名称	j	100		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入者名称を出力
10		輸入者代表者氏名	j	40		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入者代表者氏名を出力
11		輸入者所在地	j	240		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入者所在地を出力
12		営業所等名称	j	60		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている営業所等名称を出力
13		営業所等所在地	j	240		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている営業所等所在地を出力
14		担当者氏名	j	20		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている担当者氏名を出力
15		担当者電話番号	an	11		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている担当者電話番号を出力
16		担当者メールアドレス	sn	70		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている担当者メールアドレスを出力
17		業許可の有無(製造販売業)	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている業許可の有無が製造販売業の場合は「O」を出力
18		業許可の有無(製造業)	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている業許可の有無が製造業の場合は「O」を出力
19		業許可の有無(毒劇物輸入業)	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている業許可の有無が毒劇物輸入業の場合は「O」を出力
20		輸入の目的_個人用	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入の目的が個人用の場合は「O」を出力
21		輸入の目的_医療従事者個人用	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入の目的が医療従事者個人用の場合は「O」を出力
22		輸入年月日(予定日)	n	8		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入年月日(予定日)を出力
23		AWB, B/L等の番号	an	35		M									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されているAWB, B/L等の番号を出力
24		取卸港コード	an	5		M							国連LOCODE IATA空港コード		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている取卸港コードを出力
25		到着空港または到着港	an	20		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている到着空港または到着港を出力
26		備考	j	998		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている備考を出力
27		商品説明書添付ファイル有無	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている商品説明書添付ファイル確認済により、添付ファイル有無を日本語で出力 有：添付ファイル有り 無：添付ファイルなし
28		臨床試験計画書添付ファイル有無	j	2		C									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている臨床試験計画書添付ファイル確認済により、添付ファイル有無を日本語で出力 有：添付ファイル有り 無：添付ファイルなし

出力情報名(出力情報コード)			医薬品医療機器等輸入報告確認結果情報 (商品説明書 (個人・医師用医薬品)) (C A L 2 6 6)														
項目番号	欄	項目名	属性	桁	縁	縁 1	縁 2	条件						コード	出力条件／形式		
29		試験研究計画書添付ファイル有無	j	2			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究計画書添付ファイル確認済により、添付ファイル有無を日本語で出力 有：添付ファイル有り 無：添付ファイルなし	
30		訓練計画書添付ファイル有無	j	2			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている訓練計画書添付ファイル確認済により、添付ファイル有無を日本語で出力 有：添付ファイル有り 無：添付ファイルなし	
31		必要理由書添付ファイル有無	j	2			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている必要理由書添付ファイル確認済により、添付ファイル有無を日本語で出力 有：添付ファイル有り 無：添付ファイルなし	
32		通知事項（厚生労働省使用欄）	j	998			c									入力された通知事項（厚生労働省使用欄）を出力	
33		確認結果	j	20			c									受理・不受理となった旨の確認結果を出力	
34		確認年月日	n	8			c									本業務が行われた日を出力	
35		確認担当者名	j	36			c									本業務の入力者の利用者コードにより、確認担当者名を出力	
36	5	輸入品目名称	j	100			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている輸入品目名称を出力	
37	*	化学名または本質	an	2			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている化学名または本質を出力	
38	*	化学名または本質（詳細）	j	20			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている化学名または本質により、システムに登録されている化学名または本質（詳細）を出力	
39	*	一般的名称	j	200			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている一般的名称を出力	
40	*	数量	n	8			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている数量を出力	
41	*	数量単位	j	10				m								医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている数量単位を出力	
42	*	製造業者	j	50			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている製造業者を出力	
43	*	国名（製造業者）	an	2				m							国連L O C O D E (国名2桁)	医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている国名（製造業者）を出力	
44	*	国名（製造業者）（詳細）	j	42				c								医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている国名（製造業者）により、システムに登録されている国名（製造業者）（詳細）を出力	
45	*	用途	an	2			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている用途を出力	
46	*	用途（詳細）	j	24			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている用途により、システムに登録されている用途（詳細）を出力	
47	*	用途（その他）	j	40			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている用途（その他）を出力	
48	*	具体的な用途（効能または効果）	j	998			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている具体的な用途（効能または効果）を出力	
49	*	規格	j	200			c									医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている規格を出力	