

出力情報名(出力情報コード)			医薬品医療機器等輸入報告照会情報等 医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（CAL270）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（試験研究・訓練計画書）（CAL271）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品））（CAL272）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品以外））（CAL273）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（再輸入品・返送品）（CAL274）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書・試験研究計画書）（CAL275）																													
項番	欄	項目名	属性	桁	繰1	繰2	条件																		コード	出力条件／形式						
							種別 RIN			種別 SKK			種別 SHA			種別 SHB			種別 KYN			種別 CHS										
1		出力共通項目	an	398			M			M			M			M			M			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		処理結果コード	an	75			M			M			M			M			M			M				処理結果コード						
3		医薬品医療機器等輸入報告番号	an	11			M			M			M			M			M			M						入力された医薬品医療機器等輸入報告番号を出力				
項番4以降は正常終了の場合のみ、出力																																
4		報告状況	j	12			C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている報告状況を日本語で出力 ・事項登録 ・報告 ・変更事項登録 ・確認中 ・受理 ・不受理 ・無効				
5		確認年月日	n	8			C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている確認年月日を出力				
6		確認担当者名	j	36			C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている確認担当者コードにより、確認担当者名を出力				
7		品目の別	an	1			M			M			M			M			M			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				
8		品目の別（詳細）	j	16			C			M			M			M			M			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により、システムに登録されている品目の別（詳細）を出力				
9		入力者氏名	j	20			M			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている入力者氏名を出力				
10		入力者電話番号	an	11			M			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている入力者電話番号を出力				
11		入力者メールアドレス	sn	70			C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている入力者メールアドレスを出力				
12		代理申請有無	j	8			C			C			C			C			C			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				
13		委託元利用者コード	an	5			C			C			C			C			C			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				
14		委託元担当者氏名	j	20			M			M			M			M			M			M						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている委託元担当者氏名を出力				
15		委託元担当者電話番号	an	11			M			M			M			M			M			M						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている委託元担当者電話番号を出力				
16		委託元担当者メールアドレス	sn	70			C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている委託元担当者メールアドレスを出力				
17		輸入者名称	j	100			C			C			C			C			C			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				
18		輸入者代表者氏名	j	40			C			C			C			C			C			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				
19		輸入者所在地	j	240			C			C			C			C			C			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				
20		営業所等名称	j	60			C			C			C			C			C			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				
21		営業所等所在地	j	240			C			C			C			C			C			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				
22		通知先メールアドレス	sn	70	2		C			C			C			C			C			C						医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている通知先メールアドレスを出力				
23		業許可の有無（製造販売業）	n	1			C			C			C			C			C			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（製造販売業）を出力				
24		業許可の有無（製造業）	n	1			C			C			C			C			C			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（製造業）を出力				
25		業許可の有無（毒劇物輸入業）	n	1			C			C			C			C			C			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（毒劇物輸入業）を出力				
26		輸入の目的_治験（企業）用	n	1			C			-			-			-			-			M						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_治験（企業）用を出力				
27		輸入の目的_臨床試験（医師）用	n	1			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_臨床試験（医師）用を出力				
28		輸入の目的_試験研究・社内見本用	n	1			-			M			C			-			-			M						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_試験研究・社内見本用を出力				
29		輸入の目的_展示用	n	1			-			-			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_展示用を出力				
30		輸入の目的_個人用	n	1			-			-			C			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_個人用を出力				
31		輸入の目的_医療従事者個人用	n	1			-			-			C			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_医療従事者個人用を出力				
32		輸入の目的_再輸入品・返送品用	n	1			-			-			-			-			M			-						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_再輸入品・返送品用を出力				
33		輸入の目的_自家消費費用	n	1			-			-			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_自家消費費用を出力				

出力情報名(出力情報コード)				医薬品医療機器等輸入報告照会情報等 医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（CAL270）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（試験研究・訓練計画書）（CAL271）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品））（CAL272）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品以外））（CAL273）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（再輸入品・返送品）（CAL274）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書・試験研究計画書）（CAL275）																				
項番	欄	項目名	属性	桁	繰上	繰下	条件																コード	出力条件／形式
							種別 RIN			種別 SKK			種別 SHA			種別 SHB			種別 KYN			種別 CHS		
34		輸入年月日（予定日）	n	8			M			M			M			M			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
35		AWB、B／L等の番号	an	35			M			M			M			M			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
36		取卸港コード	an	5			M			M			M			M			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
37		到着空港または到着港	an	20			C			C			C			C			C					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により、システムに登録されている到着空港または到着港を出力
38		備考	j	998			C			C			C			C			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
39		商品説明書添付ファイル確認済	n	1			C			C			C			C			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を出力
40		臨床試験計画書添付ファイル確認済	n	1			C			C			C			C			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を出力
41		試験研究計画書添付ファイル確認済	n	1			C			C			C			C			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を出力
42		訓練計画書添付ファイル確認済	n	1			C			C			C			C			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を出力
43		必要理由書添付ファイル確認済	n	1			C			C			C			C			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を出力
44		報告年月日	n	8			C			C			C			C			C					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
45		通知事項（厚生労働省使用欄）	j	998			C			C			C			C			C					医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている通知事項（厚生労働省使用欄）を出力
46	5	輸入品目名称	j	100			C			C			C			C			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
47	*	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
48	*	化学名または本質（詳細）	j	22			-			-			-			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
49	*	一般的名称	j	200			C			C			C			C			-			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
50	*	依頼者名	j	80			M			M			-			-			-			M		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている依頼者名を出力
51	*	依頼者所在地	j	60			M			M			-			-			-			M		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている依頼者所在地を出力
52	*	試験研究場所・訓練場所名称	j	60			-			M			-			-			-			M		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場所・訓練場所名称を出力
53	*	試験研究場所・訓練場所所在地	j	60			-			M			-			-			-			M		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場所・訓練場所所在地を出力
54	*	主任者氏名	j	50			-			M			-			-			-			M		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている主任者氏名を出力
55	*	数量	n	8			M			M			M			M			M			M		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
56	*	数量単位	j	10			M			M			M			M			M			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
57	*	製造業者	j	50			C			C			C			C			C			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
58	*	国名（製造業者）	an	2				M			M			M			M			M			国連LOCODE（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
59	*	国名（製造業者）（詳細）	j	42				C			C			C			C			C			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
60	*	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
61	*	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
62	*	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
63	*	具体的な用途（効能または効果）	j	998			C			C			C			C			-			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
64	*	規格	j	200			C			-			C			C			-			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
65	*	要旨	j	998			C			C			-			-			-			C		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている要旨を出力
66	*	実施期間（開始）	n	8			M			-			-			-			-			M		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施期間（開始）を出力
67	*	実施期間（終了）	n	8			M			-			-			-			-			M		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施期間（終了）を出力
68	*	備考（輸入品目単位）	j	998			-			C			-			-			M			C		医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている備考（輸入品目単位）を出力

出力情報名(出力情報コード)			医薬品医療機器等輸入報告照会情報等 医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（CAL270）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（試験研究・訓練計画書）（CAL271）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品））（CAL272）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（商品説明書（個人・医師用医薬品以外））（CAL273）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（再輸入品・返送品）（CAL274）／医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書・試験研究計画書）（CAL275）																					
項番	欄	項目名	属性	桁	繰上	繰下	条件																コード	出力条件／形式
							種別 RIN		種別 SKK		種別 SHA		種別 SHB		種別 KYN		種別 CHS							
69	*	実施予定機関名称	j	60	3		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関名称を出力
70	*	実施予定機関所在地	j	60	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関所在地を出力
71	*	実施予定機関診療科名	j	30	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関診療科名を出力
72	*	実施予定機関主任者名	j	30	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関主任者名を出力
73	*	実施予定機関交付数量	n	8	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関交付数量を出力
74	*	実施予定機関交付数量単位	j	10	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関交付数量単位を出力
75	*	実施予定機関備考	j	100	*		C			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関備考を出力
76	*	試験研究・訓練計画用輸入品目名称	j	100			-			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用輸入品目名称を出力
77	*	試験研究・訓練計画用一般の名称	j	200			-			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用一般の名称を出力
78	*	試験研究・訓練計画用依頼者名	j	80			-			-		-		-			M							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・訓練計画用依頼者名を出力
79	*	試験研究・訓練計画用依頼者所在地	j	60			-			-		-		-			M							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・訓練計画用依頼者所在地を出力
80	*	試験研究・訓練計画用数量	n	8			-			-		-		-			M							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・訓練計画用数量を出力
81	*	試験研究・訓練計画用数量単位	j	10			-			-		-		-			M							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用数量単位を出力
82	*	試験研究・訓練計画用製造業者	j	50			-			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用製造業者を出力
83	*	試験研究・訓練計画用国名（製造業者）	an	2			-			-		-		-			M			国連LOCODE（国名2桁）				医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用国名（製造業者）を出力
84	*	試験研究・訓練計画用国名（製造業者）（詳細）	j	42			-			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用国名（製造業者）により、システムに登録されている試験研究・訓練計画用国名（製造業者）（詳細）を出力
85	*	試験研究・訓練計画用具体的な用途（効能または効果）	j	998			-			-		-		-			C							医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用具体的な用途（効能または効果）を出力
86	*	試験研究・訓練計画用要旨	j	998			-			-		-		-			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・訓練計画用要旨を出力