

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(臨床試験計画書・試験研究計画書)(CAL269)																
項番	欄	項目名	属性	桁	繰1	繰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
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_治験(企業)用	j	2			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が治験(企業)用の場合は「O」を出力
21		輸入の目的_試験研究・社内見本用	j	2			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が試験研究・社内見本用の場合は「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

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(臨床試験計画書・試験研究計画書)(CAL269)																
項番	欄	項目名	属性	桁	繰上	繰下	条件										コード	出力条件/形式
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	
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	*	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	
38	*	依頼者名	j	80			M										医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている依頼者名および所在地を出力	
39	*	依頼者所在地	j	60			M										医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている依頼者名および所在地を出力	
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		
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	*	具体的な用途(機能または効果)	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(機能または効果)を出力	
46	*	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	
47	*	要旨	j	998			C										医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている趣旨または要旨を出力	
48	*	実施期間(開始)	n	8			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	
49	*	実施期間(終了)	n	8			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	
50	*	備考(輸入品目単位)	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(輸入品目単位)を出力	
51	*	実施予定機関名称	j	60	3		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	

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(臨床試験計画書・試験研究計画書)(CAL269)																
項番	欄	項目名	属性	桁	繰1	繰2	条件										コード	出力条件/形式
52	*	実施予定機関所在地	j	60	*		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
53	*	実施予定機関診療科名	j	30	*		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
54	*	実施予定機関主任者名	j	30	*		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
55	*	実施予定機関交付数量	n	8	*		C											医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている実施予定機関交付数量を出力
56	*	実施予定機関交付数量単位	j	10	*		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
57	*	実施予定機関備考	j	100	*		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
58	*	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
59	*	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
60	*	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
61	*	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
62	*	試験研究場所・訓練場所名称	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場所・訓練場所名称を出力
63	*	試験研究場所・訓練場所所在地	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場所・訓練場所所在地を出力
64	*	主任者氏名	j	50			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
65	*	試験研究・訓練計画用数量	n	8			C											医薬品医療機器等輸入報告DBに登録されている試験研究・訓練計画用数量を出力
66	*	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
67	*	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
68	*	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
69	*	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
70	*	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
71	*	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