

| 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(再輸入品・返送品)(CAL268) | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----------------|---|--------------------------------------|----|-----|----|----|----|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--------------------|---|
| 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_再輸入品・返送品用 | 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再輸入品・返送品用の場合は「O」を出力 |
| 21 | | 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 |
| 22 | | 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 |
| 23 | | 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 |
| 24 | | 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 |
| 25 | | 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 |
| 26 | | 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 |
| 27 | | 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(再輸入品・返送品)(CAL268) | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----------------|---|--------------------------------------|----|-----|--------|--------|----|--|--|--|--|--|--|--|--|--|----------------|---|
| 項番 | 欄 | 項目名 | 属性 | 桁 | 繰 1 | 繰 2 | 条件 | | | | | | | | | | コード | 出力条件/形式 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 28 | | 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 |
| 29 | | 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 |
| 30 | | 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 |
| 31 | | 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 |
| 32 | | 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 |
| 33 | | 確認年月日 | n | 8 | | | C | | | | | | | | | | | 本業務が行われた日を出力 |
| 34 | | 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 |
| 35 | 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 |
| 36 | * | 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 |
| 37 | * | 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 |
| 38 | * | 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 |
| 39 | * | 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 |
| 40 | * | 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 |
| 41 | * | 備考(輸入品目単位) | j | 998 | | | M | | | | | | | | | | | 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 |