

病院・診療所・飼育動物診療施設における向精神薬取扱いの手引き

令和6年4月

広島県健康福祉局薬務課

目 次

第1	分類	1
第2	譲受け	1
第3	譲渡し	1
第4	保管	2
第5	廃棄	2
第6	事故	2
第7	記録	3
第8	立入検査	3
第9	その他注意事項	3
参考	向精神薬一覧	5

第1 分類

向精神薬は、その乱用の危険性と治療上の有用性により、第1種向精神薬、第2種向精神薬、第3種向精神薬の3種類に分類されます。第1種向精神薬は、メチルフェニデートなど8物質、第2種向精神薬にはフルニトラゼパム、ペンタゾシンなど9物質、第3種向精神薬にはトリアゾラム、プロチゾラムなど63物質が指定されています。(平成24年1月現在)

第2 譲受け(麻薬及び向精神薬取締法(以下「法」という。)第50条の16、麻薬及び向精神薬取締法施行規則(以下「施行規則」という。)第36条)

病院・診療所・飼育同動物診療施設(以下「病院等」という。)の開設者が向精神薬を譲り受けすることができる相手は、免許を受けた向精神薬製造製剤業者、向精神薬輸入業者、向精神薬卸売業者です。

(注) 薬局開設者及び医薬品卸売販売業者は、特段の申出がない限り、向精神薬卸売業者となります。(法第50条の26)

その他、次の場合にも譲り受けすることができます。(施行規則第36条)

- (1) 同一法人の他の病院等の開設者から譲り受ける場合
- (2) 患者に交付された向精神薬の返却を受ける場合
- (3) 臨床試験に用いる治験薬を、登録を受けた向精神薬試験研究施設から譲り受ける場合
- (4) 病院等の開設者から当該病院等に勤務する職員のための福祉事業として設置されている病院等の開設者が譲り受ける場合
- (5) 病院等に勤務する職員のための福祉事業として設置されている病院、診療所の開設者から当該職員が勤務する病院、診療所の開設者が譲り受ける場合
- (6) 向精神薬取扱者(向精神薬卸売業者等の向精神薬営業者、病院等の開設者及び向精神薬試験研究施設の設置者をいう。以下同じ。)が向精神薬取扱者でなくなった場合において、向精神薬取扱者であった者から、現に所有する向精神薬を、当該向精神薬取扱者でなくなった事由の生じた日から50日以内に譲り受けるとき
- (7) 災害時に地方公共団体の長から譲り受ける場合

第3 譲渡し(法第50条の16、施行規則第36条)

向精神薬は、次の場合以外には譲り渡すことはできません。

- (1) 患者に施用のために交付する場合
- (2) 向精神薬輸入業者、向精神薬製造製剤業者、向精神薬卸売業者に返品する場合
- (3) 同一法人の他の病院等の開設者に譲り渡す場合
- (4) 治験薬を向精神薬試験研究施設の設置者(又はその施設と同一法人の向精神薬卸売業者)に戻す場合
- (5) 病院等の開設者が当該病院等に勤務する職員のための福祉事業として設置されている病院等の開設者に譲り渡す場合
- (6) 病院等に勤務する職員のための福祉事業として設置されている病院等の開設者が、当該職員が勤務する病院等の開設者に譲り渡す場合
- (7) 病院等の開設者が病院等を廃止した場合において、病院等の開設者であった者が、当該病院等を廃止した日から50日以内に、現に所有する向精神薬を向精神薬取扱者に譲り

渡すとき

(8) 患者の試験検査のために必要な向精神薬を向精神薬試験研究施設に譲り渡す場合

第4 保管（法第50条の21、施行規則第40条）

(1) 譲り受けた向精神薬は、次により保管しなければなりません。

ア 病院等の施設内に保管すること。

イ 保管する場所は、医療従事者が実地に盗難の防止に必要な注意をしている場合以外は、かぎをかけた設備内で行うこと。

【例】

① 調剤室や薬品倉庫に保管する場合で、夜間、休日等で保管場所を注意する者がいない場合は、その出入口にかぎをかけること。

日中、医療従事者が必要な注意をしている場合以外は、出入口にかぎをかけること。

② ロッカーや引き出しに入れて保管する場合も、夜間、休日等で必要な注意をする者がいない場合には、同様に、ロッカーや引き出しあるいはその部屋の出入口のいずれかにかぎをかけること。

③ 病棟の看護師詰め所に保管する場合で、常時、看護師等が必要な注意をしている場合以外は、向精神薬を保管するロッカーや引き出しにかぎをかけること。

(2) ペンタゾシン、プレンロフィン等の向精神薬注射剤については、特に乱用、盗難のおそれが高いので保管管理を厳重にし、不正使用や盗難防止に一層留意してください。

第5 廃棄（法第50条の21、施行規則第40条）

(1) 向精神薬の廃棄については、許可や届出の必要はありませんが、第1種向精神薬及び第2種向精神薬を廃棄したときは記録が必要です。（第7 記録の項参照）

(2) 廃棄は、焼却、酸、アルカリによる分解、希釈、他の薬剤との混合等、向精神薬の回収が困難な方法により行ってください。

第6 事故（法第50条の22、施行規則第41条）

次に掲げる数量以上の滅失、盗取、所在不明その他の事故が生じたときは、速やかに向精神薬の品名、数量その他事故の状況を明らかにするために必要な事項を「向精神薬事故届」により広島県知事に届け出てください。ただし、次に掲げる数量未満であっても、盗取、詐取等の場合には、広島県知事に届け出るとともに、警察署にも届け出てください。

末、散剤、顆粒剤	100グラム（包）
錠剤、カプセル剤、坐剤	120個
注射剤	10アンプル（バイアル）
内用液剤	10容器
経皮吸収型製剤	10枚

* ODフィルム剤は「錠剤」にあたります。

第7 記録（法第50条の23第2項及び第4項）

第1種向精神薬又は第2種向精神薬を譲り受け、譲り渡し、又は廃棄したときは、次の事項を記録し、この記録を最終記載の日から2年間保存しなければなりません。

- (1) 向精神薬の品名（販売名）・数量
- (2) 譲受け、譲渡し、又は廃棄した年月日
- (3) 譲受け又は譲渡しの相手方の営業所等の名称・所在地

(注意)

ア 患者への向精神薬を交付、施用、患者に交付された向精神薬の返却、返却を受けた向精神薬の廃棄については、記録の必要はありません。（施行規則第42条）

イ 同一法人の病院等との間で譲受け又は譲渡しがあった場合は、記録する必要があります。

ウ 向精神薬が記載された伝票の保存を持って記録に代えることができますが、向精神薬が記載されていない伝票とは別に綴ってください。

エ 第3種向精神薬については、記録義務はありませんが、譲受けについて記録し、定期的に在庫確認をすることが望ましいです。

第8 立入検査（法第50条の38）

- (1) 立入検査は、向精神薬の取締り上必要があるときに行われます。犯罪捜査の目的で行われるものではありません。
- (2) 立入検査を行う職員（麻薬取締官、麻薬取締員又はその他の職員）は、身分証票を携帯していますので、必ず掲示を求めて確認してください。
- (3) 立入検査を拒み、妨げ、若しくは忌避し、又は質問に対して答弁せず、若しくは虚偽の陳述をした場合には処罰されることがあります。（法第72条第11項）

第9 その他注意事項

- (1) 輸入、輸出（法第50条の8及び第50条の11・施行規則第27条及び30条）

ア 向精神薬を輸入又は輸出することはできません。

イ 患者は、自己の疾病の治療の目的で向精神薬を携帯して入国又は出国することができます。

ただし、施行規則別表第一に定められている量を超える量の向精神薬を携帯して出入国する場合には、これらの向精神薬を携帯して輸入、輸出することが、自己の疾病の治療のため特に必要であることを証する書類の所持（例えば、「処方箋の写し」「患者の氏名及び住所並びに携帯を必要とする向精神薬の品名及び数量を記載した医師の証明書」）が必要です。

なお、渡航先においては日本と異なる法規制を行っている場合があります。当該国への向精神薬の携帯輸入若しくは当該国からの携帯輸出の可否等不明な点がありましたら、各国の在日大使館等にお問い合わせ頂き、事前に許可等が必要な場合には、その許可等取得の手続きについても併せて問い合わせ、トラブル等の発生のないよう留意してください。

- (2) 製造、製剤、小分け（法第50条の15・施行規則第35条）

ア 試験検査に用いるため製剤する場合のほか、向精神薬を製造し、製剤し、又は小分けすることはできません。

イ 調剤（予製を含む。）については、製剤することに該当しません。（法第2条第29号）

(3) 容器の記載（法第50条の19）

向精神薬卸売業者等から譲り受ける向精神薬の外箱等には「㊞」の記号等が表示されま
す。

なお、治験薬の場合は、「㊞」の記号等の表示が省略されていることがあります。

(4) 承認条件

ア メチルフェニデート製剤「リタリン[®]錠／散」「コンサータ[®]錠」の処方・施用にあたって
は、同製剤の承認条件に基づき、投薬する医師、医療機関、薬局が限定されるとともに、
薬局における調剤の際には、その確認の上で調剤がなされることとされており、第三者委
員会による流通管理が行われておりますので、注意が必要です。

イ プレノルフィン経皮吸収型製剤の慢性疼痛患者への処方・施用にあつては、同製剤の
承認条件に基づき、薬剤師は処方医が製造販売者の提供する講習を修了した医師であるこ
とを確認する必要がありますので、注意が必要である。

(5) その他

向精神薬に指定されていない習慣性医薬品についても、向精神薬と同様に管理することが
望ましいです。

参考 向精神薬一覧表

(1) 第1種向精神薬で医療用として流通しているもの

一般名 (又は物質名)	販 売 名
セコバルビタールナトリウム	注射用アイオナル・ナトリウム
メチルフェニデート	コンサータ錠 リタリン錠
モダフィニル	モディオダール錠

(2) 第2種向精神薬で医療用として流通しているもの

一般名 (又は物質名)	販 売 名
アモバルビタール	イソミタール原末
ブプレノルフィン	ノルspanテープ レペタン注、坐剤
フルニトラゼパム	サイレース錠、静注
ペンタゾシン	ソセゴン錠、注射液
ペントバルビタール	ラボナ錠

(3) 第3種向精神薬で医療用として流通しているもの

一般名 (又は物質名)	販 売 名
アルプラゾラム	コンスタン錠 ソラナックス錠
エスタゾラム	ユーロジン散、錠
エチゾラム	デパス細粒、錠
オキサゾラム	セレナール散、錠
クアゼパム	ドラール錠
クロキサゾラム	セパゾン散、錠
クロチアゼパム	リーゼ顆粒、錠
クロナゼパム	ランドセン細粒、錠 リボトリール細粒、錠
クロバザム	マイスタン細粒、錠
クララゼパム	メンドンカプセル
クロルジアゼポキシド	コントロール散、錠 バランス散、錠
ジアゼパム	セルシン散、錠、シロップ、注射液 ダイアップ坐剤 ホリゾン散、錠、注射液
ゾピクロン	アモバン錠
ゾルピデム	マイスリー錠
トリアゾラム	ハルシオン錠
ニトラゼパム	ネルボン散、錠 ベンザリン細粒、錠
ハロキサゾラム	ソメリン細粒、錠
フェノバルビタール	フェノバル原末、散、錠、エリキシル、注射液 ノーベルバル静注用 ルピアール坐剤 ワコビタール坐剤 (配合剤) アストモリジン配合胃溶錠・腸溶錠 トランコロNP配合錠 ヒダントールD、E、F配合錠 複合アレピアチン配合錠 ベゲタミン-A、-B配合錠
フルジアゼパム	エリスパン錠
フルラゼパム	ダルメートカプセル

プロチゾラム	レンドルミン錠、D錠
プロマゼパム	セニラン坐剤 レキソタン細粒、錠
ペモリン	ベタナミン錠
マジンドール	サノレックス錠
ミダゾラム	ドルミカム注射液 ミダフレッサ静注
メダゼパム	レスミット錠
レミマゾラム	アネレム静注用
ロフラゼブ酸エチル	メイラックス細粒、錠
ロラゼパム	ワイパックス錠 ロラピタ静注
ロルメタゼパム	エバミール錠 ロラメット錠

- (注)
- ・ 一般的名称がないものは物質名
 - ・ 後発医薬品の販売名は省略