

## 北海道厚生局健康福祉部医事課 標準文書保存期間基準(保存期間表)

文書管理者:医事課長

事項	業務の区分	当該業務に係る行政文書の類型	具体例	大分類	中分類	小分類 (行政文書ファイル等の名称)	保管期間	文書管理規則の別表第2の該当事項・業務の区分	保存期間終了時の措置
11 個人の権利義務の得喪及びその経緯	(1)許認可等に関する重要な経緯	許認可等をするための決裁文書その他許認可等に至る過程が記録された文書(十一の項)	・個別指導計画書受理通知 ・個別研修了証	医師・歯科医師再教育研修	医師・歯科医師再教育研修	201〇年度 再教育研修関係	許認可等の効力消滅後5年	2(1)①11(2)	廃棄
			・指定入院機関選定通知書 ・指定通院機関選定通知書	医療観察関係	医療観察申立関係	201〇年度 医療観察申立関係			
					判定医・参与員候補者名簿関係	201〇年度 判定医・参与員候補者名簿関係	5年		
12 法人の権利義務の得喪及びその経緯	(1)許認可等に関する重要な経緯	許認可等をするための決裁文書その他許認可等に至る過程が記録された文書(十一の項)	・指定申請書 ・変更届出書 ・年次報告書 ・実施調査実施通知	医師臨床研修	臨床研修病院指定申請	201〇年度 臨床研修病院指定申請	許認可等の効力消滅後5年		
					臨床研修プログラム変更・新設	201〇年度 臨床研修プログラム変更・新設届出書	5年		
					臨床研修病院変更届出	201〇年度 臨床研修病院変更届出書			
					臨床研修修了登録	201〇年度 臨床研修修了登録証			
					臨床研修年次報告	201〇年度 臨床研修年次報告			
					臨床研修病院訪問調査・実地調査	201〇年度 臨床研修病院訪問調査			
						201〇年度 臨床研修病院実地調査			
					臨床研修中断・未修了・再開	201〇年度 臨床研修中断・未修了・再開関係			
					臨床研修募集定員	201〇年度 ○〇年度開始臨床研修プログラム募集定員関係			
					臨床研修費補助金	201〇年度 臨床研修費補助金交付決定	補助金等の交付に係る事業終了後5年	2(1)①12(4)	
						201〇年度 臨床研修費補助金交付確定(前年度交付決定分)			
	(2)補助金等の交付(地方公共団体に対する交付を含む。)に関する重要な経緯	交付のための決裁文書その他交付に至る過程が記録された文書(十三の項)	・交付決定通知 ・交付額確定通知						
	(1)許認可等に関する重要な経緯	許認可等をするための決裁文書その他許認可等に至る過程が記録された文書(十一の項)	・指定申請書 ・変更届出書 ・年次報告書 ・実施調査実施通知	歯科医師臨床研修	歯科医師臨床研修施設指定申請	201〇年度 歯科医師臨床研修施設指定申請	許認可等の効力消滅後5年	2(1)①12(2)	
					歯科医師臨床研修プログラム変更・新設・群構成変更	201〇年度 歯科医師臨床研修プログラム変更・新設・群構成変更届出書	5年		
					歯科医師臨床研修施設変更届出	201〇年度 歯科医師臨床研修施設変更届出書			
					歯科医師臨床研修修了登録	201〇年度 歯科医師臨床研修修了登録証			
					歯科医師臨床研修年次報告	201〇年度 歯科医師臨床研修年次報告			
					歯科医師臨床研修施設実地調査	201〇年度 歯科医師臨床研修施設実地調査			
					歯科医師臨床研修中断・未修了・再開	201〇年度 歯科医師臨床研修中断・未修了・再開関係			

事項	業務の区分	当該業務に係る行政文書の類型	具体例	大分類	中分類	小分類 (行政文書ファイル等の名称)	保存期間	文書管理規則の別表第2の該当事項・業務の区分	保存期間終了時の措置	
	(1)許認可等に関する重要な経緯	許認可等をするための決裁文書その他許認可等に至る過程が記録された文書(十一の項)	<ul style="list-style-type: none"> <li>・指定医療機関の指定に係る書面</li> <li>・施設基準に係る届出書</li> <li>(※医療観察関係に限る)</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施起案</li> <li>・受講証発行起案</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>・指定申請書</li> <li>・変更申請書</li> <li>・年次報告書</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>・再生医療等委員会認定申請書</li> <li>・再生医療等提供計画</li> <li>・再生医療等提供状況定期報告</li> <li>・特定細胞加工物製造状況定期報告</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>医療観察関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>医療安全</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>再生医療等安全確保法</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>医薬品等許可管理</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>毒物劇物製造(輸入)業登録管理</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>医療観察法指定医療機関関係</li> <li>医療観察法施設基準関係</li> <li>医療観察診療報酬関係</li> <li>医療観察法指定医療機関指導監査関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>医療安全に関するワークショップ</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>看護師特定行為研修</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>再生医療等委員会の認定、更新、廃止等</li> <li>特定細胞加工物製造の許可及び届出</li> <li>再生医療等提供計画</li> <li>再生医療等提供計画の疾病等報告</li> <li>特定細胞加工物製造の重大事態報告</li> <li>定期報告</li> <li>製造許可申請に係る調査依頼</li> <li>報告・命令・立入検査等</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>新規許可申請</li> <li>製造管理者承認申請</li> <li>許可更新申請、書換交付申請、変更・廃止届等</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>毒劇製造業新規登録申請</li> <li>毒劇輸入業新規登録申請</li> <li>毒劇製造業登録更新申請、変更・廃止届等</li> <li>毒劇輸入業登録更新申請、変更・廃止届等</li> <li>毒物劇物検査事項関係</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 医療観察法律指定医療機関関係</li> <li>2010年度 医療観察法施設基準関係</li> <li>2010年度 医療観察診療報酬関係</li> <li>2010年度 医療観察法指定医療機関指導監査関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 ワークショップ関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 特定行為指定申請書関係</li> <li>2010年度 特定行為変更申請書関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 特定行為実地調査関係</li> <li>2010年度 特定行為変更届出書関係</li> <li>2010年度 特定行為年次報告書関係</li> <li>2010年度 特定行為講師派遣・説明会関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 再生医療等委員会関係</li> <li>2010年度 特定細胞加工物製造の許可関係</li> <li>2010年度 特定細胞加工物製造の届出関係</li> <li>2010年度 第二種 再生医療等提供計画関係</li> <li>2010年度 第三種 再生医療等提供計画関係</li> <li>2010年度 再生医療等提供計画の疾病等報告関係</li> <li>2010年度 特定細胞加工物製造の重大事態報告関係</li> <li>2010年度 再生医療等提供状況に係る定期報告関係</li> <li>2010年度 特定細胞加工物製造の定期報告関係</li> <li>2010年度 製造許可申請に係る調査依頼</li> <li>2010年度 報告・命令・立入検査等関係</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 新規許可申請</li> <li>2010年度 製造管理者承認申請</li> <li>2010年度 医薬品等各種申請・届出</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>2010年度 毒劇製造業新規登録申請</li> <li>2010年度 毒劇輸入業新規登録申請</li> <li>2010年度 毒劇製造業登録更新申請、変更・廃止届等</li> <li>2010年度 毒劇輸入業登録更新申請、変更・廃止届等</li> <li>2010年度 毒物劇物検査事項関係</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>許認可等の効力消滅後5年</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>5年</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>(2)(1)①(2)(2)</li> </ul>		
22	文書の管理に関する事項	(1)文書の管理	①行政文書ファイル管理簿その他の業務に常時利用するものとして継続的に保存すべき行政文書(三十の項)	・標準文書保存期間基準	庶務	行政文書管理	標準文書保存期間基準	常用	-	廃棄