

VI 医事課

医事課は、より安全で質の高い医療を提供するため、医療安全に関する取組の普及及び啓発に関する業務、医師及び歯科医師の臨床研修に関する業務、再生医療等安全性確保法に関する業務、看護師の特定行為研修に関する業務、臨床研究法に関する業務などを行っています。

1 医師の臨床研修に関する業務

(1) 概要

平成 12 年の医師法（昭和 23 年法律第 201 号）の改正により、診療に従事しようとするすべての医師に 2 年間の臨床研修が義務付けられ、平成 16 年度から施行されています。東北厚生局では、医師臨床研修を修了した者の医籍登録手続や医師臨床研修補助金に係る業務を行っています。このほか、東北管内の臨床研修病院における臨床研修の質的向上に向けた取組を行っています。

なお、医療法及び医師法の一部を改正する法律（平成 30 年法律第 79 号）の施行に伴い、令和 2 年 4 月 1 日から、臨床研修病院の指定及び募集定員の設定に関する事務・権限については、都道府県に移譲されました。

(2) 実績

・医師の臨床研修に関する業務

	平成 30 年度	令和元年度	令和 2 年度	令和 3 年度	令和 4 年度
臨床研修病院（基幹型）（施設）	86	85	86	86	87
指定申請（件）	0	3	—	—	—
研修プログラム変更届（件）	42	88	—	—	—
臨床研修修了登録申請（件）	572	552	574	569	592
臨床研修指定病院 実地調査（施設）	15	9	2	0	0

※「指定申請」及び「研修プログラム変更届」は令和 2 年度から都道府県に提出することとされました。

※「医師臨床研修病院（基幹型）一覧」は参考資料 3（1）参照

・補助金

補助金等名	交付目的及び主な対象施設等	交付件数及び交付額
医師臨床研修費等補助金	医師としての人格を涵養し、将来専門とする分野にかかわらず、プライマリ・ケアの基本的な診療能力を習得するための臨床研修を支援するとともに、安心・信頼できる医療の確保の推進を目的とする。	1. 交付病院数 82 件 2. 交付額 904,982 千円

2 歯科医師の臨床研修に関する業務

(1) 概要

平成12年の歯科医師法（昭和23年法律第202号）の改正により、診療に従事しようとするすべての歯科医師に1年間の臨床研修が義務付けられ、平成18年度から施行されています。東北厚生局では、歯科医師臨床研修を修了した者の歯科医籍登録手続や歯科医師臨床研修を実施する施設の指定申請等に係る業務を行っています。このほか、東北管内の歯科医師臨床研修施設における臨床研修の質的向上に向けた取組を行っています。

(2) 実績

・歯科医師の臨床研修に関する業務

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
臨床研修施設(単独型・管理型)(施設)	19	19	21	21	22
指定申請(件)	1	2	0	13	1
研修プログラム変更届(件)	9	6	8	9	25
臨床研修修了登録申請(件)	118	94	141	133	119
臨床研修指定施設実地調査(施設)	4	4	2	3	3

※「歯科医師臨床研修施設(単独型・管理型)一覧」は参考資料3(2)参照

3 行政処分を受けた医師等に対する再教育に関する業務

(1) 概要

医師法・歯科医師法において、厚生労働大臣は、行政処分を受けた医師・歯科医師に対して、倫理の保持、具有すべき知識及び技能に関する研修を受けるよう命ずることができると規定されています。行政処分の程度に応じて研修内容が区分されており、東北厚生局では、1年以上の医業又は歯科医業停止の行政処分を受けた者が対象となる個別研修の事務手続を行っています。

(2) 実績

・個別研修修了者

(単位：名)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
医師	0	0	0	0	1
歯科医師	0	0	0	0	0

4 医療安全に関する取組の普及及び啓発に関する業務

(1) 概要

医療機関の管理者等の資質と医療の安全性の向上を図ることを目的として、東北厚生局では、毎年度、医療安全ワークショップ及び医療安全セミナーを開催しています。

なお、令和2年度のワークショップ及びセミナー並びに令和3年度のセミナーは、新型コロナウイルス感染症の影響を踏まえて中止しました。

(2) 実績

・医療安全ワークショップ

(単位：名)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
受講者数	(W) 58 (S) 390	(W) 55 (S) 383	(W) - (S) -	(W) - (S) 336	(W) 57 (S) 1059

※ (W) はワークショップ、(S) はセミナー

※令和4年度はセミナーに代わり医療安全講習を実施し、広く国民に対して医療安全に関する動画を配信した。数値は動画の視聴回数。

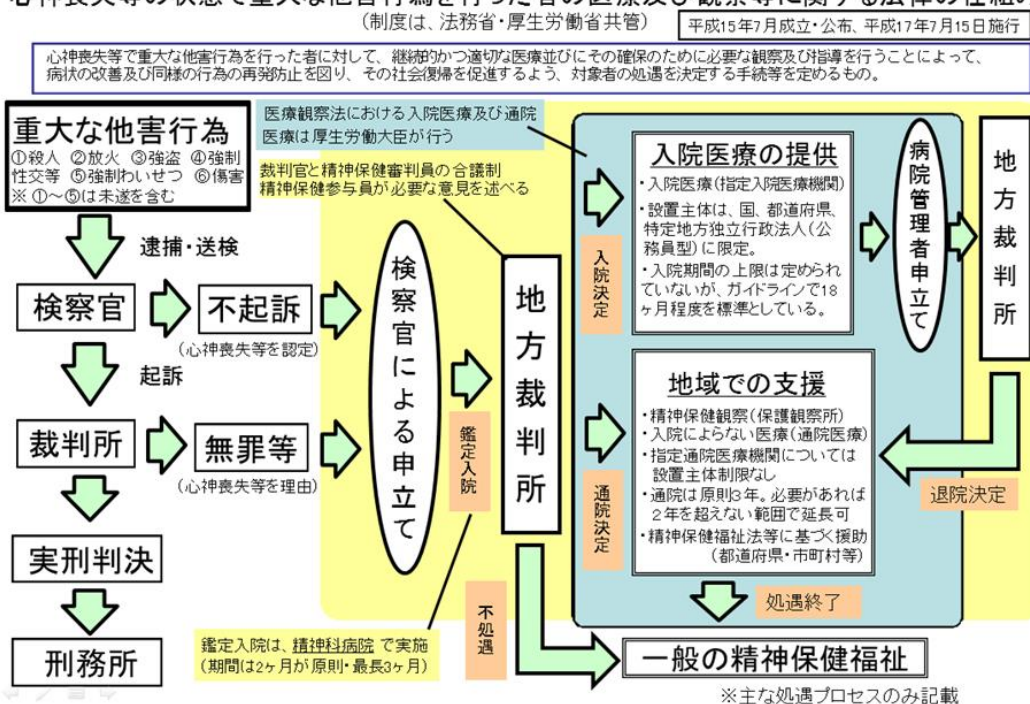
5 心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療観察等に関する業務

(1) 概要

心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療及び観察等に関する法律（平成15年法律第110号）（以下「医療観察法」という。）は、心神喪失又は心神耗弱の状態で重大な他害行為を行った者に対して、適切な医療を提供し、社会復帰を促進することを目的としています。

東北厚生局では、対象者に医療の提供をする医療機関の指定、対象者が医療を受ける指定医療機関の選定、対象者入院時の移送業務、指定医療機関に対する指導監査を行っています。

心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療及び観察等に関する法律の仕組み



図：医療観察法制度の仕組み（厚生労働省ホームページより）

(2) 実績

・指定入院医療機関

(単位：件)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
新規指定	0	0	0	0	1
廃止・辞退の受理	0	0	0	0	0
指定の取消	0	0	0	0	0
入院医療機関の選定	12	16	15	16	16

・指定通院医療機関

(単位：件)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
新規指定	11	8	14	9	9
廃止・辞退の受理	4	4	1	2	4
指定の取消	0	0	0	0	0
通院医療機関の選定	15	18	16	6	14

6 薬事監視等業務

(1) 概要

医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律により、医薬品、医薬部外品又は化粧品の製造業の許可等は厚生労働大臣が与えることとなっており、その権限の一部は地方厚生局長に委任されています。東北厚生局では、医薬品（生物学的製剤、放射性医薬品等）の製造業の許可等に係る業務を行っています。

(2) 実績

・医薬品製造業の許可関係業務

(単位：件)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
許可申請	0	3	2	2	0
許可更新申請	1	0	0	0	3
管理者承認	2	3	4	2	1
変更届等	7	10	2	8	9

7 再生医療等安全性確保法に関する業務

(1) 概要

再生医療等の迅速かつ安全な提供を図るため、平成26年11月25日に再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成25年法律第85号）（以下「再生医療等安全性確保法」という。）が施行されました。

東北厚生局では、再生医療等を提供する機関の提供計画の受付（第二種、第三種）、再生医療等委員会の認定（第三種）及び細胞培養加工施設を設置する機関の許可及び届出に関する業務等を行っています。

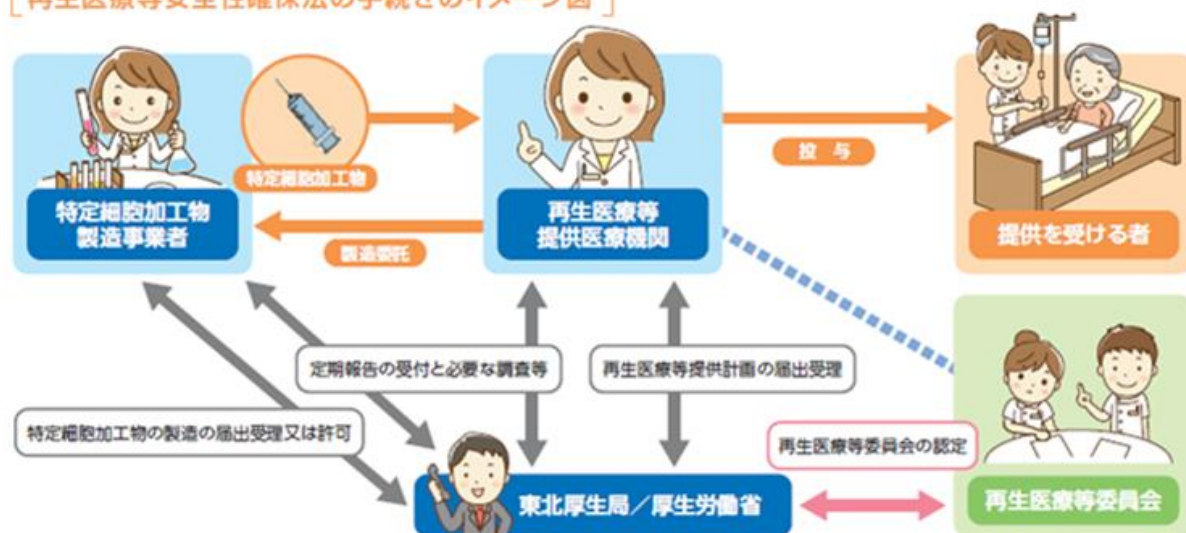
※再生医療のリスク分類について

第一種：ヒトに未実施など高リスク（ES細胞、iPS細胞等）

第二種：現在実施中など中リスク（体性幹細胞等）

第三種：リスクの低いもの（加工した体細胞等）

〔再生医療等安全性確保法の手続きのイメージ図〕



※再生医療等を提供する医療機関及び特定細胞加工物の製造事業者は、東北厚生局又は厚生労働省に対して届出等の手続きが必要です。

(2) 実績

・再生医療等安全確保法に係る届出等 (単位：件)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
再生医療等提供計画の新規受付	21	10	15	15	22
再生医療等委員会の認定申請	0	0	0	0	0
再生医療等委員会更新申請	3	0	1	3	1
特定細胞加工物製造許可申請・届出	14	11	14	13	15
特定細胞加工物製造許可事項更新申請	—	0	1	0	0

※「再生医療等委員会更新申請」は平成30年度から、特定細胞加工物製造許可事項更新申請は令和元年度から届出の受付が開始されました。

8 看護師の特定行為研修に関する業務

(1) 概要

団塊の世代が全て75歳以上となる2025年に向けて、在宅医療等の推進を図っていくため、医師又は歯科医師の判断を待たずに、手順書等により一定の診療の補助を行う看護師を養成し確保していく必要があります。そのために、保健師助産師看護師法に基づき看護師の特定行為研修制度が創設され、平成27年10月1日に施行されました。

東北厚生局では、特定行為研修を行う施設の指定に関する業務や特定行為研修を修了した看護師に関する報告書の受理等を行っています。

(2) 実績

・特定行為研修に係る業務

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
指定申請（件）	3	4	5	1	1
変更届（件）	14	15	36	29	38
区分変更申請 （件）	1	5	3	7	2
実地調査（件）	3	5	0	5	5
特定行為研修修了者（人）	34	86	104	142	137

※「特定行為研修指定研修機関一覧」は参考資料3（3）参照

9 臨床研究法に関する業務

(1) 概要

医薬品等を人に対して用いることにより、その医薬品等の有効性・安全性を明らかにする臨床研究を法律の対象とすることとし、臨床研究の対象者をはじめとする国民の臨床研究に対する信頼の確保を図ることを通じてその実施を推進し、もって保健衛生の向上に寄与することを目的として「臨床研究法」が平成29年4月14日に公布され、平成30年4月1日に施行されました。

東北厚生局では、特定臨床研究の実施に関する計画の受付、特定臨床研究の実施計画を審査する臨床研究審査委員会の認定等に関する業務を行っています。

※特定臨床研究

- ・臨床研究のうち、医薬品等製造販売業者又はその子会社等から研究資金等の提供を受けて実施する臨床研究
- ・未承認医薬品等又は適応外医薬品等を用いる臨床研究

※臨床研究審査委員会

臨床研究に関する専門的な知識経験を有する者により構成される委員会

(2) 実績

・臨床研究法に係る業務

(単位：件)

	平成30年度	令和元年度	令和2年度	令和3年度	令和4年度
実施計画の新規受付	50	17	23	19	8
臨床研究審査委員会の認定申請	3	0	3	2	0

10 医師偏在対策・医師確保に関する業務

(1) 概要

地域間の医師偏在の解消等を通じ、地域における医療提供体制を確保するため、都道府県の医療計画における医師の確保に関する事項の策定、臨床研修病院の指定権限及び研修医定員の決定権限の都道府県への移譲等の措置を講ずることを改正の趣旨とした「医療法及び医師法の一部を改正する法律（平成30年法律第79号）」が平成30年7月25日に公布され、令和2年4月1日に施行されました。

東北厚生局では、医師少数区域等において6か月以上勤務し、その中で医師少数区域等における医療の提供に必要な業務を行った医師の認定に関する業務を行っています。

(2) 実績

・医師少数区域経験認定医師

(単位：人)

	令和2年度	令和3年度	令和4年度
認定者数 (県別内訳)	37 (岩手 37)	21 (岩手 19 秋田 1 福島 1)	32 (青森 1 岩手 22 宮城 2 秋田 1 山形 2 福島 4)

1 1 地域医療構想の達成に向けた取組の推進に関する業務

(1) 概要

「地域医療構想」とは、団塊の世代が全て75歳以上となる2025年に向け、医療機能(※)ごとに2025年の医療需要と病床の必要量を推計し、目指すべき医療提供体制を実現するための施策を定めるもので、「医療介護総合確保推進法(平成元年法律第64号)」により平成28年度中に全ての都道府県で策定されました。

東北厚生局では、

- ① 各構想区域における議論の状況等に関する情報の整理
- ② 地域医療介護総合確保基金の適切・効果的な運用に向けたヒアリング
- ③ 重点支援区域関係者との連絡調整等

を行っています。

※医療機能とは、医療法施行規則第30条の33の2に定める「高度急性期機能」、「急性期機能」、「回復期機能」及び「慢性期機能」の4つの区分のことをいう。

(2) 実績

・各構想区域地域医療構想調整会議出席回数 (単位:回)

	令和2年度	令和3年度	令和4年度
出席回数	8	3	4