(別紙)

既承認品目におけるパーマネント・ウェーブ用剤の分離申請に添付する記載事項対比表記載例

平成27年1月26日 日本パーマネントウェーブ液工業組合

クミアイ コールドパーマ 1剤 記載事項対比表

<変更理由>

1. 医薬部外品原料規格 2006 の一部改正に伴う記載整備

該当する分離申請における販売名と同一とすること。

平成 21 年 6 月 30 日 薬食審査発 0630004 号·平成 22 年 4 月 21 日 薬食審査発 0421 第 1 号·平成 23 年 12 月 19 日 薬食審査発 1219 第 1 号· 平成 25 年 3 月 29 日 薬食審査発 0329 第 4 号

外原規2006の一部改正による申請書等の取り扱いに関する通知。

一変申請等何かの折に変更することが記載されている事項については、今回の分離申請の際に変更し、記載事項対比表に記載すること。

- 2. 平成26年12月10日薬食審査発1210第1号「パーマネント・ウェーブ用剤の分離申請の取り扱いについて」による記載内容整備のための変更。
- 3. その他の記載整備

今回の分離申請において、既承認品目の承認内容と記載が異なる事項については、すべてこの一覧表に記載することになる。

1. 及び2. 以外の変更理由の場合。例えば、製造販売業者や製造業者の業許可更新による許可年月日の変更などが対象となる。

変更前	変更後	変更理由
【成分及び分量又は本質】 【成分】	【成分及び分量又は本質】 【成分】	

【配合目的】 : 510 (基剤) 【配合目的】 : 510 (基剤) 【規格】 : 51 (外原規) 【規格】 : 51 (外原規) 【成分コード】 : 500061 【成分コード】 : 540186 1. による : 塩化アルキルトリメチルアンモニウム 【成分名】 【成分名】 : 塩化アルキルトリメチルアンモニウム液 【分量(又は分量上限)】: 0.80 【分量(又は分量上限)】: 0.80 【単位】 : 32 (%) 【単位】 : 32 (%) 既承認品目における承認内容の記載事項から変更、削除などをする箇所に下線 を引いて、変更箇所を明確にすること。 【成分及び分量又は本質】 【成分及び分量又は本質】 【成分】 【成分】 【配合目的】 : 504 (界面活性剤) : 504 (界面活性剤) 【配合目的】 【規格】 【規格】 :51 (外原規) : 51 (外原規) 【成分コード】 : 520607 【成分コード】 : 508059 : ステアリルジメチルアミン 【成分名】 【成分名】 : ジメチルステアリルアミン 1. による 【分量(又は分量上限)】: 0.60 【分量(又は分量上限)】: 0.60 【単位】 【単位】 : 32 (%) : 32 (%) 変更理由は、上記に記載しているく変更理由>から、該当する番号を記載する こと。外原規改正による記載整備は、該当する通知をよく確認すること。 【成分及び分量又は本質】 【成分及び分量又は本質】 【成分及び分量又は本質】 【成分及び分量又は本質】 : 508 (緩衝剤) 【配合目的】 【配合目的】 : 508 (緩衝剤) 【規格】 :51(外原規) 【規格】 : 51 (外原規) 【成分コード】 : 502121 🗨 【成分コード】 : 540643 1. による 【成分名】 【成分名】 :フィチン酸 :フィチン酸液 【分量(又は分量上限)】: 0.50 【分量(又は分量上限)】: 0.50 【単位】 【単位】 : 32 (%) : 32 (%) 外原規の名称の変更による場合、成分名だけではなく、成分コードも変更にな っているので、併せて変更箇所として記載すること。

【別紙規格】 【別紙規格】 ○○オイルの規格及び試験方法 ○○オイルの規格及び試験方法 純度試験 純度試験 (1)溶状 (1)溶状 本品1. OmLにエタノール10. OmLを加えて溶かすとき、液は 本品1. 0mLにエタノール(95)10. 0mLを加えて溶かすと 1. による 淡赤色透明である。 き、液は淡赤色透明である。 外原規 2006 の一部改正により試薬・試液の名称が変更(追加) されているもの もあるので、通知等をよく確認し、必要に応じ修正すること。 【別紙規格】 【別紙規格】 ○○オイルの規格及び試験方法 ○○オイルの規格及び試験方法 定量法 定量法 ガスクロマトグラフ法による定量を下記の条件で測定するとき、〇〇を ガスクロマトグラフィーによる定量を下記の条件で測定するとき、○○を 30%以上含む。 30%以上含む。 1. による 外原規 2006 の一部改正による試験名の変更で、今までに一変申請等で変更でき ていないものは、今回の対象となる。 【製造方法】 ※第1剤の場合 【製造方法】 ※第1剤の場合 【製造方法】 【製造方法】 [第1剤] (チオグリコール酸アンモニウム液を含む構成)の製法 <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 部試験機関:新宿区組合センター) 2. による <製造方法>本品の全成分を秤量し、均一に混合した後、容器に充填し、 部試験機関:新宿区組合センター) <製造方法>[第1剤]の全成分を秤量、混合、充填する。 試験検査して製品とする。 なお、本品は1人5回分400mL以下の容器に入れて製す なお、本品は1人5回分400mL以下の容器に入れて製す

る。 る。 「第2剤」(臭素酸ナトリウムを含む構成)の製法 <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 部試験機関:新宿区組合センター) <製造方法>「第2剤」の全成分を秤量、混合、充填する。 第1剤の分離申請の場合は、既承認品目の承認内容のうち、第2剤に関する記 「組み合わせ〕 載は不要となる。 [第1剤] 1人5回分400mLと[第2剤] 1人5回分400mLを組 分離申請における<製造方法>の記載は統一すること。 み合わせて製品とする。 ただし、「なお、」以下は既承認品目の記載内容と同一であること。 【製造方法】 ※第2剤の場合 【製造方法】 ※第2剤の場合 【製造方法】 【製造方法】 <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 [第1剤] (チオグリコール酸アンモニウム液を含む構成)の製法 <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 部試験機関:新宿区組合センター) 部試験機関:新宿区組合センター) <製造方法>本品の全成分を秤量し、均一に混合した後、容器に充填し、 <製造方法> [第1剤] の全成分を秤量、混合、充填する。 試験検査して製品とする。 なお、本品は1人5回分400mL以下の容器に入れて製す る。 「第2剤」(臭素酸ナトリウムを含む構成)の製法 2. による <製造工程の範囲>秤量、混合、充填、包装、表示、保管、試験検査(外 部試験機関:新宿区組合センター) 第2剤の分離申請の場合は、既承認品目の承認内容のうち、第1剤に関する記 <製造方法> [第2剤] の全成分を秤量、混合、充填する。 載は不要となる。 [組み合わせ] 分離申請における<製造方法>の記載は統一すること。 [第1剤] 1人5回分400mLと[第2剤] 1人5回分400mLを組 ただし、第2剤の場合、第1剤のように包装形態の上限に係る規定は記載しな み合わせて製品とする。 くてもよい。 【用法及び用量】 【用法及び用量】 【用法及び用量】 【用法及び用量】 2. による コールド二浴式の用法による。 チオグリコール酸又はその塩類を有効成分とするコールド二浴式パーマ

<u>[第1剤]</u> 1人1回分80mLを毛髪に塗布しながらロッド等に巻き、 10~15分間放置後、十分に水洗をする。

次いで、<u>[第2剤] 1人1回分80mLを2~3回に分けて毛髪に塗布</u> し、10~20分間放置後、ロッドを外し、再び水洗をする。

用法及び用量の記載については、モックアップの記載例に従い、変更が必要となる。

※モックアップの別添等を参考に記載する。

ネント・ウェーブ用剤の用法による。

本品(第1剤) 1人1回分80mLを毛髪に塗布しながらロッド等に巻き、10~15分間放置後、十分に水洗をする。

次いで、酸化力3.5以上(臭素酸塩又は過ホウ酸ナトリウム)あるいは酸化力0.8~3.0 (過酸化水素水)のチオグリコール酸又はその塩類を有効成分とするコールド二浴式パーマネント・ウェーブ用剤第2剤を用いて処理する。

【効能又は効果】 ※第2剤の場合

【効能又は効果】

くせ毛、ちぢれ毛又はウェーブ毛髪をのばし、保つ。

【効能又は効果】 ※第2剤の場合 【効能又は効果】

パーマネント・ウェーブ用剤の酸化剤。

第2剤の分離申請のおける、効能又は効果の記載については、「パーマネント・ウェーブ用剤の酸化剤」以外は認められない。

2. による

【規格及び試験方法】

【規格及び試験方法】

【試験名】 : <u>○○○パーマ Eの規格及び試験方法による</u> 【規格及び試験方法】

パーマネント・ウェーブ用剤品質規格による。

<u>ただし、[第1剤] 及び[第2剤] の性状については、次のとおり。</u>

[性状] <u>[第1剤]</u> 本品は淡黄色の透明な液体で芳香を有する。 [第2剤] 本品は無色の透明な液体で芳香を有する。 【規格及び試験方法】

【規格及び試験方法】

【試験名】 : <u>クミアイ コールドパーマ 1剤の品質規格</u>

【規格及び試験方法】

パーマネント・ウェーブ用剤品質規格による<u>ほか、次のとおり。</u>

該当する分離申請の販売名と同一である。

[性状] 本品は淡黄色の透明な液体で芳香を有する。

2. による

モックアップの記載に従い、変更する。第1剤の分離申請の場合、第2剤の性状の記載は不要となる。

【製造販売する品目の製造所】 【製造販売する品目の製造所】 【名称】 : 株式会社ウェーブ 高田馬場工場 【名称】 : 株式会社ウェーブ 高田馬場工場 【国名コード】 : 999 (日本) 【国名コード】 : 999 (日本) 【所在地】 :東京都新宿区・・・ :東京都新宿区••• 【所在地】 : 021 (医薬部外品 一般) : 021 (医薬部外品 一般) 【許可区分又は認定区分】 【許可区分又は認定区分】 【許可番号又は認定番号】 : 13DZ999123 【許可番号又は認定番号】 : 13DZ999123 3. による 【許可年月日又は認定年月日】: 2220101(平成22年01月01日) 【許可年月日又は認定年月日】: 2270101(平成27年01月01日) 【適合性の有無】 【適合性の有無】 : 2 (無) - : 2 (無) 業許可更新により許可年月日が変更されている場合は、新しい許可年月日に修 正する。 【備考1】 【備考1】 【製造販売業許可】 【製造販売業許可】 【許可の種類】 : 0 (種類なし) 【許可の種類】 : 0 (種類なし) 【許可番号】 : 13D0X99504 【許可番号】 : 13D0X99504 : 2220101 (平成22年01月01日) : 2270101 (平成27年01月01日) 3. による 【許可年月日】 【許可年月日】 業許可更新により許可年月日が変更されている場合は、新しい許可年月日に修 正する。 【備考1】 削除 【承認基準】 : 201 (パーマネント・ウェーブ用剤) 2. による パーマネント・ウェーブ用剤の承認基準に適合しないため、【承認基準】の項目 は、タグごと削除する。