

医 薬 機 審 発 1010 第 2 号  
令 和 6 年 10 月 10 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬局医療機器審査管理課長  
（ 公 印 省 略 ）

指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストについて（その 31）

「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」（昭和 35 年法律第 145 号）第 23 条の 2 の 23 第 1 項の規定により基準が定められた高度管理医療機器及び管理医療機器（以下「指定高度管理医療機器等」という。）については、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 41 条第 3 項の規定により厚生労働大臣が定める医療機器の基準」（平成 17 年厚生労働省告示第 122 号。以下「基本要件基準」という。）に適合することが求められており、「指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストについて」（平成 27 年 3 月 25 日付け薬食機参発 0325 第 1 号厚生労働省大臣官房参事官（医療機器・再生医療等製品審査管理担当）通知）等により指定高度管理医療機器等の基本要件基準に適合することを確認するためのチェックリスト（以下「指定高度管理医療機器等の適合性チェックリスト」という。）を示しているところです。

今般、別表 1 及び 2 に掲げる指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストを改正し、下記のとおり取り扱うこととしましたので、各事項に御留意の上、貴管内関係団体、関係事業者等に周知方お願いします。

また、本通知の写しを独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長、一般社団法人日本医療機器産業連合会会長、一般社団法人米国医療機器・IVD 工業会会長、欧州ビジネス協会医療機器・IVD 委員会委員長及び医薬品医療機器等法登録認証機関協議会代表幹事宛て送付することを申し添えます。

## 記

### 1. 指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストについて

指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストの「当該機器への適用・不適用」、「適合の方法」及び「特定文書の確認」に記載された内容は、科学的に妥当な理由があれば変更しても差し支えないこと。

ただし、「当該機器への適用・不適用」の記載を「不適用」から「適用」へ変更又は「適用」から「不適用」へ変更する場合は、当該機器の「使用目的又は効果」又は「一般的名称の定義」を逸脱するおそれがあるため、変更に際しては事前に登録認証機関に照会すること。

### 2. 「指定管理医療機器の適合性チェックリストについて」（平成 17 年 3 月 31 日付け薬食機発第 0331012 号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知）等で既に通知した指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストについては、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 41 条第 3 項の規定により厚生労働大臣が定める医療機器及び体外診断用医薬品の基準の取扱いについて」（平成 26 年 11 月 5 日付け薬食機参発 1105 第 5 号厚生労働省医薬食品局大臣官房参事官（医療機器・再生医療等製品審査管理担当）通知）及び「医療機器の基本要件基準第 12 条第 2 項の適用について」（平成 29 年 5 月 17 日付け薬生機審発 0517 第 1 号厚生労働省医薬・生活衛生局医療機器審査管理課長通知）に基づき、必要な読み替えを行った上で、これまでと同様に基本要件基準において求めている要求事項への適用又は不適用の判断の参考に使用することができること。

### 3. 指定高度管理医療機器等の適合性チェックリストは、厚生労働省ホームページ「登録認証機関制度について」の「7. 指定高度管理医療機器等の適合性チェックリスト」（[http://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou\\_iryuu/iyakuhin/touroku/index.html](http://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/kenkou_iryuu/iyakuhin/touroku/index.html)）からダウンロードすることができること。

別表 1

|                                                                                                                      |                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|
| <p>医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 23 条の 2 の 23 第 1 項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成 17 年厚生労働省告示第 112 号）の別表第二の番号</p> | <p>適合性チェックリストの対象となる<br/>医療機器の名称</p> |
| <p>2</p>                                                                                                             | <p>1 頭蓋計測用 X 線診断装置</p>              |

別表 2

|                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                           |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 23 条の 2 の 23 第 1 項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成 17 年厚生労働省告示第 112 号）の別表第三の番号 | 適合性チェックリストの対象となる<br>医療機器の名称                                                                                                                                                                               |
| 11                                                                                                            | 1 歯科集団検診用パノラマ X 線撮影装置<br>2 アナログ式歯科用パノラマ X 線診断装置<br>3 デジタル式歯科用パノラマ X 線診断装置<br>4 アナログ式歯科用パノラマ・断層撮影 X 線診断装置<br>5 デジタル式歯科用パノラマ・断層撮影 X 線診断装置                                                                   |
| 14                                                                                                            | 1 頭蓋計測用一体型 X 線診断装置                                                                                                                                                                                        |
| 39                                                                                                            | 1 胎児超音波心音計                                                                                                                                                                                                |
| 64                                                                                                            | 1 単回使用組織生検用針<br>2 吸引式組織生検用針キット<br>3 単回使用吸引用針<br>4 画像誘引生検キット<br>5 骨髓生検キット<br>6 腎臓 <sup>じん</sup> 生検キット<br>7 軟組織生検キット<br>8 単回使用腰椎 <sup>ついでん</sup> 穿刺キット<br>9 単回使用腰椎 <sup>ついでん</sup> 穿刺用針<br>10 吸引式組織生検用針向け装置 |
| 66                                                                                                            | 1 単回使用皮下注射ポート用針<br>2 ノンコアリングニードル付静脈内投与セット<br>3 植込みポート用医薬品注入器具                                                                                                                                             |
| 68                                                                                                            | 1 単回使用採血用針                                                                                                                                                                                                |

|     |                                                                                         |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| 69  | 1 医薬品・ワクチン注入用針                                                                          |
| 71  | 1 経皮エタノール注入用針<br>2 電磁波凝固療法用針<br>3 電磁波凝固療法用キット<br>4 温熱療法用針<br>5 カテーテル用針<br>6 電磁波温熱療法用セット |
| 73  | 1 プラスチックカニューレ型滅菌済み <sup>せん</sup> 穿刺針                                                    |
| 76  | 1 短期的使用食道用チューブ                                                                          |
| 77  | 1 食道静脈 <sup>りゅう</sup> 瘤硬化療法向け内視鏡固定用バルーン                                                 |
| 99  | 1 検査用真空密封型採血管<br>2 真空密封型採血管                                                             |
| 103 | 1 単回使用一般静脈用翼付針<br>2 単回使用頭皮静脈用翼付針                                                        |
| 104 | 1 医薬品ペン型注入器                                                                             |
| 111 | 1 人工心肺用貯血槽                                                                              |
| 112 | 1 人工心肺回路用血液フィルタ<br>2 単回使用人工心肺用除泡器                                                       |
| 266 | 1 歯科充填用 <sup>てん</sup> コンポジットレジン                                                         |
| 325 | 1 単回使用眼内レンズ挿入器                                                                          |
| 329 | 1 家庭用電気マッサージ器<br>2 家庭用エアマッサージ器<br>3 家庭用吸引マッサージ器<br>4 針付きバイブレータ                          |
| 330 | 1 家庭用温熱式指圧代用器<br>2 家庭用ローラー式指圧代用器<br>3 家庭用エア式指圧代用器                                       |
| 336 | 1 電位・温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器                                                               |

|     |                                        |
|-----|----------------------------------------|
| 337 | 1 低周波・電位・超短波組合せ家庭用医療機器                 |
| 338 | 1 低周波・電位・温熱組合せ家庭用医療機器                  |
| 339 | 1 低周波・温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器             |
| 340 | 1 低周波・電位組合せ家庭用医療機器                     |
| 341 | 1 低周波・超短波組合せ家庭用医療機器                    |
| 342 | 1 低周波・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器                |
| 343 | 1 低周波・温熱組合せ家庭用医療機器                     |
| 344 | 1 低周波・温 <sup>きゅう</sup> 灸 組合せ家庭用医療機器    |
| 345 | 1 電位・超短波組合せ家庭用医療機器                     |
| 346 | 1 電位・温熱組合せ家庭用医療機器                      |
| 347 | 1 電位・温 <sup>きゅう</sup> 灸 組合せ家庭用医療機器     |
| 348 | 1 電位・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器                 |
| 349 | 1 電位・エアマッサージ組合せ家庭用医療機器                 |
| 350 | 1 温熱・温 <sup>きゅう</sup> 灸 組合せ家庭用医療機器     |
| 351 | 1 温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器                 |
| 352 | 1 温 <sup>きゅう</sup> 灸・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器 |
| 366 | 1 筋電計電極                                |
| 375 | 1 胎児頭皮用電極<br>2 分娩監視装置<br>3 子宮用カテーテル    |
| 383 | 1 単回使用胆管造影用針                           |

|     |                                           |
|-----|-------------------------------------------|
| 387 | 1 単回使用自動ランセット                             |
| 393 | 1 経腸栄養ポンプ用消化器用ストップコック<br>2 ポンプ用経腸栄養延長チューブ |
| 414 | 1 電動式液晶サーモグラフィ装置                          |
| 415 | 1 電気音響トランスデューサ                            |
| 416 | 1 電動式皮膚痛覚計                                |
| 417 | 1 単回使用眼科手術用チューブ付カニューレ                     |
| 418 | 1 単回使用皮下導通用トンネラ                           |
| 419 | 1 単回使用眼科用医薬品注入器                           |
| 420 | 1 単回使用止血用クリップアプライヤ                        |
| 430 | 1 能動型展伸・屈伸回転運動装置                          |
| 431 | 1 電動式角膜トレパン                               |
| 432 | 1 単回使用強膜刀                                 |
| 433 | 1 単回使用手動式角膜トレパン                           |
| 434 | 1 単回使用アデノトーム用刃                            |
| 435 | 1 単回使用はさみ                                 |
| 436 | 1 単回使用眼科用せん刀                              |
| 437 | 1 単回使用手術用のこぎり                             |
| 438 | 1 電動式手術用のこぎり                              |
| 439 | 1 単回使用のこぎり                                |

|     |                             |
|-----|-----------------------------|
| 440 | 1 単回使用やすり                   |
| 441 | 1 単回使用眼科用スネア                |
| 442 | 1 単回使用頭蓋 <sup>がい</sup> 骨用バー |
| 443 | 1 気道確保用針                    |
| 444 | 1 単回使用穿孔 <sup>せん</sup> 器    |
| 445 | 1 単回使用髓核切除吸引摘出器             |
| 446 | 1 単回使用デルマトーム用刃              |
| 447 | 1 単回使用血管手術用ストリッパ            |
| 448 | 1 単回使用眼科用ピンセット              |
| 449 | 1 単回使用ピンセット                 |
| 450 | 1 単回使用鉗 <sup>かん</sup> 子     |
| 451 | 1 単回使用手術用消息子                |
| 452 | 1 単回使用開瞼 <sup>けん</sup> 器    |
| 453 | 1 単回使用舌コケ剥離 <sup>はく</sup> 器 |
| 454 | 1 単回使用眼科用鋭ひ                 |
| 455 | 1 単回使用水晶体手術用スプーン            |
| 456 | 1 単回使用スプーン型鋭ひ及び鈍ひ           |
| 457 | 1 単回使用眼科用鉤                  |
| 458 | 1 単回使用眼球固定 <sup>こう</sup> 鉤  |
| 459 | 1 単回使用強膜プラグ                 |

|     |                                 |
|-----|---------------------------------|
| 460 | 1 単回使用開創器                       |
| 461 | 1 単回使用臓器固定用圧子                   |
| 462 | 1 単回使用眼科手術用スパーテル                |
| 463 | 1 電動式整形外科用リーマ                   |
| 465 | 1 電動式整形外科用セメントディスペンサ            |
| 466 | 1 電池電源式手術用ドリル                   |
| 467 | 1 電動式手術用ドリル                     |
| 468 | 1 電動式骨手術器械                      |
| 469 | 1 電池電源式骨手術用器械                   |
| 470 | 1 単回使用髄管ブラシ                     |
| 471 | 1 単回使用整形外科用やすり                  |
| 472 | 1 単回使用手動式手術用ドリル                 |
| 473 | 1 単回使用整形外科用バー                   |
| 474 | 1 単回使用手術用ドリルアタッチメント             |
| 475 | 1 単回使用手術用クラウンドリルビット             |
| 476 | 1 単回使用骨手術用器械                    |
| 477 | 1 単回使用 <sup>せきつい</sup> 脊椎手術用器械  |
| 478 | 1 電池電源式 <sup>せきつい</sup> 脊椎手術用器械 |
| 479 | 1 単回使用関節手術用器械                   |
| 480 | 1 電池電源式関節手術用器械                  |

|     |                                                                                                                      |
|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 481 | 1 単回使用 <sup>じん</sup> 靱 <sup>けん</sup> 帯・腱手術用器械                                                                        |
| 487 | 1 核医学装置ワークステーション<br>2 MR装置ワークステーション<br>3 X線画像診断装置ワークステーション<br>4 超音波装置ワークステーション<br>5 汎 <sup>はん</sup> 用画像診断装置ワークステーション |
| 494 | 1 頭皮内脳波用電極                                                                                                           |
| 509 | 1 エアロゾル注入チューブ                                                                                                        |
| 513 | 1 開放型採血用チューブ                                                                                                         |
| 565 | 1 心臓断熱パッド                                                                                                            |
| 586 | 1 動脈圧心拍出量計                                                                                                           |
| 602 | 1 テレメトリー式心電受信機<br>2 テレメトリー式パルスオキシメータ受信機                                                                              |
| 625 | 1 プレフィル式シリンジ用両刃針                                                                                                     |
| 626 | 1 単回使用骨内注入用針                                                                                                         |
| 628 | 1 能動型機器接続麻酔用注射筒                                                                                                      |
| 633 | 1 マーカ挿入用セット                                                                                                          |
| 639 | 1 スーチャーアンカ                                                                                                           |
| 648 | 1 唾液吸引チューブ                                                                                                           |
| 653 | 1 食道閉鎖式エアウェイ                                                                                                         |
| 655 | 1 短期的使用 <sup>ろう</sup> 瘻排液向け泌尿器用カテーテル                                                                                 |
| 656 | 1 止血弁                                                                                                                |
| 658 | 1 伏在静脈拡張システム                                                                                                         |

|     |                                                                                      |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------|
| 665 | 1 脳外科用イントロデューサ                                                                       |
| 666 | 1 汎用血液流路用ストップコック                                                                     |
| 678 | 1 血液バック用陰圧型採血器                                                                       |
| 679 | 1 血液比重検査キット                                                                          |
| 682 | 1 血液・薬液用加温コイル                                                                        |
| 686 | 1 単回使用指示薬注入器                                                                         |
| 717 | 1 心筋保護液用フィルタ                                                                         |
| 719 | 1 血液回路用チューブ接続用コネクタ                                                                   |
| 721 | 1 人工心肺用プライミング溶液フィルタ                                                                  |
| 759 | 1 単回使用圧トランスデューサ<br>2 再使用可能な圧トランスデューサ<br>3 再使用可能な圧トランスデューサ用ドーム<br>4 単回使用圧トランスデューサ用ドーム |
| 760 | 1 導入針                                                                                |

厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成 17 年厚生労働省告示第 112 号）別表第 2 の 2

基本要件適合性チェックリスト（頭蓋計測用 X 線診断装置基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                          |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                      |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>次の評価項目について厚生労働省医薬局長が定める基準により評価すること。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. 空気カーマの直線性</li> <li>4. 放射線出力の再現性</li> <li>5. X 線管負荷条件の正確さ</li> <li>6. X 線源装置の仕様</li> <li>7. 画像性能</li> <li>8. 線量測定値の表示</li> </ol> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用（可燃性のみ） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.2 火事の防止</p> <p>11.3 ME 機器の防火用外装に対する構造上の要求事項</p> <p>11.7 ME 機器及びME システムの生体適合性</p>                                                                                           |
|                                                                                                                                                       | 適用        | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.7 ME 機器及びME システムの生体適合性</p>                                                                                                                                                 |
|                                                                                                                                                       | 適用        | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.6.6 ME 機器及びME システムの清掃及び消毒</p> <p>11.6.7 ME 機器及びME システムの滅菌</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器－第2-63部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.9.8.4 機械的保護装置を備えた機構</p> |
|                                                                                                                                                       |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|                                                                                                                                                       |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|                                                                                                                                                       |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                      |                       |                                                                              |                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。               | 不適用                   | 分析機器等ではない。                                                                   |                                                                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用(該当する場合)            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>11.7 ME 機器及び ME システムの生体適合性</p>                             |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | <p>不適用</p> <p>不適用</p> | <p>通常の使用手順の中で各種材料、物質及びガスと同時に使用することを意図した機器ではない。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> |                                                                                                                                                                   |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                              |                                                                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用(該当する場合)            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>9.7.2 空気圧又は水圧(油圧)を受ける部分<br/>11.7 ME 機器及び ME システムの生体適合性</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的に                                                                                                                                              | 適用                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |     |                                           |                                                                                                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                              |     | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | の適用」<br><br>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>11.6.3 ME 機器及び ME システムへのこぼれ<br>11.6.5 ME 機器及び ME システムへの水の浸入又は微粒子状物質の侵入<br>11.6.6 ME 機器及び ME システムの清掃及び消毒<br>13.2.6 液体の漏れ<br>15.4.7.3 液体の浸入 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                                           |                                                                                                                                                                                                             |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                   | 不適用 | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。                   |                                                                                                                                                                                                             |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれ</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                  |                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                           |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| らの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                           |  |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                                                                       | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                                                                                                                                                               |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                               |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                                                                                                                                                               |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                                                                                               |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                               |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器—第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201. 16 ME システム</p>                                                                                          |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用  | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                              | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>7.2.1 ME 機器及び交換可能部分の表示に対する最小限の要求事項</p> <p>7.9.2.14 附属品、組合せ機器及び使用材料</p> <p>16.2 ME システムの附属文書</p> <p>16.3 電源</p> |

|                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>9.3 表面, 角及び縁に関わる機械的ハザード<br/>9.5 飛散物に関わるハザード<br/>9.7 圧力容器, 及び空気圧又は水圧(油圧)を受ける部分<br/>9.8 支持機構に関わる機械的なハザード</p> <p>JIS Z 4751-2-28:2018「医用電気機器－第2-28部:診断用X線管装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201.9.5 飛散物に関わるハザード<br/>201.9.7 圧力容器及び空気圧又は水圧(油圧)を受ける部分</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器－第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:ユーザビリティ」</p> |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                       |                           |                                                                           |                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>12.2 ME 機器のユーザビリティ</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                               |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | <p>不適用</p>                | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。</p>    | <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.4 可燃性麻酔剤が使われる環境での使用を意図する ME 機器及び ME システム</p>                                                                |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>        | <p>適用（他のプログラムと併用する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.14 プログラマブル電気医用システム (PEMS)</p>             |
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p>                           | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.6.5 ME 機器及び ME システムへの水の浸入又は微粒子状物質の侵入</p> <p>15.4.7.3 液体の浸入</p> |
| <p>七 検体を誤認する危険性</p>                                   | <p>不適用</p>                | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                               |
| <p>八 研究又は治療のために通常使用され</p>                             | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリ</p>                                                       | <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p>                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                |             |                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>る他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                                                                         | 不適用         | <p>スク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>保守又は較正が可能な機器である。</p> | <p>クマネジメンツの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.16 ME システム</p>                                                                                                                                            |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | 適用          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>             | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスク管理の医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.2 火事の防止</p> <p>11.3 ME 機器の防火用外装に対する構造上の要求事項</p> <p>13.1.2 放出, 外装の変形又は最高温度の超過</p> <p>15.4.2 温度及び過負荷の制御器</p> <p>15.4.3 電池</p> <p>15.4.9 油容器</p> <p>15.5.1 過熱</p> |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | 適用          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>             | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスク管理の医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>15.2 サービス性</p>                                                                                                                                                    |
| <p>7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                      | 適用          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                              | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスク管理の医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                  |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                               |             |                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有す</p>                                                       | 適用 (該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>             | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスク管理の医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基</p>                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                                                                                                                                   |     |                                                                           | <p>本性能に関する一般要求事項」<br/>12.1 制御及び計器の精度</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第 2-63 部：歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>203.6.4.3.102 X 線管負荷条件の正確さ<br/>203.6.4.5 線量測定値の表示</p>                                                                                                                                                     |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>12.2 ME 機器のユーザビリティ<br/>15.1 ME 機器の制御器及び表示器の配置</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.4. 操作状態の表示</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第 2-63 部：歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及</p> |

|                                                                                                                                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                         |    |                                                                           | <p>び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>203. 6. 4. 3. 101 X 線管負荷条件表示の基本要件</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>7. 4. 3 測定単位</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器—第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>203. 6. 4. 3. 101 X 線管負荷条件表示の基本要件</p>                                                                                                                                                                                                                                  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>12. 4 危険な出力に対する保護</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器—第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>8 X 線ビームの広がり の制限及び X 線照射野と受像面との関係</p> <p>JIS Z 4751-2-54:2021「医用電気機器—第 2-54 部: 撮影・透視用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>203. 8. 102. 1 一般</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器—第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201. 10 不要又は過度の放射のハザードに関する保護<br/>203. 6 放射線管理<br/>203. 6. 3. 1 放射線の線量及び</p> |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                         |     |                           | <p>線質の調整</p> <p>203. 6. 4. 3. 102 X 線管負荷条件の正確さ</p> <p>203. 7 線質</p> <p>203. 8. 4 焦点外 X 線の制限</p> <p>203. 8. 5. 3 X 線照射野と有効受像面との一致</p> <p>203. 9 焦点皮膚間距離</p> <p>203. 11 剰余放射線に対する防護</p> <p>203. 13 迷放射線に対する防護</p>                                                                                           |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | <p>JIS T 0601-1:2023 「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>12. 2 ME 機器のユーザビリティ</p> <p>12. 4. 1 安全限界の意図的な超過</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024 「医用電気機器―第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201. 10 不要又は過度の放射のハザードに関する保護</p> <p>203. 6. 3. 1 放射線の線量及び線質の調整</p> <p>203. 6. 3. 2 放射線出力の再現性</p> |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | <p>JIS T 0601-1:2023 「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>12. 3 アラームシステム</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024 「医用電気機器―第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201. 10 不要又は過度の放射のハザードに関する保護</p>                                                                                                  |

|                                                                                                       |     |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                       |     |                           | 203. 6. 4. 2 X線管負荷状態の表示                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                       | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>12. 4. 5 診断用又は治療用の放射（線）</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第1-3部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用X線装置における放射線防護」<br/>12 漏れ放射線に対する防護</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第2-63部:歯科口外法用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201. 10 不要又は過度の放射のハザードに関する保護<br/>203. 11 剰余放射線に対する防護<br/>203. 13 迷放射線に対する防護</p> |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>7. 9. 2 取扱説明書</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第1-3部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用X線装置における放射線防護」<br/>5. 2. 4 取扱説明書</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第2-63部:歯科口外法用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201. 10 不要又は過度の放射のハザードに関する保護<br/>203. 5. 2. 4. 5 確定的影響</p>                                 |

|                                                                                                             |           |                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|-------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 0601-1:2023 「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>10. 1. 2 診断用又は治療用の X 線放射の発生を意図する ME 機器<br/>12. 4. 5 診断用又は治療用の放射 (線)</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024 「医用電気機器―第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>203. 6. 3. 1 放射線の線量及び線質の調整<br/>203. 8. 5 X 線照射野と受像面との関係</p> <p>光照射野表示器を備えた照射野限定器を用いる場合<br/>JIS Z 4751-2-54:2021 「医用電気機器―第 2-54 部: 撮影・透視用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>203. 8. 102. 5 光照射野表示器による表示</p> |
| <p>9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。</p>   | <p>適用</p> | <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>医療用エックス線装置基準 (平成 13 年厚生労働省告示第 75 号)</p> <p>JIS T 0601-1:2023 「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>10. 1. 2 診断用又は治療用の X 線放射の発生を意図する ME 機器<br/>12. 4. 5 診断用又は治療用の放射 (線)</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015 「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6. 7 画像性能<br/>7. 1 X 線装置の半価層及び総ろ過</p>                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           | <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第2-63部：歯科口外法用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>203.6.6 散乱放射線の減少</p> <p>203.7.101 管電圧の制限</p> <p>203.9 焦点皮膚間距離</p> <p>203.10 患者とX線受像器との間でのX線ビームの減弱</p>                                                                                             |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          | 不適用 | 電離放射線を照射する治療用医療機器ではない。                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>11.8 ME 機器への電源供給又は電源（商用）の中断</p> <p>15.4.5 プリセット制御</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第2-63部：歯科口外法用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.14 プログラマブル電気医用システム (PEMS)</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア―ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                                                    |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等                                                                                     | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                                          |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                              |     |                                                                           |                                                                                                                          |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」4.7 ME機器の単一故障状態</p>    |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                 | 不適用 | 内部電源を使用する機器ではない。                                                          |                                                                                                                          |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                          |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                  | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—</p>                   |

|                                                                                                                                                                                            |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                            |    |                                                                           | <p>副通則：電磁妨害-要求事項及び試験」</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第 2-63 部：歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>202.101 基本性能のイミュニティ試験</p>                                                                                                                                                                                                       |
| <p>7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>13.1.3 漏れ電流又は電圧限度の超過</p> <p>13.2.2 電氣的な単一故障状態</p> <p>JIS Z 4751-2-54:2021「医用電気機器―第 2-54 部：撮影・透視用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.8 ME 機器の電氣的ハザードに関する保護</p>                                                                                                             |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器―第 1 部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>9.2 動く部分に関わる機械的ハザード</p> <p>9.4 不安定性に関わるハザード</p> <p>9.8 支持機構に関わる機械的ハザード</p> <p>13.2.8 動く部分のロック</p> <p>15.3 機械的強度</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第 2-63 部：歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.9.8.4.101 機械的保護装置</p> |

|                                                                                                                                     |            |                           |                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                |                                                                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>9.6 音響エネルギー（超低周波音及び超音波を含む。）及び振動                                                                                                                           |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>9.6 音響エネルギー（超低周波音及び超音波を含む。）及び振動                                                                                                                           |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>15.4.1 コネクタの構造                                                                                                                                            |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>7.9.2.3 別の電源への接続を指定したME機器<br>15.4.1 コネクタの構造<br>16.9.1 接続端子及びコネクタ                                                                                          |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:2023「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br>11.1 ME機器の過度の温度<br><br>JIS Z 4751-2-54:2021「医用電気機器—第2-54部:撮影・透視用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br>201.11.101 X線管装置の過度の温度に対する保護<br><br>光照射野表示器を備えた照射野限定器を用いる場合 |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                          |                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------|---------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |     |                          | 201. 11. 102 照射野限定器の過度の温度に対する保護 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                          |                                 |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |                                 |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |                                 |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |                                 |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                          |                                 |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |                                 |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |                                 |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |                                 |

| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 0601-1:2023「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br/>7 ME 機器の標識, 表示及び文書<br/>9.2 動く部分に関わる機械的ハザード<br/>9.4 不安定性に関わるハザード<br/>16.2 ME システムの附属文書</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害－要求事項及び試験」<br/>6 試験文書</p> <p>JIS Z 4751-2-28:2018「医用電気機器－第 2-28 部:診断用 X 線管装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201.7.2.102 X 線管装置の外側の表示</p> <p>JIS Z 4751-2-54:2021「医用電気機器－第 2-54 部:撮影・透視用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br/>201.4.10.2 ME 機器及び ME システムのための電源(商用)<br/>201.7.2.7 電源(商用)からの入力<br/>201.7.2.15 冷却条件<br/>201.7.2.101 照射野限定器<br/>201.7.9.2.1.103 X 線受像器<br/>201.11.101 X 線管装置の過度の温度に対する保護<br/>203.6.6 散乱放射線の減少<br/>203.8.101 X 線照射野の境界及</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                 | <p>び大きさ</p> <p>203. 8. 102. 1 一般</p> <p>203. 8. 102. 3 取扱説明書への記載</p> <p>203. 10. 2 附属文書への記載</p> <p>光照射野表示器を備えた照射野限定器を用いる場合</p> <p>201. 11. 102 照射野限定器の過度の温度に対する保護</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器―第2-63部：歯科口外法用X線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201. 7. 9. 2. 1. 101 X線管負荷条件</p> <p>201. 7. 9. 3. 101 口外法用X線装置の技術解説</p> <p>203. 5 X線装置の標識，表示及び文書</p> <p>203. 6. 2. 1. 101 外部のインタロックの接続</p> <p>203. 6. 4. 3. 101 X線管負荷条件表示の基本要件</p> <p>203. 6. 4. 4 自動モードの表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                      |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号) その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                    | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                      | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号)</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

基本要件適合性チェックリスト（歯科集団検診用パノラマ X 線撮影装置等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」</p> <p>6.7 画像性能</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.7.9.3.102 X 線源装置</p> <p>203.6.3.1.101 空気カーマの</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>直線性</p> <p>203.6.3.2.101 空気カーマの変動係数</p> <p>203.6.4.3.102.2 管電圧の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.3 管電流の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.4 照射時間の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.5 管電流時間積の正確さ</p> <p>203.6.4.5 線量測定値の表示</p> <p>デジタル受像器を用いる場合適用する。</p> <p>JIS Z 4752-3-4:2005「医用画像部門における品質維持の評価及び日常試験方法―第 3―4 部:受入試験―歯科用 X 線装置の画像性能」</p> <p>6.8 ラインペア解像度</p> <p>6.9 低コントラスト解像度</p> |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用（可燃性のみ）  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。）は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物（生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。）との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質（以下「汚染物質等」という。）が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われてい</p>               | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                 |                |                                                                       |                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|-----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                                                                                                                       |                |                                                                       |                                                                                                                   |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                            | 不適用<br><br>不適用 | 通常の使用手順の中で各種材料、物質及びガスと同時に使用することを意図した機器ではない。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 |                                                                                                                   |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器（当該物質を含む。）の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                   | 不適用            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                       |                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                            | 適用（該当する場合）     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                               | 適用             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                     |                |                                                                       |                                                                                                                   |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者（当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実</p> | 不適用            | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。                                               |                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| <p>行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                |     |                           |  |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそ</p>                                                                                                                                                                                                              | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| これらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      |     |                                   |                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                 |                                       |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。          |                                       |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。              |                                       |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。          |                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医                                                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                                                              |                                              |                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                            |                                              | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                                                                                        | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                                                                                                                                                                                                                |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                            | 適用                                           | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                                                                                     | 医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用                                          | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br><br><br><br><br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」<br><br>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                   |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 不適用                | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。                                            |                                                                                                                                                                                                   |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                           | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 七 検体を誤認する危険性                                   | 不適用                | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性  | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは            | 不適用                | 保守又は較正が可能な機器である。                                                          |                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                    |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                          |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。）は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度（反復性及び再現性を含む。）並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.4 操作状態の表示</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                        |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6 放射線管理</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合に                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.3.2 放射線出力の再現性</p>                                                                                                                      |

|                                                                                                                   |     |                                  |                                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>おいては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。<br/>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p>     |     |                                  | <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                 |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3: 2015「医用電気機器—第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.4.2 X 線管負荷状態の表示</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                   |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                      | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                |                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                            | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3: 2015「医用電気機器—第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>11 剰余放射線に対する防護<br/>12 漏れ放射線に対する防護<br/>13 迷放射線に対する防護</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3: 2015「医用電気機器—第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>5.2.4 取扱説明書</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                         |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制</p>                               | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器—第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:診断用 X 線装置</p>                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                      |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                             |     |                                                                           | <p>における放射線防護」</p> <p>6.3.1 放射線量及び線質の調整</p> <p>8.5 X線照射野と受像面との関係</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                 |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                   | 適用  | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                              | <p>医療用エックス線装置基準 (平成 13 年厚生労働省告示第 75 号)</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」</p> <p>6.6 散乱放射線の減少</p> <p>6.7 画像性能</p> <p>7.1 X線装置の半価層及び総ろ過</p> <p>9 焦点皮膚間距離</p> <p>10 患者と X 線受像器との間での X 線ビームの減弱</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する治療用医療機器ではない。                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器 (医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                                                                           |                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                             |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日）</p>                                                |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                           |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                           |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損な                                                                                                                                                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| うおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                            |            | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                          | の適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」                                  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」 |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                     |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」   |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                     |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源にお                                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法                                                                             |

|                                                                                                                                                                      |     |                           |                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|----------------------------------------------------------------------|
| る雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                          |     |                           | 用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                        |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分（意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。）及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                           |                                                                      |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者（医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。）にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                           |                                                                      |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器（医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。  |                                                                      |

|                                                                                                                                                               |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものを用いる。以下同じ。）は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p>           |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                           | 不適用 | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                              | 不適用 | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>5 X 線装置の標識、表示及び文書</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和三十五年法律第百四十五号）その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙（薬食発1120第8号：平成26年11月20日）                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十六号）に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十八号）及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第百三十五号）に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成17年厚生労働省令第38号）                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第135号） |

基本要件適合性チェックリスト（頭蓋計測用一体型 X 線診断装置基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」</p> <p>6.7 画像性能</p> <p>JIS T 60601-2-63:2024「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> <p>201.7.9.3.102 X 線源装置</p> <p>203.6.3.1.101 空気カーマの</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>直線性</p> <p>203.6.3.2.101 空気カーマの変動係数</p> <p>203.6.4.3.102.2 管電圧の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.3 管電流の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.4 照射時間の正確さ</p> <p>203.6.4.3.102.5 管電流時間積の正確さ</p> <p>203.6.4.5 線量測定値の表示</p> <p>デジタル受像器を用いる場合適用する。</p> <p>JIS Z 4752-3-4:2005「医用画像部門における品質維持の評価及び日常試験方法―第 3-4 部:受入試験―歯科用 X 線装置の画像性能」</p> <p>7.8 ラインペア解像度</p> <p>7.9 低コントラスト解像度</p> |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用（可燃性のみ）  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。）は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物（生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。）との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質（以下「汚染物質等」という。）が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われてい</p>               | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                 |                |                                                                       |                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|-----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                                                                                                                       |                |                                                                       |                                                                                                                   |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                            | 不適用<br><br>不適用 | 通常の使用手順の中で各種材料、物質及びガスと同時に使用することを意図した機器ではない。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 |                                                                                                                   |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器（当該物質を含む。）の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                   | 不適用            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                       |                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                            | 適用（該当する場合）     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                               | 適用             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                     |                |                                                                       |                                                                                                                   |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者（当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実</p> | 不適用            | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。                                               |                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| <p>行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                |     |                           |  |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそ</p>                                                                                                                                                                                                              | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| これらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      |     |                                   |                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                 |                                       |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。          |                                       |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。              |                                       |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。          |                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医                                                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                                                              |                                              |                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                            |                                              | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                                                                                        | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                                                                                                                                                                                                                |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                            | 適用                                           | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                                                                                     | 医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用                                          | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br><br><br><br><br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」<br><br>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                   |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 不適用                | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。                                            |                                                                                                                                                                                                   |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                           | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 七 検体を誤認する危険性                                   | 不適用                | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性  | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                          |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは            | 不適用                | 保守又は較正が可能な機器である。                                                          |                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                    |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                          |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。）は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度（反復性及び再現性を含む。）並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.4 操作状態の表示</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                        |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6 放射線管理</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合に                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.3.2 放射線出力の再現性</p>                                                                                                                      |

|                                                                                                                   |     |                                  |                                                                                                                                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>おいては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。<br/>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p>     |     |                                  | <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>6.4.2 X 線管負荷状態の表示</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                   |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                      | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                            | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>11 剰余放射線に対する防護<br/>12 漏れ放射線に対する防護<br/>13 迷放射線に対する防護</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」<br/>5.2.4 取扱説明書</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                         |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制</p>                               | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置</p>                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                      |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                             |     |                                                                           | <p>における放射線防護」</p> <p>6.3.1 放射線の線量及び線質の調整</p> <p>8.5 X線照射野と受像面との関係</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                               |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                   | 適用  | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                              | <p>医療用エックス線装置基準 (平成 13 年厚生労働省告示第 75 号)</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器―第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」</p> <p>6.6 散乱放射線の減少</p> <p>6.7 画像性能</p> <p>7.1 X線装置の半価層及び総ろ過</p> <p>9 焦点皮膚間距離</p> <p>10 患者と X 線受像器との間での X 線ビームの減弱</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する治療用医療機器ではない。                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器 (医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器―第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                                                                           |                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                             |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について(薬生機審発 0523 第 1 号: 令和 5 年 5 月 23 日)</p>                                               |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                           |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部: 歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                           |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損な                                                                                                                                                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| うおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                            |            | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                          | の適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」                                  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」 |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                     |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」   |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                     |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                                |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源にお                                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器—第 2-63 部:歯科口外法                                                                             |

|                                                                                                                                                                      |     |                           |                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|----------------------------------------------------------------------|
| る雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                          |     |                           | 用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」                                        |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器一第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器一第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分（意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。）及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 60601-2-63:「医用電気機器一第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                           |                                                                      |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者（医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。）にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。  |                                                                      |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                           |                                                                      |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器（医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。  |                                                                      |

|                                                                                                                                                               |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものを用いる。以下同じ。）は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p>           |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                              | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」</p> <p>JIS T 0601-1-3:2015「医用電気機器－第 1-3 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:診断用 X 線装置における放射線防護」</p> <p>5 X 線装置の標識、表示及び文書</p> <p>JIS T 60601-2-63:「医用電気機器－第 2-63 部:歯科口外法用 X 線装置の基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和三十五年法律第百四十五号）その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙（薬食発1120第8号：平成26年11月20日）                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十六号）に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成十七年厚生労働省令第三十八号）及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成十六年厚生労働省令第百三十五号）に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成17年厚生労働省令第38号）                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第135号） |

基本要件適合性チェックリスト（胎児超音波心音計基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用/不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるように設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                             |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                         |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                         |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 1506:2018「超音波装置－超音波 手持探触子形ドプラ胎児心拍動検出装置－性能要求事項，試験方法及び表示」</p> <p>6.1 音響作動周波数</p> <p>8.5 総合感度</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガ                                                                                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |

|                                                                                                                                                                                      |                           |                                                                           |                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| スと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                       | 不適用                       | <p>いることを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                 | の適用」                                                                                                              |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                       | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                    |                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                        | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                        | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |                           |                                                                           |                                                                                                                   |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者（当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用（感染の危険性を考慮すべき使用を意図する場合） | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>       | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 二 必要に応じ、使用中の医療機器から                                                                                                                                                                   | 不適用                       | 微生物を封入した機器では                                                              |                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                           |                                                                                        |                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>の微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                               | 適用（感染の危険性を考慮すべき使用を意図する場合） | <p>ない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用                       | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                               |                                                                                                              |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用                       | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                               |                                                                                                              |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 不適用                       | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                              |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                       |     |                            |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |     |                            |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                         | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。       |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                            | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。          |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                            | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。   |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。       |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                    | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。   |  |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                                                                             | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。 |  |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                            |                     |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                    | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p>                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                           |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p>                                                                                                                                                                         |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                           |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                         |                     |                                                       |                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |                     |                                                       | 能に関する一般要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                     | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                     | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 適用 (他のプログラムと併用する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                     | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用                  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                             | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                      |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用                 | 検体を取り扱う機器ではない。                                        |                                                                                     |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                     | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用                 | 保守又は較正が可能な機器である。                                      |                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用                  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                             | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                      |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器                   |

|                                                                                                                                                                                                          |                   |                                                                      |                                                                                                   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |                   | 項目に適合することを示す。                                                        | －第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項                                                                         |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用                | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                    | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                             |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |                   |                                                                      |                                                                                                   |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(測定機能を有する機器の場合) | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)<br><br>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用               | 分析機器等ではない。                                                           |                                                                                                   |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用               | 分析機器等ではない。                                                           |                                                                                                   |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(測定機能を有する機器の場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。   | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(測定機能を有する機器の場合) | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                            | JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                    |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |                   |                                                                      |                                                                                                   |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危                                                                                                          | 不適用               | 放射線を照射する機器ではない。                                                      |                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| <p>陰性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                                                        |     |                   |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制</p>                                                                                                                                     | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                   |                                                                    |                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                         |                   |                                                                    |                                                                                             |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用               | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                  |                                                                                             |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要に応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用               | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                  |                                                                                             |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |                   |                                                                    |                                                                                             |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用(測定機能を有する機器の場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用(測定機能を有する機器の場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)        | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                       |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                       |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                          | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                          |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                     | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                          |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器-第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項-副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器-第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項-副通則:電磁妨害-要求事項及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されてい | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |

|                                                                                                                                     |            |                                   |                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|--------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                           |            |                                   |                                                  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                   |                                                  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」   |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」            |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」            |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」   |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」            |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」   |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |            |                                   |                                                  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保证するため、供給量の設定及び維持が                                                                           | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 1506:2018「超音波装置―超音波 手持探触子形ドプラ胎児心拍動検出装置―性能要 |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                            |     |                                                                    | 求事項、試験方法及び表示」<br>9. 性能の表示 e) 出力                                                                                              |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 1506:2018「超音波装置－超音波 手持探触子形ドプラ胎児心拍動検出装置－性能要求事項、試験方法及び表示」<br>9. 性能の表示 e) 出力 |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 1506:2018「超音波装置－超音波 手持探触子形ドプラ胎児心拍動検出装置－性能要求事項、試験方法及び表示」<br>9. 性能の表示 e) 出力 |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                    |                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                    |                                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                                                                                           |                             | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器―第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器―第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:電磁妨害―要求事項及び試験」</p> <p>JIS T 1506:2018「超音波装置―超音波 手持探触子形ドプラ胎児心拍動検出装置―性能要求事項、試験方法及び表示」</p> <p>10. 付属文書の明細項目</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                      | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                                                                                                                                                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号）</p>                                                                                                                                                           |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用組織生検用針等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」</p> <p>5.6 性能</p> <p>5.7 引張強さ</p> <p>5.8 弾性</p> <p>5.9 曲げ強さ</p> <p>5.10 針基のテーパの合致</p> <p>薬液などを注入する機器の場合</p> <p>JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                               |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>吸引用器具を有する機器の場合</p> <p>JIS T 3210:2022「滅菌済み注射筒」</p> <p>13.2.2 気密性</p> <p>延長チューブを有する機器の場合</p> <p>JIS T 3211-9 :2019「滅菌済み輸液セット-第9部：単回使用滅菌済みチューブ」</p> <p>5.4 気密性</p> <p>5.5 めす(雌)及び/又はおす(雄)かん(嵌)合部の付いた接続部品</p> |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br/>5.12 生物学的安全性</p>                                                                                                                                                                                                                                         |
|                                                                                                                                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br/>5.12 生物学的安全性</p>                                                                                                                                                                                                                                         |
|                                                                                                                                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br/>5.2 針管の材料<br/>5.7 引張強さ<br/>5.8 弾性<br/>5.9 曲げ強さ</p> <p>吸引用器具を有する機器の場合<br/>JIS T 3210:2022「滅菌済み注射筒」<br/>13.2.2 気密性</p> <p>延長チューブを有する機器の場合<br/>JIS T 3211-9:2019「滅菌済み輸液セット第9部：単回使用滅菌済みチューブ」<br/>5.5 めす(雌)及び/又はおす(雄)かん(嵌)合部の付いた接続部品</p> <p>機器が医用電気システムとな</p> |
|                                                                                                                                                       |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                       |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                       |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                            |                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                            | る場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器<br>—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。               | 不適用                  | 分析機器等ではない。                                                                 |                                                                                                               |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>5.12 生物学的安全性                      |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                  | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                               |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>5.12 生物学的安全性<br><br>機器が医用電気システムとな |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              | る場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器<br>－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                               |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>機器が医用電気システムとなる場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器<br>－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」     |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を                              | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                     |                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                   |                                                                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| 確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                    |            |                                                                   |                                                                                           |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用        | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                          |                                                                                           |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用        | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                         |                                                                                           |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                           |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によ                                                                                                                                                                                                               | 適用(滅菌品の場合) | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」</p> <p>5.11 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について(薬生監麻発1017</p> |

|                                                                                                                                                    |              |                                                                    |                                                                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| って指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                           |              |                                                                    | 第1号:令和4年10月17日)<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について<br>(薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日)                                                                                |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 適用 (滅菌品の場合)  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>5.11 無菌性の保証<br><br>滅菌バリデーション基準の制定について (薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日)<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について<br>(薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日) |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 適用 (滅菌品の場合)  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令 (平成16年厚生労働省令第169号)                                                                                                          |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 適用 (未滅菌品の場合) | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令 (平成16年厚生労働省令第169号)                                                                                                          |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 適用 (該当する場合)  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>6 包装<br>7 表示                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |              |                                                                    |                                                                                                                                                                |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>5.10 針基のテーパの合致                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                                         |                     |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用(該当する場合)          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                      | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                         | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 七 検体を誤認する危険性                                                 | 不適用        | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                         |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性 | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、校正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用        | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 分析機器等の性能が校正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの校正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されな                                                                                                                                                | 不適用        | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。                                                |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| ればならない。                                                                                                                                                                                                                 |     |                            |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                       | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                            |  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                           |     |                   |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                           | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

(プログラムを用いた医療機器に対する配慮)

|                                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>      |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日）                                                 |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                     |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                       |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                               |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                               |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害－要求事項及び試験」 |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在                                                                                                                                                                                                                                                          | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                          | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                               |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                      |            | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                          | の適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」                                |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                     |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                   |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>機器が医用電気システムとなる場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接                                                                                                                            | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |

|                                                                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | 機器が医用電気システムとなる場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                              |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br>5.10 針基のテーパの合致                      |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>機器が医用電気システムとなる場合<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |            |                                                                    |                                                                                                                 |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |            |                                                                    |                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                            |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」<br/>7 表示</p> <p>機器が医用電気システムとなる場合<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                               |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                    | 適用  | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                                                   | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用皮下注射ポート用針等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3221:2023「単回使用ボート用針」</p> <p>5.1 引抜強さ</p> <p>5.2 漏れ</p> <p>5.3 曲げ強さ</p> <p>5.4 混注部</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3221:2023「単回使用ポート用針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                                             |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3221:2023「単回使用ポート用針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                                             |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3221:2023「単回使用ポート用針」<br/>5.1 引抜強さ<br/>5.2 漏れ<br/>5.3 曲げ強さ<br/>5.4 混注部<br/>6.1 針管<br/>6.2 ポート用針</p> |
|                                                                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3221:2023「単回使用ポート用針」</p>                                                                           |
|                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                        |              |                                                                            | 8 生物学的安全性                                                                                         |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3221:2023「単回使用ボート用針」<br>7 化学的要求事項<br>8 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                             |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                   |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用           | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                           |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <p>不適用</p>           | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                          |                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                 |     |                                                                   |                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |     |                                                                   |                                                                                                                                                                 |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                   | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                 |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3221:2023「単回使用ボート用針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3221:2023「単回使用ボート用針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                   | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                            |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器                                                                                                                     | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。<br>この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                      |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第                                    |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
|                                                                                                                                                                           |     | 項目に適合することを示す。                       | 1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」          |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用され                                                                                                                                    | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではな            |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| ることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                        |     | い。                         |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されて                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                               |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| いなければならない。                                                                                                                                                                                                    |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビー                                                                                                                                                     | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| ムのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                   | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていないといけない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないといけない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検                                                                                                                              | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                               |                      |                                                                    |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 |                      |                                                                    |                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                  | 不適用                  | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                     | 不適用                  | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |                      |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。        | 適用                   | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                  |                      |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                              | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                               |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                              | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                              |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に      | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準</p>    |

|                                                      |  |  |                                  |
|------------------------------------------------------|--|--|----------------------------------|
| 応じて必要とされる試験成績及びデータ<br>その他の記録により継続的に評価されな<br>ければならない。 |  |  | に関する省令（平成 16 年厚生<br>労働省令第 135 号） |
|------------------------------------------------------|--|--|----------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（単回使用採血用針基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」</p> <p>6.3 コネクタ及びルアーアダプタ針基のテーパのはめあい</p> <p>6.5.1 引抜強さ</p> <p>6.5.2 気密性</p> <p>6.5.3 引張強さ</p> <p>6.5.5 ゴムスリーブの耐圧性</p> <p>6.5.6 ホルダ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                                                           |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                                                           |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>5 材料<br/>6.5.1 引抜強さ<br/>6.5.2 気密性<br/>6.5.3 引張強さ<br/>6.5.5 ゴムスリーブの耐圧性<br/>6.5.6 ホルダ</p> |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」</p>                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                      |               |                                                                    |                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                        |               |                                                                    | 8 生物学的安全性                                                                                        |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用           | 医薬品を含有する機器ではない。                                                    |                                                                                                  |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br>7 化学的要求事項<br>8 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                            |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |               |                                                                    |                                                                                                  |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用            | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                           |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <p>不適用</p>           | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                          |                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                 |     |                                                                   |                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |     |                                                                   |                                                                                                                                                                |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                   | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                   | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                           |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器                                                                                                                     | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。<br>この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                      |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第                                    |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
|                                                                                                                                                                           |     | 項目に適合することを示す。                       | 1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」          |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用され                                                                                                                                    | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではな            |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| ることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                        |     | い。                         |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されて                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| いなければならない。                                                                                                                                                                                                       |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビー                                                                                                                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| ムのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                     |            |                                               |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                   | 不適用        | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                             | 不適用        | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                  | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |            |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                                    | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていないといけない。                                              | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないといけない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検                                                                                                                              | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                               |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                         |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                         |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                  | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                         |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                     | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                         |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」<br/>11 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                  |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                         |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                              | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                          |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                              | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                                                   |                                                                                                                                                         |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬                                                                                 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)                                                                                                      |

|                                                                                                                         |    |                        |                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------|
| 品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用 | 認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（医薬品・ワクチン注入用針基準）

第一章 一般的要求事項

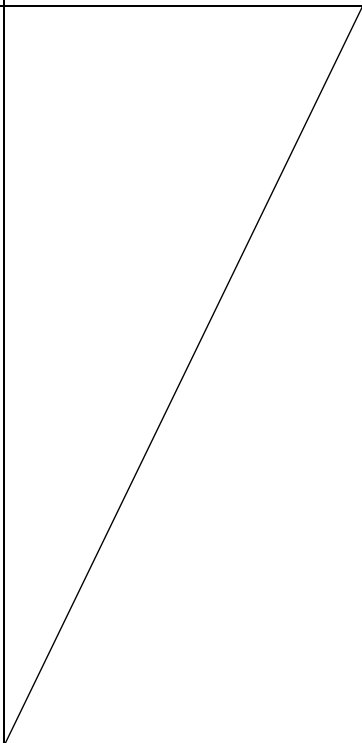
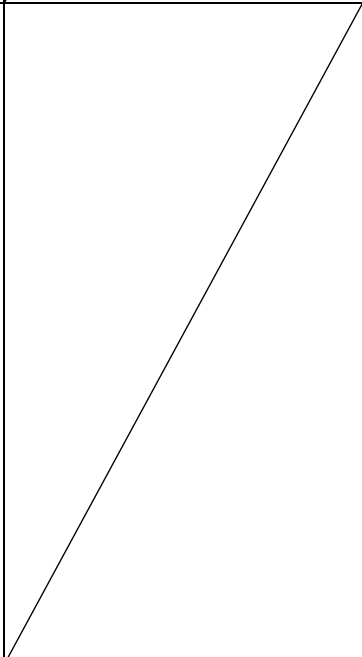
| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていない。</p>       | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                          |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                      |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                      |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第 2 部:注射針—要求事項及びその試験方法」</p> <p>4.4 針基と針管の接合</p> <p>4.9 NIS との機械的適合性</p> <p>4.10 組立・分解の容易性</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第2部:注射針—要求事項及びその試験方法」<br/>4.1 材料</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及</p>                                | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける</p>                                                                                                                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                                           |              |                                                                            | 評価及び試験                                                                                                                                                               |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                   |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                      |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」<br>4.4 酸又はアルカリの制限<br>4.5 溶出金属の制限<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                                                                                      |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。                              |              |                                                                            |                                                                                                                                                                      |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                              |                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>                     | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                              |                                             |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>                     | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                              |                                            |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                         |                                                                                                                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第2部:注射針—要求事項及びその試験方法」</p> <p>4.11 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第2部:注射針—要求事項及びその試験方法」</p> <p>4.11 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |

|                                                                                                                                                    |     |                                                             |                                                                                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                              |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                           |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                  |                                                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                             |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する       | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器－第                                    |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                                                |                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                                    | 適用  | <p>項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                     |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                     |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                                               |                                                                                                                                           |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                     |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                                                 |                                                                                                                                           |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                     |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                                              |                                                                                                                                           |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。                                                            |                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実                                                                                                                                 | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                                              |                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                |     |                                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                |     |                   |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第 2 部:注射針—要求事項及びその試験方法」<br/>12 製造販売業者提供情報</p>                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3226-2:2023「注射針を</p>                              |

|                                                                                                                                                                                                      |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |            | 項目に適合することを示す。              | 使用する医療用注入システム<br>—第2部：注射針—要求事項及びその試験方法」<br>12 製造販売業者提供情報         |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（経皮エタノール注入用針等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 当該機器への適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあつては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能ないように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用           | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p>                            | 適用           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を適切な防護手段(警報装置を含む。)により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                  |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
| <p>(医療機器の性能及び機能)</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるように設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                  |
| <p>(製品の有効期間又は耐用期間)</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>(輸送及び保管等)</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                       | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>(医療機器の有効性)</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>10 テーパの合致<br/>16.1 引張強さ<br/>16.2 漏れ<br/>16.3 弾性<br/>16.4 曲げ強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>7 生物学的安全性</p>                                                     |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>7 生物学的安全性</p>                                                     |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>10 テーパの合致<br/>16.1 引張強さ<br/>16.2 漏れ<br/>16.3 弾性<br/>16.4 曲げ強さ</p> |
|                                                                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                           |
|                                                                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                           |
|                                                                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                           |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及</p>        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>7 生物学的安全性</p>                                                     |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br/>7 生物学的安全性</p>                                                     |

|                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                            |                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                                           |                      |                                                                            |                                                                                                            |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                         |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                  | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」<br>5 化学的要求事項<br>7 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |                      |                                                                            |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用                   | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                           |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、</p>                                                                                                                                                                                                                                                                      | <p>不適用</p>           | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                          |                                                                 |

|                                                                                                                                                                              |             |                                                                   |                                                                                                                                                                                      |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |             |                                                                   |                                                                                                                                                                                      |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                | 不適用         | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                      |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。   | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3229:2011「腹くう（腔）及び臓器用せん（穿）刺針」<br/>6 無菌性の保証<br/>17.1 一次包装</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                   | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3229:2011「腹くう（腔）及び臓器用せん（穿）刺針」<br/>6 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日）</p>               |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                | 適用（滅菌品の場合）  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器                                                                                                  | 適用（未滅菌品の場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                       |                     |                                                                                               |                                                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。<br>この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                           |                     |                                                                                               |                                                                                                                                     |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                             | 適用（該当する場合）          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」</p> <p>17 包装</p> <p>18 表示</p>                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                          |                     |                                                                                               |                                                                                                                                     |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                         | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていないなければならない。                                                                                   | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                        |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                     | 適用（該当する場合）          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的にお</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
| ける人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                                                      |     | スク管理が計画・実施されていることを示す。               | クマネジメントの医療機器への適用」                                 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造さ                                                                                                                                  | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|------|
| れていなければならない。                                                                                                                                                                                             |     | いることを示す。                   | の適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                            |      |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |      |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |      |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |      |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |      |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |      |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |      |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第                                                                                                                                               | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |      |

|                                                                                                                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                            |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければなら                                                                                                                   | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                   |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                   |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。      |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                          |            |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                               |            |                                               |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                       | 不適用        | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用        | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                       | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                               |            |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                  | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できる | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ものでなければならない。                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3229:2011「腹くう(腔)及び臓器用せん(穿)刺針」18 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                              |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                    | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                               |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなけれ                                                                                                                                          | 不適用 | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                                                   |                                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ばならない。                                                                                                                                                                                               |                      |                                                          |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（プラスチックカニューレ型滅菌済み穿刺針等基準）

第一章 一般的要求事項

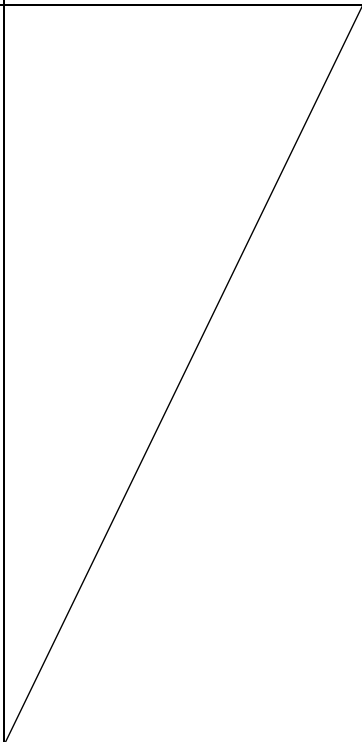
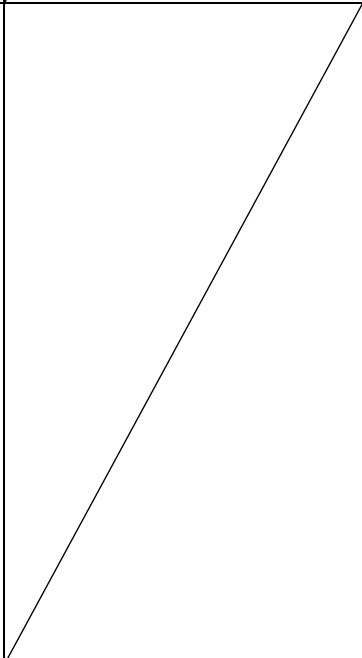
| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                       |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                              |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                          |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                          |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3223:2023「末しょう（梢）血管用滅菌済み留置針」</p> <p>4.1 一般</p> <p>4.3.3 内針</p> <p>4.3.4 通気栓</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3223:2023「末しょう(梢)血管用滅菌済み留置針」</p> <p>4.1 一般</p> <p>4.3.3 内針</p> <p>4.3.4 通気栓</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>不適用</p>                    | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及</p>                                | <p>適用</p>                     | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける</p>                                                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                                           |              |                                                                            | 評価及び試験                                                                                                                                                       |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                              |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3223:2023「末しょう(梢)血管用滅菌済み留置針」<br>4.4 化学的要求事項<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                        |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                                                                              |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用           | 要求項目を包含する認知さ                                                               | 医療機器及び体外診断用医薬                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                                                  |                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>れた基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                  |                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                             |                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                                                                        |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。        |                                                                                                        |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。   | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻1021第5号：令和4年10月21日） |
| 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。   | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                   |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                                                                                                                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。           |                                                                                                        |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                   |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づい                                                                          | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| て、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                   | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていないといけない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないといけない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検                                                                                                                              | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                               |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                  | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                  |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                     | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                  |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                  |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3223:2023「末しょう(梢)血管用滅菌済み留置針」</p> <p>4.5 製造販売業者から提供する情報</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                  |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                  |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                              | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                                   |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                              | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                                                   |                                                                                                                                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成                                                                                                    | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                             |    |                        |                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| 十七年厚生労働省令第三十八号) 及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用 | 認知された基準に従って実施されることを示す。 | 令第 38 号)<br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（短期的使用食道用チューブ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                             |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                         |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                         |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.2 シャフトの目盛り</p> <p>5.3 引張強さ</p> <p>5.4 バルーンの機能性試験</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.6 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.6 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.3 引張強さ</p>    |
|                                                                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                               |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.6 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.6 生物学的安全性</p> |

|                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|
| なければならない。                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |  |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br><br> |  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                 |                                               |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>の微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                               | 適用              | <p>ない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 適用（該当する成分を含む場合） | <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                     | <p>生物由来原料基準（平成 15 年厚生労働省告示第 210 号）</p>                          |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用             | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>               |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策</p>                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用             | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>              |                                                                 |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.7 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう（瘤）圧迫止血用チューブ」</p> <p>5.7 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                             |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器                                                                                                | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                         |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。<br>この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                                             |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                      |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                                                         |                                                                                                                                                      |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                            |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                      |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                           | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3239:2011「胃食道ドレナージ用カテーテル」<br/>4.3 末端部</p>                                                      |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                       | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                         |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                       | 適用                  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。           | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |

| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線</p>                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                   |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。      |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                               |     |                                               |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                       | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                       | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                               |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                  | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できる | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ものでなければならない。                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                     |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                     |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                     |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                     |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                     |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                     |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3236:2011「胃・食道静脈りゅう(瘤)圧迫止血用チューブ」<br/>7 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                     |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                    | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                      |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |

基本要件適合性チェックリスト（食道静脈瘤硬化療法向け内視鏡固定用バルーン基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」</p> <p>5.1 バルーンの気密性</p>          |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」<br/>5.3 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」<br/>5.3 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                    |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                 |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」<br/>5.3 生物学的安全性</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連                                                     | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                           |
|                                                                                                                                                                        | 不適用 | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                        |                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                    |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                         | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                    | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」</p> <p>5.3 生物学的安全性</p>                      |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                   |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                                  |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------------|--|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p> | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p> | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化によ</p>                                                                                                                   | <p>不適用</p> | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| り性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                   |     |                                                                   |                                                                                                                                                                     |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                     |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」</p> <p>5.4 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」</p> <p>5.4 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                     |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                        |                                                                                                                                                                     |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                         |                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                                                                                                    | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                         | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                         | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                                              |     | スク管理が計画・実施されていることを示す。               | クマネジメントの医療機器への適用」                     |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。     | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合に                                                                                          | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| <p>おいては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。<br/>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p>     |     |                   |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。</p>       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| <p>9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。</p>         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| <p>10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                             |     |                   |  |
| <p>第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)</p>                                                  | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                       |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥っ                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| た場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                            |     |                            |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                     | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                             |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                             |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                        |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                             |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                             |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                             |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                             |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3234:2011「内視鏡固定用バルーン」</p> <p>7 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                             |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                              |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                                                   |                                                                                                                                                             |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>                                     | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                       |

基本要件適合性チェックリスト（検査用真空密封型採血管等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                    |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3233:2023「真空採血管」</p> <p>5 材料</p> <p>6 吸引量</p> <p>7 設計</p> <p>8 構造</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                                |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>毒性及び可燃性についての考慮が必要な機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3233:2023「真空採血管」<br/>5 材料<br/>8 構造<br/>10 添加物</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | 不適用                            | 分析機器等ではない。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないなければならない。</p>         | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないならず、また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されて</p>  | <p>適用</p> <p>不適用</p>           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                                                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| いなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                   | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                    | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3233:2023「真空採血管」8 構造</p>                                          |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                   |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視さ                                                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                     |                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| <p>れた動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採用した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                        |     |                           |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| <p>5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                    |     |                                                                   |                                                                                                                                                              |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3233:2023 「真空採血管」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3233:2023 「真空採血管」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号: 令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号: 令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                     |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                              |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                        |                                                                                                                                                              |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                                                   |                                                                                                                                                              |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                 | JIS T 14971: 「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                          | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                   |                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                        |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                         | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                                                     |                                                                                                                                                        |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                        |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3233:2023「真空採血管」11 表示及びラベリング</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                        |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                          | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                                                   | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                  |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                         | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                                                            |                                                                                                                                                        |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>                                     | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                  |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用一般静脈用翼付針等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                          |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                 |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>             |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>             |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」</p> <p>5.1 漏れ</p> <p>5.2 混注部</p> <p>6.2 翼付針</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                 |
|                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                 |
|                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>5.1 漏れ<br/>5.2 混注部<br/>6.1 針管<br/>6.2 翼付針</p> |
|                                                                                                                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                            |
|                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                 |
|                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>8 生物学的安全性</p>                                 |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                 |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                                                                            |              |                                                                            |                                                                                                 |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」              |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                 |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br>7 化学的要求事項<br>8 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                           |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                 |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。<br>一 取扱いを容易にすること。            | 適用           | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                            |
| 二 必要に応じ、使用中の医療機器から                                                                                                                                                                   | 不適用          | 微生物を封入した機器では                                                               |                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|----------------------------------------------------------|
| <p>の微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                               | 適用  | ない。                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                                          |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                                          |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策</p>                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                                          |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                             |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |     |                                                                   |                                                                                                                                                             |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                             |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3222:2023「滅菌済み翼付針」<br/>9 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                        |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。                                                          | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照ら                                                                                             | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| し、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                             |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                   | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                              |            |                                                                    |                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                        | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                           | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                        |            |                                                                    |                                                                                                              |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                               |            |                                                                    |                                                                                                              |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第一百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                   | 適用         | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                        |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                    | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                              |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再</p>                                                                                                    | 適用(該当する場合) | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p>                                                    |

|                                                                                                      |    |                        |                                                                      |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------|
| 生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用 | 認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------|----------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（医薬品ペン型注入器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                            |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                   |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第 1 部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」</p> <p>5 要求事項</p> <p>7 投与量精度の決定</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                               |                                |                                                                                                                         |                                                                                                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>生体組織、細胞、体液及び検体との接触を意図した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p>               | 不適用                            | 分析機器等ではない。                                                                                                              |                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                    | 不適用                            | 汚染物質及び残留物質による危険性がある機器ではない。                                                                                              |                                                                                                                                                          |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用</p> <p>適用</p>            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム—第1部:注射針を使用する注入システム—要求事項及びその試験方法」</p> <p>5 要求事項</p> <p>7 投与量精度の決定</p> |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器</p>                                                                                                                            | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                                         |                                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                                                  |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------|---------------------------------------|
| の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                                                                                  |     |                                                  |                                       |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 不適用 | 溶出又は漏出した物質が患者及び使用者の生体組織、細胞及び体液と接触する危険性のある機器ではない。 |                                       |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     |                                                  |                                       |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | 不適用 | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。                          |                                       |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該                                                                  | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                         |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                           |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                |     |                           |  |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装                                                                                                                                                                                                                                                     | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |     |                                                                           |                                                                                                                                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                            |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                                                                                            |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                            |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                                                                                            |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                            |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                                                                            |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第1部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」</p> <p>5 要求事項</p> <p>7 投与量精度の決定</p> <p>13.3 取扱説明書</p> |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p>                                                                       |

|                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第1部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」<br>5.3 リスク分析の要求事項 |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第1部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」<br>5.3 リスク分析の要求事項 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                   | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                   | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                          | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                          | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                               |

|                                                                                                                                                                             |     |                                               |                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------|
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                                | 不適用 | いることを示す。<br>検体を取り扱う機器ではない。                    | の適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                               | 不適用 | 通常使用される他の機器、体外診断薬又は装置と電磁的干渉以外の相互干渉が生じる機器ではない。 |                                                   |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             |                                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。     | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。           |                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                            |     |                                               |                                                   |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。     | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。                    |                                                   |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                                                                    |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の適及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、                                                                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                                                     |            |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                                                                   |            |                                   |                                       |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                               | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                 |                                       |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                 |                                       |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                 |                                       |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |            |                                   |                                       |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p> |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日）                           |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                               |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                         |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                         |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用        | 外部電源に接続する機器ではない。                                                          |                                                                                               |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                               |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3226-1:2023 「注射針を</p>                   |

|                                                                                                                                                                                        |             |                                                                    |                                                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                        |             | 項目に適合することを示す。                                                      | 使用する医療用注入システム<br>－第1部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」<br>10.10 電磁妨害 (EMD) (電子機器を使用する NIS だけ)                                                                |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                 | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第1部:注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」<br>10.10 電磁妨害 (EMD) (電子機器を使用する NIS だけ) |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者 (医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用         | 感電するおそれのある機器ではない。                                                  |                                                                                                                                                          |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                         |             |                                                                    |                                                                                                                                                          |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者 (医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていないなければならない。                                                               | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                    |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていないなければならない。                                                                                            | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                          |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                  | 不適用         | 振動を発生する機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                          |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源におけ                                                                                                                                                | 不適用         | 音を発生する機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| る雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                          |     |                                               |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ず                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                              |    |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| しも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。        |    | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システムー第 1 部:注射針を使用する注入システムー要求事項及びその試験方法」</p> <p>5.3 リスク分析の要求事項</p> <p>13.3 取扱説明書</p>                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システムー第 1 部:注射針を使用する注入システムー要求事項及びその試験方法」</p> <p>5.3 リスク分析の要求事項</p> <p>13.3 取扱説明書</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システムー第 1 部:注射針を使用する注入システムー要求事項及びその試験方法」</p> <p>5.3 リスク分析の要求事項</p> <p>13.3 取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                          |    |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                                                                                           |                             | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号：令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 3226-1:2023「注射針を使用する医療用注入システム－第 1 部：注射針を使用する注入システム－要求事項及びその試験方法」</p> <p>13.3 取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                      | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号：平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号）</p>                           |

基本要件適合性チェックリスト（人工心肺用貯血槽基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていない。</p>       | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」</p> <p>4.3.1 血球損傷</p> <p>4.3.2 気泡除去性能</p> <p>4.3.3 リザーバの充填量</p> <p>4.3.4 消泡特性</p> <p>4.3.5 ボリューム表示</p> <p>4.3.6 ろ過効率</p> <p>4.3.7 初回充填許容量</p> <p>4.3.8 動的充填量</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

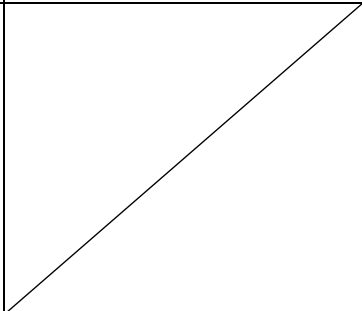
| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |
|                                                                                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |
|                                                                                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>4.2.1 血液経路の耐圧性<br/>4.2.3 コネクタ</p> |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 |                                                                           |                                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 |                                                                           |                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質（以下「汚染物質等」という。）が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                  |                      |                                                                            |                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用<br><br>適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」        |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                    | 不適用                  | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                           |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                             | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br>4.1.2 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                     |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                            |                                                                                           |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p>                  | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                             |                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|----------------------------------------------------------|
| 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそ                                                                                                                                                                                                              | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                          |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| これらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                      |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                      |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」</p> <p>4.1.1 無菌性及び非発熱性</p> <p>7 包装</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」</p> <p>4.1.1 無菌性及び非発熱性</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p>             |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                       | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                                      |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>4.2.3 コネクタ</p>                                                                                                                                                                                       |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>「人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン」の送付及び人工心肺装置等に係る「使用上の注意」の改訂について(薬食安発第 0427004 号:平成 19 年 4 月 27 日)</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」<br/>6 製造販売業者から提供する情報</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                                           | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p> <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p> <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>いることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>保守又は較正が必要な機器ではない。</p> | <p>の適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設</p>                                                                                                                                                                                                                                 | <p>不適用</p>                                                                         | <p>通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 計及び製造しなければならない。                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危                                                                                                          | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| <p>険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                                                        |     |                   |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制</p>                                                                                                                                     | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                         |     |                   |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3231:2023「人工心肺回路用貯血槽」</p> <p>6 製造販売業者から提供する情報</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（人工心肺回路用血液フィルタ等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならず、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                  | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>人工心肺回路用血液フィルタの場合<br/>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.3.1 血球損傷<br/>4.3.2 ろ過効率<br/>4.3.3 流量<br/>4.3.5 気泡除去性能</p> <p>単回使用人工心肺用除泡器の場合<br/>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.3.1 血球損傷</p> |

|  |  |  |                          |
|--|--|--|--------------------------|
|  |  |  | 4.3.3 流量<br>4.3.5 气泡除去性能 |
|--|--|--|--------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |
|                                                                                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |
|                                                                                                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.2.1 血液経路の耐圧性<br/>4.2.3 コネクタ</p> |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 |                                                                           |                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                   | 不適用 |                                                                           |                                                                                                                      |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質（以下「汚染物質等」という。）が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.1.2 生物学的安全性</p>                 |

|                                                                                                                                                                                      |     |                                                                    |                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                        |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用 | 医薬品を含有する機器ではない。                                                    |                                                                                              |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br>4.1.2 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                        |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |     |                                                                    |                                                                                              |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。<br>一 取扱いを容易にすること。            | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                         |
| 二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。                                                                                                                                 | 不適用 | 微生物を封入した機器ではない。                                                    |                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                             |                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|----------------------------------------------------------|
| 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそ                                                                                                                                                                                                              | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                          |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| これらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      |     |                                                                   |                                                                                                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」</p> <p>4.1.1 無菌性及び非発熱性</p> <p>7 包装</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」</p> <p>4.1.1 無菌性及び非発熱性</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p>             |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                       | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>4.2.3 コネクタ</p>                                                                                                                                                                                       |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>「人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン」の送付及び人工心肺装置等に係る「使用上の注意」の改訂について(薬食安発第 0427004 号:平成 19 年 4 月 27 日)</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」<br/>6 製造販売業者から提供する情報</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                         |     |                                                                                                            |                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                         |     | いることを示す。                                                                                                   | の適用」                                                                                                                                                           |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                                                             |                                                                                                                                                                |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                                                          |                                                                                                                                                                |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。                                                                        |                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医                                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                      |     |                   |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                            | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                 |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造され | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| ていなければならない。                                                                                                                                                                         |     |                            |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                          |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                          |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                          |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                          |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                          |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                          |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」</p> <p>6 製造業者から提供する情報</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（歯科充填用コンポジットレジン基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                        |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                        |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 6514:2024「歯科修復用コンポジットレジン」</p> <p>5.2.1 一般的性質</p> <p>5.2.2 操作時間（クラス 1 及びクラス 3 に適用）</p> <p>5.2.3 硬化時間（クラス 1 及びクラス 3 に適用）</p> <p>5.2.4 環境光安定性（クラス 2 に適用）</p> <p>5.2.5 光硬化深さ（クラス 2 に適用）</p> <p>5.2.6 曲げ強さ</p> <p>5.2.7 吸水量及び溶解量</p> <p>5.3 色調</p> |

|  |  |  |                                              |
|--|--|--|----------------------------------------------|
|  |  |  | 5.4 色調安定性<br>5.5 X線造影性（製造販売業者<br>が表示した場合に適用） |
|--|--|--|----------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                              |     |                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>歯科用医療機器の生物学的安全性評価の基本的考え方の一部改正について（薬生機審発0531 第5号:令和3年5月31日）の別添</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」及びJIS T 6001:「歯科用医療機器の生体適合性の評価」</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>歯科用医療機器の生物学的安全性評価の基本的考え方の一部改正について（薬生機審発0531 第5号:令和3年5月31日）の別添</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」及びJIS T 6001:「歯科用医療機器の生体適合性の評価」</p> |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                   |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                            |                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                       |               |                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                                 |               |                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないとならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないとなければならない。                    | 適用            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>歯科用医療機器の生物学的安全性評価の基本的考え方の一部改正について(薬生機審発0531 第5号:令和3年5月31日)の別添</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」及びJIS T 6001:「歯科用医療機器の生体適合性の評価」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないとならず、また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていないとなければならない。 | 適用<br><br>不適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                           | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                          |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                         | 不適用           | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                                                                                                                |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていないとなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                               | 適用            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>歯科用医療機器の生物学的安全性評価の基本的考え方の一部改正について(薬生機審発0531 第5号:令和3年5月31日)の別添</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマ</p>                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                |                                                                                                          |                                                                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                |                                                                                                          | ネジメントプロセスにおける評価及び試験」及びJIS T 6001:「歯科用医療機器の生体適合性の評価」                                       |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                  | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                     |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                |                                                                                                          |                                                                                           |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                              | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低 | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                 |                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                           |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                                                                       | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |     |                                                   |                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                          |                                                          |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                              |                                                          |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                          |                                                          |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                        |                                                          |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                   |                                                          |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                    |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                                | 医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。 |                                                          |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性   | 不適用 | 傷害に関わる物理的及び人間工学的特性をもつ機器で                          |                                                          |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                                    | 適用  | はない。                                | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。      | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。           | JIS T 6514:2024「歯科修復用コンポジットレジン」<br>5.2.7 吸水量及び溶解量 |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                   |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                      |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、校正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 意図する性能を発揮するために必要な調整、校正及び保守を行う機器ではない。 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                      |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。           |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                           |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                           |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。           |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。           |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                      |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                          |     |                   |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければ                                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| ならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。        |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |  |

|                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                   |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                   |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                   |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                   |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                   |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                   |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 6514:2024「歯科修復用コンポジットレジン」</p> <p>8.2 表示及び取扱説明書又は注意事項等情報</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用眼内レンズ挿入器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>眼内レンズ承認基準の改正について（薬生発 1002 第 1 号：平成 29 年 10 月 2 日）</p> <p>5.1 外観</p> <p>5.5 折り畳み後の形状復帰評価試験</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                     |                               |                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                             | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p>     | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>          | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                           |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されて</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p>          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                                                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                                                               |                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| いなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                |                                                                                                                               |                                                                                                                                                                  |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                   | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                                               |                                                                                                                                                                  |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                       |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                            |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                |                                                                                                                               |                                                                                                                                                                  |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器へ</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | いることを示す。                  | の適用」 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |      |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |      |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なも                                                                                                                                     | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |      |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                    |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                 |     |                                                                    |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                               |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                  |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                                                    |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>眼内レンズ承認基準の改正について（薬生発1002第1号：令和4年10月21日）                    |

|                                                                                                                                                  |     |                                                   |                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                  |     |                                                   | 平成 29 年 10 月 2 日)<br>5.5 折り畳み後の形状復帰評価試験                  |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                                | 医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。 |                                                          |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                    |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                         | JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                    |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                   | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。                    |                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                          | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                  |                                                          |

|                                                                                                                                                                         |     |                                      |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                       |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。  |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守を行う機器ではない。 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                      |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定又は診断機能を有する機器ではない。                  |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                           |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                     |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                     |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。          |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定又は診断機能を有する機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定又は診断機能を有する機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                     |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。     |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。          |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。     |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的妨害を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                        |     |                                               |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。        |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                     | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                             |     |                                               |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |  |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                        |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（家庭用電気マッサージ器等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                       |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                   |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧:圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数:振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧:吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数:もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数:たたき機能をもつ機器</p> |

|  |  |  |                                                                          |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | (6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器<br>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器<br>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器 |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30. 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                    |                                                       |                                                                                                      |                                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4                                                                                                                                                       | 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |
| 5                                                                                                                                                       | 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                      |                                                                                          |
| 6                                                                                                                                                       | 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                    |
| 7                                                                                                                                                       | 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                    |                                                       |                                                                                                      |                                                                                          |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。 |                                                                                                                                                                                    |                                                       |                                                                                                      |                                                                                          |
| 一 取扱いを容易にすること。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                    |
| 二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。                                                                                                    |                                                                                                                                                                                    | 不適用                                                   | 微生物を封入した機器ではない。                                                                                      |                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                 |                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |            |                                   |                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                 |                                       |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。          |                                       |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。              |                                       |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。          |                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全                                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                  |            |                                                                       |                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                             |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                             | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子                                              |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br>20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |

|                                                             |                           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>              | <p>適用（他のプログラムと併用する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用</p>                                                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | 及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項<br>19 異常運転<br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                   |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                    | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造                                                                                                 |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                       |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                            |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                       |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                            |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                       |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転<br>30 耐熱性及び耐火性 |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |             |                                                                    |                                                                                                                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |             | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                             |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |             |                                                                    |                                                                                                                                           |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造                                        |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                           |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                           |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッ                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                               |            |                                                                    |                                                                                                         |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                               |            | 項目に適合することを示す。                                                      | サージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書                                                                   |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                             | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                   |            |                                                                    |                                                                                                         |
| 第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                      | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                         |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                         |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                         |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                    | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                               | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                 |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                 |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                 |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19. 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び                                                                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                        |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                        |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」                                                                              |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第1号：令和5年5月23日）                                                                |
| （能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮）                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                        |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                        |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br>J55014-1 (H27) (20130605 商局)                       |

|                                                                                                                                                                                     |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |    |                                                                           | 第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>6 分類<br/>8 充電部への接近に対する保護<br/>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/>15 耐湿性等<br/>16 漏えい電流及び耐電圧<br/>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/>19 異常運転<br/>23 内部配線<br/>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                    |

|                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                          |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                          |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」                                    |

|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                       | ジターの個別要求事項<br>11 温度上昇                                                                                                                                                                                                    |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                          |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5 品質                                                                                                                                   |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                              | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5 品質                                                                                                                                   |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br>7 表示、及び取扱説明又は据付説明<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                               |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                          |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                    |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                               |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>7 表示、及び取扱説明又は据付説明</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（家庭用温熱式指圧代用器等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていない。</p>       | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                       |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                   |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧:圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数:振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧:吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数:もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数:たたき機能をもつ機器</p> |

|  |  |  |                                                                          |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | (6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器<br>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器<br>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器 |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30. 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                       |                                                                                                      |                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用（該当する場合）<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                    | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                      |                                                                                              |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                             | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                    | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                        |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                               | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                      |                                                       |                                                                                                      |                                                                                              |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>微生物を封入した機器ではない。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                 |                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |            |                                   |                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                 |                                       |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。          |                                       |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。              |                                       |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。          |                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全                                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                  |            |                                                                       |                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                             |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                             | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子                                              |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br>20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造 |

|                                                             |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>              | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用</p>                                                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | 及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項<br>19 異常運転<br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                    | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造                                                                                             |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                        |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                        |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転<br>30 耐熱性及び耐火性 |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                          |             |                                                                    |                                                                                                                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |             | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>7 表示及び取扱説明書                                             |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |             |                                                                    |                                                                                                                                           |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造                                        |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                           |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                           |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する              | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2002:2024「家庭用マッ                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                      |            | 項目に適合することを示す。                                                             | サージ器及び指圧代用器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書                                                                            |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                      | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                              | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                    | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に</p>                                                                                                                                                                        | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                 |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                 |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                 |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19. 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければなら                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイ</p>                                          |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                        |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    | イクルプロセス」                                                                                                               |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第1号：令和5年5月23日）                                                                |
| （能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮）                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                        |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                        |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br>J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)          |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>6 分類<br/>8 充電部への接近に対する保護<br/>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/>15 耐湿性等<br/>16 漏えい電流及び耐電圧<br/>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/>19 異常運転<br/>23 内部配線<br/>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                    |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込ま                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| れていなければならない。                                                                                                                        |            |                                                                    |                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                          |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                          |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体用端子 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>11 温度上昇                         |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |            |                                                                    |                                                                                                                                                |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全                                                                                              | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                |    | <p>いることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                             | <p>の適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質</p>                                                                                                                                                                    |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>5 品質</p>                                                                                                                                   |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>7 表示、及び取扱説明又は据付説明</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造                                                                                            | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生</p>                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                               |           |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>されていなければならない。</p>                                                                                                                                          |           | <p>示す。</p>                                                                   | <p>発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                                                                                             |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                              | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                               |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                    |           |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>7 表示、及び取扱説明又は据付説明</p> <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                           |           |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                       | <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                            | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |

基本要件適合性チェックリスト（電位・温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造</p> <p>温熱は</p> |

|  |  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | <p>JIS T 2008:2024「家庭用熱療<br/>法治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2002:2024「家庭用マッ<br/>サージ器及び指圧代用器」<br/>性能項目としては以下が挙げ<br/>られる。</p> <p>5.1 性能<br/>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機<br/>器<br/>(2) 振動回数: 振動機能をもつ<br/>機器<br/>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器<br/>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底<br/>面刺激機能をもつ機器<br/>(5) たたき回数: たたき機能を<br/>もつ機器<br/>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ<br/>機器<br/>(7) 移動速度: 施療部移動機能<br/>をもつ機器<br/>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機<br/>能をもつ機器</p> |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                        |    |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------|----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。<br>一 毒性及び可燃性 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>電気マッサージは<br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性 |
| 二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性                                                            | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 三 硬度、摩耗及び疲労度等                                                                        | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>温熱は                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     | <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>18 耐久性</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p>               | 不適用                          | 分析機器等ではない。                                                                                          |                                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                    | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                     |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | 不適用                          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                     |                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                        |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                           |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥                                                                                     | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                                                  |                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| <p>当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| <p>5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| <p>6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医</p>                                                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                 |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                 |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                                                                                                                             |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                   |

|                                                             |           |                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部：ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p> |
|-------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    |                                                                           | <p>の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―32 部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                      |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                      |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―211 部：家庭</p>                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | <p>用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>19 異常運転</p>                      |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                      |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                                  |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                         |     | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                             |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                         |     | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                             |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭</p> |

|                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                         |    |                                                                           | <p>用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>19 異常運転</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                    |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサー</p> |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                    |                                                                                                   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                    | 器の個別要求事項<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続                                                                  |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書           |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                    |                                                                                                   |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                   |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                   |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                 |     |                           |                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                 |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                                     |     |                           |                                                      |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)</p> <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)</p> <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                      |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。</p> <p>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                      |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                          | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           | 19 異常運転                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                                                                                                                |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日）                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—32 部：マッサージ器の個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    | 19 異常運転                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                                                                            |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>5.3 電気機器としての安全性<br>5.4 一般要求事項<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>6 分類<br>8 充電部への接近に対する保護<br>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br>15 耐湿性等<br>16 漏えい電流及び耐電圧<br>17 変圧器及びその関連回路の |

|                                                                             |    |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                             |    |                                   | <p>過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                              |    |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                     |            |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧                                                                                              | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                     |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                           |           | <p>いることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                          | <p>の適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p>                                                                                                          |

|                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                                                            | <p>ード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                               |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                  | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令</p>                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                                                            | 和6年1月12日制定)<br>5.4 火傷に対する安全性<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                      |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>     |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者（医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。）にとって、容易に理解できるものでなければならない。                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                  |
| （一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮）                                                                                                                                                                       |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器（医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。）は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                               | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                               |     |                                                                              |                                                                                                                                                                               |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                      |     | <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |     |                                                                              |                                                                                                                                                                               |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                  |     |                                                                              |                                                                                                                                                                               |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                       | 適用  | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                            | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                                         |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                       | 不適用 | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                 |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（低周波・電位・超短波組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                       |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                   |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                   |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>電位は</p> |

|  |  |  |                                                                                                                                                                                                          |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | <p>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 a) 1) タイマ</p> <p>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造</p> <p>超短波は</p> <p>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 a) 1) タイマ</p> <p>5.2 b) 家庭用超短波治療器の構造</p> |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」30 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」5.2 構造</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないとならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないとなければならない。</p>       | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないとならず、また、医療機器</p>                                                                                               | 適用(該当する場合)                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                       | 不適用                            | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                               | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                              |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                                                                                                                                  | 不適用                            | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                                   |                                                                                               |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                                                                                                                           | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                  |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                              | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                           |                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただ                                                                                                                                                                          | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                            |

|                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| し、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                           |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                                                                                                                             |                   |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用(該当する場合)</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                  |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                   |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                      |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部：ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性              | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p>                                                                                                                                  |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                |                                |                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                                   | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                         |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線</p>                                                              |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           | 28 ねじ及び接続                                                                                                        |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p>                                  |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | 5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                             |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                   |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |

|                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)</p> |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。     | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)</p> |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                           |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。）は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                    |            | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                          | の適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作                                  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア―ソフトウェアライフサイクルプロセス」                                      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について（薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日）                                                                       |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                             |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | <p>低周波、電位は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> <p>超短波は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)<br/>ただし、無線エネルギーを意図的に発生する機器については、電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p>                                                                                                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                            |            |                                                                           | <p>の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p>                             |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                            | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                           |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                              |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                     |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                          |

|                                                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月</p>                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              | 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                         |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                           |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・電位・温熱組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>電位は</p> |

|  |  |  |                                                                                                                                                        |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 a) 1) タイマ<br>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造<br><br>温熱は<br>JIS T 2008:2024「家庭用熱療法治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
|--|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
|                                                                                                 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                          |
|                                                                                                 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>18 耐久性</p>                                                              |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                      |                                                       |                                                                                                      |                                                                                        |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                              |                                                       |                                                                                                      |                                                                                        |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                    | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                  |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                      |                                                                                        |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                    | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                  |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                               | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |                                                       |                                                                                                      |                                                                                        |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性が                                                                                                                             |                                                       |                                                                                                      |                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>ある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>                     | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該</p>                                                                                                                                                                       | <p>不適用</p>                     | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                           |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                               |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                     |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                     | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                     |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。             | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                     |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | ード<br>26 外部導体接続端子                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                        |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                        |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | <p>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p>                                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                                  |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                  |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                  |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                   |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                   |            |                                                                    | 19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                              |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>低周波、電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                                                   |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有す | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                                   |            |                                                                           | 5.1 性能<br>5.2 構造                                                                                                 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                          | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第                                                                                                                                               | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                            |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければなら                                                                                                                   | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                         |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                           |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発 0523 第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                                 |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                   |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                    | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                   |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。          | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。            | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br>J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                     | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                   |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                       |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>           |           | <p>項目に適合することを示す。</p>                                         | <p>用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.3 電気機器としての安全性</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>低周波、電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                        |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                             |                   |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                              |                   | <p>項目に適合することを示す。</p>                                                      | <p>用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                            | <p>不適用</p>        | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                             | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード</p>                                                                                                        |

|                                                                                                           |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                           | <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                                                                             |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波、電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p>                                                                          |

|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            | 項<br>11 温度上昇                                                                                                                                                                                                 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                         | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当</p>                                              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付</p>                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                |    | する項目に適合することを示す。                                                       | 文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」                                                           |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                             |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                          |                      |                                                          |                                                                                                                        |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第四百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                               | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                                                                       |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                      | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第三百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>温熱は</p> |

|  |  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | <p>JIS T 2008:2024「家庭用熱療<br/>法治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2002:2024「家庭用マッ<br/>サージ器及び指圧代用器」<br/>性能項目としては以下が挙げ<br/>られる。</p> <p>5.1 性能<br/>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機<br/>器<br/>(2) 振動回数: 振動機能をもつ<br/>機器<br/>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器<br/>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底<br/>面刺激機能をもつ機器<br/>(5) たたき回数: たたき機能を<br/>もつ機器<br/>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ<br/>機器<br/>(7) 移動速度: 施療部移動機能<br/>をもつ機器<br/>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機<br/>能をもつ機器</p> |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                        |    |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------|----|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。<br>一 毒性及び可燃性 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>低周波は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>電気マッサージは<br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性 |
| 二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性                                                            | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 三 硬度、摩耗及び疲労度等                                                                        | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>温熱は                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     | <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>18 耐久性</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p>               | 不適用                          | 分析機器等ではない。                                                                                          |                                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                    | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                     |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | 不適用                          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                                     |                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                        |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                           |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥                                                                                     | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                                                  |                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| <p>当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| <p>5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| <p>6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医</p>                                                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                 |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                 |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                                                                                                                             |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-32 部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                             |           |                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部：ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭</p> |
|-------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    |                                                                           | <p>用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                             |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                             |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p>                                                       |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | <p>の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>19 異常運転</p> |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                    | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                                                                                          |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                                         |     | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                     |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |
|                                                                                                                                                                         |     | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p>            |

|                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                         |    |                                                                           | <p>の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―32 部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>19 異常運転</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                     |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の</p> |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           | 安全性—第2—32 部:マッサージ器の個別要求事項<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続                                                             |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                               |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                               |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                               |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでな                                                                                                                                                | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|------------------------------------------------------|
| ければならない。                                                                                                                                                                                                                |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                           |                                                      |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                      |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                      |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければなら</p>                                                                                                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                      |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ない。                                                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサー</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    | ジターの個別要求事項」<br>19 異常運転                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」                                                                                                                                                                                                                                  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について（薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日）                                                                                                                                                                                                                                                     |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>低周波は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—32 部：マッサー |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    | ジ器の個別要求事項<br>19 異常運転                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                               |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                               |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                                                          |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                               |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>5.3 電気機器としての安全性<br>5.4 一般要求事項<br><br>低周波は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>6 分類<br>8 充電部への接近に対する保護<br>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br>15 耐湿性等<br>16 漏えい電流及び耐電圧 |

|                                                           |    |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------|----|-----------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                           |    |                                   | <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離，沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離，沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離，沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                            |    |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                            |                   |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                        |                   | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                           | <p>不適用</p>        | <p>分析機器等ではない。</p>                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                 |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>             | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                               |

|                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                                                            | <p>項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                  | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家</p>                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                                                            | <p>庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準（令和6年1月12日制定）</p> <p>5.4 火傷に対する安全性</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                      |
| <p>2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。</p>                                                                             | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p> <p>温熱は</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準（令和6年1月12日制定）</p> <p>5.4 火傷に対する安全性</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者（医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。）にとって、容易に理解できるものでなければならない。</p>                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                         |
| （一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮）                                                                                                                                                                              |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器（医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。）は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>        |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                            |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                           |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                       | 適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号) |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・電位組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>電位は</p> |

|  |  |  |                                                                                    |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2003:2024「家庭用電気<br>治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 a) 1) タイマ<br>5.2 d) 家庭用電位治療器の構<br>造 |
|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」30 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」5.2 構造</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | <p>不適用</p>                    | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないなければならない。</p>         | <p>適用</p>                     | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造</p>                                                                                                                 | <p>適用(該当する場合)</p>             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                   | 不適用                            | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                               | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                              |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                                                                                                                                  | 不適用                            | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                                   |                                                                                               |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                                                                                                                           | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                  |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                              | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                           |                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより                                                                                                                                                                                            | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                            |

|                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|
| 安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                         |            |                                                                           |                                                                                 |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                      |                                                                                 |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                         |                                                                                 |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                 |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                 |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> |

|                                                                                                                                                             |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |            |                                                                              | 7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                        |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                      |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> |

|                                                      |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性              | 適用(他のプログラムと併用する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p>                                                                                                                                  |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                |                                |                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                                   | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                         |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           | 23 内部配線<br>28 ねじ及び接続                                                                                             |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                        |

|                                                                                                                                                                                                                        |     |                 |                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------|---------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                        |     | 項目に適合することを示す。   | 用医療機器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                            |     |                 |                                 |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)<br/>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |                                 |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                | 不適用 | 分析機器等ではない。      |                                 |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |                                 |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |                                 |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。      |                                 |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |                                 |

|                                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                    |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                    |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                    |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                    |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムの一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等                                                                                     | 適用(該当する場合) | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                                                              |

|                                                                                                                                                                                   |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                         | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                              |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                            | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                              |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                  | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                    |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                          |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                              | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                              |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用され                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                              |

|                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>る場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>               |            | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>6 分類<br/>8 充電部への接近に対する保護<br/>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/>15 耐湿性等<br/>16 漏えい電流及び耐電圧<br/>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/>19 異常下における動作<br/>23 内部配線<br/>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p>                                                                                                                        |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                             | 不適用        | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう</p>      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                    |            |                                                                    |                                                                                                                                                     |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                |            |                                                                    |                                                                                                                                                     |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                               |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                           | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体接続端子 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                       | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体接続端子 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>11 温度上昇                          |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                         |            |                                                                    |                                                                                                                                                     |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.1 性能                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              | アリングの医療機器への適用」                                                                                                                                                     |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・超短波組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>超短波は</p> |

|  |  |  |                                                                                     |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2003:2024「家庭用電気<br>治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 a) 1) タイマ<br>5.2 b) 家庭用超短波治療器の<br>構造 |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」30 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」5.2 構造</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないとならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないとなければならない。</p>       | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないとならず、また、医療機器</p>                                                                                               | 適用(該当する場合)                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                       | 不適用                            | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                               | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                              |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                                                                                                                                  | 不適用                            | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                                   |                                                                                               |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                                                                                                                           | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                  |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                              | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                           |                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただ                                                                                                                                                                          | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                            |

|                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| し、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                           |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                                                                                                                             |                   |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用(該当する場合)</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                  |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                   |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                             |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部：ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>              | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p>                                                                                                                                  |
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p>                                 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                |                                |                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                                   | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                         |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線</p>                                                              |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           | 28 ねじ及び接続                                                                                                        |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p>                                  |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | 5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                             |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                   |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。 )への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |

|                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)</p> |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。     | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)</p> |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                           |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                           |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。）は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                    |            | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                          | の適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作                                  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア―ソフトウェアライフサイクルプロセス」                                      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について（薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日）                                                                       |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                                                             |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | <p>低周波は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> <p>超短波は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)<br/>ただし、無線エネルギーを意図的に発生する機器については、電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                    | 用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>6 分類<br>8 充電部への接近に対する保護<br>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br>15 耐湿性等<br>16 漏えい電流及び耐電圧<br>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br>19 異常下における動作<br>23 内部配線<br>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁 |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                   |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度         |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                             |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                        |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 及び製造されていなければならない。                                                                                                      |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                           |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                     |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                          |

|                                                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月</p>                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              | 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                         |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                           |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                             |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                         |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                         |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>電気マッサージは</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」</p> <p>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数: 振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数: たたき機能をもつ機器</p> <p>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器</p> <p>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器</p> <p>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器</p> |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                    |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのない</p>                                | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                      |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| ものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。                                                                        |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                    |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |

| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物を封入した機器ではない。                                                           |                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取                                                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                               |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されな                                                                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ればならない。                                                                                                                                            |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                   |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                   |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                   |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                   |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                   |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | <p>安全性―第2―32部:マッサージ器の個別要求事項</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    |                                                                           | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                        |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                        |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用(他のプログラムと併用する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサー</p>                              |

|                                                                                                                                                                                |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p> <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>ジラの個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                                | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサー</p>                                  |

|                                                                                                                                                                         |             |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |             |                                                                    | ジターの個別要求事項<br>19 異常運転<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>低周波は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                                                |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |             |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造                                                                                                                                                                                                           |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用         | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                           |            |                                                                           |                                                                                                            |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)</p> <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。) <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                        | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害                                                                                                                     | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |

|                                                                                                                                    |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                              | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19. 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19. 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                     |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                             |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p>                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           | <p>の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p>                                               |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                              |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                              |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                    |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                         |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                              |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭</p> |

|                                                                                                                              |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                              |    |                                                                           | <p>用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離, 沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離, 沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                               |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p>                                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                           | <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p>                                                                                                                                                                             |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |

|                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                                                    |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                  | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                                                                                                                                                    |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止                                                             | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                     |    | <p>いることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                             | <p>の適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                               |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・温熱組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>温熱は</p> |

|  |  |  |                                                                   |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2008:2024「家庭用熱療<br>法治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                       |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>18 耐久性</p>                                                           |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                     |                       |                                                                                              |                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                           |                       |                                                                                              |                                                                                     |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないなければならない。                  | 適用                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならず、また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024 「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                       | 不適用                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                               |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                    | 適用                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024 「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                         |                       |                                                                                              |                                                                                     |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性が                                                                                                                            |                       |                                                                                              |                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>ある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>                     | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該</p>                                                                                                                                                                       | <p>不適用</p>                     | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                           |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                               |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                     |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                     | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                  |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。             | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                  |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | ード<br>26 外部導体接続端子                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                              |

|                                                       |                    |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------|--------------------|------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | <p>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p>                                                    |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                    |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                               |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                               |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                               |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                   |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                   |            |                                                                    | 19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>低周波は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                                                |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有す | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                                   |            |                                                                           | 5.1 性能<br>5.2 構造                                                                                                 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                          | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第                                                                                                                                               | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                            |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければなら                                                                                                                   | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                        |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                                |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                      |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                    | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                      |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。          | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                            |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。            | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                     | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                      |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                       |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>           |           | <p>項目に適合することを示す。</p>                                         | <p>用医療機器」<br/> 5.2 構造<br/> 5.3 電気機器としての安全性<br/> 5.4 一般要求事項</p> <p>低周波は<br/> JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/> 6 分類<br/> 8 充電部への接近に対する保護<br/> 13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/> 15 耐湿性等<br/> 16 漏えい電流及び耐電圧<br/> 17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/> 19 異常下における動作<br/> 23 内部配線<br/> 29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温熱は<br/> JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/> 6 分類<br/> 8 充電部への接近に対する保護<br/> 13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/> 15 耐湿性等<br/> 16 漏えい電流及び耐電圧<br/> 17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/> 19 異常下における動作<br/> 23 内部配線<br/> 29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                        |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                             |                   |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                              |                   | <p>項目に適合することを示す。</p>                                                      | <p>用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                            | <p>不適用</p>        | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                             | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード</p>                                                                                                        |

|                                                                                                           |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                           | <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                                                                          |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p>                                                                          |

|                                                                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                        |    |                                                                                                            | 項」<br>11 温度上昇                                                                                                                                                                                                |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                             |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当</p>                                              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付</p>                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                |    | する項目に適合することを示す。                                                       | 文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」                                                           |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                             |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                          |                      |                                                          |                                                                                                                        |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第四百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                               | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                                                                       |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                      | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第三百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（低周波・温灸組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>低周波は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 c) 家庭用低周波治療器の構造</p> <p>温灸は</p> |

|  |  |  |                                                                   |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2008:2024「家庭用熱療<br>法治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                       |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                                                         |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危</p>                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器（当該物質を含む。）の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | 不適用                          | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                              |                                                                                            |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                 | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者（当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p>        | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                                                                  |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                           | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                               |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                     | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                    |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていない。                   | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていない。                   | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に                                                     |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                       |                           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                        |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>        | <p>適用(他のプログラムと併用する場合)</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭</p>                                   |

|                                                                                                                                                                                |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p> <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                                | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器</p>                                                                |

|                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                |            |                                                                           | <p>の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> |
| <p>7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                      | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                        |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p> | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければなら</p>                                                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>ればならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p>                           |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                         | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                        |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                                |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は                                                                                                                                                                                                                     | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                       |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                   |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                   |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                         |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                              |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                   |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p>                                                                           |

|                                                                                                                              |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                              |    |                                                                           | <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                               |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                           | <p>用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2—209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は</p>                     |

|                                                                                                           |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                           | <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                                                                                                           |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>低周波は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p>                                                           |

| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月</p>                                                                                                             |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないとしない。                                                                                       |    |                                                                       | 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」                                                                                                 |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないとしない。                             | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                          |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                  |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                      |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |            |                            | 7 表示及び取扱説明書                                                      |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（電位・超短波組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造</p> <p>超短波は</p> |

|  |  |  |                                                                                     |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | JIS T 2003:2024「家庭用電気<br>治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 a) 1) タイマ<br>5.2 b) 家庭用超短波治療器の<br>構造 |
|--|--|--|-------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」30 耐熱性及び耐火性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」5.2 構造</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないなければならない。</p>         | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないならず、また、医療機器</p>                                                                                                | 適用(該当する場合)                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                       | 不適用                            | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p>                                               | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                              |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                                                                                                                                  | 不適用                            | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                                   |                                                                                               |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                                                                                                                           | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                  |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                              | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                                          |                                                                                               |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                           |                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                            |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただ                                                                                                                                                                          | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                            |

|                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| し、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                           |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                                                                                                                             |                   |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用(該当する場合)</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                  |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                   |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                      |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部：ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性       | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性              | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p>                                                                                                                                  |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                |                                |                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                                   | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                         |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | <p>適用</p>                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線</p>                                                              |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           | 28 ねじ及び接続                                                                                                        |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                        |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                         |     | 項目に適合することを示す。                                                             | 用医療機器」<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                 |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)<br/>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号: 平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号: 平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号: 平成 25 年 7 月 1 日)</p> |

|                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                    |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。     | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>超短波は<br/>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55001 (H22) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                    |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                    |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                    |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                              |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                    |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                              |

|                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていないなければならない。                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていないなければならない。                                                                         | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていないなければならない。                                                                           | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | <p>電位は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> <p>超短波は<br/>電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準<br/>J55014-1 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)<br/>ただし、無線エネルギーを意図的に発生する機器については、電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表 2. 雑音の強さに関する基準 J55011 (H27) (20130605 商局第 3 号:平成 25 年 7 月 1 日)</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されてい | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.3 電気機器としての安全性<br/>5.4 一般要求事項</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                           |            |                                                                           | <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p>                                                         |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する                                                        | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                |

|                                                                                                                        |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                           |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                     |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                              | 5.2 構造                                                                                                                                                                                                                     |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当</p>                | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付</p>                                                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             | する項目に適合することを示す。                                                              | 文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                   |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                           |

基本要件適合性チェックリスト（電位・温熱組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                               |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位療器の構造</p> <p>温熱は<br/>JIS T 2008:2024「家庭用熱療</p> |

|  |  |  |                                          |
|--|--|--|------------------------------------------|
|  |  |  | 法治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
|--|--|--|------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                      |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>18 耐久性</p>                                                          |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                       |            |                                   |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                             |            |                                   |                                       |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないとならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないとなければならない。                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていないとならず、また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていないとなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
|                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                         | 不適用        | 医薬品を含有する機器ではない。                   |                                       |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていないとなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていないとなければならない。                                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
|                                                                                                                                                                                       |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                           |            |                                   |                                       |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性が                                                                                                                              |            |                                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>ある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>                     | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該</p>                                                                                                                                                                       | <p>不適用</p>                     | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                                                           |                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                           |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                               |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                     |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                     | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。 | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。             | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | ード<br>26 外部導体接続端子                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                       |                    |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------|--------------------|------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>        | 適用(他のプログラムと併用する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|                                                       |                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>         | <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           | <p>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p>                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                   |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                              |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                              |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                              |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> |

|                                                                                                                   |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                   |            |                                                                    | 19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                          |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続<br><br>温熱は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                                               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有す | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」                                                                                                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                                   |            |                                                                           | 5.1 性能<br>5.2 構造                                                                                                 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                  | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第                                                                                                                                               | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                            |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければなら                                                                                                                   | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                       |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発 0523 第1号:令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                             |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                    | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。          | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。            | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                          |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                     | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                       |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>           |           | <p>項目に適合することを示す。</p>                                         | <p>用医療機器」<br/> 5.2 構造<br/> 5.3 電気機器としての安全性<br/> 5.4 一般要求事項</p> <p>電位は<br/> JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/> 6 分類<br/> 8 充電部への接近に対する保護<br/> 13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/> 15 耐湿性等<br/> 16 漏えい電流及び耐電圧<br/> 17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/> 19 異常下における動作<br/> 23 内部配線<br/> 29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温熱は<br/> JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/> 6 分類<br/> 8 充電部への接近に対する保護<br/> 13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧<br/> 15 耐湿性等<br/> 16 漏えい電流及び耐電圧<br/> 17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護<br/> 19 異常下における動作<br/> 23 内部配線<br/> 29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                        |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                             |                   |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                              |                   | <p>項目に適合することを示す。</p>                                                      | <p>用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                            | <p>不適用</p>        | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                |
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                             | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード</p>                                                                                                        |

|                                                                                                           |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                           | <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                                                                         |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p>                                                                          |

|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            | 項<br>11 温度上昇                                                                                                                                                                                                 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                         | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当</p>                                              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付</p>                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                |    | する項目に適合することを示す。                                                              | <p>文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                                           |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                       |                      |                                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                             |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                          |                      |                                                          |                                                                                                                        |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第四百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                               | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                                                                       |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                      | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第三百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（電位・温灸組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                               |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位療器の構造</p> <p>温灸は<br/>JIS T 2008:2024「家庭用熱療</p> |

|  |  |  |                                          |
|--|--|--|------------------------------------------|
|  |  |  | 法治療器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造<br>7 表示及び取扱説明書 |
|--|--|--|------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                      |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                                                        |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危</p>                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                      |

|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | <p>不適用</p>                   | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                              |                                                                                            |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                 | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p>        | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                                                                  |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                           | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                               |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                     | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                  |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。 | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                   |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていない。                   | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていない。                   | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に                                                     |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                              |

|                                                       |                           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | <p>適用</p>                 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                       |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>        | <p>適用(他のプログラムと併用する場合)</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部:家庭</p>                                   |

|                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     |                                   | 用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作                                                                          |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                    |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                                    |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                    |                                                                                                          |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                    |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                               |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                    |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                               |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                    |
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                                    |
|                                                                                                                                                                         |     |                                   | 電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性 |
|                                                                                                                                                                         |     |                                   | 温灸は<br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器                                                             |

|                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                |            |                                                                           | <p>の安全性―第 2―211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―209 部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第 2―211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>23 内部配線</p> <p>28 ねじ及び接続</p> |
| <p>7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                      | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                           |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p> | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に                                                                                      | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                               |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                 |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                       |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                               |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                    | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。          | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。            | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                           |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                     | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                               |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                       |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>           |           | <p>項目に適合することを示す。</p>                                         | <p>用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.3 電気機器としての安全性</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                        |           |                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                             |                   |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                              |                   | <p>項目に適合することを示す。</p>                                                      | <p>用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                            | <p>不適用</p>        | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                |
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                             | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード</p>                                                                                                        |

|                                                                                                           |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                           |    |                                                                           | <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                                                                                                                                         |
| <p>6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p>                                                                          |

|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                      |    |                                                                                                            | 項」<br>11 温度上昇                                                                                                                                                                                                |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他                                                                                                             | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                     |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものを用いる。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> |    | <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                    | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                 |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認する</p>                            | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生</p>                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                      |            |                            |                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|
| ために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                                                                                                                                |            | 示す。                        | 発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                                 |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                  |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                                 |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)                              |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)            |

基本要件適合性チェックリスト（電位・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                           |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                       |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                       |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造</p> <p>電気マッサージは</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」</p> <p>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数: 振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数: たたき機能をもつ機器</p> <p>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器</p> <p>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器</p> <p>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器</p> |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                   |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのない</p>                                | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                      |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| ものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。                                                                        |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                    |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |

| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物を封入した機器ではない。                                                           |                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取                                                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                               |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                 |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                 |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性ー第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    |                                                                           | <p>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                         |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                         |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用(他のプログラムと併用する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用</p>                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                |                                          |                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p> <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p>                                | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用</p>                                                                                           |

|                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |            |                                                                           | 及びこれに類する電気機器の<br>安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                                                                                                                |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009：2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209：2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32：2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009：2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                     |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009：2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                                               |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                          |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられて                                                                                                                                                                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p>                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| いなければならない。                                                                                                                                                                          |            | 項目に適合することを示す。                                                      | JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                 |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                       |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>5.3 電気機器としての安全性<br>5.4 一般要求事項<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭                      |

|                                                                                                                              |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                              |    |                                                                           | <p>用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                               |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                    | 20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度                                                                                                                          |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                             |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                             |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体接続端子<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード |

|                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                    |    |                                                                           | 26 外部導体用端子                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                                                    |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                  | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              | アリングの医療機器への適用」                                                                                                                                                     |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（電位・エアマッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                           |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                       |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                       |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>電位は<br/>JIS T 2003:2024「家庭用電気治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 a) 1) タイマ<br/>5.2 d) 家庭用電位治療器の構造</p> <p>エアマッサージは</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>JIS T 2002:2024「家庭用マッサージ器及び指圧代用器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数: 振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数: たたき機能をもつ機器</p> <p>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器</p> <p>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器</p> <p>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器</p> |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                   |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのない</p>                                | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                      |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| ものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。                                                                        |                                                       |                                                                                              |                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用                                                   | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                    |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                              |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用                                                    | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造 |

| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物を封入した機器ではない。                                                           |                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取                                                                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                               |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                        |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                        |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                        |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                        |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                        |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>        |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-209 部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |    |                                                                           | <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                |                    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                |                    |                                                                           | <p>5.2 構造</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>エアマッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                   |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                   |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性        | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>エアマッサージは</p>                                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                  |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                                                                               |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                               |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                               |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>エアマッサージは</p> |

|                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |            |                                                                           | JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転<br>30 耐熱性及び耐火性                                                                                                                                                                                                                            |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                     |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                                               |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければなら                                                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>ればならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p>                           |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                         | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                          |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられて                                                                                                                                                                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は</p>                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| いなければならない。                                                                                                                                                                          |            | 項目に適合することを示す。                                                      | JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br><br>エアマッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>19 異常運転 |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                 |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                 | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                       |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                           |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br>5.3 電気機器としての安全性<br>5.4 一般要求事項<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭                      |

|                                                                                                                              |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                              |    |                                                                           | <p>用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>エアマッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                               |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>電位は</p> <p>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                    | 20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度<br><br>エアマッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>20 安定性及び機械的危険<br>21 機械的強度                                                                                                                          |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                             |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                             |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>電位は<br>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—209部:家庭用電気治療器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード<br>26 外部導体接続端子<br><br>エアマッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br>25 電源接続及び外部可とうコード |

|                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                    |    |                                                                           | 26 外部導体用端子                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>電位は<br/>JIS C 9335-2-209:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-209部：家庭用電気治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>エアマッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p>                                                    |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                         |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                  | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p>                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                              |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              | アリングの医療機器への適用」                                                                                                                                                     |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（温熱・温灸組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>JIS T 2008:2024「家庭用熱療法治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                  |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                             |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>18 耐久性</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危</p>                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | <p>不適用</p>                   | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                                              |                                                                                            |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                 | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                    | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                 |                              |                                                                                                     |                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p>        | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                                                                  |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                  |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                           | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                             |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                   | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                |            |                                                                              |                                                                                                                                                                 |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                               | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第 2-211 部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p>                                                                                 |

|                                                             |           |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                             |           |                                                                                                            | <p>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器ー第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性ー第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)</p> <p>5.4 火傷に対する安全性</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器ー第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性ー第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>15 耐湿性等</p>       |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                          |

|                                                                              |                    |                                                                           |                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                               | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                      | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                         | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                               |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                 | 不適用                | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                          |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                          |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                             |

|                                                                                                                                                                         |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                                                             |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>19 異常下における動作<br>30 耐熱性及び耐火性                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造<br><br>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>23 内部配線<br>28 ねじ及び接続 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.1 性能<br>5.2 構造                                                                                          |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                           |            |                                                                           |                                                                                                            |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                               | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)</p> <p>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)</p> <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。) <p>への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                        | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害                                                                                                                     | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |

|                                                                                                                                       |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                    | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                            |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                                                                    |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                          |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                                                                                                                      |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器の一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.3 電気機器としての安全性</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                           | 19 異常下における動作<br>23 内部配線<br>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁                                                                                                                                                        |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                      |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                      |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p>                                                          |

|                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                        |    |                                                                                                            | ード<br>26 外部導体接続端子                                                                                                                                                                                  |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p>                                |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>11 温度上昇</p>                                                             |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                             |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                    |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)</p> <p>5.4 火傷に対する安全性</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                       |    | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                             | 日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br>5.4 火傷に対する安全性<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                              |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者（医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。）にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                            |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |    |                                                                       |                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器（医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。）は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                     |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（温熱・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>温熱は<br/>JIS T 2008:2024「家庭用熱療法治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2002:2024「家庭用マッ</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>サージ器及び指圧代用器」</p> <p>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数: 振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数: たたき機能をもつ機器</p> <p>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器</p> <p>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器</p> <p>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器</p> |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                            | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>18 耐久性</p>                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                      |            |                                   |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                      |            |                                   | 電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用<br>及びこれに類する電気機器の<br>安全性―第2―32部:マッサー<br>ジ器の個別要求事項」<br>30 耐熱性及び耐火性 |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。               | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                                                                       |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
|                                                                                                                                                                                      | 不適用        | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                                                 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用        | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                |                                                                                                       |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用         | 医薬品を含有する機器ではない。                   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
|                                                                                                                                                                                      |            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                   |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                              |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                              | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低 | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                                                  |                                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                           |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                                                                       | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-211 部:家庭</p>                                                 |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |    |                                                                                                            | <p>用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                                    |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)</p> <p>5.4 火傷に対する安全性</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |

|                                                             |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

|                                                              |                    |                                                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------|--------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                      | 適用（他のプログラムと併用する場合） | <p>項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                         | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>                                                                                                                                                                                    |
| 七 検体を誤認する危険性                                                 | 不適用                | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                               |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性 | 適用                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p> | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                        | <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p>          |

|                                                                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p>                    |

|                                                                                                                                                                                                                      |     |                 | 7 表示及び取扱説明書 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------|-------------|
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                          |     |                 |             |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)<br/>は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |             |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                              | 不適用 | 分析機器等ではない。      |             |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |             |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |             |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。      |             |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。 |             |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければなら                                                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサ</p>                                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           | イクルプロセス」                                                                                                                                                                                                                                        |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について（薬生機審発0523第1号：令和5年5月23日）                                                                                                                                                                                           |
| （能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮）                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければなら                                                                                                                                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                    |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ない。                                                                                                                                                                                |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていないといけない。                                                                                      | 適用 | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1 (H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないといけない。                                                                                                               | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていないといけない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.3 電気機器としての安全性</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保</p> |

|                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                            |            |                                                                           | <p>護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p>                                                                                                                                                                                         |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>温熱は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>20 安定性及び機械的危険</p> <p>21 機械的強度</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                    |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコ</p>                  |

|                                                                                                                        |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                        |    |                                                                                                            | ード<br>26 外部導体用端子                                                                                                                                                                                                                           |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                     | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温熱は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2－32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>11 温度上昇</p> |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                             |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                      | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                          |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温熱は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令</p>                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                              | 和6年1月12日制定)<br>5.4 火傷に対する安全性<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                      |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を                                                                                                                         | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                            | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                       |                                                                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 定めておかなければならない。                                                                                                                                                                                       |                      | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                      |                                                                       |                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書 |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                      |                                                                       |                                                                                                                                                         |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                            | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                          |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                         |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。              | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)                          |

基本要件適合性チェックリスト（温灸・電気マッサージ組合せ家庭用医療機器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>温灸は<br/>JIS T 2008:2024「家庭用熱療法治療器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2002:2024「家庭用マッ</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>サージ器及び指圧代用器」</p> <p>性能項目としては以下が挙げられる。</p> <p>5.1 性能</p> <p>(1) 空気圧: 圧迫機能をもつ機器</p> <p>(2) 振動回数: 振動機能をもつ機器</p> <p>(3) 負圧: 吸引機能をもつ機器</p> <p>(4) もみ回数: もみ機能、円柱底面刺激機能をもつ機器</p> <p>(5) たたき回数: たたき機能をもつ機器</p> <p>(6) 揺動回数: 揺動機能をもつ機器</p> <p>(7) 移動速度: 施療部移動機能をもつ機器</p> <p>(8) 自転回数: 円柱側面刺激機能をもつ機器</p> |
|--|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                   |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                            | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                                    |

|   |                                                                                                                                                                                    |            |                                                                    |                                                                          |
|---|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|
| 2 | 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。               | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                          |
| 3 | 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                    |
| 4 | 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                    |
|   |                                                                                                                                                                                    | 不適用        | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。                | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>5.2 構造                                    |
| 5 | 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用        | 医薬品を含有する機器ではない。                                                    |                                                                          |
| 6 | 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                    |
| 7 | 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及                                                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                                                                           | 5.2 構造                                                                                                                                          |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                |                                                                                                                                           |                                                                                                                                                 |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                        | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用                            | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                                                  |                                                                                                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用                            | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                                                                                                  |                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                           |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                         |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                               | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                  | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                  |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                   |                                                                                                                                                                                  |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                              |                                                                                                                                                                                  |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                               |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p>               |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第 2-211 部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>25 電源接続及び外部可とうコード</p> <p>26 外部導体接続端子</p> |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                             |    |                                                                                                                                             | <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保(火傷)に関する自主基準」(令和6年1月12日制定)<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2—32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険</p> |

|                                                             |                 |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------|-----------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | 適用              | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>21 機械的強度</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造<br/>5.4 一般要求事項<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>15 耐湿性等</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | 適用              | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | 適用              | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>              | 適用(他のプログラムと併用する | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                       |     |                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                       | 場合) | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |                                                                                                 |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>      |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                          | 不適用 | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                 |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p>      |

|                                                                  |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                               |    |                                                                           | <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作<br/>30 耐熱性及び耐火性</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転<br/>30 耐熱性及び耐火性</p>                                                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>23 内部配線<br/>28 ねじ及び接続</p> |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。               | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p>                                                                                                                                                                                                                      |

|                                                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                  | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.1 性能</p> <p>5.2 構造</p>      |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                  |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危</p>                                                                                                          | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                     |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| <p>険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                                                    |     |                   |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制</p>                                                                                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                         |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                    | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                            | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                   |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていないなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていないなければならない。 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性－第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていないなければならない。                                                                                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                   |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係                                  | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発 0523 第1号：令和5年5月23日)                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                       |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>19 異常下における動作</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>19 異常運転</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                          | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                           |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                     | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                           |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                           | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                             | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                                                        | 電気用品の技術上の基準を定める省令の解釈の全部改正について 別表第十二 国際規格等に準拠した基準 表2. 雑音の強さに関する基準 J55014-1(H27) (20130605 商局第3号:平成25年7月1日)                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                     |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>5.2 構造</p> <p>5.3 電気機器としての安全性</p> <p>5.4 一般要求事項</p> <p>温灸は</p> <p>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常下における動作</p> <p>23 内部配線</p> <p>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁</p> <p>電気マッサージは</p> <p>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部：マッサージ器の個別要求事項」</p> <p>6 分類</p> <p>8 充電部への接近に対する保護</p> <p>13 動作温度での漏えい電流及び耐電圧</p> <p>15 耐湿性等</p> <p>16 漏えい電流及び耐電圧</p> <p>17 変圧器及びその関連回路の過負荷保護</p> <p>19 異常運転</p> |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |            |                                                                           | 23 内部配線<br>29 空間距離、沿面距離及び固体絶縁                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.2 構造</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>20 安定性及び機械的危険<br/>21 機械的強度</p> |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

|                                                                                                          |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。             | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は<br/>JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-211部:家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体接続端子</p> <p>電気マッサージは<br/>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性—第2-32部:マッサージ器の個別要求事項」<br/>25 電源接続及び外部可とうコード<br/>26 外部導体用端子</p> |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>温灸は</p>                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                         |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                    |    | 項目に適合することを示す。                                                                                              | JIS C 9335-2-211:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―211部：家庭用熱療法治療器の個別要求事項」<br>11 温度上昇<br><br>電気マッサージは<br>JIS C 9335-2-32:2023「家庭用及びこれに類する電気機器の安全性―第2―32部：マッサージ器の個別要求事項」<br>11 温度上昇                                  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                              |    |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                       | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p>            |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>5.1 性能<br/>5.2 構造</p> <p>温灸は<br/>日本ホームヘルス機器協会「家庭用熱療法治療器の安全確保（火傷）に関する自主基準」（令和6年1月12日制定）<br/>5.4 火傷に対する安全性<br/>7 表示及び取扱説明書</p> |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを                                            | 適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                                                     |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                                                                                            |    | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                    | JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br>7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                                                 |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |    |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                            |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」<br/>7 表示及び取扱説明書</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p>                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                              | 7 表示及び取扱説明書                                                                                                                                                        |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 2009:2024「組合せ家庭用医療機器」</p> <p>7 表示及び取扱説明書</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                             |                                                                              |                                                                                                                                                                    |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                          | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                            | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                              |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                         | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                                     |                                                                                                                                                                    |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>              | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                              |

基本要件適合性チェックリスト（筋電計電極基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 導電率<br/>JIS C 3002:1992「電気用銅線及びアルミニウム線試験方法」</p> <p>6. 導電率<br/>(1) 電気抵抗の測定</p> <p>2) 引抜強さ<br/>JIS T 3101:1979「注射針」</p> <p>6.6 引抜試験</p> <p>3) 曲げ強さ<br/>JIS T 3101:1979「注射針」</p> <p>6.5 曲げ試験</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 不適用 | 通常の使用手順の中で物質又はガスと同時に使用することを意図した機器ではない。                                    |                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                                                                  |                      |                                                                           |                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用                  | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                    | 不適用                  | 医薬品を含有する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                             | 適用                   | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用                   | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p>                 | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p>                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                                                                             |                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                             |                                                                                                              |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                             |                                                                                                              |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                            |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                 |            |                                   |                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                   | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                      | 適用（滅菌品の場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。         | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                      | 適用（滅菌品の場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。         | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                   | 適用（滅菌品の場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別                                                                                                                                       | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                         |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| できるようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                        |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                        |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                            |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                        |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                           | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                             |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                       | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p>                                                                                                                   |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                       | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                                                                                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                           |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。           | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 不適用 | 通常の使用状態で材料、物質及びガスが接触する機器ではない。       |                                                                                                                       |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。      |                                                                                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                                                                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                                                                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                                                                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                                                                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。 |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。 |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                        |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                    | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                               |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |

基本要件適合性チェックリスト（分娩監視装置等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用/不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるように設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                  |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                              |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                              |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合していることを示す。</p>    | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。<br/>（接続を意図する胎児頭皮用電極、子宮用カテーテル、トランスジューサ等を分娩監視装置に接続したとき）</p> <p>1) JIS T 1303:2018「分べん（娩）監視装置」</p> <p>8.1 超音波探触子の駆動周波数</p> <p>8.6 心拍数計数部</p> <p>8.6.1 心拍数計測性能</p> <p>8.8 外測陣痛変換器</p> <p>8.8.1 感度</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | <p>8.8.2 温度ドリフト</p> <p>8.9 子宮内圧変換器</p> <p>8.9.1 感度</p> <p>8.9.2 温度ドリフト</p> <p>8.13 警報発生機能<br/>(警報機能を有している場合)</p> <p>8.14 テレメータ機能(テレメータ機能を有している場合)</p> <p>2) 血圧測定機能(測定機能を有している場合)<br/>JIS T 1115:2023「非観血式電子血圧計」<br/>201.12.1.102 環境条件による圧力表示誤差<br/>201.106 臨床性能試験による血圧測定の誤差<br/>201.11.8.101 停止操作<br/>201.12.1.104 正常状態の最大圧力</p> <p>3) パルスオキシメータ計測<br/>(測定機能を有している場合)<br/>JIS T 80601-2-61:2014「医用電気機器—第2-61部：パルスオキシメータの基礎安全及び基本性能に関する個別要求事項」の以下項目を参照)について、パルスオキシメータ用テストの接続を意図するプローブの光学系に装着して、プローブと本体の試験を行い評価を行う。このパルスオキシメータ用テストは、赤色と赤外色の脈動率の比(R)と動脈血のSaO<sub>2</sub>との一定の相関関係に基づきSpO<sub>2</sub>(経皮的動脈血酸素飽和度)と、脈拍数を発生させるものであること。なお、試験はパルスオキシメータ用テストをプローブに光学的に接続する方法を記載したが、接続を意図するプローブ及び本体に同一性があれば、テストを本体に直接電氣的に接続して試験しても良い。</p> <p>○SpO<sub>2</sub>測定精度</p> <p>201.12.1.101 パルスオキシメータのSpO<sub>2</sub>精度</p> <p>201.12.1.102 体動がある状態</p> |
|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|  |  |  |                                                                                                                            |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | <p>での精度</p> <p>201. 12. 1. 103 低かん（灌）流<br/>における精度</p> <p>○脈拍数測定精度（本機能を有<br/>している品目のみに適用）</p> <p>201. 12. 1. 104 脈拍数の精度</p> |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                      |               |                                                                     |                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|---------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用           | 医薬品を含有する機器ではない。                                                     |                                                                                                                   |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                             |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                       |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |               |                                                                     |                                                                                                                   |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用            | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                                                                    |                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                    |                                                                                                              |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                                    |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                             |                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用                  | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用                  | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。        |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 適用（滅菌状態で供給するものを含む場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 適用（滅菌状態で供給するものを含む場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（滅菌状態で供給するものを含む場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                                                                                                                         | 不適用                  | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。    |                                                                                                         |

|                                                                                                                                                  |                          |                                                                    |                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                   |                          |                                                                    |                                                                                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 適用（滅菌／非滅菌の両方を販売する物を含む場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                              |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |                          |                                                                    |                                                                                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                        |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)                                                                      |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                        |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器－第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:ユーザビリティ」 |

|                                                              |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器－第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 1115:2023「非観血式電子血圧計」</p> <p>201.12.1.102 環境条件による圧力表示誤差</p> <p>201.11.8.102A 電源(商用)電圧変動</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                         |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                         |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                         |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                         | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                                                                                                                                                                                |
| 七 検体を誤認する危険性                                                 | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                         |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性 | 不適用 | 保守又は較正が可能な機器である。                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                                                      |                                                                                                   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。                                  | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                            | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                    |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                    | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                             |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                                                      |                                                                                                   |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)<br><br>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                           |                                                                                                   |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                           |                                                                                                   |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されな                                                                                                                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                    | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                         |     |                           |                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|------------------------------------------------|
| ればならない。                                                                                                                                                                                                                 |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                             |     |                           |                                                |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。           |                                                |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                |                                                |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                    |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                    |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器ー第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア-ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>      |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                          | 医療機器の基本要件基準第 12 条第 3 項の適合性の確認について (薬生機審発 0523 第 1 号：令和 5 年 5 月 23 日)                                                                             |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                                                                    |                                                                                                                                                  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                    |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                         |                                                                                                                                                  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                         |                                                                                                                                                  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」<br><br>JIS T 1115:2023「非観血式電 |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                    | 子血圧計」<br>201.17 ME 機器及び ME システムの電磁両立性<br>202 電磁両立性－要求事項及び試験                                                                                                                                                 |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害－要求事項及び試験」<br><br>JIS T 1115:2023「非観血式電子血圧計」<br>201.17 ME 機器及び ME システムの電磁両立性<br>202 電磁両立性－要求事項及び試験 |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                                                                                                            |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                                                    |                                                                                                                                                                                                             |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                                                                                                            |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                                                                                                             |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可                                                                                      | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                       |            |                                                                    |                                                                                                        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                 |            |                                                                    |                                                                                                        |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。    | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                              | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                  |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                          | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                    | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                         |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                            |            |                                                                    |                                                                                                        |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                     | 適用         | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）<br><br>JIS T 1303:2018「分べん（婉）監視装置」<br>9.2.1 超音波出力 |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 1303:2018「分べん（婉）監視装置」<br>9.2.1 超音波出力                |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 1303:2018「分べん（婉）監視装置」<br>10. 表示                     |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                                                                                                                                                     |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                        |     |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確                                                                                                                                           | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                   | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月                                                                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                                                                      |                       |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                                                                              |                       |                                                          | 20 日)                                                                                                                          |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                   | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用 (該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号) |

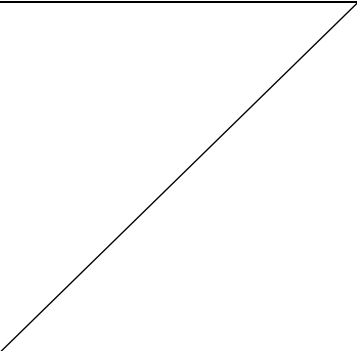
基本要件適合性チェックリスト（単回使用胆管造影用針基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                       |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                              |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                          |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                          |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p> <p>5.5.4 引張強さ</p> <p>5.5.5 漏れ</p> <p>5.5.6 弾性</p> <p>5.5.7 曲げ強さ</p> <p>5.6.2 引張強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」<br/>7 生物学的安全性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」<br/>7 生物学的安全性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」<br/>5.3 針管の材料<br/>5.5.4 引張強さ<br/>5.5.5 漏れ<br/>5.5.6 弾性<br/>5.5.7 曲げ強さ<br/>5.6.2 引張強さ</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>不適用</p>                    | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚</p>                                                   | <p>適用</p>                     | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                        |              |                                                                            | 7 生物学的安全性<br>9 エンドトキシン                                                                             |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                 |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                    |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」<br>6 化学的要求事項<br>7 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                    |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用           | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                           |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <p>不適用</p>           | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                          |                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                 |             |                                                                   |                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |             |                                                                   |                                                                                                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                   | 不適用         | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                      | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p> <p>8 無菌性の保証</p> <p>10.1 一次包装</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                      | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p> <p>8 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p>                  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                   | 適用（滅菌品の場合）  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                               |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前                                                                                                                                       | 適用（未滅菌品の場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年                                                                                                                                           |

|                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                   |            |                                                                           | 厚生労働省令第 169 号)                                                                                                        |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                   | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p> <p>10 包装</p> <p>11 表示</p>             |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                |            |                                                                           |                                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」</p> <p>5.5.3 適用ガイドワイヤ</p> <p>5.5.5 漏れ</p> |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>          |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                 |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニア</p>                            |

|                                                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>アリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                          |                                                                                                                             |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                             |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                         |                                                                                                                             |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。                                       |                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                         | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                          |     |                   |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければ                                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| ならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3307:2013「滅菌済み胆管造影用針」<br/>5.5.3 適用ガイドワイヤ<br/>11 表示</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用自動ランセット基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                          |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                      |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                      |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>5.1 材料</p> <p>5.2 外観及び清浄度</p> <p>5.3 せん（穿）刺針の針先又は刃面</p> <p>5.4 自動ランセットの設計</p> <p>5.5 引抜強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |                       |                                                                           |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>7. 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>7. 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                       |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用                   | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>7. 生物学的安全性</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連                                                     | <p>不適用</p> <p>不適用</p> | <p>通常の使用手順の中で物質又はガスと同時に使用することを意図した機器ではない。</p> <p>医薬品の投与を意図した機</p>         |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                    |                                | 器ではない。                                                                                       |                                                                                                                         |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                         | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                    | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>7. 生物学的安全性</p>                      |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 不適用                            | 偶発的にある種の物質が侵入又は浸出することにより発生する危険性のある機器ではない。                                                    |                                                                                                                         |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                        |                                  |                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>適用（該当する成分を含む場合）</p> | <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>生物由来原料基準（平成 15 年厚生労働省告示第 210 号）</p> |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>             | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |                                        |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化によ</p>                                                                                                                   | <p>不適用</p>             | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |                                        |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                   |                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| り性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                   |     |                                                                   |                                                                                                                                                                     |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                     |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>6. 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」</p> <p>6. 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                                                 |                                                                                                                                                                     |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                        |                                                                                                                                                                     |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                      |                               |                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                                              | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                       |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                                          | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」<br/>9 表示</p>                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                          | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                       |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                                            |     | スク管理が計画・実施されていることを示す。               | クマネジメントの医療機器への適用」                     |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有す                                                       | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                                   |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的の                                                                                                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                           |     |                   |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| ために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                            |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源におけ                                                                                                                                             | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| る雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                          |     |                                               |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ず                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                        |    |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| しも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                  |    | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器―第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |    |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3257:2013「単回使用自動ランセット」<br/>9 表示</p>               |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                           |    |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                       | 適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                          | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                                |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用（該当する場合）<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 38 号）<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 135 号） |

基本要件適合性チェックリスト（経腸栄養ポンプ用消化器用ストップコック等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                                                            |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                        |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                        |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>①ポンプ用経腸栄養延長チューブ<br/>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>5.2 引張強さ<br/>5.3 気密性<br/>5.4 コネクタ<br/>5.5 経腸栄養三方活栓（付いている場合）</p> <p>②経腸栄養ポンプ用消化器用ストップコック<br/>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」</p> |

|  |  |  |                                     |
|--|--|--|-------------------------------------|
|  |  |  | 5.3 気密性<br>5.4 コネクタ<br>5.5 経腸栄養三方活栓 |
|--|--|--|-------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>7 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>7 生物学的安全性</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                  |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                               |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>7 生物学的安全性</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連                                                     | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                         |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                    |                                | いることを示す。                                                                                     | の適用」                                                                                                                    |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                         | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」</p> <p>7 生物学的安全性</p>                        |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 不適用                            | 偶発的にある種の物質が侵入又は浸出することにより発生する危険性のある機器ではない。                                                    |                                                                                                                         |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                                  |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------------|--|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p> | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p> | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化によ</p>                                                                                                                   | <p>不適用</p> | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |  |

|                                                                                                                                                                            |             |                                                                     |                                                                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|---------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| り性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                   |             |                                                                     |                                                                                                                                                                |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用         | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>   | <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>6 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>   | <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>6 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（滅菌品の場合）  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                         | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                           |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（未滅菌品の場合） | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>8 包装</p>                                                        |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別                                                                                                                  | 適用          | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                          |

|                                                                                                                                                                                                              |                                          |                                                                                                             |                                                                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| できるようにしなければならない。                                                                                                                                                                                             |                                          | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                                                   | JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br>9 表示                                                                                                              |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                 |                                          |                                                                                                             |                                                                                                                                                  |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                | 適用                                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br>5 要求事項<br>5.4 コネクタ                                                   |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                            | 適用                                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)<br><br>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br>9 表示 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                            | 適用                                       | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                           | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                            |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性<br><br>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」    |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                           |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。           | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                   |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」             |

| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線</p>                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                   |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。      |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                               |     |                                               |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                       | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                       | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                               |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                  | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できる | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ものでなければならない。                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                        |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                        |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                        |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                        |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>関連する安全対策に関する通知の必要な情報が提供されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>添付文書<br/>経腸栄養用輸液ポンプの自主点検について(医薬安発 0613002号:平成14年6月13日)</p> <p>JIS T 3264:2018「経腸栄養延長チューブ」<br/>9 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                        |     |                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところ                                                                                                     | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                                                                                                    | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| に従って収集されなければならない。                                                                                                                                                                                    |                      |                                                          |                                                                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

# JIS T 0601-1を引用する電動式製品認証基準 基本要件適合性チェックリスト

厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成 17 年厚生労働省告示第 112 号）別表 3 の 414～416、430～431、438、463、465～469、478、480

## 基本要件適合性チェックリスト

### 第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(設計)</p> <p>第一条 医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。)は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者(当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。)及び第三者(当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。)の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>(リスクマネジメント)</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者(以下「製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理</p>                                           | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                          |    |                                                                             |                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない。医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、既存品との同等性を示す。</p>                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>既存品と性能について同等性が確保されていることを示す資料</p>                             |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>不適用</p>                                    | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | <p>適用（該当する場合）</p>                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                       |

|             |                                                                                                                                                                                    |            |                                   |                                                      |
|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|------------------------------------------------------|
| 4           | 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                |
|             |                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1：「医用電気機器—第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」       |
|             |                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                |
| 5           | 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器（当該物質を含む。）の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用        | 医薬品を含有する機器ではない。                   |                                                      |
| 6           | 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                |
|             |                                                                                                                                                                                    |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1：「医用電気機器—第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」       |
| 7           | 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                |
|             |                                                                                                                                                                                    |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1：「医用電気機器—第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」       |
| (微生物汚染等の防止) |                                                                                                                                                                                    |            |                                   |                                                      |
| 第八条         | 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者（当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。                                |            |                                   |                                                      |
|             | 一 取扱いを容易にすること。                                                                                                                                                                     | 適用         | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号） |
|             | 二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実                                                                                                                                                | 不適用        | 微生物を封入した機器ではない。                   |                                                      |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                                                                     |                                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用        | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                            |                                                                                                                         |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用        | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                            |                                                                                                                         |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 不適用        | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                           |                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                                                                           |            |                                                                     |                                                                                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> |            |                                                                     |                                                                                                                                                                      |
| <p>5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                                      | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                      |
| <p>6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。</p>                                         | 適用（該当する場合） | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>          | <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日）</p> <p>JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。</p>                                                                                                         | 適用（該当する場合） | <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>          | <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日）</p> <p>JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。</p>                                                                                                                                                                      | 適用（該当する場合） | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                    |

|                                                                                                                                                    |            |                                                                    | 能に関する一般要求事項                                                                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                              |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」         |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」         |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性   | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |

|                                                             |                   |                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p>         | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器－第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器－第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:ユーザビリティ」</p> |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>       | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                     |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>       | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>              | <p>適用（該当する場合）</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <p>六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性</p>                                 | <p>適用</p>         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                     |
| <p>七 検体を誤認する危険性</p>                                         | <p>不適用</p>        | <p>検体を取り扱う機器ではない。</p>                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |

|                                                                                                                                                                         |            |                                   |                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|------------------------------------------------|
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 五 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 六 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
|                                                                                                                                                                         |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 七 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                   |                                                |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないと認められる。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
|                                                                                                                                                                         |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていないと認められる。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、               | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                |

|                                                                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                    |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                 |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                          | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                               | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                               | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                    |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。                           | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                    |

|                                                                                                            |            |                                                       |                                                                   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| 当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。                                                |            |                                                       |                                                                   |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。 | 不適用        | 放射線を照射する機器ではない。                                       |                                                                   |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                      | 不適用        | 分析機器等ではない。                                            |                                                                   |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                            | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                             | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                    |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。      | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                             | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                    |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                     |                                                                   |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。         | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                     |                                                                   |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                     |                                                                   |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                      |            |                                                       |                                                                   |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設            | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                             |            | 項目に適合することを示す。                                                             | 一第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項                                                                          |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア—ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                              |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器</p>                           |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                     |            | 項目に適合することを示す。                                                             | －第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項                                                                                                |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用        | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2：「医用電気機器－第1-2部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則：電磁妨害－要求事項及び試験」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2：「医用電気機器－第1-2部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則：電磁妨害－要求事項及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                                                           |                                                                                                                          |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用（該当する場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1：「医用電気機器－第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                          |

|                                                                                                                                     |            |                                                                           |                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                       |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                         |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                            |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                            |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                            |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                            |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                            |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

# JIS T 0993-1を引用する単回使用製品認証基準 基本要件適合性チェックリスト

厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器（平成 17 年厚生労働省告示第 112 号）別表 3 の 417～429、432～437、439～462、464、470～477、479、481

## 基本要件適合性チェックリスト

### 第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(設計)</p> <p>第一条 医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。)は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者(当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。)及び第三者(当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。)の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>(リスクマネジメント)</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者(以下「製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理</p>                                           | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                          |    |                                                                             |                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない。医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、既存品との同等性を示す。</p>                   | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>既存品と性能について同等性が確保されていることを示す資料</p>                             |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |            |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用（該当する場合）                                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>不適用</p> <p>適用（該当する場合）</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用（該当する場合）                                                                         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用（該当する場合）                                                                         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用（該当する場合）</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |            |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用        | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用        | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。）は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用        | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度（反復性及び再現性を含む。）並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |            |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |            |                                               |                                       |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用        | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |                                       |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 感電するおそれのある機器ではない。                             |                                       |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |            |                                               |                                       |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用        | リスクとなる振動を発生する機器ではない。                          |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用        | リスクとなる音を発生する機器ではない。                           |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用        | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |

|                                                                                                                                                                                                     |            |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |            |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |            |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（核医学装置ワークステーション等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                          |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                 |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                             |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                             |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>以下の項目が設計仕様を満足することを示す。</p> <p>(1) 画像や情報の処理機能</p> <p>(2) 画像表示機能</p> <p>(3) 外部装置との入出力機能</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |           |                                |                                                                                                                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用（可燃性のみ） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。      | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部：安全性要求事項」</p> <p>6 電氣的要因による火災<br/>附属書 S 耐熱性及び耐火性の試験</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 不適用       | 生体組織、細胞、体液及び検体との接触を意図した機器ではない。 |                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                        | 適用        | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。      | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部：安全性要求事項」</p> <p>5.6.5.2 腐食<br/>附属書 N 電気化学的電位</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>       |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用       | 分析機器等ではない。                     |                                                                                                                                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危                                                                                          | 不適用       | 汚染物質及び残留物質による危険性がある機器ではない。     |                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                             |                       |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>陰性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>                                                                                                 |                       |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | <p>不適用</p> <p>不適用</p> | <p>通常の使用手順の中で各種材料、物質及びガスと同時に使用することを意図した機器ではない。</p> <p>医薬品の投与を意図した機器ではない。</p> |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                        | 不適用                   | <p>医薬品を含有する機器ではない。</p>                                                       |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                 | 不適用                   | <p>溶出又は漏出する物質を含む機器ではない。</p>                                                  |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                     | 適用                    | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                             | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>6.4.8.3.3 上部開口及び上部開口の特性</p> <p>附属書 P.2 外部からの物質の混入及び混入の結果に対するセーフガード</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                 |                       |                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性が</p>                                                                                                                             | 不適用                   | <p>感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。</p>                                               |                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                                 |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------|--|
| <p>ある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                |            |                                 |  |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p> | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低</p>                                                         | <p>不適用</p> | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                                          |     |                           |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。  |  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。      |  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                                                                                                                           | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                             |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                   | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>【DICOM 規格適用の場合】<br/>DICOM 規格 (Digital Imaging and Communications in Medicine)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用  | 認知された基準・規格の該当する項目に適合することを示す。                                              | <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                           |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                         |                                                                                                                                                                                         |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器－第1部:安全性要求事項」</p>                       |

|                                                      |     |                                                                    |                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                      |     |                                                                    | 項」<br><br>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」                                                                      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性       | 不適用 | 通常の使用状態で材料、物質及びガスが接触する機器ではない。                                      |                                                                                                                                                                       |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性       | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。                                     |                                                                                                                                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性              | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                 |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」<br>6.4.8.3.3 上部開口及び上部開口の特性<br>附属書 P.2 外部からの物質の混入及び混入の結果に対するセーフガード |
| 七 検体を誤認する危険性                                         | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                     | 【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                                |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 不適用 | 通常使用される他の機器と電磁的干渉以外の相互干渉が生じる機器ではない。                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が可能な機器である。                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                            | JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器－第1部:安全性要求事項」<br>4.1.3 機器の設計及び構造<br>4.5 爆発<br>5.4.1 一般事項<br>6 電気的要因による火災<br>附属書 B.3 異常動作状態の模擬<br>附属書 B.4 単一故障状態の模擬<br>附属書 M 電池を含んだ機器、及びその保護回路<br>附属書 S 耐熱性及び耐火性の試験<br>附属書 U CRT の機械的強度及び爆縮の影響に対する保護<br><br>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                    | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                                                                                                                                                                                                                      |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| によって示されなければならない。                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的の                                                                                                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                           |     |                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------|--|
| ために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                        |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。        |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。             |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。        |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。        |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。      |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。      |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する治療用医療機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器－第1部:安全性要求事項」<br/>           附属書 B.3 異常動作状態の模擬<br/>           附属書 B.4 単一故障状態の模擬</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br/>           JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>                                                                                                                                                                                       |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用 | <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)</p>                                                                                                                                                                                                                        |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術</p>                                                                                                                                                                                          |

|                                                                                                  |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                  |     |                                                                           | <p>機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>附属書B.3 異常動作状態の模擬</p> <p>附属書B.4 単一故障状態の模擬</p> <p>【モニタがJIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                            |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていないなければならない。                              | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>【患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合】</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> <p>【患者環境外でのみ使用する場合】</p> <p>CISPR 32:「Electromagnetic compatibility of multimedia equipment – Emission requirements」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>【患者環境内及び/又は患者環</p>                                                                                                                                                                                                               |

|                                                                                                                                                                                            |    |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                            |    | 項目に適合することを示す。             | <p>【境外で使用する場合】</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> <p>【患者環境外でのみ使用する場合】</p> <p>CISPR 24:「Information technology equipment - Immunity characteristics - Limits and methods of measurement」</p> <p>又は、</p> <p>CISPR 35:「Electromagnetic compatibility of multimedia equipment - Immunity requirements」</p>                                                                                                                                |
| <p>7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」</p> <p>4. 1. 3 機器の設計及び構造</p> <p>4. 6 導体の固定</p> <p>5 電気的要因による傷害</p> <p>6. 5. 2 建物配線との相互接続に関する要求事項</p> <p>附属書 B 通常動作状態試験、異常動作状態試験及び単一故障状態試験</p> <p>附属書 E オーディオ増幅器を含む機器の試験条件</p> <p>附属書 F 機器の表示、説明書及び指示セーフガード</p> <p>附属書 G コンポーネント</p> <p>附属書 K 安全インタロック</p> <p>附属書 L 遮断デバイス</p> <p>附属書 Q 建物配線との相互接続を意図した回路</p> <p>附属書 V アクセス可能部分の決定</p> <p>【JIS C 62368-1 適用で患者環境内におく場合】JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                            |            |                                   | <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                       |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>               | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」</p> <p>4.4.4 絶縁液体によるセーフガードの置換え</p> <p>8 機械的要因による傷害</p> <p>附属書 T 機械的強度試験</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。</p>                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                                                                                                                                                                                                         |
| <p>3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                   |
| <p>4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。</p>  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                   |
| <p>5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                            | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」</p> <p>4.7 主電源コンセントに直接差し込む機器</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器</p>                                                                        |

|                                                                                                                                                                      |     |                                        |                                                                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                      |     |                                        | —第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項                                                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |                                                                                                                                                                                     |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。              | JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」<br>5.4.1 一般事項<br>9 熱エネルギーによる熱傷<br><br>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                        |                                                                                                                                                                                     |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |                                                                                                                                                                                     |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |                                                                                                                                                                                     |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |                                                                                                                                                                                     |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                        |                                                                                                                                                                                     |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段                                    | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |                                                                                                                                                                                     |

|                                                                                                                                                        |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用（検体を使用する当該医療機器に限る。）及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                              | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                    |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について（薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日）</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第 1 部:安全性要求事項」</p> <p>4.1.15 表示及び説明書<br/>附属書 F 機器の表示、説明書及び指示セーフガード</p> <p>【モニタが JIS T 0601-1 適用の場合、モニタのみに適用】<br/>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>【患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合】<br/>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> <p>【患者環境外でのみ使用する</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                                 | <p>場合】</p> <p>CISPR 32: 「Electromagnetic compatibility of multimedia equipment - Emission requirements」</p> <p>CISPR 24: 「Information technology equipment - Immunity characteristics - Limits and methods of measurement」</p> <p>8. Product Documentation</p> <p>又は、</p> <p>CISPR 35: 「Electromagnetic compatibility of multimedia equipment - Immunity requirements」</p> <p>6.2 Advic to end-users</p> <p>【医療機器が医用電気システムとなる場合】</p> <p>JIS T 0601-1: 「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                      |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                   | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                      | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号)</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |

基本要件適合性チェックリスト（頭皮内脳波用電極基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                    |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていないなければならない。</p>                                                                                    | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 導線部分の電気抵抗</li> <li>2) 電極と導線の接合部の引抜強さ</li> <li>3) 電極部分の曲げ強さ</li> </ol> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                                                                         |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 不適用                           | 通常の使用手順の中で物質又はガスと同時に使用することを意図した機器ではない。                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                |                                                                               |                                                                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                            |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                              | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                               |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                       | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                          | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                |                                |                                                                               |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知さ</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬</p>                           |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                                                          |                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     | れた基準に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | 品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）<br><br>JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                 |                                                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                 |                                                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。                                |                                                                                          |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。         | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。         | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                            |                     |                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                    | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                             |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                 | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p>                                                                                                                   |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                | 適用                  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                          | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                         |     | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。           | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br><br>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器―第1-6部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項―副通則:ユーザビリティ」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 不適用 | 通常の使用状態で材料、物質及びガスが接触する機器ではない。       |                                                                                                                       |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。      |                                                                                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                                                                                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                                                                                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                                                                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                                                                                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                    |                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                          |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                      | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                               |

|                                                                                                                                                                                                      |                      |                                                          |                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                  | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                        |                                                                                                                        |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合)<br><br>適用 | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。<br><br>認知された基準に従って実施されることを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)<br><br>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（エアロゾル注入チューブ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                       |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                   |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                   |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。<br/>JIS T 7201-4:2020「吸入麻酔システム—第 4 部:麻酔用及び呼吸用機器—呼吸セット及びコネクタ」<br/>5.3 接続方法<br/>5.4 漏れ<br/>5.5 流量抵抗<br/>5.6 コンプライアンス</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                             | 不適用 | <p>プログラムを用いた機器ではない。</p>                                                   |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |            |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用        | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用        | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用        | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用        | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。）は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用        | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度（反復性及び再現性を含む。）並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                                   |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。                 |                                       |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                  |                                       |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                 |                                       |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                                   |                                       |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                    |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                     |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                    |     |                                   |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（開放型採血用チューブ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3233:2023「真空採血管」</p> <p>5 材料</p> <p>8 構造</p> <p>2) ISO 6710:2017「Single-use containers for human venous blood specimen collection」</p> <p>Annex-A</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用        | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                 |                                       |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用        | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。          |                                       |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用        | 滅菌を施さなければならない機器ではない。              |                                       |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。          |                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                       |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用（該当する場合）                                         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                          |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用（該当する場合）                                         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                                                                      | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |            |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用        | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用        | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用        | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |            |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器（専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。）は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用        | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度（反復性及び再現性を含む。）並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用        | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                          |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                        |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                        |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（心臓断熱パッド基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                              |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                     |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) パッドの強度</p> <p>2) 断熱性</p>   |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用         | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用         | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用        | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p>                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p>                                                                                                       | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p>                                                                                                              | 不適用        | <p>プログラムを用いた機器ではない。</p>                                                   |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                    |     |                                               |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていないといけない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないといけない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていないといけない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていないといけない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていないといけない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                          |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                        |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                        |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                          | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                           | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                          | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（動脈圧心拍出量計基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用/不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるように設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                    |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 動脈圧の測定精度</p> <p>2) 酸素飽和度の測定精度（該当する場合）</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                   |                                                   |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていないなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用（生体装着を意図する構成品等を含む場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていないなければならない。</p> | 不適用                                               | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていないとならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていないなければならない。</p>        | 適用（生体装着を意図する構成品等を含む場合）                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                    |                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用        | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                 |                                                                                             |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |            |                                                                    |                                                                                             |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | 不適用        | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。                                            |                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     |                           |  |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの</p>                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                    |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                 |     |                                                                    |                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                               |                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                           |                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                               |                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                           |                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                                                    |                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                 | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                      | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                 | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                                                    |                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                                            |     | スク管理が計画・実施されていることを示す。                                              | クマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>検体を取り扱う機器ではない。                    | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                              |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が可能な機器である。                                                   |                                                                                             |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                              |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |

| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                                |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                                        | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                    |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                           |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                                                                           |                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア-ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審発0523第1号:令和5年5月23日)                                              |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                       |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                          | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                          |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                     | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                          |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                          |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                             | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害－要求事項及び試験」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器－第1-2部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項－副通則:電磁妨害－要求事項及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されてい | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |

|                                                                                                                                     |            |                                   |                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|------------------------------------------------|
| なければならない。                                                                                                                           |            |                                   |                                                |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |            |                                   |                                                |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                        |                                                |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」          |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 0601-1:「医用電気機器―第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |

| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                          |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------|--|
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。 |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                          |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |  |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。 |  |

| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                                      |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                          | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                                                   | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                         | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                                                            |                                                                                                                                                                      |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>                                     | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                                |

基本要件適合性チェックリスト（テレメトリー式心電受信機等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                  |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                         |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                     |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                     |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 電波法関係規則等の改正に伴う医療用テレメータの取扱いについて（薬審 2 第 636 号：平成元年 5 月 22 日）</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                         |           |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p> | 適用（可燃性のみ） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>（患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合）</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>（患者環境外でのみ使用する場合）</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>6.4 単一故障状態における火災に対するセーフガード</p> <p>6.5 内部及び外部の電線</p> |
|                                                                                                                                                       | 不適用       | 生体組織、細胞、体液及び検体との接触を意図した機器ではない。                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|                                                                                                                                                       | 適用        | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>（患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合）</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>（患者環境外でのみ使用する場合）</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>4.4.3 セーフガードの堅ろう性</p> <p>附属書 T 機械的強度試験</p>          |

|                                                                                                                                                                                      |                |                                                                       |                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|-----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。               | 不適用            | 分析機器等ではない。                                                            |                                                                       |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                    | 不適用            | 汚染物質及び残留物質による危険性がある機器ではない。                                            |                                                                       |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用<br><br>不適用 | 通常の使用手順の中で各種材料、物質及びガスと同時に使用することを意図した機器ではない。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。 |                                                                       |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                       |                                                                       |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 不適用            | 溶出又は漏出する物質を含む機器ではない。                                                  |                                                                       |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及                                                                                     | 適用             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合) |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                          |                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |     |                          | <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>6.4.8.3.3 上部開口及び上部開口の特性</p> <p>附属書P.2 外部からの物質の混入及び混入の結果に対するセーフガード</p> |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |     |                          |                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                 | 不適用 | 感染及び微生物汚染の危険性がある機器ではない。  |                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                           |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--|
| 他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                                                                                                                                          |     |                           |  |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |  |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |  |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。      |  |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可                                                                                                                                                                          | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。         |  |

|                                                                                                                                                    |     |                                                                    |                                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 能であるようにされてなければならない。                                                                                                                                |     |                                                                    |                                                                                                                                |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                         | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                           |                                                                                                                                |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                               |                                                                                                                                |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。 | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                               |                                                                                                                                |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                          | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                                                                |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                                                    |                                                                                                                                |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>(医療機器が医用電気システムとなる場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p>                           |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                  |                                                                                                                                |

|                                                                                                                                                             |    |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p>                                                    |
| <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p>                                                                                                 | 適用 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>附属書 B. 2. 3 供給電圧</p> <p>附属書 B. 3. 3 直流主電源の極</p> |

|                                                              |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                              |     |                                                                           | <p>性試験<br/>           附属書B.3.4 電圧切替器の設定</p>                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性               | 不適用 | 曝露された物質、液体又はガスと接触して使用する機器ではない。                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)<br/>           JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)<br/>           JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>6.4.8.3.3 上部開口及び上部開口の特性<br/>           附属書P.2 外部からの物質の混入及び混入の結果に対するセーフガード</p> |
| 七 検体を誤認する危険性                                                 | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性 | 不適用 | 保守又は較正が可能な機器である。                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

|                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>4.1.3 機器の設計及び構造<br/> 附属書 U CRT の機械的強度及び爆縮の影響に対する保護<br/> 附属書 M 電池を含んだ機器, 及びその保護回路</p> <p>5.4.1 一般事項</p> <p>6 電氣的要因による火災<br/> 附属書 B.3 異常動作状態の模擬<br/> 附属書 B.4 単一故障状態の模擬</p> <p>6.3 通常動作状態及び異常動作状態における火災に対するセーフガード</p> <p>9 熱エネルギーによる熱傷</p> |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、校正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する機器ではない。                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復                                                                        | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                              |     |                                    |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------------------------|--|
| 性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                     |     |                                    |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 分析機器等ではない。                         |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りを有する機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 数値で表現された値を表示する機器ではない。              |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                  |     |                                    |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。                         |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければな | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                    |  |

|                                                                                                                                                          |     |                                                                    |                                                                                                                        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                     |     |                                                                    |                                                                                                                        |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                                        |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                         |                                                                                                                        |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                          | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                                        |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                                                    |                                                                                                                        |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                     | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                  |                                                                                                                        |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                  |                                                                                                                        |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                  |                                                                                                                        |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                    |     |                                                                    |                                                                                                                        |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |    |                                                                                |                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|--------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |    |                                                                                | 能に関する一般要求事項」<br><br>(患者環境外でのみ使用する<br>場合)<br>JIS C 62368-1:2022「オーディ<br>オ・ビデオ、情報及び通信技術<br>機器―第1部:安全性要求事<br>項」<br>附属書B.3 異常動作状態の模<br>擬<br>附属書B.4 単一故障状態の模<br>擬                                      |
| 2 プログラムを用いた医療機器について<br>は、最新の技術に基づく開発のライフサイ<br>クル、リスクマネジメント並びに当該医療<br>機器を適切に動作させるための確認及び<br>検証の方法を考慮し、その品質及び性能に<br>ついての検証が実施されていなければなら<br>ない。                                                                                                                                                                                                                 | 適用 | 認知された規格に従ってリ<br>スク管理が計画・実施されて<br>いることを示す。<br><br>認知された規格に適合する<br>ことを示す。        | JIS T 14971:「医療機器―リス<br>クマネジメントの医療機器へ<br>の適用」<br><br>JIS T 2304:「医療機器ソフト<br>ウェア―ソフトウェアライフ<br>サイクルプロセス」                                                                                            |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他<br>の機器及びネットワーク等と接続して使<br>用する医療機器又は外部からの不正アク<br>セス及び攻撃アクセス等が想定される医<br>療機器については、当該医療機器における<br>動作環境及びネットワークの使用環境等<br>を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療<br>機器の機能に支障が生じる又は安全性の<br>懸念が生じるサイバーセキュリティに係<br>る危険性を特定及び評価するとともに、当<br>該危険性が低減する管理が行われていな<br>ければならない。また、当該医療機器は、<br>当該医療機器のライフサイクルの全てに<br>おいて、サイバーセキュリティを確保す<br>るための計画に基づいて設計及び製造さ<br>れていなければならない。 | 適用 | 認知された基準の該当する<br>項目に適合することを示す。                                                  | 医療機器の基本要件基準第12<br>条第3項の適合性の確認につ<br>いて(薬生機審発0523第1号:<br>令和5年5月23日)                                                                                                                                 |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |    |                                                                                |                                                                                                                                                                                                   |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医<br>療機器に一つでも故障が発生した場合、当<br>該故障から生じる可能性がある危険性を、<br>合理的に実行可能な限り適切に除去又は<br>低減できるよう、適切な手段が講じられて<br>いなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用 | 認知された規格に従ってリ<br>スク管理が計画・実施されて<br>いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する<br>項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リス<br>クマネジメントの医療機器へ<br>の適用」<br><br>(患者環境内及び/又は患者環<br>境外で使用する場合)<br>JIS T 0601-1「医用電気機器―<br>第1部:基礎安全及び基本性能<br>に関する一般要求事項」<br><br>(患者環境外でのみ使用する<br>場合)<br>JIS C 62368-1:2022「オーディ |

|                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                  |     |                                                                    | <p>オ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第 1 部: 安全性要求事項」</p> <p>附属書B.3 異常動作状態の模擬</p> <p>附属書B.4 単一故障状態の模擬</p>                                                                                                                                                                                             |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部: 基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則: 電磁妨害—要求事項及び試験」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>CISPR 32:「Electromagnetic compatibility of multimedia equipment – Emission requirements」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                            | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部: 基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則: 電磁妨害—要求事項</p>                                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                            |    |                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                            |    |                           | <p>及び試験」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する<br/>場合)</p> <p>CISPR 24: 「Information<br/>technology equipment -<br/>Immunity characteristics -<br/>Limits and methods of<br/>measurement」</p> <p>又は</p> <p>CISPR 35: 「Electromagnetic<br/>compatibility of multimedia<br/>equipment - Immunity<br/>requirements」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用 | <p>認知された規格に適合することを示す。</p> | <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1: 「医用電気機器—第1部: 基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する<br/>場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022 「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第1部: 安全性要求事項」</p> <p>4.1.3 機器の設計及び構造</p> <p>附属書 B.2.3 供給電圧</p> <p>附属書 B.2.1 一般事項</p> <p>附属書 B.2.5 入力試験</p> <p>4.6 導体の固定</p> <p>附属書 G コンポーネント</p> <p>附属書 L 遮断デバイス</p> <p>5 電氣的要因による傷害</p> <p>5.4 絶縁材料及び要求事項</p> <p>5.7 予想接触電圧, タッチカレント及び保護導体電流</p> <p>附属書 B 通常動作状態試験、異常動作状態試験及び単一故障状態試験</p> <p>附属書 E オーディオ増幅器を含む機器の試験条件</p> <p>5.4.10 外部回路からの過渡電圧に対するセーフガード</p> <p>5.4.11 外部回路と接地との間の分離</p> <p>6 電氣的要因による火災</p> <p>附属書 F 機器の表示、説明書及び指示セーフガード</p> |

|                                                                                                                                     |             |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-----------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                     |             |                                   | 附属書 G コンポーネント<br>附属書 K 安全インタロック<br>附属書 Q.1 有限電源<br>附属書 V アクセス可能部分の決定<br>6.5.23-建物配線との相互接続に関する要求事項<br>附属書 Q.2 外部回路に対する試験ーペア導体ケーブル                                                                                                                                                         |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                      |             |                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。               | 適用          | 認知された規格に適合することを示す。                | (患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)<br>JIS T 0601-1:「医用電気機器ー第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」<br><br>(患者環境外でのみ使用する場合)<br>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ, 情報及び通信技術機器ー第1部:安全性要求事項」<br>4.4.34-セーフガードの堅ろう性<br>附属書 T 機械的強度試験<br>8.2 機械的エネルギー源の分類<br>8.4 鋭利な縁及び角をもつ部分に対するセーフガード<br>8.5 運動部分に対するセーフガード<br>8.6 機器の安定性 |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用         | 分析機器等ではない。                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可                                     | 適用 (該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                                                                                         |     |                                   |                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                     |     |                                   |                                                                                                                                                                                                                  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                | 適用  | 認知された規格に適合することを示す。                | <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p>                                        |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                            |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                      | 適用  | 認知された規格に適合することを示す。                | <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ・ビデオ、情報及び通信技術機器—第1部:安全性要求事項」</p> <p>5.4.1 一般事項</p> <p>9 熱エネルギーによる熱傷</p> |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                              |     |                                   |                                                                                                                                                                                                                  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                       | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                                                                                                                                                                                                  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                                                                                                                                                                                                  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場                                                               | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                                                                         |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>(患者環境内及び/又は患者環境外で使用する場合)</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>(患者環境外でのみ使用する場合)</p> <p>JIS C 62368-1:2022「オーディオ</p> |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                 | <p>オ・ビデオ, 情報及び通信技術機器—第 1 部: 安全性要求事項」</p> <p>4.1.15 表示及び説明書<br/>附属書 F 機器の表示、説明書及び指示セーフガード</p> <p>(医療機器が医用電気システムとなる場合)</p> <p>JIS T 0601-1: 「医用電気機器—第 1 部: 基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                             |                                                                 |                                                                                                                                                                                    |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                          | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                               | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)</p>                                                                                                                            |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                         | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                        |                                                                                                                                                                                    |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号)</p>                                                      |

基本要件適合性チェックリスト（プレフィル式シリンジ用両刃針基準）

第一章 一般的要求事項

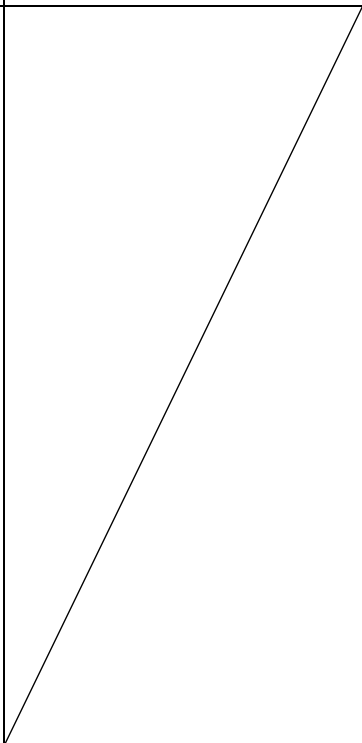
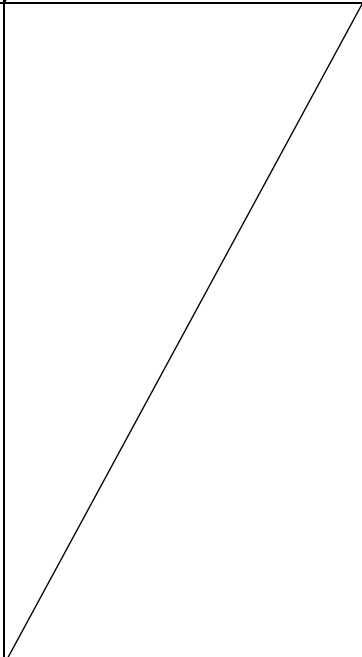
| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                                                              |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                          |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                          |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> <p>2) JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」</p> <p>6.3 コネクタ及びルアーアダプタ針基のテーパのはめあい</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                    |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                                                                                                    |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致</p> <p>4.10.1 一般</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> <p>JIS T 3220:2023「滅菌済み採血用針」</p> <p>6.3 コネクタ及びルアーアダプタ針基のテーパのはめあい</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                                                                                               |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者</p>                                                                                                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて                                                 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器へ                                                                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 及び患者に対して汚染物質及び残留物質（以下「汚染物質等」という。）が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                           |              | いることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                  | の適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価―第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」                                  |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                  |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価―第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                     |
| 第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。                              |              |                                                                            |                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                                                                                              |                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                       | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>                     | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                              |                                             |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>                     | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                                                              |                                            |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                             |                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用        | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。        |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                                                                                                                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |

|                                                                                                                                                  |            |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                   |            |                                                                    |                                                                                                       |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                     |            |                                                                    |                                                                                                       |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づい                                                                          | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| て、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                     |            |                                               |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                   | 不適用        | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                             | 不適用        | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                         | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                  | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |            |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                                    | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていないといけない。                                              | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないといけない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |            |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検                                                                                                                              | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                               |     |                                                                    |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                  | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                     | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                           |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                              |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                              | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                               |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                              | 不適用 | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                 |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（単回使用骨内注入用針基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> <p>2) JIS T 3228:2018「生体組織採取用生検針」</p> <p>5.6 性能</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                               |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>                               |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致</p> <p>4.10.1 一般</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等を使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及</p>                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける</p>                                      |

|                                                                                                                                                                                      |              |                                                                            |                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| び接触頻度について注意が払われていなければならない。                                                                                                                                                           |              |                                                                            | 評価及び試験                                                                                              |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                  |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用          | 医薬品を含有する機器ではない。                                                            |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                          | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                          |              |                                                                            |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> | 適用           | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |                                                           |                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                             | <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p>           | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p>           | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                           |                                                                 |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、</p>                                                                                                                                                                                                                                                                      | <p>不適用</p>           | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>                          |                                                                 |

|                                                                                                                                                                              |            |                                   |                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                           | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                    | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                         |                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                                                                                                    | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                         | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                | 適用                                      | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                         | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                             |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|-----------------------------------|
| 物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                                              |     | スク管理が計画・実施されていることを示す。               | クマネジメントの医療機器への適用」                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                   |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスク管理の医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                   |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスク管理の医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                   |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                   |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                   |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスク管理の医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                   |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。     | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                   |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合に                                                                                          | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                   |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| <p>おいては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。<br/>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。</p>     |     |                   |  |
| <p>4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| <p>6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。</p>      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| <p>8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。</p>       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| <p>9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。</p>         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| <p>10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                             |     |                   |  |
| <p>第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)</p>                                                  | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                       |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥っ                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| た場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                            |     |                            |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                     | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                             |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                        |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（能動型機器接続麻酔用注射筒基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていない。</p>       | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                             |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                         |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                         |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3210:2022「滅菌済み注射筒」</p> <p>12.1 ルアーテーパー</p> <p>13.1 デッドスペース</p> <p>13.2 ガスケットからの空気及び液体の漏れ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価―第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                             | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                          | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                           | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                          | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（マーカ挿入用セット基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                             |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 穿刺針</p> <p>(1) JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.8.1 テーパーの合致(色素注入する場合)</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> <p>(2) 金属マーカの通過性(金属マーカを使用者がセットする場合)</p> <p>2) 導入針</p> <p>(1) JIS T 3321:2008「誘導針」</p> |

|  |  |  |                                                                                        |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  |  | 5.6 引抜強さ<br>5.7 漏れ<br>5.8 弾性<br>5.9 曲げ強さ<br>5.10 処置針の通過性<br><br>3) マーカ<br>(1) 金属マーカの材質 |
|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                     | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
|                                                                                                                                                                                                                                 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| <p>5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。</p>                                                                            | 不適用 | 医薬品を含有する機器ではない。                                                           |                                                                                                            |
| <p>6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。</p>                                                                                                     | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実</p> | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                               | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                                       |
| <p>の微生物漏出又は曝露を、合理的に実</p>                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 微生物を封入した機器ではない。                                                           |                                                                                                            |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                             |                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|----------------------------------------------------------|
| <p>行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |

|                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                             |                                                                                                         |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用        | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                                                | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。        |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。                                                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                                                                                                                   | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適                                                                                                                                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |

|                                                                                                                                                                                                              |                                      |                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 切なものでなければならない。                                                                                                                                                                                               |                                      |                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                          |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                           | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                 |                                      |                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                          |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                | 適用                                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                    |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                            | 適用                                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。                                                                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)                                                                                                    |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                            | 適用                                   | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                    |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性<br><br>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性 | 適用<br><br><br><br><br><br><br><br>適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」 |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づい                                                                          | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| て、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリン                                                                                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| グし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                  |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                               |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |

|                                                                                                                                                                     |     |                                               |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                   | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                          |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていないといけない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていないといけない。                                              | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないといけない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                       |     |                                               |                                       |

|                                                                                                                                                                                                        |     |                                                                    |                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| <p>2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                    | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                       | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                              |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                    |     |                                                                    |                                                                                                              |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                           |     |                                                                    |                                                                                                              |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                | 適用  | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                               |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                | 不適用 | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                 |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用（該当する場合）</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p> | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

基本要件適合性チェックリスト（スーチャアンカ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                               |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 本体部</p> <p>(1) JIS T 3229:2011「腹くう（腔）及び臓器用せん（穿）刺針」</p> <p>12. 針先</p> <p>16.1 引張強さ</p> <p>(2) 接合部の引張強さ</p> <p>2) ループ部の引張強さ</p> <p>3) 糸又はアンカ部の引張強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                   | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                         |                                                                                                              |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                        |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                        |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                          |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器（分析機器等を除く。）は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者（分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。）への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                          |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                        |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                        |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（唾液吸引チューブ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                  |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3215:2024「体内留置排液用チューブ及びカテーテル」</p> <p>5.2.4 引張強さ</p> <p>2) 吸引性</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                             | 不適用 | <p>プログラムを用いた機器ではない。</p>                                                   |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（食道閉鎖式エアウェイ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                        |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 7201-2-1:2017「吸入麻酔システム—第 2-1 部:麻酔用及び呼吸用機器—円すい（錐）コネクタ—円すい（錐）及びソケット」</p> <p>3.1.2 金属以外の材料で作られた円すいコネクタ</p> <p>2) 引張強さ</p> <p>3) カフの気密性</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                                                             | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                    |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                 |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                 |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（短期的使用瘻排液向け泌尿器用カテーテル基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                      |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) カテーテルの引張強さ</li> <li>2) カテーテルのつまり</li> <li>3) カテーテル接合部の漏れ</li> <li>4) バルーンの安全性</li> </ol> <p>JIS T 3216:2021「腎ろう（瘻）又はぼうこうろう（膀胱瘻）カテーテル」</p> <p>5.4.4 留置用バルーンの安全性</p> <p>5) 他の医療機器との接続部適合性</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                                                             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連す</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| る危険性                                                                                                                                                                      |     |                                     |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていないなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                            |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                       |     |                                               |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                        |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていないなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていないなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                          | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                           | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                           | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                          | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（止血弁基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                           |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                       |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                       |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 止血弁の耐圧性<br/>JIS T 3261:2024「滅菌済みカテーテルイントロデューサ」<br/>5.4.2 止血弁の耐圧性</p> <p>2) 他の医療機器との接続部適合性</p> <p>3) 接合部の引張強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                             | 不適用 | <p>プログラムを用いた機器ではない。</p>                                                   |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（伏在静脈拡張システム基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 製品全体としての気密性<br/>JIS T 3210:2022「滅菌済み注射筒」<br/>13.2 ガスケットからの空気及び液体の漏れ</p> <p>2) バルーンの最大内圧</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 不適用 | 他の機器、体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される機器ではない。 |                                                                                                         |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 不適用 | 他の機器、体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される機器ではない。                                  |                                                                                                |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 不適用 | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                  |                                                                                                |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                          |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」<br><br>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                          |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                          | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                   |                                                                                                |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危                                                                                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリ                                                       | JIS T 14971:「医療機器—リス                                                                           |

|                                                                                                                                                                                    |                                 |                                                                                                                      |                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|
| <p>危険性</p> <p>七 検体を誤認する危険性</p> <p>八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性</p> <p>九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性</p>                            | <p>不適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>スク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>検体を取り扱う機器ではない。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>保守又は較正が必要な機器ではない。</p> | <p>クマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。</p>     | 不適用                             | <p>通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。</p>                                                                           |                                                                       |
| <p>6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                             | <p>保守又は較正が必要な機器ではない。</p>                                                                                             |                                                                       |
| <p>7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                          | 適用                              | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                             | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                          |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                   |                                 |                                                                                                                      |                                                                       |
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>     | 不適用                             | <p>測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。</p>                                                                                    |                                                                       |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器</p> | 不適用                             | <p>分析機器等ではない。</p>                                                                                                    |                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                                                                    |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の適及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、                                                                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                   |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                                                                   |     |                   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                               | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                               | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                               |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                   | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                          |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                        |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                        |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（脳外科用イントロデューサ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                      |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                  |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                  |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) カテーテルイントロデューサ</p> <p>(1) 通過性</p> <p>(2) JIS T 3261:2024「滅菌済みカテーテルイントロデューサ」</p> <p>5.4.4 最大引張強度</p> <p>2) ダイレータ</p> <p>(1) JIS T 3260:2024「カテーテル拡張器」</p> <p>5.4.4 最大引張強度</p> |

|  |  |  |                       |
|--|--|--|-----------------------|
|  |  |  | 3) 内視鏡用カバー<br>(1) 通過性 |
|--|--|--|-----------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 不適用                            | 医薬品の投与を意図した機器ではない。                                                                        |                                                                                                            |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                            |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                 | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                      |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                            |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>              |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                                                             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連す</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| る危険性                                                                                                                                                                      |     |                                     |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていないなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                            |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |            |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |            |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |            |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用        | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（汎用血液流路用ストップコック基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                             |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                         |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                         |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3252:2022「血管造影用活栓，チューブ及び付属品」</p> <p>5.2 気密性</p> <p>5.3 耐圧性</p> <p>5.4.1 接合強度</p> <p>5.4.2 コック操作性</p> <p>5.4.3 おす（雄）めす（雌）かん合部、継ぎ管及び導管の接続部</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                        |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。 |     |                                                                           |                                                                                                              |
| 一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p>      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                        |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                        |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                          |                                                                                                              |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（血液バック用陰圧型採血器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                 |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                             |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                             |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について、既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 採血量及び採血精度<br/>JIS B 7604-2:2021「充填用自動はかり—第 2 部：試験方法」<br/>5.6 管理はかり<br/>6.3 充填回数</p> <p>2) 吸引圧力<br/>JIS T 7208-1:2012「医療用吸引器—第 1 部：電動式吸引器—安全要求事項」<br/>59.6 中吸引圧吸引器</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 不適用 | 生体組織、細胞及び体液との接触を意図した機器ではない。                                               |                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 不適用 | 汚染物質及び残留物質による危険性がある機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連                                                     | 不適用 | 通常の使用手順の中で物質又はガスと同時に使用することを意図した機器ではない。                                    |                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                        | 不適用 | 医薬品の投与を意図した機                                                              |                                                                                                    |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                    |                                | 器ではない。                                                                                       |                                                                                                                         |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                                         | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                              |                                                                                                                         |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                                  | 不適用                            | 溶出又は漏出した物質が患者及び使用者の生体組織、細胞及び体液と接触する危険性のある機器ではない。                                             |                                                                                                                         |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                     | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                            | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                   |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                                                                                              |                                                                                                                         |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |            |                                  |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------------|--|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | <p>不適用</p> | <p>動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | <p>不適用</p> | <p>ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p>  |  |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化によ</p>                                                                                                                   | <p>不適用</p> | <p>微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。</p> |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                                                                           |                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| り性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 不適用 | 滅菌状態で出荷される機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 滅菌又は特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 不適用 | 滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                      |                                                                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 使用前に滅菌を施さなければならない機器ではない。                                                  |                                                                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                                |                                                                                                    |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                                                                   |                               |                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                 | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                      | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                 | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                               | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリ</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> <p>JIS T 60601-1-6:「医用電気機器—第 1-6 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:ユーザビリティ」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リス</p> |

|                                                                                                                                                                         |            |                                                                    |                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                                            |            | スク管理が計画・実施されていることを示す。                                              | クマネジメントの医療機器への適用」                                                                           |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用        | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。<br><br>検体を取り扱う機器ではない。                    | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                              |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないと認められる。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される（これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。）ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 適用         | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                              |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                        | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないと認められる。                                                                                                                      | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |

| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| <p>第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。</p>                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線</p>                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                   |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                            | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                  | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければなら                                                                                                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |            |                                                                           |                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| らない。                                                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                       | 不適用        | 電離放射線を照射する機器ではない。                                                         |                                                                                                    |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用(該当する場合) | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 2304:「医療機器ソフトウェア－ソフトウェアライフサイクルプロセス」</p>      |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準の該当する項目に適合することを示す。                                                 | 医療機器の基本要件基準第12条第3項の適合性の確認について(薬生機審0523第1号:令和5年5月23日)                                               |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |            |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           | 能に関する一般要求事項                                                                                                                |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                            |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。                                                |                                                                                                                            |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。                                                      |                                                                                                                            |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1-2:「医用電気機器—第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項—副通則:電磁妨害—要求事項及び試験」</p> |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                                                           |                                                                                                                            |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に                                                                                                         | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第 1 部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                                           |

|                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                    |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                              |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                                 | JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                                                     |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                    |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p> |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                                                           |                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>   |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0601-1:「医用電気機器—第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」</p>   |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                                                           |                                                                                                      |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                  |                                                                                                      |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                  |                                                                                                      |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                  |                                                                                                      |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                      |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>        | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第9号:令和3年6月11日)</p> |

|                                                                                                                                                                                                      |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                      |            | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。  | JIS T 0601-1:「医用電気機器－第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項」                   |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |

基本要件適合性チェックリスト（血液比重検査キット基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                   |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                               |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                               |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」<br/>4.12 針基と針管との接合</p> <p>2) JIS T 3212-4:2019「滅菌済み輸血セット—第 4 部:自然落下式単回使用滅菌済み輸血セット」<br/>5.2 気密性<br/>5.3 引張強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                   |     |                                                                           |                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>          |
|                                                                                                                                                                 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>          |
|                                                                                                                                                                 | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3209:2022「滅菌済み注射針」</p> <p>4.10.1 一般</p> <p>4.12 針基と針管との接合</p> |
|                                                                                                                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                     |
|                                                                                                                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                     |
|                                                                                                                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                                     |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われてい</p> | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>          |
|                                                                                                                                                                 |     | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p>          |

|             |                                                                                                                                                                                    |               |                                                                    |                                                                                                     |
|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
|             | なければならない。                                                                                                                                                                          |               |                                                                    |                                                                                                     |
| 4           | 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 適用<br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。        | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5           | 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                        | 不適用           | 医薬品を含有する機器ではない。                                                    |                                                                                                     |
| 6           | 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                 | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1：「医療機器の生物学的評価―第1部：リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7           | 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                    | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止) |                                                                                                                                                                                    |               |                                                                    |                                                                                                     |
| 第八条         | 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。<br>一 取扱いを容易にすること。              | 適用            | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                |
|             | 二 必要に応じ、使用中の医療機器から                                                                                                                                                                 | 不適用           | 微生物を封入した機器では                                                       |                                                                                                     |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |     |                           |                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|----------------------------------------------------------|
| <p>の微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。</p>                                                                                                                                                                                                                                                                               | 適用  | ない。                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                                          |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                                          |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策</p>                                                                                                                                                                                                                                                    | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                                          |

|                                                                                                                                                                            |     |                             |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                 |     |                             |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。        |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。          | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。           |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。  |                                                                                                         |

| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                         |                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                                | 不適用                                     | 他の機器、体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される機器ではない。                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていないなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                                          | 不適用                                     | 他の機器、体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される機器ではない。                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                                                                                            | 不適用                                     | 使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部を有する機器ではない。                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   |                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 不適用 | 他の機器、体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される機器ではない。   |                                       |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなく                                                                                                              | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                 |     |                            |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| <p>ればならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。</p>                           |     |                            |  |
| <p>3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。</p>                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。</p>                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| <p>5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。</p>                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
| <p>第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| <p>2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| <p>3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータ</p> | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                    |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| の許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                              | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                    | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要に応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。          | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                              |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、シス | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| テムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。                      |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                       |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                      |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                        |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。             |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                             |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                         |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                          |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接                                                                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                        |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------------------|--|
| 続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                    |     | 機器ではない。                                |  |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分を有する機器ではない。 |  |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                          |  |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                        |  |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。               |  |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                        |  |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。               |  |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（血液・薬液用加温コイル基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                                                   |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                               |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                               |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) JIS T 3212-4:2019「滅菌済み輸血セット—第 4 部:自然落下式単回使用滅菌済み輸血セット」（自然落下式の場合）</p> <p>5.2 気密性</p> <p>5.3 引張強さ</p> <p>5.5 導管</p> <p>2) JIS T 3212-5:2019「滅菌済み輸血セット—第 5 部:ポンプ用単回使用滅菌済み輸血セット」（ポンプ用の場合）</p> |

|  |  |                                                                                                        |
|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | 6.2 気密性<br>6.3 引張強さ<br>6.5 導管<br><br>3) JIS T 3265:2018 「滅菌済み<br>延長チューブ」<br>5.7 おすすめ (雄雌) かん (嵌)<br>合部 |
|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医                                                                                               | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                    |                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                              | 適用                                                 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                    | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連す</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| る危険性                                                                                                                                                                      |     |                                     |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていないなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                            |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用指示薬注入器基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                                                                                                           |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                       |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                       |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 注入用注射筒</p> <p>JIS T 3210:2022「滅菌済み注射筒」</p> <p>13.1 デッドスペース</p> <p>13.2.1 漏れ</p> <p>13.2.2 気密性</p> <p>2) セット全体</p> <p>JIS T 3211-4:2019「滅菌済み輸液セット—第4部:自然落下式単回使用滅菌済み輸液セット」</p> |

|  |  |                                                                                                                                                                                                                                      |
|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |  | 6.2 気密性<br>6.3 引張強さ<br><br>3) 活栓<br>JIS T 3320:2018「滅菌済み活栓」<br>5.2 気密性<br>5.3 引張強さ<br>5.4 操作性<br>5.5 混注部<br><br>4) 温度プローブの測定精度<br><br>5) コネクタ<br>JIS T 3211-9:2019「滅菌済み輸液セット—第9部:単回使用滅菌済みチューブ」<br>5.5 めす(雌)及び／又はおす(雄)かん(嵌)合部の付いた接続部品 |
|--|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価ー第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていない。                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 適用                                                 | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                                                                                                                                                                                              |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていない。                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 適用                                                 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                                                                                             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> <p>四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性</p> <p>五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連す</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> <p>不適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>プログラムを用いた機器ではない。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| る危険性                                                                                                                                                                      |     |                                     |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていないなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                            |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                      |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                      |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。     |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                      |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。         |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。      |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。     |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。 |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。    |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                                               |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|--|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                              |     |                                               |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。                             |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                                               |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。                    |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。                                |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                  | 不適用 | 音を発生する機器ではない。                                 |  |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | <p>不適用</p>                   | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                    |                                                                                                                                       |
| <p>(注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)</p>                                                                                                                                                                  |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | <p>適用</p>                    | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について (薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                         |
| <p>(性能評価及び臨床試験)</p>                                                                                                                                                                                         |                              |                                                                    |                                                                                                                                       |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | <p>適用</p>                    | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                  | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙 (薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | <p>不適用</p>                   | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                           |                                                                                                                                       |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用 (該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（心筋保護液用フィルタ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                     |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                            |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                        |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                        |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 心筋保護液回路又は心筋保護液バッグとの接続部の接続性、耐圧性</p> <p>2) ろ過性能</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価－第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| <p>2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質(以下「動物由来組織等」という。)は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p> | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」という。)は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。</p>                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| <p>4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等(微生物由来の細胞及び物質をいう。)の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ</p>                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                               |                               |                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                               |                               |                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>「人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン」の送付及び人工心肺装置等に係る「使用上の注意」の改訂について(薬食安発第 0427004 号:平成 19 年 4 月 27 日)</p>                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等                 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| によって示されなければならない。                                                                                                                                                                                         |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線                                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                         |     |                   |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。<br>当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                    | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                            |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            |     |                                               |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                               | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                              |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（血液回路用チューブ接続用コネクタ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                         |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971：「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 接続性</p> <p>2) 耐圧性</p> <p>人工肺および人工心肺用血液回路基準等について（医薬発第 1439 号：平成 11 年 12 月 28 日）</p> <p>5.4.1 耐圧性試験</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p>                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p>                                                                                                                                              | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                                                                                                                                                          | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | <p>分析機器等ではない。</p>                                                         |                                                                                                            |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価―第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |     |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |     |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用 | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用  | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 不適用 | 滅菌品として供給される機器である。                 |                                                                                                         |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。        |                                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |     |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                    |                               |                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                    |                               |                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていない。                                                                                                                                                                        | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                   | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>「人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン」の送付及び人工心肺装置等に係る「使用上の注意」の改訂について(薬食安発第 0427004 号:平成 19 年 4 月 27 日)</p>                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていない。                                                                                                                                                                        | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                                                                                                             | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                                                                                                 |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されて</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 時使用に関連する危険性                                                                                                                                                             |     | いることを示す。                            | の適用」                                  |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                          | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければなら                                   | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| らない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的の                                                                                                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                           |     |                   |  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| ために、障害発生のおそれ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                     | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                           | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                     | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                      | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                            |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            |     |                                               |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                               | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                              |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（人工心肺用プライミング溶液フィルタ基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                         |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                            |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、該当する項目に適合することを示す。</p>              | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>下記の項目について既存品との同等性評価を行う。</p> <p>1) 人工心肺回路との接続部の接続性<br/>JIS T 3232:2023「人工心肺回路用血液フィルタ」</p> <p>4.2.3 コネクタ</p> <p>2) 耐圧性</p> <p>3) ろ過性能</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                          |     |                                                                           |                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                  | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
|                                                                                                                                                                        | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |
| 2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                            |
| 3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価—第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」</p> |
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                               |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用（該当する場合）                     | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                     |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 0993-1:「医療機器の生物学的評価―第1部:リスクマネジメントプロセスにおける評価及び試験」 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                               |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                     |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>       |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |            |                                   |                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |            |                                   |                                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用        | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。              |                                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（該当する場合） | 認知された基準に適合することを示す。                | 滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号：令和4年10月17日）<br><br>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号：令和4年10月21日） |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（該当する場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                    |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 適用（該当する場合） | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |            |                                   |                                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれ                                                                             | 適用         | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971：「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                   |

|                                                                                                                                                                                                                                                                               |                               |                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ないようにしなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                               |                               |                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p>                                                                                                                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>「人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン」の送付及び人工心肺装置等に係る「使用上の注意」の改訂について(薬食安発第 0427004 号:平成 19 年 4 月 27 日)</p>                                 |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 適用                            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                                                                                                                            | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                                                                                                                                                        |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> <p>二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性</p> <p>三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性</p> | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |

|                                                                                                                                                                           |     |                                     |                                       |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                    |                                       |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていないなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                          |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていないなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等                 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                            |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| によって示されなければならない。                                                                                                                                                                                         |     |                            |  |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                         | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害                                                                                                                              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                       |     |                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 |     |                   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                       | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                  | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                    | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                             | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                  |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|------------------|--|
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。 |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                  |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器の一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。     |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。  |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵                                                                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                     |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| されていなければならない。                                                                                                                                                                       |     |                            |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作できるように、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                               | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                 | 不適用 | 振動を発生する機器ではない。             |  |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技                                                                                                                           | 不適用 | 音を発生する機器ではない。              |  |

|                                                                                                                                                                      |     |                                               |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            |     |                                               |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                   | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                           |     |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                               | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。 | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                        |     |                                               |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図し                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                      |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| たものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の利用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていない。                                                                                                    |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていない。                                                                               | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                            | 不適用                         | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                           |                                                                                                                                       |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                  |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p>                          |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |                             |                                                                    |                                                                                                                                       |
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用                          | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。                                         | 医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)                                                                        |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用                         | 臨床試験を必要とする機器ではない。                                                  |                                                                                                                                       |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>    | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p> |

基本要件適合性チェックリスト（単回使用圧トランスデューサ等基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                                                                                                           |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                       |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                                       |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」</p> <p>5.1 接続部の要求事項</p> <p>5.2 圧トランスデューサの励起</p> <p>5.3 感度</p> <p>5.4 不平衡</p> <p>5.7 圧力測定の正確度</p> <p>再使用可能な圧トランスデューサドームまたは単回使用圧トランスデューサドーム単体の場合は</p> <p>5.1 接続部の要求事項</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |     |                                                                           |                                                                                                             |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」</p> <p>7 生物学的安全性 (単回使用製品の場合)</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」</p> <p>7 生物学的安全性 (単回使用製品の場合)</p> |
|                                                                                                                                                                               | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用 | 分析機器等ではない。                                                                |                                                                                                             |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」</p> <p>7 生物学的安全性 (単回使用製品の場合)</p> |
| <p>4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器</p>                                                                                           | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                  | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                                                                                           |                                                                                                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                    | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                                         | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                           |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                                                               | 不適用                            | 医薬品を含有する機器ではない。                                                                           |                                                                                                 |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                                                                        | 適用                             | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br>7 生物学的安全性(単回使用製品の場合) |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                           | 不適用                            | 偶発的にある種の物質が侵入又は浸出することにより発生する危険性のある機器ではない。                                                 |                                                                                                 |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                                                                                           |                                                                                                 |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> <p>三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物</p> | <p>適用</p> <p>不適用</p> <p>適用</p> | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p> <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)</p> <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の</p>   |

| 汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |     | 示す。                       | 基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------|--------------------------------|
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じて獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。  |                                |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウ                                                                                                                                                       | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。 |                                |

|                                                                                                                                                                            |                  |                                                                    |                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| ウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                                                                             |                  |                                                                    |                                                                                         |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用              | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                               |                                                                                         |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（滅菌状態で出荷される場合） | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br>8 無菌性の保証                                                  |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用               | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                                          | JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br>8 無菌性の保証                                                  |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用               | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（未滅菌品の場合）      | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                        | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                |
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用              | 滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される機器ではない。                                         |                                                                                         |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                               |                  |                                                                    |                                                                                         |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                                              | 適用               | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br>5.1 接続部の要求事項 |

|                                                                                                                                                  |     |                                                                    |                                                                                                       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された基準に適合することを示す。        | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日) |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。<br>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性 | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 62366-1:「医療機器—第 1 部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」      |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                   | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                  | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                 |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                          | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                   |                                                                                                       |

|                                                                                                                                                                         |     |                                     |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                    | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                            | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                      |                                       |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                           | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 九 保守又は校正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、校正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。   | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                        |     |                                     |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。          |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、               | 不適用 | 分析機器等ではない。                          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                                | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。 |  |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                         | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 分析機器等ではない。                 |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合においては、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。            |  |

|                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                      | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                            | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                      | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                       | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要なに応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                 | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                      |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減でき | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                            |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| るよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |                            |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。           |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。           |  |
| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                             |     |                            |  |
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                                                                                                                                | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                                                                                                                                           | 不適用 | 電源状態が患者の安全に直接影響を及ぼす機器ではない。 |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                                                                                                                                 | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスク                                                                                                                                                                                                                                         | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |

|                                                                                                                                                                                    |     |                                               |                                               |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------|
| を合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていないといけない。                                                                                                                                              |     |                                               |                                               |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていないといけない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。                              |                                               |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。）が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていないといけない。 | 適用  | 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。                     | JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br>5.6 電撃の危険に対する保護 |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                     |     |                                               |                                               |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者（医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。）を防護するよう設計及び製造されていないといけない。                                                               | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」         |
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていないといけない。                                                                                           | 不適用 | 分析機器等ではない。                                    |                                               |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていないといけない。                                                 | 不適用 | リスクとなる振動を発生する機器ではない。                          |                                               |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていないといけない。                                                  | 不適用 | リスクとなる音を発生する機器ではない。                           |                                               |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていないといけない。                                                                            | 不適用 | 使用者が電気、ガス又は水圧式（油圧式）若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                               |

|                                                                                                                                                                                                     |     |                                   |                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                        | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                                                                                  | 不適用 | 熱を発生する機器ではない。                     |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。                                                                             | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。          |                                       |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                       |     |                                   |                                       |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使                                                                                                                         | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。          |                                       |

|                                                                                                                                                                                                             |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>                                                                                                                                                    |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                          |
| <p>3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。</p>                                                                                                            | 不適用                         | <p>一般使用者が使用することを意図した機器ではない。</p>                                                                     |                                                                                                                                                          |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                         |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                          |
| <p>第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。</p>                                               | 適用                          | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3323:2022「圧トランスデューサ」<br/>10 表示</p> |
| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                                |                             |                                                                                                     |                                                                                                                                                          |
| <p>第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。</p>                                                                                     | 適用                          | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p>                                                                   | <p>医療機器の製造販売認証申請について 第 2 の 1 別紙(薬食発 1120 第 8 号:平成 26 年 11 月 20 日)</p>                                                                                    |
| <p>2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。</p>                                                                                                                                     | 不適用                         | <p>臨床試験を必要とする機器ではない。</p>                                                                            |                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。</p> | <p>適用(該当する場合)</p> <p>適用</p> | <p>認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。</p> <p>認知された基準に従って実施されることを示す。</p>                                     | <p>医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成 17 年厚生労働省令第 38 号)</p> <p>医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 135 号)</p>                    |

基本要件適合性チェックリスト（導入針基準）

第一章 一般的要求事項

| 基本要件                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 当該機器への<br>適用・不適用 | 適合の方法                                                                       | 特定文書の確認                                                                                                      |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>（設計）</p> <p>第一条 医療機器（専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。）は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者（当該医療機器の使用に関して専門的知識を要する場合にあっては当該専門的知識を有する者に限る。以下同じ。）及び第三者（当該医療機器の使用に当たって安全や健康に影響を受ける者に限る。第四条において同じ。）の安全や健康を害することがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。</p> | 適用               | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> |
| <p>（リスクマネジメント）</p> <p>第二条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者（以下「製造販売業者等」という。）は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。</p> <p>一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。</p> <p>二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。</p> <p>三 前号に基づく危険性の除去を行った</p> | 適用               | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                    | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                 |

|                                                                                                                                                                                                                       |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>後に残存する危険性を適切な防護手段（警報装置を含む。）により、合理的に実行可能な限り低減すること。</p> <p>四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。</p>                                                                                                                    |    |                                                                             |                                                                                                                                                           |
| <p>（医療機器の性能及び機能）</p> <p>第三条 医療機器は、製造販売業者等の意図する性能を発揮できなければならない、医療機器としての機能を発揮できるよう設計及び製造されなければならない。</p>                                                                                                                 | 適用 | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                                 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）                                                                                                  |
| <p>（製品の有効期間又は耐用期間）</p> <p>第四条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の有効期間又は耐用期間内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件の下で発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者、使用者及び第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。</p> | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>（輸送及び保管等）</p> <p>第五条 医療機器は、製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法で使用された場合において、その特性及び性能が低下しないよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> | <p>医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号）</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                              |
| <p>（医療機器の有効性）</p> <p>第六条 医療機器の既知又は予測することができる全ての危険性及び不具合は、通常の使用条件の下で、合理的に実行可能な限り低減され、当該医療機器の意図された有効性と比較した場合に受容できるものでなければならない。</p>                                                                                      | 適用 | <p>リスク分析を行い、便益性を検証する。</p> <p>便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>      | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」</p> <p>5.6 引抜強さ</p> <p>5.7 漏れ(他の医療機器とテーパ接合を意図する場合)</p> <p>5.8 弾性</p> <p>5.9 曲げ強さ</p> |

## 第二章 設計及び製造要求事項

| (医療機器の化学的特性等)                                                                                                                                                                 |                               |                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>第七条 医療機器は、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。</p> <p>一 毒性及び可燃性</p> <p>二 使用材料と生体組織、細胞及び体液との間の適合性</p> <p>三 硬度、摩耗及び疲労度等</p>                         | <p>適用</p> <p>適用</p> <p>適用</p> | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>7 生物学的安全性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>7 生物学的安全性</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>5.1 材料<br/>5.6 引抜強さ<br/>5.7 漏れ (他の医療機器とテーパー接合を意図する場合)<br/>5.8 弾性<br/>5.9 曲げ強さ</p> |
| <p>2 分析機器等(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器のうち、人の身体に直接使用されることのないものをいう。以下同じ。)は、必要に応じ、当該分析機器等に使用材料と検体及び分析の対象となる物(生体組織、細胞、体液、微生物等を含む。)との間の不適合により生じる性能の低下を考慮し、設計及び製造されていなければならない。</p> | 不適用                           | 分析機器等ではない。                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>3 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対して汚染物質及び残留物質(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす危険性を最小限に抑えるように設計、製造及び包装されていなければならない。また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。</p>      | 適用                            | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                                                                                                                                                     | <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>7 生物学的安全性<br/>9 エンドトキシン(血管系及び中枢神経系に使用する場合)</p>                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                                                                                                                  |               |                                                                    |                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 4 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならない。また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                             | 適用<br><br>不適用 | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>医薬品の投与を意図した機器ではない。        | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」                                                       |
| 5 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該医療機器(当該物質を含む。)の安全性、品質及び性能は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。                                                                                                    | 不適用           | 医薬品を含有する機器ではない。                                                    |                                                                                             |
| 6 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。特に発がん性、変異原性又は生殖毒性を有する物質には特別な注意を払わなければならない。                                                                                                                            | 適用            | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。<br><br>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。 | JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」<br><br>JIS T 3321:2008「誘導針」<br>6 化学的要求事項<br>7 生物学的安全性 |
| 7 医療機器は、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用           | 偶発的にある種の物質が侵入又は浸出することにより発生する危険性のある機器ではない。                          |                                                                                             |
| (微生物汚染等の防止)                                                                                                                                                                                                                                      |               |                                                                    |                                                                                             |
| <p>第八条 医療機器及び当該医療機器の製造工程は、患者、使用者及び第三者(当該医療機器の使用に当たって感染の危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)に対する感染の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適切に除去又は低減するよう、次の各号を考慮して設計されていなければならない。</p> <p>一 取扱いを容易にすること。</p> <p>二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に低減すること。</p> | 適用<br><br>不適用 | <p>要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。</p> <p>微生物を封入した機器ではない。</p>          | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)                                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |     |                             |                                                          |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------|----------------------------------------------------------|
| 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による医療機器又は検体への微生物汚染を防止すること。                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 適用  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成 16 年厚生労働省令第 169 号） |
| 2 医療機器に組み込まれた動物由来の組織、細胞及び物質（以下「動物由来組織等」という。）は、当該動物由来組織等の使用目的に応じた獣医学的に管理及び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、動物由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、動物由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。 | 不適用 | 動物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 3 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、細胞及び物質（以下「ヒト由来組織等」という。）は、適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売業者等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそれらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なもの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                      | 不適用 | ヒト由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。    |                                                          |
| 4 製造販売業者等は、医療機器に組み込まれた微生物由来組織等（微生物由来の細胞及び物質をいう。）の処理、保存、試験及び取扱いにおいて、患者、使用者及び第三者に対する最適な安全性を確保し、かつ、ウイルス及びその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機器の製造工程においてそ                                                                                                                                                                                                              | 不適用 | 微生物由来の原料又は材料を組み入れた機器ではない。   |                                                          |

|                                                                                                                                                                            |             |                                                                   |                                                                                                                                                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| これらの除去又は不活化を図ることにより安全性を確保しなければならない。ただし、分析機器等であって、使用に当たりウイルスその他の感染性病原体が必要なものの又はそれらの除去若しくは不活化により性能が低下するものについては、この限りでない。                                                      |             |                                                                   |                                                                                                                                                                       |
| 5 特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、販売時及び製造販売業者等により指示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微生物学的状態を維持できるように設計、製造及び包装されていなければならない。                                                              | 不適用         | 特別な微生物学的状態にある機器ではない。                                              |                                                                                                                                                                       |
| 6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用が不可能である包装がなされるよう設計及び製造されなければならない。当該医療機器の包装は適切な手順に従って、包装の破損又は開封がなされない限り、販売された時点で無菌であり、製造販売業者によって指示された輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可能であるようにされてなければならない。 | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>8 無菌性の保証<br/>11.1 一次包装</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p> |
| 7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあることを表示した医療機器は、妥当性が確認されている適切な方法により滅菌又は特別な微生物学的状態にするための処理が行われた上で製造され、必要に応じて滅菌されていなければならない。                                                                 | 適用（滅菌品の場合）  | <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された基準の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>8 無菌性の保証</p> <p>滅菌バリデーション基準の制定について（薬生監麻発1017第1号:令和4年10月17日）</p> <p>「滅菌バリデーション基準の制定について」の訂正について（薬生監麻発1021第5号:令和4年10月21日）</p>               |
| 8 滅菌を施さなければならない医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。                                                                                                                              | 適用（滅菌品の場合）  | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                  |
| 9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。                         | 適用（未滅菌品の場合） | 要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。                                       | 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令（平成16年厚生労働省令第169号）                                                                                                                  |

|                                                                                                                                                             |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の両方の状態で販売される場合、両者は、包装及びラベルによってそれぞれが区別できるようにしなければならない。                                                                                   | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>11 包装<br/>12 表示</p>                                                                  |
| (使用環境に対する配慮)                                                                                                                                                |            |                                                                                                     |                                                                                                                                                               |
| 第九条 医療機器が、他の医療機器、体外診断用医薬品その他の装置等と併用される場合は、当該医療機器と当該装置等が安全に接続され、かつ、当該併用により当該医療機器及び当該装置等の性能が損なわれないようにしなければならない。                                               | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>5.5 針基のテーパの合致(他の医療機器とテーパ接合を意図する場合)<br/>5.10 処置針の通過性</p>                              |
| 2 前項の場合の使用上の制限事項は、注意事項等情報として公表され、又は医療機器に添付する文書若しくはその容器若しくは被包(第十七条において「添付文書等」という。)に記載されていなければならない。                                                           | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発0611第9号:令和3年6月11日)</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>10 製造販売業者が提供する情報<br/>12 表示</p> |
| 3 医療機器は、使用者が操作する液体又はガスの移送のための接続部又は機械的に結合される接続部について、不適切な接続から生じる危険性を最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                           | 適用（該当する場合） | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>                                                            | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p>                                                                                                                  |
| <p>4 医療機器は、その使用に当たって患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって次の各号に掲げる危険性がある者に限る。)に生じる次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。</p> <p>一 物理的及び人間工学的特性に関連した傷害の危険性</p> | 適用         | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p>                           | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器—第1部:ユーザビリティエンジニア</p>                                                                      |

|                                                                                                                                                                           |     |                                                                           |                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|---------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 二 医療機器の意図された使用目的における人間工学的特性、人的要因及びその使用環境に起因した誤使用の危険性                                                                                                                      | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>アリングの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>JIS T 62366-1:「医療機器－第1部:ユーザビリティエンジニアリングの医療機器への適用」</p> |
| 三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 四 通常の使用条件の下で、曝露された物質、液体又はガスと接触して使用することに関連する危険性                                                                                                                            | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 五 プログラムと当該プログラムの実行環境との間で発生しうる干渉に関連する危険性                                                                                                                                   | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。                                                          |                                                                                                                             |
| 六 物質が偶然に医療機器に侵入する危険性                                                                                                                                                      | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 七 検体を誤認する危険性                                                                                                                                                              | 不適用 | 検体を取り扱う機器ではない。                                                            |                                                                                                                             |
| 八 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性                                                                                                                             | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。                                         | JIS T 14971:「医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用」                                                                                       |
| 九 保守又は較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性                                                                                                              | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                         |                                                                                                                             |
| 5 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていないなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質とともに使用される(これらの物質に曝露し、又はこれらの物質と併用される場合を含む。)ことが意図されている医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。 | 不適用 | 通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。                                       |                                                                                                                             |
| 6 医療機器は、意図する性能を発揮するために必要な調整、較正及び保守が安全に実施できるよう設計及び製造されていない                                                                                                                 | 不適用 | 保守又は較正が必要な機器ではない。                                                         |                                                                                                                             |

|                                                                                                                                                                                                          |     |                                   |                                       |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------|---------------------------------------|
| ればならない。                                                                                                                                                                                                  |     |                                   |                                       |
| 7 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                       | 適用  | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| (測定又は診断機能に対する配慮)                                                                                                                                                                                         |     |                                   |                                       |
| 第十条 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器(専ら疾病の診断に使用されることが目的とされている医療機器をいう。)は、当該医療機器の使用目的に照らし、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。                                  | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 2 分析機器等は、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、その性能が使用目的に合致するように、設計及び製造されていなければならない。設計に当たっては、感度、特異性、正確性に係る真度及び精度(反復性及び再現性を含む。)並びに既知の干渉要因の管理及び検出限界に適切な注意を払わなければならない。また、その性能は、製造販売業者等が設定する当該医療機器の有効期間又は耐用期間内において維持されなければならない。 | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 3 分析機器等の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、利用可能な標準的な測定方法又は高次の標準物質を用いて保証されなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 分析機器等ではない。                        |                                       |
| 4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| 5 数値で表現された値については、可能な限り標準化された一般的な単位を使用し、医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 測定機能を有する医療機器及び診断用医療機器ではない。        |                                       |
| (放射線に対する防御)                                                                                                                                                                                              |     |                                   |                                       |
| 第十一条 医療機器(分析機器等を除く。)は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。第六項において同じ。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。                   |                                       |

|                                                                                                                                                                                                              |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 2 分析機器等は、その使用目的に沿って、測定等のために、適正な水準の放射線の放射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者(分析機器等の使用に当たって放射線被曝の危険性がある者に限る。)への放射線被曝が、合理的に実行可能な限り適切に低減するよう、設計、製造及び包装されていなければならない。                                                             | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 3 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生恐れ又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線が照射されるよう設計されている場合には、線量が使用者によって制御できるように設計されていなければならない。当該医療機器は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性が保証されるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 4 医療機器が、障害発生のおそれがある水準又は潜在的な危害が生じる水準の可視又は不可視の放射線を照射する場合には、照射を確認するための視覚的表示又は聴覚的警報を、合理的に実行可能な限り具備していなければならない。                                                                                                   | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 5 分析機器等は、照射する放射線の特性及び線量を合理的に実行可能な限り適切に制御又は調整できるよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                        | 不適用 | 分析機器等ではない。        |  |
| 6 医療機器は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を、合理的に実行可能な限り低減するよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                              | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 7 放射線を照射する医療機器の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに据付中の固有の危険性の排除方法について、詳細な情報が記載されていなければならない。                                                                                                        | 不適用 | 放射線を照射する機器ではない。   |  |
| 8 電離放射線を照射する医療機器は、合理的に実行可能な限り、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布又は線質を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。                                                                                                         | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |     |                   |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------------------|--|
| 9 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                               | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| 10 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要な応じ放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                                                                                        | 不適用 | 電離放射線を照射する機器ではない。 |  |
| (プログラムを用いた医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                                                                                                                            |     |                   |  |
| 第十二条 プログラムを用いた医療機器(医療機器プログラム又はこれを記録した記録媒体たる医療機器を含む。以下同じ。)は、その使用目的に照らし、システムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                                              | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 2 プログラムを用いた医療機器については、最新の技術に基づく開発のライフサイクル、リスクマネジメント並びに当該医療機器を適切に動作させるための確認及び検証の方法を考慮し、その品質及び性能についての検証が実施されていなければならない。                                                                                                                                                                             | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |
| 3 プログラムを用いた医療機器のうち、他の機器及びネットワーク等と接続して使用する医療機器又は外部からの不正アクセス及び攻撃アクセス等が想定される医療機器については、当該医療機器における動作環境及びネットワークの使用環境等を踏まえて適切な要件を特定し、当該医療機器の機能に支障が生じる又は安全性の懸念が生じるサイバーセキュリティに係る危険性を特定及び評価するとともに、当該危険性が低減する管理が行われていなければならない。また、当該医療機器は、当該医療機器のライフサイクルの全てにおいて、サイバーセキュリティを確保するための計画に基づいて設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | プログラムを用いた機器ではない。  |  |

| (能動型医療機器及び当該能動型医療機器に接続された医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                |     |                            |  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|----------------------------|--|
| 第十三条 能動型医療機器は、当該能動型医療機器に一つでも故障が発生した場合、当該故障から生じる可能性がある危険性を、合理的に実行可能な限り適切に除去又は低減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。                                                                           | 不適用 | 能動型医療機器ではない。               |  |
| 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。                                                                                                                   | 不適用 | 内部電源を有する機器ではない。            |  |
| 3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。                                                                                                              | 不適用 | 外部電源に接続する機器ではない。           |  |
| 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。                                                                                    | 不適用 | 臨床パラメータをモニタする機器ではない。       |  |
| 5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なうおそれのある電磁的干渉の発生リスクを合理的に実行可能な限り低減するよう、設計及び製造されていなければならない。                                                                                      | 不適用 | 電磁的干渉を発生する機器ではない。          |  |
| 6 医療機器は、意図された方法で操作するために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。                                                                                                                | 不適用 | 電磁的妨害を受ける機器ではない。           |  |
| 7 医療機器は、製造販売業者等の指示に基づき正常に据付けられ、及び保守され、かつ、通常の使用条件下又は当該医療機器に一つでも故障が発生した状態で使用される場合において、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって偶発的に感電するおそれがある者に限る。)が偶発的に感電するおそれを合理的に実行可能な限り防止できるよう、設計及び製造されていなければならない。 | 不適用 | 感電するおそれのある機器ではない。          |  |
| (機械的危険性に対する配慮)                                                                                                                                                                      |     |                            |  |
| 第十四条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性から、患者、使用者及び第三者(医療機器の使用に当たって機械的危険性がある者に限る。以下この条において同じ。)を防護するよう設計及び製造されていなければならない。                                                               | 不適用 | 動作抵抗、不安定性及び可動部分を有する機器ではない。 |  |

|                                                                                                                                     |            |                                               |                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------|
| 2 分析機器等は、可動部分に起因する危険性又は破壊、分離若しくは物質の漏出に起因する危険性がある場合には、その危険を防止するための、適切な仕組みが組み込まれていなければならない。                                           | 不適用        | 分析機器等ではない。                                    |                                       |
| 3 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。 | 不適用        | 振動を発生する機器ではない。                                |                                       |
| 4 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。  | 不適用        | 音を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| 5 使用者又は第三者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のある全ての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。                            | 不適用        | 使用者が電気、ガス又は水圧式(油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。 |                                       |
| 6 医療機器は、使用前又は使用中に接続することが意図されている特定部分の誤接続の危険性について、合理的に実行可能な限り最も低い水準に抑えられるよう設計及び製造されていなければならない。                                        | 適用(該当する場合) | 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。             | JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」 |
| 7 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。                                  | 不適用        | 熱を発生する機器ではない。                                 |                                       |
| (エネルギー又は物質を供給する医療機器に対する配慮)                                                                                                          |            |                                               |                                       |
| 第十五条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。                                                   | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |
| 2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。             | 不適用        | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                      |                                       |

|                                                                                                                                                                                                       |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていないなければならない。操作に必要な指示を医療機器に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的に示す場合、これらの情報は、使用者(医療機器の使用にあたって患者の安全及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)にとって、容易に理解できるものでなければならない。                                | 不適用 | エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| (一般使用者が使用することを意図した医療機器に対する配慮)                                                                                                                                                                         |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十六条 一般使用者が使用することを意図した医療機器(医療機器のうち、自己検査医療機器又は自己投薬医療機器その他のその使用に当たり専門的な知識を必ずしも有しない者が使用することを意図したものをいう。以下同じ。)は、当該医療機器の使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていないなければならない。 | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| 2 一般使用者が使用することを意図した医療機器は、当該医療機器の使用、検体の使用(検体を使用する当該医療機器に限る。)及び検査結果の解釈に当たって、使用者が誤使用する危険性を合理的に実行可能な限り低減するように設計及び製造されていないなければならない。                                                                        | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| 3 一般使用者が使用することを意図した医療機器については、合理的に実行可能な限り、製造販売業者等が意図したように機能することを使用者が検証できる手順を定めておかなければならない。                                                                                                             | 不適用 | 一般使用者が使用することを意図した機器ではない。                                                                            |                                                                                                                                                                         |
| (注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載による使用者への情報提供)                                                                                                                                                                   |     |                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
| 第十七条 製造販売業者等は、医療機器が製造販売される際に、使用者の医療機器に関する訓練及び知識の程度を考慮し、当該医療機器の注意事項等情報の公表又は添付文書等への記載により、製造販売業者名、安全な使用方法及びその性能を確認するために必要な情報を、使用者が容易に理解できるように提供しなければならない。                                                | 適用  | <p>認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p> <p>認知された基準に適合することを示す。</p> <p>認知された規格の該当する項目に適合することを示す。</p> | <p>JIS T 14971:「医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用」</p> <p>医療機器の電子化された添付文書の記載要領について(薬生発 0611 第 9 号:令和 3 年 6 月 11 日)</p> <p>JIS T 3321:2008「誘導針」<br/>10 製造販売業者が提供する情報<br/>12 表示</p> |

| (性能評価及び臨床試験)                                                                                                                                                                                         |            |                            |                                                                  |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 第十八条 医療機器の性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和三十五年法律第百四十五号)その他関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。                                                                                     | 適用         | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売認証申請について 第2の1別紙(薬食発1120第8号:平成26年11月20日)                 |
| 2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。                                                                                                                                     | 不適用        | 臨床試験を必要とする機器ではない。          |                                                                  |
| 3 医療機器は、第一項及び第二項に定めるもののほか、医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十八号)及び医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成十六年厚生労働省令第百三十五号)に基づき、当該医療機器に応じて必要とされる試験成績及びデータその他の記録により継続的に評価されなければならない。 | 適用(該当する場合) | 認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。 | 医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令(平成17年厚生労働省令第38号)                   |
|                                                                                                                                                                                                      | 適用         | 認知された基準に従って実施されることを示す。     | 医薬品、医薬部外品、化粧品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売後安全管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第135号) |