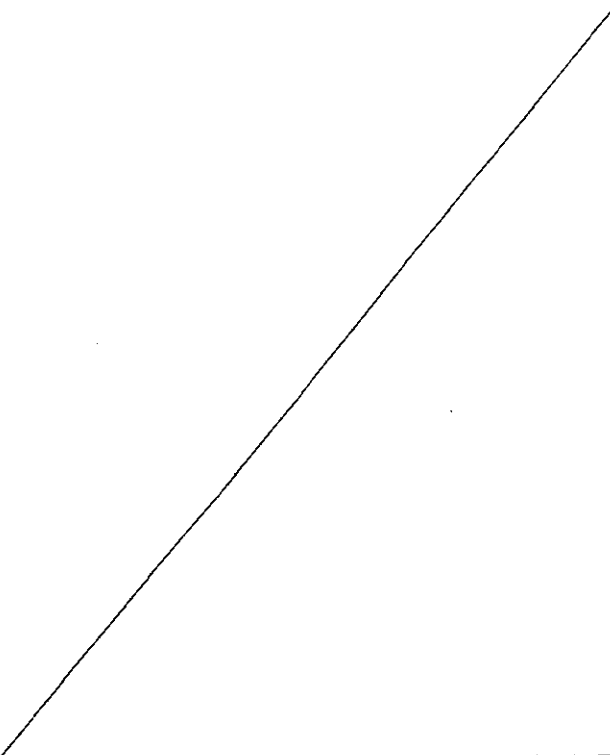
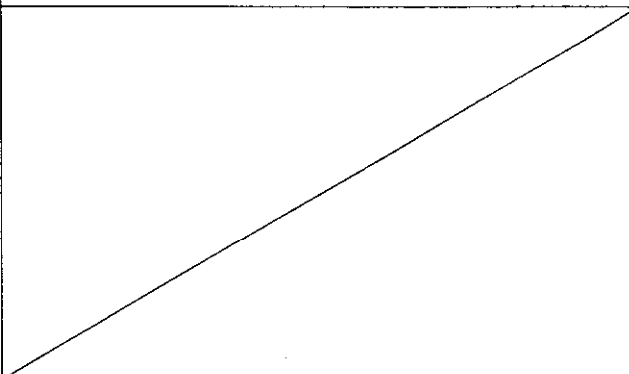
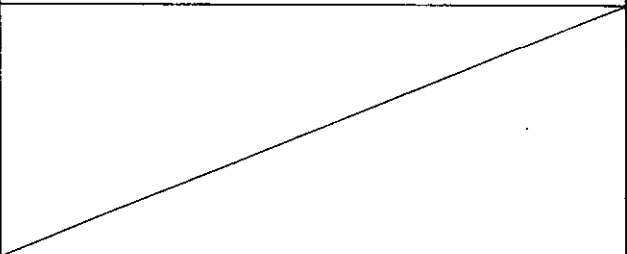
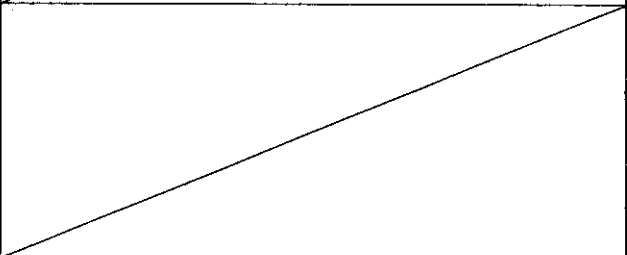
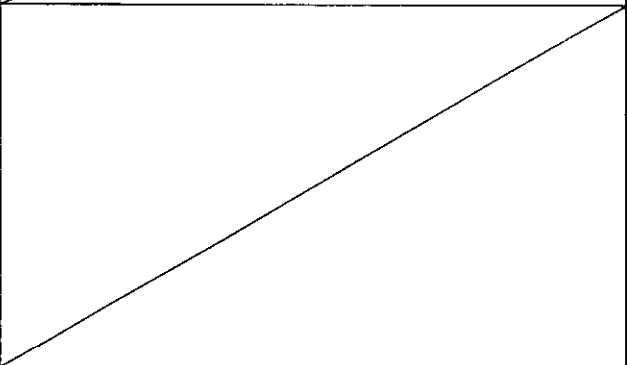


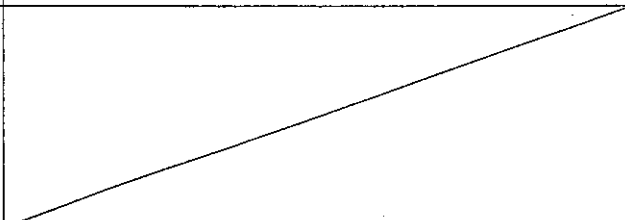
<p>10.5 可能な場合はいつでも、数値で表現された値は、一般に受け入れられている標準化された単位を使用し、医療機器又は体外診断薬の使用者に理解されなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格に適合する。</p>	<p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 6.3 g) 制御器及び計器の表示 (パラメータの数値表示)</p>
<p>11. 放射線防護</p>			
<p>11.1 一般事項 11.1.1 医療機器又は体外診断薬は、その使用目的に沿い、治療及び診断のために適正レベルの放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者への放射線被曝は合理的、かつ適切に低減するよう設計、製造及び包装されていなければならない。</p>	<p>適用 (トランスミッション用核種を使用する装置及び吸収補正用X線を使用する装置の場合のみ)</p>	<p>認知された規格に適合する</p>	<p>JIS T 14971: 医療機器—リスクマネジメント 医療機器への適用</p>
<p>11.2 放射線の管理 11.2.1 医療機器又は体外診断薬の放射線出力において、医療上その有用性が放射線の照射に伴うリスクを上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐れ又は潜在的な危険を生じるレベルの可視又は不可視放射線を照射するよう設計されている場合、線量が使用者によってコントロールできるように設計されていなければならない。この種の医療機器又は体外診断薬は、関連する可変パラメータの許容される公差内で再現性を保証するよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>医療上その有用性が放射線の照射に伴うリスクを上回ると判断される特定の医療目的に使用される医療機器ではない。</p>	
<p>11.2.2 医療機器又は体外診断薬が、潜在的に障害発生の恐れのある可視又は不可視の放射線を照射するもので</p>	<p>不適用</p>	<p>潜在的に障害発生の恐れのある可視又は不可視の放射線を照射する機器</p>	

<p>ある場合には、該当する場合、照射を確認できる視覚的表示装置又は聴覚的警報装置を具備していなければならない。</p>		<p>ではない。ただし、照射を確認できる視覚的表示装置を具備した機器である。</p>	
<p>11. 3 意図しない放射線の管理 11. 3. 1 医療機器又は体外診断薬は、意図しない二次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を可能な限り軽減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>適用 (トランスミッション用核種を使用する装置及び吸収補正用 X 線を使用する装置の場合のみ)</p>	<p>認知された規格に適合する</p>	<p>JIS T 14971 : 医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用</p>
<p>11. 4 取扱説明書 11. 4. 1 放射線を照射する医療機器又は体外診断薬の取扱説明書には、照射する放射線の性質、患者及び使用者に対する防護手段、誤使用の防止法及び据付中の固有のリスクの排除方法について、詳細な情報を記載していなければならない。</p>	<p>適用 (トランスミッション用核種を使用する装置及び吸収補正用 X 線を使用する装置の場合のみ)</p>	<p>(トランスミッション用核種を使用する装置の場合のみ) 認知された規格に適合する (吸収補正用 X 線を使用する場合のみ) <u>認知された規格に適合する。</u></p>	<p>JIS T 14971 : 医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用</p> <p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 6. 8. 3. (a) 技術解説書 一般</p> <p>IEC 60601-1-3: Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for safety - 3. Collateral standard: General requirements for radiation protection in diagnostic X-ray equipment 6. 8. 201 (附属文書中の項) 29. 201. 3 管装置のろ過 29. 201. 4 X線源装置のろ過 29. 201. 6 フィルムの性質の表示 29. 205. 3 附属文書の中の情報 29. 207. 1 要求事項 (一次防護遮へい体)</p>

			<p>JIS Z 4751-2-44 : (制定中) 「医用 X 線 CT 装置－安全」</p> <p>6.8.2 取扱説明書</p> <p>29.1.102.1 線量の記載</p> <p>29.1.103 線量情報</p> <p>29.201.5 X線装置における総ろ過</p> <p>29.202.101.b) (スライス面の表示及び位置)</p> <p>29.204.2 基準 X 線照射条件</p> <p>29.208.101 附属文書での記述 (迷放射線に対する防護)</p> <p>50.101 X線出力の正確度</p>
11.5 電離放射線			
11.5.1 電離放射線を照射する機器医療機器又は体外診断薬は、可能な場合、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的/エネルギー分布 (又は線質) を変更及び制御できるよう、設計及び製造されていなければならない。	適用 (トランスミッション用核種を使用する装置の場合のみ)	認知された規格に適合する	JIS T 14971 : 医療機器－リスクマネジメントの医療機器への適用

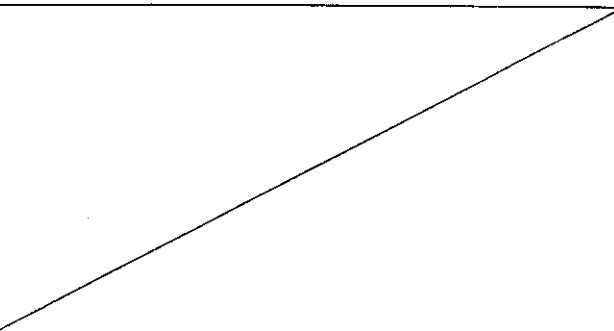
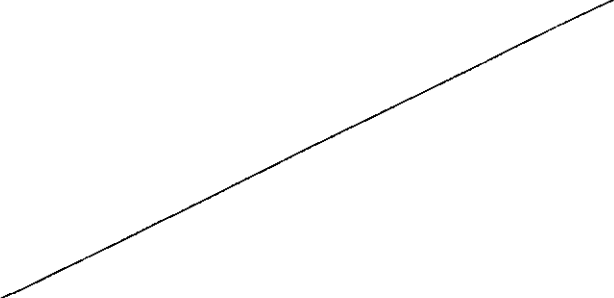
<p>11.5.2 電離放射線を照射する診断用機器医療機器又は体外診断薬は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>適用 (トランスミッション用核種を使用する装置の場合のみ) 認知された規格に適合する (吸収補正用 X 線を使用する場合のみ) 認知された規格に適合する 装置及び吸収補正用 X 線を使用する装置の場合のみ)</p>	<p>(トランスミッション用核種を使用する装置の場合のみ) 認知された規格に適合する (吸収補正用 X 線を使用する場合のみ) 認知された規格に適合する</p>	<p>JIS T 14971: 医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用</p> <p>「医療用エックス線装置基準」(告示第 75 号平成 13 年 3 月 22 日、告示第 126 号及び第 127 号平成 14 年 3 月 27 日)</p> <p>2. (1) 利用線錐以外のエックス線量 2. (2) 総ろ過 4. (2) エックス線管焦点皮膚間距離</p> <p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第 1 部: 安全に関する一般的要求事項 29.2 X 線発生を意図しない機器 (CRT が該当)</p> <p>IEC 60601-1-3: Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for safety - 3. Collateral standard: General requirements for radiation protection in diagnostic X-ray equipment 29.208 迷放射線に対する防護</p> <p>JIS Z 4751-2-44: (制定中)「医用 X 線 CT 装置—安全」 29.208 迷放射線に対する防護 50.101 X 線出力の正確度</p>
<p>11.5.3 電離放射線を照射する治療用医療機器又は体外診断薬は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー、並びに該当する場合、放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニターし制御できるよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>この製品は、電離放射線を用いた治療用機器ではない。</p>	
<p>12. エネルギー源へ接続又はエネルギー源を具備している機器に対する要求事項</p>			

<p>12.1 電子プログラムシステムを内蔵した医療機器又は体外診断薬は、ソフトウェアを含めて、その使用目的に照らし、これらのシステムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。システムに一つでも故障が発生した場合、それから派生するリスクを実行可能な限り、かつ適切に除去又は軽減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。</p>	<p>JIS T 0601-1 医用電気機器 第1部：安全に関する一般的要求事項 49 電源の遮断 52 異常作動及び故障状態</p> <p>JIS T 14971：医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用</p>
<p>12.2 内部電源医療機器又は体外診断薬の電源電圧変動が、患者の安全に直結する場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>電源状態が患者の安全に直結する機器ではない。</p>	
<p>12.3 外部電源医療機器又は体外診断薬で、停電が患者の安全に直結する場合、停電による電力供給不能を知らせる警報システムが内蔵されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>電源状態が患者の安全に直結する機器ではない。</p>	
<p>12.4 患者の臨床パラメータの一つ又はそれ以上をモニターする医療機器又は体外診断薬は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>臨床パラメータをモニターする機器ではない。</p>	
<p>12.5 医療機器又は体外診断薬は、通常の使用環境において、当該製品又は他の製品の作動を損なう恐れのある電磁的妨害の発生リスクを合理的、かつ適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p>	<p>JIS T 0601-1-2： 医用電気機器 第1部：安全に関する一般的要求事項—第2節：副通則—電磁両立性—要求事項及び試験 36.201 エミッション</p>
<p>12.6 医療機器又は体外診断薬は、意図したように操作できるようにするために、電磁</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合すること</p>	<p>JIS T 0601-1-2： 医用電気機器 第1部：安全に関する一般的要求事項—第2節：副通則—電磁両立性—要求事項及び試験</p>

<p>的妨害に対する十分なレベルの内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなければならない。</p>		<p>を示す。</p>	<p>36. 202 イミュニティ</p>
<p>12.7 医療機器又は体外診断薬が製造業者により指示されたとおりに正常に据付けられ及び保守されている場合、通常使用及び単一故障状態において、偶発的な電撃リスクを可能な限り防止できるように設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。 (吸収補正用X線を使用する場合)</p>	<p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項</p> <ul style="list-style-type: none"> 7 電源入力 13 一般 14 分類に関する要求事項 15 電圧及び/又はエネルギーの制限 16 外装及び保護カバー 17 分離 18 保護設置、機能設置及び等電位化 19 連続漏れ電流及び患者測定電流 20 耐電圧 52 異常作動及び故障状態 56 部品及び組立一般 57 電源部 58 保護接地 59 構造及び配置 <p>JIS Z 4751-2-44: (制定中)「医用X線CT装置—安全」</p> <ul style="list-style-type: none"> 15-20 第三章 電撃の危険に対する保護 56 部品及び組立一般 57 電源部
<p>1.3 機械的リスクに対する防護</p>			
<p>13.1 医療機器又は体外診断薬は、動作抵抗、不安定さ及び可動部分に関連する機械的リスクから、患者及び使用者を防護するよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。 (吸収補正用X線を使用する場合)</p>	<p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項</p> <ul style="list-style-type: none"> 21 機械的強度 22 動く部分 23 表面、角及び縁 24 正常な使用時における安定性 25 飛散物 28 懸垂機構 <p>JIS Z 4751-2-44: (制定中)「医用X線CT装置—安全」</p> <ul style="list-style-type: none"> 22 動く部分 27 空気力及び水力
<p>13.2 医療機器又は体外診断薬は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器</p>	<p>不適用</p>	<p>リスクになる振動を発生する機器ではない。</p>	

<p>又は体外診断薬自体が発生する振動に起因するリスクを実行可能な最も低レベルに抑えるよう設計及び製造されていなければならない。</p>			
<p>13.3 医療機器又は体外診断薬は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器又は体外診断薬自体が発生する雑音に起因するリスクを、可能な限り低レベルに抑えるよう設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>リスクになる雑音が発生する機器ではない。</p>	
<p>13.4 使用者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式及び空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のあるすべてのリスクが最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p>	<p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 56.3 a) 接続機の構造</p>
<p>13.5 医療機器又は体外診断薬に容易に触れることのできる部分(意図的に加熱、又は一定温度を維持する部分を除く)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p>	<p>JIS T 0601-1 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 42. 過度の温度</p>
<p>14. 供給エネルギー又は物質が患者に及ぼすリスクに対する防護</p>			

<p>14.1 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器又は体外診断薬は、患者及び使用者の安全を保証するため、十分な正確さで供給量を設定及び維持できるように設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。</p>	
<p>14.2 医療機器又は体外診断薬には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備されていなければならない。医療機器又は体外診断薬には、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。</p>	
<p>14.3 医療機器又は体外診断薬には、制御器及び表示器の機能が明確に記されていること。操作に必要な指示を医療機器又は体外診断薬に表示する場合、或いは操作又は調整用のパラメータを視覚的システムで示す場合、これらの情報は、使用者にとって、該当する場合には、患者にとっても容易に理解できるものでなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。</p>	
<p>15. 自己検査機器又は自己投薬機器が患者に及ぼすリスクへの防護策</p>			
<p>15.1 自己検査医療機器、自己検査体外診断薬又は自己投薬医療機器は、使用者が有している技能や手段並びに使用者の技術や環境上の違いに配慮し、その影響を受けず、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。製造業者の提供する情報と指示は使用者が容易に理解及び適用できるものにならなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>自己検査医療機器、自己検査体外診断薬、自己投薬機器ではない。</p>	

<p>15.2 このような医療機器又は体外診断薬は、医療機器又は体外診断薬の取扱い中及び該当する場合、検体取扱い中及び検査結果の解釈における誤使用のリスクを可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>自己検査医療機器、自己検査体外診断薬、自己投薬機器ではない。</p>	
<p>15.3 このような医療機器又は体外診断薬には、合理的に可能な場合、製造業者が意図したように機能することを、使用にあたって使用者が検証できる手順を含めておかなければならない。</p>	<p>不適用</p>	<p>自己検査医療機器、自己検査体外診断薬、自己投薬機器ではない。</p>	
<p>1.6 製造業者が提供する情報</p>			
<p>16.1 使用者には、使用者の訓練及び知識の程度を考慮し、製造業者名、安全な使用法及び医療機器又は体外診断薬の意図した性能を確認するために必要な情報が供給されなければならない。この情報は、容易に理解されるよう平易な表現で記載されていなければならない。</p>	<p>適用</p>	<p>認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。</p> <p>認知規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す</p> <p>(吸収補正用 X 線を使用する場合のみ) 認知された規格に適合する</p>	<p>JIS T 0601-1: 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 6 標識、表示及び文書 及びその他の項のラベル、附属文書に関する要求事項</p> <p>JIS T 0601-1-1: 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 第1節:副通則 医用電気システムの安全要求事項 6 標識、表示及び文書 及びその他の項のラベル、附属文書に関する要求事項</p> <p>JIS T 0601-1-2: 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項-第2節:副通則-電磁両立性-要求事項及び試験 6 標識、表示及び文書 及びその他の項のラベル、附属文書に関する要求事項</p> <p>「医科向け医療用具添付文書の記載要領について」 (医薬発第1340号 平成13年12月14日)</p> <p>JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用</p> <p>IEC 60601-1-3: Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for safety - 3. Collateral standard: General requirements for radiation protection in diagnostic X-ray equipment 6 標識、表示及び文書 及びその他の項のラベル、附属文書に関する要求事項</p>

17. 性能評価、該当する場合、臨床評価を含む。			
17.1 性能評価を行うために収集されるすべてのデータは、要求事項に準拠して策定されなければならない。	適用	認知された基準に従ってデータが収集されたことを示す。	「医療用具の承認申請について」(医薬発第 827 号 平成 11 年 7 月 9 日) 第 2 の 1 別添 1 「医療用具の申請資料の信頼性基準」
17.2 人体を被験者とする臨床評価は、GCP に則って実行しなければならない。	不適用	後発医療機器である。	