厚生労働大臣が基準を定めて指定する医療機器(平成 17 年厚生労働省告示第 112 号)別表の 107 基本要件適合性チェックリスト(寒天滅菌器等基準)

第一章 一般的要求事項

第一章 一般的要求事項			
基本要件	当機器への適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計) 第1条 医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同じ。)は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育及び訓練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者及び第三者(医療機器の使用にあたって第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に限る。)の安全や健康を害すことがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得られる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造されていなければならない。	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 認知された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。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号) 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」
(リスクマネジメント) 第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者(以下「製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。 一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。 二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。 三 前号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を適切な防護手段(警報装置を含む。)により、実行可能な限り低減すること。 四 第二号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を示すこと。	適用	認知された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。 認知された基準に適合することを示す。	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」ボイラー及び圧力容器安全規則(厚生労働省令)ボイラー及び第一種圧力容器製造許可基準(厚生労働省告示) 圧力容器構造規格(厚生労働省告示)

	1		
(医療機器の性能及び機能)			
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
する性能を発揮できなければならず、医療		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
機器としての機能を発揮できるよう設計、		示す。	基準に関する省令(平成16年
製造及び包装されなければならない。			厚生労働省令第169号)
(製品の寿命)			
第4条 製造販売業者等が設定した医療機器	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
の製品の寿命の範囲内において当該医療機		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
器が製造販売業者等の指示に従って、通常		示す。	基準に関する省令(平成16年
の使用条件下において発生しうる負荷を受			厚生労働省令第169号)
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って			
適切に保守された場合に、医療機器の特性		認知された規格に従ってリ	JIST14971:「医療機器 - リス
及び性能は、患者又は使用者若しくは第三		スク管理が計画・実施され	クマネジメントの医療機器へ
者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与		ていることを示す。	の適用」
える程度に劣化等による悪影響を受けるも			
のであってはならない。			
(輸送及び保管等)			
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
され、かつ意図された使用方法で使用され		示す。	基準に関する省令(平成16年
た場合において、その特性及び性能が低下			厚生労働省令第169号)
しないよう設計、製造及び包装されていな			
ければならない。		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:「医療機器 - リ
		スク管理が計画・実施され	スクマネジメントの医療機器
		ていることを示す。	への適用」
(医療機器の有効性)			
第6条 医療機器の意図された有効性は、起こ	適用	リスク分析を行い、便益性	JIS T 14971:「医療機器 - リ
りうる不具合を上回るものでなければなら		を検証する。	スクマネジメントの医療機器
ない。			への適用」
		便益性を検証するために、	JIS T 7322:2005「医療用高圧
		認知された規格の該当する	蒸気滅菌器」
		項目に適合することを示	4. 設計上の要求事項
		す。	5. 試験・検査

第二章 設計及び製造要求事項

第二章 設計及び表定安水事項 (医療機器の化学的特性等)			
第7条 医療機器は、前章の要件を満たすほ			
か、使用材料の選定について、必要に応じ、			
次の各号に掲げる事項について注意が払わ			
れた上で、設計及び製造されていなければな			
らない。			
一・毒性及び可燃性	適用	認知された規格の該当する	JIS C 1010-1:2005「測定,制
JIII/O J/MIL	22/13	項目に適合することを示す。	御及び研究室用電気機器の安
		項目に過日することを示す。	
			全性-第1部:一般要求事項」
			9. 火の燃え広がりに対する保
			護
			10. 機器の温度限度と耐熱性
			IEC 61010-2-040:2005
			^r Safety requirements for
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials
			9 Protection against the
			spread of fire
			10 Equipment temperature
			limits and resistance to heat
一 (古田土地) レナオの4年 4回り (木)方孔でき	不溶田	什休如姚 如贻 休流飞戏	
二 使用材料と生体組織、細胞、体液及び検	不適用	生体組織、細胞、体液及び検	
体との間の適合性		体との接触を意図した機器	
		ではない。	
 三 硬度、摩耗及び疲労度等	適用	認知された規格の該当する	JIS C 1010-1:2005「測定,制
喉皮、序枪XU7反力反击	旭川		
		項目に適合することを示す。	御及び研究室用電気機器の安
			全性 - 第1部:一般要求事項」
			7. 機械的な危険源に対する保
			護
			8. 衝撃及び衝突に対する機械
			的耐性
			IEC 61010-2-040:2005
			^r Safety requirements for
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
L	1	<u> </u>	

	T		
			treat medical materials」
			7 Protection against
			mechanical hazards and
			against hazards related to
			mechanical functions
			8 Mechanical resistance to
			shock and impact
2 医療機器は、その使用目的に応じ、当該医	適用	認知された規格の該当する	JIS C 1010-1:2005「測定,制
療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び		項目に適合することを示す。	御及び研究室用電気機器の安
患者に対して汚染物質及び残留物質(以下			全性 - 第1部:一般要求事項」
「汚染物質等」という。) が及ぼす危険性を			10. 機器の温度限度と耐熱性
最小限に抑えるように設計、製造及び包装さ			11. 流体の危険に対する保護
れていなければならず、また、汚染物質等に			
接触する生体組織、接触時間及び接触頻度に			IEC 61010-2-040:2005
ついて注意が払われていなければならない。			Safety requirements for
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials
			10 Equipment temperature
			limits and resistance to heat
			11 Protection against
			hazards from fluids
			Thatas are train trained
		 認知された規格に従ってリ	 JIS T 14971:「医療機器 - リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器 - リス
療機器と同時に使用される各種材料、物質又		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
はガスと安全に併用できるよう設計及び製		ハることを示す。	クマホンハントの区域版品へ の適用」
造されていなければならず、また、医療機器		v.0ccc///90	▽ → <i>▽</i> → <i>□</i> →
の用途が医薬品の投与である場合、当該医療	 不適用	 医薬品の投与を意図した機	
機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する	(1)地型/17	医楽品の扱うを息凶した機 器ではない。	
機能は、当該医薬品の承認内各及の策運する 基準に照らして適切な投与が可能であり、そ		пп Сто/ФV 1 ₀	
参学に思っして適切な技事が可能であり、そ の用途に沿って当該医療機器の性能が維持			
の用述に行うと自該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければ			
ならない。	不溶中		
4 医療機器がある物質を必須な要素として	不適用	医薬品を含有する機器では	
含有し、当該物質が単独で用いられる場合に		ない。	
医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を活出することである。			
を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、			
当該物質の安全性、品質及び有効性は、当該			
医療機器の使用目的に照らし、適正に検証さ			
れなければならない。	`*C	+m/sn.2-1- + +n15 = ++\\\	
5 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏	適用	認知された規格の該当する	JIS T 7322:2005「医療用高圧
出する物質が及ぼす危険性が合理的に実行	旭川	項目に適合することを示す。	蒸気滅菌器

可能な限り、適切に低減するよう設計及び製			4.2.1 インターロック
造されていなければならない。			1 4.2.1 100 100
足これのでいるけれるからいるい。		 認知された規格に従ってリ	 JIS T 14971 : 「医療機器 - リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
6 医療機器は、合理的に実行可能な限り、当	適用	認知された規格の該当する	JIS T 7322:2005「医療用高圧
該医療機器自体及びその目的とする使用環		項目に適合することを示す。	
境に照らして、偶発的にある種の物質がその		「現日に廻口することを示す。	4.1.4 エアフィルタ
医療機器へ侵入する危険性又はその医療機			1 1.1.4 1.7 2 7 7 7 7 7 7
器から浸出することにより発生する危険性		 認知された規格に従ってリ	 JIST 14971:「医療機器 - リス
を、適切に低減できるよう設計及び製造され		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
ていなければならない。		ハることを示す。	の適用」
(微生物汚染等の防止)		V10CCE/(19)	
第8条 医療機器及び当該医療機器の製造工	不適用	感染及び微生物汚染の危険	
程は、患者、使用者及び第三者(医療機器の	小旭川	性がある機器ではない。	/
使用にあたって第三者に対する感染の危険		「江ごのの一族品ではない。	/
性がある場合に限る。)に対する感染の危険			/
性がある場合に限る。)に対する意味の危険性がある場合、これらの危険性を、合理的に			/
実行可能な限り、適切に除去又は軽減するよ			/
う、次の各号を考慮して設計されていなけれ			
ばならない。			/
ー 取扱いを容易にすること。			/
- 以放いを合勿にすること。			
二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微			
生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能			
生物順山又は喙路で、 古達的に美打り能 な限り、適切に軽減すること。			
るでい、過りに業別のもこと。 			
 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者に			
よる医療機器又は検体への微生物汚染を			
防止すること。			
2 医療機器に生物由来の物質が組み込まれ	不適用	 生物由来の原料又は材料を	
ている場合、適切な入手先、ドナー及び物質	小旭川	組み入れた機器ではない。	
を選択し、妥当性が確認されている不活性		元ログンへ1 いこ1及品 (13/3)。	
化、保全、試験及び制御手順により、感染に			
関する危険性を、合理的かつ適切な方法で低			
減しなければならない。			
3 医療機器に組み込まれた非ヒト由来の組	不適用	 非ヒト由来の原料又は材料	
織、細胞及び物質(以下「非ヒト由来組織等」	7 (四型/円)	を組み入れた機器ではない。	
という。)は、当該非ヒト由来組織等の使用		と で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	
目的に応じて獣医学的に管理及び監視され			
た動物から採取されなければならない。製造			
販売業者等は、非ヒト由来組織等を採取した			
動物の原産地に関する情報を保持し、非ヒト			
由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いに			
おいて最高の安全性を確保し、かつ、ウィル			
スその他の感染性病原体対策のため、妥当性			
が確認されている方法を用いて、当該医療機			
器の製造工程においてそれらの除去又は不			
活性化を図ることにより安全性を確保しな			
石田市の内のここであり文土口で展示しる			V

ければならない。			
4 医療機器に組み込まれたヒト由来の組織、	不適用	ヒト由来の原料又は材料を	
細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」とい	را <i>اگت</i> ہ ا	組み入れた機器ではない。	
う。) は、適切な入手先から入手されたもの		inロップ (1 と)及び (1 に)	
でなければならない。製造販売業者等は、ド			
ナー又はヒト由来の物質の選択、ヒト由来組			
織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて			
最高の安全性を確保し、かつ、ウィルスその			
他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認			
されている方法を用いて、当該医療機器の製			
造工程においてそれらの除去又は不活性化			
を図り、安全性を確保しなければならない。			
5 特別な微生物学的状態にあることを表示	不適用	特別な微生物学的状態にあ	
した医療機器は、販売時及び製造販売業者等		 る機器ではない。	
により指示された条件で輸送及び保管する			
時に当該医療機器の特別な微生物学的状態			
を維持できるように設計、製造及び包装され			
ていなければならない。			
6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使用	不適用	 滅菌状態で出荷される機器	/
が不可能である包装がなされるよう設計及		ではない。	
び製造されなければならない。当該医療機器		CIAAVI	
の包装は適切な手順に従って、包装の破損又			
は開封がなされない限り、販売された時点で			
無菌であり、製造販売業者によって指示され			
た輸送及び保管条件の下で無菌状態が維持			
され、かつ、再使用が不可能であるようにさ			
れてなければならない。			
7 滅菌又は特別な微生物学的状態にあるこ	不適用	滅菌又は特別な微生物学的	
とを表示した医療機器は、妥当性が確認され		状態にある機器ではない。	
ている適切な方法により滅菌又は特別な微			
生物学的状態にするための処理が行われた			
上で製造され、必要に応じて滅菌されていな			
ければならない。			
8 滅菌を施さなければならない医療機器は、	不適用	 滅菌を施さなければならな	
適切に管理された状態で製造されなければ		い機器ではない。	
		い が残る (はん) い。	
ならない。	不達巴	使用前に減草を抜きむけれ	
9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の	不適用	使用前に滅菌を施さなけれ	
品質を落とさないよう所定の清浄度を維持		ばならない機器ではない。	
するものでなければならない。使用前に滅菌			
を施さなければならない医療機器の包装は、			
微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るよ			
うなものでなければならない。この場合の			
包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでな			
ければならない。			
10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌の	不適用	滅菌及び非滅菌の両方の状	
両方の状態で販売される場合、両者は、包装		態で販売される機器ではな	
及びラベルによってそれぞれが区別できる		l 1 ₀	
ようにしなければならない。			
	<u> </u>		

(製造又は使用環境に対する配慮)

医療機器が、他の医療機器又は体外診断薬又は、適用 (滅菌 認知された規格に従ってリ 装置と組み合わせて使用される場合、接続系を 含めたすべての組み合わせは、安全であり、各 医療機器又は体外診断薬が持つ性能が損なわ れないようにしなければならない。組み合わ される場合、使用上の制限事項は、直接表示す るか添付文書に明示しておかなければならな J 16

対象物を含 む)

スク管理が計画・実施されて いることを示す。

JIST 14971:「医療機器 - リス クマネジメントの医療機器へ の適用」

認知された基準・規格の該当 する項目に適合することを 示す。

医療機器の添付文書の記載要 領について(薬食発第0310003 号:平成17年3月10日)

JIS T 7322:2005「医療用高圧 蒸気滅菌器」 6. 表示

- 第9条 医療機器については、次の各号に掲げ る危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減 されるように設計及び製造されなければな らない
 - 一 物理的特性に関連した傷害の危険性

適用

認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。

JIS C 1010-1:2005「測定,制 御及び研究室用電気機器の安 全性-第1部:一般要求事項」 1.4 環境条件

- 7. 機械的な危険源に対する保
- 8. 衝撃及び衝突に対する機械 的耐性

IEC 61010-2-040:2005

^rSafety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-040: Particular requirements for sterilizers and washer-disinfectors used to treat medical materials] 1.1.1 Equipment included in scope

mechanical hazards and against hazards related to mechanical functions 8 Mechanical resistance to shock and impact

JIS T 7322:2005「医療用高圧 蒸気滅菌器」

- 4.1 滅菌器の設計,構造,部品 及び附属品
- 4.2 滅菌器の安全性

7 Protection against

二 合理的に予測可能な外界からの影響又 は環境条件に関連する危険性	適用	認知された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。	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」
三 通常の状態で使用中に接触する可能性 のある原材料、物質及びガスとの同時使 用に関連する危険性	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIS C 1806-1:「計測、制御及び試験室使用の電気装置 - 電磁両立性要求事項 - 第1部:一般要求事項」
		認知された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。	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」
四 物質が偶然医療機器に侵入する危険性	適用	認知された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。	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」
五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を取り扱う機器ではない。 い。	
六 研究又は治療のために通常使用される 他の医療機器又は体外診断用医薬品と相 互干渉する危険性	適用	認知された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。	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」
七 保守又は較正が不可能な場合、使用材料 が劣化する場合又は測定若しくは制御の 機構の精度が低下する場合などに発生す る危険性	不適用	保守又は較正が可能な機器である。	
2 医療機器は、通常の使用及び単一の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質に接触して使用される医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。	適用	認知された規格の該当する項目に適合することを示す。	JIS C 1010-1:2005「測定,制御及び研究室用電気機器の安全性-第1部:一般要求事項」 9. 火の燃え広がりに対する保護 10. 機器の温度限度と耐熱性 11. 流体の危険に対する保護 IEC 61010-2-040:2005 「Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-040: Particular requirements for sterilizers and washer-disinfectors used to treat medical materials」 9 Protection against the spread of fire 10 Equipment temperature limits and resistance to heat

	I		Γ _
			11 Protection against
			hazards from fluids
			JIS T 7322:2005「医療用高圧
			蒸気滅菌器」
			4. 設計上の要求事項
3 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理	不適用	 通常の医療産業廃棄物とし	
を容易にできるように設計及び製造されて	1 22/13	て処理できる機器である。	
いなければならない。			
•			
(測定又は診断機能に対する配慮)	不 、本田	沙字機化を大きまる機関では	
第10条 測定機能を有する医療機器は、その	不適用	測定機能を有する機器では	
不正確性が患者に重大な悪影響を及ぼす可		ない。	
能性がある場合、当該医療機器の使用目的に			
照らし、十分な正確性、精度及び安定性を有			
するよう、設計及び製造されていなければな			
らない。正確性の限界は、製造販売業者等に			
よって示されなければならない。			/
2 診断用医療機器は、その使用目的に応じ、	不適用	診断支援機能を有する機器	
適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十		ではない。	
分な正確性、精度及び安定性を得られるよう			
に設計及び製造されていなければならない。			
設計にあたっては、感度、特異性、正確性、			
反復性、再現性及び既知の干渉要因の管理並			
びに検出限界に適切な注意を払わなければ			
ならない。			
3 診断用医療機器の性能が較正器又は標準	不適用	診断支援機能を有する機器	
物質の使用に依存している場合、これらの較		ではない。	
正器又は標準物質に割り当てられている値			
の遡及性は、品質管理システムを通して保証			
されなければならない。			
4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置	不適用	測定又は診断支援機能を有	
の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応		する機器ではない。	
じ、人間工学的な観点から設計されなければ			
ならない。			
5 数値で表現された値については、可能な限	不適用	測定又は診断支援機能を有	
り標準化された一般的な単位を使用し、医療		する機器ではない。	
機器の使用者に理解されるものでなければ			
ならない。			
(放射線に対する防御)			
第11条 医療機器は、その使用目的に沿っ	不適用	放射線を照射する機器では	
て、治療及び診断のために適正な水準の放射		ない。	
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が合理的、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。			
2 医療機器の放射線出力について、医療上そ	不適用	放射線を照射する機器では	
の有用性が放射線の照射に伴う危険性を上		ない。	
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害が生じる			
	1	i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	V

	I		
水準の可視又は不可視の放射線が照射され			
るよう設計されている場合においては、線量			
が使用者によって制御できるように設計さ			
れていなければならない。当該医療機器は、			
関連する可変パラメータの許容される公差			
内で再現性が保証されるよう設計及び製造			
されていなければならない。			
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐れのあ	不適用	放射線を照射する機器では	
る可視又は不可視の放射線を照射するもの		ない。	
である場合においては、必要に応じ照射を確			
認できる視覚的表示又は聴覚的警報を具備			
していなければならない。			
4 医療機器は、意図しない二次放射線又は散	不適用	放射線を照射する機器では	
乱線による患者、使用者及び第三者への被曝		ない。	
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。			
5 放射線を照射する医療機器の取扱説明書	不適用	放射線を照射する機器では	
には、照射する放射線の性質、患者及び使用	1 ~27.3	ない。	
者に対する防護手段、誤使用の防止法並びに		3.0	
据付中の固有の危険性の排除方法について、			
詳細な情報が記載されていなければならな			
().			
6 電離放射線を照射する医療機器は、必要に	不適用	 電離放射線を照射する機器	
応じ、その使用目的に照らして、照射する放	1 12 13	ではない。	
射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布		C13.37 19	
(又は線質)を変更及び制御できるよう、設			
計及び製造されなければならない。			
7 電離放射線を照射する診断用医療機器は、	不適用	 電離放射線を照射する機器	
患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小	1 22/13	ではない。	
限に抑え、所定の診断目的を達成するため、		C13.37 19	
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。			
8 電離放射線を照射する治療用医療機器は、	不適用	 電離放射線を照射する機器	
の ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	7 (元五)	ではない。	
に対すべる に対すべる に対し、 にし、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 に対し、 にし、 にし、 にし、 にし、 にし、 にし、 にし、 に		C1&'&V 10	
ギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御 できるよう設計及び製造されていなければ			
ならない。			
(能動型医療機器に対する配慮)	· ± П		IEO 04040 0 040 0005
第12条 電子プログラムシステムを内蔵し	適用	認知された規格の該当する	IEC 61010-2-040:2005
た医療機器は、ソフトウェアを含めて、その		項目に適合することを示す。 	^r Safety requirements for
使用目的に照らし、これらのシステムの再現			electrical equipment for
性、信頼性及び性能が確保されるよう設計さ			measurement, control and
れていなければならない。また、システムに			laboratory use - Part 2-040:
一つでも故障が発生した場合、実行可能な限			Particular requirements for
り、当該故障から派生する危険性を適切に除			sterilizers and
去又は軽減できるよう、適切な手段が講じら			washer-disinfectors used to
れていなければならない。			treat medical materials」
			14.103 Control systems

			14.104 Microprocessors
			'
		認知された規格に従ってリ	JIST14971:「医療機器 - リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者	不適用	内部電源を有する機器では	
の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状		ない。	
況を判別する手段が講じられていなければ			
ならない。			
3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全に	不適用	電源状態が患者の安全に直	
直接影響を及ぼす場合、停電による電力供給		接影響を及ぼす機器ではな	
不能を知らせる警報システムが内蔵されて		ι _ν	
いなければならない。 4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニ	不適用	 臨床パラメータをモニタす	
タに表示する医療機器は、患者が死亡又は重	小週用	臨床ハラメータをモニタ9 る機器ではない。	
第な健康障害につながる状態に陥った場合、		の一般的ではない。	
馬な健康障害につながる状態に陥りた場合、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。			
5 医療機器は、通常の使用環境において、当	 適用	 認知された規格に従ってリ	<u>/</u> JIS T 14971:「医療機器 - リス
該医療機器又は他の製品の作動を損なう恐	7.5713	スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
れのある電磁的干渉の発生リスクを合理的、		いることを示す。	の適用」
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。		 認知された規格に適合する	JIS C 1806-1:「計測、制御及
		ことを示す。	び試験室使用の電気装置 - 電
			磁両立性要求事項 - 第1部:一
			般要求事項」
6 医療機器は、意図された方法で操作できる	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:「医療機器 - リス
ために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性を維持するように設計及び製造されてい		いることを示す。	の適用」
なければならない。			
		認知された規格に適合する	JIS C 1806-1:「計測、制御及
		ことを示す。	び試験室使用の電気装置 - 電
			磁両立性要求事項 - 第1部:一
	\ *	+74= VI. 1 1=14 = 1111 1	般要求事項」
7 医療機器が製造販売業者等により指示さ	適用 	認知された規格の該当する	JIS C 1010-1:2005「測定,制
れたとおりに正常に据付けられ及び保守されている。予労はアスズダーが発生しまれ		項目に適合することを示す。	御及び研究室用電気機器の安
れており、通常使用及び単一故障状態において、個系的な悪酸リスクを可能な関われた。			全性-第1部:一般要求事項」
て、偶発的な電撃リスクを可能な限り防止で			6. 感電に対する保護
きるよう設計及び製造されていなければな らない。			IEC 61010-2-040:2005
2/4V 10			Safety requirements for
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials
			6 Protection against
	l	<u> </u>	5 otootion against

			electric shock
(機械的危険性に対する配慮)			
第13条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及 び可動部分に関連する機械的危険性から、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。	適用	認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。	JIS C 1010-1:2005「測定,制御及び研究室用電気機器の安全性-第1部:一般要求事項」7. 機械的な危険源に対する保護 8. 衝撃及び衝突に対する機械的耐性
			IEC 61010-2-040:2005 ^r Safety requirements for electrical equipment for measurement, control and laboratory use - Part 2-040: Particular requirements for sterilizers and washer-disinfectors used to treat medical materials 17 Protection against mechanical hazards and against hazards related to mechanical functions 8 Mechanical resistance to shock and impact
			JIS T 7322:2005「医療用高圧 蒸気滅菌器」 4. 設計上の要求事項
		認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	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」
2 医療機器は、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、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を実行可能な限り最も低い水準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。	不適用	リスクとなる振動を発生する機器ではない。	
3 医療機器は、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、医療機器自体から発生する雑音に起	適用	認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。	JIS T 7322:2005「医療用高圧 蒸気滅菌器」 4.2.4 騒音
因する危険性を、可能な限り最も低水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。		認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	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」
4 使用者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー	適用	認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。	IEC 61010-2-040:2005 Safety requirements for

源に接続する端末及び接続部は、可能性のあ			electrical equipment for
			· ·
るすべての危険性が最小限に抑えられるよ			measurement, control and
う、設計及び製造されていなければならな			laboratory use - Part 2-040:
l l _o			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials」
			11.103 Failure, or partial
			failure, of non-electrical
			supplies and services
		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:「医療機器 - リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
5 医療機器のうち容易に触れることのでき	適用	認知された規格の該当する	JIS C 1010-1:2005「測定 , 制
る部分、意図的に加熱又は一定温度を維持す	را ایک	項目に適合することを示す。	御及び研究室用電気機器の安
る部分を除く。)及びその周辺部は、通常の		ALICED OCCUMO	全性 - 第1部:一般要求事項」
使用において、潜在的に危険な温度に達する			9. 火の燃え広がりに対する保
ことのないようにしなければならない。			護
			10.機器の温度限度と耐熱性
			IEC 61010-2-040:2005
			^r Safety requirements for
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials
			9 Protection against the
			_
			spread of fire
			10 Equipment temperature
			limits and resistance to heat
			JIS T 7322:2005「医療用高圧
			京 17522.2003 医原用同注 蒸気滅菌器]
			A.2.2 熱障害の防止
(エネルギーを供給する医療機器に対する配慮)	<u> </u>		マ・と・と 公が子口 Vノがリエ
第14条 患者にエネルギー又は物質を供給	不適用	エネルギー又は物質を患者	
する医療機器は、患者及び使用者の安全を保		に供給する機器ではない。	
証するため、供給量の設定及び維持ができる		1-1/ Mid / 3/12/12/ C10/6/ 10	
よう設計及び製造されていなければならな			
いし			
2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適	不適用	エネルギー又は物質を患者	
正なエネルギー又は物質の供給を防止又は		に供給する機器ではない。	
警告する手段が具備され、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			

	T	T	
る適切な手段が講じられていなければなら ない。			
- •			
3 医療機器には、制御器及び表示器の機能が	不適用	エネルギー又は物質を患者	
明確に記されていなければならない。 操作		に供給する機器ではない。	
に必要な指示を医療機器に表示する場合、或			
いは操作又は調整用のパラメータを視覚的			
に示す場合、これらの情報は、使用者(医療			
機器の使用にあたって患者の安全及び健康			
等に影響を及ぼす場合に限り、患者も含む。)			
にとって、容易に理解できるものでなければ			
ならない。			
(自己検査医療機器等に対する配慮)			
第15条 自己検査医療機器又は自己投薬医	不適用	自己検査機器又は自己投薬	
療機器(以下「自己検査医療機器等」という。)	1,757,13	機器ではない。	
		一次記しているで	
は、それぞれの使用者が利用可能な技能及び			
手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び			
環境の変化の影響に配慮し、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。			
2 自己検査医療機器等は、当該医療機器の取	不適用	自己検査機器又は自己投薬	
扱い中、検体の取扱い中(検体を取り扱う場		機器ではない。	
合に限る。) 及び検査結果の解釈における誤			
使用の危険性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。			
3 自己検査医療機器等には、合理的に可能な	不適用		
場合、製造販売業者等が意図したように機能	1,75/11	機器ではない。	
		1茂品 CIみない。	
することを、使用に当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。			
(製造業者・製造販売業者が提供する情報)	T	[.= . =	
使用者には、使用者の訓練及び知識の程度を考	適用	認知された基準・規格の該当	医療機器の添付文書の記載要
慮し、製造業者・製造販売業者名、安全な使用		する項目に適合することを	,
法及び医療機器又は体外診断薬の意図した性能		示す。	号:平成 17 年 3 月 10 日)
を確認するために必要な情報が提供されなけれ			
ばならない。この情報は、容易に理解できるも			JIS C 1010-1:2005「測定,制
のでなければならない。			御及び研究室用電気機器の安
			全性 - 第1部:一般要求事項」
			5. 表示及び文書
			IEC 61010-2-040:2005
			^r Safety requirements for
			, ,
			electrical equipment for
			measurement, control and
			laboratory use - Part 2-040:
			Particular requirements for
			sterilizers and
			washer-disinfectors used to
			treat medical materials」
			5 Marking and Documentation
			-
	ı	İ	İ

			JIS T 7322:2005「医療用高圧
			蒸気滅菌器」
			4. 設計上の要求事項
		認知された規格に従ってリ	JIST14971:「医療機器 - リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
(性能評価)	l		
第16条 医療機器の性能評価を行うために	適用	認知された基準に従ってデ	医療機器の製造販売認証申請
収集されるすべてのデータは、薬事法(昭和		ータが収集されたことを示	について 第2の1別紙2(薬
三十五年法律第百四十五号)その他関係法令		す。	食発第 0331032 号:平成 17 年 3
の定めるところに従って収集されなければ			月31日)
ならない。			
2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の	不適用	臨床試験を必要とする機器	
基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令		ではない。	
第三十六号)に従って実行されなければなら			
ない。			