

事 務 連 絡

平成26年1月30日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬食品局
審査管理課医療機器審査管理室

発出した通知の一部訂正について

平成26年1月20日付けで薬食機発0120第1号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知「薬事法第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器に係る日本工業規格の改正に伴う薬事法上の取扱いについて（その6）」が発出されたところですが、その内容の一部に下記のとおり誤りがございましたので、別添により差替えをお願いします。

記

訂正箇所	正	誤
本文	JIS C 1010-1: <u>2014</u>	JIS C 1010-1: <u>2013</u>



別添

薬食機発0120第1号

平成26年1月20日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局
審査管理課医療機器審査管理室長
（ 公 印 省 略 ）

薬事法第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を
定めて指定する管理医療機器に係る日本工業規格の改正に伴
う薬事法上の取扱いについて（その6）

薬事法（昭和35年法律第145号。以下「法」という。）第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器（以下「指定管理医療機器」という。）については、「薬事法第23条の2第1項の規定により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。以下「認証基準告示」という。）において基準が定められており、その製造販売しようとする者は、品目ごとに当該基準への適合について、法第23条の7第1項の規定に基づき厚生労働大臣の登録を受けた登録認証機関の認証を受けなければならないこととされています。

今般、認証基準告示で引用される日本工業規格（以下「JIS」という。）のうち、「測定用、制御用及び試験室用電気機器の安全性—第1部：一般的要求事項（JIS C 1010-1:2005）」が平成26年1月20日付けで「測定用、制御用及び試験室用電気機器の安全性—第1部：一般的要求事項（JIS C 1010-1:2014）」に改正されたことに合わせ、当該JISの改正に伴う薬事法上の取扱いを下記のとおり定めましたので、御了知の上、貴管内関係団体、関係業者等への周知方お願いします。

なお、本通知の写しを各地方厚生局長、独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長、日本医療機器産業連合会会長、米国医療機器・IVD工業会会長、欧州ビジネス協会医療機器委員会委員長及び薬事法登録認証機関協議会代表幹事宛て送付することを申し添えます。

記

1 本通知の対象となる医療機器

指定管理医療機器のうち、認証基準告示で「C1010-1」を引用するもの。

2 経過措置

- (1) 平成31年1月19日（以下「経過措置期間終了日」という。）の翌日以降、改正後のJISに適合していない場合は新たに製造販売することはできないため、経過措置期間終了日の翌日以降も製造販売する場合、経過措置期間終了日までに改正後のJISに適合するよう、必要な措置を講ずること。
- (2) 平成26年1月20日（以下「経過措置期間開始日」という。）より前に認証申請を行っている製造販売業者及び経過措置期間開始日以降に指定管理医療機器に関する製造販売の認証申請をしようとする者は、経過措置期間終了日までの間、なお従前の例によることができること。ただし、この場合、経過措置期間終了日までに改正後のJISに適合することを確認し、適合しない場合には、経過措置期間終了日までに改正後のJISに適合するよう、必要な措置を講ずること。
- (3) 改正前のJISにより認証を受けて経過措置期間終了日までに製造販売された指定管理医療機器については、経過措置期間終了日の翌日以降も販売、授与又は賃貸して差し支えないこと。

3 その他

2（2）及び（3）への対応として、改正後のJISへの適合に伴う製造販売認証事項一部変更認証申請、軽微変更届出等の取扱いについては「薬事法第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器に係る認証基準等改正時の取扱いについて」（平成23年7月29日付け薬食機発0729第5号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知）及び「薬事法第23条の2第1項の規定により厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器に係る日本工業規格の改正時の取扱い等に関する質疑応答集（Q&A）」（平成23年9月30日付け薬食機発0930第1号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知）を参照すること。