



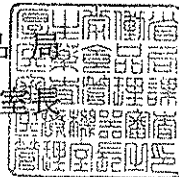
薬食機発第 1025002 号

平成 17 年 10 月 25 日

各都道府県衛生主管部（局）長

殿

厚生労働省医薬食品
審査管理課医療機器審査管理室



指定管理医療機器の適合性チェックリストについて（その 3）

標記について、別添写しのとおり、別記 1 あて通知したので、ご了知のうえ、貴官下関係団体、関係機関等に周知をお願いしたい。





薬食機発第 1025001 号
平成 17 年 10 月 25 日

別 記 1 殿

厚 生 労 働 省 医 藥 食 品 局
審査管理課医療機器審査管理室長

指定管理医療機器の適合性チェックリストについて（その 3）

薬事法（昭和 35 法律第 145 号。以下「法」という。）第 23 条の 2 第 1 項の規定により基準が定められた管理医療機器（以下「指定管理医療機器」という。）が法第 41 条第 3 項の規定による基準に適合することを確認するためのチェックリスト（以下「適合性チェックリスト」という。）については、平成 17 年 8 月 12 日薬食機発第 0812003 号「指定管理医療機器の適合性チェックリストについて（その 2）」等により示したところであるが、今般、「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の一部を改正する件」（平成 17 年厚生労働省告示第 471 号）により指定管理医療機器が追加されたことに伴い、MR 装置用高周波コイルに関する適合性チェックリストについて、別添 1 のとおり作成したので、認証の業務の際の参考とされたい。

また、平成 17 年 3 月 31 日薬食機発第 0331012 号「指定管理医療機器の適合性チェックリストについて」の別添に示す、超音波骨密度測定装置に関する適合性チェックリストについて、第 6 条の性能項目の試験方法を別添 2 のとおり作成したので、認証の業務の際の参考とされたい。

なお、本通知の写しを各都道府県衛生主管部（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长、在日米国商工会議所医療機器・IVD 小委員会委員長、欧州ビジネス協会協議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あて送付することとしている。

(別記 1)

テュフジャパン株式会社 テュフズードグループ

テュフ・ラインランド・ジャパン株式会社

株式会社ユーエルエーペックス

ビーエスアイジャパン株式会社

財団法人日本規格協会

S G S ジャパン株式会社

株式会社コスモス・コーポレイション

財団法人日本品質保証機構

株式会社シェピンドラー・アソシエイツ

日本化学キューエイ株式会社

財団法人電気安全環境研究所

財団法人医療機器センター