

医療機器の製造販売届書を作成する際の主な注意点

- 1 薬食機発第0331002号 平成17年3月31日「医療機器の製造販売届に際し留意すべき事項について」に基づき作成すること。
- 2 添付文書(案)を作成時には、薬食安発第0310001号 平成17年3月10日「医療機器の添付文書の記載要領について」に基づき作成すること。
- 3 一般医療機器(クラス1)は自己認証品ですので、自己の責任をもって届出をすること。
(届出が受理されても定義から逸脱等があると薬事法違反になることがあるのでご注意ください。)
- 4 誤記及び記載漏れ等が多く見られますのでダブルチェック、トリプルチェックをして届出してください。
- 5 実際の作成・提出は、簡易入力ガイドラインhttp://web.fda-shinsei.go.jp/shinsei/menu_shinsei.htm を参照して行うこと。

医療機器製造販売届出チェック項目

項目		チェック内容	
		チェック項目	主な注意事項
一般的事項	様式	薬事法施行規則様式第三十九(三)であるか。	FD申請の場合は「E84」である。
	届出部数	正本、副本が各1通用意できているか。また、控えが必要であれば更に1通準備できているか。	FD申請の場合はFD等を一枚提出。直接窓口に参加した時は返却しますが、郵送の時は返却はしていません。 FD申請はディスク、DTD・必要資料(ともに印刷物)が全て揃っているか。
	届出年月日	届出年月日が正確に記載されているか。	郵送の場合は郵送日を記載してください。
	届出者住所	届出者住所は、主たる事務所の所在地(登記簿上の本社住所等)の所在地が記載されているか。	総括製造販売責任者が業務を行う事務所の所在地ではありません。
	届出者氏名	氏名欄には、法人の場合は法人名称及び代表者の役職氏名が記載されているか。 なお、個人の場合は氏名が記載されているか。 また、法人の場合は代表者印の押印。個人の場合は届出者の押印がされているか。	FD申請の場合は、印漏れが散見されます。
	連絡先	届出担当者の住所、氏名、連絡先(電話、FAX番号)が記載されているか。	
	業者コード	届出者の氏名・住所の登録されている業者コード(申請者コード)が記載されているか。	9桁の下3桁は000です。 誤りが多いのでご注意ください。
	提出先	「独立行政法人 医薬品医療機器総合機構理事長 殿」と記載されているか。	
製造販売業の許可の種類		「第●種医療機器製造販売業許可」と記載されているか。	記載された製造販売業許可種別に誤りがないか。
製造販売業の許可番号及び年月日		届出者の製造販売業許可番号及び製造販売業許可年月日が記載されているか。 なお、当該製造販売業許可がみなし期間中であれば「平成17年4月1日」となっているか。	記載された製造販売業許可番号及び製造販売業許可年月日に誤りがないか。 東京都の場合は13BOX12345(10桁)です。
類別		薬事法施行令 別表第一(第一条関係)に定められた記載がされているか。(記載例:機械器具 一 手術台及び治療台)	誤りが多いのでご注意ください。
名称	一般的名称	クラス分類告示の一般的名称が記載されているか。	新法に対応しているか。 「使用目的、効能又は効果」～「操作方法又は使用方法」に記載された内容から判断して、記載された一般的名称がクラス分類告示に定められた一般的名称の定義に該当しているか。誤りが多いのでご注意ください。
	販売名	販売名が記載されているか。 (一物一届出であり、複数販売名を記載した届出は認められない)	当該医療機器の性能等に誤解を与え保健衛生上の危害を発生する恐れがないものであり、かつ、医療機器としての品位を保つものであるか。 また、他の用途を想定させるような名称でないか。 英文字のみ(英文字、数字、記号のみの組み合わせ)のものは適当でない。
使用目的、効能又は効果		当該項目が記載されているか。	使用目的が記載され、特定の疾患に対して使用する場合には、適応となる患者と疾患名、使用する状況、期待する結果などについて適切に記載されているか。 多くの場合は一般的名称の定義の範囲内に限る。
形状、構造及び原理		当該項目が記載されているか。	当該医療機器の外観形状、構造、各構成ユニット、電氣的定格、各部の機能等について具体的に記載され、当該医療機器の原理が記載されているとともに付帯機能を有する場合にはその内容について説明されているか。 また、形状が液体状、ゾル状、ゲル状又は粉末の医療機器である場合は形状としてその区別が記載されているか。 形状・構造又は寸法等を記載する。

医療機器製造販売届出チェック項目

項目		チェック内容	
		チェック項目	主な注意事項
原材料又は構成部品		当該項目が記載されているか。	「形状、構造及び原理」欄に記載した内容との対応関係が明確となるように原材料又は材料等が記載され、その規格が明らかにされているか。原材料又は成分及び分量、包装材料等を記載する。
品目仕様		当該項目が記載されているか。	当該医療機器の品質、安全性及び有効性の観点から求められる規格等が設定されているか。性能、規格及び試験方法、出荷判断基準等を記載する。一般的名称の定義の範囲内に限る。
操作方法又は使用方法		当該項目が記載されているか。	順を追った操作方法又は使用方法の概要が適切に説明されているか。(文章のみではわかりずらい場合は、図解等により説明されているか。)なお、滅菌して使用する場合は、その旨及び滅菌方法、滅菌条件を記載すること。一般的名称の定義の範囲内に限る。
製造方法		当該項目が記載されているか。	構成部品等の購買工程から出荷判定を行うまでの工程が適切に記載されているか。なお、製造工程フロー図等により説明されているか。
貯蔵方法及び有効期間		当該項目が記載されているか。(但し、空欄の場合もある)	特定の貯蔵方法(冷暗所等)によらなければその品質を確保することが困難である場合の医療機器について記載されているか。ただし、有効期間が3年を超える医療機器については有効期間の記載は要しない。
製造販売する品目の製造所	名称	当該項目が記載されているか。	記載された製造所情報に誤りがないか。
	所在地	当該項目が記載されているか。	
	許可又は認定の区分	当該項目が記載されているか。	
	許可又は認定番号	当該項目が記載されているか。	
原材料の製造所	名称	当該項目が記載されているか。(但し、空欄の場合もある)	マスターファイル[MF]登録を受けた製造所に限る。多くの場合記載を用いない。記載された製造所情報に誤りがないか。
	所在地	当該項目が記載されているか。(但し、空欄の場合もある)	
	許可又は認定の区分	当該項目が記載されているか。(但し、空欄の場合もある)	
	許可又は認定番号	当該項目が記載されているか。(但し、空欄の場合もある)	
備考	16桁の製造販売届出番号が記載されているか。(製造販売業許可番号10桁+届出者が任意に定める6桁)		記載例 13B1X12345000001 同一番号が使用されていないか。1品目に1届出番号。FD申請は品目番号欄に記載する。
	外観が把握できる鮮明な写真又は印刷物が添付されているか。		
	一般医療機器の定義に該当する説明がされているか。		クラス分類ルールによって定められた一般医療機器の定義の範囲内の説明であるか。一般的名称「○○○」の定義「△△△」と当該品「XX X」の「使用目的、効果又は効果を記載」(又は「操作方法又は使用方法を記載」)は合致する、従って一般医療機器に該当すると判断した。
	添付文書(案)が添付されているか。		添付文書(案)は、平成17年3月10日薬食発第0310003号、薬食安発第0310001号、薬食安発第0310004号に従って記載されているか。
	その他、薬食機発第0331002号の備考の記載要領で当該品目に関係のある事項を記載。		品目によって「単回使用」「特定保守管理医療機器該当」等の記載が必要。