

## ◆2024年度承認品目一覧（改良医療機器（臨床あり））

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/6/10	許可年月日：2009年7月21日 許可NO.: K091645  許可年月日：2016年6月21日 許可NO.: K160209  許可年月日：2020年6月11日 許可NO.: K201117  販売名：Gold Anchor  出荷台数： 従来型ニードル（既承認品）： 61,894 新型ニードル（申請品目）：36,181	Gold Anchorマーク (GA ジャパンカンパニー合同会社、 9010703004511)	一変	医4	放射線治療の際にフィルムやデジタル画像にて確認することができる識別マークを作成するために体内に植込む鋸歯状の金線であり、体幹部の肺、前立腺、肝臓、脾臓及び乳房の悪性腫瘍の位置決定並びに描出のために用いる植込み型病変識別マークである。本申請は、本品の適応に腎臓及び子宮を追加すること並びにニードルの構成部品の形状及び寸法を変更することを目的とした医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 180日 行政側 109日			植込み型病変識別マーク	
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/8/28	許可年月日：2017/5/26 許可NO.: K171294 販売名：da Vinci X Surgical System, Model IS4200 出荷台数：—	da Vinci X サージカルシステム（インテュイティブサージカル合同会社、3010401098522）	一変	器12	一般消化器外科、胸部外科、心臓外科（心停止下で心内操作を行う手術に限る。）、泌尿器科、婦人科及び頭頸部外科（経口的に行う手術に限る。）の各領域において内視鏡手術を実施する際に、組織又は異物の把持、切開、鈍的/鋭的剥離、近置、結紮、高周波電流を用いた切開・凝固、縫合及び操作、並びに手術付属品の挿入・運搬を行うために、術者の内視鏡手術器具操作を支援する装置である。本申請は、乳腺外科（乳輪温存乳房切除術に限る。）への適応を追加及び併用医療機器を追加するための製造販売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 488日 行政側 331日			手術用ロボット手術ユニット	
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/8/28	許可年月日：2014/3/28 許可NO.: K131861 販売名：da Vinci Surgical System, Model IS4000 出荷台数：記載なし	da Vinci Xi サージカルシステム（インテュイティブサージカル合同会社、3010401098522）	一変	器12	一般消化器外科、胸部外科、心臓外科（心停止下で心内操作を行う手術に限る。）、泌尿器科、婦人科及び頭頸部外科（経口的に行う手術に限る。）の各領域において内視鏡手術を実施する際に、組織又は異物の把持、切開、鈍的/鋭的剥離、近置、結紮、高周波電流を用いた切開・凝固、縫合及び操作、並びに手術付属品の挿入・運搬を行うために、術者の内視鏡手術器具操作を支援する装置である。本申請は、乳腺外科（乳輪温存乳房切除術に限る。）への適応を追加及び併用医療機器を追加するための製造販売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 485日 行政側 328日			手術用ロボット手術ユニット	
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/9/9	実績なし	放射性医薬品合成設備MPS200A $\beta$ （住友重機械工業株式会社、9010701005032）	一変	器10	陽電子放射断層撮影検査において使用される florbetapir (18F) 注射剤を遠隔操作により自動合成する放射性医薬品合成設備である。本申請は florbetapir (18F) 注射剤の適応にアルツハイマー病による軽度認知障害 (MCI due to AD) が疑われる患者を追加するための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/12/17	許可年月日：2022年5月510k approval (初期) 2023年2月510kal(本変更に関するセンサー) 許可NO.: 記載なし 販売名： FreeStyle Libre 3 Continuous Glucose Monitoring System  海外でのトータル出荷台数： センサー 30,673,608 個 Reader 641,548 個	FreeStyle Libre 3 (アボットジャパン合同会社、6010401016712)	一変	器20	皮下に挿入したセンサーにより間質液中のグルコース濃度を連続的に測定し、Reader又はアプリケーションソフトウェアをインストールした汎用プラットフォームを使用することで、連続測定した間質液中グルコース濃度の変動パターンを表示することを目的としたグルコースモニタシステムである。本申請は使用期間が14日間から15日間に延長されたセンサーを構成品に追加することを主な目的とした医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 270日 行政側 217日			グルコースモニタシステム	
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/12/17	許可年月日：2020年6月（初期） 海外臨床試験成績	FreeStyle Libre 2 (アボットジャパン合同会社、6010401016712)	一変	器20 グルコースモニタシステム	皮下に挿入したセンサーにより間質液中のグルコース濃度を連続的に測定し、Reader又はアプリケーションソフトウェアをインストールした汎用プラットフォームを使用することで、連続測定した間質液中グルコース濃度の変動パターンを表示することを目的としたグルコースモニタシステムである。本申請は使用期間が14日間から15日間に延長されたセンサーを構成品に追加することを主な目的とした医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
ロボティックス・IoT・その他領域	2024/12/17	許可年月日 : 2023/6/9 許可NO. : K223865 販売名 : HemoSphere Advanced Monitor, HemoSphere Clearsight Module, Acumen Assisted Fluid Management Software Feature With Acumen Afm Cable And Acumen Iq Fluid Meter, Pressure Controller, Heart Reference Sencer  許可年月日 : 2023/9/21 許可NO. : K231248 販売名 : Swan-Ganz Catheters, FloTrac Sensors, Clearsight Finger Cuffs, HemoSphere Advanced Monitoring Platform	ヘモスフィア アドバンストモニタリングプラットフォーム（エドワーズライフサイエンス合同会社、7011101053202）	一変	器21	熱希釈心拍出量、動脈圧心拍出量、血圧、静脈血酸素飽和度及び組織酸素飽和度を測定し、各種生体情報の収集、監視を行うための重要パラメータ付き多項目モニタである。本品は脳オキシメータとしての機能を含むことから認証基準不適合となり承認申請がなされた。本申請は、指動脈圧を測定するためのフィンガーカフを構成品に追加し、非侵襲的に血行動態パラメータ及び低血圧予測インデックスを算出する機能を追加するための医療機器承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 292日 行政側 175日			重要パラメータ付き多項目モニタ	
整形・形成領域	2024/6/24	—	リミティ（株式会社テクノ高槻、4120901011542）	承認	器12	リンパ浮腫患者の患肢及び体幹を空気圧で圧迫し、浮腫を軽減するために使用する逐次型空気圧式リンパ流促進装置である。本品は、アクチュエータを内蔵する本体並びに患肢及び体幹を圧迫するスリーブで構成される。臨床評価資料として、海外類似品による間欠的空気圧迫療法を対象にした海外臨床試験に関する文献等をまとめた臨床評価報告書が提出された。
	総期間 346日 行政側 266日	臨床評価報告書			逐次型空気圧式リンパ流促進装置	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/5/23	2000/09/25/P990040/TRUFIL L n-butyl cyanoacrylate (n-BCA) Liquid Embolic System	TRUFIL L n-BCA 液体塞栓システム（ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社、8010001090016）	承認	器51	外科手術以外では治療困難な脳動静脈奇形の外科的摘出手術に際し術前塞栓術が必要な場合、又は経静脈的塞栓術等では十分に治療目的を達成することが困難な硬膜動静脈瘻に対する塞栓物質として血管塞栓術に使用する中心循環系血管内塞栓促進用補綴材である。本品の有効性及び安全性に関する文献等を取りまとめた臨床評価報告書が提出された。
	総期間 315日 行政側 192日	臨床評価報告書			中心循環系血管内塞栓促進用補綴材	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/6/19	—	Medilizer AGD システム（株式会社 Bolt Medical、3010001211550）	承認	器51	脳血管の屈曲等により通常の方法ではカテーテルを含む血管内治療機器の送達が困難な症例に対して、目的病変へ血管内治療機器を到達させるために使用する脳血管用誘導補助器具
	総期間 266日 行政側 141日	国内臨床試験成績			脳血管用誘導補助器具	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/7/29	2023/01/20/K222848/記載なし	pRESETステントリトリーバー（phenox Limited）	承認	器51	原則として発症から8時間以内の急性期脳梗塞患者のうち、組織プラスミノーゲンアクチベーター（t-PA）の経静脈投与が適用外又はt-PAにより血流再開が得られなかった患者を対象とし、頭蓋内血管から血栓を除去することにより血流の再開通を図るために使用する中心循環系塞栓除去用力カテーテルである。海外で実施された臨床試験の試験成績が提出された。
	総期間 391日 行政側 197日	海外臨床試験成績			中心循環系塞栓除去用力カテーテル	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/8/8	【タイプIIIc】 2022/12/k222808/Penumbra System (Reperfusion Catheter RED 43)  【タイプIIb】 2011/11/k113163/Penumbra System MAX  【タイプIIIb】 2011/11/k113163/Penumbra System MAX	Penumbraシステム4（株式会社メディコスヒラタ、4120001071231）	承認	器51	急性期脳梗塞（原則として発症後8時間以内）において、組織プラスミノーゲンアクチベーター（t-PA）の経静脈投与が適応外、又はt-PAの経静脈投与により血流再開が得られなかった患者を対象とし、血流の再開通を図るために使用する中心循環系塞栓除去用力カテーテルである。ADAPTの有効性及び安全性評価のために、国内外の文献等を取りまとめた臨床評価報告書が提出された。
	総期間 146日 行政側 126日	臨床評価報告書			中心循環系塞栓除去用力カテーテル	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/10/18	2014/01/08/K130681(FDA)/Radial 2ring Fiber	ELVeSレーザー1470（株式会社インテグラル、1011101025586）	一変	器31	一次性下肢静脈瘤（血管径20mm以下の大伏在静脈瘤又は小伏在静脈瘤）の伏在静脈本幹及びその側枝静脈瘤の治療に使用するダイオードレーザである。本申請は、本幹との同時施行に限り、本幹から出る側枝静脈瘤への使用の適応追加を行う医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 595日 行政側 514日	臨床評価報告書			ダイオードレーザ	

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/11/8	2019/2/1/P180025/MANTA Vascular Closure Device	MANTA バスキュラークロージャーデバイス (テレフレックスメディカルジャパン株式会社、2011201009810)	承認	医4	経皮的カテーテル手技後の大腿動脈穿刺部位の止血のために使用されるコラーゲン使用吸収性局所止血材である。
	総期間 366日 行政側 322日	海外臨床試験成績			コラーゲン使用吸収性局所止血材	
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/11/22	2024/4/22/(PMA Supplement 承認)/GORE® VIABAHN® VBX Balloon Expandable Endoprosthesis	ゴアバイアバーン VBX バルーン拡張型ステントグラフト (日本ゴア合同会社、3010401093143)	一変	器7 ヘパリン使用中心循環系ステントグラフト	腸骨動脈の新規病変又は再狭窄病変の治療に用いるヘパリン使用中心循環系ステントグラフトである。本申請は、胸腹部大動脈瘤及び傍腎動脈腹部大動脈瘤の治療のため、「ゴア エクスクルーダー 胸腹部大動脈ブランチ型ステントグラフトシステム」(承認番号30600BZX00235000)との併用時、腹腔動脈、上腸間膜動脈及び腎動脈に本品を留置するための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 267日 行政側 218日	海外臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/11/22	—	エクスクルーダーY字型ステントグラフトシステム (日本ゴア合同会社、3010401093143)	一変	器7 大動脈用ステントグラフト	腹部大動脈瘤、腹部大動脈から腸骨動脈まで及ぶ大動脈瘤の血管内治療に用いられる大動脈用ステントグラフトシステムである。本申請は、胸腹部大動脈瘤及び傍腎動脈腹部大動脈瘤の治療のため、「ゴア エクスクルーダー 胸腹部大動脈ブランチ型ステントグラフトシステム」(承認番号30600BZX00235000)との併用を可能にするための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 360日 行政側 314日	海外臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/11/22	—	ゴアCTAG胸部大動脈ステントグラフトシステム (日本ゴア合同会社、3010401093143)	一変	器7 大動脈用ステントグラフト	胸部大動脈疾患の血管内治療に用いられる大動脈用ステントグラフトシステムである。本申請は、胸腹部大動脈瘤の治療のため、「ゴア エクスクルーダー 胸腹部大動脈ブランチ型ステントグラフトシステム」(承認番号30600BZX00235000)との併用を可能にするための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 360日 行政側 311日	海外臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2024/11/27	2022年5月/PMA承認(番号の記載なし)/GORE TAG Thoracic Branch Endoprosthesis	ゴアTAG胸部大動脈ブランチ型ステントグラフトシステム (日本ゴア合同会社、3010401093143)	承認	器7 大動脈用ステントグラフト	胸部下行大動脈疾患の血管内治療に用いられるブランチ型の大動脈用ステントグラフトシステムである。分枝用のステントグラフト構造を有しており、左鎖骨下動脈への血流を温存しながら治療を行うことが可能である。
	総期間 302日 行政側 204日	海外臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2025/3/5	—	MHLミニノール薬剤コーティングバルーンカテーテル (株式会社メディコスピラタ、4120001071231)	承認	器51 バルーン拡張式血管形成術用カテーテル	浅大動脈及び/又は近位膝窩動脈における、新規病変又は非ステント留置再狭窄病変において、標的血管の再狭窄軽減を目的に使用されるバルーン拡張式血管形成術用カテーテルである。本品のバルーン表面には薬剤としてパクリタキセルが塗布されている。
	総期間 285日 行政側 146日	国内臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2025/3/13	—	ライテックス シーラント (株式会社ビーエムジー、4130001011509)	承認	医4 吸収性組織補強材	本申請は、肺の外科的気漏閉鎖処置をした部位の気漏の防止を目的として使用される吸収性組織補強材の医療機器製造販売承認申請である。本品は粉末状の補強材と、粉末材の噴霧に用いる専用のアプリケータから構成される。
	総期間 602日 行政側 411日	国内臨床試験成績				
精神・神経・呼吸器・脳・血管領域	2025/3/17	—	カネカ気管支拡張カテーテルBR-N1 (株式会社カネカ、8120001059628)	承認	器51 内視鏡下拡張用力カテーテル	気管支鏡では胸部異常陰影が観察できない肺野末梢に、気管支鏡を送達するために必要な気管支内腔を確保することを目的とする内視鏡下拡張用力カテーテルである。経内視鏡的に挿入し、バルーンを拡張させることにより肺内気管支を拡張する。
	総期間 263日 行政側 204日	国内臨床試験成績				
消化器・生殖器領域	2024/6/24	初回 : 2010/9/29/CryoBalloon Ablation System 申請品 : 2018/1/23/C2 CryoBalloon Ablation System	C2 CryoBalloonシステム (HOYA株式会社、7011101019599)	一変	器31 汎用冷凍手術ユニット	病変組織を内視鏡的に冷凍アブレーションすることを目的に使用する汎用冷凍手術ユニットであり、既に「内視鏡的切除後の辺縁遺残や瘢痕上又は近傍の再発で、内視鏡的切除が困難である異形成又は非浸潤型肺癌を伴うバレット食道病変」についての適応が承認されている。本申請は、「内視鏡的切除後の辺縁遺残や瘢痕上又は近傍の再発で、内視鏡的切除が困難である食道扁平上皮癌」に対する適応を追加することを目的とした承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 312日 行政側 169日	国内臨床試験成績				
消化器・生殖器領域	2024/9/2	—	ゼオステント HG (ゼオンメディカル株式会社、6010401015557)	承認	器51 経消化管胆道ドレナージステント	超音波内視鏡下胆管胃吻合術(EUS-HGS)において、消化管壁(胃)と胆管間に吻合部を形成し、ドレナージのために使用する経消化管胆道ドレナージステントである。胃壁側末端にフック状のアンカーを持つ自己拡張型のステント、及びデリバリーシステムから構成される。
	総期間 242日 行政側 122日	国内臨床試験成績				

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
消化器・ 生殖器領域	2024/12/5	2012/3/12/K113860/Visual-ICE	冷凍手術器 Visual-ICE (ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社、 9011101019705)	一変	器31 汎用冷凍手術ユ ニット	生体組織を凍結・壊死させる汎用冷凍手術ユニットである。本申請は、本品の使用目的欄に「肝腫瘍」及び標準治療に不適・不応の「肺悪性腫瘍」、「悪性骨腫瘍」、「類骨骨腫」、「骨盤内悪性腫瘍」、「四肢、胸腔内及び腹腔内に生じた軟部腫瘍」を追加することを目的とした、医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 148日 行政側 60日	臨床評価報告書				
消化器・ 生殖器領域	2024/12/17	●(PPC・WON 適応) 2015/8/5 /K150692/AxiOS Stent and Electrocautery-Enhanced Delivery System ●(胆嚢ドレナージ適応) 2023/8/18/DEN230019/ AxiOS Stent and Electrocautery- Enhanced Delivery System	Hot AxiOSシステム (ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社、9011101019705)	一変	器51 脾臓用瘻孔形成補 綴材	超音波内視鏡下で経消化管(胃又は十二指腸)的に消化器壁同士又は消化器壁と囊胞壁を引き寄せて瘻孔を形成する脾臓用瘻孔形成補綴材である。本申請は使用目的に、手術のリスクが高い急性胆嚢炎患者に対する経胃又は経十二指腸的内視鏡下胆嚢ドレナージを追加することを目的とした、医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 231日 行政側 197日	海外臨床試験成績				
消化器・ 生殖器領域	2025/2/12	2022/09/06/K202929/ Nexpowder	ネクスパウダー (センチュリーメディカル株式会社、 2010701005229)	承認	医4 非吸収性局所止血 材	非静脈瘤性消化管出血に対する止血を目的として使用する非吸収性止血材である。止血材はスプレーから発生する空気圧及び振動運動により出血部位へ散布され、周囲の水分と反応してゲル化することで機械的バリアを形成する。
	総期間 124日 行政側 50日	臨床評価報告書				
消化器・ 生殖器領域	2025/3/7	—	ELLA-BDステントPX (株式会 社パイオラックスメディカルデバイ ス、6020001035046)	承認	器7 吸収性食道用ステ ント	本申請は、難治性良性食道狭窄の拡張及び開存性を維持するために食道ステント留置術に用いる吸収性食道用ステントの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 253日 行政側 152日	国内臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/6/3	—	シアース (株式会社メニコン、 7180001017589)	承認	医4 眼科用視野確保材	本申請は、縁内障観血的手術時に、観察領域または処置領域に塗布することにより、視野の確保、観察及び処置の支援を目的として使用される透明なゲル状の合成ペプチドをシリジングに充填したブレフィルドシリジング形態の視野確保材の医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 270日 行政側 138日	国内臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/6/6	2018/8/10/P170034/Hydrus Microstent	Hydrus 緑内障マイクロステント (日本アルコン株式会社、 2010401059079)	承認	医4 眼内ドレン	本申請は、軽度から中等度の開放隅角緑内障患者の眼圧下降を目的として白内障手術に併用するステント及びそのデリバリーシステムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 252日 行政側 137日	海外臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/6/19	—	ボッドアイ トーリック (ビーバーピ ジテックインターナショナルジャパン 株式会社、6010001134245)	承認	器72 後房レンズ	本申請は、混濁した水晶体の置換及び視力回復のために、眼の後房に埋植する円柱屈折力を有する後房レンズの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 265日 行政側 144日	国内臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/7/11	—	iStent inject トラベ キュラー マイクロバイパス システ ム (Glaukos Corporation)	一変	医4 ヘパリン使用眼内 ドレン	軽度から中等度の開放隅角緑内障患者の眼圧下降を目的として使用するステント及びそのインジェクターである。本申請は、従来の白内障手術併用に係る適応に、単独使用を追加する適応拡大、及び新型インジェクターの追加を目的とした外国製造医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 265日 行政側 119日	臨床評価報告書				
眼科・耳 鼻科領域	2024/8/2	記載なし	TECNIS PureSee 焦点 深度拡張型IOL Simplicity (エイエムオー・ジャパン株式会 社、6010401002142)	承認	器72 挿入器付後房レン ズ	本申請は、挿入器付後房レンズの医療機器製造販 売承認申請である。
	総期間 224日 行政側 162日	海外臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/8/2	記載なし	TECNIS PureSee To ric 焦点深度拡張型IOL Si mplicity (エイエムオー・ ジャパン株式会社、 6010401002142)	承認	器72 挿入器付後房レン ズ	本申請は、挿入器付後房レンズの医療機器製造販 売承認申請である。
	総期間 224日 行政側 162日	海外臨床試験成績				
眼科・耳 鼻科領域	2024/9/19	—	アクリバトリノバ Pro (わかもと 製薬株式会社、 1010001035010)	承認	器72 多焦点後房レンズ	本申請は、無水晶体眼の遠方、中間、近方距離における視力補正及びこれに伴う眼鏡依存度の軽減を目的とした多焦点後房レンズの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 269日 行政側 169日	国内臨床試験成績				

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
眼科・耳 鼻科領域	2024/9/30	2019/7/3/K190589/OSI100, Osia SP,(Osia System)  2019/11/15/K191921/ OSI200, Osia 2 SP(Osia System/Osia 2 Syetem)	O s i a システム(株式会社日本コク レア、4010001005836)	承認	器73	本申請は、少なくとも一側の骨導閾値が正常又は 軽度障害である難聴症例に対し、環境音と語音の 聞き取りを改善するために使用する骨固定型補聴 器の医療機器製造販売承認申請である。
		総期間 854日 行政側 353日			骨固定型補聴器	
眼科・耳 鼻科領域	2024/10/23	—	P Vワンデー Si HY (P e g a v i s i o n C o r p o r a t i o n)	承認	器72	本申請は、含水率60%、酸素透過係数(Dk値) $50 \times 10^{-11} (\text{cm}^2/\text{sec}) \cdot (\text{mLO}_2/(\text{mL} \times \text{mmHg}))$ のシリコーンハイドロゲルからなる終日装用の単 回使用視力補正用色付コンタクトレンズ及び単回 使用非視力補正用色付コンタクトレンズの外国製 造医療機器製造販売承認申請である。
		総期間 261日 行政側 224日			単回使用視力補正 用色付コンタクト レンズ	
眼科・耳 鼻科領域	2024/11/18	記載なし	V i v i n e x ジェメトリックフラ ス (HOYA株式会社、 7011101019599)	承認	器72	本申請は、無水晶体眼の遠方、中間、近方距離の 視力補正のために水晶体の代用として挿入される 多焦点後房レンズが単回使用眼内レンズ挿入器に 装填されている挿入器付後房レンズの医療機器製 造販売承認申請である。
		総期間 262日 行政側 212日			挿入器付後房レン ズ	
眼科・耳 鼻科領域	2024/11/18	記載なし	V i v i n e x ジェメトリックフラ ス トーリック (HOYA株式会社、 7011101019599)	承認	器72	本申請は、角膜乱視を有する無水晶体眼の遠方、 中間、近方距離の視力補正のために水晶体の代用 として挿入される多焦点後房レンズが単回使用眼 内レンズ挿入器に装填されている挿入器付後房レン ズの医療機器製造販売承認申請である。
		総期間 262日 行政側 206日			挿入器付後房レン ズ	
眼科・耳 鼻科領域	2024/11/22	—	ウェーブライト EX500 (日本ア ルコン株式会社、 2010401059079)	一変	器31	アルゴン-フッ素ガスを発振媒体とする波長 193nmの眼科用レーザ角膜手術装置であり、レー ザ照射により角膜組織を除去することで、屈折矯 正又は角膜病変部の切除を行うものである。本申 請は、使用目的又は効果において、LASIK(レー ザ角膜内切削形成術)による近視及び近視性乱視 の矯正の対象を-10.0D以下の近視に拡張するこ と、及びLASIKによる遠視及び遠視性乱視の矯正 を追加することを主な目的とした医療機器製造販 売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 267日 行政側 170日			眼科用レーザ角膜 手術装置	
眼科・耳 鼻科領域	2024/12/17	2023/12/20	ハイドロン ワンデー P u r e P l us (エイショウ光学株式会社、 9210001015538)	承認	器72	本申請は、含水率44%、酸素透過係数(Dk値) $120 \times 10^{-11} (\text{cm}^2/\text{sec}) \cdot (\text{mLO}_2/(\text{mL} \timesmmHg))$ のシリコーンハイドロゲルからなる終日 装用の単回使用視力補正用色付コンタクトレンズ 及び単回使用非視力補正用色付コンタクトレンズ の医療機器製造販売承認申請である。
		総期間 265日 行政側 252日			単回使用視力補正 用色付コンタクト レンズ	
眼科・耳 鼻科領域	2024/12/24	2020/12/2/P960058/S149/ Naida CI M90, Sky CI M90	N a i d a C I M90 サウンド プロセッサ (株式会社日本バイオニク ス、5010701024242)	承認	医4	本申請は、補聴器装用効果が十分に得られない高 度両側難聴患者に用いる人工内耳の医療機器製造 販売承認申請である。
		総期間 264日 行政側 237日			人工内耳	
眼科・耳 鼻科領域	2025/3/17	記載なし	アクリバトリノバ P r o トーリッ ク (わかもと製薬株式会社、 1010001035010)	承認	器72	本申請は、角膜乱視を有する無水晶体眼の遠方、 中間、近方距離における視力補正及びこれに伴う 眼鏡依存度の軽減を目的とした多焦点後房レンズ の医療機器製造販売承認申請である。
		総期間 266日 行政側 219日			多焦点後房レンズ	
眼科・耳 鼻科領域	2025/3/25	—	コンフィアート ワンデー (A P E X L E N S C o . , L T D . )	承認	器72	本申請は、含水率43%、酸素透過係数(Dk値) $60 \times 10^{-11} (\text{cm}^2/\text{sec}) \cdot (\text{mLO}_2/(\text{mL} \times mmHg))$ のシリコーンハイドロゲルからなる終日装用の単 回使用視力補正用色付コンタクトレンズ及び単回 使用非視力補正用色付コンタクトレンズの医療機器 製造販売承認申請である。
		総期間 652日 行政側 350日			単回使用視力補正 用色付コンタクト レンズ	
心肺循環 器領域	2024/4/22	2017/5/2	R E S O N A T E I C D シリーズ (ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社、 9011101019705)	一変	器12	自動植込み型除細動器であり、撮像可能条件に適 合する場合にのみ限定的にMRI検査が可能となる機 器である。本申請は、平成29年11月17日付け薬 生機審発1117第1号、薬生安発1117第1号「医 療機器の「臨床試験の試験成績に関する資料」の 提出が必要な範囲等に係る取扱い(市販前・市販 後を通じた取組みを踏まえた対応)について」の3 項を適用した申請であり、患者の生体情報の変化 に関する指標を提供する機能(HeartLogic機能) を有するモデルを追加するための医療機器製造販 売承認事項一部変更承認申請である。
		総期間 130日 行政側 111日			自動植込み型除細 動器	

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 (会社名、法人番号)	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
心肺循環器領域	2024/6/12	—	カネカカッティングバルーンカテーテルCO-R1 (株式会社カネカ、8120001059628)	承認	器51	一般型のバルーンカテーテルでは拡張しにくい冠動脈狭窄部の拡張に使用されるバルーンカテーテルであり、バルーン表面にバルーン一体型のフレードを有する。
	総期間 160日 行政側 145日	国内臨床試験成績			冠血管向けバルーン拡張式血管形成術用カテーテル	
心肺循環器領域	2024/6/18	—	POLAR x 冷凍アブレーションカテーテル (ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社、9011101019705)	一変	器51	心臓組織の冷凍アブレーション手技に用いるバルーンカテーテルである。本申請は、従来の使用目的（薬剤抵抗性を有する再発性症候性の発作性心房細動の治療）に「薬剤抵抗性を有する症候性の持続性心房細動の治療」の追加、並びに性能及び安全性に関する規格に「電動注入器との適合性」の追加を主な目的とした医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 82日 行政側 44日	臨床評価報告書			アブレーション向け循環器用カテーテル	
心肺循環器領域	2024/6/18	2022/10/1	Select Secureリード (日本メドトロニック株式会社、9010401064015)	一変	器7	心内膜植込み型ペースメーカリードであり、撮像可能条件に適合する場合にのみ限定期的にMRI検査が可能となる機器である。本申請は、本品を左脚領域ペーリングに使用可能とするための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 230日 行政側 182日	海外レジストリ			心内膜植込み型ペースメーカリード	
心肺循環器領域	2024/6/19	—	カーディマックス FCP-9900 Ai システム (フクダ電子株式会社、7010001006880)	承認	器21	四肢誘導及び胸部誘導を含む最低12誘導の心電図検査を行うことを目的とした多機能心電計である。本品は、「カーディマックス FCP-9900 システム」(認証番号: 301ADBZX00034000)を基に開発され、過去2年間に発作性心房細動を発症した可能性を推定する機能を追加した点が変更点である。
	総期間 257日 行政側 180日	国内の既存の診療情報を用いた性能評価試験成績			多機能心電計	
心肺循環器領域	2024/8/2	—	COMBO Plus コロナリーステント (オーバスネイチメディカル株式会社、5011001038759)	一変	器7	虚血性心疾患患者の治療に用いられる薬剤溶出型ステントと、ステントを狭窄部位に留置するためのデリバリー・カテーテルから構成される冠動脈ステントシステムである。本品のステント表面には、マウス由来の抗CD34抗体コーティング及びシロリムスコーティングが施されている。本申請は、ステントサイズを追加するための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 219日 行政側 140日	海外レジストリ			マウス抗体使用冠動脈ステント	
心肺循環器領域	2024/8/26	—	カーディマックス FCP-9800 Ai (フクダ電子株式会社、7010001006880)	承認	器21	四肢誘導及び胸部誘導を含む12誘導の心電図検査を行うことを目的とした多機能心電計である。本品は、「カーディマックス FCP-9800」(認証番号: 303ADBZX00038000)を基に開発され、過去2年間に発作性心房細動を発症した可能性を推定する機能を追加した点が変更点である。
	総期間 242日 行政側 196日	国内の既存の診療情報を用いた性能評価試験成績			多機能心電計	
心肺循環器領域	2024/10/15	2021/8/14	Amulet 左心耳閉鎖システム (アボットメディカルジャパン合同会社、5010401092738)	承認	器51	血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者に対し、左心耳に起因する血栓塞栓症のリスクを低減するための心臓内補綴材である。本品は、閉鎖デバイス、デリバリー・カテーテル及びアクセスシステムから構成される。
	総期間 267日 行政側 201日	海外臨床試験成績			心臓内補綴材	
心肺循環器領域	2024/10/22	2023/10/20	Aurora EV ICD MRI デバイス (日本メドトロニック株式会社、9010401064015)	承認	器12	心室性頻拍の治療を目的として体内に植え込み、胸骨下植込み型リードと併用することで、センシング、カーディオバージョン、抗頻拍ペーリング治療及び除細動を行う植込み型除細動器であり、撮像可能条件に適合する場合にのみ限定期的にMRI検査が可能となる機器である。
	総期間 265日 行政側 133日	海外臨床試験成績			自動植込み型除細動器	
心肺循環器領域	2024/10/22	2023/10/20	Epsilon EV MRI リード (日本メドトロニック株式会社、9010401064015)	承認	器7	植込み型除細動器に接続され、心室性頻拍に対して、センシング、カーディオバージョン、抗頻拍ペーリング治療及び除細動を行うために使用される胸骨下植込み型リードであり、撮像可能条件に適合する場合にのみ限定期的にMRI検査が可能となる機器である。
	総期間 265日 行政側 129日	海外臨床試験成績			植込み型除細動器・ベースメーカリード	
心肺循環器領域	2024/10/28	—	EXCOR Pediatric 小児用体外設置式補助人工心臓システム (株式会社カルディオ、5140001027874)	一変	器7	従来の投薬治療、外科手術及び補助循環では症状の改善が見込めない小児の重症心不全患者であって、本品による治療が当該患者にとって最善であると判断された患者に対して、心移植に達するまで又は心機能が回復するまでの循環改善を目的に使用される単回使用体外設置式補助人工心臓ポンプである。本申請は、既存の補助人工心臓駆動装置より小型軽量化したActive駆動装置の追加を目的とする医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 245日 行政側 38日	海外臨床試験成績			単回使用体外設置式補助人工心臓ポンプ	
心肺循環器領域	2024/11/19	2024/8/30	ソリア S (バイオトロニックジャパン株式会社、9011001070477)	一変	器7	心内膜植込み型ペースメーカリードであり、撮像可能条件に適合する場合にのみ限定期的にMRI検査が可能となる機器である。本申請は、本品を左脚領域ペーリングに使用可能とするための医療機器製造販売承認事項一部変更承認申請である。
	総期間 264日 行政側 156日	海外臨床試験成績			心内膜植込み型ペースメーカリード	

領域	承認日	米国での許認可取得年月日 海外・国内臨床試験成績の別	販 売 名 ( 会 社 名、法 人 番 号 )	承認・ 一変別	類別 一般的名称	備 考
プログラム領域	2024/5/8	許認可年月日：2022年6月3日 許認可番号：K213971 販売名：Atrial Fibrillation History Feature	Apple の心房細動履歴プログラム ( Apple Inc. )	承認	フ1	本申請は、脈拍数データを分析し、心房細動の兆候を示唆するエピソードを特定し、Apple Watch の着用時間に対し過去に心房細動の兆候が表れた時間の割合の推定値をユーザーに提示する目的として使用される家庭用心拍数モニタプログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 398日 行政側 320日	海外臨床試験成績			家庭用心拍数モニタプログラム	
プログラム領域	2024/8/2	—	内視鏡手術支援プログラム SurVis-Hys (株式会社Jmees、9040001111222)	承認	フ1	本申請は、内視鏡システムから得られた映像情報を処理し、尿管・膀胱の候補領域を強調表示することで、術中に医師の認識を支援することを目的に使用される手術画像認識支援プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 368日 行政側 149日	国内の既存の診療情報を用いた性能評価試験成績			手術用画像認識支援プログラム	
プログラム領域	2024/8/23	—	RST®算出プログラム (ハートラボ株式会社、3130001061067)	承認	フ1	夜間の体動データを解析することで、呼吸安定性に関する指標を提示することを目的に使用される体動情報解析プログラムである。本申請は、令和5年11月16日付医薬機審第1116第2号「プログラム医療機器の特性を踏まえた二段階承認に係る取扱いについて」に示される「疾病診断用プログラム医療機器に関する二段階承認の考え方」に基づく医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 333日 行政側 196日	国内臨床試験成績			体動情報解析プログラム	
プログラム領域	2024/8/26	2024/9/13	Apple の睡眠時無呼吸の兆候の通知プログラム (Apple Inc.)	承認	フ1	本申請は、Apple Watchに内蔵された加速度計から得られた手首の動きに関するデータを分析して、睡眠時無呼吸の可能性を示唆する呼吸の乱れを検出し、ユーザーに通知する家庭用体動情報解析プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 270日 行政側 167日	海外臨床試験成績			家庭用体動情報解析プログラム	
プログラム領域	2024/9/30	2024/9/12	Apple のヒアリング補助プログラム (Apple Inc.)	承認	フ1	本申請は、入力されたオーディオグラムの結果に基づき、ユーザーによる補聴のための音の増幅に関する設定を行うために使用される家庭用補聴フィッティングプログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 241日 行政側 99日	海外臨床試験成績			家庭用補聴フィッティングプログラム	
プログラム領域	2024/9/30	—	Apple のヒアリングチェックプログラム (Apple Inc.)	承認	フ1	本申請は、気導聴覚検査を実施し、難聴を有する可能性をユーザーに通知することを目的として使用される家庭用聴力検査プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 122日 行政側 61日	臨床評価報告書			家庭用聴力検査プログラム	
プログラム領域	2024/11/27	—	細菌感染症菌種推定支援AIソフトウェア BiTTE-Urine (ネクスジョン株式会社、8011001110572)	承認	フ1	本申請は、尿のグラム染色画像から各菌体が有する特徴を検出・解析し、菌種推定の結果を画面に表示して、医師の診断を支援する微生物分類支援プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 541日 行政側 270日	国内の既存の診療情報を用いた性能評価試験成績			微生物分類支援プログラム	
プログラム領域	2024/12/17	—	HUAWEI の心電図アプリケーション (Huawei Device Co., Ltd.)	承認	フ1	本申請は、第誘導心電図に類似したシングルチャンネル心電図を作成、記録、保存、転送及び表示する機能、並びに、作成した心電図を解析し洞調律又は心房細動を示唆する波形の分類を行いユーザーに通知する機能を有する家庭用心電計プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 484日 行政側 205日	臨床評価報告書			家庭用心電計プログラム	
プログラム領域	2024/12/24	—	発作性心房細動兆候検出ソフトウェア SmartPAFin シリーズ (株式会社カルティオインテリジェンス、1010401148907)	承認	フ1	本申請は、汎用心電計等から得られた心電図データを解析し、発作性心房細動の兆候を検出する汎用心電計用プログラムの医療機器製造販売承認申請である。本品は、発作性心房細動の兆候を検出し、追加の心電図検査の要否を検討するために用いられる。
	総期間 420日 行政側 306日	国内臨床試験成績			汎用心電計プログラム	
プログラム領域	2025/1/17	2020/9/11	Fitbit 心電図アプリ (Fitbit LLC)	承認	フ1	本申請は、第誘導心電図に類似した心電図波形を作成、記録し、そのうち分類可能な波形を、洞調律又は心房細動を示唆する波形に分類しユーザーに通知する機能を有する家庭用心電計プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 570日 行政側 284日	臨床評価報告書			家庭用心電計プログラム	
プログラム領域	2025/3/25	2023/1/12	Garmin の心電図アプリケーション (ガーミンジャパン株式会社、8030001047897)	承認	フ1	本申請は、第誘導心電図に類似したシングルチャンネル心電図を作成、記録、保存、転送及び表示する機能、並びに、作成した心電図を解析し洞調律又は心房細動を示唆する波形の分類を行いユーザーに通知する機能を有する家庭用心電計プログラムの医療機器製造販売承認申請である。
	総期間 468日 行政側 105日	臨床評価報告書			家庭用心電計プログラム	