

資料16-1

薬事制度の見直しについて (医療機器のクラス分類関係)

厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室

医療機器の分類(1)

高度管理医療機器

医療機器であって、副作用又は機能の障害が生じた場合(適正な使用目的に従い適正に使用された場合に限る。次項及び第七項において同じ。)において人の生命及び健康に重大な影響を与えるおそれがあることからその適切な管理が必要なものとして、厚生労働大臣が薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて指定するもの

管理医療機器

高度管理医療機器以外の医療機器であって、副作用又は機能の障害が生じた場合において人の生命及び健康に影響を与えるおそれがあることからその適切な管理が必要なものとして、厚生労働大臣が薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて指定するもの

一般医療機器

高度管理医療機器及び管理医療機器以外の医療機器であって、副作用又は機能の障害が生じた場合においても、人の生命及び健康に影響を与えるおそれがほとんどないものとして、厚生労働大臣が薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて指定するもの

クラスⅣ

患者への侵襲性が高く、不具合が生じた場合、生命の危険に直結する恐れがあるもの

クラスⅢ

不具合が生じた場合、人体へのリスクが比較的高いと考えられるもの

クラスⅡ

不具合が生じた場合でも、人体へのリスクが比較的低いと考えられるもの

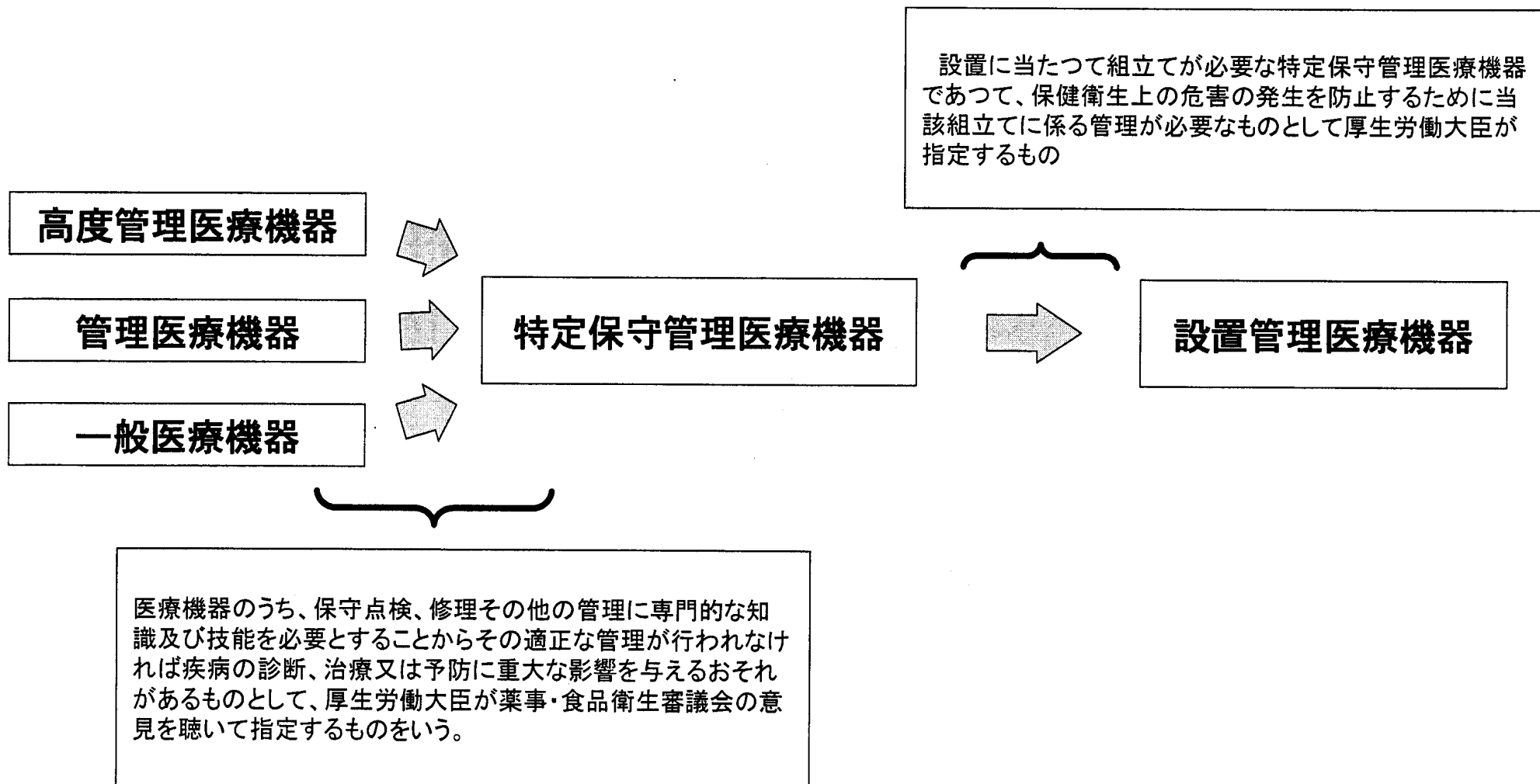
クラスⅠ

不具合が生じた場合でも、人体へのリスクが極めて低いと考えられるもの

一般的名称
ごとにGHTFで議論
されている
クラス分類
ルールによつ
て分類を行
う

(一般的名称は、
ISO TC210で議論
されているGMDN
に定められる名
称に準拠)

医療機器の分類(2)



医療機器に係る「カテゴリー」と「安全対策」の見直し

国際分類	現状と改正後		現行薬事法	改正後		
	EU 制度 概要	FDA 制度 概要		分類	リスク	販売規制
クラスI	リスクによる医療機器の分類	不具合が生じた場合でも、 <u>人体へのリスクが極めて低い</u> と考えられるもの (例) 体外診断用機器、鋼製小物、X線フィルム、歯科技工用用品	承認不要	承認不要	一 般 医 療 機 器	元売規制
クラスII	不具合が生じた場合でも、 <u>人体へのリスクが比較的低い</u> と考えられるもの (例) MRI、電子式血圧計、電子内視鏡、消化器用力テー ^ル ル、超音波診断装置、歯科用合金	第三者認証制度	実地調査のみ	承認必要	低	販売業の届出不要
クラスIII	不具合が生じた場合、 <u>人体へのリスクが比較的高い</u> と考えられるもの (例) 透析器、人工骨、人工呼吸器、バルーンカテーテル	監査あり	監査あり	管理医療機器	販売業の届出制(注2)	
クラスIV	患者への侵襲性が高く、不具合が生じた場合、 <u>生命の危険に直結する恐れがある</u> もの (例) ペースメーカー、人工心臓弁、ステント	監査あり	監査あり	高度管理医療機器	元売に係る大臣承認	

現行薬事法

- 販売規制
- 製造規制
- 販売業の届出不要
- 製造承認不要
- 販売業の届出制
- 製造に係る大臣承認

改正後

- 販売業の届出不要
- 元売承認不要
- 販売業の届出制(注2)
- による認定(注3)
- 販売業の許可制の導入

注) 例示している製品は、国際分類を踏まえて分類。なお、最終的に何処に分類されるかは、薬事・食品衛生審議会の意見を聴いて、厚生労働大臣が定める。このほか、医療機器には賃貸業があるが、薬事法上の規制は販売業同様であるため、この表では標記を省略。

注 2) 特定保守管理医療機器については、管理医療機器及び一般医療機器に分類されるものであっても、販売業は許可制とする。

注 3) 厚生労働大臣が基準を定めて指定する管理医療機器に限る。

医療機器の分類と一般的な名称の数 (平成16年厚生労働省告示第298号)

		一般的な名称数		
		特定保守 非該当医療機器数	特定保守 管理医療機器数	
一般医療機器	(クラスⅠ)	967	806	161
管理医療機器	(クラスⅡ)	1,318	748	570
高度管理医療機器	(クラスⅢ)	549	343	206
	(クラスⅣ)	252	207	45
計		3,086	2,104	982

→ 販売・賃貸にあっては、許可・届出不要

→ 販売・賃貸にあっては、都道府県知事への届出が必要

→ 販売・賃貸にあっては、都道府県知事の許可必要