

事 務 連 絡

平成22年1月25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22年1月15日付け薬食発0115第1号厚生労働省医薬食品局長通知「医療機器の一般的名称の追加について」が発出されたところですが、同通知については、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、別添により差し替えをお願いいたします。

記

訂正箇所	正	誤
1. 改正の内容 膀胱尿管逆流症治療用注入材の項	17876013	17876000
2. 関係通知の改正 膀胱尿管逆流症治療用注入材の項	17876013	17876000



薬食発0115第1号  
平成22年1月15日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬食品局長

### 医療機器の一般的名称の追加について

医療機器の高度管理医療機器、管理医療機器又は一般医療機器の区分等については、薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器（平成16年厚生労働省告示第298号。以下「クラス分類告示」という。）等において定められているところであるが、新たに医療機器が承認されたことから、薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器の一部を改正する件（平成22年厚生労働省告示第9号。以下「改正告示」という。）が平成22年1月15日から施行されたところである。

クラス分類告示における各一般的名称の定義等については平成16年7月20日付け薬食発第0720022号厚生労働省医薬食品局長通知「薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器（告示）及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器（告示）の施行について」により示したところであるが、改正告示の施行に伴い、同通知の一部を下記のとおり改正するので、御了知の上、貴管下関係業者、団体等に対し周知徹底を図られたい。

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あて送付することとしていることを申し添える。

## 記

### 1. 改正の内容

平成16年7月20日付薬食発第0720022号厚生労働省医薬食品局長通知「薬事法第二条第五項から第七項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器（告示）及び薬事法第二条第八項の規定により厚生労働大臣が指定する特定保守管理医療機器（告示）の施行について」の別添CD-ROMの記録内容の一部を次のように改正する。

コラーゲン使用体内用失禁補綴材の項の次に次のように加える。

1077				医 04	整 形 用 品	生 体 内 移 植 器 具	17876013	膀 胱 尿 管 逆 流 症 治 療 用 注 入 材	主成分の膨隆形成物質としてデキストランモノビーズ等を含 有している注入材で、膀胱尿管逆流症の治療を目的とし て、膀胱鏡下で経尿道的に、膀胱内の尿管口近傍又は 壁内尿管の粘膜下に注入するものをいう。	Ⅲ	8	-			
------	--	--	--	------	------------	------------------	----------	------------------------------	---	---	---	---	--	--	--

## 2. 関係通知の改正

平成17年3月31日付薬食発第0331008号厚生労働省医薬食品局長通知「医療機器の修理区分の該当性について」の別表の一部を次のように改正する。

コラーゲン使用体内用失禁補綴材の項の次に次のように加える。

1077		17876013	膀胱尿管逆流症治療用注入材	Ⅲ	-		-
------	--	----------	---------------	---	---	--	---