体内固定用ピン 技術評価ガイドライン

1. 引用規格

本技術ガイドラインは下記の規格又は基準(以下「規格等」という。)を引用する。 引用する規格等が下記の規格等と同等以上の場合は、本邦又は外国の規格等を使用することがで きる。

- 1.1 物理学的要求事項
- 1.1.1 ISO 6892, Metallic materials Tensile testing at ambient temperature
- 1.1.2 JIS Z2241, 金属材料引張試験方法
- 1.2 生物学的安全性
- 1.2.1 平成 15 年 2 月 13 日付け医薬審発第 0213001 号厚生労働省医薬局審査管理課長通知「医療用 具の製造(輸入)承認に必要な生物学的安全性試験の基本的考え方について」
- 1.2.2 JIS T 0993-1, 医療機器の生物学的評価-第1部:評価及び試験
- 1.2.3 ISO 10993-1~18, Biological evaluation of medical devices-part1-18
- 1.3 原材料
- 1.3.1 ISO 5832-1, Implants for surgery Metallic materials Part 1: Wrought stainless steel.
- 1.3.2 ISO 5832-2, Implants for surgery Metallic materials Part 2: Unalloyed titanium.
- 1.3.3 **ISO 5832-3**, Implants for surgery Metallic materials Part 3: Wrought titanium 6-aluminium 4-vanadium alloy.
- 1.3.4 **ISO 5832-11**, Implants for surgery Metallic materials Part 11: Wrought titanium 6-aluminium 7-niobium alloy.
- 1.3.5 ISO 7153-1, Surgical instruments -- Metallic materials -- Part 1: Stainless steel
- 1.3.6 **ASTM F67**, Standard Specification for Unalloyed Titanium for Surgical Implant Applications(UNS R50250, UNS R50400, UNS R50550, UNS R50700)
- 1.3.7 **ASTM F136**, Standard Specification for Wrought Titanium-6 Aluminum-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications (UNS R56401)
- 1.3.8 **ASTM F138**, Standard Specification for Wrought 18 Chromium-14 Nickel-2.5 Molybdenum Stainless Steel Bar and Wire for Surgical Implants (UNS S31673)
- 1.3.9 **ASTM F1472**, Standard Specification for Wrought Titanium -6Aluminum -4Vanadium Alloy for Surgical Implant Applications (UNS R56400)
- 1.3.10 JIS G 4303, ステンレス鋼棒
- 1.3.11 JIS G 4308, ステンレス鋼線材
- 1.3.12 JIS G 4309、ステンレス鋼線
- 1.3.13 JIS G 4314, ばね用ステンレス鋼線
- 1.3.14 JIS G 4315、冷間圧造用ステンレス鋼線
- 1.3.15 JIS H 4670, チタン及びチタン合金-線
- 1.3.16 JIST 7401-1, 外科用インプラント用チタン材料-第1部: チタン
- 1.3.17 JIS T 7401-2, 外科用インプラント用チタン材料-第2部: チタン 6-アルミニウム 4-バナジウム合金展伸材

1.4 滅菌

- 1.4.1 平成 17 年 3 月 30 日付け薬食監麻発第 0330001 号厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策 課長通知「薬事法及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行に伴う医薬品、医 療機器等の製造管理及び品質管理 (GMP/QMS) に係る省令及び告示の制定及び改廃につい て」第 4 章第 4 滅菌バリデーション基準
- 1.4.2 平成 10 年 3 月 31 日付け医薬審第 353 号厚生労働省医薬安全局審査管理課長通知「エチレンオキサイドガス滅菌における残留ガス濃度の限度値の取扱いについて」
- 1.4.3 ISO 10993-7, Biological evaluation of medical devices -- Part 7: Ethylene oxide sterilization residuals

2. 定義

2.1 本技術ガイドラインで用いられる用語の定義は、以下の通りである。

2.2 体内固定用ピン

内外固定や牽引装置の支持、又は骨及び軟部組織や靭帯を骨に固定するため等に用いる非 吸収性器具をいう。

3. 使用目的、効能又は効果

骨片の固定及び牽引、牽引装置の支持、骨、軟部組織若しくは靭帯の固定又は骨延長に用いること。

4. 製品への要求事項

本技術ガイドラインの適用範囲の体内固定用ピンについては、以下の項目について評価する。ただし、既にある科学的根拠等によって製品が評価できる場合は、該当する根拠資料を示すことで試験の実施を省略できるものとする。

4.1 物理的、化学的特性

公的原材料規格又は承認前例のない原材料は、当該原材料の物理的、化学的特性について評価する。また、物理的、化学的特性に影響を与える製造工程を含む場合には、その工程を経た後の材料について評価する。

なお、既承認の体内固定用ピンへの使用が確認されている原材料を別表 1 に示す。別表 1 に掲載されていない原材料であっても既承認前例及び同等性を示すことにより、別表 1 に示された原材料と同等の扱いとすることができる。

4.2 生物学的安全性

平成 15 年 2 月 13 日付け医薬審発第 0213001 号厚生労働省医薬局審査管理課長通知「医療用具製造(輸入)承認申請に必要な生物学的安全性試験の基本的な考え方について」を参考に、JIS T0993-1 又は ISO 10993-1 に準拠して評価する。なお、既承認の体内固定用ピンへの使用が確認されている原材料を別表 1 に示す。

4.3 機械的安全性

以下の項目について評価する。

体内固定用ピンは、4.3.1 項に従って評価する。ただし、既にある科学的根拠等によって製

品が評価できる場合は、該当する根拠資料を示すことで試験の実施を省略できるものとする。 各項目の評価は、科学的根拠に基づき設計検証用に設定した値を満たす、又は共通の適用 部位に使用する類似医療機器と同等以上の場合に適合とする。なお、評価項目については、 下記に限定されるものではない。

試験検体数、負荷荷重などの試験条件は科学的根拠に基づいて選定又は設定する。また、 その設定根拠の妥当性を説明する。

4.3.1 引張強度試験

申請品については、ISO 6892 又は JIS Z2241 に準じて引張強度試験を行い、引張強度を測定して、その値の妥当性を評価する

4.3.2 静的曲げ試験

申請品について、製品の機能における機械的安全性を担保する必要がある場合には、静的曲げ試験を追加して、その結果の妥当性を評価する。

4.3.3 補完試験

4.3.1 による試験に加えて製品の特徴部分の機械的安全性を担保する必要がある場合に試験を追加すること。

5. 滅菌製品への要求事項

滅菌済みで供給される場合は、以下の事項を満たすものとする。

5.1 無菌性

滅菌品は保証水準(SAL) 10⁻⁶ を担保する。

5.2 残留エチレンオキサイドガス

エチレンオキサイドガス滅菌における残留ガス濃度の限度値は、ISO 10993-7 に規定された限界を超えないものとする。また、平成 10 年 3 月 31 日付け医薬審第 353 号厚生労働省医薬安全局審査管理課長通知「エチレンオキサイドガス滅菌における残留ガス濃度の限度値の取扱いについて」も参考とするものとする。

5.3 包装

5.3.1 一次包装

一次包装は、使用前に容易に破損及びピンホールを生ずるおそれがなく、微生物の侵入を 防止することができ、通常の取扱い、輸送又は保管中に製品を適切に保護できるものとする。

5.3.2 二次包装

二次包装は、通常の取扱い、輸送又は保管中に製品及び一次包装を適切に保護できるものとする。

6. 提供情報の要求事項

6.1 表示

平成 17 年 3 月 31 日付け薬食監麻発第 0331008 号厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対 策課長通知「改正薬事法における医薬品等の表示の取扱いについて」及び平成 20 年 3 月 28 日付け医政経発第 0328003 号厚生労働省医政局経済課長通知「医療機器等へのバーコード表示の実施について」に基づいて表示する。

6.2 添付文書

平成 17年3月10日付け薬食発第0310003号厚生労働省厚生労働省医薬食品局長通知「医療機器の添付文書の記載要領について」、平成17年3月10日付け薬食安発第0310001号厚生労働省医薬食品局安全対策課長通知「医療機器の添付文書の記載要領について」及び平成17年3月10日付け薬食安発第0310004号厚生労働省医薬食品局安全対策課長通知「医療機器の添付文書の使用上の注意記載要領について」に基づき作成した添付文書を製品に添付する。

附属書(参考)

参考規格

(非能動外科用埋め込み機器の規格等)

- ISO 14630, Non-active surgical implants General requirements
- ISO 14602, Non-active surgical implants for Osteosynthesis Particular requirements

(物理学的要求事項の試験方法の規格等)

- ASTM F366, Standard Specification for Fixation Pins or Wires
- ASTM F382, Standard Specification and Test Methods for Metallic Bone Plates
- · ASTM F543, Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws
- · ASTM F1541, Standard Specification and Test Methods for External Skeletal Fixation Devices
- ASTM E8, Test Methods Tension of Metallic Materials
- ASTM E8M, Test Methods Tension of Metallic Materials
- ・ JIST 0312、金属製骨接合用品の曲げ試験方法
- · JIST 0313。金属骨接合材用品の圧縮曲げ試験方法
- · JIS Z 2248, 金属材料曲げ試験方法
- ・ 平成20年10月8日付け薬食機発第1008001号厚生労働省医薬食品局審查管理課医療機器審 查管理室長通知「整形インプラント製品の承認申請に際し添付すべき臨床試験の試験成績に 関する資料の取扱いについて」

(滅菌)

- ISO 11135, Medical devices-Validation and rout control of ethylene oxide sterilization
- ISO 11137, Sterilization of health care products -- Radiation
- ISO 10993-7, Biological evaluation of medical devices -- Part 7: Ethylene oxide sterilization residuals
- ISO 14160, Sterilization of single-use medical devices incorporating materials of animal origin -- Validation and routine control of sterilization by liquid chemical sterilants
- · ISO 11607, Packaging for terminally sterilized medical devices
- AAMI/FDS-1 TIR27, Sterilization of health care products -Radiation sterilization Substantiation of 25 kGy as a sterilization dose Method VD max
- AAMI TIR 33, Sterilization of health care products-Radiation Substantiation of a selected sterilization dose - Method VD max
- ・ 平成9年3月31日付け薬機第60号厚生労働省医療機器開発課長通知「医療用具の放射線滅菌 の滅菌線量設定の根拠に関する基準について」
- ・ 平成 19 年 6 月 12 日付け薬食機発第 0612005 号厚生労働省医薬食品局審査管理課医療機器審査 管理室長通知「医療機器の放射線滅菌の滅菌線量設定の根拠に関する基準について」
- ・ 平成 19 年 6 月 12 日付け薬食監麻発第 0612008 号厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課 長通知「医療機器の放射線滅菌バリデーションガイドラインの取扱いについて」

(品質管理等)

- ISO 13485, Medical devices Quality management systems Requirements for regulatory purposes
- ・ 平成 16 年厚生労働省令第 169 号「医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の 基準に関する省令」
- · JIST 14971, 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用

体内固定用ピンとして使用が確認された規格材料 (平成21年8月現在、使用が確認された原材料規格)

原材料	原材料規格
チタン	・JIS H 4670, チタン及びチタン合金-線
	• ISO 5832-2, Implants for surgery - Metallic materials - Part 2: Unalloyed titanium.
	• ASTM F 67, Standard Specification for Unalloyed Titanium for Surgical Implant Applications(UNS R50250, UNS R50400, UNS R50550, UNS R50700)
チタン合金	• ISO 5832-3, Implants for surgery - Metallic materials - Part 3: Wrought titanium 6-aluminium 4-vanadium alloy.
	• ISO 5832-11, Implants for surgery - Metallic materials - Part 11: Wrought titanium 6-aluminium 7-niobium alloy.
٠	• ASTM F136, Standard Specification for Wrought Titanium-6 Aluminum-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications (UNS R56401)
	•ASTM F1472, Standard Specification for Wrought Titanium -6Aluminum -4Vanadium Alloy for Surgical Implant Applications (UNS R56400)
鉄基合金	・JIS G 4303,ステンレス鋼棒
	・JIS G 4308, ステンレス鋼線材
	・JIS G 4309, ステンレス鋼線
	・JIS G 4315,冷間圧造用ステンレス鋼線
	・JIS G 4314, ばね用ステンレス鋼線
	• ISO 5832-1, Implants for surgery - Metallic materials - Part 1: Wrought stainless steel.
	· ISO 7153-1, Surgical instruments Metallic materials Part 1: Stainless steel
	• ASTM F138, Standard Specification for Wrought 18 Chromium-14 Nickel-2.5 Molybdenum Stainless Steel Bar and Wire for Surgical Implants (UNS S31673)

基本要件適合性チェックリスト(体内固定用ピン審査ガイドライン)

第一章 一般的要求事項

第一章 一般的要求事項			
基本要件	当該器への 適用·不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)		<u>, , ,</u>	
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
れることが目的とされているものを除く。		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
以下同じ。) は、当該医療機器の意図された		示す。	基準に関する省令 (平成 16 年
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			厚生労働省令第 169 号)
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育			
及び訓練を受けた意図された使用者によっ			•
て適正に使用された場合において、患者の		,	
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
者及び第三者(医療機器の使用にあたって		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に		いることを示す。	の適用」
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程	mandata esperança		
度が、その使用によって患者の得られる有	annaturi de la companya de la compan		
用性に比して許容できる範囲内にあり、高		•	
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)			
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
販売業者又は製造業者(以下「製造販売業	when we will not a second or a	スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
者等」という。) は、最新の技術に立脚して		いることを示す。	の適用」
医療機器の安全性を確保しなければならな			
い。危険性の低減が要求される場合、製造			
販売業者等は各危害についての残存する危			
険性が許容される範囲内にあると判断され			
るように危険性を管理しなければならな		·	
い。この場合において、製造販売業者等は			
次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に			
従い、危険性の管理に適用しなければなら			4
ない。			
一 既知又は予見し得る危害を識別し、			-
意図された使用方法及び予測し得る誤			
使用に起因する危険性を評価するこ			
٤.			
二前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理			
的に実行可能な限り除去すること。	***************************************		
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)			
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図	 適用	 要求項目を包含する認知さ	 医療機器及び体外診断用医薬
する性能を発揮できなければならず、医療	WE/11	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
機器としての機能を発揮できるよう設計、		示す。	基準に関する省令(平成16年
製造及び包装されなければならない。		, A-10	金字に関する音 (干)(10 平 厚生労働省令第 169 号)
(製品の寿命)			14-T-17 (A) (B) (B) (B) (A) (100 (A)
第4条 製造販売業者等が設定した医療機器	 適用	 要求項目を包含する認知さ	 医療機器及び体外診断用医薬
の製品の寿命の範囲内において当該医療機	AG/14	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
器が製造販売業者等の指示に従って、通常		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
の使用条件下において発生しうる負荷を受			塞车に戻する目
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って			T-1-1/16/10 11 11 100 11
適切に保守された場合に、医療機器の特性		 認知された規格に従ってリ	 JIS T 14971: 「医療機器―リス
及び性能は、患者又は使用者若しくは第三		スク管理が計画・実施されて	
者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与		いることを示す。	の適用し
える程度に劣化等による悪影響を受けるも			
のであってはならない。			
(輸送及び保管等)			
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示	 適用	要求項目を包含する認知さ	 医療機器及び体外診断用医薬
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
され、かつ意図された使用方法で使用され		示す。	基準に関する省令 (平成 16 年
た場合において、その特性及び性能が低下			厚生労働省令第 169 号)
しないよう設計、製造及び包装されていな			
ければならない。		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
(医療機器の有効性)			
第6条 医療機器の意図された有効性は、起	適用	リスク分析を行い、便益性を	JIS T 14971: 「医療機器―リス
こりうる不具合を上回るものでなければな		検証する。	クマネジメントの医療機器へ
らない。		·	の適用」
·		便益性を検証するために、認	体内固定用ピン技術評価ガイ
	Water and Market and M	知されたガイドラインの該	ドライン
		当する項目に適合している	4. 製品への要求事項
		ことを示す。	

第二章 設計及び製造要求事項

第二早 以可及U表担安小事员 (压吞燃即力化学的性研究)			
(医療機器の化学的特性等)	T		
第7条 医療機器は、前章の要件を満たすほ			
か、使用材料の選定について、必要に応じ、			
次の各号に掲げる事項について注意が払			i
われた上で、設計及び製造されていなけれ			The state of the s
ばならない。			See et War
ー 毒性及び可燃性	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用」
			A Lemma de FFI - 0 - 11 / he for her 18 a
二 使用材料と生体組織、細胞、体液及	適用	認知されたガイドラインの	
び検体との間の適合性		該当する項目に適合するこ	ドライン
		とを示す。	4.2 生物学的安全性
			U-4-四合田、9、44体=17/11 1/2 /
三 硬度、摩耗及び疲労度等	適用	認知されたガイドラインの	
		該当する項目に適合するこ	ドライン
		とを示す。	4.3 機械的安全性
	\	sn/- (-) - 10 lb - M	TTO TO 1 1071: FEE THE BEAUTIFUL TO THE STATE OF THE STAT
2 医療機器は、その使用目的に応じ、当該	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
及び患者に対して汚染物質及び残留物質	•	いることを示す。	の適用」
(以下「汚染物質等」という。)が及ぼす	1		4-1-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-
危険性を最小限に抑えるように設計、製造		認知されたガイドラインの	
及び包装されていなければならず、また、		該当する項目に適合するこ	ドライン
汚染物質等に接触する生体組織、接触時間		とを示す。	5. 滅菌製品への要求事項
及び接触頻度について注意が払われてい			
なければならない。		コレント・日本に公ってい	
3 医療機器は、通常の使用手順の中で当該	1	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
医療機器と同時に使用される各種材料、物	1	スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
質又はガスと安全に併用できるよう設計		いることを示す。	の適用」
及び製造されていなければならず、また、			
医療機器の用途が医薬品の投与である場	1		
合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内	1 '	医薬品の投与を意図した機	
容及び関連する基準に照らして適切な投	Į.	器ではない。	
与が可能であり、その用途に沿って当該医	1		
療機器の性能が維持されるよう、設計及び			
製造されていなければならない。			
4 医療機器がある物質を必須な要素とし	1	医薬品を含有する機器では	
て含有し、当該物質が単独で用いられる場	1	ない。	
合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器	1		
の性能を補助する目的で人体に作用を及	1		
ぼす場合、当該物質の安全性、品質及び有	Villabilities		
効性は、当該医療機器の使用目的に照ら	and the same of th		
し、適正に検証されなければならない。		37(()) IR(b) (V)	TTO TO LOTE FOR THE LUKER W
5 医療機器は、当該医療機器から溶出又は	1	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に	1	スク管理が計画・実施されて	1
実行可能な限り、適切に低減するよう設計		いることを示す。	の適用」
及び製造されていなければならない。	1		

0 医库格图法 A型数据表示T#1500	l .trm	57/- 5.1. h ID46 1.0V	Tierra and the state of
6 医療機器は、合理的に実行可能な限り、	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
当該医療機器自体及びその目的とする使	1	スク管理が計画・実施されて	
用環境に照らして、偶発的にある種の物質	1	いることを示す。	一の適用」
がその医療機器へ侵入する危険性又はそ	1		
の医療機器から浸出することにより発生			
する危険性を、適切に低減できるよう設計			
及び製造されていなければならない。	<u></u>		
(微生物汚染等の防止)			
第8条 医療機器及び当該医療機器の製造			
工程は、患者、使用者及び第三者(医療機	-		To continue the state of the st
器の使用にあたって第三者に対する感染			
の危険性がある場合に限る。) に対する感			The state of the s
染の危険性がある場合、これらの危険性			
を、合理的に実行可能な限り、適切に除去			
又は軽減するよう、次の各号を考慮して設	1		
計されていなければならない。			
		西北西ロナカムユマヨルト	医结拟四亚亚红科 孙 医 四十二
ー 取扱いを容易にすること。	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
			厚生労働省令第 169 号)
(1) The state of t			
二 必要に応じ、使用中の医療機器から	不適用	微生物を封入した機器では	
の微生物漏出又は曝露を、合理的に実		ない。	
行可能な限り、適切に軽減すること。			
三 必要に応じ、患者、使用者及び第三	適用	要求項目を包含する認知さ	 医療機器及び体外診断用医薬
者による医療機器又は検体への微生物		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
汚染を防止すること。		示す。	基準に関する省令 (平成 16 年
			厚生労働省令第 169 号)
2 医療機器に生物由来の物質が組み込ま	不適用	生物由来の原料又は材料を	
れている場合、適切な入手先、ドナー及び		組み入れた機器ではない。	
物質を選択し、妥当性が確認されている不	:	The Total State City of the State St	
活性化、保全、試験及び制御手順により、			
感染に関する危険性を、合理的かつ適切な			
方法で低減しなければならない。			,
3 医療機器に組み込まれた非ヒト由来の	 不適用	非ヒト由来の原料又は材料	
組織、細胞及び物質(以下「非ヒト由来組	1 700/13	を組み入れた機器ではない。	
織等」という。)は、当該非ヒト由来組織		STATION OF DEPART CLASS OF	
等の使用目的に応じて獣医学的に管理及			/
び監視された動物から採取されなければ			
ならない。製造販売業者等は、非ヒト由来			/
組織等を採取した動物の原産地に関する			/
			/ /
情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、	and the second s		/
保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全			/ · ·
性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染			/
性病原体対策のため、妥当性が確認されて			/
いる方法を用いて、当該医療機器の製造工			/
程においてそれらの除去又は不活性化を		·	
図ることにより安全性を確保しなければ			/
ならない。			/

		1.1.4.まの歴史では北地子。	
4 医療機器に組み込まれたヒト由来の組	不適用	ヒト由来の原料又は材料を	
織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」		組み入れた機器ではない。	
という。) は、適切な入手先から入手され		L. Taranta	/
たものでなければならない。製造販売業者		Ì	
等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、	THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAM		
ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取			/
扱いにおいて最高の安全性を確保し、か			
つ、ウィルスその他の感染性病原体対策の			
1			
ため、妥当性が確認されている方法を用い			
て、当該医療機器の製造工程においてそれ		-	
らの除去又は不活性化を図り、安全性を確			
保しなければならない。			/
5 特別な微生物学的状態にあることを表	不適用	特別な微生物学的状態にあ	
示した医療機器は、販売時及び製造販売業		る機器ではない。	
者等により指示された条件で輸送及び保			
管する時に当該医療機器の特別な微生物			
学的状態を維持できるように設計、製造及			
び包装されていなければならない。			
6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使	適用(申請	認知された基準の該当する	薬事法及び採血及び供血あつ
		項目に適合することを示す。	せん業取締法の一部を改正す
用が不可能である包装がなされるよう設		次日に廻口することでかり。	る法律の施行に伴う医薬品、医
計及び製造されなければならない。当該医	る場合)		療機器等の製造管理及び品質
療機器の包装は適切な手順に従って、包装	-		***************************************
の破損又は開封がなされない限り、販売さ			管理 (GMP/QMS) に係る
れた時点で無菌であり、製造販売業者によ	Market State of the State of th		省令及び告示の制定及び改廃
って指示された輸送及び保管条件の下で			について 第4章第4滅菌バ
無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可			リデーション基準 (薬食監麻発
能であるようにされてなければならない。			第 0330001 号: 平成 17 年 3 月
			30日)
	-		
		認知されたガイドラインの	体内固定用ピン技術評価ガイ
		該当する項目に適合するこ	ドライン
		とを示す。	5. 滅菌製品への要求事項
·			
マーキャラルを1012~46年 株子がおりまちょった て	適用(申請	認知された基準の該当する	薬事法及び採血及び供血あつ
7 滅菌又は特別な微生物学的状態にある	1	項目に適合することを示す。	せん業取締法の一部を改正す
ことを表示した医療機器は、妥当性が確認		快日に適合りることを小り。	
されている適切な方法により滅菌又は特	1		る法律の施行に伴う医薬品、医
別な微生物学的状態にするための処理が			療機器等の製造管理及び品質
行われた上で製造され、必要に応じて滅菌			管理 (GMP/QMS) に係る
されていなければならない。			省令及び告示の制定及び改廃
		a	について 第4章第4滅菌バ
			リデーション基準 (薬食監麻発
			第 0330001 号:平成 17 年 3 月
			30日)
		 認知されたガイドラインの	 体内固定用ピン技術評価ガイ
, v		該当する項目に適合するこ	ドライン
		とを示す。	5. 滅菌製品への要求事項
	•		

8 滅菌を施さなければならない医療機器 は、適切に管理された状態で製造されなけ ればならない。	1	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	
9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器 の品質を落とさないよう所定の清浄度を 維持するものでなければならない。使用前 に滅菌を施さなければならない医療機器 の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に	菌医療機器の場合)	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医薬 品の製造管理及び品質管理の 基準に関する省令 (平成 16 年 厚生労働省令第 169 号)
抑え得るようなものでなければならない。 この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適 切なものでなければならない。	適用 (使用 前に滅菌を 施さなけれ ばならない 機器 の場 合)	認知されたガイドラインの 該当する項目に適合することを示す。	体内固定用ピン技術評価ガイドライン 6. 提供情報の要求事項
10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌 の両方の状態で販売される場合、両者は、 包装及びラベルによってそれぞれが区別 できるようにしなければならない。	適用(申請 品が該当す る場合)	認知されたガイドラインの 該当する項目に適合することを示す。	体内固定用ピン技術評価ガイ ドライン 6. 提供情報の要求事項
(製造又は使用環境に対する配慮)	L		1
医療機器が、他の医療機器又は体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される場合、接続系を含めたすべての組み合わせは、安全であり、各医療機器又は体外診断薬が持つ性能が	適用(申請 品が該当す る場合)	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
損なわれないようにしなければならない。組 み合わされる場合、使用上の制限事項は、直 接表示するか添付文書に明示しておかなけ ればならない。		認知されたガイドラインの 該当する項目に適合するこ とを示す。	体内固定用ピン技術評価ガイ ドライン 6. 提供情報の要求事項
第9条 医療機器については、次の各号に掲 げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は 低減されるように設計及び製造されなけ ればならない			
一 物理的特性に関連した傷害の危険性	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
二 合理的に予測可能な外界からの影響 又は環境条件に関連する危険性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
三 通常の状態で使用中に接触する可能 性のある原材料、物質及びガスとの同 時使用に関連する危険性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
四 物質が偶然医療機器に侵入する危険 性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」

五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を取り扱う機器ではない。	
六 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971:「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
七 保守又は較正が不可能な場合、使用 材料が劣化する場合又は測定若しくは 制御の機構の精度が低下する場合など に発生する危険性	不適用	保守又は較正が必要な機器ではない。	
2 医療機器は、通常の使用及び単一の故障 状態において、火災又は爆発の危険性を最 小限度に抑えるよう設計及び製造されて いなければならない。可燃性物質又は爆発 誘因物質に接触して使用される医療機器 については、細心の注意を払って設計及び 製造しなければならない。	不適用	通常使用時及び単一故障状態において、火災又は爆発をおこす機器ではない。	
3 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。	不適用	通常の医療産業廃棄物として処理できる機器である。	
(測定又は診断機能に対する配慮)			
第10条 測定機能を有する医療機器は、その不正確性が患者に重大な悪影響を及ぼす可能性がある場合、当該医療機器の使用目的に照らし、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。		測定機能を有する機器ではない。	
2 診断用医療機器は、その使用目的に応 じ、適切な科学的及び技術的方法に基づい て、十分な正確性、精度及び安定性を得ら れるように設計及び製造されていなけれ ばならない。設計にあたっては、感度、特 異性、正確性、反復性、再現性及び既知の 干渉要因の管理並びに検出限界に適切な 注意を払わなければならない。		診断支援機能を有する機器ではない。	
3 診断用医療機器の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、品質管理システムを通して保証されなければならない。		診断支援機能を有する機器ではない。	
4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。		測定又は診断支援機能を有 する機器ではない。	

こ 料値でも用された間にのいては 気色な	7. A. C.	301-7-7-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1	.T
5 数値で表現された値については、可能な 限り標準化された一般的な単位を使用し、	不適用	測定又は診断支援機能を有	
医療機器の使用者に理解されるものでな	To the state of th	する機器ではない。	
で原機器の使用者で達用されるものでな ければならない。			
(放射線に対する防御)			
	7°*0	+/.41//0+ 07/61 } = 14/.00 =	
第11条 医療機器は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために落てかれませれ		放射線を照射する機器では	
て、治療及び診断のために適正な水準の放射的の紹生さればステートかく、東京、休田	1	ない。	
射線の照射を妨げることなく、患者、使用			
者及び第三者への放射線被曝が合理的、か	1		
つ適切に低減するよう設計、製造及び包装			
されていなければならない。	-r:+n	1 (A 1 (A) + D7 (A)) or 1/4 (D7 (A)	
2 医療機器の放射線出力について、医療上		放射線を照射する機器では	
その有用性が放射線の照射に伴う危険性		ない。	
を上回ると判断される特定の医療目的の			
ために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害			
が生じる水準の可視又は不可視の放射線			
が照射されるよう設計されている場合に おいては、線量が使用者によって制御でき			
るように設計されていなければならない。 当該医療機器は、関連する可変パラメータ			
の許容される公差内で再現性が保証され			
るよう設計及び製造されていなければな			
らない。	į.		
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐れの	不適用	大計領ナの針十フHK四元は	/
ある可視又は不可視の放射線を照射する	小通用	│ 放射線を照射する機器では │ ない。	
ものである場合においては、必要に応じ照		,4v ,º	
射を確認できる視覚的表示又は聴覚的警			
報を具備していなければならない。			
4 医療機器は、意図しない二次放射線又は	不適用	放射線を照射する機器では	
散乱線による患者、使用者及び第三者への	1 200711	ない。	
被曝を可能な限り軽減するよう設計及び		34. 0	
製造されていなければならない。			
5 放射線を照射する医療機器の取扱説明	不適用	放射線を照射する機器では	
書には、照射する放射線の性質、患者及び		ない。	
使用者に対する防護手段、誤使用の防止法		- •	
並びに据付中の固有の危険性の排除方法			
について、詳細な情報が記載されていなけ			
ればならない。			
6 電離放射線を照射する医療機器は、必要	不適用	電離放射線を照射する機器	
に応じ、その使用目的に照らして、照射す		ではない。	
る放射線の線量、幾何学的及びエネルギー			
分布(又は線質)を変更及び制御できるよ			
う、設計及び製造されなければならない。		,	
7 電離放射線を照射する診断用医療機器	不適用	電離放射線を照射する機器	/
は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を		ではない。	
最小限に抑え、所定の診断目的を達成する			
ため、適切な画像又は出力信号の質を高め	-		
るよう設計及び製造されていなければな			
らない。			
			<u> </u>

8 電離放射線を照射する治療用医療機器	不適用	電離放射線を照射する機器	
は、照射すべき線量、ビームの種類及びエ		ではない。	
ネルギー並びに必要に応じ、放射線ビーム			
のエネルギー分布を確実にモニタリング	1		
し、かつ制御できるよう設計及び製造され	1		
ていなければならない。	uni-		
(能動型医療機器に対する配慮)			
第12条 電子プログラムシステムを内蔵	7.**B	7 - × - 1 - 1 + + + + + + + + + + + + + + + +	
	小週用 	電子プログラムを内蔵した	
した医療機器は、ソフトウェアを含めて、		機器ではない。	
その使用目的に照らし、これらのシステム			
の再現性、信頼性及び性能が確保されるよ			
う設計されていなければならない。また、			
システムに一つでも故障が発生した場合、			
実行可能な限り、当該故障から派生する危			
険性を適切に除去又は軽減できるよう、適			
切な手段が講じられていなければならな			
V."			/
2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患	不適用	内部電源を有する機器では	
者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供		ない。	
給状況を判別する手段が講じられていな			
ければならない。		***	
3 外部電源医療機器で、停電が患者の安全	不適用	外部電源に接続する機器で	
に直接影響を及ぼす場合、停電による電力		はない。	
供給不能を知らせる警報システムが内蔵			
されていなければならない。			
4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモ	不適用	臨床パラメータをモニタす	
ニタに表示する医療機器は、患者が死亡又		る機器ではない。	
は重篤な健康障害につながる状態に陥っ	-	01/200 (10.01)	
た場合、それを使用者に知らせる適切な警			.
報システムが具備されていなければなら			
ない。			
5 医療機器は、通常の使用環境において、	不適用	電磁的妨害を発生する機器	
当該医療機器又は他の製品の作動を損な	1 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	ではない。	
う恐れのある電磁的干渉の発生リスクを	Para a la constitución de la con	(19,91.9	
合理的、かつ適切に低減するよう設計及び			
製造されていなければならない。			
6 医療機器は、意図された方法で操作でき	不溶田	電送的仕事と可以 7 14600 一	
るために、電磁的妨害に対する十分な内在	不適用	電磁的妨害を受ける機器で	
的耐性を維持するように設計及び製造さ		はない。	
れていなければならない。			
		于 主九 . 1	
7 医療機器が製造販売業者等により指示	不適用	電撃リスクを受ける機器で	
されたとおりに正常に据付けられ及び保		はない。	
守されており、通常使用及び単一故障状態			
において、偶発的な電撃リスクを可能な限			
り防止できるよう設計及び製造されてい			
なければならない。			
(機械的危険性に対する配慮)			
第13条 医療機器は、動作抵抗、不安定性	不適用	動作抵抗、不安定性及び可動	
及び可動部分に関連する機械的危険性か		部分を有する機器ではない。	

.

	·		
ら、患者及び使用者を防護するよう設計及			
び製造されていなければならない。			
2 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の	不適用	振動を発生する機器ではな	
一つである場合を除き、特に発生源におけ		V %	
る振動抑制のための技術進歩や既存の技		**	
術に照らして、医療機器自体から発生する			
振動に起因する危険性を実行可能な限り	 		
最も低い水準に低減するよう設計及び製			
造されていなければならない。			
3 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の	不適用	音を発生する機器ではない。	
一つである場合を除き、特に発生源におけ	1 ~		
る雑音抑制のための技術進歩や既存の技			
術に照らして、医療機器自体から発生する			
雑音に起因する危険性を、可能な限り最も			
低水準に抑えるよう設計及び製造されて			
いなければならない。	不適用	使用者が電気、ガス又は水圧	
4 使用者が操作しなければならない電気、	小週川	式(油圧式)若しくは空圧式	
ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネル		のエネルギー源に接続する	
ギー源に接続する端末及び接続部は、可能	1	,	
性のあるすべての危険性が最小限に抑え	1	機器ではない。	
られるよう、設計及び製造されていなけれ			
ばならない。		#h+ 70 件上 7 4400 121.1.	
5 医療機器のうち容易に触れることので		熱を発生する機器ではない。	
きる部分(意図的に加熱又は一定温度を維			
持する部分を除ぐ。)及びその周辺部は、			
通常の使用において、潜在的に危険な温度	1		
に達することのないようにしなければな		,	
らない。			
(エネルギーを供給する医療機器に対する配		T	
第14条 患者にエネルギー又は物質を供	i	エネルギー又は物質を患者	
給する医療機器は、患者及び使用者の安全		に供給する機器ではない。	
を保証するため、供給量の設定及び維持が			
できるよう設計及び製造されていなけれ			
ばならない。			
2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不	不適用	エネルギー又は物質を患者	
適正なエネルギー又は物質の供給を防止		に供給する機器ではない。	
又は警告する手段が具備され、エネルギー	BEALD STATE OF THE		
源又は物質の供給源からの危険量のエネ			
ルギーや物質の偶発的な放出を可能な限			
り防止する適切な手段が講じられていな			
ければならない。			
3 医療機器には、制御器及び表示器の機能	不適用	エネルギー又は物質を患者	/
が明確に記されていなければならない。操		に供給する機器ではない。	
作に必要な指示を医療機器に表示する場	ł		
合、或いは操作又は調整用のパラメータを	F .		
視覚的に示す場合、これらの情報は、使用	1		
者 (医療機器の使用にあたって患者の安全	1		
及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患	I		
及び健康等に影響を及ばり場合に限り、恐者も含む。) にとって、容易に理解できる			
1 A W 10'C I W / C I L 4200'N FEME (A C)	I	1	IZ

(自己検査医療機器等に対する配慮)			
第15条 自己検査医療機器又は自己投薬 医療機器(以下「自己検査医療機器等」と いう。)は、それぞれの使用者が利用可能		自己検査機器又は自己投薬 機器ではない。	
な技能及び手段並びに通常生じ得る使用 者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、 用途に沿って適正に操作できるように設 計及び製造されていなければならない。			
2 自己検査医療機器等は、当該医療機器の	不適用	自己検査機器又は自己投薬	
取扱い中、検体の取扱い中(検体を取り扱う場合に限る。)及び検査結果の解釈における誤使用の危険性を可能な限り低減す	:	機器ではない。	
るように設計及び製造されていなければ ならない。			
3 自己検査医療機器等には、合理的に可能 な場合、製造販売業者等が意図したように 機能することを、使用に当たって使用者が 検証できる手順を含めておかなければな らない。		自己検査機器又は自己投薬 機器ではない。	
(製造業者・製造販売業者が提供する情報)			
使用者には、使用者の訓練及び知識の程度を	適用	認知された基準に適合する	医療機器の添付文章の記載要
き慮し、製造業者・製造販売業者名、安全な 使用法及び医療機器又は体外診断薬の意図 した性能を確認するために必要な情報が提		ことを示す。	領について (薬食発第 0310003 号: 平成 17 年 3 月 10 日)
țされなければならない。この情報は、容易 こ理解できるものでなければならない。		認知されたガイドラインの 該当する項目に適合するこ	
		とを示す。	6. 提供情報の要求事項
		スク管理が計画・実施されて	JIS T 14971: 「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ
	1	いることを示す。	の適用」
1±1 =11	適用	認知された基準に従ってデ	医療機器の製造販売承認申請
に収集されるすべてのデータは、薬事法 (昭和三十五年法律第百四十五号) その他 関係法令の定めるところに従って収集されなければならない。			について 第2の1(薬食発第 0216002号:平成17年2月16 日)
2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令(平成十七年厚生労働省令第三十六号)に従って実行されなければならない。		臨床試験結果を必要とする 品目ではない。	
5. 2 5 0	1		
			,

体内固定用ピン審査ガイドラインに関する Q&A

Q1 体内固定用ピン審査ガイドライン(以下「審査ガイドライン」という。) について 審査ガイドラインに従った機器評価についての基本的な考え方を教えて欲しい。

A1 審査ガイドラインは、原則的に承認基準なし臨床なしの区分に相当する体内固定用ピンの承認審査及び承認申請に必要な機械的安全性評価の基本的な考え方を示している。

審査ガイドラインの別紙Iの技術評価ガイドラインに従った機器評価の対象は、体内固定用ピンの使用状況に合わせた評価としている。

審査ガイドラインの適用範囲は、原則として機械的安全性について既承認品との同等性を示す方法 として技術ガイドラインの4項によって同じ試験により同等の安全性を評価できるものである。

構造・原理、原材料、品目仕様、使用方法・製造方法のいずれかに新規性を有する場合、技術ガイドライン4項の試験が適用できない場合又は技術ガイドライン4項の試験では臨床現場での使用実態を反映できないと考えられる場合は、別途試験データ等を付加する事が必要となる。

Q2 比較データについて

品目仕様で比較する類似医療機器のデータは外国で実施されたデータでも良いか。

Q2 申請機器の安全性の比較は、科学的根拠をもって説明することが必要である。

既に外国で製造販売されている機器を申請する場合は、比較対象とする類似医療機器が国内で未承認であっても外国で実施された類似医療機器の機械強度データ等を使用することが可能である。その場合は、利用する外国データと本邦既承認品について同等性を示し、申請機器の評価に対して外国データを用いる妥当性を示すこと。

また、旧法において承認を受け製造(輸入)された医療機器であって、品目仕様を担保するための 資料添付がないものについても、比較対象とすることができる。その場合は、当該医療機器の承認申 請に用いた資料を提出するものとする。

O3 試験の検体数について

製品の評価に関して、実施する試験の検体数はどのように設定すればよいか。

A3 評価に用いる検体は、サイズ、原材料特性を考慮してワーストケースとなるものを選定し、承認申請資料で選定理由を説明すること。検体数は、試験結果の再現性を考慮した上で設定し、設定理由を承認申請資料で説明すること。

Q4 静的曲げ試験について

静的曲げ試験は、「製品の機能における機械的安全性を担保する必要がある場合には、静的曲げ試験を追加してその結果を評価する。」とあるが、具体的にどのような製品について評価することが必要なのか教えて欲しい。

A4 項目 4.3.2 の静的曲げ試験の評価に関しては、創外固定器のピンなどが該当する。また、ピンについては、特定された曲げ試験の規格がないため、付属書(参考)の参考規格(物理学的要求事項の試験方法の規格等)に記載されている静的曲げ試験の規格を参照し、適切な試験規格及び試験方法を設定すること。