

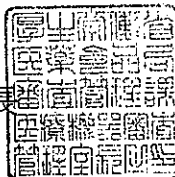


处理期間	2011年11月14日	閲覧
月日	分類記号	SG1950004601
薬食機発第1110001号		

平成 20 年 11 月 10 日

各都道府県主管衛生部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課
医療機器審査管理室



医療機器の特定の変更に係る手続きの迅速化について

医療機器の製造販売承認事項一部変更承認申請の取扱いについては、平成 17 年 2 月 16 日付け薬食機発第 0216001 号医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知「医療機器の製造販売承認申請に際し留意すべき事項について」により通知したところであるが、今般、一部変更承認申請における審査の迅速化を図る観点から、下記 1 の範囲の特定の一部変更承認申請については、下記 2 により取り扱うこととしたので、御了知の上、貴管下関係業者に対し、周知徹底方御配慮願いたい。

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长、在日米国商工会議所医療機器・IVD 小委員会委員長、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。

記

1. 対象の範囲

次のいずれかひとつに該当する変更であって、当該品目の性能に影響を及ぼさない変更のうち、平成 17 年 3 月 31 日付け薬食審査発第 0331023 号医薬食品局審査管理課長通知「フレキシブルディスク申請等の取扱い等について」（以下「FD 通知」という。）に基づいたフレキシブルディスク申請を行う場合を対象とする。ただし、当該変更以外の変更がない場合に限る。

- ①組織・血液に接触する箇所の原材料の変更のうち、軽微変更届の対象とならない変更（当該原材料が生物由来材料である場合を除く。なお、生物学的安全性に関する資料を添付する場合にあっては、当該資料が平成 18 年 3 月 8 日付け薬食機発第 0308002 号医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知「医療機器の非臨床試験に係る承認申請資料の適合性書面調査の実施手続き等について」（以下「適合性書面調査手続通知」という。）の別添「医療

機器承認申請資料適合性書面調査実施要領（その2）」の3（3）に規定する承認申請資料であって、最終報告書と相違ないものである場合に限る。）

②滅菌方法（滅菌バリデーション基準又はこれと同等以上の基準によりバリデーションの方法が定められている滅菌方法への変更に限る。以下同じ。）、滅菌線量の決定方法又は滅菌バリデーションの方法の変更のうち、適合性調査を必要としない変更

2. 上記1の範囲における特定の一部変更承認申請の取扱いについて

- (1) 上記1に定める対象の範囲に該当する変更に係る一部変更承認申請については、信頼性調査に要する期間を除いた標準的な事務処理期間は、一部変更承認申請及び必要な添付資料のすべてが具備された時点から起算して2カ月とすること。なお、当該事務処理期間には、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「総合機構」という。）からの照会に対する回答作成及び指摘事項に対する改善等に要する期間は含まない。
- (2) 申請者は、一部変更承認申請において、上記1の①若しくは②の変更又は当該変更に関連して必然的に変更が必要な箇所以外に承認書の記載事項の変更を行わないこと。これら以外の記載事項に変更がある場合は、本通知による迅速審査の対象としないものであること。

なお、申請者は、申請に先立って、総合機構の実施する事前面談等を活用して、予定する変更が上記1に定める対象の範囲に該当する変更であるか否か等について確認することが望ましいこと。

- (3) 申請の手続については、以下によること。

- ①一部変更承認申請書の右肩に「**特変**」と朱書きすること。
- ②一部変更承認申請書の備考欄に、「平成20年11月10日付け特定一変通知による変更」と記載すること。また、滅菌方法、滅菌線量の決定方法又は滅菌バリデーションの方法の変更に伴って製造所を変更した場合にあっては、適合性調査が不要な根拠を記載すること。
- ③FD通知の別添「フレキシブルディスク等記載要領」55において準用する52の(13)「備考2」欄のa「優先審査」欄は「上記以外の通知に基づくもの」を選択し、優先審査通知番号として「061」を入力すること。
- ④申請に添付すべき資料については別紙のとおりとすること。

- (4) 生物学的安全性に関する資料を添付する場合は、平成17年7月15日付け薬食機発第0715001号医薬食品局審査管理課医療機器審査管理室長通知「医療機器の製造販売承認申請の際に添付すべき医療機器の安全性に関する非臨床試験に係る資料の取扱い等について」の記の2に規定する資料及び国内において収集・作成された医療機器GLP適合承認申請資料にあっては、通知の2(1)に規定する資料を提出すること。なお、それ以外の非臨床試験についての適合性調査を迅速に行うため、申請者は、適合性書面調査手続き通知で示されてい

る適合性書面調査に係る根拠資料を求めるに応じて迅速に提出できるよう、一部変更承認申請前に準備を行うこと。

- (5) 既に一部変更承認申請中の案件であって、上記1に定める対象の範囲に該当するものについては、総合機構医療機器審査部に対し個別に連絡を行い、本通知による特定変更迅速審査の対象とすることができるものであること。
- (6) 総合機構は、厚生労働省への審査結果通知の審査等結果欄に「特定一変」と記載すること。
- (7) 本通知に基づく一部変更承認申請は、平成21年1月5日より受け付けるものとし、当面、平成22年12月28日までの期間における申請に限る措置とすること。

申請に添付すべき資料について

第1 添付資料の基本的考え方

本通知による特定変更迅速審査の対象の範囲に該当するものとして申請される一部変更承認申請に添付すべき資料は、医療機器規制国際整合化会議（Global Harmonization Task Force : GHTF）において合意とされているサマリー・テクニカル・ドキュメント（STED）の形式に準じて編集することとする。なお、この場合においては、別に添付資料概要を作成することは要しない。ただし、変更の妥当性に関する資料（データを含む場合がある。）も添付すること。

以下の第3に示す各項目における留意事項は、本通知に係る申請において添付が求められる資料の項目の全般について説明したものであり、個別の医療機器の申請書の添付資料の作成に当たっては、当該医療機器の特性に応じ必要な資料を適切に作成すること。

第2 一般的留意事項

1. 用紙の大きさは日本工業規格A4を用いて、邦文で記載することとし、原則、両面印刷とすること。
2. 添付資料は、下表に示す順序に従ってまとめること。

なお、5の項目については、申請した医療機器の特性に応じ必要な場合に記載すること。不要な場合には項目名を含め省略して差し支えないこと。

添付資料作成項目

1. 品目及び変更の概要
2. 基本要件と基本要件への適合性
2. 1 基本要件及び適合性証拠
3. 設計検証及び妥当性確認文書の概要
3. 1 規格への適合宣言
3. 2 設計検証及び妥当性確認文書の概要
4. リスク分析
5. 製造に関する情報
5. 1 製造工程と製造施設に関する情報
5. 2 清潔方法に関する情報

3. 表紙の次に、添付資料全体の目次を記載すること。
4. 記載に当たっては、資料に基づく事実関係と申請者側の考察・解釈とを明確に区別し、さらに資料に基づくものは、正式な添付資料と参考資料との区別を明確にすること。

5. 重複の記載はできるだけ避け、参照すべき事項の記載箇所を明記するなどの方法を講じること。
6. 上記の他、次の点に留意すること。
 - (1) できるだけ見出しを用い、記述はなるべく箇条書きにすること。その際、見出し記号、番号の付け方にも留意すること。
 - (2) 活字は見やすい大きさのものを使用し、強調する場所等については、適宜、ゴシック体を用いること。
 - (3) 適切な箇所において改行、改頁を行うこと。
 - (4) 折り込みは特に必要な場合に限り使用すること。
 - (5) 測定値等の数値には必ず単位を明記すること。
 - (6) 正しい学術用語を使用すること。特に翻訳の場合には注意すること。専門家の校閲を受けることが望ましい。
 - (7) 図表のスタイルは、その内容が明確に判断できるようにすること。
 - (8) 図表を原著からそのまま引用する場合、原著の資料番号及び掲載頁数を明記すること。
 - (9) 図表を原著からそのまま引用せず修飾する場合には、その旨を記載すること。
 - (10) 添付資料の他の部分を引用する場合には、その部分を明確にすること。
 - (11) 文献を引用して記載した場合、その頁の下欄又は各区分の末尾に引用文献名をまとめて記載すること。
 - (12) 統計解析の結果を示す場合には、解析方法を明示し、サンプルサイズ、平均値、標準偏差等の基本的な統計量及び検定統計量、p 値等の検定結果を記載すること。また、必要に応じて点推定値とともに区間検定値も示すこと。解析結果を図表化できる場合はできるだけ図を用いること。
 - (13) 検定を行った場合は、検定方法を示し、有意な場合には適切な記号で有意水準を表示すること。複雑になるものの場合には、説明を加えるなど適切な処置をとること。
 - (14) 初期値は必要に応じて記載すること。

第3 各項目における留意事項

1. 品目及び変更の概要

- (1) 申請に係る品目及び変更内容を簡潔に説明すること。また、品目については、対象疾患、使用部位、使用期間（接触時間）等の情報を理解しやすいように簡素に記載すること。
- (2) 変更内容については、変更箇所及び変更の理由・意図について明確に記載すること。続いて、変更について、どのように妥当性を確認したのか、確認を行った試験等の概要について説明し、本申請資料のどこで説明しているのかについて簡潔に記載すること。また、安全性及び性能の観点から、変更の目的がどのように達成されたのかについても記載すること。

(3) 本通知に基づく一部変更承認申請の対象の範囲に該当すると判断した理由について、次の事項に留意して具体的に記載すること。

- ① 変更内容が医療機器の性能に大きく影響を与えるないと考えた理由について説明すること。なお、根拠となる資料を有するのであればその内容も含め簡潔に説明すること。その場合、原材料の変更にあっては、変更に係る原材料の製品における役割等についてその使用部位を含め具体的に考察すること。
- ② 申請に当たって、総合機構の実施する事前面談等を受けた場合にあっては、相談時に指摘のあった内容及び指摘に対する対応状況を記載すること。なお、相談の記録を参考資料として添付すること。

2. 基本要件と基本要件への適合性

2. 1 基本要件及び適合性証拠

基本要件適合性チェックリストに従い、基本要件の項目ごとにその適合性を説明すること。基本要件に適合することを説明するために利用する試験成績書又は試験結果については、「3. 設計検証及び妥当性確認文書の概要」、「4. リスク分析」、「5. 製造に関する情報」などに記載されるものであるが、基本要件の項目ごとにその試験成績書若しくは試験結果が添付資料のどこに記載されているか示すこと。

3. 設計検証及び妥当性確認文書の概要

3. 1 規格への適合宣言

当該品目が、基本要件基準及び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適合して製造されるものである旨の自己宣言書を添付すること。

3. 2 設計検証及び妥当性確認文書の概要

- (1) 当該変更事項において、基本要件に適合することを説明するための設計検証又は妥当性確認に関する資料について説明すること。
- (2) 妥当性確認に関する資料の説明に先立ち、生物学的安全性試験、安定性試験等の試験成績により説明するのか、自社製品の承認前例を用いて妥当性を説明するのかなど、基本的アプローチを記載すること。
- (3) 設計検証及び妥当性確認に関する資料（機器の安全性を裏付ける試験、機器の性能を裏付ける試験等）については、試験項目、試験方法、試験結果、実施施設等を一覧表として、試験ごとに概要を図表等を活用し分かりやすく記載し必要な考察を記載すること。

現在の承認事項に設定されていない試験又は設定されているにも係らず実施しなかった試験がある場合には、その理由を記載すること。

- (4) 生物学的安全性試験の試験結果の説明にあっては、陽性、陰性、IC₅₀値、病理組織学的検査結果等についても記載すること。
- (5) 安定性試験の試験結果の説明にあっては、安定性を評価した試験系（長期保存試験、加速試験等）、試験期間、試験実施時における各種条件（温度、滅菌条件等）等の具体的な情報についても記載すること。
- (6) 各種試験にあっては、使用した検体の情報及び検体を選定した妥当性についても説明すること。
- (7) 各種試験の試験成績書を添付すること。
- (8) 自社製品の承認前例を用いて妥当性を説明する場合には、同リスクレベルの前例かどうか、使用部位、使用期間（接触時間）等も含めて説明すること。

4. リスク分析

当該品目のリスク分析について、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」を参照し、実施したリスクマネジメントの社内体制及びその実施状況の概要を示す資料を添付すること、また、以下に示す事項については、リスク分析の結果及び行ったリスク軽減措置を、表形式に要約した資料を添付するとともに、当該想定されるリスクが臨床上の有用性と比較して受容可能であることを説明すること。

- ①ハザードのうち、厚生労働省等から安全対策上の対応を求められたハザード（類似の医療機器に関するハザードであって、申請に係る医療機器に関連性のあるハザードも含む。）
- ②①の他、JIS T 14971 を参考にしてリスクマネジメントを行った結果、認められた重大なハザード

5. 製造に関する情報

5. 1 製造工程と製造施設に関する情報

滅菌方法の変更に伴い製造施設を変更する場合は、変更後の製造工程及び製造施設を記載し、どの製造施設が追加・変更になるのかを明記すること。

5. 2 滅菌方法に関する情報

- (1) 滅菌方法（滅菌バリデーション基準又はこれと同等以上の基準等によりバリデーションの方法が定められている滅菌方法への変更に限る。）、滅菌線量決定方法若しくは滅菌バリデーション方法を変更した場合、又はその他必要な場合において、本項の記載が必要であること。
- (2) 滅菌バリデーションの実施期間及び滅菌パラメータに関する宣言書を添付すること。