

平成18年度第1回薬事・食品衛生審議会
医療機器安全対策部会

議事次第

1. 医療機器の市販後安全対策について（報告）

(1) 平成17年度の安全対策について（まとめ）

(2) 採血用穿刺器具（針の周辺部分がディスプレイタイプでないもの）の取扱いについて

(3) いわゆるスマートキーシステムと植込み型心臓ペースメーカー等の相互作用に係る「使用上の注意」の改訂指示等について

2. 医療機器の不具合等報告について（報告）

3. 医療機器の感染症定期報告について（報告）

4. 医療機器の回収報告について（報告）

5. その他

以上

平成18年度第1回薬事・食品衛生審議会
医療機器安全対策部会

資料目録

1. 医療機器の市販後安全対策について（報告）
 - (1) 平成17年度の安全対策について（まとめ） 資料1-1
 - (2) 採血用穿刺器具（針の周辺部分がディスポーザブルタイプでないもの）の取扱いについて 資料1-2
 - (3) いわゆるスマートキーシステムと植込み型心臓ペースメーカー等の相互作用に係る「使用上の注意」の改訂指示等について 資料1-3

2. 医療機器の不具合等報告について（報告）
 - (1) 医療機器不具合等報告 資料2-1
 - (2) 医療機器外国措置報告 資料2-2
 - (3) 医療機器研究報告 資料2-3

3. 医療機器の感染症定期報告について（報告）
 - (1) 感染症定期報告の報告状況 資料2-4
 - (2) 報告文献別一覧表 資料3-1

4. 医療機器の回収報告について（報告）
 - (1) 医療機器の回収報告の状況について 資料3-2
 - (2) 平成17年度医療機器自主回収一覧 資料4-1

5. その他
石綿（アスベスト）を含有する医薬品・医療機器等の実態把握調査に関する追加情報について 参考資料

以上