

II. 分担研究報告書

2.米国における医用電気機器の IFU の利用状況等
および使用者教育・保守管理に関する調査

廣瀬 稔

厚生労働科学研究費補助金（医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス総合研究事業）
「医療機器の添付文書の在り方に関する研究」
分担研究報告書（平成 24 年度）

米国における医用電気機器の IFU の利用状況等および
使用者教育・保守管理に関する調査

研究分担者 廣瀬 稔 北里大学医療衛生学部医療工学科臨床工学専攻教授
研究協力者 那須野修一 日本臨床工学技士会事務局長
加納 隆 埼玉医科大学保健医療学部医用生体工学科教授
高倉 照彦 医療法人鉄蕉会亀田総合病院医療技術部 ME 室長
青木 郁香 医薬品医療機器総合機構安全第一部医療機器安全課主任専門員
筧 敦子 大正医科器械株式会社海外事業部部長

研究要旨

米国の医療機関のクリニカルエンジニア部門（Clinical Engineer 部門、以下、CE 部門）4箇所を訪問し、医用電気機器について、我が国の添付文書に相当する資材（Instructions For Use、以下、IFU）の入手や管理、利用状況、医用電気機器に対する使用者教育および保守管理などに関する聞き取り調査を実施した。また、その際、日本の医用電気機器の添付文書に対する印象や意見も聴取した。

IFU は、米国においても企業が作成し、原則、紙媒体で医用電気機器に同梱され医療機関に提供されていた。それらの保管は医用電子機器の保守管理を行う CE 部門と当該機器の使用部署であった。しかし、今回訪問した医療機関においては、医療従事者が日常的に IFU を見ながら機器の操作をすることではなく、当該機器の使用が想定される全ての医療従事者に対して、企業による研修会（IFU の記載内容に基づく）等を受講することが徹底されており、操作がわからない場合には教育担当の看護師などが支援するシステム等の環境が整っているためと考えられた。

また、日本の添付文書に対する印象としては、対象者（読み手）が不明確であり分かりづらい、承認条件、臨床成績や主要文献等の項目は不要ではないかとの意見があった。

A.研究目的

米国において、医用電気機器の管理業務を担う Clinical Engineer (CE) および Biomedical Equipment Technician (BMET) が所属するクリニカルエンジニア部門 (Clinical Engineer 部門、以下、CE 部門) である医療機関の CE 部門を訪問し、医用電気機器について、我が国の添付文書に相当する資材（Instructions For

Use、以下、IFU）の入手や管理、利用状況、医用電気機器に対する使用者教育や保守管理などについて聞き取り調査を行うとともに、日本の添付文書に対する印象や意見を聴取した。

B.研究方法

1. 調査期間および対象施設について
調査は平成 24 年 8 月 28 日から 9 月 4

までの 8 日間で、医療機関 4 施設及び CE 教育機関などを訪問した。今回は医療機関の CE 部門を訪問し、医用電気機器を中心に調査をおこなった。

対象施設は以下のとおりである。これら医療機関の選定については、CE 部門の運営形態により、①医療機関に直接雇用された職員が医用電気機器の保守管理を行っている施設、②保守管理会社からの派遣社員が保守管理を行っている施設、③直接雇用の職員と派遣社員が共存して保守管理を行っている施設の 3 種類とした。

- ・ Swedish Medical Center First Hill Campus
747 Broadway, Seattle, WA, USA 98122
- ・ Evergreen Medical Center
12040 North East 128th Street, Kirkland,
WA, USA 98034
- ・ Fletcher Allen Health Care Hospital
- ・ Westchester Medical Center
100 Woods Rd, Valhalla, NY 105

2. 調査質問項目について

事前に調査票（資料 1 参照）を送付し、以下について調査を実施した。

- ①病院の概要について：病床数など
 - ②CE 部門の概要について：スタッフ数、勤務体制、医用電気機器の管理台数など
 - ③医用電気機器の保守管理について：1 日のメンテナンス台数、定期点検頻度など
 - ④医用電気機器の使用者教育について
 - ⑤医用電気機器の IFU の入手や管理の方法について
 - ⑥医用電気機器の IFU の利用状況について
 - ⑦日本の添付文書に対する印象や意見
- なお、⑦については、日本の添付文書の記載項目をはじめ、実際に日本で製造販売されている体外式ペースメーカーの添付文書を英訳したもの（資料 2 参照）などを提示し、意見を求めた。

資料1 調査票（対象施設へ事前に送付）

米国の医療機関における医療機器の保守とIFUの利用状況に関する調査 (調査質問事項)

Research on Maintenance of Medical Devices and the Use of IFUs in the U.S.A.
(Research Questions)

【1】基礎事項 Basic Information

1. 病院の規模（病床数、診療科、1日の外来者数）は。
Size of hospital: what is the number of (1)hospital beds, (2)departments and (3)outpatients per day?
2. 管理している医療機器の範囲と台数はどの程度か。
Scope and total number of medical devices that are managed in your hospital
3. 何人のCEで管理をしているか。平均年齢はどの程度か。
How many clinical engineers manage the above medical devices and what is their average age?
4. 初任給はどの程度か。
What is the average starting salary at your hospital?
At Kitasato University Hospital (where Prof. Hirose works) a university graduate is paid JPY 210,000 (US\$2,625) per month.
5. 他施設の医療機器のメンテナスを請け負っているか。
Do you also undertake the maintenance of other hospitals' medical devices?
6. 勤務体制は。（勤務時間、夜間の対応など）
What are working conditions (work hours, shifts, night work, etc.) at your hospital?
7. トレーニングにはどの程度時間が必要か。教育カリキュラムがあるか。
How much time is required for training? Are educational curriculums available?

【2】医療機器の保守・教育などについて Maintenance and Training of Medical Devices

1. 一日のメンテナンス件数（台数）は。
How many units are maintained per day?
2. 医療機器の定期点検間隔はどの程度か。実施状況はどうか。
What are the intervals of routine inspections of medical devices? What is the status of implementation?
3. 測定装置の校正はどのようにしているか。（メーカーに依頼？）
How are the measuring devices calibrated? (Are they entrusted to manufacturers?)
4. 定期点検表は企業から提供されたものか、自作のものか。
Are routine inspections lists provided by the manufacturers or created by yourselves?

5. 電気設備や医療ガス設備の保守にも関わりがあるか。
Are you involved in maintenance of the electrical installations and medical gas?
6. 医療機器の取扱に関する安全教育は誰が行っているか。(定期的に? 購入時のみ?)
Who gives education of safe handling of medical devices? Is it conducted periodically or only when a new device is purchased?
7. 在宅医療で使用する医療機器の保守はどのようにしているか。
How is the maintenance of home-care devices performed?
8. 院内で発生した不具合やインシデントなどの事例の収集は誰が行っているか。
When failures and incidents occur at hospital, who collects the case reports?
9. 院外からの医療機器の安全情報は誰が集中的(一元)に管理しているか。
Who consolidates the safety information on medical devices provided from outside the hospital?
10. 医療機器のメンテナンスに係わる知識や技術をどのように得ているか。
How do you obtain knowledge and techniques on maintenance of medical devices?
11. CE部門の経済的評価をどのようにしているか。
How is the CE Department assessed from the economic standpoint?

【3】IFUの入手方法などについて How To Obtain the Instructions for Use, or IFU

1. IFUとは、何をさすのか。具体的な文書などを見せていただきたい。
What is it when you say IFU? May we have a look?
2. IFUと以下のマニュアルなどとの違いは。
①操作マニュアル、②手技書、③メンテナンスマニュアル、④患者用マニュアル など
Is the IFU different from the following documents?
(1)Operating manual
(2)Procedure instructions
(3)Maintenance manual
(4)Patient manual
(5)Other
3. すべての製品に、紙媒体のIFUの添付が義務づけられているのか。
Are all medical devices required to be provided with the printed IFU?
4. 製品にIFUを添付せず、その内容をWebサイトなどに掲載する方法も認められているのか。その対象製品や条件は。
Is it allowed not to provide the printed IFU but upload it on the website? If yes, what products are allowed to do this and are there any conditions for it?
5. 製品の箱や袋に、IFUの内容を記載することは認められているのか。その対象製品や条件は。
Is it allowed to print the content of the IFU on the box, package and/or bag? If yes, what products are allowed to do this and are there any conditions for it?

6. 4.および 5.が認められる場合であっても、医療者の求めに応じて書面の IFU が提供されるのか。
 If it is allowed to upload the IFU on the website or print it on the package, are the printed versions of the IFU supplied at the request of medical staff?
7. 医療者の立場から、IFU の媒体は、紙媒体で製品に添付、製品の箱や袋に記載、Web サイトなどに掲載のどれが好ましいと考えるか。材料と機器に分けて。
 As a healthcare professional, what means do you think is best to provide the IFU for medical materials and medical devices?
- | | |
|---|---|
| Medical Materials | Medical Devices |
| (1)In hard-copy provided with the product | (1)In hard-copy provided with the product |
| (2)Printed on the product package | (2)Printed on the product package |
| (3)Uploaded on the website | (3)Uploaded on the website |
| (4)Other | (4)Other |
8. IFU の記載内容の変更時、変更情報は、どのように提供されるか。
 ①メーカー担当者などが来院し、医療者に提供される、②メーカーから医療者宛に電子メールで配信される、③FDA やメーカーの Web サイトなどから医療者自らが入手する など
 When any content of the IFU is changed, how is the change information provided for you?
- (1)A manufacturer person comes visit you to provide the information
 - (2)Information is sent from the manufacturer by email.
 - (3)Obtaining information on the FDA website or the manufacturer's website
 - (4)Other

【4】院内における医療機器や IFU の管理方法などについて Management of medical devices and IFUs within hospital

1. 医療機器の管理責任者は定められているのか。(職種など)
 Who is appointed as chief administrator responsible for management of medical devices? What is his/her job in the hospital?
2. IFU の管理責任者は定められているか。(職種など)
 Who is appointed as chief administrator responsible for management of IFUs? What is his/her job in the hospital?
3. CE 部門が管理している医療機器の IFU 変更情報は、どの部門（もしくはスタッフ）が受け取るか。
 ①一括して CE 部門が受け取る、②CE 部門と同時に、医療機器を使用する部門（もしくは医療者）が受け取る など
 Regarding the medical devices managed by the CE Department, who or what department receives the information on the changes in the IFUs?
- (1)CE Department receives the change information collectively.
 - (2)Both CE Department and the department(s) or medical staff that actually use the medical device receive it.
 - (3)Other

4. CE 部門が管理する医療機器の一部の医療機器にとどまる場合、CE 部門が管理していない医療機器の IFU 変更情報は、どの部門（もしくはスタッフ）が受け取るか。
①情報は、一括して CE 部門が受け取る、②CE 部門以外で、一括して情報を受け取る部門がある（具体的に）、③医療機器を使用する部門（もしくは医療者）が受け取る など
- If the CE Department manages only a part of medical devices, who or what department receives the information when there are changes in the IFUs of the devices that are not under the management of the CE Department?
- (1)CE Department receives all information on all medical devices including those are not under the management of the CE Department.
(2)Other department receives the information – what department(s)?
(3)Department or medical staff that actually use the medical device receive it.
(4)Other
5. CE 部門が入手した IFU の変更情報を、院内のどの部門（もしくはスタッフ）に伝達しているか。
①院内のスタッフ全員 ②その医療機器を使用するスタッフのみ など
- When the CE Department receives the information on changes of the IFU, what other departments or whom is the information forwarded to?
- (1)All hospital staff
(2)Only the staff who use the said medical devices
(3)Other
6. 5.で院内のスタッフ全員に伝達する場合、その理由は。
①使用しているか部門が不明な場合があるから、②使用している職種（医師、看護師、臨床工学技士など）が不明な場合があるから など
- If the changes of IFU are conveyed to all hospital staff, what is the reason for it?
- (1)Because the department that uses the said medical device is not clear
(2)Because who uses the said medical said device is not unclear. (Doctors, nurses, CEs, etc.)
(3)Other
7. IFU の変更情報を院内のスタッフに伝達する際の資材は。
①企業からの提供された資材の現物もしくはコピー、②院内の書式で作成した資材 など
- What material is used to convey the changes of the IFUs to hospital staff?
- (1)Original provided by the manufacturer or a duplicate of it
(2)Material re-made in accordance with the format specified by hospital
(3)Other
8. IFU 変更情報を、院内のスタッフにどのように伝達しているか。
①文書を配布している、②文書を院内に掲示している、③メールで送付している、④説明会などを開催し説明している、⑤個別に面談して説明している など
- How is the information on changes of the IFU transferred to hospital staff?
- (1)Handing out hard copies
(2)Posting the information on the notice board in hospital
(3)Sending by email
(4)Holding a briefing session to explain the changes
(5)Meeting and explaining individually
(6)Other

9. 院内のスタッフは、どのような手段で IFU を見ることができるか。
- ①院内情報システム（インターネット）で閲覧できる、②医療機器の管理を行う部門で閲覧できる、
③病棟や処置室などの医療機器を使用する現場で閲覧できる、④その都度、企業に依頼する、⑤その
都度、企業のホームページで閲覧する、⑥その都度、PMDA（医薬品医療機器総合機構）のホームペ
ージで閲覧する など

How can the hospital staff read the IFU?

- (1)Through in-hospital information system (intranet)
- (2)At the department that manages medical devices
- (3)In the ward or treatment room where the medical device is used
- (4)Ask the manufacturer when necessary
- (5)On the manufacturer's website when necessary
- (6)On the FDA's or public or private organization's website when necessary
- (7)Other

10. 院内のスタッフが IFU を見るのは、どのような場合か。

- ①入職あるいは部署異動の研修の時、②新機種や新機能製品導入の研修の時、③取扱方法・使用方法
を確認したい時、④保守方法・点検方法を確認したい時、⑤予測される不具合や健康被害を確認した
い時、⑥医療事故やヒヤリ・ハット、不具合を経験した時、⑦使用上の注意などの添付文書改訂があ
った時、⑧取扱いなどの手順書や教育用資料などを作成する時、⑨点検の手順書やチェックリストな
どを作成する時、⑩購入を検討する時 など

When do hospital staff read the IFU?

- (1)During training when newly employed or assigned to another department
- (2)During training when a new device or new model with new functions is installed
- (3)When they want to confirm how to handle or operate the device
- (4)When they want to make sure of the maintenance and inspection methods
- (5)When they want to check predicted failures and health hazards
- (6)When they experienced incidents or failures of medical devices
- (7)When there was a change to the IFU such as Precautions for Use
- (8)When educational materials and procedures of operation, etc. are created
- (9)When inspection procedures and check lists are made up
- (10)When the purchase of new device is considered
- (11)Other

11. 医療者の IFU の記載内容に対する満足度は、どの程度か。

- ①満足、②やや満足、③普通、④やや不満、⑤不満

What is the overall satisfaction rating of IFUs by medical staff?

- (1)Very satisfied
- (2)Somewhat satisfied
- (3)Neither satisfied nor dissatisfied
- (4)Somewhat dissatisfied
- (5)Very dissatisfied

資料2 体外式ペースメーカーの添付文書（英訳版）

*March 11, 2009 (Fourth edition)

January 20, 2006 (Third edition)

Highly Controlled Medical Device

Approval Number 16100BZY00901000

Category: Instrument & Apparatus 7 Organ Function Replacement Device

General Nomenclature: Non-invasive External Cardiac Pacemaker (JMDN Code 35822000)

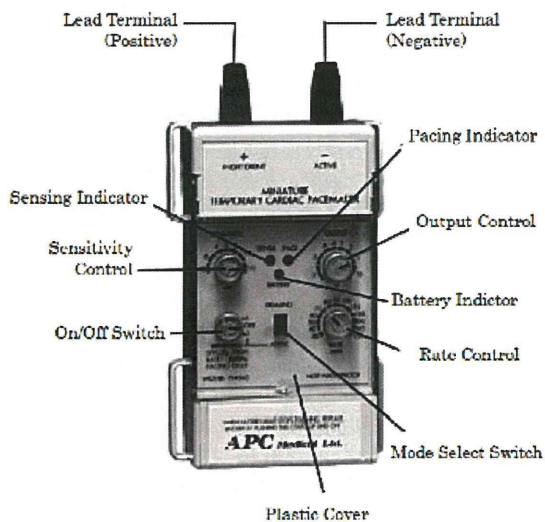
* Specially Designated Maintenance-Control-Required Medical Device **External Pacemaker**

[Warnings]

- The EV 4543 should be operated only by medical personnel who have a thorough knowledge of cardiac pacing and the functions of this pacemaker.
- Monitor the patient's prior to pacing, during any pacing procedure and in the immediate post-operative phase. Equipment for defibrillation, I.V. infusion, endotracheal intubation and oxygen administration must be immediately available.
- The X3 mode is for special short-term high rate atrial pacing only. Do not use this mode for ventricular pacing.
- When the EV4543 is used in the proximity of the equipment that generates high frequency (such as electric motors, PCs, mobile phones, radio equipment, electrocautery, and electrosurgical devices, etc.), keep them away from the EV4543. (It could result in malfunctioning or serious damaging of the EV4543 and the connected pacing lead.)
- When the electrocautery or electrosurgical devices are used, limit their use to short bursts or program the EV4543 to a non-sensing mode during procedure.
- When an extension cable is necessary to be used, connect it to the EV4543 first and then connect the pacing leads to the extension cable.
- Even temporarily, the EV4543 should not be left in a location where the ambient temperature is either below -20°C or above +60°C. (This could damage the internal parts.)
- Do not sterilize the EV4543 by use of autoclaving or gamma irradiation. Do not immerse it in cleaning or sterilizing solutions. (This could cause a serious damage to the device.)
- When the low battery condition is indicated, promptly replace the battery with a new, correct one.

[Shape, Composition and Principle]

● Model: EV4543



Dimensions: 145×76×33 mm

Weight: 280 g

[Actuation and Operating Principle]

The demand type external cardiac pacemaker EV4543 is operated with an alkaline battery. Used with the pacing leads, this device changes stimulation rate, energy and synchronous sensitivity.

[Contraindications and Prohibitions]

There are no known contraindications to the use of temporary cardiac pacing as a therapeutic or prophylactic modality. Nevertheless, pay close attention to the following:

- Do not apply atrial pacing and/or sensing on patients who demonstrate chronic, persistent atrial fibrillation. (These modes will not be effective in controlling atrial activity and carry the risk of inappropriately responding to detected atrial fibrillatory waves.)
- Do not apply atrial pacing on patients who demonstrate AV conduction disorder.
- Do not use any asynchronous mode of pacing that competes with an intrinsic rhythm.

[Intended Use, Efficacy or Effects]

1. Intended Use

The EV4543 is used with the catheter electrode (pacing lead) connected to it and performs supplementary treatment of bradycardia (prophylactic pacing) or temporary assistance of tachycardia control.

Intermittent or complete atrioventricular block associated with asystole or bradycardia, symptomatic sinus bradycardia, surgically-induced heart block, heart block accompanying acute myocardial infarction, atrial arrhythmia including atrial flutter, etc.

Also read the Instruction Manual.

【Specifications】

2. Performance (at 20°C ± 2°C, 500 Ω ± 1%)

① Operating performance	Demand Mode/Aynchronous Rate Mode (X3: Asynchronous rate)
② Pulse rate	X1: 30~150 ppm X3: 90~450 ppm
③ Output voltage:	0.2 V~12 V
④ Pulse width:	1.5±0.15 ms
⑤ High rate protection	200 ppm (X1 mode) 500 ppm (X3 mode)
⑥ Refractory period (after pacing)	330±30 ms (after sensing) 150±15 ms
⑦ Electrical Safety (Classification)	Internally powered equipment (Type) CF
⑧ Operating environment	Temperature: +10~+40°C Relative humidity: 30~70 %
⑨ Power supply	One 9 volt alkaline battery

X3 Pulse rate is multiplied by 3 times. (Lift the switch and turn it to the X3 position.)

The X3 position is only for short-term high rate atrial pacing. (Do not set the Switch at this position for ventricular pacing.)

Sensitivity (+1.0 mV~+12 mV)

Sensitivity is set with the Sensitivity Control. Sensitivity cannot be adjusted when the Mode Select Switch is set to "ASYNC" or the On/Off Switch to "X3."

- In the Demand mode, the Sensing Indicator flashes once for every sensed spontaneous R-wave.

Pulse Rate (30~150 ppm / 90~450 ppm)

Pulse rate is set with the Rate Control.

- The Pacing Indicator flashes in sync with every pulse delivered by the pacemaker.
- Selection of the X3 mode overrides the Demand mode of the Mode Select Switch.

Output Voltage (0.2 V~12 V)

The amplitude of the pacing pulse is set with the Pulse Output Control. The EV4543 displays the amplitude in the volt.

Battery Indicator

The Battery Indicator flashes simultaneously with the flashing of the Sensing or Pacing Indicator. When the Battery Indicator becomes dimmer (less visible), replace the battery with a new 9 volt alkaline battery. If the battery needs to be replaced while the EV4543 is in use, keep it connected to the patient and change the battery within 10 seconds. (The EV4543 has a back-up function and will continue to pace normally for 10 seconds.)

- * To replace the battery, read "Maintenance and Inspections" explained later in this document.

Determination of Pacing Threshold

When pacing will be continued for several days, it is recommended that pacing threshold is readjusted every day in the following method:

- 1) Set the On/Off Switch to OFF.
- 2) Set the Output Control to 4 V.
- 3) Set the Rate Control to a value higher than the patient's spontaneous rate.
- 4) Select the desired pacing mode (Demand or Async) and set the On/Off Switch to X1.
- 5) Turn the Output Control slowly until pacing ceases.
- 6) Turn the Output Control slowly until pacing resumes. Note the pacing threshold.
- 7) For reliable capture, increase output to a value three times the pacing threshold. If necessary, readjust the pulse rate to the minimum pacing rate required for the patient.

Also read the instructions for use of the pacing lead and the extension cable.

2. Operations and Setting

On/Off Switch

X1	X1 mode
OFF	Power off

Pacemaker Inhibition

To ensure reliable pacemaker inhibition, the sensing level of the patient's R-wave should be preset as follows:

- 1) Set the On/Off Switch to Off.
- 2) Set the Mode Select Switch to Demand.
- 3) Set the Rate Control to a value below the patient's spontaneous rate.
- 4) Set the Output Control to 0.2 V.
- 5) Set the Sensitivity Control to 1.0 mV.
- 6) Set the On/Off Switch to X1.
- 7) Turn the Sensitivity Control counterclockwise until the Sensing Indicator stops flashing. Note the sensing threshold.
- 8) For reliable R-wave detection, increase the sensitivity three times the sensing threshold. (If noted setting is 3 mV, the recommended setting is 1 mV.)
- 9) Increase the pacing rate to the desired level and the Output Control three times the pacing threshold.

Interference

If the level of detected interference is greater than 6 Hz when operating in the Demand mode, both the Pacing and Sensing Indicators flash and the EV4543 automatically switches from the Demand mode to the Asynchronous pacing mode. At this time pacing is continued at a rate 25% higher than the selected rate. Normal function is resumed when the level of interference is reduced.

High Rate Protection

If an electronic component failure occurs in the unit, the maximum high asynchronous rate is limited to 200 ppm in the X1 mode and 500 ppm in the X3 mode.

【Precautions for Use】

1. Important Basic Notes

- Make sure that functions and characteristics of the EV4543 are suitable for the patient's condition.
- Use of this device is only by qualified medical personnel.
- Conduct all operations in a sterile environment.
- Avoid using line-powered monitoring equipment. (Even minute leakage currents flowing through the heart may cause ventricular fibrillations.)
- The X3 mode should be used for special short-term high rate atrial pacing only. High rate atrial pacing could induce a ventricular arrhythmia including ventricular fibrillation. In case this happens, immediately stop procedure and take lifesaving measures.
- Prior to use, make sure that there is no damage to the device. In case a problem or operation failure is found, stop using the device.

● The EV4543 which has been subjected to conditions of transport or storage at temperatures below 10°C or above 40°C should be allowed to sit at room temperature for more than an hour before being placed in use on a patient.

- When the EV4543 is used in the proximity of the equipment that generates high frequency (such as electric motors, PCs, mobile phones, radio equipment, electrocautery and electrosurgical devices, etc.), keep them away from the EV4543. (It could result in malfunctioning and damaging the EV4543 and the connected pacing lead.)
- When the electrocautery or electrosurgical devices are used, limit their use to short bursts or program the EV4543 to a non-sensing mode during procedure. (The EV4543 is resistant to 400 joules when it is connected to the patient.)
- In case it is subjected to shocks, immediately stop using the EV4543 even if the damage is not visible. Have it inspected thoroughly and repaired.
- When the EV4543 is used after a while of no use, insert a battery and make sure that it functions correctly and safely.
- When the EV4543 indicates a low battery condition, promptly replace the battery with a new one. How to replace the battery is found in "Maintenance and Inspection" explained later in this document.

2. System Complications and Adverse Events

● System Complications

Except for simple programming errors and pacing failure due to low battery power, the following are the typical problems with the cardiac pacing:

- 1) Loss of Capture
Such events as lead dislodgement, lead failure, increased threshold, inappropriate use of electrosurgical device, defective components, and loose contact of the terminals may cause decreased outputs.
- 2) Loss of Sensing
Reasons are similar to those listed for loss of capture. Electrical interference (EMI) could also create a symptom similar to loss of sensing.
- 3) Output Failure
Defective components and lead failure

● Adverse Events

- 1) A very powerful electromagnetic fields generated by the electrocautery or electrosurgical devices could induce fibrillatory currents flowing in pacing leads implanted in a patient.
- 2) High rate atrial pacing carries with it a risk of precipitating ventricular tachy-arrhythmias including fibrillation.

C.研究結果

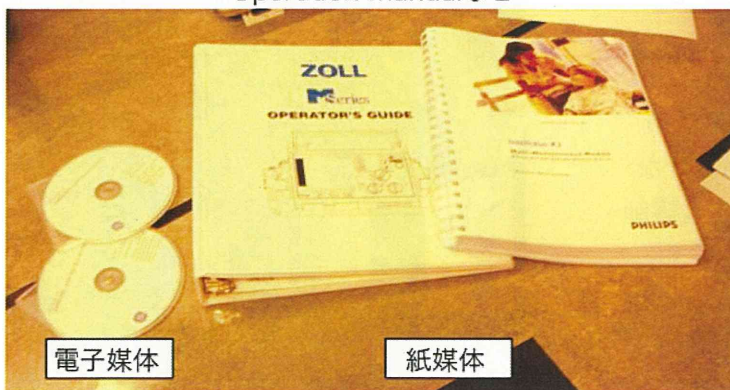
1. 米国における IFU について

米国の IFU は、日本の添付文書に該当する資材であり、医用電気機器を適正かつ安全に使用するためのガイドとして、企業が作成し、使用者に提供される。しかし、日本の添付文書のような用紙のサイズやページ数、文字のサイズや色、記載内容などに対する制約はなく、様々な形態が存在していた。今回、訪問した 4 施設において、医用電気機器の IFU の実物を確認したので、以下にその概要をまとめておく。

取扱説明書

- Operation Manual、Operator's Guide、User Manual、Instructions For Use、Operating Procedure など、企業や製品により様々な呼称があるが（以下、Operation Manual などと記す。）、紙

取扱説明書
Operation Manualなど



IFUの例

媒体での提供が必須であったが、CD-ROM、USB メモリなどの電子媒体、On-Line で提供される場合もあつた。

主に操作方法や取扱い上の注意、技術仕様などが記載されている。

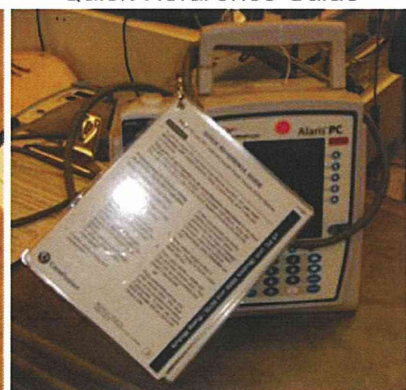
簡易取扱説明書

- Quick Reference Guide と呼ばれており、操作方法やトラブルシューティングなどが簡潔に記載されており、医用電気機器本体に取り付けられたり、貼付される。主にページ数が少ない冊子タイプ。

保守マニュアル

- Maintenance Manual と呼ばれ、主に保守点検（とくに定期点検や消耗部品交換の手順など）について記載されている。

簡易取扱説明書
Quick Reference Guide



2. 米国の医療機関における医用電気機器の IFU の利用状況などについて

1) Swedish Medical Center／First Hill Campus

対応者：

- Mr. Steve M. Sands

/ CE 部門（麻酔器担当）

(1) 医療機関の概要

シアトルにあるベッド数 800 床、手術室数 50 室の大規模病院。da Vinci によるロボット支援手術の件数が多く、米国で 5 番以内の実績がある。

(2) CE 部門の概要

病床数も多く、高機能な施設であることから CE 部門が管理する医用電気機器の

台数も多い。ただし、正確な対象機器の種類や台数などについては不明であった。

スタッフは CE が 8 名、BMET が 9 名、合計 17 名であり、全員が施設に直接雇用 (in hospital)。

業務内容は、医用電気機器の保守管理、機種選定時の助言 (麻酔器などの一部の機器のみ)、使用環境の整備 (内視鏡外科手術用手術室の設計、電源コードを束ねる器具の作成)。

(3) 医用電気機器の使用者教育

CE 部門は、機器担当の看護師に対して操作方法などを指導しており、現場の看護師に医用電気機器の操作方法などを教えるのは、機器担当の看護師である。入職時や部署移動時、機器購入時などに、シミュレーションなどを含むトレーニングで操作方法を習得し、トレーニングを継続することにより知識と技術を維持している。

(4) IFU の管理および利用

CE 部門が管理する医用電気機器については、紙媒体の Operation Manualなどを CE 部門と使用部署 (手術室や看護師詰所など) に保管している。

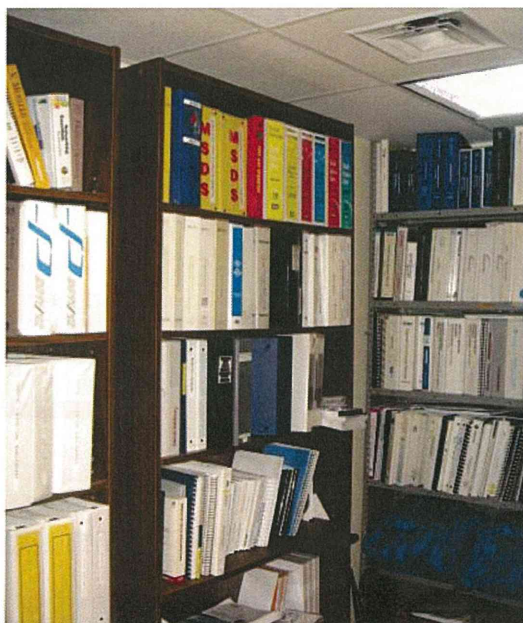
しかし、文字情報は操作方法などを的確に伝えることに限界があるため、動画などを含む電子的な資材が好ましいと考えているとのことであった。電子媒体の Operation Manual などが提供される機器は一部であるが、これらは使用部署の PC 内に保存されており、現場の医療従事者が必要に応じて IFU を確認できる環境が整えられていた。

Quick Reference Guide は現場で容易に目を通すことができる資材であり、輸液ポンプなどに取り付けている。しかし、これらは企業や製品により差があり、適切なものがない場合には Operation Manual

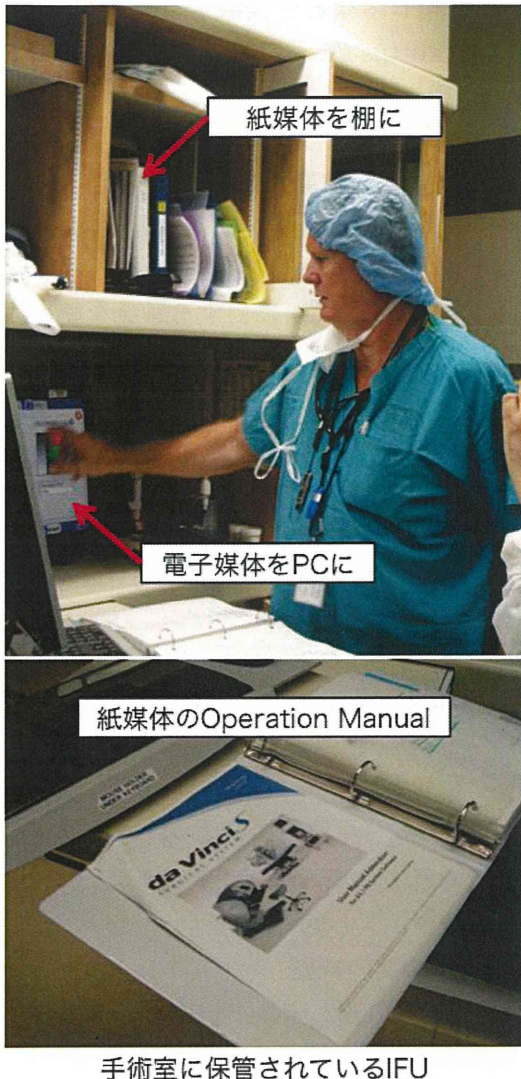
などに従って自施設で作成している。しかし、自施設による作成はごく一部であり、原則的には企業から提供されるものを使用している。ただし、その内容が適切でない場合には、適宜、企業に改善を要望する。

また、1 年に一度、IFU の点検を行っており、必要な IFU が揃っているか、記載内容が適切かなどを確認している。IFU の整備は法律などに規制されるものではないが、患者安全を第一とする病院の方針で実施している。

しかし、IFU を整備しても、現場の医療従事者が日常的に IFU を見ながら医用電気機器の操作を行うことはなく、前述したシミュレーショントレーニングなどにより操作方法などを習得している。CE の場合も、入職後には一通り目を通すが、経験を重ね全体的な知識が増えるに従い読む機会が減っていくとのことであった。



CE部門に保管されているIFU



(5)日本の添付文書に対する意見
コンパクトでよいと思う。しかし、文字が多くなると読まないだろう。
ラミネート加工し、機器に取付ける、機器の傍らに置いておくのような使い方もよいのではないか。

2) Evergreen Medical Center
対応者：
・ Mr. Mark Ruark
/ CE 部門(保守管理会社からの派遣)

(1)医療機関の概要

25 診療科、ベッド数 285 床の中規模病院。

(2)CE 部門の概要

CE 部門はアウトソーシングで運営されており、保守管理会社である Modern Medical System から 8 名の CE と BMET が派遣されている。CE 部門で管理する医用電気機器は約 8,500 台。なお、今回の対応者は、現在、当該施設を含め 2 施設を担当。

CE 部門の業務は医用電気機器の保守管理のみであり、保守点検は生命維持装置では 6 ヶ月ごと、それ以外の医療機器（保育器を含む）では 1 年ごとに実施している。また、機器が故障した場合の自家修理率は 75~80% 程度。

なお、施設内の医用電気機器全般に対する責任者はリスクマネージャー（後述する医療機器担当看護師の上位職）となっており、CE 部門の責任者（保守管理会社から派遣された CE）は保守管理に対して責任を持つように、責任分担が明確にされていた。

(3)医用電気機器の使用者教育

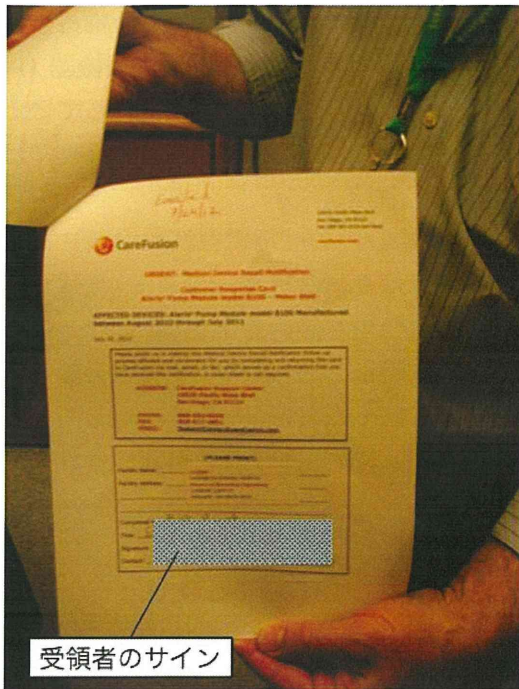
通常、CE 部門は医用電気機器の教育は担当しておらず、各部署の機器担当の看護師（マネージャー）が、企業の説明を受け操作方法を習得し、他の看護師を指導している。

ただし、インシデント等が発生した部署に対しては、マネージャーの許可を得た上で、CE 部門のスタッフが、該当部署の看護師を対象に、機器の取扱いに関する研修を行うとのことであった。

(4)IFU の管理および利用

IFU の改訂、注意喚起文書の配布、リ

コールなどの医用電気機器の安全性情報は、通常、企業から郵便もしくは電子メールで医療機関に伝達される。ただし、リスクが高い事象については、企業の担当者が医療機関を訪問し情報提供を行う。いずれの場合も医療機関側で情報を受け取るのは、リスクマネージャーと CE 部門の責任者である。情報を受け取った者は、受領書に署名を行い、これを企業と医療機関の双方で保管する。なお、医療材料の安全性情報については、リスクマネージャーと材料部門（アウトソーシング）の責任者に連絡される。



受領書

さらに、情報収集のために ECRI^{*1}の安全性情報の配信サービス（毎週金曜日に配信）を利用しておらず、US Food and Drug Administration（FDA）が発信する注意喚起やリコールの情報など、医用電気機器の安全使用に役立つ情報を入手しているとのことであった。

*1: 医療安全上の情報を取りまとめり、医療機関に対するコンサルト、医療従事者に対する研究会、情報配信サ

ービスなどを提供する非営利団体。
<https://www.ecri.org/Pages/default.aspx>

（5）日本の添付文書に対する意見

当該施設では安全性情報などの情報収集を中心に聞き取り調査を行った。そのため、日本の添付文書に対する意見を聴取することはできなかった。

3) Fletcher Allen Health Care

対応者：

- ・ Mr. Tobey Clark
/ TSP 管理者、バーモント大学教授、CE
- ・ 他、6名の CE および BMET
/ CE 部門（いずれも派遣社員、麻酔器専門や放射線治療装置専門など）

※当該施設は、事前に送付した調査票に対して、書面にて回答されており、それを本項の末尾に掲載した。

（1）医療機関の概要

ベッド数 562 床のバーモント大学の附属病院。

（2）CE 部門の概要

保守管理会社である TSP（Technical Service Partnership）から派遣された 36 名（CE が 4 名、BMET が 32 名）のスタッフが業務にあたっており、病院に直接雇用される者は存在しない。

病院から依頼があった機器のみを管理対象としており、現在の対象機器は約 13,000 台。血液透析装置と画像診断装置は対象外であり、保守点検などの全ての対応は企業に依頼していた。

なお、TSP は、今回の対応者である Tobey Clark 教授（バーモント大学）が運営する医用電気機器の保守管理会社であ

り、当該施設以外にも地域の医療機関（31の病院と約400の診療所）と契約を結んでいる。総管理台数は約50,000台にのぼり、保守点検の目標は、生命維持装置が100%、非生命維持装置が95%であり、毎年、ほぼ達成している。契約施設の保守点検実施状況は機器管理データベースシステムを活用して常に把握している。また、保守管理に必要な情報などは、企業から収集するのが基本であるが、ECRIの配信サービスも利用されていた。

当該施設のICUでは、派遣されたCEが大動脈バルーンポンプ（IABP）や経皮的肺補助装置（PCPS）の操作などを行っている。

米国のCEやBMETは医療機関に直接雇用されているか否かによらず、自ら医用電気機器を操作することは稀である。当該施設については、過去に開胸手術後の医療事故を経験し、その後、IABPやPCPSなどについては熟知したCEが操作を行った方が高い安全性を提供できるとの結論に達し、現在に至っている。

米国の他の医療機関においてCEなどによる臨床での医用電子機器の操作が普及しない理由としては、医用電気機器を操作する他の職種が存在するためである。例えば、開心術時的人工心肺装置の操作を行う体外循環技術士（Perfusionist）、呼吸療法全般を含む人工呼吸器の操作を行う呼吸療法士（Respiratory Therapist: RT）などである。

（3）医用電気機器の使用者教育

使用者教育はCE部門の担当外であり、現場の看護師が企業による研修を受講することとなっていた。

（4）IFUの管理および利用

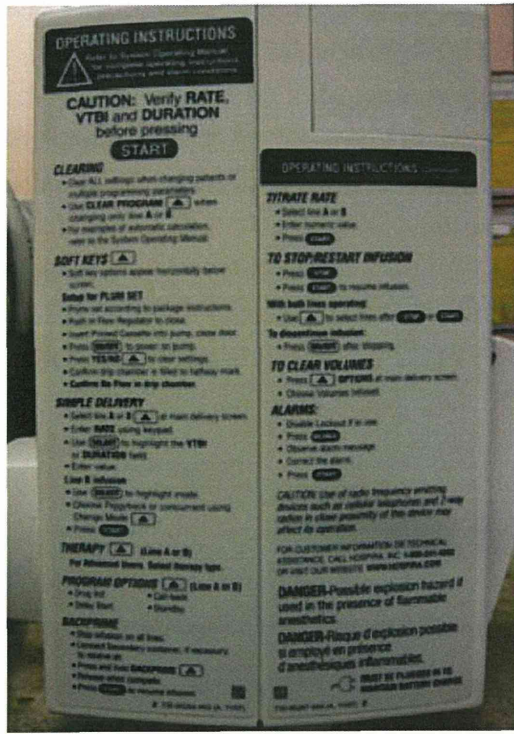
IFUの管理者は決まっていないが、CE

部門には、管理対象となっている医用電気機器のOperation Manualなど、Maintenance Manualが保管されていた。

IFUの利用については、医療機器の教育を担当する看護師はOperation Manualなどを読むが、現場の看護師が読むことはない。このためQuick Reference Guideを医用電気機器に取り付けることも検討した。しかし、この資材自体が感染源となるおそれもあることから、機器の本体に必要最低限の操作方法などが直接表示されているのがよいと考えているとのことであった。



機器に取付けられているIFU



左側上部の拡大



DANGER hazard if used in the presence of flammable anesthetics.
DANGER-Risque d'explosion possible si employé en présence d'anesthésiques inflammables.

MUST BE PLUGGED IN TO MAINTAIN BATTERY CHARGE



機器に貼付けられているIFU

(5)日本の添付文書に対する意見

すべての医用電気機器に必要な資材と考えるが、多くの情報が記載され過ぎている。文章の量が多いと医療従事者は読まないだろう。

記載項目の中で【性能】、【臨床成績】、【承認条件】、【主要論文・文献】は添付文書の形態としては不要ではないか。また、【保守・点検】は保守点検のための説明書に記載されていればよく、添付文書には不要と思われる。

4) Westchester Medical Center

対応者 :

Mr. Tamotsu Tsunekage

/ CE 部門 (CE の責任者)

Mr. Chris Smith, III

/ CE 部門(保守管理会社からの派遣、画像診断装置専門)

(1)医療機関の概要

ニューヨークの郊外のベッド数 640 床の地域中核病院。肝移植および腎移植の施行件数も多く、約 100 床の ICU (Cardiac ICU、Surgical ICU など) を有している。

陸軍の病院として開設されたが、現在はニューヨーク州と軍と民間の 3 者による運営となっており、ニューヨーク州立大学の指定も受けている。

(2)CE 部門の概要

業務内容は医用電気機器の保守管理が中心であり、管理対象機器は約 13,000 台。

CE 部門は、直接雇用 (in hospital) の CE 9 名、保守管理会社 TriMedx からの派遣の CE 8 名、マネージャーと事務職員で構成されている。勤務形態は派遣スタッフも含めて、①8 時もしくは 9 時から 17 時まで、②15 時から 23 時までの 2 交代制である。それ以外の時間は On-call となって

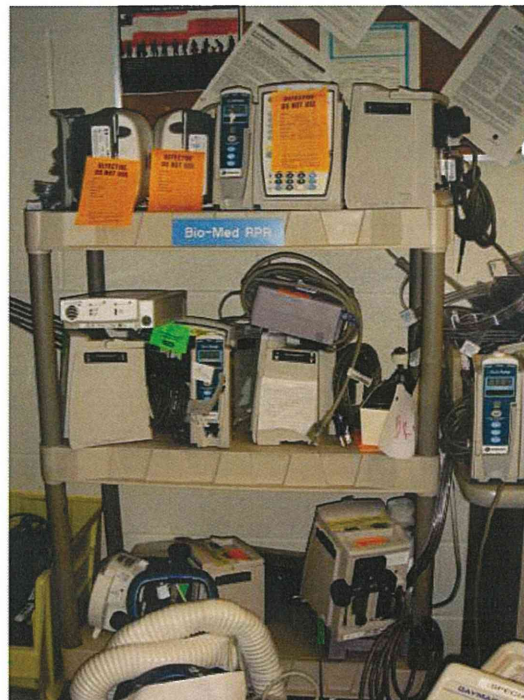
おり、24 時間体制で医用電気機器の保守管理を実施。

しかし、施設内の全ての医用電気機器について、CE 部門で対応することは不可能であり、一部は企業と保守契約を締結している。例えば、CT 装置については General Electric 社との契約であり、緊急時、担当者が 15 分以内に対応、対応が困難な場合には別の担当者が対応することとなっている。ただし、契約している機器であっても、緊急時の初期対応は CE 部門の業務であり、特別な技術がなくとも現場で解決できる場合も多いとのことであった。

保守点検の実施率は、生命維持装置では 100%、非生命維持装置では 90% である。米国においては医用電気機器の保守点検に関する法的規制はないが、Joint Commission International (以下、JCI) *2 による医療機能評価の評価項目に、その実施状況が含まれている。評価認定の有無が医療保険の支払い額に影響するためには、医用電気機器の保守点検の実施に対してもインセンティブが働いている。また、CE 部門による修理は故障全体の 60~70% である。

なお、医用電気機器の耐用期間は American Hospital Association (AHA) が定めているが、あくまでもガイドラインであり、必ずしも守られていない現状のことであった。また、企業側も部品がある限りメンテナンスを提供している。

輸液ポンプ、パルスオキシメータなどの移動可能な医用電気機器の運用は、使用後、外注業者が、使用部署から回収し清掃を実施、その後、部署の倉庫に定数分を補充する。ただし、ここでは清掃を行うのみであり、点検は使用前に看護師などが実施。



回収された医用電気機器（清掃前）



病棟に補充された医用電気機器

また、除細動器 (ZOLL 社) については、当該除細動器は通信機能を有しており、毎日、自動的に実施されるセルフテストの結果が、無線 LAN を介して CE 部門の PC

に送られる。テストで異常が認められた場合には、PC 上にエラーメッセージが表示され、このメッセージを確認した CE 部門のスタッフが当該除細動器の点検に向かうシステムになっていた。

*2：米国の医療機関を対象とした第三者評価機関 Joint Commission の国際部門であり、「患者安全」「感染管理」「医療の質」などについて細部にわたる審査を行なっている。これまでに世界 50 カ国の 450 の医療機関が認定を受けており、現在、日本の認定施設は 7 施設。

<http://www.jointcommissioninternational.org>

(3) 医用電気機器の使用者教育

CE 部門は医用電気機器の使用者教育にも関与している。ただし、教育計画の立案、予算取りなどのコーディネートを中心であり、CE や BMET が看護師などに対して直接に指導を行う機会は少ないとのことであった。

機器の新規導入時には、使用が想定されるスタッフ全員に対して企業による研修を義務づけており、受講者は、研修で IFU の記載に沿った操作やトラブルシューティングなどを習得。受講後は、受講記録に署名し、施設側がこれを保管する。

なお、企業による研修に係わる費用は、新機種導入時の場合は機器の購入金額に計上。例えば、導入計画中の分娩監視装置では、シミュレータを使用した計 4 週間の研修で約 8,000 ドルとなる。また、スタッフは、入職時に必ず医用電気機器の操作方法を習得するための研修を受講する。これらの研修も企業によるものであり、1 年単位のパッケージとして購入することも可能である。消耗品が発生する機器（例：輸液ポンプ、パルスオキシメータなど）に

ついては、研修が無償提供されることもあるとのことであった。



分娩監視装置と教育用シミュレータ

また、看護師については、現場で操作方法がわからない場合、教育担当の看護師に連絡し支援を受けることができる。教育担当はリタイアした看護師などで、看護師への教育が業務であり、看護師としての本来の業務は行わないとのことであった。当該施設には 1,500 名の看護師に対して 6 名の教育担当の看護師が勤務していた。

(4) IFU の管理および利用

Operation Manual などは、その医用電気機器を主に使用する部署（例：人工呼吸器は呼吸療法士事務所、輸液ポンプは看護師詰所など）に保管。

スタッフは、各部署に保管している Operation Manual などや、医用電気機器に取り付けている Quick Reference Guide を見ることがあるが、それは稀であり、日常的に IFU を見ながら操作することはない。先にも述べたように、企業による研修の実施（有償）、教育担当者の配置などにより、日常業務の中で IFU を見る必要がない体制がとられているためであった。

また、Operation Manual などが電子媒

体で提供されることがあるが、これらは使用されておらず、確認すべきことが生じた場合、紙媒体は直ぐに開くことができ、扱いやすとのことであった。

(5)日本の添付文書に対する意見

使用者に対する使用方法の説明なのか、取扱説明書以外にこのような添付文書についての位置づけが不明確であり、何か他に目的があるのかよく分からぬ。

D.考察 E.結論

1. 米国における IFU の利用や使用者教育について

米国においては、医用電気機器の適正かつ安全な使用のための資材として IFU があり、原則、紙媒体で企業から医療従事者に提供されていた。しかし、それは日本の添付文書のように記載内容や、用紙のサイズやページ数、文字のサイズや色などが詳細に決められているものではなく、個々の製品により様々であった。そのため、米国の CE や BMET にとっては、日本の添付文書の意味や米国の IFU との違いが理解しづらいようであった。

米国の IFU として、主なものには、①操作方法や取扱い上の注意事項、技術仕様などが記載された取扱説明書(企業や製品により様々な呼称があり、Operation Manual など)、②操作方法やトラブルシューティングなどが簡潔にまとめられた簡易取扱説明書 (Quick Reference Guide)、③保守点検の方法などが記載された保守マニュアル (Maintenance Manual) があった。また、Operation Manual などは、冊子などの紙媒体が基本であるが、これに加えて CD-ROM、USB メモリなどの電子媒体、On-line により提供されることもあるとのことであった。しかし、電子媒体による提供については、紙

媒体に比較してより視覚的な情報を含めることができる利点があるが、施設内の保管や閲覧の観点からは、紙媒体が好ましいとのことであった。

今回の調査対象施設における医用電気機器の IFU の利用状況については、専門技術者である CE や BEMT、機器担当の看護師などであっても読む機会は多くはなく、現場の医療従事者が、日常的に IFU を見ながら医用電気機器の操作をすることはないとのことであった。

しかし、これは、医療関係者が機器の操作方法や取扱い上の注意を習得しているためであると考えられた。新規機種導入時や入職時などに、予算を投じて企業による研修会を実施し、関係する医療従事者は研修の受講が徹底されている。この研修会において IFU の記載内容は企業から医療従事者に伝達されている。さらに、教育担当看護師など、その機器を正しく取り扱うことが出来る人材を育成し、現場に配置するなど、看護師が機器の操作方法がわからない場合にも対応できる体制としていた。

また、IFU の管理について、医用電気機器の Operation Manual などについては、CE 部門および当該機器を使用する部署に保管しているとのことであった。

Quick Reference Guide については、機器本体に取り付けるべきとの意見もあったが、これは、あくまでも企業から提供されたものを活用するのみのことである。日本の医療機関では、添付文書や取扱説明書を参考に施設独自の簡易マニュアルを作成することがある。しかし、米国では、企業提供以外のものを使用し医療事故などが発生した場合、責任を問われかねないとの考え方から、できるだけ自作はしないとのことであった。