

医療機器の保守点検計画・記録表(例1)

1 基本的事項

医療機器名	
設置・保管場所	
製造販売業者名（連絡先）	
形式、型番、購入年	

2 保守点検計画

保守点検の 予定	時期、間隔	
	条件	

3 保守点検の記録

①実施年月日	
②保守点検の概要	
③保守点検者名	

4 修理の記録

①実施年月日	
②修理の概要	
③修理担当者名	

医療機器の保守点検計画・記録表(例2)

管理番号			
機器名			
形式			
製造業者	(電話)	(電話)	(電話)
販売業者	(電話)	(電話)	(電話)
点検周期	年 月ごと	年 月ごと	年 月ごと
(点検・修理の 点検・修理 のいずれかに○)	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>
	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>	年 月 日 (点検・修理内容) (点検・修理者) <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px; margin: 0 auto; text-align: center;">管理者</div>

第1 常勤の医療機器安全管理責任者を配置し、以下の業務を行う。

- ① 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修の実施
- ② 医療機器の保守点検に関する計画の策定及び保守点検の適切な実施
- ③ 医療機器の安全使用のために必要な情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善のための方策の実施
- ④ 医療機器安全管理責任者は、医療機関が管理する全ての医療機器に係る安全管理のための体制を確保する。
- ⑤ 医療機器安全管理責任者は、医師、歯科医師、薬剤師、看護師、歯科衛生士、臨床検査技師、診療放射線技師、臨床工学士のいずれかの資格を有する常勤職員のうちから任命する。(編注：病院の場合は、病院管理者との兼務はできない)

第2 従業者に対する医療機器の安全使用のための研修

- ① 新たな医療機器を導入する際には、医療機器取扱い者を対象とした次に掲げる安全使用研修を行う。なお、既に使用しており、操作方法が周知されている医療機器については研修を省略しても良い。
 - ・ 有効性、安全性情報、使用方法
 - ・ 保守点検
 - ・ 不具合等が発生した場合の対応
 - ・ 使用に関して特に法令上遵守すべき事項
- ② 研修を実施した場合は、開催日(受講日)、出席者、研修項目、研修医療機器の名称、場所を記録する。

第3 医療機器の保守点検計画の策定

- (1) 医療機器の添付文書又は容器若しくは被包に記載された「保守点検に関する事項」及び業者からの情報をもとに保守点検計画を立案する。
- (2) 保守点検計画は、機種別に作成する。
- (3) 保守点検が必要な医療機器は、次が含まれる。
 - ①人工心肺装置及び補助循環装置
 - ②人工呼吸器
 - ③血液浄化装置
 - ④除細動装置(自動体外式除細動器;AEDを除く)
 - ⑤閉鎖式保育器
 - ⑥診療用高エネルギー放射線発生装置(直線加速器等)
 - ⑦診療用放射線照射装置(ガンマナイフ等)
- (4) 保守点検計画は、別表に沿って実施し、記録する。

第4 外部委託

- ① 外部委託を行う場合には、法第15条の2に規定する基準を遵守し、「特定保守管理医療機器」については、特定保守管理医療機器の取扱い事業者であることを確認する。

- ② 外部委託を行う場合であっても、医療機器安全管理責任者は、保守点検の実施状況などの記録を保存し、管理状況を把握する。

第5 医療機器の安全使用のために必要な情報の収集その他の医療機器の安全使用を目的とした改善のための方策の実施

- ① 医療機器安全管理責任者は、医療機器の添付文書、取扱説明書などの情報を整理し、管理する。
- ② 医療機器安全管理責任者は、医療機器の不具合情報や安全性情報等を製造販売業者等から一元的に収集し、得られた情報を担当者に適切に提供する。
- ③ 医療機器安全管理責任者は、医療機器の不具合や健康被害等に関する情報収集を行い、管理者へ報告する。

医療機器の保守点検計画・記録表

1 基本的事項

医療機器名	
設置・保管場所	
製造販売業者名 (連絡先)	
形式、型番、購入年	

2 保守点検計画

保守点検 の予定	時期、間隔	
	条件	

3 保守点検の記録

<p>①実施年月日</p> <p>②保守点検の概要</p> <p>③保守点検者名</p>
--

4 修理の記録

<p>① 修理年月日</p> <p>② 修理の概要</p> <p>③ 修理担当者名</p>

医療機器の保守点検計画・実施一覧

医療機器の名称	保守点検の時期、間隔	保守点検実施日	修理実施日

※ 一覧表はなくても結構です。