

自己点検表 (管理医療機器販売業貸与業)

営 業 者
 確 認 年 月 日
 確 認 者 職・氏 名 印

施 設 の 名 称
 記 入 年 月 日
 記 入 者 職・氏 名 印

各「点検内容」欄の問いに対して、次の区分により、「評価」欄に自己点検した結果を記入してください。

「できている」	・・・ (A)
「一部できている」	・・・ (B)
「できていない」	・・・ (C)
「該当なし」	・・・ (-)

※ (B)、(C) については、速やかに改善してください。

営業者は、自己点検の実施結果及びその改善状況を確認するとともに、結果について3年以上営業所に保存し、薬事監視の際に提示できるようにしてください。

点検内容	評価	摘要(改善日)
(1) 特定管理医療機器営業所管理者等について		
① 営業所の従業者を監督しているか。		
② その他営業所の業務につき必要な注意をしているか。		
(2) 管理医療機器販売業者等の配慮について		
① 法第10条(法第40条で準用)に定める変更届は遅滞なく行われているか。		
② 特定管理医療機器の販売・貸与等を実地に管理させるために営業所ごとに法令で定められた基準に該当する者を置いているか。		
③ 特定管理医療機器営業所管理者の意見の尊重をしているか。		
(3) 営業所について(医療機器プログラムの電気通信回線を通じた提供のみを行う営業所を除く。)		
① 採光、照明及び換気が適切であり、かつ清潔にしているか。		
② 営業所は常時居住する場所及び不潔な場所から明確に区別されているか。		
③ 取扱品目を衛生的に、かつ、安全に貯蔵するために必要な設備を有しているか。		
(4) 医療機器の取扱い・貯蔵・陳列		
① 不良医療機器を貯蔵、陳列、販売・貸与等していないか。		
② 不正表示医療機器を貯蔵、陳列、販売・貸与等していないか。		
③ 医療機器について虚偽又は誇大な広告等をしていないか。		
④ 承認又は認証を受けていない医療機器について、性能等に関する広告をしていないか。		
⑤ 医療機器の適正な使用のための必要な情報提供等を行っているか。		
⑥ 医療機器による危害を防止するために必要な情報提供等を行っているか。		
(5) 医療機器の販売・貸与等について		
① 管理医療機器販売業者等は、営業所の管理に関する事項について記録するための帳簿を備えているか。当該帳簿を6年間保存しているか。		
② 適切な方法により、医療機器に被包の損傷その他の瑕疵がないことの確認その他の医療機器の品質の確保を行っているか。		
③ 医療機器プログラムを電気通信回線を通じて提供することについて広告を行う場合には、当該広告に必要な事項を表示しているか。		
④ 管理医療機器販売業者等が自ら販売・貸与等した医療機器の品質について苦情があった場合には従事者(特定管理医療機器販売業者等の場合は、管理者)に苦情の原因を究明させ、当該営業所の品質確保の方法に改善が必要な場合には、所要の措置を講じさせているか。		
⑤ 管理医療機器販売業者等が自ら販売・貸与等した医療機器を、自らの陳列、貯蔵に起因する品質等の理由により回収を行う場合には、従事者(特定管理医療機器販売業者等の場合においては、管理者)に回収に至った原因を究明させ、品質確保の方法に改善が必要な場合には、所要の措置を講じさせているか。		
⑥ 管理医療機器販売業者等が自ら販売・貸与等した医療機器を、自らの陳列、貯蔵等に起因する品質等の理由により回収を行った場合には、回収した医療機器を区分し一定期間保管した後、適切に処理しているか。		
⑦ 特定管理医療機器販売業者等は管理者に厚生労働大臣に届出を行った者が行う研修を毎年度受講させるよう努めているか。		

点検内容		評価	摘要(改善日)
⑧	管理医療機器販売業者等は営業所の従業員に対し、取り扱う医療機器の販売・貸与等に係る情報提供及び品質の確保に関する教育訓練を実施しているか。		
⑨	使用された医療機器を他に販売・貸与しようとする時は、あらかじめ当該医療機器の製造販売業者に通知しているか。		
⑩	使用された医療機器の品質確保その他当該医療機器の販売・貸与等に係る注意事項について、当該医療機器の製造販売業者から指示があった場合は、それを遵守しているか。		
⑪	管理医療機器販売業者等が販売・貸与等した医療機器について、当該医療機器の不具合その他の事由によると思われる疾病、障害、死亡及び当該医療機器の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知った場合に、保健衛生上の危害の発生、拡大を防止する必要があると認めるときは、当該医療機器の製造販売業者等へその旨を通知しているか。		
⑫	管理医療機器販売業者等は、医療機器の譲受け及び譲渡に関する記録を作成し、保存しているか。(努力義務)		
⑬	特定医療機器に関する記録の作成保存の事務が円滑に行われるよう、特定医療機器を取り扱う医師その他医療関係者に対する説明その他の必要な協力を行っているか。		
(6) その他			
①	前回の自己点検の際に「できてない」とされていた項目は改善されているか。		
②	実施計画どおりに自己点検を行っているか。		