

中心循環系マイクロカテーテル承認基準における技術基準

1 適用範囲

この基準は、中心循環系血管における選択的造影、塞栓療法又は薬液注入のための血管内処置に用いられる細径のカテーテルに適用する。

ただし、以下下記に該当するものには適用しない。

- － カテーテルの外径が 1.14 mm (3.4 Fr) より大きいもの。
- － 持続的注入に用いるもの。
- － バルーンを有するもの。
- － 血管狭窄部へのガイドワイヤの通過を確保する為に使用するカテーテル。
- － ヘパリン又はウロキナーゼなどの生物由来原料のコーティングを施したカテーテル。
- － 薬理的作用（抗菌性、抗血栓性を含む。）を期待したコーティングを施したカテーテル。
- － 既に承認されたコーティング原材料とは異なる化学構造からなるコーティングを施したカテーテル。
- － 既に承認されたコーティングとは明らかに異なる物理的効果を期待したコーティングを施したカテーテル。

2 引用規格

この基準は下記の規格又は基準（以下「規格等」という。）を引用する。引用する規格等が下記の規格等と同等以上の場合には、本邦又は外国の規格等を使用することができる。

・ JIS T 3268:~~2012~~:**20XX**, 単回使用滅菌済み血管内カテーテル

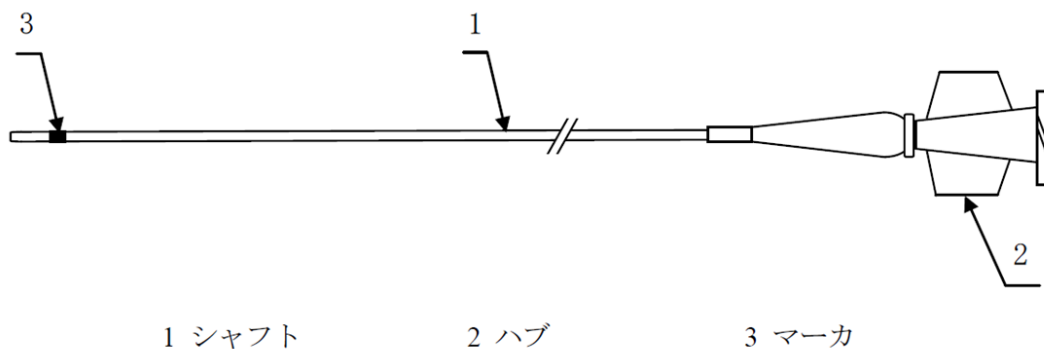
・ JIS T 14971:~~2012~~:**2020**, 医療機器—リスクマネジメントの医療機器への適用

→ ~~薬食機発 0301 第 20 号:平成 24 年 3 月 1 日, 医療機器の製造販売承認申請等に必要~~な生物学的安全性評価の考え方について

3 定義

3.1 中心循環系マイクロカテーテル

中心循環系血管における選択的造影、塞栓療法又は薬液の注入のための血管内処置に用いられる細径のカテーテル。一般的な構造及び各部の名称を、図 1 に示す。ただし、図 1 は、一般的な構造及び名称を図示した一例である。



注記 Y-コネクタ、止血弁、血管造影用活栓、マンドレル（スタイレット）、イントロデュー

サ、注射筒が附属するものもある。

図1 中心循環系マイクロカテーテル（例）

3.2 シャフト

カテーテルの主軸となる管の部分。

3.3 ハブ

カテーテルのシャフト手元部にある接続端。コネクタと呼ぶこともある。

3.4 マーカ

シャフトに備えられ、カテーテルの挿入位置を確認することができるもの。

3.5 外径

カテーテルシャフト直径の最大値。

3.6 有効長

身体若しくは併用する医療機器に挿入できるシャフト部分の長さ。

3.5.7 患者側（先）端

カテーテルの、術者から見て患者側又はその先端。

3.6.8 手元端（手元部）

カテーテルの、術者から見て手元側又はその末端。機器側端と呼ぶこともある。

3.7.9 コーティング

~~操作性などへの物理的効果を期待して、原材料を製品表面に物理的又は化学的に接着させるか、染み込ませるか、若しくはカテーテル表面に潤滑剤と塗布する処理を含む。~~

本来の材料表面に性質の異なる特性（滑りやすさ、滑りにくさ、等）を有する材料表面を意図的に付与するもの。

注記 コーティングは部材の材料表面に対して全体に、又はその一部に施すことができる。

4 要求事項及び試験方法

4.1 外観及び清浄度

JIS T 3268 の 5.1（外観及び清浄度）に適合すること。

4.2 ~~エックス線不透過性~~カテーテルの検知性

~~カテーテル先端部は、エックス線不透過性のマーカを有すること。~~

~~なお、エックス線不透過性は、JIS T 3268 の 5.2（エックス線不透過性）に適合すること。~~
カテーテルは検知性を有し、JIS T 3268 の 5.3（カテーテルの検知性）に適合すること。

4.3 ハブ

JIS T 3268 の 5.3.4（ハブ）に適合すること。

4.4 破断強度

JIS T 3268 の **5.45** (破断強度) に従って試験を行うとき、カテーテルの破断強度は表 1 に適合しなければならない。また、ハブの接合部／接続部についても、その強度は表 1 に適合しなければならない。

表 1 カテーテルの破断強度

シャフト径 (最小値) mm	破断強度 (最小値) N
0.55 未満	1
0.55 以上、0.75 未満	3
0.75 以上、1.14 以下	5

注記 1 製品設計での期待値がこの表よりも大きくなる場合は、リスク評価に基づいて製造販売業者が基準値を設定する。

注記 2 長さ 3 mm 未満の患者側先端における接合強度については、リスク評価に基づいて製造販売業者が基準値を設定する。長さ 3 mm 未満の患者側先端で接合部のないものは評価を求めない。

4.5 ~~カテーテルの患者側（先）端~~

~~**JIS T 3268** の **5.5** [カテーテルの患者側（先）端] に適合すること。~~

4.65 腐食抵抗性

JIS T 3268 の **5.67** (腐食抵抗性) に適合すること。

4.76 気密性

JIS T 3268 の **5.78** (気密性) に適合すること。

4.87 耐圧性

申請品目が耐圧性を標榜する場合、**JIS T 3268** の **5.89** (耐圧性) に適合すること。

4.98 流量

JIS T 3268 の **5.9.210.3** (流量) 等を参考に、併用する溶液の特性も考慮し、意図した流量があることを確認すること。

4.109 構成品

4.109.1 構成品がカテーテル本体と接合している場合

構成品を含め、製品全体について上記の該当項目に適合すること。

4.109.2 構成品単体の場合

構成品が下記に該当する場合には、それぞれの要求事項に適合すること。

なお、必要に応じて、接続された状態で上記の性能評価を行うこと。

a) Y-コネクタ

JIS T 3268 の ~~5.12.5~~3.6 (Y-コネクタ) に適合すること。

b) 止血弁

JIS T 3268 の ~~5.12.6~~3.7 (止血弁) に適合すること。

c) 血管造影用活栓

JIS T 3268 の ~~5.12.7~~3.8 (血管造影用活栓) に適合すること。

d) イントロデューサ

JIS T 3268 の 5.13.5 (イントロデューサ) に適合すること。

5 生物学的安全性

JIS T 3268 の 6 (生物学的安全性) に基づいて評価するとき、生物学的に安全であること。

~~6 エンドトキシン~~

~~エンドトキシンについて評価を行い、安全であることを確認すること。~~

~~なお、試験による場合は、平成 24 年 3 月 1 日付け薬食機発 0301 第 20 号「医療機器の製造販売承認申請等に必要な生物学的安全性評価の基本的考え方について」等を参考にする。~~

~~7~~ 無菌性の保証

JIS T 3268 の 7 (無菌性の保証) に適合すること。

~~8~~ 包装

JIS T 3268 の 8 (包装) に適合すること。

~~9~~ 表示

JIS T 3268 の 9 (表示) に適合すること。

なお、申請品目が耐圧性を標榜する場合には、耐圧値を表示すること。

~~10~~ その他

4.1 から ~~4.10~~9、5、6、~~7、8~~ 及び 9 に示す要求事項に加えて、科学的及び技術的水準を考慮し、設計、使用環境、及び、各附属品構成品の特性に応じて、JIS T 14971 に従ったリスク分析に基づき既承認品との比較を行うときい、同等性がを確認されしなければならない。

考慮すべき項目の一般的な例には、以下がある。

a) コーティング

製品又は構成品の表面にコーティングがを施されているした場合は、~~コーティングを施した箇所を明示し、~~コーティングにより期待される物理的効果（例えば、滑り易さやすさ）に係る評価を実施し、既承認品との同等性を確認すること。さらに、製品表面に物理的あるいは化学的に接着させるタイプのなコーティングについては、使用上のリスクに応じたコーティングの耐久性(例えば、はがれ)に係る評価を実施し、~~既承認品との同等性を確認すること。~~行う。

なお、コーティングについては JIS T 3268 の 5.2 (コーティング) によるを参考にしてもよい。

b) ガイドワイヤとの適合性

適合ガイドワイヤのうち最大径となるものを選択し、カテーテルに挿入して適合性を確認する

とき、操作上の抵抗感等がないことを確認すること。

~~e) 耐キンク性~~

~~最もキンク抵抗性が弱いと考えられるカテーテル部位、及び、最も大きなキンク負荷を受けると想定されるカテーテル部位について、耐キンク性の評価を実施し、既承認品との同等性を確認すること。~~

~~d) カテーテル先端部~~

~~先端部の形状、構造、原材料特性（例えば、柔軟性）について、既承認品との同等性を確認すること。~~

c) 耐キンク性、トルク耐性及び模擬使用による操作確認

使用されるカテーテルについて、特にリスクが高いと評価される場合には、JIS T 3268 の 5.6（使用時にリスクが懸念されるカテーテルに求める評価）に基づく評価を行う。

d) カテーテルの患者側先端

カテーテルの患者側先端について、JIS T 3268 の 5.6（使用時にリスクが懸念されるカテーテルに求める評価）を参考に剛性を評価する。