

事 務 連 絡  
令和 6 年 10 月 21 日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中  
各地方厚生局医事課・薬事監視指導課 御中

厚生労働省医薬局医療機器審査管理課

### 新医療機器として承認された医療機器について

今般、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和 35 年法律第 145 号）に基づき新医療機器として別表の品目が承認されましたので、お知らせします。

なお、別表に記載の医療機器に関する情報については、後日、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ（<https://www.pmda.go.jp/>）から提供することとしております。

また、本通知の写しについて、別記の関係団体宛てに発出するので、念のため申し添えます。

## 新医療機器として承認された医療機器について

	承認番号	承認日	一般的名称	販売名	承認・ 一変別	申請者名	審議日	オーファン	備考
1	30600BZX00190000	R6.9.19	遺伝子変異解析プログラム(がんゲノムプロファイリング検査用)	ヘムサイト解析プログラム	承認	大塚製薬株式会社	R6.8.19	非該当	優先審査品目
2	30400BZX00287000	R6.9.27	植込み型リードレス心臓ペースメーカ	アヴェイル LP	一変	アボットメディカルジャパン合同会社	R6.9.6	非該当	

(別記)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所

一般社団法人日本医療機器産業連合会

一般社団法人米国医療機器・IVD工業会

欧州ビジネス協会医療機器・IVD委員会