

静県薬第679号
令和3年12月28日

各地域薬剤師会会长様

公益社団法人静岡県薬剤師会
会長 石川幸伸

「医療ガスの安全管理について」の一部改正について

標題の件について、日本薬剤師会から別添写（令和3年12月23日付け日薬情発第175号）のとおり通知がありました。

つきましては、貴会会員へのご周知方よろしくお願い申し上げます。

担当：静岡県薬剤師会事務局業務スタッフ；篠崎
電話：054-203-2023、FAX：054-203-2028





日 薬 情 発 第 175 号
令 和 3 年 12 月 23 日

都道府県薬剤師会会长 殿

日本薬剤師会
会長 山本 信夫
(会長印省略)

「医療ガスの安全管理について」の一部改正について(通知)

平素より、本会会務に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。
標記について、厚生労働省医政局長より、別添のとおり通知がありましたのでお知らせいたします。令和2年9月1日日薬情発第69号に発信しました通知の一部改正になります。
会務ご多用のところ恐縮ながら、貴会会員にご周知下さるようお願い申し上げます。



3.16

2

医政発 1216 第2号
令和3年12月16日

別記団体の長 殿

厚生労働省医政局長

「医療ガスの安全管理について」の一部改正について（通知）

標記について、別紙のとおり各都道府県知事、保健所設置市長及び特別区長あて通知しましたので、御了知いただくとともに、関係者への周知方よろしくお願ひします。

(別記)

公益社団法人 日本医師会
公益社団法人 日本歯科医師会
公益社団法人 日本薬剤師会
公益社団法人 日本看護協会
公益社団法人 日本助産師会
公益社団法人 日本臨床工学技士会
一般社団法人 日本医療法人協会
公益社団法人 全日本病院協会
公益社団法人 全国自治体病院協議会
公益社団法人 日本精神科病院協会
一般社団法人 日本病院会
一般社団法人 日本慢性期医療協会
各国立ハンセン病療養所
独立行政法人 国立病院機構
独立行政法人 地域医療機能推進機構
独立行政法人 労働者健康安全機構
公益社団法人 全国国民健康保険診療施設協議会
一般社団法人 全国公私病院連盟
社会福祉法人 恩賜財團済生会
日本赤十字社
国家公務員共済組合連合会
社会福祉法人 北海道社会事業協会
一般社団法人 地方公務員共済組合協議会
全国厚生農業協同組合連合会
健康保険組合連合会
一般財団法人 船員保険会
国立研究開発法人 国立がん研究センター
国立研究開発法人 国立循環器病研究センター
国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター
国立研究開発法人 国立国際医療研究センター
国立研究開発法人 国立長寿医療研究センター
国立研究開発法人 国立成育医療研究センター
公益財団法人 日本医療機能評価機構
独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
一般社団法人 日本産業・医療ガス協会
宮内庁官房秘書課
法務省矯正局矯正医療管理官
文部科学省高等教育部医学教育課
防衛省人事教育局

医政発 1216 第 1 号
令和 3 年 12 月 16 日

各 $\left\{ \begin{array}{l} \text{都道府県知事} \\ \text{保健所設置市長} \\ \text{特別区長} \end{array} \right\}$ 殿

厚生労働省医政局長
(公印省略)

「医療ガスの安全管理について」の一部改正について

令和 2 年 7 月に閣議決定された「規制改革実施計画」（令和 2 年 7 月 17 日閣議決定）において、「原則として全ての見直し対象手続（※）について、恒久的な制度的対応として、年内に、規制改革推進会議が提示する基準に照らして順次、必要な検討を行い、法令、告示、通達等の改正やオンライン化を行う」とこととされていることを踏まえ、「押印を求める手続の見直し等のための厚生労働省関係省令の一部を改正する省令」（令和 2 年 厚生労働省令第 208 号）が令和 2 年 12 月 25 日に公布・施行されたところである。

このため、「医療ガスの安全管理について」（令和 2 年 8 月 17 日付け医政発 0817 第 6 号 厚生労働省医政局長通知）別添 2 「医療ガス設備の保守点検指針」及び別添 3 「医療ガス設備の工事施工監理指針」についても、別紙の新旧対照表のとおり所要の改正を行うこととする。

なお、既に使用されている改正前の様式については改正後の様式によるものとみなし、既に配布されている改正前の様式については、当分の間、これを取り繕って使用することとする。

貴職におかれでは、本通知の趣旨について御了知いただくとともに、貴管下の病院等に対して周知をお願いする。

（※）「法令等又は慣行により、国民や事業者等に対して紙の書面の作成・提出等を求めているもの、押印を求めているもの、又は対面での手続を求めているもの」が「見直し対象手続」と定義されている。

○ 「医療ガスの安全管理について」（令和2年8月17日付け医政発0817第6号厚生労働省医政局長通知）新旧対照表

〔別紙〕

		(下線は改正部分)	
		改 正 後	改 正 前
別添2	医療ガス設備の保守点検指針	別添2 医療ガス設備の保守点検指針	この指針は、病院及び患者を入院させるための施設を有する診療所（以下「病院等」という。）における医療ガス（酸素、亜酸化窒素、治療用空気、吸引、二酸化炭素、手術機器駆動用窒素等）をいう。以下の構造設備（以下「医療ガス設備」という。）の使用上の安全確保を目的とした保守点検業務に当たり、安全管理上留意すべき事項を示すものである。なお、高圧ガス（高圧ガス保安法（昭和26年法律第204号）第2条に規定する「高圧ガス」）をいう。以下同じ。）に関する構造設備の保守点検業務については、高圧ガス保安法も遵守すること。
			この指針は、病院及び患者を入院させるための施設を有する診療所（以下「病院等」という。）における医療ガス（酸素、亜酸化窒素、治療用空気、吸引、二酸化炭素、手術機器駆動用窒素等）をいう。以下の構造設備（以下「医療ガス設備」という。）の使用上の安全確保を目的とした保守点検業務に当たり、安全管理上留意すべき事項を示すものである。なお、高圧ガス（高圧ガス保安法（昭和26年法律第204号）第2条に規定する「高圧ガス」）をいう。以下同じ。）に関する構造設備の保守点検業務については、高圧ガス保安法も遵守すること。
			なお、患者を入院させるための施設を有しない診療所については、委員会の設置は要しないこととするが、診療所の管理者等の医療ガスに関する知識と技術を有する者が、実施責任者として、本通知の趣旨に鑑み適切な医療ガス設備の保守点検業務を行うこと。
		1～3 (略)	1～3 (略)

(様式1-1)

日常点検チェックリスト

警報表示盤

(様式1-1)

日常点検チェックリスト

警報表示盤

良否	対策事項
(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。	(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。
(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。	(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。
(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。
(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。

実施者：	年 月 日
医療ガス安全管理委員長：	

実施者：	年 月 日
医療ガス安全管理委員長：	印

日常点検チェックリスト 警報表示盤		日常点検チェックリスト 警報表示盤	
良否	対策事項	良否	対策事項
(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。	(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。	(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。	(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。
(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。	(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。	(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。	(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。
(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。
(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。	(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること(テストボタンによる確認でもよいものとすること。)。

(様式 1-2)

日常点検チェックリスト

一供給設備 (マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽(CE))

(様式 1-2)

日常点検チェックリスト

一供給設備 (マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽(CE))

	良否	対策事項	良否	対策事項
(ア) ブリーフには常時、開閉の表示がされていること。また、その表示が正しい状態になっていること。		(ア) ブリーフには常時、開閉の表示がされていること。また、その表示が正しい状態になっていること。		
(イ) 各機器においてガス漏れの音がしないこと。		(イ) 各機器においてガス漏れの音がしないこと。		
(ウ) 圧力計及び液面計の指示値が正常範囲内であること。酸素ガスにあつては、他のガスより送気圧力が30kPa程度高くなっていること。		(ウ) 圧力計及び液面計の指示値が正常範囲内であること。酸素ガスにあつては、他のガスより送気圧力が30kPa程度高くなっていること。		
(エ) 警報装置の表示灯に損傷がないこと (高压ガス容器交換時には点灯及び消灯の作動を確認すること。)。		(エ) 警報装置の表示灯に損傷がないこと (高压ガス容器交換時には点灯及び消灯の作動を確認すること。)。		
(オ) 連結導管にねじれ、凹み及び折れがないこと。		(オ) 連結導管にねじれ、凹み及び折れがないこと。		
(カ) 高圧ガス容器の転倒又は移動防止装置にゆるみなどの異常がないこと。		(カ) 高圧ガス容器の転倒又は移動防止装置にゆるみなどの異常がないこと。		
(キ) 医療ガスの残量が十分であること (機器に内蔵された圧力計、重量計等で確認		(キ) 医療ガスの残量が十分であること (機器に内蔵された圧力計、重量計等で確認		

すること)。		すること)。													
(ク) 液化ガスの場合、平常時に比べて異常な霜付きがないこと。		(ク) 液化ガスの場合、平常時に比べて異常な霜付きがないこと。													
(ケ) 各機器において異常なガス流音又はその他の異常音がないこと。		(ケ) 各機器において異常なガス流音又はその他の異常音がないこと。													
<table border="1"> <tr> <td>実施日</td> <td>年</td> <td>月</td> <td>日</td> </tr> <tr> <td>実施責任者</td> <td colspan="3">:</td> </tr> <tr> <td colspan="4">医療ガス安全管理委員長:</td> </tr> </table>				実施日	年	月	日	実施責任者	:			医療ガス安全管理委員長:			
実施日	年	月	日												
実施責任者	:														
医療ガス安全管理委員長:															
<table border="1"> <tr> <td>実施日</td> <td>年</td> <td>月</td> <td>日</td> </tr> <tr> <td>実施責任者</td> <td colspan="3">:</td> </tr> <tr> <td colspan="4">医療ガス安全管理委員長:</td> </tr> </table>				実施日	年	月	日	実施責任者	:			医療ガス安全管理委員長:			
実施日	年	月	日												
実施責任者	:														
医療ガス安全管理委員長:															

(様式 1-3)

日常点検チェックリスト

供給設備（圧縮空気供給装置、吸引供給装置）—

(様式 1-3)

日常点検チェックリスト

—供給設備（圧縮空気供給装置、吸引供給装置）—

	良否	対策事項
(ア) 起動及び停止の機能に異常がないこと。		(ア) 起動及び停止の機能に異常がないこと。
(イ) 運転中の異常音及び異常振動がないこと。		(イ) 運転中の異常音及び異常振動がないこと。
(ウ) 消音器がある設備の場合、その効果が正常であること。		(ウ) 消音器がある設備の場合、その効果が正常であること。
(エ) 給水をする設備の場合、水位及び水の循環排水に異常がないこと（弁の作動及び水漏れの有無を確認すること。）。		(エ) 給水をする設備の場合、水位及び水の循環排水に異常がないこと（弁の作動及び水漏れの有無を確認すること。）。
(オ) 電流計、電圧計等の計器類の指示値が正常範囲内であること。		(オ) 電流計、電圧計等の計器類の指示値が正常範囲内であること。
(カ) 圧縮空気供給装置の安全弁に漏れがないこと。また、圧縮空気供給装置の露点計の指示値が正常範囲内であること。		(カ) 圧縮空気供給装置の安全弁に漏れがないこと。また、圧縮空気供給装置の露点計の指示値が正常範囲内であること。
(キ) 空気圧縮機、アフターケーラ等にドレンが溜まっていること。		(キ) 空気圧縮機、アフターケーラ等にドレンが溜まっていること。

	良否	対策事項
(ア) 起動及び停止の機能に異常がないこと。		(ア) 起動及び停止の機能に異常がないこと。
(イ) 運転中の異常音及び異常振動がないこと。		(イ) 運転中の異常音及び異常振動がないこと。
(ウ) 消音器がある設備の場合、その効果が正常であること。		(ウ) 消音器がある設備の場合、その効果が正常であること。
(エ) 給水をする設備の場合、水位及び水の循環排水に異常がないこと（弁の作動及び水漏れの有無を確認すること。）。		(エ) 給水をする設備の場合、水位及び水の循環排水に異常がないこと（弁の作動及び水漏れの有無を確認すること。）。
(オ) 電流計、電圧計等の計器類の指示値が正常範囲内であること。		(オ) 電流計、電圧計等の計器類の指示値が正常範囲内であること。
(カ) 圧縮空気供給装置の安全弁に漏れがないこと。また、圧縮空気供給装置の露点計の指示値が正常範囲内であること。		(カ) 圧縮空気供給装置の安全弁に漏れがないこと。また、圧縮空気供給装置の露点計の指示値が正常範囲内であること。
(キ) 空気圧縮機、アフターケーラ等にドレンが溜まっていること。		(キ) 空気圧縮機、アフターケーラ等にドレンが溜まっていること。

施 責 任 者 實 医療方及安全管理委員長：		年 月 日
施 責 任 者 實 医療方及安全管理委員長：		年 月 日
		施 責 任 者 實 医療方及安全管理委員長：
		年 月 日

(様式2—1)
定期点検チェックリスト（3か月点検）
—配管端末器（アウトレット）—

定期点検チェックリスト（3か月点検） —配管端末器（アウトレット）—		(様式2—1)	
対策事項	良否	対策事項	良否
(ア) キャップ等の付属品があること。		(ア) キャップ等の付属品があること。	
(イ) リングカバーの作動に異常がないこと。		(イ) リングカバーの作動に異常がないこと。	
(ウ) 弁機能（特にロック機構）に異常がないこと。		(ウ) 弁機能（特にロック機構）に異常がないこと。	
(エ) リール式ホース巻上げ機能の作動に異常がないこと。		(エ) リール式ホース巻上げ機能の作動に異常がないこと。	
(オ) ソケット取付け部のゆるみがないこと。		(オ) ソケット取付け部のゆるみがないこと。	
(カ) 医療ガスの種類ごとに定められた配管端末器（アウトレット）が標準送気圧力内であるとき、最低流量を流した時の圧力変動が最大変動圧力の範囲内であること。		(カ) 医療ガスの種類ごとに定められた配管端末器（アウトレット）が標準送気圧力内であるとき、最低流量を流した時の圧力変動が最大変動圧力の範囲内であること。	
注1) 点検作業の際には点検用具を用いて個々の配管端末器（アウトレット）ごとに確認すること。		注1) 点検作業の際には点検用具を用いて個々の配管端末器（アウトレット）ごとに確認すること。	
注2) 標準送気圧力、最低流量、最大変動圧力は下表「配管端末器（ア		注2) 標準送気圧力、最低流量、最大変動圧力は下表「配管端末器（ア	

「コレット」の圧力と流量によるものとすること。

表 配管端末器（コレット）の圧力と流量

医療ガスの種類	標準送気圧力 (kPa)	配管端末器最低流量 (NL/min)	最大変動圧力 (kPa)
酸素	400±40	60	-40
治療用空気			
亜酸化窒素	400±40	40	-40
二酸化炭素			
吸引（水封式）	-40～-70	40	+40
吸引（オイル式）	-50～-80	40	+40
駆動用圧縮ガス	900±180	350	-180
麻酔ガス排除（吸引方式）	-4～-5	30	+1

※ 標準送気圧力：配管端末器（コレット）に送気される圧力の範囲。ただし、酸素は、亜酸化窒素及び二酸化炭素よりも静止圧状態において 30kPa 程度高いこと。また、治療用空気は酸素と亜酸化窒素及び二酸化炭素との中間の送気圧力となることが望ましい。

配管端末器最低流量：当該配管端末器（コレット）だけを

「コレット」の圧力と流量によるものとすること。

表 配管端末器（コレット）の圧力と流量

医療ガスの種類	標準送気圧力 (kPa)	配管端末器最低流量 (NL/min)	最大変動圧力 (kPa)
酸素	400±40	60	-40
治療用空気			
亜酸化窒素	400±40	40	-40
二酸化炭素			
吸引（水封式）	-40～-70	40	+40
吸引（オイル式）	-50～-80	40	+40
駆動用圧縮ガス	900±180	350	-180
麻酔ガス排除（吸引方式）	-4～-5	30	+1

※ 標準送気圧力：配管端末器（コレット）に送気される圧力の範囲。ただし、酸素は、亜酸化窒素及び二酸化炭素よりも静止圧状態において 30kPa 程度高いこと。また、治療用空気は酸素と亜酸化窒素及び二酸化炭素との中間の送気圧力となることが望ましい。

配管端末器最低流量：当該配管端末器（コレット）だけを

使用した場合に、標準圧力範囲内の配管圧力で得なければならぬ流量。
最大変動圧力：配管端末器最低流量を放出したときに許される圧力変動の最大値。
駆動用圧縮ガス：手術機器駆動用空気及び手術機器駆動用窒素を含む手術機器の動力に使用する圧縮ガスの総称。

使用した場合に、標準圧力範囲内の配管圧力で得なければならない流量。
最大変動圧力：配管端末器最低流量を放出したときに許される圧力変動の最大値。
駆動用圧縮ガス：手術機器駆動用空気及び手術機器駆動用窒素を含む手術機器の動力に使用する圧縮ガスの総称。

実施日	年	月	日
実施責任者			
医療ガス安全管理委員長			

実施日	年	月	日
実施責任者			
医療ガス安全管理委員長			

(様式2—2)

定期点検チェックリスト(3か月点検)

一供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C F）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）

対策事項	良否	対策事項	良否	対策事項
(ア) 供給設備の設置場所の出入口の扉が施錠されていること。		(ア) 供給設備の設置場所の出入口の扉が施錠されていること。		
(イ) 供給設備の設置場所に消防設備が完備されていること。		(イ) 供給設備の設置場所に消防設備が完備されていること。		
(ウ) 各機器に塗装の剥離、腐食等がないこと。		(ウ) 各機器に損傷、塗装の剥離、腐食等がないこと。		
(エ) 圧力計の指示値が正常範囲内であること。		(エ) 圧力計の指示値が正常範囲内であること。		
(オ) 異常検出器が正常に作動すること。		(オ) 異常検出器が正常に作動すること。		
(カ) 各機器のフィルタ類のエレメントに目詰まりがないこと。		(カ) 各機器のフィルタ類のエレメントに目詰まりがないこと。		
(キ) 各機器のフィルタ類のエレメントが使用期限内であること。		(キ) 各機器のフィルタ類のエレメントが使用期限内であること。		
(ク) 吸引ポンプ、アフターケーラ等の給水量及び水温に異常がないこと。		(ク) 吸引ポンプ、アフターケーラ等の給水量及び水温に異常がないこと。		
(ケ) 空気圧縮機、アフターケーラ等のオートドレンの作動に異常がないこと。		(ケ) 空気圧縮機、アフターケーラ等のオートドレンの作動に異常がないこと。		

(様式2—2)

定期点検チェックリスト(3か月点検)

一供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）

(コ) 圧縮空気供給装置及び吸引供給装置のタンク類にドレンが溜まつていないこと。	(サ) 冷凍式エアードライヤの放熱板に変形及び目詰まりがないこと。	(コ) 圧縮空気供給装置及び吸引供給装置のタンク類にドレンが溜まつっていないこと。 (サ) 冷凍式エアードライヤの放熱板に変形及び目詰まりがないこと。
		実施日：年月日 実施責任者： 医療ガス安全管理委員長：
実施日：年月日 実施責任者： 医療ガス安全管理委員長：		

(様式2—3)
定期点検チェックリスト(6か月点検)
—配管端末器(アウトレット)ー

		定期点検チェックリスト(6か月点検)		定期点検チェックリスト(6か月点検)	
		—配管端末器(アウトレット)ー		—配管端末器(アウトレット)ー	
		良否	対策事項	良否	対策事項
(7)	天吊り式、リール式等の配管端末器(アウトレット)の一部を構成するホースアセンブリに劣化、変形及び亀裂がないこと(加圧されていない状態でホース内径の10倍の内半径に曲げて確認すること。)。			(7) 天吊り式、リール式等の配管端末器(アウトレット)の一部を構成するホースアセンブリに劣化、変形及び亀裂がないこと(加圧されない状態でホース内径の10倍の内半径に曲げて確認すること。)。	
実施者：	医療ガス安全管理委員長：	実施者：	医療ガス安全管理委員長：	実施日：	年 月 日 印

(様式2—4)

定期点検チェックリスト(6か月点検)
—供給設備(マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽(C
E)、圧縮空気供給装置、吸引供給装置)---

(様式2—4)		定期点検チェックリスト(6か月点検)	
		—供給設備(マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽(C E)、圧縮空気供給装置、吸引供給装置) —	
良否	対策事項	良否	対策事項
(ア) 各機器の固定にゆるみがないこと。		(ア) 各機器の固定にゆるみがないこと。	
(イ) 警報装置の機能に異常がないこと。		(イ) 警報装置の機能に異常がないこと。	
(ウ) 予備供給設備又は緊急用供給設備がある場合、その機能に異常がないこと。		(ウ) 予備供給設備又は緊急用供給設備がある場合、その機能に異常がないこと。	
(エ) マニフォールドの切換え機能に異常がないこと。		(エ) マニフォールドの切換え機能に異常がないこと。	
(オ) 制御盤等のリレーが損傷していないこと。また、端子にゆるみがないこと。		(オ) 制御盤等のリレーが損傷していないこと。また、端子にゆるみがないこと。	
(カ) 空気圧縮機、吸引ポンプ等の駆動ベルトに損傷やゆるみがないこと。		(カ) 空気圧縮機、吸引ポンプ等の駆動ベルトに損傷やゆるみがないこと。	
(キ) 吸引ポンプ、アフターケーラ等の給水ストレーナに目詰まりがないこと。		(キ) 吸引ポンプ、アフターケーラ等の給水ストレーナに目詰まりがないこと。	
(ク) 圧縮空気供給装置の圧力スイッチ及び吸引供給装置の真空スイッチの機能に異常がないこと。		(ク) 圧縮空気供給装置の圧力スイッチ及び吸引供給装置の真空スイッチの機能に異常がないこと。	
(ケ) 管理責任者の氏名、緊急時連絡先(電話番号)等を示す表示があること。		(ケ) 管理責任者の氏名、緊急時連絡先(電話番号)等を示す表示があること。	

施 責 任 者 :	年 月 日	施 責 任 者 :	年 月 日
寒 実 医療方々及委員長 :			
寒 実 医療方々及委員長 :			

(様式2—5)

定期点検チェックリスト（1年点検）

配管端末器（アウトレット）—

	良否	対策事項
(ア) 配管及び配管端末器（アウトレット）の接続部でガス漏れの音がしないこと。		
(イ) ソケットの取付け部でガス漏れの音がしないこと。		

一区域別遮断弁（シャットオフバルブ）—

	良否	対策事項
(ア) 他の機材等で隠れていないこと。		
(イ) 弁からのガス漏れの音がしないこと。		
(ウ) 制御区域を示す模式図及び室名又は部門名を示す表示があること。		

実 施 日 月 年	実 施 責 任 者	医療ガス安全管理委員長
-----------	-----------	-------------

実 施 日 月 年	印	印
-----------	---	---

(様式2—5)

定期点検チェックリスト（1年点検）

配管端末器（アウトレット）—

	良否	対策事項
(ア) 配管及び配管端末器（アウトレット）の接続部でガス漏れの音がしないこと。		
(イ) ソケットの取付け部でガス漏れの音がしないこと。		

一区域別遮断弁（シャットオフバルブ）—

	良否	対策事項
(ア) 他の機材等で隠れていないこと。		
(イ) 弁からのガス漏れの音がしないこと。		
(ウ) 制御区域を示す模式図及び室名又は部門名を示す表示があること。		

(様式2—6)
定期点検チェックリスト（1年点検）

—供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）—

(様式2—6) 定期点検チェックリスト（1年点検）			
—供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）—			
		良否	対策事項
(ア) 各機器の安全弁からのガス漏れの音 がしないこと。			(ア) 各機器の安全弁からのガス漏れの音 がしないこと。
(イ) 各機器の弁の開閉が円滑であること。			(イ) 各機器の弁の開閉が円滑であること。
(ウ) 主遮断弁（メインシャットオフバルブ）を含む供給装置に使用されている弁 にガス漏れがないこと（検知液で確認す ること。）。			(ウ) 主遮断弁（メインシャットオフバル ブ）を含む供給装置に使用されている弁 にガス漏れがないこと（検知液で確認す ること。）。
(エ) 各機器の電源装置の絶縁抵抗に異常 がないこと。			(エ) 各機器の電源装置の絶縁抵抗に異常 がないこと。
(オ) 各機器の圧力スイッチ及び真空スイ ッチの機能に異常がなく、圧力計及び真 空計の設定値及び指示値が正常範囲内 であること（必要であれば、校正（キャリ ブレーション）又は交換すること。）。			(オ) 各機器の圧力スイッチ及び真空スイ ッチの機能に異常がなく、圧力計及び真 空計の設定値及び指示値が正常範囲内 であること（必要であれば、校正（キャリ ブレーション）又は交換すること。）。
(カ) マニフォールド及び圧縮空気供給裝 置の圧力調整器のシート漏れがないこ と。			(カ) マニフォールド及び圧縮空気供給裝 置の圧力調整器のシート漏れがないこ と。

(キ) 各機器においてガス漏れの音がしないこと。	(キ) 各機器においてガス漏れの音がしないこと。				
(ク) マニフォールド及び圧縮空気供給装置の圧力調整器の設定圧力が正常範囲内であること。	(ク) マニフォールド及び圧縮空気供給装置の圧力調整器の設定圧力が正常範囲内であること。				
(ケ) 圧縮空気供給装置の露点計その他の計器類の指示値が正常範囲内であること(必要であれば、校正(キャリブレーション)又は交換すること。)。	(ケ) 圧縮空気供給装置の露点計その他の計器類の指示値が正常範囲内であること(必要であれば、校正(キャリブレーション)又は交換すること。)。				
(コ) 可搬式超低温液化ガス容器のマニフォールドのエコノマイザ弁の設定圧力に異常がないこと。	(コ) 可搬式超低温液化ガス容器のマニフォールドのエコノマイザ弁の設定圧力に異常がないこと。				
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%;">実施日：年月日</td> <td style="width: 50%;">実施責任者：</td> </tr> <tr> <td>医療ガス安全管理委員長：</td> <td>医療ガス安全管理委員長：</td> </tr> </table>		実施日：年月日	実施責任者：	医療ガス安全管理委員長：	医療ガス安全管理委員長：
実施日：年月日	実施責任者：				
医療ガス安全管理委員長：	医療ガス安全管理委員長：				
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%;">実施日：年月日</td> <td style="width: 50%;">実施責任者：</td> </tr> <tr> <td>医療ガス安全管理委員長：</td> <td>医療ガス安全管理委員長：</td> </tr> </table>		実施日：年月日	実施責任者：	医療ガス安全管理委員長：	医療ガス安全管理委員長：
実施日：年月日	実施責任者：				
医療ガス安全管理委員長：	医療ガス安全管理委員長：				

別添3

医療ガス設備の工事施工監理指針

この指針は、病院及び患者を入院させるための施設を有する診療所（以下「病院等」という。）における医療ガス（酸素、亜酸化窒素、治療用空気、吸引、二酸化炭素、手術機器駆動用窒素等をいう。以下同じ。）の使用上の安全確保を目的とした医療ガスにに関する構造設備（以下「医療ガス設備」という。）の新設及び増設工事、部分的な改造、修理等（以下「工事」という。）に当たり、安全管理上留意すべき事項を示すものである。なお、高压ガス（高压ガス保安法（昭和26年法律第204号）第2条に規定する「高压ガス」をいう。以下同じ。）に関する構造設備の工事に関しては、高压ガス保安法も遵守すること。

なお、患者を入院させるための施設を有しない診療所について
は、委員会の設置は要しないこととするが、診療所の管理者等の医療ガスに関する知識と技術を有する者が、実施責任者として、本通知の趣旨に鑑み適切な医療ガス設備の工事施工監理を行うこと。

1・2 (略)

- 3 医療ガス設備の工事完了の際には、医療ガス設備の臨床使用に先立って、全ての配管端末器（アウトレット）に不備がなく、安全で、かつ所定の機能を備えていることを確認すること。なお、

別添3

医療ガス設備の工事施工監理指針

この指針は、病院及び患者を入院させるための施設を有する診療所（以下「病院等」という。）における医療ガス（酸素、亜酸化窒素、治療用空気、吸引、二酸化炭素、手術機器駆動用窒素等をいう。以下同じ。）の使用上の安全確保を目的とした医療ガスにに関する構造設備（以下「医療ガス設備」という。）の新設及び増設工事、部分的な改造、修理等（以下「工事」という。）に当たり、安全管理上留意すべき事項を示すものである。なお、高压ガス（高压ガス保安法（昭和26年法律第204号）第2条に規定する「高压ガス」をいう。以下同じ。）に関する構造設備の工事に関しては、高压ガス保安法も遵守すること。

なお、患者を入院させるための施設を有しない診療所について
は、委員会の設置は要しないこととするが、診療所の管理者等の医療ガスに関する知識と技術を有する者が、実施責任者として、本通知の趣旨に鑑み適切な医療ガス設備の工事施工監理を行うこと。

1・2 (略)

- 3 医療ガス設備の工事完了の際には、医療ガス設備の臨床使用に先立って、全ての配管端末器（アウトレット）に不備がなく、安全で、かつ所定の機能を備えていることを確認すること。なお、

	<p>確認に当たっては次に掲げる点に留意すること。</p> <p>(1) 実施責任者等は、工事施工者が配管端末器（アウトレット）の確認を行う際に立ち会い、(3)に掲げる事項について、工事施工者と共に配管端末器（アウトレット）に不備がないことを確認すること。確認終了後、実施責任者等は、工事施工者が作成する検査書に<u>氏名</u>を記載し、委員会に提出すること。</p> <p>(2)・(3) (略)</p>	<p>確認に当たっては次に掲げる点に留意すること。</p> <p>(1) 実施責任者等は、工事施工者が配管端末器（アウトレット）の確認を行う際に立ち会い、(3)に掲げる事項について、工事施工者と共に配管端末器（アウトレット）に不備がないことを確認すること。確認終了後、実施責任者等は、工事施工者が作成する検査書に<u>署名・捺印</u>し、委員会に提出すること。</p> <p>(2)・(3) (略)</p>
--	--	--

別添2

医療ガス設備の保守点検指針

この指針は、病院及び患者を入院させるための施設を有する診療所（以下「病院等」という。）における医療ガス（酸素、亜酸化窒素、治療用空気、吸引、二酸化炭素、手術機器駆動用窒素等をいう。以下同じ。）に関する構造設備（以下「医療ガス設備」という。）の使用上の安全確保を目的とした保守点検業務に当たり、安全管理上留意すべき事項を示すものである。なお、高圧ガス（高圧ガス保安法（昭和26年法律第204号）第2条に規定する「高圧ガス」をいう。以下同じ。）に関する構造設備の保守点検業務については、高圧ガス保安法も遵守すること。

なお、患者を入院させるための施設を有しない診療所については、委員会の設置は要しないこととするが、診療所の管理者等の医療ガスに関する知識と技術を有する者が、実施責任者として、本通知の趣旨に鑑み適切な医療ガス設備の保守点検業務を行うこと。

1 医療ガス設備の使用に当たっては、目的とする医療ガスを安定した状態で過誤なく患者に投与することが重要である。このため、医療ガス設備の保守点検業務に当たっては、次に掲げる点に留意すること。

- (1) 医療ガス設備に用いられる機材を医療ガスの種別により特定化し、保守点検業務の実施者及び使用者が医療ガスの種別を容易かつ確実に判別することを可能とすることによって、種別の異なる医療ガス間の非互換性を確保し、誤接続を防止すること。
- (2) 適正な使用材料及び部品を選定し、また清潔を維持するために必要な対応を行うこと。
- (3) 点検作業の終了後、設備が正常に動作することを確認すること。

2 医療ガス設備の保守点検業務（点検作業の終了後の動作確認を含む。）は、事前に定められた実施責任者が適切に実施すること。

3 医療ガス設備の保守点検業務は、下記の要領に従って行うこと。

- (1) 工事施工者が医療ガス設備の完成に当たって、完成図と共に保守点検要領書を提出している場合は、これを常備しておくこと。
- (2) 保守点検業務は、始業点検、日常点検及び定期点検からなり、下記の点に留意して実施すること。なお、日常点検及び定期点検について記録を作成し、

保存すること。この際の保存期間は2年間とすること。

① 始業点検（患者に使用する医療機器を配管端末器（アウトレット）に接続する前に、当該配管端末器（アウトレット）に異常がないことを確認することをいう。）

ア 医療機器を配管端末器（アウトレット）に接続する前及び接続した際に、次の点を確認すること。

- a 外観上の異常がないこと。
- b ロック機能に異常がないこと。
- c ガス漏れの音がしないこと。
- d 医療ガスの種別の表示（記号、名称、識別色等）が明瞭であること。
- e 配管端末器（アウトレット）に、使用していない機器等が接続されていないこと。

② 日常点検

ア 日常点検は、1日1回以上実施すること。なお、高圧ガス容器の交換時又は供給設備への医療ガス補充時にも同様の点検作業を実施すること。

イ 日常点検は、警報表示盤、供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置及び吸引供給装置）のそれぞれに対し、様式1－1から様式1－3までに示すチェックリストに準拠して実施すること。

ウ 日常点検後に、点検作業を実施した全ての医療ガス設備が安全で、かつ所定の機能が復旧していることを確認すること。

③ 定期点検

ア 定期点検の実施に当たっては、病院等内の関係する各臨床部門の職員に対して、実施日程と実施内容を周知徹底すること。

イ 定期点検は、配管端末器（アウトレット）、区域別遮断弁（シャットオフバルブ）及び供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置及び吸引供給装置）のそれぞれに対し、様式2－1から様式2－6までに示すチェックリストに準拠して行うこと。また、点検作業の間隔についても、これらの様式に準拠すること。

ウ 点検作業のため、医療ガス設備の一部を一時閉止する際は、関係する区域の各臨床部門の職員と事前に十分な打合せを行うこと。また、医療ガスを停止した区域別遮断弁（シャットオフバルブ）又は主遮断弁（メインシャットオフバルブ）及びその系統の全ての配管端末器（アウトレット）に、「使用禁止」等の注意表示を付すること。

エ 定期点検後に、点検作業を実施した全ての医療ガス設備が安全で、かつその所定の機能が復旧していることを確認すること。

(様式 1 - 1)

日常点検チェックリスト

—警報表示盤—

	良否	対策事項
(ア) 表示灯、ランプカバー等の損傷がないこと。		
(イ) ガス供給の正常を示す緑灯が点灯すること。		
(ウ) 可聴警報が作動すること。また、警報の消音又は弱音の機能が作動すること（テストボタンによる確認でもよいものとすること。）。		
(エ) 警報作動時の黄灯又は赤灯が点灯すること（テストボタンによる確認でもよいものとすること。）。		

実 施 日 : 年 月 日
実施責任者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 1 - 2)

日常点検チェックリスト

一供給設備 (マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽(C
E))—

	良否	対策事項
(ア) 弁には常時、開閉の表示がされていること。また、その表示が正しい状態になっていること。		
(イ) 各機器においてガス漏れの音がないこと。		
(ウ) 圧力計及び液面計の指示値が正常範囲内であること。酸素ガスにあっては、他のガスより送気圧力が30kPa程度高くなっていること。		
(エ) 警報装置の表示灯に損傷がないこと (高压ガス容器交換時には点灯及び消灯の作動を確認すること。)。		
(オ) 連結導管にねじれ、凹み及び折れがないこと。		
(カ) 高压ガス容器の転倒又は移動防止装置にゆるみなどの異常がないこと。		
(キ) 医療ガスの残量が十分であること (機器に内蔵された圧力計、重量計等で確認すること。)。		
(ク) 液化ガスの場合、平常時に比べて異常な霜付きがないこと。		
(ケ) 各機器において異常なガス流音又はその他の異常音がないこと。		

実 施 日 : 年 月 日

実 施 責 任 者 :

医療ガス安全管理委員長 :

(様式 1 - 3)

日常点検チェックリスト

一供給設備（圧縮空気供給装置、吸引供給装置）一

	良否	対策事項
(ア) 起動及び停止の機能に異常がないこと。		
(イ) 運転中の異常音及び異常振動がないこと。		
(ウ) 消音器がある設備の場合、その効果が正常であること。		
(エ) 給水を要する設備の場合、水位及び水の循環排水に異常がないこと（弁の作動及び水漏れの有無を確認すること。）。		
(オ) 電流計、電圧計等の計器類の指示値が正常範囲内であること。		
(カ) 圧縮空気供給装置の安全弁に漏れがないこと。また、圧縮空気供給装置の露点計の指示値が正常範囲内であること。		
(キ) 空気圧縮機、アフタークーラ等にドレンが溜まっていないこと。		

実 施 日 : 年 月 日
実 施 責 任 者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 2-1)

定期点検チェックリスト（3か月点検）

一配管端末器（アウトレット）—

	良否	対策事項
(ア) キャップ等の付属品があること。		
(イ) リングカバーの作動に異常がないこと。		
(ウ) 弁機能(特にロック機構)に異常がないこと。		
(エ) リール式ホース巻上げ機能の作動に異常がないこと。		
(オ) ソケット取付け部のゆるみがないこと。		
(カ) 医療ガスの種類ごとに定められた配管端末器（アウトレット）が標準送気圧力内であるとき、最低流量を流した時の圧力変動が最大変動圧力の範囲内であること。 注 1) 点検作業の際には点検用具を用いて個々の配管端末器（アウトレット）ごとに確認すること。 注 2) 標準送気圧力、最低流量、最大変動圧力は下表「配管端末器（アウトレット）の圧力と流量」によるものとすること。		

表 配管端末器（アウトレット）の圧力と流量

医療ガスの種類	標準送気圧力 (kPa)	配管端末器 最低流量 (NL/min)	最大変動 圧力 (kPa)
酸素 治療用空気	400±40	60	-40

亜酸化窒素	400±40	40	-40
二酸化炭素			
吸引（水封式）	-40~-70	40	+40
吸引（オイル式）	-50~-80	40	+40
駆動用圧縮ガス	900±180	350	-180
麻酔ガス排除（吸引方式）	-4~-5	30	+1

※ 標準送気圧力：配管端末器（アウトレット）に送気される圧力の範囲。ただし、酸素は、亜酸化窒素及び二酸化炭素よりも静止圧状態において30kPa程度高いこと。また、治療用空気は酸素と亜酸化窒素及び二酸化炭素との中間の送気圧力とすることが望ましい。

配管端末器最低流量：当該配管端末器（アウトレット）だけを使用した場合に、標準圧力範囲内の配管圧力で得なければならない流量。

最大変動圧力：配管端末器最低流量を放出したときに許される圧力変動の最大値。

駆動用圧縮ガス：手術機器駆動用空気及び手術機器駆動用窒素を含む手術機器の動力に使用する圧縮ガスの総称。

実施日：年月日
実施責任者：
医療ガス安全管理委員長：

(様式 2-2)

定期点検チェックリスト（3か月点検）

一供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）一

	良否	対策事項
(ア) 供給設備の設置場所の出入口の扉が施錠されていること。		
(イ) 供給設備の設置場所に消火設備が完備されていること。		
(ウ) 各機器に損傷、塗装の剥離、腐食等がないこと。		
(エ) 圧力計の指示値が正常範囲内であること。		
(オ) 異常検出器が正常に作動すること。		
(カ) 各機器のフィルタ類のエレメントに目詰まりがないこと。		
(キ) 各機器のフィルタ類のエレメントが使用期限内であること。		
(ク) 吸引ポンプ、アフタークーラ等の給水量及び水温に異常がないこと。		
(ケ) 空気圧縮機、アフタークーラ等のオートドレンの作動に異常がないこと。		
(コ) 圧縮空気供給装置及び吸引供給装置のタンク類にドレンが溜まっていないこと。		
(サ) 冷凍式エアードライヤの放熱板に変形及び目詰まりがないこと。		

実 施 日 : 年 月 日
実 施 責 任 者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 2-3)

定期点検チェックリスト（6か月点検）

—配管端末器（アウトレット）—

	良否	対策事項
(ア) 天吊り式、リール式等の配管端末器 （アウトレット）の一部を構成するホース アセンブリに劣化、変形及び亀裂がないこ と（加圧されていない状態でホース内径の 10倍の内半径に曲げて確認すること。）。		

実 施 日 : 年 月 日
実施責任者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 2-4)

定期点検チェックリスト（6か月点検）

一供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）一

	良否	対策事項
(ア) 各機器の固定にゆるみがないこと。		
(イ) 警報装置の機能に異常がないこと。		
(ウ) 予備供給設備又は緊急用供給設備がある場合、その機能に異常がないこと。		
(エ) マニフォールドの切換え機能に異常がないこと。		
(オ) 制御盤等のリレーが損傷していないこと。また、端子にゆるみがないこと。		
(カ) 空気圧縮機、吸引ポンプ等の駆動ベルトに損傷やゆるみがないこと。		
(キ) 吸引ポンプ、アフタークーラ等の給水ストレーナに目詰まりがないこと。		
(ク) 圧縮空気供給装置の圧力スイッチ及び吸引供給装置の真空スイッチの機能に異常がないこと。		
(ケ) 管理責任者の氏名、緊急時連絡先(電話番号)等を示す表示があること。		

実 施 日 : 年 月 日
実 施 責 任 者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 2-5)

定期点検チェックリスト（1年点検）

一配管端末器（アウトレット）—

	良否	対策事項
(ア) 配管及び配管端末器（アウトレット）の接続部でガス漏れの音がしないこと。		
(イ) ソケットの取付け部でガス漏れの音がしないこと。		

一区域別遮断弁（シャットオフバルブ）—

	良否	対策事項
(ア) 他の機材等で隠れていないこと。		
(イ) 弁からのガス漏れの音がしないこと。		
(ウ) 制御区域を示す模式図及び室名又は部門名を示す表示があること。		

実 施 日 : 年 月 日
実 施 責 任 者 :
医療ガス安全管理委員長 :

(様式 2-6)

定期点検チェックリスト（1年点検）

—供給設備（マニフォールド、定置式超低温液化ガス貯槽（C E）、圧縮空気供給装置、吸引供給装置）—

	良否	対策事項
(ア) 各機器の安全弁からのガス漏れの音がないこと。		
(イ) 各機器の弁の開閉が円滑であること。		
(ウ) 主遮断弁（メインシャットオフバルブ）を含む供給装置に使用されている弁にガス漏れがないこと（検知液で確認すること。）。		
(エ) 各機器の電源装置の絶縁抵抗に異常がないこと。		
(オ) 各機器の圧力スイッチ及び真空スイッチの機能に異常がなく、圧力計及び真空計の設定値及び指示値が正常範囲内であること（必要であれば、校正（キャリブレーション）又は交換すること。）。		
(カ) マニフォールド及び圧縮空気供給装置の圧力調整器のシート漏れがないこと。		
(キ) 各機器においてガス漏れの音がないこと。		
(ク) マニフォールド及び圧縮空気供給装置の圧力調整器の設定圧力が正常範囲内であること。		
(ケ) 圧縮空気供給装置の露点計その他の計器類の指示値が正常範囲内であること（必要であれば、校正（キャリブレーション）又は交換すること。）。		

(コ) 可搬式超低温液化ガス容器のマニフォールドのエコノマイザ弁の設定圧力に異常がないこと。

実 施 日 : 年 月 日
実 施 責 任 者 :
医療ガス安全管理委員長 :