

制定：平成 17 年 3 月 31 日 平成 17・03・31 評基第 010 号
改正：平成 18 年 3 月 14 日 平成 18・03・14 評基第 015 号

独立行政法人製品評価技術基盤機構の 平成 17 年度の業務運営に関する計画 (年度計画)

独立行政法人 製品評価技術基盤機構

独立行政法人製品評価技術基盤機構（以下「機構」という。）の平成17年4月1日から平成18年3月31日までの事業年度における業務運営に関する計画は、以下のとおりとする。

・業務運営の効率化に関する目標を達成するため取るべき措置

1．共同研究等外部機関との協力・連携の推進

- (1) バイオテクノロジー分野において、試験研究機関、大学及び民間企業との共同研究等によって効率的な業務運営を図るとともに、生物遺伝資源に係る情報の高付加価値化を促進する。
- (2) 独立行政法人産業技術総合研究所及び財団法人化学物質評価研究機構等と共同し、化学物質のリスク評価及びリスク評価手法の開発プロジェクト等として、共同研究事業を実施する。
- (3) 事業者認定関係業務において、独立行政法人産業技術総合研究所、日本電気計器検定所、財団法人日本品質保証機構、独立行政法人情報処理推進機構等関連機関の専門家を外部審査員として機動的に活用する。
- (4) 標準物質関係業務において、独立行政法人産業技術総合研究所及び財団法人化学物質評価研究機構と相互に連携して効率的な業務運営を行う。
- (5) 製品安全関係業務において、財団法人製品安全協会、地方自治体の消費生活センター、消防等との協力・連携により迅速かつ効率的に事故情報の収集・調査を行う。
- (6) 標準化関係業務等において、独立行政法人産業技術総合研究所、大学等と適切な役割分担の下に共同研究を行うとともに、同研究所の共同研究施設の活用をすること等により、効率的な業務運営を行う。

2．情報化の推進

- (1) 機構業務で使用している各種システム及びデータベース等の情報提供システムについて、ユーザー等の意見・要望を踏まえ、一層の利便性向上と効率化を図るべく、システム改善に努める。
- (2) 事務の効率化を遂行するため、「NITE-LANシステム」のトラブルには速やかに対処し、安定的な稼働、円滑な運用・管理を行う。
また、利用者からの各種問い合わせ等に対しては、「ヘルプデスク」により迅速に対応する。

3．意思決定手続きの簡素化

各業務部門の長へ委譲した権限と意思決定の簡素化の効果についてフォローアップを行う。

4 . 機動的内部組織の構築と人員配置の適正化

第二期中期目標期間に向け、中期目標で指示される業務を見据えた組織の見直し及び適正な人員配置を検討する。

また、平成16年度に閣議決定された、機構業務の見直し案に盛り込まれた業務のアウトソーシングについて実施上の課題を検討する。

．国民に対して提供するサービスその他業務の質の向上に関する目標を達成
するため取るべき措置

A. バイオテクノロジー分野

1. 生物遺伝資源に係る情報等の提供業務

- (1) 大学、研究機関、企業等から微生物及び微生物由来の生物遺伝資源の寄託を受けて保存するほか、自らこれらの探索・分離・同定を行うとともに、ゲノム解析によって作成された微生物由来のDNAクローンの保存を行う。

さらに、16年度に引き続き以下の事業を実施する。

「ゲノム情報に基づいた未知微生物遺伝資源ライブラリーの構築プロジェクト」(平成14～19年度)

以上の業務等を遂行することにより17年度新たに微生物を約4,500株、微生物由来のDNAクローンを約13,000クローン(麹菌)保存する。

また、16年度に引き続き東北支所での生物遺伝資源のバックアップを継続する。

さらに、特許法施行規則(国内法)及び特許手続き上の微生物の寄託の国際的承認に関するブタペスト条約(国際条約)に基づき、「特許微生物の寄託制度」における寄託機関として、微生物の受託・保存・分譲等の業務を行う。

また、有用な生物遺伝資源についてその機能等を調査し、論文発表、学会発表等を行うことによって、その利用を広く呼びかける。

- (2) 生物遺伝資源の収集に関する活動を国際的に展開し、海外の情報を収集、整理するとともに、国内外の関係機関と生物遺伝資源に関する情報等の交換等を行う。

また、これまでに締結した微生物資源の保全と持続可能な利用に関する共同研究プログラムに関する包括的覚書(MOU)及びプロジェクト・アグリーメント(PA)に基づき、東南アジア諸国との共同研究事業を引き続き実施し、収集した生物遺伝資源については順次素材移転協定(MTA)に沿って提供していく。

さらに、国内で保有されている生物遺伝資源の有効利用を図るため、国内の生物遺伝資源機関(BRC)等と連携し、利用者から見て利用しやすいヴァーチャル統合カタログの作成を目指す。

- (3) 16年度に引き続き、更に円滑かつ効率的に生物遺伝資源及び情報を提

供するため「生物遺伝資源管理システム」の機能拡充を行う。併せて引き続き収集した生物遺伝資源の分譲業務を行う。

16年度に引き続き、生物遺伝資源の安全性に係る情報の収集・整理を行うとともに、「遺伝子組換え体の安全性に関するデータベースシステム」の開発を実施する。

また、国内で保有されている生物遺伝資源の有効利用を図るため、国内の生物遺伝資源機関（BRC）等と連携し、利用者から見て利用しやすいヴァーチャル統合カタログの作成を目指す。（再掲）

2. 生物遺伝資源に係る情報の高付加価値化業務

(1) 生物遺伝資源に関する情報の高付加価値化を図るため、16年度に引き続き以下の微生物について共同研究の形態により、必要な情報処理ツール（スクリプト）の作成を行いながら塩基配列の決定、遺伝子領域、遺伝子機能の推定等のゲノム解析を効率良く実施する。

磁性細菌 (*Desulfovibrio magneticus* RS-1) (5.3 Mbp) (平成17年度終了)

ジェマティモナス菌 (*Gemmatimonas aurantiaca*) (4.6 Mbp) (平成17年度終了)

また、生物機能活用型循環産業システム創造プログラム（グリーンバイオプログラム）を構成する「生物機能を活用した生産プロセスの基盤技術開発」プロジェクトを推進するために必要な評価研究を引き続き受託し、以下の微生物についてゲノム解析を行う。

マイクロコッカス属細菌 (*Micrococcus* sp. DC2201) (2.7 Mbp)

ロドコッカス属細菌 (*Rhodococcus opacus* B4) (9 Mbp)

また、機構で塩基配列を決定した微生物について、発現タンパク質の網羅的解析（プロテオーム解析）を引き続き実施し、発現遺伝子及びそのタンパク質に関する情報を既存のゲノムデータに付加する。

さらに、大学・企業等との共同研究により、機構に整備した生物遺伝資源やそれらに係る情報等の産業利用を促進するための以下の事業を16年度に引き続き実施する。

- (ア) 微生物酵素触媒を用いた不斉分子製造技術開発の研究
- (イ) 生物学的手法を利用する光学活性非天然型アミノ酸及びヒドロキシカルボン酸の合成・ライブラリー構築法の研究
- (ウ) RITEバイオプロセスによる高効率化学品製造に資する基盤技術要素開発の研究 - 酵素遺伝子探索による医薬品原料用新規キラル化合物の製造技術開発研究 -

(エ) 遺伝子パターンニング化技術を応用した微生物の遺伝子レベルでの品質管理及び安定供給に資する迅速スクリーニング用基盤データベースの作成と基幹検索ソフトウェアの開発研究

(2) ゲノム解析により取得した遺伝子に関する情報をデータベース化し、インターネットの活用（機構ホームページによる公開）や雑誌、学会等への発表等により情報を提供する。このうちデータベースについては、利用者にとって、さらに利用しやすいシステムとするための検討を行うとともに、タンパク質発現・機能に関する情報の追加等を行う。

また、平成16年度までにゲノム解析を実施しDDBJにデータ登録したブドウ球菌、ロドコッカス属細菌 (*Rhodococcus erythropolis* PR4)、プレビバチルス属細菌及び糸状菌については、論文の発表を行うとともに機構ホームページでDDBJに登録したデータの公開を行う。

さらに、データベースを公開している微生物については、再アノテーション付けを継続し、順次最新アノテーションに更新する。

4. 遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律関係業務

(1) 遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律第32条第1項の規定に基づく立入検査等については、同条第2項の規定に基づく経済産業大臣の指示に従って的確に実施し、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

(2) 上記の立入検査等業務を的確に実施するため、16年度に引き続き法施行に係る技術調査を行う。

B．化学物質管理分野

1．化学物質総合管理情報の整備提供関係業務

- (1) 関係機関の協力を得て、有害性評価書^{注1)}等による有害性情報の整備、分解性・濃縮性等の暴露情報の整備をするほか、自ら情報を収集・整理することにより、物理化学性状のデータ整備（約300物質程度）、構造式のデータ整備（約800物質程度）、国内及び海外の法規制等の情報、国際的なリスク評価情報について整備する。整備した情報については、国内外のデータベースを定期的に確認する等により、データの維持・更新を行う。また、インターネット等の活用により広く情報を国内外に公開・提供するため、化学物質総合情報提供システム（CHRIP）^{注2)}の利便性向上を図るための改良を更に進める。

注1：有害性評価書とは、リスクが比較的大きいと想定される化学物質の有害性情報の収集と評価、法的にMSDSの提供が義務づけられている化学物質に関する有害性情報の収集と提供、今後の化学物質リスク評価・管理対象物質の選定に係る有害性情報の収集と評価、を目的として作成したもの。

注2：CHRIPとは、“Chemical Risk Information Platform”の略。従来「化学物質ハザードデータベース」と呼んでいたものを「化学物質総合情報提供システム」と呼称を変更し、その英語名称の略記を商標として登録したもの。

- (2) 化学物質のハザードデータ、暴露評価データ、リスク評価データ等の基盤情報と暴露評価手法、リスク評価手法等各種評価手法に係る情報を統合したシステムの改良等を行う。また化学物質のリスクコミュニケーションを行っていくための検討を進めるとともに関連情報を体系的に収集・整理して、16年度に引き続きリスクコミュニケーションの推進に必要な用語集等の作成を行い、テストサイトも活用して多様な関係者の意見を取り入れ、実用的なシステムを完成させるとともに、これを活用してわかりやすい情報提供を行う。

また、多量に生産や使用等がされリスク管理の必要性が高い化学物質について、その分解性、蓄積性を構造活性相関手法により予測するソフトウェアの信頼性向上のため新たな試験データを用いて引き続き検証・改良を行うとともに加水分解予測に係るシステムの開発等を行う。

化学物質の物理化学性状データ、製造・輸入量、用途、排出量等の物質情報等を収集し、化学物質の暴露評価、リスク評価を行うほか、リスク評価の結果を踏まえて16年度に引き続き化学物質のリスク評価・管理ガイドを作成する。

必要に応じて社会的に問題となっている化学物質についてリスク評価・管理に関する検討を行う。また、製品に含まれる化学物質の管理に関する

情報の収集を行う。

- (3) 化学物質管理の専門家として、OECDの化学品合同会合等の活動に参加し、国内情報の発信及び情報収集を行い化学物質総合管理情報の整備・提供等に関する事業の国際統合化を図る。
- (4) CHRIPの周知・活用を推進するため、当該データベースを解説したパンフレットを広く配布するとともに、説明会、講演会等において、CHRIPの紹介を行う等の広報普及活動を積極的に実施する。

2. 化学物質審査規制法関連業務

(1) 化学物質審査規制法施行支援業務

化学物質審査規制法により届出等がなされた新規化学物質等のデータを維持・管理・提供するためのデータベースを整備し、必要に応じてシステムの改良、データの追加等の環境整備を行う。

届出等がなされた新規化学物質の審査等に必要な各種調査、事業者等との技術的事項に関する連絡調整等を行い、関連資料等を作成、整理し、関係省庁へ提供を行う。また、審査等に必要なデータの信頼性確保のために製造産業局長が実施するGLP適合試験施設に関する基準適合確認について職員の現地査察への参加等の協力を行う。

化学物質審査規制法公示化学物質について、国内他法令及び国際整合性を図るため、その名称等について国内他法令に基づき公示等がなされた名称との関係を明らかにするとともに、国際ルールに従った名称（和名、英名）や米国化学会が附与している番号を附与する。

第一種特定化学物質、第一種監視化学物質等の適正な管理のため、リスク管理等に係る情報の整備等を行う。

化学物質審査規制法の適切な施行支援のため、同法の普及・啓発を目的とする情報提供を行う。

- (2) 化学物質審査規制法第33条第5項に基づく立入検査等について、平成17年度よりの本格的実施に向けた準備のための調査等を経済産業省と協力して行うとともに、経済産業大臣の指示に従って的確に立入検査等を実施してその結果を経済産業大臣に速やかに報告する。
- (3) 国における化学物質の審査・規制に係る国内体制等を支援するために必要な国内外の情報の収集整理等を行うため、OECD新規化学物質関係会合等に参加し、新規化学物質の審査等の国際整合性を図るための情報収集等を行う。

3. 化学物質排出把握管理促進法関連業務

- (1) 化学物質排出把握管理促進法における電子計算機システムの運用、維持・管理を行うとともに、届け出られたデータについてはデータの確認及び必要な電子化等を行いファイル記録システムに入力する。

さらに、届出データを集計し、別途提供される裾切り推計及び非点源推計結果を併せ公表用データ等を作成する。

電子届出システム等について、システムを使用する自治体等の事務処理を支援する機能の強化、改良等を行う。

- (2) 排出量算出マニュアル等についての事業者等からの照会への対応、自治体等が開催する説明会への講師の派遣等化学物質排出把握管理促進法に係る普及啓発を行うとともに、化学物質総合管理システムによる関連情報提供等により事業者の自主管理の支援を行う。

- (3) 国における化学物質管理に係る国内制度の企画立案を支援するために必要な国内外の情報の収集、整理等を行うため、OECDにおけるPRTRタスクフォースに参加しPRTRの国際整合性を図るための情報収集等を行う。

また、化学物質排出把握管理促進法に基づき導入されたMSDS制度^{注)}の適正な運用に資するため、海外のMSDS制度の実態と化管法のMSDS制度の比較調査を行う。

注：指定物質及びそれを含有する製品（指定化学物質等）を他の事業者に譲渡、提供する際に、その指定化学物質等の性状及び取扱いに関する情報（MSDS：Material Safety Data Sheet）の提供を義務づける制度。

16年度に引き続き、化学物質排出把握管理促進法に基づくPRTR対象物質を取り扱っている事業者を対象とした取扱量等の実態調査を行い、PRTRデータの精度を向上させるための基礎資料を作成する。

4. 化学兵器の禁止及び特定物質の規制等に関する法律関係業務

- (1) 化学兵器の禁止及び特定物質の規制等に関する法律（以下「化学兵器禁止法」という。）第30条第5項に基づく国際機関による検査等の立会い業務（オンサイト分析を含む。）については、同条第6項に基づく経済産業大臣の指示に従って的確に実施し、その結果を速やかに経済産業大臣に報告する。

- (2) 化学兵器禁止法第33条第4項に基づく立入検査等については、同条第5項に基づく経済産業大臣の指示に従って的確に実施し、その結果を速やかに経済産業大臣に報告する。

- (3) 上記の立会い業務及び立入検査等業務を的確に実施するため、以下の措置を講ずる。

化学兵器禁止法に規定された特定物質、指定物質及びこれらの関連物質

の分析能力の向上を行うため、化学兵器関連物質の分析経験のある国内の分析機関と合同で分析実験を行うとともに、立会い現場における分析対応を確実にするために必要に応じて立会対象事業者等の現場における模擬分析を実施する。

国際機関による検査等の対象事業所のうち、約10事業所に対し実態調査を行う。

国際合意形成への貢献と分析方法の整合性確保のため、化学兵器禁止機関（OPCW）における分析方法、査察に必要な装備等に関する会合、OPCW等が主催する研修が実施された場合には、積極的に参加する。国際機関や他の締約国における申し立てによる査察の実施についての検討の進捗を踏まえ、我が国における受入れ態勢の整備のための調査・検討を行う。

C.適合性評価分野

1.工業標準化法に基づく試験事業者登録関係業務（JNL A）

- (1) 試験事業者の登録を迅速かつ効率的に実施するため、評定委員会を適時開催するとともに、試験事業者の登録申請を一層容易にするため、既に公表している登録区分及び共通分野に係る不確かさガイダンス文書の見直しを行い、改訂が必要な場合には更新し、公表する。

また、登録制度実施に係る説明会を開催し、申請者の利便性及び登録処理の効率化を図るとともに、登録制度を普及するための広報を行う。

- (2) 審査資格を有する職員の増強を図るため、資格取得に係る講習会、教育訓練を他の認定プログラムと共同で少なくとも年2回実施する。
- (3) 工業標準化法の遵守状況を確認するため、必要に応じて同法に基づく立入検査を実施する。

A P L A C（アジア太平洋試験所認定協力機構）及びI L A C（国際試験所認定協力機構）の相互承認（M R A）の条件を満たした運営を引き続き行うとともに、希望する登録試験事業者に対して認定国際基準を用いて定期的に検査を行う。

相互承認維持に必要な土木・建築関係、電気関係、繊維関係、化学品関係／給水・燃焼機器関係及び鉄鋼・非鉄金属関係の各技能試験を計画し実施する。技能試験を効率的に実施するため、これらの各技能試験を含めて、外部の機関等が実施する技能試験プログラムが活用できる場合には、当該技能試験プログラムを承認し、活用する。

技能試験の実施に際し、韓国産業資源部、A P L A C等から要請があった場合には、国外の試験事業者の参加を含め技能試験を実施する。

- (4) I L A Cについては、総会に参加するとともに、認定政策委員会、M R A評議会、技術的認定事項委員会の各委員会に委員として参加する。

また、A P L A Cについては、総会に参加するとともに、理事会、M R A評議会、技術委員会等の委員会に委員として参加する。

さらに、A P L A C及びI L A CのM R A評価が実施される場合には、職員をM R A評価員として派遣する。

- (5) 我が国の認定機関間の連絡会を開催し、内外の認定機関情報の共有、評価技術の向上、国際貢献のための相互支援を図る。このため、同連絡会において、技能試験、審査員研修、試験所認定セミナー等における相互協力、I L A C、A P L A Cの対応に関する調整の可能性を検討する。
- (6) J N L A制度を通じた我が国の試験事業者認定制度の信頼性向上の観点から、以下の調査等を行い、その結果を技術文書及びホームページで公開

するとともに試験事業者等を対象としたセミナー等で情報提供を行う。

引き続き抗菌性能の技能試験プログラムにおける均質な技能試験サンプルの開発・評価を行うとともに製造技術を確立する。

引き続き不確かさの見積もり事例の作成などに必要な技術的な調査を行うとともに技能試験試料の仕様を策定する。

2. 計量法に基づく校正事業者認定^{注)}関係業務 (J C S S)

- (1) 校正事業者の認定^{注)}を迅速かつ効率的に実施するため、評定委員会を適時開催するとともに、認定^{注)}区分等の追加等があった場合は、必要に応じて校正事業者の認定^{注)}申請を一層容易にするためガイダンス文書を作成し、公表する。

また、認定^{注)}制度実施に係る説明会を開催する等、申請者の利便性及び認定^{注)}処理の効率化を図るとともに、認定^{注)}制度を普及するための広報を行う。

- (2) 審査資格を有する職員の増強を図るため、資格取得に係る講習会、教育訓練を他の認定プログラムと共同で少なくとも年 2 回実施する。(再掲)
- (3) 計量法の遵守状況を確認するため、必要に応じて同法に基づく立入検査を実施する。

A P L A C (アジア太平洋試験所認定協力機構) 及び I L A C (国際試験所認定協力機構) の相互承認 (M R A) の条件を満たした運営を引き続き行うとともに、希望する認定事業者^{注)}に対して認定国際基準を用いて定期的に検査を行う。

また、長さ、電気等の各区分について、必要に応じて持ち回り比較等による技能試験を実施する。技能試験を効率的に実施するため、これらの各区分についての技能試験を含めて、外部の機関等が実施する技能試験プログラムが活用できる場合には、当該技能試験プログラムを承認し、活用する。

さらに、韓国産業資源部からの協力要請に基づき、同国産業資源部技術標準院との技能試験技術協力に係る協議を実施する。

- (4) I L A C については、総会に参加するとともに、M R A 評議会、技術的認定事項委員会の各委員会に委員として参加する。

また、A P L A C については、総会に参加するとともに、M R A 評議会、技術委員会の各委員会に委員として参加する。

さらに、A P L A C 及び I L A C の M R A 評価が実施される場合には、M R A 評価員を派遣する。(再掲)

- (5) 我が国の認定機関間の連絡会を開催し、内外の認定機関情報の共有、評

価技術の向上、国際貢献のための相互支援を図る。このため、同連絡会において、技能試験、審査員研修、技術情報セミナー等における相互協力、I L A C、A P L A Cの対応に関する調整の可能性を検討する。(再掲)

注：上記の計量法に基づく校正事業者認定関係業務は、公益法人に係る改革を推進するための経済産業省関係法律の整備に関する法律（平成15年法律第76号）附則第1条第3号の規定に基づき、平成17年7月1日より登録制度に移行するため、同日より表題及び(1)中「認定」とあるのを「登録」と、(3)中「認定事業者」とあるのを「登録事業者」と読み替えるものとする。

3. ダイオキシン類等極微量分析証明事業者等認定関係業務

(1) J C S S及びJ N L Aの認定手法を参考に策定したM L A P認定システムに基づき、特定計量証明事業を行う者（特定計量証明事業者）の認定及び認定の更新を円滑に実施する。

(2) 証明事業者の認定申請を一層容易にするため、既公表文書について適宜見直しを行う。

また、必要に応じて認定制度実施に係る説明会を開催し、申請者の利便性及び認定処理の効率化を図るとともに、認定制度を普及するための広報を行う。

(3) 品質システムの審査にJ N L A及びJ C S Sの審査資格を有する職員を活用するとともに、審査資格を有する職員の増強を図るため、資格取得に係る講習会、教育訓練を他の認定プログラムと共同で少なくとも年2回実施する。

(4) 計量法に基づく特定計量証明事業者に対する立入検査について経済産業大臣の指示があった場合には、当該指示に従って検査してその結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

また、特定計量証明事業者の分析技術を確認するために独立行政法人産業技術総合研究所と連携して次回の技能試験の実施に向けて準備を開始する。

さらに、特定計量証明事業者の品質システムの実施状況を確認するためのフォローアップ調査を行う。

4. 標準物質関係業務

(1) 既に機構が保有している標準物質を調製するための基準物質78物質（無機39物質、有機39物質）のほかに、新たに告示されるものについて適切に保管するとともに、有機基準物質について年1回長期保存安定性の確認を行う。

(2) 保存安定性の確認において基準物質に経時変化が認められた場合には、

開発を行った独立行政法人産業技術総合研究所と協議を行い対応を図る。

(3) 計量法第135条第2項に基づく経済産業大臣の公示により、機構が校正機関とされた標準物質については、依頼に応じて値付けを行う。

(4) 標準物質総合情報システムの適切な運用管理を行うとともに、関係機関に年3回の調査を行いデータベースの更新を行うほか、標準物質関連情報について情報収集に努めて内容の充実を図る。

また、新たな情報の登録は、外部有識者からなる委員会の意見を踏まえて行う。

(5) COMAR^{注)}の国内事務局として、COMARに登録されている日本の標準物質のデータ更新及び新たな標準物質の登録を行う。

また、COMAR 運営会議に出席して国内の意見を運営に反映させる。

注：COMARとは、標準物質を登録した「国際的なデータベース」をいう。

5. 製品安全4法^{注)}で規定された国内(外国)登録検査機関の登録等関係業務

(1) 製品安全4法に基づく国内(外国)登録検査機関の登録等のための調査は、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準等に適合するかを調査して、その結果を速やかに経済産業大臣に報告する。

(2) 製品安全4法に基づく国内(外国)登録検査機関等に対する立入検査は、経済産業大臣からの指示があった場合には、国内(外国)登録検査機関等の業務の状況等を検査して、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

注：製品安全4法は、消費生活用製品安全法、液化石油ガスの保安の確保及び取引の適正化に関する法律、ガス事業法、電気用品安全法を言う。(以下同じ。)

6. 特定機器に係る適合性評価の相互承認関係業務

(1) 特定機器に係る適合性評価の欧州共同体及びシンガポール共和国との相互承認の実施に関する法律に基づく調査は、経済産業大臣の指示に従って国外適合性評価事業の実施に係る体制について実地調査を行い、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

(2) 特定機器に係る適合性評価の欧州共同体及びシンガポール共和国との相互承認の実施に関する法律に基づく認定適合性評価機関及び指定調査機関に対する立入検査は、経済産業大臣の指示に従って認定適合性評価機関等の業務の状況等を検査して、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

(3) アジア太平洋地域の適合性評価機関及び認定機関の活動状況に関する資料収集を行うとともに、必要に応じて、これらのうちいくつかの機関を訪問し、情報交換を行うことによって更に詳細な関連情報を収集し、これら情報の検討・評価を行う。

7. 工業標準化法で規定された登録認証機関の登録等関係業務

- (1) 工業標準化法に基づく国内(外国)登録認証機関の登録のための調査は、経済産業大臣の指示に従って国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準等に適合するかどうかの調査を行い、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。
- (2) 工業標準化法に基づく国内(外国)登録認証機関に対して、経済産業大臣の指示等に従って、国際標準化機構及び国際電気標準会議が定めた製品の認証を行う機関に関する基準等に継続して適合するかどうかの立入検査及び試買検査を行い、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

8. 工業標準化法(7.の登録等関係業務及びJNL Aを除く。) 家庭用品品質表示法及び計量法(JCSSを除く。)に基づく立入検査関係業務

- (1) 工業標準化法の一部を改正する法律(平成16年法律第95号)による改正前の工業標準化法に基づく認定製造(加工)業者、指定(承認)認定機関及び指定(承認)検査機関に対する立入検査は、経済産業大臣の指示に従って製造業者等の品質管理、技術的生産条件等及び認定機関等の業務の状況等进行检查して、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。
- (2) 工業標準化法に基づく認証製造業者等及び認証加工業者に対する立入検査は、経済産業大臣の指示に従って製造品質管理体制、加工品質管理体制等进行检查して、その結果を経済産業大臣に速やかに報告する。
- (3) 家庭用品品質表示法に基づく立入検査は、同法第19条第4項に基づく経済産業大臣の指示に従って同法の遵守状況进行检查してその結果を経済産業大臣に速やかに報告する。
- (4) 計量法に基づく届出製造事業者等に対する立入検査は、同法168条の6第2項に基づく経済産業大臣からの指示に従って工場等进行检查してその結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

9. 国際提携関係業務

オーストラリア政府との口上書に基づく同国向け自動車及びその部品製造事業者に対する生産適合検査(COP)及びその試験施設検査(TFI)は、オーストラリア自動車設計規則(ADR)に照らして計画的に実施してその結果をオーストラリア政府に報告する。

D.人間生活福祉分野

1．人間特性計測関係業務

基本動態計測手法については、16年度からの継続テーマである頸部・体幹の硬さ特性計測手法について開発を進める。

開発にあたっては、各世代の生活者の検証データを取り、適用範囲の広い計測手法となるように配慮する。

また、開発した手法は、高齢者特性情報とともにインターネット等により広く公開する。

2．福祉用具評価関係業務

(1) 平成16年度に着手した、以下の2テーマについては、17年度中に評価手法を開発する。

- ・バスボードの工学的安全性評価
- ・褥そう予防マットレスの安全性評価

(2) 新たなテーマについて検討を行い、評価方法の開発に着手する。

(3) 外部有識者で構成する委員会を開催し、アドバイスを受け、評価方法の開発に反映させる。

3．製品安全関係業務

(1) 事故情報については、財団法人製品安全協会、地方自治体の消費生活センター、消防等関係機関との協力・連携により、約1,000件の情報を迅速かつ積極的に収集し、必要な調査を行う。

(2) 収集した製品事故情報のうち、事故の再発・未然防止のため技術的に原因究明が必要な案件について、事故原因究明テストを実施する。

また、事故情報の動向を調査し、早急に原因究明手法等が必要な事例を選定し、原因究明手法の開発等を行うことによって原因究明の精度向上を図る。

(3) 収集した事故情報及び原因究明テストの結果に対して、外部有識者、専門技術者等からなる事故原因技術解析ワーキンググループ及び事故動向等解析専門委員会を年4回開催し、事故発生原因の技術解析を行う。

(4) 収集した事故情報は、年度及び四半期ごとに取りまとめ、定期的にインターネットを通じて公表するほか、冊子により関係者に提供する。

また、事故の技術解析、動向解析、原因究明手法の開発等の結果は、随時、インターネットを通じて公表するほか、冊子により関係者に提供する。

さらに、公表しているデータベースについて利用者の利便性向上のため

のデータベース改良を行うほか、最新情報の直接提供を希望する者に対してインターネットによる提供を行うなど広報の充実化に着手する。

- (5) 市場モニタリングテストは、企業、消費者等からの事故情報又は苦情情報の動向等から安全性又は品質性能に問題があると認められる製品を試買して行うほか、行政ニーズを踏まえ消費者保護関連法令の遵守状況の把握等のために適切かつ迅速に実施する。

これらのテスト関連情報は、その目的に沿って消費者ニーズ及び行政ニーズに基づき、原則公開する。

このうち、電気用品関係の市場モニタリングテストを事業者への絶縁耐力試験装置の無償貸し出しにより実施するための関連業務を行う。

- (6) 製品安全 4 法に基づく製造事業者等への立入検査は、経済産業大臣の指示に従って製造工程、品質管理状況等を検査してその結果を経済産業大臣に速やかに報告する。

- (7) 天災その他の事由により国内（外国）登録検査機関が製品安全 4 法に定める適合性検査を実施できなくなった場合において、経済産業大臣の指示に基づき機構が当該検査を的確に実施できるよう既存技術を維持する。

5 . 講習関係業務

- (1) 電気工事士法に基づく講習関係業務

電気工事士法に基づく定期講習を的確に実施する。

- (2) 特定ガス消費機器の監督に関する法律に基づく講習関係業務

特定ガス消費機器の設置工事の監督に関する法律に基づく資格講習、認定講習及び再講習を的確に実施する。

E . その他の業務

1 . 標準化関係業務

- (1) 標準化に向けた調査研究は、標準化戦略に沿ったテーマを選定し、以下のテーマについて独立行政法人産業技術総合研究所、大学又は産業界等との共同研究や協力連携により実施する。
 - ・生体親和性インプラント材料のテクノロジーアセスメント技術の開発（委託）
 - ・金属系生体材料の切り欠き感受性評価方法の標準化
 - ・視覚障害者誘導用ブロック等の視認性評価方法の標準化
 - ・歩行補助具用先ゴムの要求事項及び試験方法の標準化
 - ・高齢者・障害者配慮規格策定のための技術情報の標準化
 - ・チャンバー法による電子機器からのVOC等放散測定方法の標準化（委託）
- (2) 16年度までに実施した調査研究により得られた試験評価方法等の成果を基に、国家標準（JIS）、標準仕様書（TS）、標準報告書（TR）、国際標準（IS）等の案を作成し、2件以上を提案する。また、これまでに規格化されたものの維持・管理を適切に行うとともに、要請に応じて、規格原案作成委員会等に参画する。
- (3) これまで得られた専門的知見を基に国際標準化機構（ISO）のプラスチック分野（TC61）、人間工学分野（TC159）、リハビリテーション機器分野（TC173）及び国際電気標準会議（IEC）の耐火性試験分野（TC89）等の各種委員会等に積極的に参画し、国際標準化活動を推進する。また、引き続き高齢者・障害者分野に係るISO/TC 173/WG7（歩行者領域における視覚障害者誘導のための設備と方法）の国際事務局運営、ISO/TC61/SC2/WG7（疲労及び破壊じん性）のコンビーナ、ISO/TC61/SC2/WG2及びWG7のプロジェクトリーダーを担うとともに、新たに人間工学分野に係るISO/TC159/SC3（人体計測と生体力学）の国際幹事国業務及びISO/TC159/SC3/WG5（規格応用の基本方針）の国際事務局業務を引き受ける。

2 . 情報技術（IT）セキュリティ関係業務

- (1) 国際基準・指針に整合するように構築されたITセキュリティ評価プログラムを運営するとともに適宜見直しを行い、必要に応じて品質システム文書を改訂する。
- (2) コモンクライテリア承認アレンジメント（CCRA）を維持するためI

T製品のセキュリティ評価に関する国際会議に出席し、情報収集を行う。

3. 依頼試験評価業務

(1) 容量分析用標準物質の依頼検査

依頼に応じて日本工業規格 (JIS K 8005) に規定する容量分析用標準物質の検査を実施する。検査に必要な基準物質については、精密電量滴定等により純度の再設定を継続して行う。

注：JIS K 8005 において容量分析用標準物質の検査は、機構が保有する基準物質を用いて行うこととされている。

(2) 登山用ロープの依頼試験

依頼に応じて消費生活用製品安全法に規定する適合性検査に係る登山用ロープの試験を実施する。

注：登山用ロープは、消費生活用製品安全法の特定製品として販売するに際し事業者による基準適合が義務づけられているが、民間において基準適合を確認するための試験設備がないため、機構が民間からの依頼試験として実施するもの。

F．その他業務運営に関する計画

1．独立行政法人産業技術総合研究所との共同事業

標準化関係業務等に関して独立行政法人産業技術総合研究所との共同研究・共同事業を行う。

2．試験等の評価結果の信頼性確保

人間生活福祉分野における試験業務について、13年度に策定した整備スケジュールに従って、選定した対象業務ごとにJIS Q 17025への自己適合宣言を行う。

3．人材育成の推進

職員の技術能力の向上のため、各分野等における内部教育訓練のほか、新規採用職員、中堅職員、管理職等を対象とした階層別研修、技能研修等を行う。

また、国内外の大学等教育機関、研究機関、国際機関等に積極的に職員を派遣し、専門的かつ高い学術的な知識を習得させる。

さらに、職員の専門的技術の取得・向上のため、各省庁、団体、企業等の行う研修に積極的に参加する。

4．情報セキュリティの確保

機構が保有する情報資産のセキュリティの確保を推進するため、情報システムの環境の整備及び運用・管理の充実、職員の教育訓練等必要な対策を講ずる。

． 予算、収支計画資金計画

1． 予算

平成 17 年度予算

(単位 : 千円)

| 区 別 | 金 額 |
|--------------|------------|
| 収入 | |
| 運営費交付金 | 7,682,338 |
| 施設整備費補助金 | 184,000 |
| 受託収入 | 1,081,926 |
| うち国からの受託収入 | 250,225 |
| うちその他からの受託収入 | 831,701 |
| 講習関係収入 | 1,094,833 |
| その他収入 | 249,255 |
| 計 | 10,292,352 |
| 支出 | |
| 業務経費 | 2,965,382 |
| 施設整備費 | 184,000 |
| 受託経費 | 1,081,926 |
| 講習関係経費 | 1,212,189 |
| 一般管理費 | 4,966,211 |
| 翌年度への繰越金 | 117,356 |
| 計 | 10,292,352 |

2. 収支計画

平成17年度収支計画

(単位：千円)

| 区 別 | 金 額 |
|----------|------------|
| 費用の部 | 10,572,511 |
| 經常費用 | 10,572,511 |
| 業務経費 | 2,146,233 |
| 受託経費 | 1,081,926 |
| 講習関係経費 | 1,212,189 |
| 一般管理費 | 4,966,211 |
| 減価償却費 | 1,165,952 |
| 財務費用(利息) | 0 |
| 臨時損失 | 0 |
| 収益の部 | 10,455,155 |
| 運営費交付金収益 | 6,863,189 |
| 受託収入 | 1,081,926 |
| 講習関係収入 | 1,094,833 |
| 手数料収入 | 249,255 |
| 資産見返負債戻入 | 1,165,952 |
| 寄附金収益 | 0 |
| 臨時利益 | 0 |
| 純利益 | 117,356 |
| 目的積立金取崩額 | 0 |
| 総利益 | 117,356 |

3. 資金計画

平成17年度資金計画

(単位：千円)

| 区 別 | 金 額 |
|-------------|------------|
| 資金支出 | 10,292,352 |
| 業務活動による支出 | 9,406,559 |
| 投資活動による支出 | 1,003,149 |
| 財務活動による支出 | 0 |
| 翌年度への繰越金 | 117,356 |
| 資金収入 | 10,292,352 |
| 業務活動による収入 | 10,108,352 |
| 運営費交付金による収入 | 7,682,338 |
| 受託収入 | 1,081,926 |
| 講習関係収入 | 1,094,833 |
| その他の収入 | 249,255 |
| 投資活動による収入 | 184,000 |
| 施設費による収入 | 184,000 |
| その他の収入 | 0 |
| 財務活動による収入 | 0 |
| 前年度よりの繰越金 | 0 |