

2022年6月9日  
株式会社 Aimedic MMT

### 「ResMoシステム」自主改修のお知らせとお願い

この度弊社で製造販売しておりますテレメトリー式生体信号測定装置におきまして、付帯機能の一部入力値での誤表示が確認されたことをご報告を市場から受け、弊社内にて調査を行いました結果、当該製品において付帯機能の一部入力値が誤表示され、誤った情報が提供される可能性が示唆されました。このため弊社と致しましては、自主改修を実施することと致しました。

なお、現在のところ、本事象に関連した健康被害発生の報告は受けておりません。

この度の自主改修につきまして、多大なご迷惑をお掛けすることになり、心よりお詫び申し上げますとともに、改修実施につきましては、ご理解の上ご協力を賜りますようお願い申し上げます。改修手順等の詳細については、追って弊社担当者よりご案内差し上げます。

ご不明な点などございましたら、下記問い合わせ先までご連絡いただきますよう、併せてお願い申し上げます。

#### 【対象品目】

販売名：ResMoシステム

医療機器承認番号：303AGBZX00044000

出荷時期：2021年5月～2022年3月

#### 【自主改修対象製品】

| 製品名・製品番号         | 製造番号   |
|------------------|--|
| ResMo・ME001D0001 | CB2105B001～CB2105B009、CB2105B011～CB2105B015、<br>CB2105B018～CB2105B020、CB2109B001、<br>CB2109B003～CB2109B007、CB2111B001、CB2203B001 |

#### 【回収に関するお問合せ先】

担当者：薬事部 神谷 明良  
連絡先：株式会社 Aimedic MMT  
東京都港区港南 1-2-70 品川シーズンテラス 25 階  
電話番号：03-5715-5215  
FAX 番号：03-5715-5263