

目 次

| | |
|--|---|
| I. 報告 | |
| A. 開発目的 | 1 |
| B. 開発する支援機器の想定ユーザ | 2 |
| C. 開発体制 | 2 |
| D. 試作した機器またはシステム | 2 |
| E. 開発方法 | 3 |
| F. モニター評価 | 4 |
| F-1. 臨床研究の種別、並びにその種別における 当該臨床研究の目的と目標 | 4 |
| F-2. 臨床的研究計画の概要 | 4 |
| F-3. 介護リフト 利用者想定 | 4 |
| F-4. 介護リフト 操作者 | 4 |
| F-5. 使用環境想定 | 5 |
| F-6. 安全性についての配慮 | 5 |
| F-7. モニター評価予備テスト | 5 |
| G. 開発で得られた成果 | 6 |
| G-1. デザイン | 6 |
| G-2. 構造 | 7 |
| G-3. 移乗試験（予備調査） | 7 |

| | |
|-------------------|----|
| H. 予定してできなかったこと | 7 |
| I. 考察 | 8 |
| J. 結論 | 8 |
| K. 健康危険情報 | 9 |
| L. 成果に関する公表 | 9 |
| M. 知的財産権の出願・登録状況 | 9 |
| | |
| II. 倫理審査申請書 | 10 |
| III. 試作機詳細情報 | 23 |
| IV. モニター評価予備テスト資料 | 31 |