

主要国際機関の調達条件に関する情報

2026/06/02

WHO-PQについて

WHO-PQ関連の情報は専用のウェブサイトが存在し、カテゴリごとにページが分かれている。
カテゴリごとのページではWHO-PQの申請手続きの確認や登録済み製品の検索が可能

WHO-PQに関するURL

WHO-PQはカテゴリごとに専用のウェブページが存在する。WHO-PQに申請する際は各カテゴリの手順に従う。（各URLには、例えば以下のような情報を含む）

- Documents A-Z：ドキュメント各種。製品書類チェックリストや分類表など
- WHO Catalogue：WHO-PQを取得した製品のカタログ。オンラインカタログではキーワードなどを使った条件検索も可能
- Prequalification Procedures & Fees：WHO-PQ申請手続きと料金
- Product Testing Support for Manufacturers：製造業者向け製品試験サポート
- Laboratory Accreditation for Product Testing：製品試験の試験所認定に関する情報
- Post-prequalification Procedures & Fees：事前認証取得後に発生するコミットメントと料金
- Post-market Monitoring：市販後のモニタリングに関する情報
- Market Information：市場情報

カテゴリ	WHO-PQの申請手続き手順
予防接種機器 Immunization Devices	https://extranet.who.int/prequal/immunization-devices/prequalification-procedures-and-fees-immunization-devices
体外診断薬 In Vitro Diagnostics	https://extranet.who.int/prequal/vitro-diagnostics/prequalification-procedures-and-fees-vitro-diagnostics
医薬品 Medicines	https://extranet.who.int/prequal/medicines/prequalification-procedures-and-fees-fpps-apis-qcls
ワクチン Vaccines	https://extranet.who.int/prequal/vaccines/prequalification-procedures-and-fees-vaccines
ベクターコントロール製品 Vector Control Products	https://extranet.who.int/prequal/vector-control-products/prequalification-procedures-and-fees

赤枠部分を後述のパートでブレイクダウン

WHO-PQについて

WHO-PQの申請手続きではカテゴリに応じて個別のガイドラインが存在。

WHO-PQの概要

	A 予防接種機器 Immunization Devices	B 体外診断薬 In Vitro Diagnostics	C 医薬品 Medicines	D ワクチン Vaccines
適用 対象	断熱容器、コールドルーム、などの予防接種関連製品や装置の製造業者	WHO-PQ申請時に既に市販されている体外診断薬の製造業者	医薬品有効成分(API)や完成医薬品(FPP)の製造業者	「ワクチン事前認証優先リスト」に含まれる疾病を対象とするワクチンの製造業者 参考：優先リスト https://extranet.who.int/prequal/vaccines/vaccines-eligible-who-prequalification
料金	書類評価料 USD 2,000～3,200 年間製品レビュー料 USD 1,200～1,600	書類評価料 USD 5,000 製品アセスメント料 USD 12,000 年間製品レビュー料 USD 4,000	製品アセスメント料 USD 6,000～25,000 年間製品レビュー費用 USD 4,000～20,000	製品アセスメント料 USD 100,000～232,750 スクリーニング料 USD 2,500～5,000 視察費用 USD 30,000

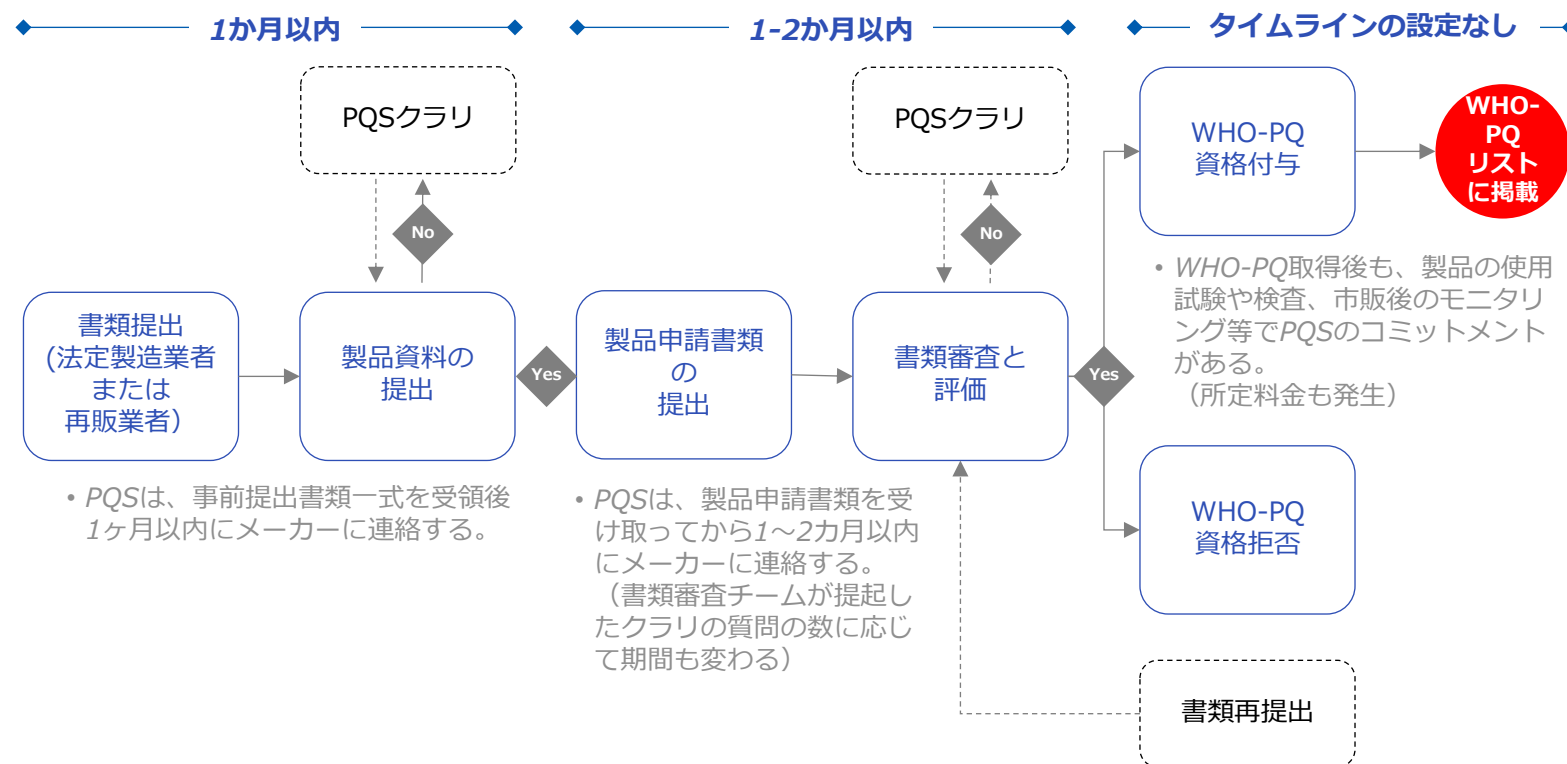
予防接種機器のWHO-PQ

予防接種機器のWHO-PQ取得には、書類提出から審査・評価完了で2～3カ月を要する

- 2024年3月現在、WHO-PQの申請はマニュアル作業にて行われているが、今後、公式ポータルサイト「ePQSポータル」を使用した電子申請プロセスに移行する見込み（2024年第2四半期から稼働予定）。

詳細はWHOウェブサイトを参照：<https://extranet.who.int/prequal/epqs-portal>

予防接種機器 Immunization Devices



関連ウェブサイト:

- WHO-PQ申請手続きと料金
<https://extranet.who.int/prequal/immunization-devices/prequalification-procedures-and-fees-immunization-devices>
- PQSのTPP（ターゲット製品プロファイル）
<https://extranet.who.int/prequal/immunization-devices/target-product-profiles>
- WHO-PQ取得(見込み)メーカー向けのガイダンス
<https://extranet.who.int/prequal/immunization-devices/prequalification-guidance-prospective-prequalification-holders>
- WHO-PQ取得済み製品のカタログ
<https://extranet.who.int/prequal/immunization-devices/imd-pqs-standards-overview>

PQS：パフォーマンス(Performance)、品質(Quality)、安全性(Safety)を指す。WHOのPQSの審査をクリアすることは、WHOの加盟国と国連の調達機関が関与する予防接種プログラムでの使用に適していると保証できる製品・機器であると認められることを意味する。
(参考：WHO予防接種標準 https://apps.who.int/immunization_standards/vaccine_quality/pqs_catalogue/)

体外診断薬のWHO-PQ

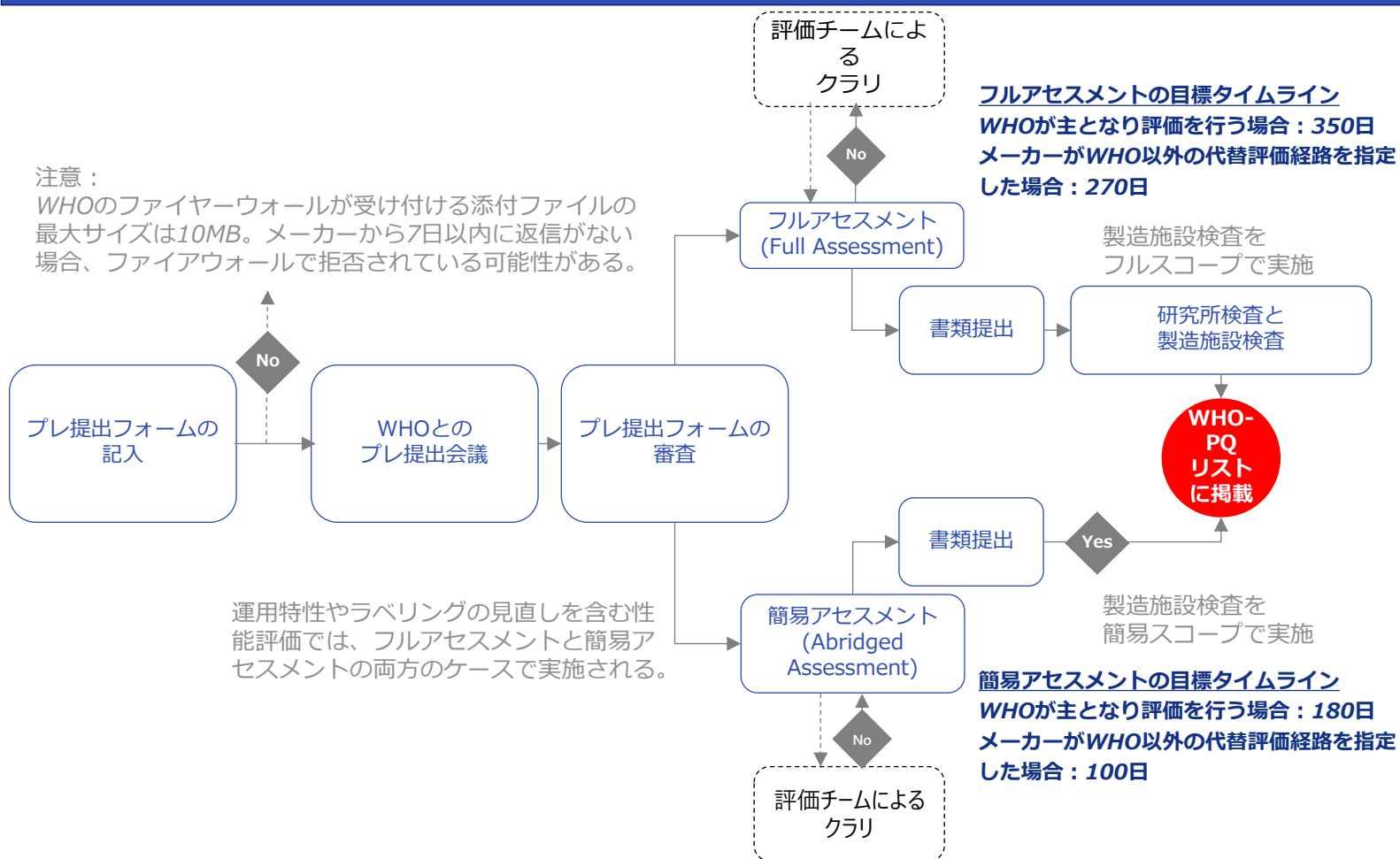
体外診断薬ではプレ提出フォーム審査の後、フルアセスメント/簡易アセスメントに分かれる

- 2024年3月現在、WHO-PQの申請はマニュアル作業にて行われているが、今後、公式ポータルサイト「ePQSポータル」を使用した電子申請プロセスに移行する見込み（2024年第2四半期から稼働予定）。

詳細はWHOウェブサイトを参照：<https://extranet.who.int/prequal/epqs-portal>

体外診断薬 In Vitro Diagnostics

注意：
WHOのファイアウォールが受け付ける添付ファイルの最大サイズは10MB。メーカーから7日以内に返信がない場合、ファイアウォールで拒否されている可能性がある。



関連ウェブサイト:

- WHO-PQ申請手続きと料金
<https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/procedures-and-fees-prequalification>
- WHO-PQ取得(見込み)メーカー向けのガイダンス
<https://extranet.who.int/prequal/vitro-diagnostics/guidance-documents>
- プレ提出フォーム
<https://extranet.who.int/prequal/vitro-diagnostics/pre-submission>
- WHO-PQ取得済み製品のリスト
<https://extranet.who.int/prequal/vitro-diagnostics/prequalified-vitro-diagnostics>

医薬品のWHO-PQ

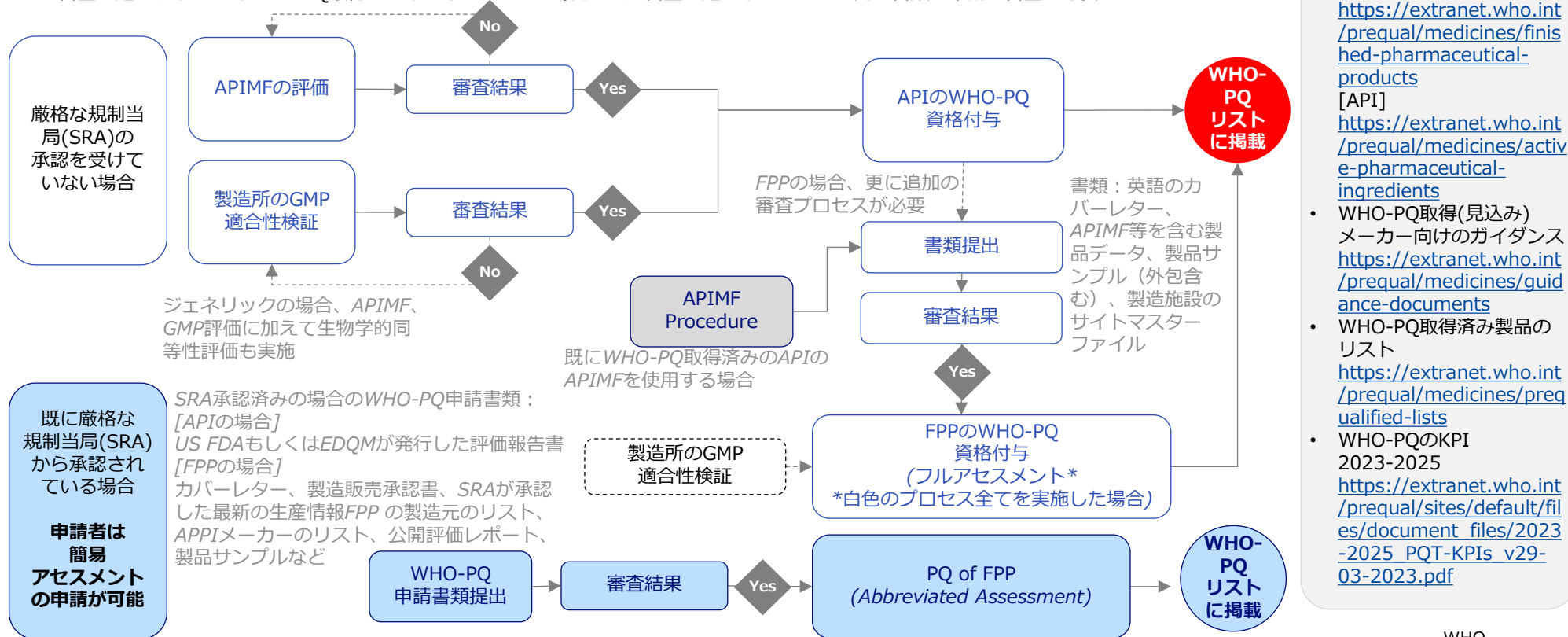
医薬品の場合、事前に厳格な規制当局(SRA)の承認を受けているかどうかでプロセスが変化

- 2024年3月現在、WHO-PQの申請はマニュアル作業にて行われているが、今後、公式ポータルサイト「ePQSポータル」を使用した電子申請プロセスに移行する見込み（2024年第2四半期から稼働予定）。

詳細はWHOウェブサイトを参照：<https://extranet.who.int/prequal/epqs-portal>

医薬品 Medicines

- 医薬品関連のWHO-PQの対象は①完成医薬品（FPP）、②医薬品有効成分（API）、③医薬品品質管理ラボ、の3種類が存在。以下では①と②の申請プロセスのみ記載。（※ただし、以下は簡略化したフローであるため、詳細はWHOウェブサイトを参照のこと。）
- FPP、APIともに既に厳格な規制当局（SRA）から既に承認を得ている場合、WHO-PQ申請時に簡易アセスメントを選択できるようになる。
- SRAの承認を持たない製品の場合、FPP、APIともにAPIMF(APIマスターファイル)の評価と製造所のGMP適合性検証が必要になる。APIの場合、これらの審査を通過することでWHO-PQ取得へつながるが、FPPの場合、更に審査を通過したAPIMFを元に書類の申請と審査が必要。



ワクチンのWHO-PQ

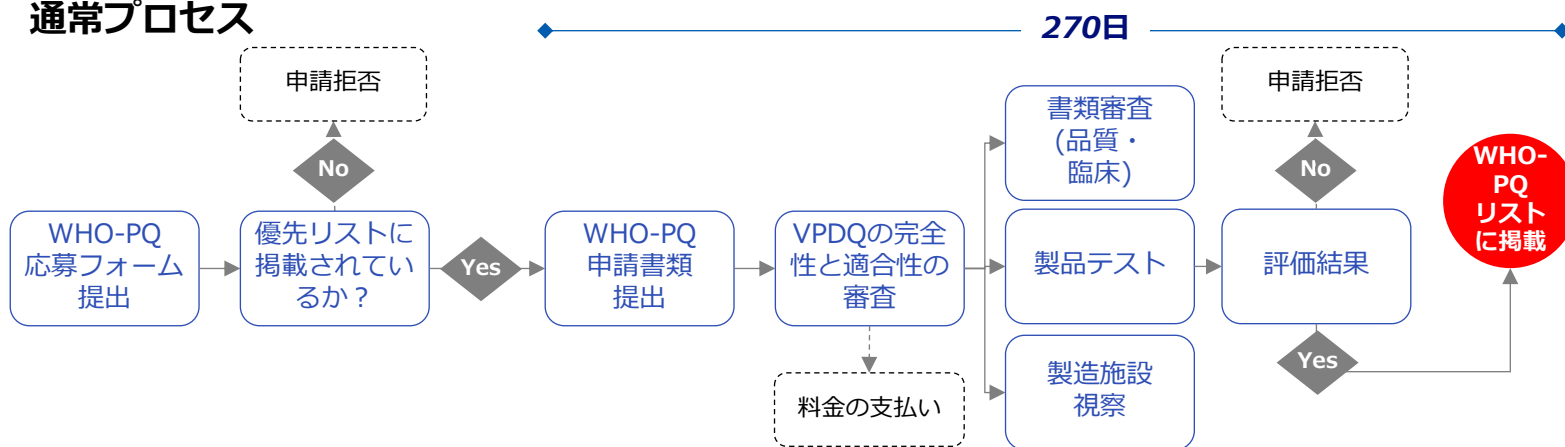
医薬品の場合、事前に厳格な規制当局(SRA)の承認を受けているかどうかでプロセスが変化

- 2024年3月現在、WHO-PQの申請はマニュアル作業にて行われているが、今後、公式ポータルサイト「ePQSポータル」を使用した電子申請プロセスに移行する見込み（2024年第2四半期から稼働予定）。

詳細はWHOウェブサイトを参照：<https://extranet.who.int/prequal/epqs-portal>

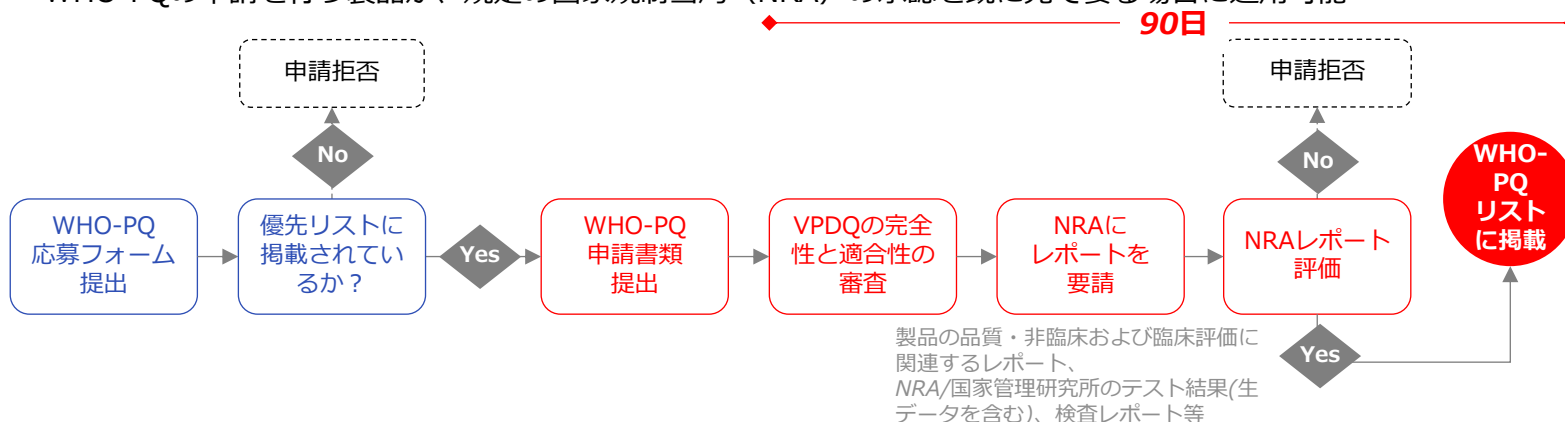
ワクチン Vaccines – 通常プロセスと合理化(Streamlined)プロセス

通常プロセス



合理化(Streamlined)プロセス

- WHO-PQの申請を行う製品が、規定の国家規制当局（NRA）の承認を既に充て要る場合に適用可能



関連ウェブサイト:

- WHO-PQ申請手続きと料金
<https://extranet.who.int/prequal/vaccines/prequalification-procedures-and-fees-vaccines>
- ワクチンWHO-PQ優先リスト
<https://extranet.who.int/prequal/vaccines/vaccines-eligible-who-prequalification>
- WHO-PQ取得(見込み)メーカー向けのガイダンス
<https://extranet.who.int/prequal/vaccines/guidance-documents>
- WHO-PQ取得済み製品のリスト
<https://extranet.who.int/prequal/vaccines/prequalified-vaccines>

ワクチンのWHO-PQ

WHOとUNICEFによる協議の結果、WHO-PQ（2024～2026）の対象となっている53種類のワクチンが4段階に優先順位付けされている

ワクチンの優先順位付け-WHOの事前資格認定対象（2024-26年）

- Vaccines eligible for WHO PQ are detailed in the Vaccines Prequalification Priority List, which is updated every two years
- List is created in collaboration with UNICEF and Pan American Health Organization's Revolving Fund, ensuring a prioritized approach to vaccine selection

High Priority	Medium Priority	Low Priority	No-Priority
Cholera	BCG	Diphtheria-Tetanus for children (DT)	Diphtheria - Tetanus - (whole cell) Pertussis (DTwP)
Dengue Tetravalent	Ebola	Diphtheria-Tetanus for adults (Td)	Diphtheria - Tetanus-(acellular) Pertussis (DTaP)
Hexavalent (DTwP - HepB - Hib - IPV)	Hepatitis A	DTwP-based tetravalent combination fully liquid (DTwP - Hep B - Hib)	DTwP + Hib (liquid-lyophilized)
Human Papilloma Virus (HPV)	Hepatitis B	DTaP-Hepatitis B-Hib-IPV	DTwP - Hib (fully liquid)
Malaria	Hepatitis E	Influenza seasonal NH & SH *	DTwP - Hepatitis B
Measles-Rubella (MR)	Measles	Japanese encephalitis	DTwP based pentavalent combination (liquid-lyophilized) (DTwP-Hep B + Hib)
Measles-Mumps-Rubella (MR)	Polio (bivalent live, oral type 1,3) (bOPV 1,3) *	Meningococcal A containing conjugate	Haemophilus influenza type b (Hib)
Meningococcal ACWY containing conjugate	Polio (monovalent live oral type 1) (mOPV1)	Pneumococcal polysaccharide	Influenza H1N1 for stockpile
Meningococcal ACWYX conjugate	Rabies	Polio (inactivated) (IPV)	Meningococcal CW containing conjugate
Pneumococcal conjugate	Varicella	Polio (inactivated-Sabin) (sIPV)	Meningococcal AC Polysaccharide
Novel Oral Polio type 2 (nOPV2)	Chikungunya	Polio (monovalent live oral type 2) (mOPV2)	Meningococcal ACWY polysaccharide
Rotavirus		Polio (monovalent live oral type 3) (mOPV3)	Rubella
Respiratory Syncytial Virus (RSV)		Polio (trivalent live oral) (tOPV)	Tetanus Toxoid (TT)
Typhoid conjugate			Typhoid polysaccharide
Yellow Fever			

ワクチンのWHO-PQ

温度上昇によるワクチンや医薬品の不活性化を防ぐことを目的とした温度管理を実施する頃がでる 2種類の温度ロガーは、PQS*システムのもとでWHOによって事前認定されている

- Temperature Monitoring devices are **categorized into 3 levels based on volume of storage** of vaccines across supply chain components –
 - Devices for Cold Rooms & Freezer Rooms (Central temperature monitoring systems, multilog etc. used)
 - Devices for Refrigerators & Freezers** (**Temperature logger**, dial thermometers used)
 - Devices for Transportation of Cold Boxes & Vaccine Carriers (Electronic indicators, vaccine vial monitors etc. used)
- These devices are **pre-qualified under WHO's PQS System's equipment category E006**: Temperature Monitoring Devices. Two kinds of temperature loggers are pre-qualified in this equipment category – User-programmable temperature logger [[WHO/PQS/E006/TR05.1](#)] & 30-day electronic temperature logger [[WHO/PQS/E006/TR06.4](#)]

Type of Data Logger	Description	Specification Parameters**	Pre-qualified Suppliers
User-programmable temp. data logger 	- Battery operated device, measures & stores temp. data for a certain period. - Data can be downloaded to a computer instead of having an instant display. - Shows the exact time the temperature falls outside the recommended range.	Link – Performance (<i>temp range, accuracy, memory</i>), Environmental (<i>resistance to storms, impact, vibration</i>), Physical (<i>dimensions, weight</i>), Interface (<i>software</i>), Human (<i>activation, user interface</i>), Material (<i>ozone depleting</i>), Servicing, Disposal & Recycling	Cimc Smart Agriculture Technology, Logtag Recorders, Elpro-Buchs AG, Sensitech, Temperature Sensitive Solutions AB, Tempesen Electronics, Deltatrak, Switrace SA, Bpro Labs
30-day electronic refrigerator temp. logger 	- Battery operated, measures & logs the temp. inside the refrigerator for 30 days. - Temp. display unit is physically attached to the outside of the refrigerator - Whenever the temperature disturbs, the device will display the relevant alarm condition.	Link - Performance (<i>temp range, accuracy, power</i>), Environmental (<i>resistance to storms, impact, vibration</i>), Physical (<i>dimensions, weight</i>), Interface (<i>software</i>), Human (<i>activation, user interface</i>), Material (<i>ozone depleting</i>), Servicing, Disposal & Recycling	LogTag Recorders, Berlinger & Co. AG, Qingdao Haier Biomedical, G-Tek Corporation

WHO必須医薬品リスト(Essential Medicine List)について

WHO必須医薬品リスト(Essential Medicine List)は、地球上で蔓延している疾病の治療に必要で、安全かつ費用対効果が高いと考えられる医薬品の情報を提供

- **概要 (Synopsis):** WHOが発表する、国民が優先的に必要とする医療用医薬品の包括的リスト（大人も子供も対象）
- **評価基準 (Criteria):** 疾病の流行や公衆衛生との関連性、医薬品の有効性、安全性、費用対効果を考慮し選定
- **目的 (Objective):** 各国が現地の優先順位と治療ガイドラインに基づき、国家必須医薬品リストを作成するための基盤とすること
- **アクセス方法 (Accessibility):** WHOのウェブサイトよりアクセス可能: <https://www.who.int/groups/expert-committee-on-selection-and-use-of-essential-medicines/essential-medicines-lists>

特徴	説明
各国の 医薬品リストの基礎	・ 各国の医薬品政策を策定する際の参考資料となる ・ 政府が優先順位付け、国民にとって最も必要かつ入手可能な医薬品を選択する際の助けとなる。
調達と サプライチェーンの 合理化	・ 調達機関や企業のサプライチェーンマネージャーが必要不可欠な医薬品を特定する際に参照。調達プロセスの合理化を促す。
臨床ガイドライン トレーニングでの活用	・ 臨床ガイドラインや治療プロトコルの作成を支援する。 ・ 特に資源が限られた環境において、医療従事者が標準化されたエビデンスに基づく医療を提供できるよう支援する。
緊急事態の際の ガイダンス	・ 疾病の発生や自然災害などの公衆衛生上の緊急事態において、危機的状況下での緊急対応や医療提供に最も必要な医薬品のガイダンスとして活用可能。

日本企業にとっての考える活用法

既存市場 × 既存製品

- ・ 世界的な医薬品需要を把握し、既存のジェネリック医薬品やその他関連製品の製造を促進する。

既存市場 × 新製品

- ・ 世界中で蔓延している疾患と自社の研究開発努力を一致させる。
- ・ 必須医薬品の検査は極めて重要で将来的な需要もあるため、WHO必須医薬品リスト(WHO EML)の求める品質を保証できるような装置を製造する。

新市場 × 既存商品

- ・ 必須医薬品が不足している、もしくは必須医薬品を入手するためのサプライチェーンに困難が生じている地域を特定し、必須医薬品を製造もしくは輸出する先となる潜在的な市場を開拓する。

WHO必須診断薬リスト(Essential Diagnostic List)について

WHO必須診断薬リスト(Essential Diagnostic List)は、地域のプライマリケア施設や地域病院の検査室などで使用可能な感染症・非感染症の推奨診断薬の情報を提供

- **概要 (Synopsis):** 世界中でタイムリーな診断を行うことを目的とした、ポイントオブケアやラボで利用できる体外診断薬の包括的なリスト。疾病の流行と公衆衛生上の関連性、検査の正確性、有効なエビデンスに基づいていることなどを基準に選定されている。
- **評価基準 (Criteria):** 検査の有用性、影響力、精度に関するデータを考慮し選定
- **目的 (Objective):** 各国が必須体外診断用検査リストを作成または更新するためのガイダンスを提供し、基準を設定する際の手引きとすること
- **アクセス方法 (Accessibility):** WHOのウェブサイトよりアクセス可能: <https://www.who.int/publications/m/item/the-who-edl-brochure> (パンフレット) <https://www.who.int/publications/i/item/9789240081093> (2023年10月版)

特徴	説明
各国の診断薬リストの基礎	- 各国が国家診断薬リスト(NDL: national diagnostics list)や公衆衛生に関わる政策を策定する際の参考資料となる - 特に、研究開発を自国で実施することが困難な低中所得国は優先度付けに役立つ
調達とサプライチェーンの合理化	- 費用対効果が最も高い体外診断薬を特定し、適切な検査が調達されるようにする。 - 必要不可欠な診断検査を特定することで、各国の調達に必要な医療リソースの優先順位付けに貢献する。
研究開発の促進	体外診断薬の利用可能性と現状とのギャップを特定し、研究開発努力の優先順位を付けるために活用可能。
緊急事態の際のガイダンス	標準化及び優先順位付けされた必須診断検査の選定を行うことにより、世界的な保健緊急事態の際に、タイムリーで正確な診断、サーベイランス、新たな健康脅威への対応を支援。

日本企業にとっての考える活用法

既存市場 × 既存製品

- 必須診断薬リスト(EDL)に適合するジェネリック外診断薬の開発に注力
- 世界的に主要な診断検査を特定し、これらの診断ニーズに対応する既存の機器/キットの製造・改良を促進する。
- EDLに掲載されたものは各国の規制当局の承認が取りやすくなる可能性が高く、既存製品をEDLと整合させることで利益を得る。

既存市場 × 新製品

- EDLで示される優先症例に沿った研究開発努力を行う。同じ問題に対処するとしても、革新的で、より効率的で、より安価な診断技術を提供することで、付加価値を生む可能性。

新市場 × 既存商品

- 診断薬が不足している、もしくは診断薬を入手するためのサプライチェーンに困難が生じている地域を特定し、必須医薬品を製造もしくは輸出する先となる潜在的な市場を開拓する。

WHO Target Product Profilesについて

WHO Target Product Profilesは、ワクチン、治療薬、診断薬、医療機器の製品基準として、望ましいプロファイルと最低限許容可能なプロファイルの情報を提供

- **概要 (Synopsis):** 特定の疾患または疾病を対象とした、製品の望ましい「プロファイル」または特性を概説するもの
- **目的 (Objective):** 製品の研究開発 (R&D) のガイドとして機能し、望ましい特性を持った製品の開発を促す
- **アクセス方法 (Accessibility):** WHOのウェブサイトよりアクセス可能: <https://www.who.int/observatories/global-observatory-on-health-research-and-development/analyses-and-syntheses/target-product-profile/links-to-who-tpps-and-ppcs>

特徴	説明
国際機関が求める製品の情報	- WHOのニーズを満たすため製品に期待される性能、運用特性、対象となる疾患や症状等を記載しており、他の国際機関も入札の評価等で参照にしている - 例えばワクチンの場合、有効性、安全性、投与レジメン、保存要件、投与経路、他のワクチンとの併用可能性などを含む
製品の柔軟性	TPPの中には、新たな科学的発見、疾病疫学の変化、公衆衛生の新たな優先事項に基づいて調整するよう、柔軟性の基準を含むものもある
リスクと課題	製品の開発、製造、承認に影響を及ぼす可能性のある、予測されるリスクと課題に言及
市場とコストの考察	費用対効果の検討、価格戦略、医療制度への潜在的影響など、製品の潜在的市場の検討材料になりうる情報も掲載

日本企業にとっての考える活用法や活用するメリット

国際機関のニーズを取り入れた製品開発

- 国際公共調達への参入を考える際、製品の研究、開発、製造においてWHOのニーズを満たすよう既存製品の仕様を変更したり、新規開発を行う際にニーズを取り入れる。

製品開発の合理化

- TPPの要件を満たすことで、製品が具体的にどのターゲット疾病、患者、地域のニーズを満たし、どのような課題に訴求できるのかを理由付けする。
- TPPの要件を意識することで各国の規制機関に受け入れられる可能性の高い製品の開発にリソースを集中することができ、より効率的な開発が可能。

市場機会へのアクセス

- TPPの要件を満たすことで、製品はグローバルヘルスの優先事項に沿ったものとして位置づけられる。これにより、国際機関、政府、NGOからの協力、パートナーシップ、資金提供の機会を生み出すことに繋がる。

WHO Target Product Profilesについて

参考 | WHOのTarget Product Profiles (TPP)は、カテゴリ（主に疾病別）に分かれている。

以下にカテゴリ別の例とTPPの種類を記す

WHO Target Product Profiles (1/2)

カテゴリ（疾病領域等）	Target Product Profile
抗菌薬耐性 Antimicrobial resistance	WHO enteric fever, gonorrhea, neonatal sepsis and urinary tract infections treatment TPPs
	WHO antibacterial resistance diagnostics TPPs
ブルリー潰瘍 Buruli ulcer	WHO Buruli ulcer diagnostic TPP
COVID-19	WHO COVID-19 vaccines TPP
	WHO COVID-19 therapeutics TPP for hospitalized cases
	WHO COVID-19 priority diagnostics TPPs
HIV/AIDS	WHO HIV point-of-care CD4 diagnostics TPP
	WHO HIV point-of-care infant diagnosis TPP
ヒト・アフリカ・トリパノソーマ症 Human African trypanosomiasis	WHO rhodesiense human African trypanosomiasis diagnostics TPP
	WHO gambiense human African trypanosomiasis diagnostics TPP
リーシュマニア症 Leishmaniasis	WHO dermal leishmaniasis diagnostic TPP
ハンセン病 Leprosy	WHO leprosy diagnostic in individuals with clinical signs and symptoms TPP
	WHO mycobacterium leprae infection diagnostic among asymptomatic household and familial contacts TPP
リンパ系フィラリア症 Lymphatic filariasis	WHO lymphatic filariasis diagnostics for surveillance TPP
	WHO lymphatic filariasis diagnostics to support therapeutic decisions TPP
マラリア	WHO malaria vaccines PPCs
麻疹・風疹	WHO Measles-rubella microarray patch vaccine TPP

WHO Target Product Profilesについて

参考 | WHOのTarget Product Profiles (TPP)は、カテゴリ（主に疾病別）に分かれている。
以下にカテゴリ別の例とTPPの種類を記す

WHO Target Product Profiles (2/2)

カテゴリ（疾病領域等）	Target Product Profile
医療機器	WHO personal protective equipment PPC
MERS	WHO MERS coronavirus vaccines TPP
マイセトーマ（菌腫） Mycetoma	WHO mycetoma diagnostics TPPs
結核	WHO TB vaccines PCCs
	WHO high priority diagnostics TPP
	WHO next-generation TB drug-susceptibility diagnostics TPP
	WHO TB treatment TPP
	WHO TB preventive treatment TPP
ジカウイルス感染症 Zika virus disease	WHO Zika vaccines TPP
	WHO Zika diagnostics TPP
フランベジア（イチゴ腫） Yaws	WHO yaws diagnostics TPPs
土壌伝播蠕虫感染症 Soil transmitted helminthiasis	WHO soil-transmitted helminthiasis diagnostics for monitoring and evaluation TPP
性感染症 Sexually transmitted infections (STI)	WHO gonorrhoea treatment TPP

WHO Target Product Profilesについて

FINDの公開するTPPは、低中所得国の診断ニーズに合わせて設計した製品プロファイルであり、FINDの公募における技術審査でTPPを満たしているかどうかを考慮される

- **概要 (Synopsis):** 研究者、開発者、疾患専門家、エンドユーザー等を招集して診断ニーズに優先順位を付け、診断で優先すべき特性を特定しプロファイル化したもの。多くはWHOのTPPを参照したもの、WHOとの共同で発行したもの。カテゴリ（疾病や公衆衛生に関連するテーマ）とそれに必要な技術ニーズごとに分かれている
- **目的 (Objective):** 研究者、開発者、製造業者の、製品の研究開発活動が、エンドユーザーの状況やニーズに合わせて設計されるようにすること
- **アクセス方法 (Accessibility):** FINDのウェブサイトよりアクセス可能: <https://www.finddx.org/tools-and-resources/rd-and-innovation/target-product-profiles/>

カテゴリ（疾病領域等）	関連技術
薬剤耐性	抗菌耐性を検出するための診断、簡易血液培養、プライマリーケアにおける淋病とクラミジア感染を区別するための検査、等
デジタルヘルス	迅速診断検査の読み取り、低中所得国におけるポイントオブケア診断を組み込んだ臨床意思決定支援アルゴリズム、等
C型肝炎とHIV	分散型環境でのC型肝炎診断、HIV感染検査
マラリアと発熱	腸チフスの次世代ポイントオブケア診断、マルチプレックス多検体診断プラットフォーム(MAPDx)、抗マラリア薬耐性サーベイランスのための分子アッセイ、等
顧みられない熱帯病	ブルーリ潰瘍:ポイントオブケアスクリーニング検査、シャーガス:先天性シャーガス病のポイントオブケア診断、等
非感染性疾患	ポイントオブケア心臓代謝機器、グルコース自己モニタリング技術
パンデミックへの備え	COVID-19パンデミック対応支援のための優先診断、ラッサ熱感染検査、黄熱病感染検査、等
結核	ポイントオブケア非喀痰バイオマーカー検査、塗抹交換試験、病気の進行を検出するための検査、治療に役立つ次世代薬剤感受性試験、等

国際機関が公開しているカタログ

国際機関が推奨する製品は、カタログ等で公開される。公共調達市場で取引される価格の参照として使用できる

国際機関が公開しているカタログ



製品仕様の記載あり



価格情報の記載あり

国際機関	カタログ名	内容	URL
UNICEF	UNICEF Supply Catalogue	カテゴリ- 緊急用品、医療キット、IVD、ワクチン、医療機器から医療消耗品や日用品まで幅広く取り扱っている。  	https://supply.unicef.org/all-materials.html
Stop TB Partnership	GDF Catalogue-Medicines Catalogue	カテゴリ- 成人・青年用医薬品、小児用医薬品、アドヒアランス技術  	https://www.stoptb.org/global-drug-facility-gdf/gdf-product-catalog 2024年1月版 医薬品
	GDF Catalogue-Diagnostics, Medical Devices & Others	カテゴリ- 顕微鏡用品、診断キット、AIソフトウェア、デジタルX線システムなど  	https://www.stoptb.org/sites/default/files/2024.01.18_gdf_medicines_catalog_jan_2024.pdf 診断薬、医療機器、その他 https://www.stoptb.org/sites/default/files/2024.01.18_gdf_medicines_catalog_jan_2024.pdf
Africa Medical Supplies Platform	Africa Medical Supplies Platform	カテゴリ- 診断薬、PPE、ワクチン、検査用品、治療薬など  	https://amsp.africa/product-categories/