認証番号 228ADBZX00116000

*2020年8月 (第3版)

機械器具 21 内臓機能検査用器具 管理医療機器 多機能心電計 11407020

特定保守管理医療機器

カーディマックス FCP-8700

【禁忌・禁止】

併用医療機器

1.磁気共鳴画像診断装置(MRI 装置)

[MRI 装置への吸着、故障、破損、火傷等が起こる恐れがあります。]「相互作用の項参照」

2.高圧酸素患者治療装置内では絶対に使用しないでください。

[爆発または火災が起こる恐れがあります。]「相互作用の項参照」

使用方法

可燃性麻酔ガスおよび高酸素濃度雰囲気内では絶対に使用しないでください。

[爆発や火災の恐れがあります。]

【形状・構造及び原理等】

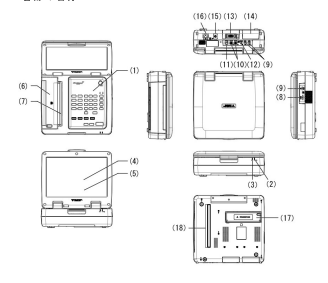
形状

FCP-8700

・外形寸法 : 360mm (W) × 340mm (D) × 126mm (H) (突起部は除く)

・質量 : 約8.5kg (内蔵バッテリを除く)

各部の名称



番号	名称	番号	名称
1	操作パネル	10	シリアルコネクタ 1~
	採TFハイル		2
2	AC 電源ランプ(青)	11	LANコネクタ
3	充電ランプ	12	R-SYNC コネクタ
	(青/オレンジ)		K-STNC コネグダ
4	液晶表示部	13	心電コネクタ
5	タッチパネル	14	オプションモジュール
	ダッテハベル		スロット
6	ペーパーマガジン	15	等電位化端子
7	サーマルヘッド	16	AC 電源コネクタ
8	SD カードスロット	17	バッテリ挿入口
9	USB コネクタ 1~3	18	折り畳み紙挿入口

装置の分類

電撃に対する保護の形式に	クラスI機器および内部電源機器
よる分類	
電撃に対する保護の程度に	CF 形装着部、耐除細動形装着部
よる装着部の分類	
水の有害な浸入による保護	IPX0
の程度	

電気的定格

定格電圧	AC100V	DC14.8V
交流・直流の別	交流	直流
周波数	50/60Hz	_
電源入力	95VA	80W

動作保証条件

次の条件を満たしている環境下で使用してください。

・動作温度:10~40℃

・動作湿度:25~95%RH(結露状態を除く)

•動作気圧:80~106kPa

付属品 医療機器

製造販売業者:フクダ電子株式会社

販売名 (型式名)	製造販売届出番号
心電計用共通付属品セット	13B1X00003S00089
ASE- Nタイプ	
(ASE-02N)	
誘導コード CP-105シリーズ	13B1X00003S00080
(CP-105J)	
エーカークリップTE-	13B1X00003S00009
(TE-43、TE-36A)	
心電図用四肢電極 エーカークリップ	13B1X00003S00092
TE-	
(TE-43-4C)	
胸部電極TE一	13B1X00003S00007
(TE-01、TE-13A、TE-01-6C)	
エーカークリップTEE-	13B1X00003S00061
(TEE-43RG)	
胸部電極TEE一	13B1X00003S00060
(TEE-01RA)	
ニップローデⅢ TEE	13B1X00003S00066
(TEE-173DN、TEE-173DN-1、	
TEE-173DNS、TEE-173DN-WA)	
心電計誘導コードクリップ	13B1X00003S00086
ニップリードK CME-77FJK	
(CME-77FJK)	
マグネローデ TE-18	13B1X00003000001
(TE-18、TE-18M-3、TE-18M-5)	
インプットボックス CIS-03B	13B1X00003E00002
KP (CIS-03BKP)	
クリップ電極リード CMS-	13B1X00003S00079
(CMS-05FTA)	
エコーローデⅢ	13B1X00003S00001
(TE-171RT)	
クリアローデ	13B1X00003S00002
(TES-02DC)	

製造販売業者:フタミ・エム・イー工業株式会社

販売名 (型式名)	製造販売届出番号
マグネリード CMS-	13B3X00107F00002
(CMS-06MTA)	

非医療機器

- (1)電源コード
- (2)トロリー
- (3)内蔵バッテリ
- (4)SD カード
- (5)USB メモリ
- (6)ID カードリーダ
- (7)バーコードリーダ
- (8)通信ケーブル
- (9)等電位化コード
- (10)コードハンガー
- 、、, (11)ソフトウェアパッケージ ホルター再生ソフト ストレス検査ソフト
- (12)カードリーダ取付金具
- (13)バーコードリーダ取付金具

接続可能機器

*同一の販売名で型式が複数あり、特定の型式にのみ対応 している場合は、その型式を記載しています。

運動負荷装置

建划貝们表直		
販売名	製造販売届出/認証 /承認番号	製造販売業者
ストレングスエルゴ	21900BZX00988000	三菱電機エン ジニアリング 株式会社
*ストレングスエルゴ 5 (型式:BK-ERG-051 (リカンベントモデ ル))	*23B2X10006500001	*三菱電機エ ンジニアリン グ株式会社
ウェルバイク BE- 260	33B1X10005000014	オージー技研 株式会社
ウェルバイク BE- 255	33B1X10005000009	オージー技研 株式会社
エルゴメーター エルゴセレクト 200	13B1X10278ERSL20	インターリハ 株式会社
エコー エルゴメーター エルゴセレクト 1200EL	13B1X10278ES1200	インターリハ 株式会社
エルゴセレクト 12	13B1X10278ES0012	インターリハ 株式会社
アンギオ cpet	13B2X00381000012	旭光物産株式 会社
**フローシーペット	**303AIBZX00008000	**旭光物産株 式会社
医用トレッドミル MAT-3200 MAT-3700	229AIBZX00009000	酒井医療株式 会社
医用トレッドミル MAT-2700	21900BZX00212000	酒井医療株式 会社
医用トレッドミル MAT-2200	21900BZX00211000	酒井医療株式 会社
医用トレッドミル MAT-7000	22000BZX00268000	フクダ電子株 式会社

血圧計

販売名	製造販売認証番号	製造販売業者
運動負荷血圧監視装置	225AIBZX00055000	株式会社工
タンゴ M2		ス・エム・ア
		イ・ジャパン

非医療機器

- (1)イーサネットハブ 汎用品※
- (2)心電図データマネジメントシステム
- (MBF-1000、EFS-8800、FMLC-50) (3)パーソナルコンピュータ 汎用品※
- ※ 患者環境外で使用し、以下の規格に適合した機器を使用してください。
 - ・IEC 60950-1 または IEC 62368-1
 - ・CISPR 32 / CISPR 24 同等の規格または VCCI

作動·動作原理

- 1.本装置は 12 誘導の心電図を記録すると共に、マイクロコンピュータによって心電図を解析する装置で、心電入力部、心電波形処理部、心電計コントロール及び解析処理部により構成されています。心電信号は従来と同様に心臓の活動電位(1mV 程度の微弱な電圧)を体表面につけた電極より誘導コードを通して入力されます。この活動電位は差動増幅器を通り、同相信号を十分除去し増幅されます。
- 2.増幅器で心電図の解析処理に必要な一定のレベルまで増幅された心電信号は、A/D 変換器に入ります。ここで、アナログ信号はデジタル信号に変換されます。デジタル化された信号は心電計部で自動的に基線と感度が調整されます。また、デジタル化された信号は、解析処理部で始めに入力された各誘導部位のデータから期外収縮、基線動揺などを含まない最良の心拍(ドミナント波形)を選び波形認識を行います。
- 3.次にメモリにあらかじめ記憶されている解析プログラムの基準値を基に、データの解析及び比較を行います。 さらにその解析結果は記録部へ送出されます。記録部ではこの解析結果と心電図を記録紙上にサーマルプリンタで印字記録します。
- 4.CPU は各部の自動機能を動作させたり、心電図の測定、 記録部の動作開始、終了を制御します。また、測定中 に電極はずれ、紙切れなどの異常が発生した時、それ を自動検出し、ブザーで知らせる機能を持っています。
- 5.このように、本装置は操作パネルで被検者情報を入力 し、スタートボタンを押すだけで、波形の取り込みか ら解析結果の出力までを自動的に行います。

【使用目的又は効果】

使用目的

本装置は、四肢誘導及び胸部誘導を含む最低 12 誘導の心 電図検査を行い、診療所、病院等で心電図及び結果等を 記録して、心臓疾患のスクリーニング等、一般の心電図 検査等に使用することを目的とします。

【使用方法等】

使用方法

詳細は FCP-8700 の取扱説明書をご参照ください。

使用前

1.電源の接続

商用電源を使用する場合は、電源コードの一端を本装置の AC 電源コネクタに接続し、他方を商用電源のコンセントに接続します。

内蔵バッテリを使用する場合は、事前に十分充電してお きます。

- 2.電極および誘導コードの取り付け
 - (1)被検者の電極取付部位の皮膚をアルコールで拭き、 汚れや脂分を落とします。
 - (2)電極を所定の箇所に取り付けます。
 - (3)誘導コードの各リードチップは英字表記と色で分けてあります。電極と、それに対応するリードチップをよく確かめて接続します。
- 3.記録紙の取り付け

指定の記録紙をペーパーマガジンに取り付けます。

2/4 4L011457D

使用中

1.電源オン

操作パネルの電源キーを押すと電源が入ります。

2.被検者情報の入力

被検者情報の入力を行います。

3.設定

感度やフィルタなどの設定を行います。

4.生体信号の記録

所定の操作により記録します。

使用後

雷源オフ

使用後は、操作パネルの電源キーを押し電源を切ります。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

- 1.使用前の注意
- (1)検査前に心電図の波形が正常に表示されることを確認してください。
- (2)指定された製品以外、接続しないでください。

[正常に動作しない、性能を満たさないなどにより安全上の問題が生じる恐れがあります。]

(3)ニップローデⅢ TEE、エコーローデⅢ、クリアロー デ、マグネローデ TE-18 は再使用できません。

2.使用中の注意

- (1)本装置および他の電気機器などに被検者が触れることのないように注意してください。
- (2)誘導コードのコネクタおよび電極の導電部分が、使用中に他の導電部分と接触しないようにしてください。本装置の電源を切っても、漏れ電流により被検者が電撃を受ける恐れがあります。
- (3)本装置で長時間測定する場合、誘導コード、電極等が押さえつけられ、被検者を圧迫していることが無いことを適宜確認してください。

[血流を阻害し、圧迫壊死を生じることがあります。]

- (4)本装置で長時間測定する場合、コード類が被検者の体の下に配置されないようにしてください。
- **(5)電磁妨害に関する性能を十分に満足させるためには、 FCP-8700 の取扱説明書に記載されている注意事項に従い、設置および使用してください。
- 3.使用後の注意

コード類を取り外すときは、コネクタを持ち、まっすぐ 引き抜いてください。本装置は次回の使用に支障のない ように、必ず清掃しておいてください。

- 4.無線 LAN に関して
- (1)無線 LAN を使用する場合は各医療機関での運用方針に 従って使用してください。
- (2)無線 LAN を使用する場合は、周辺の医用電気機器の動作を必ず確認し、波形への予期せぬノイズ重畳や、周辺機器に障害が発生した場合には、ただちに無線 LAN の使用を中止してください。
- 5.その他

本装置で得られた情報、解析結果は医師が確認、署名を することにより初めて診断としての意味を持ちます。臨 床所見や他の検査結果等と合わせて、総合的に判断をし てください。

その他詳細については、FCP-8700 の取扱説明書をご参照ください。

相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)

併用禁忌(併用しないこと)

医療機器の名称	等 臨床症状・措置方法	法機序・危険因子
磁気共鳴画像診斷 装置(MRI 装置)		MRI 装置への吸 着、故障、破損、 火傷等が起こる恐 れがあります。
高圧酸素患者治療 装置	療 併用不可	爆発または火災が 起こる恐れがあり ます。

併用注意(併用に注意すること)

1.除細動器

- ・本装置を除細動器と併用する際には、必ず指定の誘導 コードを使用してください。
- ・除細動中は、本装置および被検者に触れないでください。

[感電の危険があります。]

- ・除細動を行うときは、装着した電極から離れた箇所に 除細動器のパドルを当ててください。除細動器のパド ルが電極に触れると、放電エネルギーにより熱傷が起 こります。
- 2.高周波外科手術装置(電気メス)

本装置を高周波外科手術装置(電気メス)と併用する際 は、対極板を適切に装着してください。

[装着が不適切な場合、電極貼付部に熱傷を負う恐れがあります。]

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

- 1.水のかからない場所に設置、保管してください。
- 2.気圧・温度・湿度・風通し・日光に留意し、ほこり・塩分・硫黄分などを含む空気などにより、悪影響の生ずる恐れのない場所に設置、保管してください。
- 3.傾斜・振動・衝撃(運搬時を含む)など安定状態に注意して設置してください。
- 4.化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に設置、保管 しないでください。
- 5.次の条件を満たしている環境下で保管してください。

温度:-10~60℃

湿度:10~95%RH(40℃にて)(結露状態を除く)

気圧:80~106kPa

耐用期間

6年[自己認証(当社データ)による]

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

日常点検

- ・日常点検は、取扱説明書の日常点検表に従って検査の前に必ず行ってください。
- **・清掃は当社指定の医療機器清拭クロス (OAZ-10 シリーズ) で拭いてください。または、アルコール (エタノール、イソプロピルアルコール) をガーゼや脱脂綿等に含ませて、固く絞ってから拭いてください。その後、布でから拭きをしてください。

3/4 4L011457D

業者による保守点検事項

定期点検

- ・本装置の安全を維持するために、1 年に 1 度、取扱説明書に記載されている定期点検表に従って定期点検を実施してください。また、すべてのラベルが確実に判読できることを確認してください。そして、これらの定期点検の記録を残してください。
- ・定期点検は、各医療機関で実施されるか、または「保守点検契約」を結ぶことにより当社の販売会社、営業所あるいは第三者で業務を代行することが可能です。 詳しくは最寄りの販売会社、営業所までお問い合わせください。

**消耗交換部品

- **耐用期間内で交換の必要な部品があります。詳細は FCP-8700 の取扱説明書をご参照ください。
- **・バッテリパック: 充放電回数 300 回 充電を行ってもすぐ残量がなくなる場合はバッテリの 寿命ですので、新しいバッテリと交換してください。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者

フクダ電子株式会社

電話番号:03-3815-2121(代)

4/4 4L011457D