

ディスポーザブル吸引生検針 NA-201SX-4022

再使用禁止

【禁忌・禁止】

再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

構造・構成ユニット

1.構成

本製品は、ディスポーザブル吸引生検針と付属品からなる。ディスポーザブル吸引生検針は本体およびディスポーザブルアダプター-鉗子栓から構成され、付属品のメダリオンシリンジと組み合わせて使用する。

(ディスポーザブル吸引生検針)

- ・本体 NA-201SX-4022
- ・ディスポーザブルアダプター-鉗子栓 MAJ-1414

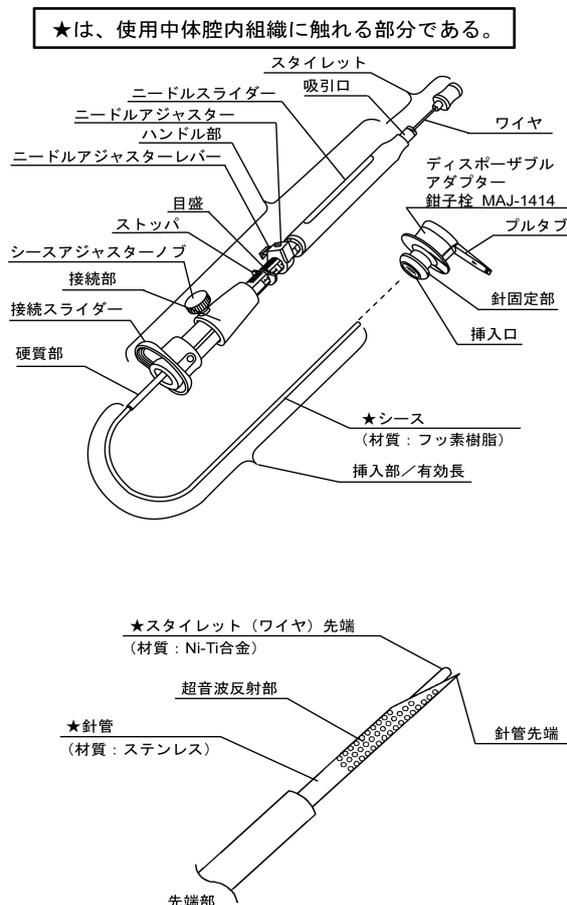
(付属品)

- ・メダリオンシリンジ

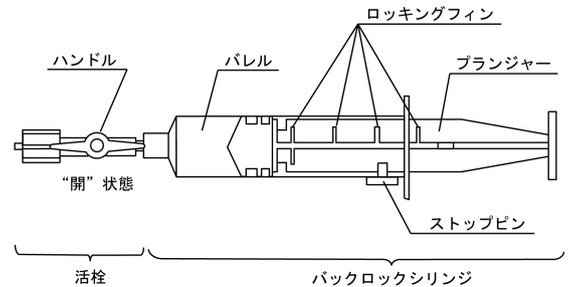
※販売単位によっては、メダリオンシリンジが付属されない場合がある。

2.各部の名称

- ・ディスポーザブル吸引生検針



・メダリオンシリンジ



**3.仕様

モデル名	NA-201SX-4022
挿入部最大外径 (mm)	Φ1.8
有効長 (mm)	700
針径 (G)	22
針突出長 (mm)	20*1
最大針突出長 (mm) (ストップ取りはずし時)	40*1

*1 針突出長の目盛は参考値

詳細は『取扱説明書』の「8 仕様」を参照すること。

作動・動作原理

ニードルスライダを先端側に押すと針管、スタイルレット (ワイヤ) が突き出し、手前に引くと引き込まれる。超音波内視鏡の超音波振動子から発せられた超音波が針管の超音波反射部の凹凸で乱反射する。この乱反射した超音波の一部が超音波振動子によって受信され、超音波断層像上に超音波反射部が表示される。

【使用目的又は効果】

使用目的

本品は、当社指定の超音波内視鏡と組み合わせて気管、気管支および上部消化管の粘膜下や周辺臓器の組織や細胞を吸引採取することを目的としている。

**【使用方法等】

1.点検、準備

- (1)滅菌パックの点検、本製品の外観の点検、作動の点検を行い、シースアダプターノブを手元側に突き当たるまで引き、しっかりと締める。
- (2)メダリオンシリンジを使用する場合は、活栓を閉じてからプランジャーを引いてロックする。
- (3)ディスポーザブルアダプター-鉗子栓を内視鏡の鉗子栓取付口金へ装着する。

2.内視鏡への挿入

- (1)針管先端およびスタイルレット (ワイヤ) の先端がシースに完全に収納され、ニードルアダプターが最も手元側に固定されていることを確認する。
- (2)シース先端を内視鏡に装着したディスポーザブルアダプター-鉗子栓の挿入口にゆっくり挿入する。
- (3)ハンドル部がディスポーザブルアダプター-鉗子栓に突き当たるまで挿入し、接続スライダを“カチッ”というクリック感が2回あるまでスライドさせる。

取扱説明書を必ずご参照ください。

- (4) シースアジャスターノブを緩めてシースを内視鏡先端部からゆっくり突き出し、内視鏡視野内にシース先端を確認しながら適切な位置でシースアジャスターノブを締めてシースを固定する。

3. 穿刺、吸引採取

- (1) 超音波画像により、目的部位までの距離を確認し、ニードルアジャスターの位置を調整し、固定する（20mm 以上針管を突出させる場合は、ストップを取りはずす）。
- (2) ニードルスライダーを押し込んで、目的位置に向けて穿刺する。
- (3) 針管先端が目的組織に達したら、滅菌したガーゼでふきながらスタイレット（ワイヤ）を吸引口から完全に引き抜く。
- (4) シリンジをハンドル部の吸引口へ取り付け、目的の組織または細胞を吸引採取する（メダリオンシリンジを使用する場合は、吸引口に接続し活栓を開く）。また吸引に際し、必要に応じてニードルスライダーを前後に動かす。
- (5) メダリオンシリンジを使用した場合は、活栓を閉じ、シリンジを吸引口から取りはずす。

4. 内視鏡からの引き抜き

- (1) ニードルスライダーを手元側に“カチッ”というクリック感があるまで引き、ニードルアジャスターをスライドロックする。
- (2) 接続スライダーを“カチッ”というクリック感が2回あるまでスライドさせ、挿入部をゆっくりと引き抜く。

5. 採取物の取り出し

- (1) ニードルスライダーを押ししてシース先端から針管先端を突き出す。
- (2) 再びシリンジを吸引口に取り付ける（メダリオンシリンジを使用する場合は、メダリオンシリンジの活栓を開き、プランジャーのロックを解除する）。
- (3) シリンジのピストンを押し込んで、針管先端から採取物を押し出す（メダリオンシリンジを使用する場合は、プランジャーを押し込んで、針管先端から採取物を取り出す）。

6. 廃棄

- (1) 本製品の使用が終了したら、針管先端をシース内に収納し、ニードルアジャスターでニードルスライダーを固定し、適切な方法で廃棄する。
- (2) ディスポーザブルアダプター鉗子栓は、内視鏡の鉗子栓取付口金から取りはずし、適切な方法で廃棄する。

**組み合わせで使用する医療機器

本製品と組み合わせで使用可能な医療機器は以下である。

販売名	医療機器承認番号
超音波気管支ファイバービデオスコープ OLYMPUS BF TYPE UC260F-OL8	21600BZZ00281000

または同等品

本製品は、以下品目の MAJ-1414 と併用することも可能。

販売名	医療機器届出番号
ディスポーザブルアダプター鉗子栓 MAJ-1414	13B1X00277000263

使用方法等に関連する使用上の注意

1. 本製品を内視鏡に挿入する前に、内視鏡の UP/DOWN アングルレバーをニュートラルの状態に戻すこと。
2. 超音波内視鏡のバルーンを膨張させている場合は、針管先端でバルーンを傷付けないようにバルーンの大きさを調整すること。また、針管を突出させる際は、針管先端でバルーンを突き破ることのないよう内視鏡画像と超音波画像の両方を良く確認すること。
3. 針管とスタイレット（ワイヤ）の摩擦によって金属粉が生じ、スタイレット（ワイヤ）をふいたガーゼに付着したり、採取物中に鏡視されたりする可能性がある。また、金属粉が患者組織に脱落する可能性があるため、針管を生体組織に穿刺した状態でスタイレットを針管内に押し進めないようにするとともに、スタイレット（ワイヤ）引き抜き時はガーゼでふくこと。

詳細は『取扱説明書』の「10 使用法」、「11 廃棄」を参照すること。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

一般的事項

- (1) CT ガイド下肺生検など、経皮的な肺への穿刺操作により空気塞栓症を合併し、脳梗塞や心筋虚血にいたる事例が報告されていることから、本品のように内視鏡下による吸引生検を行う際にも、十分に留意して生検を行うこと。症状などが認められた場合には速やかに低頭位を保ち、CT などによる診断を行い適切な処置を行うこと。なお、重篤な場合には速やかに高圧酸素治療を考慮すること。
- (2) シースが飛び跳ねるおそれがあるため、トレイから本製品を取り出す際は、シースを保持しながら行うこと。また、シースを丸めた状態からまっすぐにするときは、ゆっくり行うこと。
- (3) 目や指をシースや針管、スタイレット（ワイヤ）の先端に近づけすぎないこと。また、針管先端あるいはスタイレット先端を目的部位以外の人体部分に穿刺、接触させないこと。
- (4) 使用時には必ずディスポーザブルアダプター鉗子栓を内視鏡の鉗子栓取付口金へ装着し、内視鏡検査中は取りはずさないこと。
- (5) シースアジャスターノブを手元側に引かない状態や、針先端がシース先端から突出した状態で、本製品を内視鏡に挿入しないこと。また、本製品を内視鏡に挿入する前にニードルスライダーが“カチッ”というクリック感があるまで手元側に引かれ、ニードルアジャスターでしっかり固定されていることを確認すること。
- (6) 本製品を内視鏡に勢よく挿入しないこと。また、抵抗が大きくて内視鏡への挿入が困難な場合は、無理なく挿入できるところまで、内視鏡の角度を戻すこと。
- (7) シースを内視鏡先端から突き出す際には、必ず内視鏡画像で確認しながら行うこと。
- (8) ハンドル部を内視鏡の鉗子口に固定した状態で、急激な内視鏡の角度操作をしないこと。また、内視鏡先端を無理な力で粘膜に押し付けたり、狭い管腔に挿入したりしないこと。
- (9) 無理な力で挿入部先端を体腔内の組織に押し付けないこと。
- (10) むやみに穿刺すると肺動脈、大動脈や胸膜を穿通する危険性が高まるため、事前に血管や胸膜の解剖学的な位置関係を十分に把握してから穿刺すること。また、穿刺目的部位周辺の血行動態を十分評価してから穿刺すること。
- (11) 本製品を内視鏡に挿入すると、針管先端に曲がりが発生する。穿刺する際には針管先端の曲がりやを考慮したうえで内視鏡画像および超音波画像でシース先端と針管先端を確認しながら穿刺すること。また、曲がった針管を元に戻そうとしないこと。
- (12) 本製品の操作は超音波画像に針管が描出された状態でゆっくりと行うこと。また、超音波画像に針管が描出されない場合は、穿刺を中止しニードルスライダーを手元側に突き当たるまで引くこと。
- (13) 穿刺する際は、超音波画像で目的部位を確認すること。また、超音波画像の表示には若干の誤差があることや、針管先端およびスタイレット先端は超音波反射部の約 1mm 先にあることを考慮のうえ、深く刺しすぎないように注意すること。
- (14) ストップを取りはずし針管の突出長を 20mm 以上に設定した場合は、針管先端部が超音波走査範囲を越えて超音波画像上で確認できない可能性があるため、深く刺しすぎないように注意すること。
- (15) ニードルスライダーを押し込む前に、ニードルアジャスターがしっかりと固定されていることを確認すること。また、固定の操作時に抵抗がある場合は、ニードルアジャスターレバーをいったん解除して固定しなおすこと。
- (16) ニードルスライダーを押し込む際は、針が急激に飛び出さないようにゆっくり操作すること。また、抵抗が大きくて穿刺が困難な場合は、無理にニードルスライダーを押し込まないこと。
- (17) 穿刺時に針管に入り込んだ目的組織の手前の組織を目的組織内に注入してしまうおそれがあるため、針管を生体組織に穿刺した状態でスタイレットを針管内に押し進めないこと。スタイレットを押し進めることによって針管内の詰まりを解除する場合は、それを行うことの医学的有用性がリスク（危険性）を上回る場合のみ行うこと。
- (18) ガーゼでふかずスタイレットを吸引口から勢よく引き抜かないこと。

取扱説明書を必ずご参照ください。

- (19)本製品を内視鏡から勢いよく引き抜かないこと。
(20)採取物を針から取り出す際に、採取物を周囲に飛散させないようにすること。
(21)本製品を廃棄する際は、針管先端がシースに収納されていること、およびニードルスライダがニードルアジャスターによりしっかり固定されていることを確認すること。また、スタイレットを飛びはねないように注意しながら針管内に再挿入すること。

詳細は『取扱説明書』の「9 保管」、「10 使用法」、「11 廃棄」を参照すること。

不具合

その他の不具合

機器の破損、機能の低下、金属粉の脱落、バルーンの破裂・脱落

有害事象

その他の有害事象

感染、組織の炎症、穿孔、大出血、粘膜損傷、人体への傷害、術者・患者の外傷、空気塞栓症、気胸、腫瘍のは種

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

詳細は『取扱説明書』の「9 保管」を参照すること。

有効期間

滅菌パックに表示された使用期限を確認すること。
(自己認証（当社データ）による)

**【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元：

オリンパスメディカルシステムズ株式会社
〒192-8507 東京都八王子市石川町 2951

お問い合わせ先
TEL 0120-41-7149（内視鏡お客様相談センター）

取扱説明書を必ずご参照ください。