

機械器具 25 医療用鏡 管理医療機器 単回使用電気手術向け内視鏡用スネア JMDN コード 38827000

## ディスポーザブル高周波スネア

### 再使用禁止

#### 【禁忌・禁止】

- ペースメーカーを装着した患者に本製品を使用する際は、事前に循環器専門の医師あるいはペースメーカーの製造元に問い合わせをし、安全に対する十分な準備を行ったうえで使用すること。  
〔ペースメーカーの誤作動や故障を引き起こし、患者に重大な影響を及ぼすおそれがある。〕
- 心臓の近傍で使用する場合は、高周波焼灼電源装置の出力を必要最小限度で使用すること。  
〔焼灼時の火花放電により心臓へ刺激を与えるおそれがある。〕
- 再使用禁止

#### \*\* 【形状・構造及び原理等】

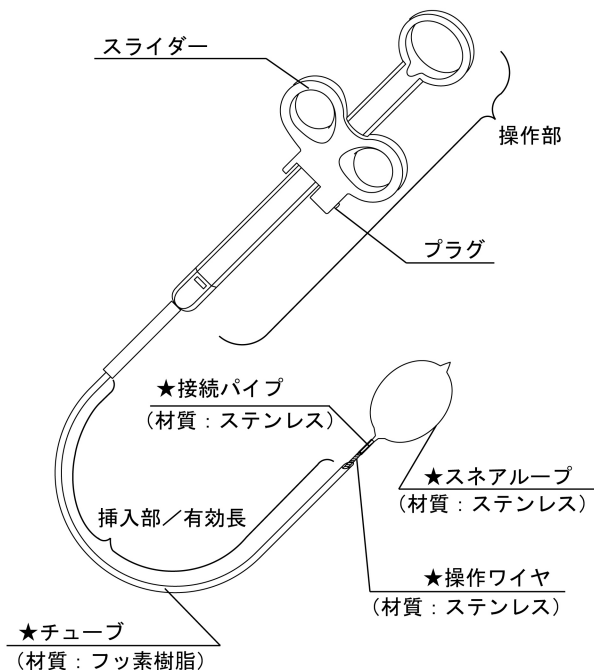
##### 構造・構成ユニット

###### 1.構成

- 本製品は以下の8機種があり、操作部と挿入部の構造からなる。
- SD-210L-10
  - SD-210L-25
  - SD-210U-10
  - SD-210U-25
  - SD-210L-15
  - SD-221L-25
  - SD-210U-15
  - SD-221U-25

###### 2.各部の名称

★は、使用中体腔内組織に触れる部分である。



#### \*3.仕様

モデル名	SD-210L-10	SD-210U-10
先端部の形状	エキストラミニ精円型	
最大外径 (mm)		Φ2.6
有効長 (mm)	1650	2300
ループ径 (mm)		Φ10
ループワイヤ径 (mm)		Φ0.47
組み合わせ	有効長	1850mm 以下
可能な当社	1200mm 以下	EF, GIF, EF, GIF, SIF (SIF-10 に限 る), CF (I, L 長を除く) CF, PCF
内視鏡		
チャンネル 径		Φ2.8mm 以上
その他		UM シリーズを除く
組み合わせ可能な当社	ESG-100, PSD-10, PSD-20, 高周波焼灼電源装置	UES-10, UES-20
組み合わせ可能な当社	A コード (別売り)	MH-969

モデル名	SD-210L-15	SD-210U-15
先端部の形状	ミニ精円型	

モデル名	SD-210L-15	SD-210U-15
先端部の形状	ミニ精円型	
最大外径 (mm)		Φ2.6
有効長 (mm)	1650	2300
ループ径 (mm)		Φ15
ループワイヤ径 (mm)		Φ0.47
組み合わせ	有効長	1850mm 以下
可能な当社	1200mm 以下	EF, GIF, EF, GIF, SIF (SIF-10 に限 る), CF (I, L 長を除く) CF, PCF
内視鏡		
チャンネル 径		Φ2.8mm 以上
その他		UM シリーズを除く
組み合わせ可能な当社	ESG-100, PSD-10, PSD-20, 高周波焼灼電源装置	UES-10, UES-20
組み合わせ可能な当社	A コード (別売り)	MH-969

取扱説明書を必ずご参照ください。

モデル名	SD-210L-25	SD-210U-25
先端部の形状		橢円型
		
最大外径 (mm)		Φ2.6
有効長 (mm)	1650	2300
ループ径 (mm)		Φ25
ループワイヤ径 (mm)		Φ0.47
組み合わせ 可能な当社 内視鏡	有効長 1200mm 以下 EF, GIF, CF (I, L 長を除く) UM シリーズを除く ESG-100、PSD-10、PSD-20、 UES-10、UES-20	1850mm 以下 EF, GIF, SIF (SIF-10 に限 る), CF, PCF
組み合わせ可能な当社 高周波焼灼電源装置		
組み合わせ可能な当社 Aコード (別売り)		MH-969

モデル名	SD-221L-25	SD-221U-25
先端部の形状		半月型
		
最大外径 (mm)		Φ1.8
有効長 (mm)	1650	2300
ループ径 (mm)		Φ25
ループワイヤ径 (mm)		Φ0.3
組み合わせ 可能な当社 内視鏡	有効長 1200mm 以下 EF, GIF (N30, N230, N260, XP260, XP260N, XP150N を除く), GF, CF (I, L 長を 除く)	2000mm 以下 EF, GIF (N30, N230, N260, XP260, XP260N, XP150N を除く), JF, TJF, SIF, CF, PCF
組み合わせ可能な当社 高周波焼灼電源装置		
組み合わせ可能な当社 Aコード (別売り)		MH-969

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

スライダーを先端側に動かすとスネアループが開き、手元側へ動かすとスネアループが閉じる。高周波焼灼電源装置およびAコードと組み合わせて使用し、スネアループが組織を絞扼した状態で高周波電流を通電することにより組織の切除ができる。

#### 【使用目的又は効果】

##### 使用目的

本品は、当社指定の内視鏡と組み合わせて、高周波電流により消化器内の組織を切除することを目的とする。

#### 【使用方法等】

##### 1.点検

- (1)滅菌パックの点検、本製品の外観の点検、作動の点検をする。
- (2)Aコード (別売り) の外観の点検をする。
- (3)『取扱説明書』の「10 使用法」に従って接続の点検、システムの点検をする。

##### 2.対極板の固定

- (1)対極板およびS-PコードまたはPコードを接続する。
- (2)患者に対極板を付ける。

##### 3.内視鏡への挿入

- (1)スネアループをチューブ内へ引き込む。
- (2)内視鏡の鉗子栓に挿入する。
- (3)先端が内視鏡の視野内に入るまで挿入する。

##### 4.絞扼、通電、切除

- (1)スライダーを押し、スネアループを開く。
- (2)目的の組織にスネアループをかける。
- (3)スライダーを引き、目的の組織を絞扼する。
- (4)Aコードを高周波焼灼電源装置およびスライダーに差し込む。
- (5)通電しながらスライダーを引き、目的の組織を切除する。
- (6)Aコードを高周波焼灼電源装置およびスライダーから抜く。

##### 5.内視鏡からの引き抜き

- (1)スライダーを引き、スネアループをチューブ内に引き込む。
- (2)内視鏡から本製品を引き抜く。

##### 6.廃棄

本製品の使用が終了したら、適切な方法で廃棄する。

詳細は『取扱説明書』の「10 使用法」および「11 廃棄」を参照すること。

\*組み合わせて使用する医療機器については、【形状・構造及び原理等】の「3.仕様」を参照すること。

#### 【使用上の注意】

##### 重要な基本的注意

###### 1.一般的な事項

- (1)腸内にガスがある場合は、不燃性ガス（例えは CO<sub>2</sub>）に置換してから処置すること。
- (2)使用前に石けんなどを用いて通電確認を行わないこと。スネアループに石けんや異物が付着した状態で使用すると、十分な高周波通電が得られず、機械的切開による出血を引き起こすおそれがある。
- (3)スネアループがチューブ内に完全に引き込まれていない状態や、内視鏡の視野が確保されていない状態で、本製品を内視鏡に挿入しないこと。また、内視鏡の視野内に挿入部先端を確認できない状態で、本製品の一連の操作をしないこと。
- (4)本製品を内視鏡に挿入する場合は、スライダーを動かさないようにして、急激な突き出しあしないこと。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アングルを戻すこと。
- (5)挿入部先端が内視鏡から突き出している状態で、急激な内視鏡のアングル操作をしないこと。
- (6)無理な力で挿入部先端を体腔内の組織に押しつけないこと。
- (7)無理な力で体腔内の組織を緊縛しないこと。
- (8)急激にスライダーを押さないこと。
- (9)スネアループや体腔内の組織に付着している粘液などの液体は吸引すること。
- (10)内視鏡の先端金属部とスネアループが接触および近接した状態で通電しないこと。
- (11)必要以上に高周波焼灼電源装置の出力を上げたり、通電時間を長くしたりしないこと。
- (12)通電時は過剰な通電をしないこと。必要な場合は術後の穿孔、出血を予防する処置を行うこと。
- (13)通電時、Aコードをループ状に丸めたり、ほかの医療機器（心電図モニター、内視鏡像ビデオカメラ、高周波焼灼電源装置など）のコードと一緒に束ねたりしないこと。
- (14)必ず通電しながら切除すること。

取扱説明書を必ずご参照ください。

- (15)スネアループが緊縛部からはずせなくなった場合は、チューブの前後操作や内視鏡のアングル操作を行い、スネアループを広げて緊縛部からスネアをはずすこと。それでもはずせない場合は、内視鏡鉗子口から出ている高周波スネアの挿入部をペンチなどで切断し、チューブを抜去し、スネアワイヤを前後させてスネアループを広げてスネアループを緊縛部からはずすこと。
- (16)本製品を内視鏡から勢いよく引き抜かないこと。

2.生体情報モニター（心電図モニターなど）を併用する場合  
心電図モニターなどの生体情報モニター装置を併用して使用する場合、生体情報モニター装置で使用する電極は本製品で使用する電極からできるだけ離すこと。また、生体情報モニター装置の電極は針状のものは使用しないこと。

詳細は『取扱説明書』の「6 取り扱い上および一般的な注意事項について」、「10 使用法」および「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・変形、機能の低下

## 有害事象

### その他の有害事象

感染、組織の炎症、皮膚の炎症、穿孔、大出血、粘膜損傷、組織の熱傷、患者・術者・介助者のやけど

## 【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)

製造元：

青森オリンパス株式会社  
〒036-0357 青森県黒石市追子野木 2-248-1

取扱説明書を必ずご参照ください。