

## 送液機能付きディスポーザブル高周波ナイフ KD-625

再使用禁止

(KD-625LR、KD-625QR)

### 【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のうえ、安全に対する十分な準備を行ってから使用すること。  
[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

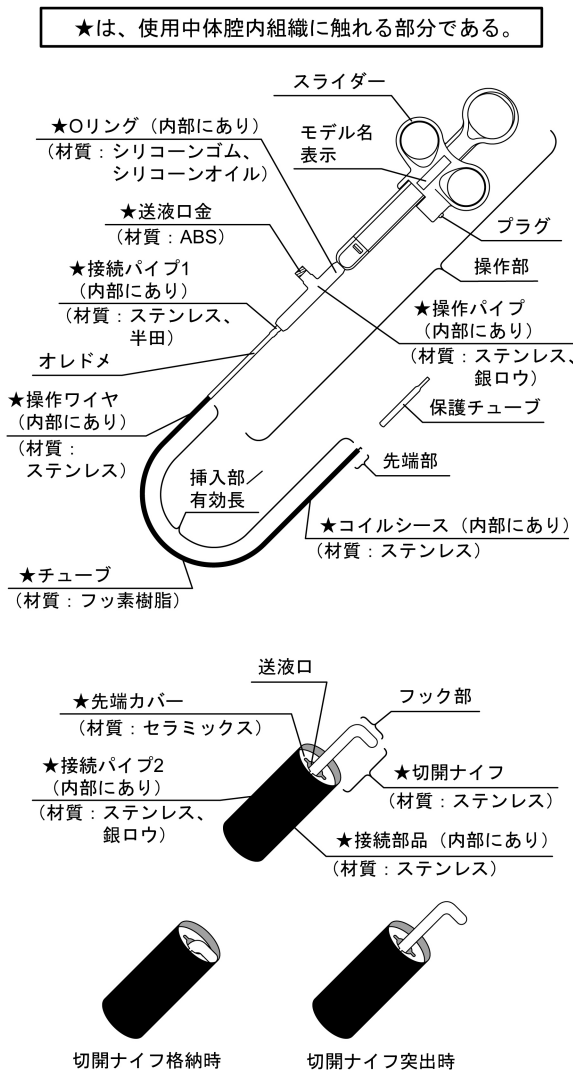
### \*\*【形状・構造及び原理等】

#### 構造・構成ユニット

##### 1.構成

本製品は操作部と挿入部の構造からなる。

##### 2.各部の名称



### 3.仕様

モデル名	KD-625LR	KD-625QR
挿入部最大外径 (mm)	Φ2.6	
有効長 (mm)	1650	1950
切開ナイフ長 (mm)	4.5	
切開ナイフ径 (mm)	Φ0.4	
フック部長 (mm)	1.3	
定格高周波電圧	切開: 1600Vp (3200Vp-p) 凝固: 2900Vp (5800Vp-p)	

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

- 操作部のスライダを先端側に押すと切開ナイフが突き出し、手元側に引くと切開ナイフを格納することができる。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、切開ナイフに高周波電流を通电することにより組織の切開、凝固ができる。
- 挿入部に対して操作部を回転させると、フック部が回転する。
- 先端部には送液口があり、操作部には送液口金がある。内視鏡用送気送水装置 (送気送水チューブ併用) もしくはシリンジを送液口金に接続することで、送液口から露出した粘膜下層へ生理食塩液を送液することができる。

### 【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管内の組織を切開、凝固することおよび、切開を容易にするために切開されて露出した粘膜下層に生理食塩液を送液することを目的とする。

### 【使用方法等】

#### 使用方法

##### 1.点検

- 滅菌パックの点検をする。
- 本製品の的外観、作動、送液の点検をする。
- 本製品と A コードおよび高周波焼灼電源装置との接続の点検をする。

##### 2.対極板の固定

- 対極板および P コードを接続する。
- 患者に対極板を付ける。

##### 3.内視鏡への挿入

スライダを引いて切開ナイフを格納した状態で、内視鏡に本製品を挿入する。

##### 4.組織の切開、凝固

- A コードを高周波焼灼電源装置と本製品のプラグに接続する。
- スライダを押し、切開ナイフを突き出しする。
- フック部が少し引き込まれるまでスライダを引き、操作部をゆっくり回す。
- フック部が適切な方向に向いたら、切開ナイフを突き出し、フック部の回転をロックさせる。
- フック部に組織を引っ掛け、高周波電流を通电して組織を切開、凝固する。
- 切開ナイフ等に付着した組織や異物を除去する場合は、処置具先端部の送液口から生理食塩液を送液し、除去する。
- スライダを引いて切開ナイフを収納する。
- A コードを高周波焼灼電源装置および本製品のプラグから取りはずす。

取扱説明書を必ずご参照ください。

## 5.送液

シリンジを使用する場合

- (1)送液口金に生理食塩液を充填したシリンジを接続する。
- (2)スライダを引き、切開ナイフを格納する。
- (3)露出した粘膜下層に高周波ナイフ先端部を隙間無く当てた状態で生理食塩液を送液する。

内視鏡用送気送水装置を使用する場合

- (1)送液口金に内視鏡用送気送水装置に繋がれた送気送水チューブを接続する。

- (2)スライダを引き、切開ナイフを格納する。

\* (3)露出した粘膜下層に高周波ナイフ先端部を隙間無く当てた状態で、内視鏡用送気送水装置の『電子化された添付文書』や『取扱説明書』に従い生理食塩液を送液する。

## 6.内視鏡からの引き抜き

スライダを引いて切開ナイフを格納した状態で、内視鏡から本製品を引き抜く。

## 7.廃棄

本製品の使用が終了したら、シリンジなどでチューブ内の液体を吸引または排出し、適切な方法で廃棄する。

詳細は『取扱説明書』の「10 使用方法」、「11 廃棄」を参照すること。

## 組み合わせて使用する医療機器

本製品と組み合わせて使用可能な医療機器は以下である。

		KD-625LR	KD-625QR
当社 内視鏡	有効長 および 機種	1200mm 以下 GIF	1500mm 以下 GIF、CF、PCF
	チャン ネル径	Φ2.8mm 以上	
	その他	視野方向 0°（直視型に限る）	

		販売名	承認・認証・届出番号
高周波焼灼 電源装置		高周波焼灼電源装置 ESG-100	220ABBZX00079000
		高周波焼灼電源装置 ESG-400	22500BZX00336000
Aコード	Aコード		13B1X00277000375
内視鏡用送気送水 装置	内視鏡用送水ポンプ OFF-2		221ABBZX00157000
送気送水チューブ	ボトルキャップ付き アクセサリポート用 チューブ		13B1X00277000588
	スパイク付き アクセサリポート用 チューブ		13B1X00277000603

## 【使用上の注意】

### 重要な基本的注意

#### 1. 一般的事項

- (1)生理食塩液以外の薬液を使用しないこと。また点検の際は患者に使用する生理食塩液を使用すること。
- (2)不確実な接続状態で送液を行わないこと。
- (3)術中に過度な送気を行わないこと。
- (4)切開により胃内にたまった粘液や血液などの液体は術中こまめに吸引すること。
- (5)挿入部先端を内視鏡から突き出している状態で、急激な内視鏡の角度操作をしないこと。
- (6)無理な力で挿入部先端を体腔内組織に押し付けけないこと。
- (7)高周波対応処置具と併用する場合、併用する処置具が体腔内の組織または切開ナイフに接触した状態で通電しないこと。
- (8)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が確認できていない状態で、本製品の一連の操作をしないこと。

(9)本製品を内視鏡に挿入する際は、切開ナイフを格納した状態で、スライダを動かさないように保持し、無理な挿入、および急激な挿入、突き出しはしないこと。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。

(10)高周波焼灼電源装置の出力設定を事前に確認すること。

(11)高周波焼灼電源装置の出力設定を必要以上に高くしたり、極端に低くしたりしないこと。また、通電時間を必要以上に長くしたり、短くしたりしないこと。出力設定や通電時間は、切開する組織の状態に合わせて、適切に設定すること。また、電圧の高い波形は必要最低限の使用とすること。

(12)通電時、急激な内視鏡の角度操作をしないこと。

(13)通電時は過剰な通電、あるいは不十分な通電をしないこと。出力設定や通電時間は、切開する組織の状態に合わせて適切に設定し、電圧の高い波形は必要最低限の使用とすること。必要な場合は術後の穿孔や出血を予防する処置を行うこと。

(14)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、内視鏡画像ビデオカメラ、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。

(15)組織を過剰に深く切開しないこと。組織を切開する際は、切開状況や患者の状態に異常がないことを常に注意すること。

(16)粘膜を広範囲切開する必要がある場合は、狭窄の可能性を理解したうえで使用すること。

(17)高周波電流に対する感受性が高い患者であったり、手術跡や癒着部の近辺で高周波出力を行った場合、患者が苦痛を訴えることがある。出力や凝固深度の設定を下げるか、対極板の位置を変更するなどの対処を行うこと。

(18)腸内にガスがある場合は、不燃性ガスに置換してから処置すること。

(19)通電時は必要以上の力で切開ナイフを組織に押し付けけないこと。切開時は常に切開方向を確認したうえで、必要以上の力をかけずに使用すること。

(20)必ず通電しながら切開、凝固すること。また切開時は連続的な通電で切開しないこと。

(21)焦げ付いた組織が切開ナイフに付着したまま通電しないこと。

(22)組織を十分に牽引しない状態で通電しないこと。

(23)フック部に粘膜を引っ掛け、挿入部を手前に引いて切開すること。

(24)送液時は、常に接続や高周波ナイフの状態、生理食塩液の残量を確認し、送液すること。

(25)本製品に付着した液体が目や皮膚、衣服に付着した場合は、適切な処置を行うこと。

(26)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「9 保管」、「10 使用方法」、「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

## 有害事象

### その他の有害事象

感染、組織の炎症、皮膚の炎症、空気塞栓、穿孔、大出血、粘膜損傷、縦隔気腫、皮下気腫、組織の熱傷、狭窄、誤嚥性肺炎、患者・術者・介助者のやけど

取扱説明書を必ずご参照ください。

## 【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。