### 医療機器認証番号 302ABBZX00017000 号

機械器具 25 医療用鏡 管理医療機器 送気送水機能付内視鏡用光源・プロセッサ装置 JMDN コード 34540002

(送気送水機能付外部電源式内視鏡用光源装置 JMDN コード 35158002)

(内視鏡用周辺機器コントローラ JMDN コード 70160000)

(内視鏡用送水タンク JMDN コード 36500042)

特定保守管理医療機器

# EVIS X1 ビデオシステムセンター OLYMPUS CV-1500

# 【禁忌·禁止】

## \*\*適用対象(患者)

本製品は心臓への適用ができないため、心臓の観察や処置を目的 とした手技には使用しないこと。また、以下の事項を厳守するこ と。[感電により患者の心臓機能に心室細動などの重大な影響を 及ぼす危険がある。]

- (1)本製品に接続した内視鏡は、心臓とその近傍には絶対に接触させないこと。
- (2)本製品に接続した内視鏡は、心臓とその近傍に接触している処置具または、ほかの内視鏡などには絶対に接触させないこと。

### 使用方法

- 1.本製品を患者に使用しているときに、内視鏡および処置具の金属 部を、ほかの周辺機器や設備の金属部に接触させないこと。[本 製品と大地が電気的に結ばれ、意図しない電流が流れ、患者が感 電するおそれがある。]
- 2.以下の場所に本製品を設置して使用しないこと。[本製品は防爆構造になっていないため爆発や火災を起こすおそれがある。]
  - 酸素濃度の高いところ
  - 笑気ガス (N2O) のような酸化物質の雰囲気の中
  - 可燃性の麻酔ガスを使用しているところ
  - 可燃性の液体が近くにあるところ

# 【形状・構造及び原理等】

## 構造・構成ユニット

# \*\*1.構成

本製品は以下のものから構成されている。

また、単品や任意の組み合わせで製造販売する場合がある。

## <同梱品>

(1)EVIS X1 ビデオシステムセンター OLYMPUS CV-1500

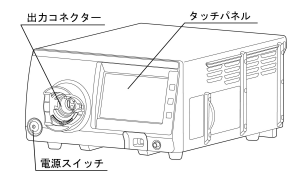
(2)送水タンクMAJ-901(3)滑り止めMAJ-2431

(4)電源コード (5)12G-SDI ケーブル 2.9M MAJ-2428

(5)12G-5U1 ゲーノル 2.9M MAJ-2428 (6)ポータブルメモリー2 MAJ-2427 (7)ホワイトキャップセット MAJ-941

(8)ケーブルカラーシート

2.各部の名称 外観図、主要部分の名称



3.1上作来		
	項目	仕様
観察	信号方式	*NTSC および SDTV、HDTV、4K 信
		号
	ビデオ信号出力	*VBS、SD-SDI、HD-SDI、3G-SDI、
		12G-SDI
	ビデオ信号入力	*Y/C、SD-SDI、HD-SDI
	ホワイトバランス	ホワイトバランスボタンによる自動補
		正または、内視鏡を接続したことによ
		る自動補正
	明るさ調整	明るさの調整が可能
	測光方式	測光方式の切り替えが可能
	画像強調	画像強調のレベルの切り替えが可能
	静止画表示/記録	内視鏡画像の静止画表示と記録が可能
	画面サイズの変更	内視鏡画像の画面サイズの変更が可能
	画像拡大	内視鏡画像を拡大表示が可能
	色調調整	赤、青、色の彩度の調整が可能
	カラーモード	カラーモードの選択が可能
	AGC	電気的に観察モニター上の明るさを増
	AGC	すことが可能
	コントラスト	
記録	リチート	当社指定の観察モニター、ビデオレニ
百七少米	コントロール	ーダー、ビデオプリンター、ビデオシ
	コンドロール	ステムセンターの制御が可能
諸設定の記	培	システム設定、ユーザー設定
照明	<u>隠</u> 照明ランプ	LED
XK197	供給される	LED
	最大光量	3.93W 以下(300W キセノン相当)
		3分生11分5人
스타크	冷却	強制空冷
自動調光	自動調光	LED 駆動電流制御
	制御方式	47 7
D77 D D V	自動調光感度	17 ステップ
照明光	観察モード	通常光観察モード
出力		NBI 観察モード
		AFI 観察モード
<b>香油</b>		RDI 観察モード
電源	定格電圧	100V 交流
	電圧変動	±10%以内
	定格周波数	50/60Hz
	周波数変動	±1Hz 以内
	定格入力	600VA
医用電気	電撃に対する	
		クラスI
機器に	保護の形式	
よる製品	保護の形式 装着部に対する	本製品に接続する装着部による
	保護の形式	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度
よる製品	保護の形式 装着部に対する	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形
よる製品	保護の形式 装着部に対する	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形
よる製品	保護の形式 装着部に対する 保護の程度	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形 は本製品では組合わせ対象外)
よる製品 の分類	保護の形式 装着部に対する 保護の程度 防爆の程度	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形
よる製品	保護の形式 装着部に対する 保護の程度 防爆の程度 標準寸法	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形 は本製品では組合わせ対象外)
よる製品 の分類	保護の形式 装着部に対する 保護の程度 防爆の程度 標準寸法 (突起含まず)	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形 は本製品では組合わせ対象外) 可燃性雰囲気中での使用禁止 幅 370×高さ 198×奥行 488mm
よる製品 の分類	保護の形式 装着部に対する 保護の程度 防爆の程度 標準寸法	本製品に接続する装着部による (本製品の電撃に対する保護の程度 は、本製品に接続する装着部が BF 形 であれば BF 形となる。ただし CF 形 は本製品では組合わせ対象外) 可燃性雰囲気中での使用禁止

# 4.EMC

本製品は EMC 規格 IEC 60601-1-2: 2014 に適合している。

### 作動・動作原理

本製品は、電源回路、制御回路、通信制御回路、送気用ポンプ、照明用 LED、LED 駆動回路、映像信号処理回路、撮像素子駆動回路、光学フィルターから成る。通信制御回路は、接続される関連機器と通信を行うことにより、関連機器の機能実行、停止、動作切り替えを集中操作、集中表示を行う。制御回路は、送気のための空気を送る送気用ポンプ、操作用のタッチパネルなどを制御している。

上記構成のもと、撮像素子駆動回路は、内視鏡に内蔵する撮 像素子を駆動して撮像信号を取り出し映像信号処理回路に送 る。映像信号処理回路は取り出した撮像信号をビデオ信号に 変換・処理して観察モニター、撮影装置、又は記録装置に出 力する。接続する内視鏡からの光路長の異なる光によって撮 像信号を得られた場合、その撮像信号を映像信号処理回路で ビデオ信号に変換・処理して観察モニター、撮像装置、又は 記録装置に出力する。また、フォーカス切り替えが可能な内 視鏡に対して制御信号を送信し、内視鏡の焦点を切り替える フォーカス切り替え回路を有している。LED 駆動回路は、照 明用 LED を駆動し、内視鏡に照明光を供給する。また撮像信 号に基づいて、照明用 LED を制御し、内視鏡画像の明るさを 一定に保つよう、照明光量を調整する。送気用ポンプは、出 カコネクターに接続された内視鏡に空気を供給するものであ り、内視鏡を操作することにより内視鏡先端から送気あるい は内視鏡に接続した送水タンクに加圧して送水を行う。また、 内蔵する光学フィルターを光路に移動し、上記照明用 LED の 発する光から特定波長領域を選択的に出力することで、光デ ジタルモードの切り替えも可能である。光デジタルモードは 以下の4つのモードがある。

- 通常光 (WLI: White light Imaging) 観察モード 通常の照明光 (白色光) を出力する。
- NBI 観察モード
- NBI 観察時の照明光(青と緑の狭帯域光)を出力する。
- RDI 観察モード
- RDI 観察時の照明光 (2 種の赤の狭帯域光と緑の照明光) を 出力する。
- \*\*- AFI 観察モード

AFI 観察時の照明光(青の励起光と緑の照明光)を出力する。

### 【使用目的又は効果】

# 使用目的

本製品は、内視鏡に照明を供給する光源と、内視鏡を介して 体腔内に送気送水を行うための送気機能を有し、内視鏡から 送信された画像信号を処理し、診療のために提供することと、 当社指定の内視鏡関連機器と組み合わせて、関連機器の機能 実施、停止、動作切り替えを集中操作、集中表示をすること を目的とする。

# 【使用方法等】

# 使用方法

- 1.送水タンクの消毒(または滅菌)を含めて準備を行う。 2.電源コードを医用コンセントに接続する。
- \*\*3.観察モニター、記録装置などの周辺装置を接続する。
  - 4.内視鏡を出力コネクターに接続する。
  - 5.本製品、観察モニターおよびその他周辺装置の電源を入れる。
- \*\*6.タッチパネルを操作して、照明 LED を点灯する。
- \*\*7.タッチパネルを操作して、ホワイトバランスが調整されたことを確認する。
- \*\*8.必要により、タッチパネルを操作して、明るさを調整する。
- \*\*9.必要により、タッチパネルを操作して、画像強調の強調レベルなどを切り替える。
- \*\*10.必要により、タッチパネルを操作して、送気する。
- \*\*11.必要により、タッチパネルを操作して、本製品に接続した各周辺機器を操作する。
  - 12.「内視鏡取り外し」ボタンを押すか、本製品の電源を切って、 本製品から内視鏡を取りはずす。

取扱説明書を必ずご参照ください。

# 使用方法等に関連する使用上の注意等

### \*\*一般的事項

(1)本製品を強力な電磁波を浴びる場所(高周波手術装置、MRI、マイクロ波治療器、短波治療器、無線機、携帯形 RF 通信機器、下記の記号が表示されている機器などの付近)で使用しないこと。また本製品と、併用するほかの医用電子機器との過度な近接や積み重ねに注意すること。電磁的な干渉によって、ライブ画像が消失したり本製品が誤作動するおそれがあります。



- (2)使用する前に、本製品と併用するほかの医用電子機器との間に電磁的な干渉がないことを確認すること。電磁的な干渉が生じている場合、本製品の向きを変えるか、設置場所を変える、またはその場所をシールドするなどの軽減措置を講じること。
- (3)スコープコネクター部は電気接点を含めて十分に乾燥した状態で本製品に接続すること。また、電気接点に異物(薬液残渣、水垢、皮脂の汚れ、ほこり、ガーゼのけばなど)がないことを確認してから接続すること。電気接点がぬれていたり異物が付着したまま使用すると本製品が誤作動したり、故障するおそれがあります。
- (4)通風孔にほこりがたまっていないか確認すること。ほこりが たまっている場合は、電気掃除機などでほこりを吸い取って から使用すること。本製品が故障したり、破損するおそれが あります。
- \*(5)本製品の『取扱説明書 操作編』の「第7章 リプロセス、<u>保</u> 萱、廃棄」に従って、洗浄、消毒を行うこと。不適切な洗浄、 消毒を行うと、本製品の寿命が大幅に短縮されるおそれがあ ります。
- (6)スプレータイプの潤滑剤、麻酔剤、アルコールなどの薬剤を使用する場合、薬剤が吹きかからないように本製品から離れた場所で使用すること。薬剤が出力コネクター部の内部に入り込み、本製品が誤動作したり、故障するおそれがあります。

### 組み合わせて使用する医療機器

本製品は、以下のビデオシステムセンターまたは同等品と接 続して用いる。

販売名	医療機器届出番号
EVIS LUCERA ELITE	13B1X00277000514
ビデオシステムセンター	
OLYMPUS CV-290	

本製品は、以下の内視鏡用超音波観測装置または同等品と接続して用いる。

ı	販売名	医療機器認証番号
	EVIS EUS 内視鏡用超音波観測装置	225ABBZX00107000
	OLYMPUS EU-ME2 PREMIER PLUS	

本製品は、以下の内視鏡挿入形状観測装置または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
内視鏡挿入形状観測装置 UPD-3	223ABBZX00102000

本製品は、以下の内視鏡用送水ポンプまたは同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
内視鏡用送水ポンプ OFP-2	221ABBZX00157000

本製品は、以下の内視鏡用炭酸ガス送気装置または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
内視鏡用炭酸ガス送気装置	219ABBZX00254000
OLYMPUS UCR	

本製品は、以下の送水タンクと接続して用いる。

販売名	医療機器届出番号
送水タンク MAJ-902	13B1X00277000430

本製品は、以下のビデオ内視鏡または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
EVIS LUCERA	218ABBZX00176000
大腸ビデオスコープ	
OLYMPUS CF TYPE FH260AZ	

本製品は、以下のビデオ内視鏡または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
EVIS EXERA II	229ABBZX00085000
上部消化管汎用ビデオスコープ	
OLYMPUS GIF-H190N	

本製品は、以下のビデオ内視鏡または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
EVIS LUCERA ELITE	226ABBZX00093000
大腸ビデオスコープ	
OLYMPUS PCF-H290D	

本製品は、以下のビデオ内視鏡または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
EVIS LUCERA	218ABBZX00073000
気管支ビデオスコープ	
OLYMPUS BF TYPE F260	

本製品は、以下のビデオ内視鏡または同等品と接続して用いる。

販売名	医療機器認証番号
EVIS LUCERA	222ABBZX00067000
超音波ガストロビデオスコープ	
OLYMPUS GF TYPE UCT260	

### 【使用上の注意】

### 重要な基本的注意

#### —船的事項

- (1)絶縁トランスは床に置かないこと。水などが掛かり、感電を 起こすおそれがあります。
- (2)内視鏡の操作および処置はライブ画像を確認しながら行うこと。内視鏡画像をフリーズ中または録画像再生中などライブ 画像でないときに内視鏡の操作や処置を行うと、体腔内を傷付けるおそれがあります。
- (3)体腔内に空気を入れすぎないようにすること。患者に苦痛を 与えたり、体腔内を傷付けたり、出血、穿孔やガス塞栓症を 起こすおそれがあります。
- (4)本製品のリプロセス時は、国または地域の法律およびガイドライン、使用する化学薬剤メーカーの指示に従って、適切な保護具を着用すること。使用する化学薬剤が人体に悪影響をおよぼすおそれがあります。
- (5)本製品に患者の汚物が付着した場合は、使用後直ちに消毒すること。消毒が遅れると、患者の汚物に含まれる有機物などが凝固し、効果的に消毒することが難しくなるおそれがあります
- (6)ホワイトバランス調整をする前に、内視鏡とホワイトキャップが汚れていないことを確認すること。汚れたまま使用すると、感染のおそれがあります。

# 不具合

# その他の不具合

機器の故障、画像異常、誤作動、動作不良

### 有害事象

### その他の有害事象

感電、組織の損傷、出血、穿孔、ガス塞栓症、感染

# 【保管方法及び有効期間等】

# 保管方法

使用後は、『取扱説明書 操作編』の「第7章 リプロセス、 保管、廃棄」に従い保管すること。

### 耐用期間

- \*\*1.本製品の耐用期間は製造出荷後 6 年とする(自己認証(当社データ)による)。
  - \*\*なお、この年数は耐用期間内に本添付文書や『EVIS X1 ビデオシステムセンター取扱説明書操作編』の「第3章使用前の点検」に示す使用前点検および定期点検を実施し、点検結果によって修理またはオーバーホールが必要な場合にはそれらを実施する等の適正使用をした場合の年数である。
  - 2.本製品の主要構成部品の使用耐用年数は以下のとおりである。
    内蔵バッテリー:6年

# 【保守・点検に係る事項】

# 使用者による保守点検事項

- 1.使用前に、『取扱説明書 操作編』の「第3章 使用前の点検」 に従って点検すること。点検結果により修理またはオーバー ホールが必要であれば実施すること。
- \*\*2.【形状・構造及び原理等】の「1.構成」に示したすべての付属 品は消耗品(修理不可能)である。『EVIS X1 ビデオシステ ムセンター取扱説明書 操作編』の「第 3 章 使用前の点検に 示す使用前点検を実施し、点検結果により必要であれば新品 と交換すること。

### \*\*業者による保守点検事項

# 取扱説明書を必ずご参照ください。

# 【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:

### 白河オリンパス株式会社

〒961-8061 福島県西白河郡西郷村大字小田倉字狼山 3-1