再使用禁止

機械器具 (29) 電気手術器 管理医療機器 バイポーラ電極 70655000

Mitek VAPR プローブ

【警告】

1. ジェネレーターは 10 秒オン、30 秒オフのサイクルで 1 時間を超え て使用しないこと。「ジェネレーターが自然対流によって冷却される が、規定時間を超えると充分冷却されず、本品の作動に支障をきた す場合がある。**重要な基本的注意**(18)参照]

**2015年10月改訂(第11版) (新記載要領に基づく改訂)

*2012年12月27日改訂(第10版)

- ジェネレーター起動中に本品をハンドピースから取り外したりしな いこと。「患者への損傷及び本品破損の原因となることがある。」
- 3. 本品使用中に関節腔内に気泡が集積しないようにすること。[本品の 電極周辺に気泡が集積すると本品の性能が低下し、過熱することに より近傍の本品構造及び患者に損傷をおよぼすことがある。]
- 4. 本品を笑気または酸素のような引火性麻酔薬または酸化ガスの存在 下で使用しないこと。[本品は発火源となる可能性があり、体腔に集 積する内因性ガスが発火源となることがある。〕
- 5. 本品使用中あるいは使用直後に引火性物質に近づけたり、接触させ たりしないこと。「火災の原因となる可能性がある。]
- 6. 本品に濡れたハンドピースを接続しないこと。「感電の可能性があ る。]
- 7. 本品使用時は関節鏡モニターなどの他の電気機器とは可能な限り離 しておくこと。「他の電気機器の動作を妨げることがある。]
- 8. 本品先端部が他の金属物に接触した状態で本品を起動させないこと [本品及び隣接する金属物が局部的に過熱し、本品、他の金属物ま たは患者に損傷を与えることがある。]
- 9. 本品使用中に、ERROR コードが表示された場合は、本品、ハンド ピース、フットスイッチの接続を外し、ジェネレーターのスイッチ を切ること。その後、必ず**重要な基本的注意**(11)の対応を行い、問 題が解決しない場合は弊社担当営業員に連絡すること。[ジェネレー ターの付属品(の機能不全) あるいはジェネレーターの(部品) 故 障または作動不良の可能性がある。**重要な基本的注意**(11)参照]

【禁忌・禁止】

- 再使用禁止。「再使用した場合に電極部が使用中折れる可能性があ る。また本体内部・電極部などの電気回路が断線、ショートし感電 を起こす恐れがあるため。]
- 次の患者には使用しないこと。 2.
 - (1) 心臓ペースメーカーや、その他の電気的インプラントを埋植 した患者[本品と接続する電気手術器作動中、電磁波干渉が 生じることにより、意図せず他の機器の動作を妨げる恐れが あるため。
 - (2) 関節鏡下手術が不適な患者。「本品は関節鏡視下手術にて使用 されることを意図して設計されているため。]

【形状・構造及び原理等】

概要

本品は、別品目の電気手術器(高周波電流発生装置 ※1)、または 電気手術器に接続された専用のハンドピース(※2)に接続し、関節 鏡下手術における生体組織の切開又は凝固を行う滅菌済みのバイポ ーラ電極である。

外観

(1) ストレートタイプ 電極の先端部が真っ直ぐなタイプ。 先端部の形状は6種類ある。

[代表例]

1) 3.5mm サイドエフェクト:

側面を向いたスプリング電極は組織との接触部分を最大にし、組織を デブリドマンするようデザインされている。アクティブ電極はチップ 側面に取り付けられており、リターン電極は反対側の絶縁体上にある。



2) 3.5 mmエンドエフェクト:

正面を向いたスプリング電極で、コントロールされた正確な組織デブ リドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



3) 3.5mm 90° フック:

組織切断用としてデザインされている(90°フックを鈎として使用し ないこと)。



4) 2.3mmm サイドエフェクト:

横向きのアクティブ電極は組織との接触部分を最大にし、組織をデブ リドマンするようデザインされている。2.3mm 径の電極は3.5mm 径の 電極ではアプローチできない組織に作用させる際に有用である。



5) 2.3mm エンドエフェクト:

正面を向いたチップ電極で、コントロールされた正確な組織デブリド マン及び止血効果があるようにデザインされている。



6) 2.3mm ウェッジ:

45°の角度をつけたアクティブ電極は、コントロールされた正確な組 織デブリドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



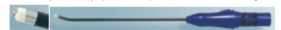
(2) アングルタイプ

電極の先端部が湾曲しているタイプ。 先端部の形状はストレートタイプと同じ。

[代表例]

アングルエンド:

正面を向いたスプリング電極で、コントロールされた正確な組織デブ リドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



(3) 吸引ライン付きタイプ

1/4

本品の先端からアダプターまで、術部の気泡及び灌流液を吸引して排 出する流路(吸引ライン)を有するタイプ。

[代表例]

LDS プローブ:



(4) ワンピースタイプ

バイポーラ電極と専用ハンドピース (※2) が一体化したタイプ。 上記の (1) \sim (3) の各タイプにそれぞれ存在する。

[代表例]





<u>P50 プローブ</u> 先端部の形状

<u>P90 プローブ</u> 先端部の形状





*各プローブには以下に示すデフォルト出力が設定されている。

**表1

先端形状	径	芒卡		デフォル出力		最大出力	
フロジャカハシャルへ				V(W)	D(W)	V(W)	D(W)
サイド	2.3	V2	Advanced	60	45	90	60
	mm		Basic	3	2	4	3
サイド	3.5	V2	Advanced	120	90	180	120
	mm		Basic	5	4	6	5
エンド	2.3	V2	Advanced	90	60	130	90
	mm		Basic	4	3	5	4
エンド	3.5	V2	Advanced	90	60	130	90
	mm		Basic	4	3	5	4
90°7ック	3.5	BV2	Advanced	120	90	180	120
	mm		Basic	5	4	6	5
ウェッシ゛	2.3	V2	Advanced	60	45	90	60
	mm		Basic	3	2	4	3
T サイド	3.5	V1		5	20	10	50
	mm						
Tエント	3.5	V1		5	20	10	50
	mm						
吸引ライン	/	V3		240	120	260	160
付きサイド		(VAPR3)					
*3	/	BV2		160	120	200	160
	/	(VAPR)					
吸引ライン	I /	V3		160	45	200	60
付きエンド	/	(VAPR3)					
* 3	/	BV2		60	45	90	60
	l /	(VAPR)					
	/	BV2		60	45	90	60
	V	(VAPR)					

**表2

タイプ°	品番	モード		デフォルト出力		最大出力	
717	DD.EE.			V(W)	D(W)	V(W)	D(W)
P90	227204	V3	Advanced	160	120	200	160
			Basic	6	5	7	6
LDS	225360	V3	Advanced	240	120	260	160
(吸引ライン			ъ.	7	-	0	
付きサイド)			Basic	7	5	8	6
LPS	225361	V3	Advanced	240	120	260	160
(吸引ラル付			ъ.	7			
きサイド)			Basic	1/	5	8	6
LPS	225370	V2	Advanced	60	45	90	60
ワンヒ [°] ース			Basic	3	2	4	3
P50	227504	V2	Advanced	160	45	200	60
(吸引ラル付			ъ.		_		_
きエンド)			Basic	6	2	7	3

- ** ※1 本品は、以下に示す別品目の電気手術器(高周波電流発生装置) に接続して使用される。
- ・「Mitek VAPR VUE システム」(認証番号: 226ADBZX00071000)
- ・「Mitek VAPR 3 システム」 (認証番号: 221ADBZX00086000)
- ・「Mitek VAPR システム」 (承認番号: 21000BZY00721000)
 - ※2 本品 (ワンピースタイプを除く) は、※1 に示す医療機器の構成品 の一つである専用のハンドピースに接続される。

3. 直接もしくは薬液等を介して体内に接触する部分の原材料

アクティブ電極: タングステン、又はステンレス鋼 (ニッケル、クロムを含む)、又はタングステン合金

リターン電極: ステンレス鋼 (ニッケル、クロムを含む) 絶縁体: ジルコニアセラミックス、又はコポリエステル シャフト: ステンレス鋼 (ニッケル、クロムを含む) ポリフッ化ビニリデン(被覆材)

4. 原理

別品目の電気手術器から発生された高周波電流が、生理食塩液や乳酸 リンゲル液等の導電性灌流液中で、本品の先端部のアクティブ電極からリターン電極に伝えられ、その際に先端部に生じる熱及び放電により生体組織の切開又は凝固を行う。

【使用目的又は効果】

高周波電流を用いた生体組織の切開又は凝固を行うために外科手術に 使用する。

【使用方法等】

- ** 1. 本品専用の電気手術器に電源コードを接続し電源スイッチを入れる。 本品専用の電気手術器の添付文書に従い、ジェネレーター前面の表示 ディスプレイが、[CONNECT CABLE] (VAPR 3 の場合) または[Attach Instrument] (VAPR VUE の場合) となるのを確認する。
- ** 2. 滅菌済みの専用ハンドピースをジェネレーターに接続し、ジェネレーター前面のディスプレイが、[INSERT ELECTRODE] (VAPR 3 の場合) または [Attach Electrode] (VAPR VUE の場合) となるのを確認する (ワンピースタイプを除く)。
- 3. 本品を滅菌包装から取り出しハンドピースに接続する。ハンドピースと本品のマーキングを一致させ、本品をスクリューロックする。なお、ワンピースタイプを使用する場合は、そのコネクタープラグを本品専用の電気手術器に接続する。
- ** 4. 各構成品が正しく接続されていることを確認する。ジェネレーター前面の表示パネルの [INSERT ELECTRODE] (VAPR 3 の場合) または [Attach Electrode] (VAPR VUE の場合) という表示が、前述の各プローブのデフォルト設定値に変わる。
 - 注)各プローブのデフォルト出力セッティングはアクティブ電極のサイズまたは形状により異なる。ジェネレーターの表示パネルに表示された値と、本添付文書に記載されたプローブのデフォルト設定値と一致しているかどうかを必ずチェックすること。出力表示がデフォルト出力セッティングと異なる場合は、本品専用の電気手術器の取扱説明書を参照の上、出力を調整すること。
- 5. 吸引ライン付きタイプを使用する場合は、吸引ラインのチューブ上の クランプを閉じていることを確認し、吸引ラインのアダプターを汎用 の吸引装置に接続する。
- 6. 本品が通電していないことを確認し、予め電解質液(生理食塩液または乳酸リンゲル液)を灌流させた関節内に本品を挿入する。その際に過剰な力を本品に加えないこと。またいかなる場合も可能な限り、本品の関節内へのアクセスは関節鏡手術用カニューラを用いること。アクティブ電極は常に視野内に留めておくこと。
- 7. 本品を術部に注意深く近づけ、ジェネレーターに接続したフットペダルの黄色ペダルまたは青色ペダルを踏んでジェネレーターを作動させ、本品の先端で生体組織の切開又は凝固を行う。
- 8. 吸引ライン付きタイプを使用している際は、灌流液の吸引が必要であれば吸引装置を作動し、吸引ラインのクランプを開いて吸引を行う。 吸引を止める場合はクランプを閉じる。

2/4 MTK202-11

- 9. ジェネレーターが起動していない場合にのみ、出力及びモードを調節 することができる。調節することができる出力の範囲は、プローブの タイプにより異なる。
- 10. 手術中にプローブを交換する場合は以下の手順で行う。
 - (1) コネクター接続部をゆるめて、プローブとハンドピースを引き 離すことにより、ハンドピースからプローブを取り外す。
 - **(2) プローブを取り外すと自動的にジェネレーター前面の表示 パネルに [INSERT ELECTRODE] (VAPR 3 の場合) または [Attach Electrode] (VAPR VUE の場合) が表示される。
 - (3) 先述の指示に従い、滅菌済みの新たな本品を装着する。新たに装着した本品のデフォルト設定が先のプローブと異なる場合には、ジェネレーターの表示パネルに表示された値と、本添付文書に記載されたプローブのデフォルト設定値とが一致しているかどうかチェックすること。
 - ** 注)ジェネレーターにプローブを接続中に停電またはジェネレーターの電源が切れた場合、電力が復旧するとジェネレーターはデフォルトで設定値が最低出力レベルになる。この出力は電源ボタンを用いて上げることができる。
- 11. 生体組織の切開又は凝固の終了後は出力を停止し、本品を術部の関節内より抜去する。吸引ライン付きタイプは吸引装置が停止していることを確認して吸引ラインのアダプターをはずす。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 術野は常に電解質液(生理食塩液又は乳酸リンゲル液)を灌流すること。 また特に小さな関節については低温を保つために手動により出力を下 げたり灌流液を増やすこと。灌流が不十分な場合は、灌流液が熱し過 ぎて、術部周辺の皮膚の熱傷、本品先端部の破損を引き起こす恐れが ある。
- (2) 可燃性物質(可燃性の麻酔剤、酸素ガスなど)の存在下で使用しないこと
- (3) 専用の電気手術器の操作方法にしたがって正しく操作すること。
- (4) 本品接続前に本品と接続するハンドピースを目視検査し、汚れ、濡れ、 破損などが無いか確認すること。接続部での液体付着は電気ショートを 起こすことがある。
- (5)機器間の接続は正しくしつかり行うこと。誤接続により本品の作動不全及び液体の漏出が起こる可能性があり、電気ショートを起こすことがある。
- **(6) 本品(P50 プローブを除く)の関節腔内への挿入は、可能な限り関節鏡 用カニューラを使用すること。本品の直接の関節腔内への挿入及び抜 去は、組織及び本品の損傷を生じることがある。
- (7) 本品を関節腔内へ挿入する際は、吸引ラインの吸引を止めておくこと。
- (8) 患者を他の金属物(手術台など)に接触させないこと。
- (9) 術中は電気手術器の表示・作動の状態及び患者の状態に注意し、異常 があれば直ちに出力の停止などの措置を行うこと。
- (10) 出力中に本品の先端に触れたり関節内より体外に引き抜いたり、体内に挿入しないこと。
- (11) 本品作動中に"ERROR XXX REF XXX"のような ERROR コードが表示された場合は、ジェネレーターから本品を含む付属品を全て取り外し、ジェネレーターの電源をきること。再度ジェネレーターの電源をいれて、自己診断後の表示パネルに〔CONNECT CABLE〕が表示された場合には、本品を含む付属品に故障が発生していることを示す。この場合本品を含む付属品を廃棄して取り替えること。自己診断が不調であれば、機能が全て妨げられる為、本品を含むシステムの使用を中止し、弊社担当営業員まで連絡すること。
- (12) 本品作動中に以下に示す"FAULT XXX REF XXX"のような FAULT コードが表示された場合は、FAULT コードの記録を残し、モードキーを1回押して放し、表示パネル上に FAULT コードが点滅することを確認する。再度モードキーを押して放すと、再設定が完了する。 以上の手順でも問題が解決しない場合には、本品を含むシステムの使用を中止し、弊社担当営業員まで連絡すること。 尚、各 FAULTコードは以下の通り。

«FАПТ»

011//	
シンボル Ref	説明
100 10	ソフトウェア不全
100 12	一過性のメモリー機能不全
100 14	開始時のパワー発生不全
300 10	内部過熱(ジェネレーター取扱説明書参照)
300 12	仕様外入力電圧:低圧
300 13	仕様外入力電圧:高圧
300 14	付属品(ハンドピース、プローブ)不全
	(ジェネレーター取扱説明書参照)
300 16	温度コントロールシステムのトラブル
300 20	サポートされていないプローブ接続
400 10	青色フットスイッチ動作不全
400 11	黄色フットスイッチ動作不全
400 12	ハンドピース入力不全
400 13	フットスイッチのメニュー/リセットボタン不全
400 14	プローブ(電極)識別回路不全
400 15	フロントパネル黄色アップボタン不全
400 16	フロントパネル黄色ダウンボタン不全
400 17	フロントパネル青色アップボタン不全
400 18	フロントパネル青色ダウンボタン不全
400 19	フロントパネルモードボタン不全
400 20	断続的起動
400 23	付属品(プローブ)不全

- (13) 発生しうる問題と対応策については、ジェネレーターに添付された取扱説明書中のトラブルシューティングガイドを参照のこと。
- (14) FAULT 表示後、本品を通電させる前に必ず先端のアクティブ電極部分を確認し、ゆるみや外れなどがあれば新しいプローブに交換すること。
- (15) 使用中は、プローブ先端の電気及び熱で関節鏡先端を損傷しないようプローブ先端と関節鏡先端を接近、接触させないこと。また、アクティブ電極を関節鏡に向けないこと。「プローブの関節鏡との接近、接触及びアクティブ電極を関節鏡に向けた状態での通電は、プローブ及び関節鏡損傷の恐れがあるため。]
- (16) ジェネレーター内のショートを示す警報音が鳴った場合は、プローブが金属物に接近したか、プローブまたはハンドピースの電気的フォルトを表すので、通電を直ちに止めプローブとハンドピースを確認し、損傷があれば直ちに新しいものに交換すること。プローブが金属物と接触せずに警報音がなる場合は、そのプローブを廃棄すること。その後、警報音が鳴り止まない場合は、ハンドピースを廃棄すること。
- (17) アクティブ電極に付着した組織片は、適切な方法で取り除くこと。
- **(18) 関節内の灌流液が熱し過ぎたり、組織損傷を招く恐れを防ぐため、不 必要な出力や長時間出力はしないこと。吸引ライン付きタイプを規定 以上の長時間出力した場合、シャフト部や吸引ラインの温度が上昇 する恐れがある。
- **(19) 予期せぬ危害を患者に与える恐れを防ぐため、不必要な出力や長時間出力はしないこと。
- **(20) コード及びケーブル類を金属物にまきつけないこと。また、コードやケーブル類は患者や他の電気導線に接触させないこと。 [患者または術者の負傷、ショック、引火等を引き起こす電流を誘導する恐れがあるため。]
- (21) 本品を変形させないこと。フレックスタイプのプローブは徒手的な方法で曲げること。
- ** (22) 電気ショックのリスクを避けるため、アースに接続されている電源に接続すること。
 - (23) 本品使用中は、アクティブ電極を常に視野内に留めておくこと。
- (24) 本品通電時に、アクティブ電極を他の金属製器具と接触、接近させないこと。
- (25) 本品先端が空気中にある場合は出力しないこと。
- (26) 術中使用していない本品は清浄かつ非導電性で視認性の良い乾燥 した場所に置くこと。
- (27) 本品の体内への挿入及び体外への抜去は慎重に行うこと。
- (28) 心電計を使う場合は電気手術器対策のとられた心電計を用い、心電計用電極は術野からできるだけ離して装着すること。
- (29) ジェネレーターと生体信号監視装置を同時に使用する場合は、 モニタ電極をできるだけプローブから離して装着すること。また、 可能な限り針状のモニタ電極を使用しないこと。

3/4 MTK202-11

- (30) 患者の身体の下又は臍などの体の陥凹部及び膣などの体腔に可燃性溶液が蓄積する危険性がある。本品を使用する前に、これらの部位に蓄積された液体をふき取ること。
- (31) 患者の体内から生じるガスに引火する可能性があるため注意すること。
- (32) 高周波電気手術器の故障や不具合は、意図しない高出力を招く 恐れがある。
- (33) 本品を対極板と一緒に使用しないこと。
- *(34) 熱傷の恐れがあるため、本品の先端部をドレープの上に直接置かないこと。
- **(35) 通常の使用下にあっても使用環境に応じてアクティブ電極が摩耗することあるため、頻繁に確認し過剰な摩耗が見られる場合は本品を交換すること。
- **(36) 吸引ライン付きプローブは使用施設にある汎用の吸引装置と接続可能である。本品のクランプが開いていることを確認し吸引圧力が 300 mmHg~700 mmHg であることを確認すること。
- **(37) 本品使用中に本品及び、本品先端のアクティブ電極、絶縁体、リターン電極に過度の負荷をかけないこと。組織切断に使用の場合は組織に触れながら、なでる程度の力で切離すること。
- **(38) 本品使用中に手術室スタッフは適切な手術用マスクまたはその他の防護方法を用いて、本品使用時に発生する煙で危害をこうむることがないよう注意すること。

2. 不具合·有害事象

本品の使用により起こりうる不具合・有害事象は以下のとおりである。 以下のような不具合・有害事象が現れた場合は、状況に応じて適切な処 置を行うこと。

- (1) 関節内軟部組織、軟骨の損傷及び熱傷
- (2) 関節内神経の損傷
- (3) 熱せられた灌流液による皮膚の熱傷
- (4) 連続使用による作動不良
- (5) 骨や他の手術器具との接触による本品先端の破損
- (6) 通電時のアクティブ電極との接近、接近による関節鏡破損

【保管方法及び有効期間等】

- ** 1. 高温、多湿、直射日光及び水ぬれを避けて25℃以下で保管すること。
 - 2. 包装材料を傷つけたり、ピンホールを生じさせないように取り扱うこと
 - 3. 使用期限は製品の包装に表示されている。 (自己認証(当社データ)による)

【主要文献及び文献請求先】

文献請求先:ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社 〒101-0065 東京都千代田区西神田 3 丁目 5 番 2 号 電話番号: 03-4411-7911

**【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:ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社

電話番号: 03-4411-7911

製造業者: Gyrus Medical, Ltd. 英国