

特定保守管理医療機器

汎用超音波画像診断装置 LOGIQ e

類型 LOGIQ e Pro / LOGIQ e Expert / LOGIQ e Premium/LOGIQ e Premium Pro

【禁忌・禁止】

適用対象（患者）

次の患者、部位には使用しないこと。

- ・天然ゴムに対する過敏症のある患者本装置で使用する付属品のプローブカバーには天然ゴムを使用しているものもあります。天然ゴムは、かゆみ、発赤、蕁麻疹、むくみ、発熱、呼吸困難、喘息様症状、血圧低下、ショック等のアレルギー性症状をまれに起こすことがあります。このような症状を起こした場合には、直ちに使用を中止し、適切な措置を施してください。
- ・眼球への適用〔眼球への適用を意図して設計していないため〕

併用医療機器

除細動器と併用しないこと。〔超音波診断装置の性能の劣化、故障の原因となるため〕

使用方法

本装置は防爆型ではないので、装置の近くで可燃性及び爆発性の気体を使用しないこと。

【形状・構造及び原理等】

構造・構成ユニット

1.構成

本装置の構成を以下に示す。なお、構成部品は単体又は組み合わせて輸入・販売することがある。

(1)本体

- 1)本体
- 2)観察用モニター
- 3)操作キーボード
- 4)AC/DC アダプター

(2)オプション機器

- 1)バッテリー
- 2)フットスイッチ
- 3)リムーバブルドライブ
- 4)ドッキングカート
 - a)カート本体
 - b)プローブポート
 - c)デュアルモニター接続部
 - d)UPS

5)バーコードリーダー

6)電源付カート

本体のみ

ドッキングカート搭載



2.電気的定格及び分類

定格電源電圧	AC100V (AC/DC アダプター使用時) DC 14.8V (バッテリー使用時)
定格電源周波数	50/60Hz
電源入力	160VA ただし、オプション機器ドッキングカートの電源入力は 350VA

3.電撃に対する保護の形式および程度

電撃に対する保護の形式	クラスⅠ機器又は内部電源機器
電撃に対する保護の程度	BF 形装着部（プローブ接続部） CF 形装着部（ECG ケーブル装着部）

4.各部の寸法（±10%）

343mm（幅）、61mm または 70mm（高さはタイプにより異なる）、375mm（奥行き）

5.使用環境条件（標準環境）

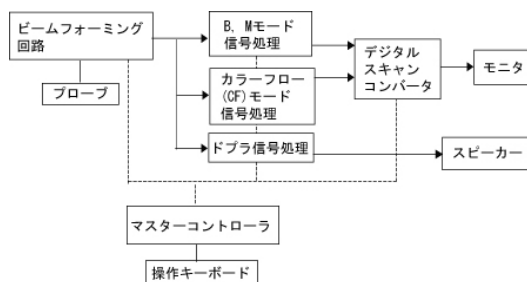
周囲温度：10～40℃、

相対湿度：30～75%（結露しないこと）

作動・動作原理

本装置は超音波を用いて体内の形状、性状又は動態を可視化し、画像情報を診断のために提供する汎用超音波画像診断装置である。下図は本装置のシステムブロック図を示している。これにそって説明を加える。

本体にプローブが接続もしくは選択された時、プローブ内からプローブコード信号がマスターコントローラ回路に送られる。マスターコントローラ回路がそのプローブを認識した後、ビームフォーミング回路はマスターコントローラ回路からの指示で、そのプローブの超音波周波数を選定する。送信パルス電圧を生成し、プローブ内の振動子(圧電素子)に印加、駆動させる。この原理でプローブから超音波が発信される。そして、プローブで受信された反射エコー信号をビームフォーミング回路で整合加算し、超音波受信ビームを形成、B/M モード、カラーフロー信号処理、及びドブラ信号処理回路にて処理されてデジタルスキャンコンバータ回路に送られる。そしてこれを走査(スキャン)させることで画像を得る。超音波周波数は、プローブの仕様により選択される。



本装置は、以下に列挙する画像表示モードについて、単独、及びその組み合わせ表示ができる。

- ・ B モード
- ・ M モード
- ・ ドブラモード(オプション)
- ・ カラーフローモード(オプション)

【使用目的又は効果】

使用目的

超音波を用いて体内の形状、性状又は動態を可視化し、画像情報を診断のために提供する装置である。

【使用方法等】

設置方法

電磁波の影響から本装置を保護するために、有用な事前措置として、モーター、トランス、エレベーターなどの強い電磁放射の発生源から 4.5m 以上離して設置する。

使用方法

- 1.安全性の確認
 - ・可燃性麻酔薬使用状況下で本装置を使用しない。
- 2.使用直前の操作
 - ・患者名、ID などを入力する。
 - ・プローブを選択する。
 - ・プローブの超音波送受信面に超音波ゲルを十分塗布する。
- 3.使用中の操作
 - ・プローブを生体に当てて、スキャンを開始する。
 - ・必要な動作モードを選択して、画質が最適になるように操作キーボードから調整する。(ゲイン、ダイナミックレンジ、TGC など)
 - ・得られた超音波イメージを用いて診断する。(必要に応じて、各種計測・演算機能を用い、診断の補助的情報を得る)
 - ・必要な超音波イメージは、DVR などに録画して、また、プリンタなどに静止画として記録できる。
 - ・記録機器の制御は、記録機器上のキー、装置本体の操作キーボードなどから行う。
- 4.使用後の処置・保管・管理方法
 - ・プローブに付着している超音波ゲルを十分に拭き取る。本装置の使用方法に関する詳細については、本装置の取扱説明書を参照すること。

使用方法等に関連する使用上の注意

プローブを洗浄した後、必要に応じて消毒滅菌を行うこと。詳細はプローブの添付文書、又は取扱説明書を参照してください。

組み合わせて使用する医療機器

本装置には以下のプローブを接続することができる。ただし、接続可能なプローブは類型、又はソフトウェアバージョンで異なるため、取扱説明書を参照すること。

販売名 (類型)	承認番号 / 認証番号
4C-RS プローブ	21700BZY00451000
8C-RS プローブ	21500BZZ00237000
E8C-RS プローブ	21400BZZ00395000
8L-RS プローブ	21600BZY00219000
12L-RS プローブ	218ABBZX00043000
i12L-RS プローブ	21600BZY00273000
3S-RS プローブ	21600BZY00220000
9L プローブ (9L-RS)	218ABBZX00058000
I739-RS プローブ	21600BZZ00381000
T739-RS プローブ	21600BZZ00380000
6Tc プローブ (6Tc-RS)	220ABBZX00191000
6S プローブ (6S-RS)	220ABBZX00024000
L8-18i-D プローブ (L8-18i-RS)	222ABBZX00057000
L4-12t-RS プローブ	225ABBZX00154000
L10-22-RS プローブ	225ABBZX00169000
C1-5-D プローブ (C1-5-RS プローブ)	220ABBZX00205000
3Sc-RS プローブ	223ABBZX00127000

本装置には以下の ECG ケーブルを接続することができる。

販売名	届出番号
成人用 ECG ケーブル(V)	13B1X00150US0009

【使用上の注意】

使用注意 (次の患者には慎重に適用すること)

- 超音波診断装置に使用している超音波出力は小さく、超音波エネルギーの照射による生体への障害はほとんどないと考えられます。しかし、幼児、特に妊娠初期の胎児は X 線など物理的エネルギーに鋭敏な感受性を示すため、超音波による影響を極力少なくするよう、以下の注意事項に従い、超音波の熱的、機械的作用をよく理解した上で使用してください。
- ・超音波出力は、できるだけ低レベルに設定すること。もしくは検査時間を短くするなどの配慮をすること。
 - ・不要な超音波出力を避けるため、診断画像の描出不用のときは極力画像をフリーズすること。
 - ・M モード、ドプラモード、カラーフローモードは、B モードに比べて検査対象部位への超音波による影響が大きくなるため、胎児への使用は必要最低限にすること。

重要な基本的注意

- ・本装置の電源コードは必ず付属品の 3 ピンプラグ付き電源コードを使用すること。他の電源コードを使用した場合、患者 (被検者) 及び操作者が電撃を受けることがあります。
- ・本装置に接続されるプローブと、穿刺ニードルガイド及び電気手術器を併用される場合には、使用前に必ずニードルカニューレ装着面に破損等が無く、スムーズに稼動することを確認のうえ、慎重に操作すること。

その他の注意

- ・廃棄する場合は産業廃棄物として「産業廃棄物に関する法律」に従って処理すること。
- ・プローブは衝撃に弱く、容易に破損する可能性があるため、慎重に取り扱うこと。
- ・弊社が指定した、又は承認した付属品、部品及びケーブルを使用すること。指定していない、又は承認していない付属品、部品及びケーブルを使用すると所定の EMC 性能を発揮できない、または装置の故障や破損の原因となるおそれがあります。
- ・電気メスを使用する際は、プローブケーブルが周辺機器等に接触しないことを確認すること。また、電気メスのコード及び電気メス本体と、本装置の距離をできるだけ離すこと。
- ・不慮の事故による患者データなどのデータ消失を最小限にするため、外部記憶媒体へのバックアップを定期的に行うこと。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

保管環境条件

保管時／輸送時 (16 時間未満)	
温度	-5～50℃
湿度	10～90% (結露しないこと)
気圧	700～1060hPa

耐用期間

本装置の耐用年数は、設置後 7 年とする〔製造元データによる〕。ただし、これは正規の保守点検などの推奨された環境で使われた場合で、使用状況により差異が生じることがあります。装置構成部品の一部には一般市販部品も含まれており、部品のモデルチェンジ等により本装置の耐用期間内であってもサービスパーツが供給できなくなる場合もある。

取扱説明書を必ずご参照ください。

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

項目	頻度	点検内容
環境条件	随時	空調、温度・湿度の確認
プローブの洗浄・消毒	使用後及び必要に応じて	取扱説明書第 17 章及びプローブの添付文書参照
プローブの滅菌	必要に応じて	
プローブ・プローブケーブル・コネクタ類の確認	使用前及び使用後	取扱説明書第 17 章参照
モニタ・キーボード・タッチスクリーンの清掃	週 1 回	取扱説明書第 18 章参照
本体の点検	月 1 回	
電源ケーブル・コネクタの確認		カート付属の取扱説明書参照 キャスターのロック（ブレーキ）および回転が正しく動作するか確認
カートの清掃・点検		
周辺機器	必要に応じて	周辺機器に付属の取扱説明書参照

- ・プローブ及び付属品の洗浄・消毒、滅菌方法は、製品ごとに異なる場合があるため、取扱説明書等の指示に従って行うこと。
- ・使用者による保守点検の詳細については、取扱説明書を参照すること。

業者による保守点検事項

項目	頻度	点検内容
環境検査	年 1 回	サービスマニュアル第 10 章参照
基本動作確認		
自己点検ソフトウェア		
システムデータ記録保存		
オプション確認・調整		
プローブ確認		
部品確認		
各部の清掃		
イメージ検査		
安全検査		

- ・定期保守点検は必ず行うこと。装置を長く安全にお使い頂くために、保守契約をお勧めいたします。
- ・業者による保守点検事項の詳細については、サービスマニュアルを参照すること。

【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：

GEヘルスケア・ジャパン株式会社

住所：〒191-8503 東京都日野市旭が丘 4-7-127

保守サービス連絡先：カスタマーコールセンター

住所：〒192-0033 東京都八王子市高倉町 67-4

電話：0120-055-919

FAX：042-648-2905

製造業者：ジーイー メディカルシステムズ チャイナ

GE Medical Systems (China) Co., Ltd.

国名 中華人民共和国

取扱説明書を必ずご参照ください。