

\*\* 2021年07月改訂(第5版)

\* 2019年08月改訂(第4版)

承認番号 : 22900BZI00019000

#### 機械器具(12) 理学診療用器具

一般的名称 : 汎用超音波画像診断装置(40761000) 管理医療機器 特定保守管理医療機器

### 販売名 : フィブロスキャン430ミニ

#### \* 【禁忌・禁止】

##### 適用対象 (患者)

- 次の被検者、部位には使用しないこと。

眼球への適用

[眼球への適用を意図して設計しておらず、過大な超音波出力により、白内障、眼構造の損傷等、患者に重篤な健康被害を及ぼすおそれがあるため]

#### \*\* 【形状・構造及び原理等】

<全体>



<裏面>



#### 1. 構成

本装置は、以下の物から構成される。

1. 本体
2. Mプローブ(3.5MHz)
3. 電源アダプター
4. 電源ケーブル
5. バッテリー
6. [オプション]XLプローブ(2.5MHz)
7. [オプション]CAPパラメータ

※本装置の各構成品は、補充用として単品またはセットで輸入する場合がある。

#### 2. 電気的定格及び機器の分類

##### (1) 電気的定格

<電源アダプター>

定格電圧 : AC100V±10%、消費電力 : 100W、周波数 : 50/60Hz

出力電圧 : DC19V

<バッテリー>

定格電圧 : 14.4V、容量 : 6Ah

##### (2) 機器の分類

電撃に対する保護の形式 : クラス I 機器、内部電源機器

電撃に対する保護の程度による装着部の分類 : B形装着部

水の有害な浸入に対する保護の程度 : 本体) IPX0、プローブ) IPX1

#### 3. 測定原理

##### ① 肝臓の硬さの測定

本装置は、50Hzの弱いエネルギーのせん断波を肝臓内に送り、その伝播速度が媒質の硬さで変化する原理を利用し、超音波で追跡し肝臓組織の硬さを算出する。硬さはキロパスカルで表示される。

##### ② 超音波減衰量 (CAP) の測定

超音波が媒質を伝播するときのエネルギー損失に対応する物理的な特性を利用し、超音波の強度、深さ、周波数に依存した減衰係数を使用したアルゴリズムを利用し超音波減衰量を算出する。超音波の減衰量はdB/mで表示される。

#### \* 【使用目的又は効果】

肝臓の硬さについて、非侵襲的に計測し、キロパスカルで表示することで、定性的に評価するための情報を提供する。

また、肝臓内を通過する超音波の減衰量を非侵襲的に計測し、dB/mで表示することで肝臓の脂肪量を評価するための情報を提供する。

#### \* 【使用目的又は効果に関する使用上の注意】

測定データはあくまでもひとつの参考情報であるため、他の情報とともに医師が総合的に判断すること。

本装置は心臓への直接適用を意図していない。

#### \* 【使用方法等】

##### 1. 使用準備

- (1) 各部の接続が正しくなされていることを確認する。
- (2) バッテリー使用時には、パワーインジケーターにバッテリーの残容量が色で表示される。  
注 : バッテリー使用時、パワーインジケーターが赤色の場合、バッテリーを充電すること。
- (3) プローブを目視点検して損傷のないことを確認する。
- (4) 本装置のスタートボタンを押すとホーム画面が表示される。
- (5) のスイッチにタッチする。
- (6) キーパッドで患者氏名等の必要情報を入力する。
- (7) のスイッチにタッチする。
- (8) オペレーター情報を入力する。

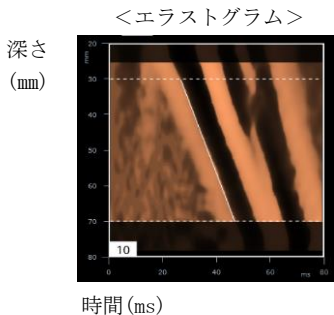
##### 2. 検査手順

- (1) をタッチして測定画面に切り替える。  
※キャリブレーションの有効期限切れの場合にはアイコンが表示される。
- (2) 患者を仰臥位にし、右肋間の測定部位を確認する。
- (3) プローブを体表面に対して垂直に当て、肋間から超音波Aモードの傾きが直線的になったところでプローブを固定する。組織が均質であると、エコーは距離に比例して減衰するためAモードは直線的になる。
  1. 直線的でない場合は、測定範囲の肝臓が均質ではない。組織が均質である場所での測定が求められる。
  2. プローブが体表面に対して垂直に当っていなければ、せん断波が伝わりにくくなり測定値が均一にならない。
- (4) 測定範囲に肺がかかった場合は、Mモード上に白いバンドが表示される。骨の場合にはMモードには黒いバンドが表示される。血管の場合には、白い筋がMモード

取扱説明書を必ず参照すること。

上に示される。これらの場合はプローブを適切な位置へ移動する。

- (4) プローブの接触圧は、圧力インジケーターが緑の時にプローブを固定してから、プローブの測定ボタンを押しデータ収集を行う。
- (5) エラストグラム：  
測定毎に、エラストグラム・イメージが表示される。エラストグラムは、横軸に時間(ms)と縦軸に深さ(mm)の関数として、せん断波の伝播による肝臓の歪みの変化を表したものである。画面上の点線がせん断波の伝播のイメージを表示している。
- (6) 精度を高める為に、10回の有効値が得られるまで測定を行う。



- (7) をタッチして検査を終了する。
- (8) 過去の検査結果データの検索をする
- ① をタッチし、ホーム画面に戻る。
- ② ホーム画面の アーカイブをタッチして患者データファイルを表示させる。
- ③ 該当患者のファイルをタッチし、任意のデータをタップする。

3. 使用後
- (1) ホーム画面で をタッチし、本装置の電源を OFF にする。
- (2) 本装置からプローブを取り外す。
- (3) 患者及びプローブに付着したジェルをよく拭き取る。
- (4) プローブ表面は、傷を付けることのない柔らかい布等で清拭する。

4. 組み合わせて使用が可能な医療機器  
本装置は、以下の製品のプローブを接続して使用することができます。

販売名	承認番号
フィプロスキャン 530 コンパクト	22900BZI00001000
フィプロスキャンシリーズ	22300BZX00065000
XL プローブ	22400BZX00388000

## \*\* 【使用上の注意】

### 1. 使用上の注意

- 測定部体表に傷口のある患者には、傷口を避けて使用すること。  
(傷の悪化や感染の可能性がある)
- 脳脊髄電気刺激装置が埋め込まれた患者に使用する場合、本装置を埋め込み装置からできるだけ離し、常に患者の状態を確認すること。  
(有効性及び安全性が確認されていない)
- 超音波検査、CT スキャン、MRI などで腹水を有すると診断された患者には、正しい測定が出来ない可能性があることに注意すること。
- 肋間が極端に狭い患者には、正しい測定が出来ない可能性があることに注意すること。
- SmartExam 機能 OFF の場合、皮膚表面下から肝臓までの距離が M プローブでは 25 mm を超える患者、XL プローブでは 35 mm

を超える患者は測定できない。また、SmartExam 機能 ON の場合は、皮膚表面下から肝臓までの距離が M プローブでは 30 mm を超える患者と、XL プローブでは 45 mm を超える患者は測定できない。(測定範囲は SmartExam 機能 OFF の場合 M プローブでは 25mm-65mm、XL プローブでは 35mm-75mm、SmartExam 機能 ON の場合 M1:25-65 mm、M2:30-70 mm、XL1:35-75 mm、XL2:40-80 mm、XL3:45-85 mm であるため。)

### 2. 重要な基本的注意

- 開腹手術で露出した肝臓に直接プローブを当て使用しないこと。  
(有効性及び安全性が確認されていない)
- この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。
- 指定された機器以外の装置を接続した場合、所定の EMC 性能(電磁両立性)を発揮できないおそれがあるので指定機器以外は接続しないこと。  
(詳細は取扱説明書を参照)
- 本装置の傍で携帯電話等、電磁波を発生する機器の使用は、装置に障害を及ぼすおそれがあるので使用しないこと。
- 1 時間以上装置を使用しないときは必ず電源を OFF にすること。  
(加熱、ディスプレイの焼き付き防止のため)
- 本装置が稼動している間は、プローブを接続したり外したりしないこと。  
(故障することがある)
- プローブ本体は液体に浸けないこと。  
(故障又は感電の可能性がある)
- 測定を開始するとき、プローブは皮膚表面に直角に保持するよう注意すること。
- プローブの洗浄・消毒および殺菌は、必ず取扱説明書で指定された方法で行うこと。  
※アルコールを含んだ消毒・殺菌剤は使用しないこと。
- 十分な換気のために十分な空間があることを確実にすること。
- 直射日光、熱源、液体又は腐食性化学薬品を装置から遠ざけること。
- 使い終わったらその都度、必ずプローブをプローブホルダーに嵌めること。

### 3. 相互作用

#### [併用禁忌]

医薬品・医療機器の名称等	臨床症状/措置方法	機序・危険因子
MRI 装置	併用不可	強い磁場の影響等の電磁干渉により、本装置が故障する可能性がある。
高周波手術器 (電気メス等)	併用不可	高周波による電磁干渉により、本装置が故障する可能性がある。

### 4. 植込み型心臓ペースメーカー及び除細動装置を装着している患者への適用

植込み型心臓ペースメーカー及び除細動装置装着している患者に対しては、状態を観察し慎重に使用すること。

### 5. 妊娠又は妊娠している可能性のある患者への適用

妊娠又は妊娠している可能性のある患者に対しては治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ使用すること。  
(胎児への影響について安全性が確立されていないため)

### 6. 不具合・有害事象

#### (1) 重大な不具合

- 機器の不具合により測定が出来なくなる可能性がある。
- ケーブルやコネクター部の接続不良又は損傷
- 漏電により患者又は操作者が重大な障害を受ける可能性がある。
- 電磁波障害により測定が出来なくなる可能性がある。
- ノイズの混入により測定が出来なくなる可能性がある。

- ・構成部品の故障等による電気火災の可能性がある。
  - ・予想不可能且つ偶発的な構成部品の故障により患者データファイルを含むデータ破損が生じる可能性がある。
- (2) その他の不具合
- ・ソフトウェアが正確に機能しない場合がある。
  - ・本体、プローブ、付属品の動作不良、故障、破損が発生する可能性がある。
- (3) その他の有害事象
- 測定部位に発赤が起こる可能性がある。

#### 【保管方法及び有効期間等】

1. 保管の条件
  - ・水のかからない場所
  - ・気圧、温度、湿度、風通し、日光、ほこり、塩分、硫黄分を含んだ空気等により悪影響の生ずるおそれのない場所。
  - ・傾斜、振動、衝撃(運搬時を含む)などのない場所。
  - ・化学薬品の保管場所やガスの発生しない場所。
  - ・周囲温度範囲 : -20~50°C
  - ・相対湿度範囲 : 10~85% (但し結露のないこと)
2. 使用耐用期間  
使用耐用期間:約7年(定期点検を実施した場合)(製造元データ)

#### 【保守・点検に係る事項】

1. 装置を設置するときは、次の事項に注意すること。  
低温又は劇的な温度変動(例:搬送中)に晒された場合には、結露を生じて装置に損傷を与える可能性がある。結露が生じた状態で電源を入れないこと。
2. 使用者による保守点検(日常点検)事項
  - ① 装置は正常に起動、終了するか。
  - ② 各接続ケーブル及び接続コネクターに緩みやガタ、破損がないか。  
※その他、詳細な内容については取扱説明書の保守の日常点検項目を参照すること。
3. 業者による保守点検事項
  - ・点検時期  
装置を最適な状態で使用するために1年に1回、定期点検を行うこと。プローブの校正は1年に1回、定期的に行うこと。
  - ・点検内容等
    - ① 電気的安全性及び性能の確認
    - ② プローブの校正

#### 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

選任製造販売業者:株式会社インテグラル  
TEL:03-6417-0810  
設計・製造業者:Echosens(フランス)

取扱説明書を必ず参照すること。