

機械器具 22 検眼用器具  
管理医療機器 眼撮影装置（コード：16419000）

特定保守管理医療機器 光干渉断層計 OCT-S1

【警告】

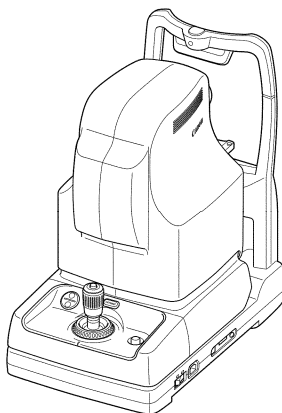
てんかん患者への使用時には注意すること。  
【発作を起こす恐れがあるため】

【禁忌・禁止】

次の患者には適用しないこと：光線過敏症の既往歴のある患者、光線力学的療法（PDT）を受けて間もない患者（禁止期間は投与した光感受性物質の添付文書を参照すること）、副作用として光線過敏症の可能性のある薬剤を服用中の患者。

【形状・構造及び原理等】

1. 外観



2. 構成

本装置は本体、付属品及びオプション品で構成される。構成品は単品又は組合せで販売されることがある。

(1) OCT-S1 本体

付属品

- (2) 電源コード
- (3) 同期ケーブル
- (4) データケーブル
- (5) RX Capture for OCT-S1 \*
- (6) フェライトコア
- (7) あご受け用紙
- (8) ダストカバー
- (9) 対物レンズキヤップ
- (10) AD 変換ボード

オプション品

- (11) 外部固視灯ユニット EL-1
- (12) RX Server \*
- (13) RX Viewer \*

3. 電気的定格

- ・定格電圧： AC 100-240 V
- ・周波数： 50/60 Hz
- ・定格入力： 1.6-0.8 A

4. 機器の分類

- ・電撃に対する保護の形式：クラス I 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

5. 体に接触する部分の組成

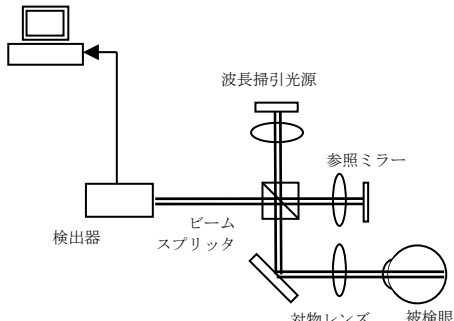
あご受け：PC樹脂  
額当て：シリコーンゴム

6. 動作原理

本装置は眼底像や硝子体及び網膜等の眼球構造の断層画像を取得し、付属のソフトウェアがインストールされた汎用コンピューターによって画像処理又は解析処理を行い、それらの結果を表示及び保存する。

レーザー光を眼底に走査し、その反射光を検出するレーザー走査方式（SLO 方式）により、眼底像を取得する。

光学的干渉現象を利用して硝子体及び網膜等の眼球構造の断層画像を取得する。波長掃引光源より放射される近赤外光をビームスプリッタで分岐し、一方の光は被検眼、もう一方は参照ミラーに導かれる。被検眼に入射した光は眼底組織で反射され、光路を逆順にたどり、ビームスプリッタにて参照ミラーの反射光と干渉する。波長掃引光源は波長が時間的に掃引され、眼底組織の深さ、反射率に応じた干渉信号が生成される。この干渉信号を検出器により電気信号に変換したもの演算処理し、眼底断層像を取得する。眼底断層像を連続して撮影、記録し、演算処理することにより、三次元眼底像等を得る。



【使用目的又は効果】

眼球及びその付属器を観察、撮影又は記録し、電子画像情報を診断のために提供すること。

【使用方法等】

1. 使用前の準備

(1) 装置の準備

- 1) USBケーブル、データケーブル、同期ケーブルを本体とコンピューターとの間に接続する。
- 2) ディスプレー、キーボード、マウスを、コンピューターの対応するコネクター／ポートに接続する。
- 3) 本体用電源ケーブル、絶縁トランジン用電源ケーブル、コンピューター用電源ケーブル、ディスプレー用電源ケーブルをそれぞれ本体、絶縁トランジン、コンピューター、ディスプレーの電源コネクターに接続する。
- 4) コンピューター、ディスプレーの電源ケーブルを絶縁トランジンの電源出力コネクターに接続する。
- 5) 本体、絶縁トランジンの電源ケーブルを商用電源に接続する。

(2) 動作の確認

- 1) 本体、絶縁トランジン、ディスプレー、コンピューターの順に電源スイッチをオンにして電源を入れる。
- 2) コンピューターにインストールされた基本ソフトウェアが起動する。

取扱説明書を必ずご参考ください。

- 3) 基本ソフトウェアのログオン後、コンピューターにインストールされたアプリケーションソフトウェアが起動し、ディスプレーにログオン画面が表示される。
2. 基本操作
- 1) 新規の被検者を登録するか、既存の被検者を被検者リストから選択して、撮影画面に切り換える。
  - 2) 撮影目的に応じて、検査セット、スキャンモードを選択する。
  - 3) 被検者の顎を本体のあご受けに、額を額当てに押し当てる。その際、あご受けを上下方向に移動させて、被検眼の位置を調整する。
  - 4) OPTIMIZE ボタンを押下して、撮影条件の自動調整を行う。
  - 5) 必要であれば、撮影条件の微調整を行う。
  - 6) 撮影ボタンを押下して、撮影を行う。
  - 7) 撮影が終了すると、撮影データは被検者情報とともに保存される。
  - 8) 撮影データはレポート画面で表示される。
3. 使用後の処置
- 1) ログイン画面に戻り、シャットダウンボタンを押下してコンピューターの電源を切る。
  - 2) ディスプレー、絶縁トランス、本体の順に電源スイッチをオフにして電源を切る。

(オプション品 (RX Server、RX Viewer) を使用する場合) \*

1. 使用前の準備
  - (1) 装置の準備
    - 1) ディスプレー、キーボード、マウスを、コンピューターの対応するコネクター／ポートに接続する。
    - 2) コンピューター用電源コード、ディスプレー用電源コードを、それぞれコンピューター、ディスプレーの電源コネクターに接続する。
    - 3) コンピューター、ディスプレーの電源コードを商用電源に接続する。
  - (2) 動作の確認
    - 1) ディスプレー、コンピューターの順に電源スイッチをオンにして電源を入れる。
    - 2) コンピューターにインストールされた基本ソフトウェアが起動する。
    - 3) 基本ソフトウェアのログオン後、コンピューターにインストールされたアプリケーションソフトウェアが起動し、ディスプレーにログイン画面が表示される。
2. 基本操作
  - 1) 既存の被検者を被検者リストから選択して、レポート画面に切り換える。
  - 2) 撮影データはレポート画面で表示される。
3. 使用後の処置
  - 1) ログイン画面に戻り、シャットダウンボタンを押下してコンピューターの電源を切る。
  - 2) ディスプレーの電源を切る。

詳細は取扱説明書を参照してください。

#### [併用可能な医療機器]

外部接続装置として、以下の医療機器の画像データを取り扱うことが可能である。

販売名	認証番号
光干渉断層計 OCT-A1	231ABZX00003000
光干渉断層計 OCT-HS100	224ABZX00055000
デジタル眼底カメラ CX-1	221AGBZX00193000
デジタル眼底カメラ CR-2 AF	222AGBZX00219A01
デジタル眼底カメラ CR-2 Plus AF	224ABEZ00163000
デジタル眼底カメラ CR-2 Plus	223AGBZX00137000
デジタル眼底カメラ CR-2	222AGBZX00219000

#### [使用上の注意]

##### 重要な基本的注意

1. 本装置の測定結果のみで診断しないでください。他の装置での解析結果も参考にして最終的な判断は資格のある医師が行ってください。
2. 近くにアルコール、シンナー、化学薬品などの引火しやすいものを置かない。溶剤がこぼれたり、蒸発して内部の電気部品に触れたりすると火災の原因になります。また、消毒剤にも引火しやすいものがありますので、使用時には十分注意してください。
3. 非医療機器の導電部と患者を同時に触れない。感電する恐れがあります。
4. 本装置を使用するシステムは、必ず IEC60601-1 または IEC60950-1 あるいは IEC62368-1 最新版に適合のコンピューターおよびモニターをご使用ください。さらにシステム全体でIE60601-1 に適合しなければなりません。患者環境内ではIEC60601-1 に適合した機器を使用してください。IEC60950-1 あるいは IEC62368-1 合成のコンピューターおよびモニターをご使用の場合は、必ず当社指定の絶縁トランスユニット（東亜電子株式会社製(型式 CDF1-1000)又は相当品 (IEC60601-1:2005+A1 あるいは同等の規格適合品、容量：100VA、300VA、500VA、1000VA)）を併せてご使用ください。
5. 本装置の設置は、本装置をお求めになった代理店または販売会社にご依頼ください。設置されたシステムの接続は変更しないでください。設置されたシステムに新たに周辺機器を接続する際は、本装置をお求めになった代理店または販売会社にご依頼ください。
6. 本装置に強いショックを与えると調整が狂います。丁寧に取り扱ってください。
7. 水、湯気、湿気、ほこりが多い場所には設置しない。故障や誤動作の原因になることがあります。
8. 塩分、硫黄分、腐食性ガスの多い環境には設置しない。装置の腐食、故障や誤動作の原因になることがあります。
9. 振動のある場所や不安定な場所には設置しない。振動で倒れたり、バランスが崩れて落下したりして、故障やけがの原因となることがあります。
10. 手や指をはさみ、けがをする恐れがあるので、以下の点にご注意ください。また、患者にも同様に手を入れないように注意を促してください。
  - (1) あご受けの下や測定部周辺に手や指を入れない。
  - (2) ステージの摺動部と固定部の間に手や指を入れない。
11. 撮影時、患者の眼を側面から見ながら測定部をゆっくり患者に近づけてください。対物レンズが患者の眼に接触し、けがをする恐れがあります。
12. PC の故障およびデータ損傷の原因になる恐れがあるので、以下の点にご注意ください。
  - (1) 撮影中、データ転送中、バックアップ中は、本装置と PC の電源を絶対に切らない。
  - (2) 撮影中およびデータ転送中は、本装置と PC 間のケーブルを抜かない。
13. 感染予防のため、患者が替わるごとに額当てとグリップを消毒用エタノールで清拭してください。同様に、患者が替わるごとにあご受け用紙を取り替えてください。あご受け用紙を使用しない場合は、額当てと同様に、患者が替わるごとにあご受けを消毒してください。
14. 使用する前に、読影や診断に影響する異物が撮影画像に写っていないことを確認してください。
15. 対物レンズの汚れや傷は黒い影となって写り、画質に影響を与える可能性があります。撮影前に必ず点検してください。
16. 冬季、寒冷地で室内を急速に暖房すると、対物レンズ部や内部の光学系にくもりが生じて撮影できなくなることがあります。この場合は、くもりが自然になくなつてから撮影してください。
17. 使用後は電源を切って、対物レンズにほこりが付かないように付属の対物レンズキャップを取り付け、ダストカバーをかぶせてください。対物レンズにほこりが付くと、良い画像が撮影できません。
18. 移動するときは、必ずステージロックでステージを固定して、

取扱説明書を必ずご参照ください。

- 本体底部の前後のくぼみを保持し、水平を保ちながら移動してください。顔受けや測定部を持つと、それらが外れて製品が落し下し、けがをする恐れがあります。
19. 本装置を輸送する場合は、振動や衝撃などから保護するため、製品の梱包箱を使用してください。本装置に振動や衝撃を加えると、故障の原因になったり、傷が付いたりすることがあります。また、梱包するときは測定部とあご受けを最下部まで下げてください。
20. 装置の清掃においては以下の点にご注意ください。
- (1) プロワーをレンズに接触させないでください
  - (2) レンズにごみやはこりが付いたままで拭いたり、こすったりしないでください。
  - (3) レンズを消毒用エタノールや眼鏡用のレンズクリーナーやシリコン入りクリーニングペーパーでは拭かないでください。レンズの表面が侵されたり、拭きむらができたりします。
  - (4) レンズクリーナーで外装を清掃しないでください。外装が侵されることあります。
  - (5) 外装の清掃に、アルコールやベンジン、シンナーなどを使用しないでください。外装が侵されます。
  - (6) 消毒用エタノールで、額当て、あご受け以外の外装部を拭かないでください。外装が侵されます。
21. 入力した患者名、患者ID、生年月日、性別などが対象患者の情報と一致することをよく確かめてください。入力情報に誤りがある場合、患者の取り違えによる誤診が起こり、患者に身体上の危険を及ぼすことがあります。
22. ソフトウェアが正しく動作しないことがありますので、以下の点にご注意ください。
- (1) 実行中は、OSの設定（画像の解像度、日付形式、日付、言語など）を変更しない
  - (2) 画像の取り込みやデータの転送が完了するまでは、ソフトウェアを操作しない。
  - (3) 設置後は、他のソフトウェアをインストールしない
23. ネットワークに接続する場合はネットワーク管理者が設定および管理を行ってください。
24. 外部データを取り込む場合はウイルスチェックを行ってください。PCがウイルスに感染すると、患者情報および検査データが流出または破損することがあります。
25. 定期的に外部記憶装置にバックアップを行ってください。ソフトウェアやPCが壊れた場合、保存されていた患者情報や検査データが使用できなくなります。
26. 不正な操作を防ぐため、ソフトウェアを操作しない場合はログオフしてください。
27. 複数のユーザーが使用する場合は、必ず[ログオフ]を選択してから、別のユーザーが再度ログオンしてください。

#### 【保管方法及び有効期間等】

〈保管方法〉

1. 保管環境  
温度：-30°C～55°C  
湿度：10～95%RH（結露のないこと）  
気圧：600～1060hPa
2. 保管、輸送する場合は、製品の梱包箱を使用してください。
3. 本装置を高温、多湿などの環境下に設置、保管、放置しないでください。また、本装置を屋外で使用しないでください
4. 使用しないときは対物レンズキャップをはめ、ダストカバーを被せてください。

〈耐用期間〉

- 1) この製品の耐用期間は、所定の定期点検・整備を行った上で 8 年間です。[自己認証（当社データ）による]
- 2) 保守部品の保有期限  
この製品の補修用性能部品（機能維持のために必要な部品）の保有期間は、製造打ち切り後 8 年間です。

#### 【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検事項〉

1. 電源を入れる前の確認  
電源を入れる前に、以下の項目を確認してください。

- (1) 電源コードおよび接続ケーブルがつぶれていたり、被覆がやぶれていなかったりしない。
- (2) 電源コードが本装置の AC 電源コネクターと AC コンセントに奥までしっかりと差し込まれている。
- (3) ケーブルが、コネクターに奥までしっかりと差し込まれ、緩みがない。
- (4) 本装置の外装に破損や緩みがない。
- (5) 操作桿を握って前後左右に傾けると、ステージが移動する。
- (6) 操作桿を回転させると、測定部が上下する。
- (7) ステージロックが確実に動作する。
- (8) 対物レンズに汚れや傷が付いていない。

#### 2. 電源を入れた後の確認

本装置の電源を入れた後、PCの電源を入れてください。  
ログイン後、以下の項目を確認してください。

- (1) POWER ランプが点灯している。
- (2) Chin Rest ボタンを押して、あご受けが上下する。
- (3) 撮影ボタンを押して、SLOライブ画像が観察できる。

〈業者による保守点検事項〉

- (1) 光学系の清掃 1回/半年～1年
- (2) グリスアップ 1回/半年～1年
- (3) 機能・性能の確認 1回/半年～1年

修理業者による保守点検に関しては、本装置をお求めになつた代理店または販売会社にお問い合わせください。

#### 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】 \*\*

【製造販売業者】 キヤノン株式会社 電話番号 03-3758-2111
【販売業者（販売店）】

取扱説明書を必ずご参照ください。



\*BT8-1684-J03\*

取扱説明書を必ずご参照ください。