

高度管理医療機器
特定保守管理医療機器

機械器具 12 理学診療用器具
手術用ロボット手術ユニット

(JMDN コード：38678000)

hinotori サージカルロボットシステム

再使用禁止（オペレーションアーム用ドレープセット）

【警告】

- ・本品は関連学会が推奨するトレーニングプログラムにおいて十分に訓練を受け、実施する手技に熟練した医師及び医療チームのみが使用すること。
- ・本品は手技に伴う緊急時の対応を含めた十分な体制が整った医療機関で使用する。
- ・フォローイング操作中、及びインストゥルメント交換時、術者はサージョンコックピットの3Dビューアから頭を離すまでは、絶対にハンドコントロールから手を離さないこと。〔ハンドコントロールの意図しない動きにより、患者に重篤な損傷を与えるおそれがある。〕
- ・マッチンググリップ及びフォローイング操作中に、インストゥルメントの先端が必ず術者の視野に入っていること。〔術者の視野外にある場合、患者に重篤な損傷を与えるおそれがある。〕
- ・回復不能な故障が生じた場合、インストゥルメントを直ちに注意深く取り外すこと。〔インストゥルメント先端部が患者に重篤な損傷を与えるおそれがある。〕
- ・インストゥルメントを患者体内に挿入する際には、必ずインストゥルメントを3Dモニタに表示し、組織や血管の損傷に十分に注意しながら挿入すること。

【禁忌・禁止】

<適用対象（患者）>

出血性素因の患者〔止血困難になるおそれがある。〕

<使用方法>

- ・オペレーションアーム用ドレープセットは再使用・再滅菌禁止
- ・本システムの設置後、トロカー（一般的名称：腹部用トロカー、トロカールスリーブ）を患者に挿入・留置し、インストゥルメントをトロカーに挿入したら、絶対に手術台を動かさないこと。〔重篤な障害を起こすおそれがある。〕

【形状・構造及び原理等】

1. 構成

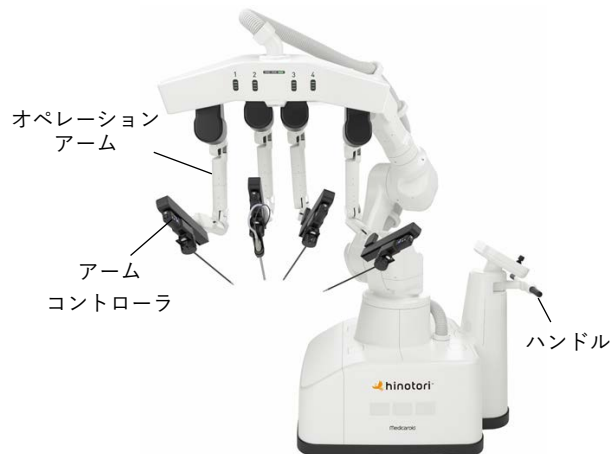
- (1) サージョンコックピット
- (2) オペレーションユニット
- (3) ビジョンユニット
- (4) 付属品
 - ・ピボットポインタ
 - ・オペレーションアーム用ドレープセット（再使用禁止）
 - ・インテグレーションケーブル（VU-SC用）
 - ・インテグレーションケーブル（VU-OU用）
 - ・電源ケーブル（OU・SC用）
 - ・ESU 接続ケーブル（タイプ1）
 - ・ESU 接続ケーブル（タイプ2）
 - ・グリップリリーススレンチ

2. 形状

(1) サージョンコックピット



(2) オペレーションユニット



(3) ビジョンユニット



3. 電氣的定格

	電圧	周波数	電源容量
サージョンコックピット	AC100V	50/60Hz	1500VA
オペレーションユニット※	AC100V	50/60Hz	1500VA
ビジョンユニット	AC100V	50/60Hz	150VA

※バッテリー駆動時間は 5 分

取扱説明書を必ずご参照ください。

4. 機器の分類

電撃に対する保護の形式による分類	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	CF形装着部
水の有害な浸入に対する保護の程度での分類	IPX6（フットユニットのみ）

5. 原材料

ピボットポイント：チタン合金

6. 原理

(1) システムの作動原理

本品は、サージョンコックピットのハンドコントロールを操作することで、オペレーションユニットのオペレーションアーム及び併用医療機器を操作し、手術を支援する装置である。ハンドコントロール及びオペレーションアームには、位置や姿勢が分かるようにセンサを設けている。ハンドコントロールを操作するとセンサの値が変化し、その値からオペレーションアームのセンサ目標値を演算する。この目標値とオペレーションアームのセンサの値との差が小さくなるように、随時補正しながら制御することで、オペレーションアームをハンドコントロールの操作とズレないように動かす。また、オペレーションアームの一つには内視鏡を取付け、内視鏡の画像は、ビジョンユニットを通じてサージョンコックピットの3Dビューアに映し出される。

(2) 使用回数の認識機能

オペレーションアームの先端にピボットポイント、本品と併用するインストゥルメント又は「hinotori SRS スコープホルダ」（以下、インストゥルメント）が正常に装着された事が確認されると、インストゥルメント等のハウジング内にあるPCB（プリント基板）上の使用回数がアップデートされる。

耐用回数を越えたインストゥルメントを装着した場合、3Dビューア上に注記（NOTE）を表示し、オペレーションアームを動作しないように制御する。

【使用目的又は効果】

本品は、泌尿器科領域において内視鏡手術を実施する際に、組織又は異物の把持、切開、鈍的/鋭的剥離、結紮、高周波電流を用いた切開・凝固、縫合及び操作、並びに手術付属品の挿入・運搬を行うことにより、術者の内視鏡手術器具操作を支援する装置である。

【使用方法等】

1. 使用方法

<使用前準備>

- システムの準備をする。
 - サージョンコックピット、オペレーションユニット、ビジョンユニット及び併用医療機器を電源に接続する。（電源ケーブルは、指定のものを使用すること。）
 - サージョンコックピット、オペレーションユニット、ビジョンユニット及び併用医療機器をケーブルで接続する。
 - 内視鏡をカメラコントロールユニット及び光源装置と接続する。
- サージョンコックピット、オペレーションユニット、カメラコントロールユニット、光源装置及び電気手術器具の電源を入れる。オペレーションユニットのタッチパネルを操作し、セルフチェックを実施する。
- 無菌操作により、ドレーピングを行う。
- トロカーを患者に配置する。
- ハンドルを使用し、オペレーションユニットを手術台まで移動する。
- 内視鏡をオペレーションアームに取り付け、内視鏡の先端をトロカーまで移動してピボットボタンを押し、ピボット位置を設定する。
- 内視鏡をアームコントローラの操作により、患者に

挿入する。

- ピボットポイントを残りのオペレーションアームに順次取り付け、ピボットポイントの先端をトロカーまで移動し、ピボットボタンを押す。

<使用中の操作>

- サージョンコックピットの3Dビューアへ術者がヘッドインし、マッチンググリップを行う。
- 必要に応じて、助手はオペレーションユニット側にて術者の指示に従い、インストゥルメントを交換する。
- サージョンコックピットのハンドコントロール及びフットペダルを用いてインストゥルメント及び内視鏡等の操作を行い、処置を行う。必要に応じて、術者は3Dビューアから頭を離し、システム設定を調節する。

<使用後>

- オペレーションユニットからインストゥルメントと内視鏡を取り外す。
- アームコントローラの操作により、オペレーションアームを患者から離す。
- ハンドルを用いてオペレーションユニットを手術台から移動させる。
- サージョンコックピット、オペレーションユニット、カメラコントロールユニット、光源装置及び電気手術器具の電源を切る。
- 埃等のない、清浄な場所に保管する。
- ピボットポイント及びグリップリリースレンチは洗浄及び以下の条件にて滅菌を行う。なお、ピボットポイントは、規定する回数（100回）を超えて使用できない。

湿熱滅菌	
温度	132℃
暴露時間	4分
乾燥時間	30分

- オペレーションアーム用ドレープセット、グリップリリースレンチは単回使用であるため、使用後は廃棄する。

2. 併用医療機器

販売名	承認/認証/届出番号	製造販売業者
HF シリーズ インストゥルメント	30200BZX00257000	株式会社メディカロイド（自社）
HF シリーズ モノポーラインストゥルメント	302AHBZX00019000	株式会社メディカロイド（自社）
HF シリーズ バイポーラインストゥルメント	302AHBZX00018000	株式会社メディカロイド（自社）
hinotori SRS スコープホルダ	28B1X10016H00001	株式会社メディカロイド（自社）
T I P C A M 1 3 D ビデオスコープ	228AKBZX00044000	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
I M A G E 1 S カメラコントロールユニット	13B1X00106000442	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
光源装置パワーLED 300	13B1X00106000436	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
ファイバースコープケーブル	13B1X00106000184	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
オートコンⅢ400	229AKBZX00017000	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社

取扱説明書を必ずご参照ください。

高周波ケーブル	13B1X00106000281	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
KARL STORZ トロカールシステム	302AKBZX00022000	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社
滅菌済みバルブ ケーブル	13B1X00106000455	カールストルツ・エンドスコピー・ジャパン株式会社

3. 使用方法等に関連する使用上の注意

- (1) ピボットポイントを使用する際、破損や変形が無い
か確認し、破損や変形が認められた場合は直ちに使用
を中止すること。[破損や変形がある状態で使用し
た場合、設定したピボット位置がトロカールの位置と
一致なくなり、患者の組織や臓器の損傷につながる
恐れがある]
- (2) インストゥルメントを患者体内に挿入する際、イン
ストゥルメントを 3D モニタに表示しながら組織や
血管の損傷に十分に注意し挿入すること。
- (3) インストゥルメントがトロカールから患者体内へ挿入
された直後は、視野に入らない場合がある。その場合
は内視鏡を動かし、インストゥルメントを見えるよ
うにすること。
- (4) インストゥルメントを操作する際は、組織は脆い性
質のため、管理の難しい血管などの組織の損傷に注
意すること。
- (5) インストゥルメントの先端と内視鏡を接触させない
ように注意すること。
- (6) 体が小さい患者に対して、ピボット位置がずれる可
能性がある。ピボット位置が体壁に対して適切な位
置になるように十分注意すること。[挿入部位やその
周辺組織への損傷のおそれがある。]
- (7) インストゥルメントの手動開放を行う際は、必ず緊
急停止ボタンを押すこと。[意図しないインストゥル
メントの動きやインストゥルメントの破損につな
がるおそれがある。]
- (8) 手動開放を行ったインストゥルメントは再使用しな
いこと。[インストゥルメントの破損、患者に重篤な
損傷を与えるおそれがある。]
- (9) グリップリリースレンチを速く回したり、誤った方
向にまわさないこと。[意図しないインストゥルメン
トの動きやインストゥルメントの破損につながるお
それがある。]

【使用上の注意】

1. 使用注意（次の患者には慎重に適用すること。）

- (1) 体重 10kg 未満の小児 [腹腔内が狭く、臓器損傷等
のおそれがある。]
- (2) 患者の状態を考慮する。[本品を使用する前に患者の
治療部位及び組織が本品の使用により受傷しやす
くなる要因があるか再確認すること。]（例：手術前に
放射線治療を受けた患者等）
- (3) 病的肥満の患者 [インストゥルメントの操作性や視
認性が確保できず、術式移行が必要となる可能性が
ある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 本品について内視鏡手術の確立していない手技にお
ける有効性及び安全性は確認されていない。
- (2) 本品は泌尿器科領域での使用は認められているが、
それ以外の領域、美容形成術や再建術での使用を目
的としていないため、これらの手術では使用しない

こと。

- (3) バッテリーがフル充電の状態であるよう、オペレー
ションユニットが使用中でない場合も商用電源にプ
ラグを差した状態にしておくこと。
- (4) 電源損失時に内部電源を使用して手技を継続しない
こと。[患者から安全にシステムを取り外すことを
目的としている。]
- (5) 延長コードを使用しないこと。[本品の電氣的安全
性が保証できないため。]
- (6) 傾斜、振動、衝撃（運搬時を含む）などを避け、安
定した状態を保つこと。
- (7) 全てのケーブルが正確かつ安全に接続されているこ
とを確認すること。
- (8) 本品から半径 2m 以内に指定された高周波医療機器
以外の高周波を発する機器等を置かないよう注意す
ること。

3. 不具合・有害事象

- (1) 重大な不具合
 - ・動作不良
- (2) 重大な有害事象
本品の使用に伴い、以下のような有害事象の可能性
がある。
 - ・死亡
 - ・出血、出血性ショック、血腫、血清腫
 - ・腹腔内出血
 - ・熱傷
 - ・血管損傷
 - ・組織損傷
 - ・消化管損傷（大腸穿孔等）
 - ・壊死
 - ・フィスチュラ（瘻）
 - ・リーク、エアリーク
 - ・ヘルニア
 - ・気腫
 - ・水腫
 - ・体液漏出・貯留（血液、腹水、リンパ液、乳び、消
化管液、尿等）
 - ・ガス膨満感
 - ・血管閉塞、狭窄、血行障害、血栓症、虚血
 - ・腸閉塞、狭窄
 - ・膿瘍
 - ・潰瘍
 - ・リンパ腫瘍
 - ・アレルギー反応
 - ・炎症
 - ・紅斑
 - ・発熱
 - ・疼痛、疝痛
 - ・感染
 - ・播腫性血管内凝固症候群（DIC）
 - ・敗血症
 - ・脳血管障害（脳梗塞、くも膜下出血、脳出血、一過
性脳虚血発作等）
 - ・麻痺、神経障害
 - ・動脈瘤
 - ・腎動脈仮性動脈瘤
 - ・骨折
 - ・貧血、失神
 - ・術式移行
 - ・手術時間の延長
 - ・手術中止
 - ・入院延長、再入院、再手術

取扱説明書を必ずご参照ください。

- ・がんの再発、転移
 - ・断端陽性
 - ・不整脈（頻脈、心房細動、心室細動、徐脈）
 - ・血圧異常（高血圧、低血圧）
 - ・横紋筋融解症
 - ・筋区画症候群
 - ・電解質異常（低カルシウム血症等）
 - ・臓器機能低下、多臓器不全
 - ・呼吸不全、呼吸器疾患
 - ・縫合不全、吻合不全
 - ・血尿
 - ・再灌流障害
- (3) その他の有害事象
以下のような、一般的な腹腔鏡下手術で起こり得る有害事象の可能性がある。
- <泌尿器科>
- ・排尿機能障害（尿漏れ、尿道閉塞等）
 - ・性機能障害（勃起障害、射精障害）
 - ・腎不全
- (4) 妊婦、産婦、授乳婦等への適用
妊娠中の患者に使用する場合、胎児への影響を考慮し、使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- (1) オペレーションアーム用ドレープセット
- ・高温、多湿、直射日光を避け、常温で保管すること。
 - ・包装材料に傷をつけたり、ピンホールを生じさせたりしないように取り扱うこと。滅菌包装に破損がある場合は廃棄すること。
- (2) ピボットポイント、グリップリリースレンチ
保管場所については次の事項に注意すること。
- 1) 清潔で乾燥した換気の良い場所に保管すること。
 - 2) 高温、多湿、直射日光を避け、常温で保管すること。感染のリスクを防ぐため、洗浄又は滅菌後、本品が入っていた元の箱に保管しないこと。
 - 3) 損傷又は感染のリスクを防ぐため、本品をX線、放射線又は強い電磁波にさらされる場所（マイクロ波治療器具、短波治療器具、MRI、無線電信機の付近等）には保管しないこと。
 - 4) 水のかからない場所に保管すること。
 - 5) ほこり、塩分、イオウ分などを含んだ空気などにより悪影響の生じるおそれのない場所に保管すること。
 - 6) 傾斜、振動、衝撃（運搬時を含む）などが無い場所に保管すること。
 - 7) 化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に保管しないこと。
- (3) サージョンコックピット、オペレーションユニット、ビジョンユニット及び上記を除く付属品
- ・高温、多湿、直射日光を避け、常温で保管すること。

2. 耐用期間

- (1) 5年[自己認証（当社データ）による]
（但し、指定された使用環境において標準的な頻度で使用され、指定の保守点検と定期交換部品・消耗品の交換をした場合の年数であり、使用状況によっては異なる場合がある）
- (2) ピボットポイントは、100回を超えて再使用しないこと。また異常がある場合には、100回未満でも使用しないこと。

3. 有効期間

オペレーションアーム用ドレープセットは製品ラベルに記載されている「使用期限」を参照すること。

【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項<日常点検>

<洗浄・清掃>

- (1) ピボットポイント、グリップリリースレンチ
 - ・洗浄・滅菌方法説明書に従い滅菌すること。
- (2) 上記とオペレーションアーム用ドレープセットを除く構成部品
 - ・クリーニング
 柔らかいリントフリーの布に金属やプラスチックへの腐食が少ない消毒薬を浸し清拭する。

<始業点検>

- (1) 目視による点検
 - 1) 外観の確認
 - ・装置の外観に異常がないことを確認すること。
 - ・ケーブル、付属品などに損傷や磨耗がないこと。
 - 2) 清浄性の確認
 - ・清浄な状態であることを確認すること。
 - ・本品に体液、血液、汚物等が付着していないこと。
 - 3) 装置周辺の確認
 - ・装置の妨げになる物が無いこと。
- (2) 機能の確認
装置の正常状態の確認
スタートアップ時に本品を操作し、セルフチェックを実行すること。
 - ・システムの起動を確認する。
 - ・異音、異臭が無いことを確認する。
 - ・可動部の動作を確認する。
 ドレーピング時、アームの動きに異常がないか確認すること。

<終業点検>

- 次の使用に備えて、終了時に次の項目を確認すること。
- ・ケーブル、付属品を適切な保管場所に保管すること。
 - ・装置を清掃したことを確認すること。
 - ・商用電源にプラグを接続し充電中であることを確認すること。

2. 業者による保守点検事項

装置性能や品質を維持するために、装置の使用頻度に応じ定期点検を実施すること。当社の技術員、または当社の認定する業者のサービス部門による定期的な保守点検を行うこと。

【承認条件】

1. 適切な教育プログラムの受講により、本品の有効性及び安全性を十分に理解し、手技等に関する十分な知識・経験を有する医師及び医療チームによって、本品の適用を遵守して用いられるよう、必要な措置を講ずること。
2. 適応領域の治療に関する十分な経験のある医師を有し、本品を用いた手技に伴う緊急時の対応を含めた十分な体制が整った医療機関で、本品が使用されるよう、必要な措置を講ずること。

【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：株式会社メディカロイド
電話番号：078-303-8770

取扱説明書を必ずご参照ください。