

#### 機械器具(06)呼吸補助器

JMDN コード: 42411000 成人用人工呼吸器 高度管理医療機器 特定保守管理医療機器

# ラングベンチレータALV3000

### 【警告】

- 日本 患者の状態については、適切なモニタ装置を使用し、資格を持った医療スタッフの手で連続的に監視すること。本装置は、生体情報モニタ機能を持っていない。医療事故防止のために警報機能付きパルスオキシメータ、または警報機能付きカプノメータを併用するととを発第 248 号)
- 本装置を使用する際には、代替の換気装置をいつでも使用できる体制を整えること。特に手動式人工呼吸器(アンビューバッグ
- など) は必ず用意すること。 患者回路等(気管切開チューブ等、患者に装着する製品を含む) の接続に関しては必ず閉塞もしくはリークしていない事を確認 して使用すること。

## 【 禁忌・禁止 】

- アラーム消音中は絶対に患者を1人にしないこと。
- 酸素濃度の上昇による火災発生の危険を避けるため、高圧酸素 治療室では本品を使用しないこと。

### 【 形状・構造及び原理等 】



ラングベンチレータ ALV3000 は、小児から成人まで を対象としたガス圧駆動、コンピュータ制御の 長期人工呼吸器であり、エアコンプレッサを内蔵し ていることを特徴とする。

# <構成>

ラングベンチレータ ALV3000 本体 1台

# <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:B形機器

## <電気的定格>

● 定格電圧: AC100V±10% ● 周波数:50/60比 ● 消費電力:150VA以下

## <寸法および重量>

● 寸法:380mm (W) × 493mm(D) × 1400mm(H) 突起部除く。

重量:約60kg(本体のみ)

# <作動・動作原理>

# ● 空気回路及び機構部

高圧酸素及び高圧空気

両高圧ガスは背面の入力ポートから 0.3~0.7MPa の圧力 範囲で取入れて、機器内で圧力を調整する。 コンプレッサによる空気

h

防塵除菌のフィルタを通した室内空気を内蔵の電磁振動 型ダイアフラムコンプレッサで一定圧を保つよう圧縮し

高圧空気が利用できる場合高圧空気が優先して使用され、 供給が止ったとき又は無い場合にはコンプレッサが自動 的に起動する。

メインバルブ

メインバルブは患者に与える間歇的吸気ガスの実時流量 を制御して所定の換気量又は気道内圧を実現するための 準線形特性を持った高速応答の精密アナログバルブであ る。構造はシリコンゴムチューブを用いるピンチバルブ である。

フローセンサ d

マスフロー方式のフローセンサで両ガスの瞬間流量を測 定してメインバルブの制御を行う。

送気回路

メインバルブを出た送気はスプリング負荷方式の過圧安 全弁と吸入安全弁を通過し患者気道内圧をモニタされて その下流でバクテリアフィルタを通過して患者に向かう。

### 呼気弁制御回路及び PEEP ユニット

調圧された外部又はコンプレッサからの空気を使って呼 気弁を駆動する。この空気ガス圧を電磁弁で ON/OFF して 与えて呼気弁を開閉する。呼気弁に与える圧は比例制御 弁と固定絞りの直列回路の中点の圧を使用しており、 PEEP/CPAP を作動させる場合、比例制御弁の流量抵抗を 制御して呼気相での患者気道内圧を所定の圧に保つサー ボ制御を行う。

### ●電気回路部

マイクロプロセッサで制御されるメイン、コンソール及び電 源管理の3枚のプリント基板、及び、コンプレッサのバックアップのためのDC-ACインバータおよび電源切替リレーユニ ットが内蔵されている。

## a. メイン基板

マイクロコンピュータにより呼吸動作及び装置全体の監 視制御を行う。

## A/D 変換

こつの流量センサからの流量及び補正用温度信号、酸素 温度信号、高圧酸素圧、高圧空気圧、エアコンプレッサ 出力圧等の 12ch の信号はマイクロプロセッサ内蔵 AD 変 換器で、そして気道内圧等の 4ch は別の AD 変換器からシ リアルデータで合計 16ch のアナログ信号を 100 Sample/Sec の速度で取り込み制御及びモニタに使用する

### メインバルブの制御

メインバルブの駆動はデジタル制御のサーボモータであ り、吸気相で、呼吸モードにより流量値又は圧力値を目 標とするサーボ制御が行われる。

## エアコンプレッサの圧力制御

エアコンプレッサは空気出力圧を 30kPa に保つための AC100V 入力のトライアックによる位相制御を受けている。

# 呼気弁の制御

呼気弁の開閉はマイクロプロセッサのデジタル出力で、 呼気弁開閉制御の電磁弁を吸気相で ON、呼気相で OFF し て行う。PEEP/CPAPモードがイネイブルの時は呼気弁駆動圧を作る比例制御弁を気道内圧が所定の PEEP になる ようにデジタル PWM によるサーボ制御を行う。

## 警報関係

- マイクロプロセッサが判断する警報は下記の通り。 I.
  - 1) 高圧酸素及び空気の供給断
  - 2) コンプレッサエアー供給断
  - 3) 気道内圧関連、過圧及び低圧(漏れ)
  - 4) Apnea (無呼吸)
  - 5) 呼気換気量低下

各警報項目について可視可聴警報が発生して原因が除 去されるまで継続する。

コンソールのノンロックの"消音"ボタンを押下する と警報音のみは2分間の間停止する。

II. メイン基板とは独立して監視発生する停電警報

商用電源停電でバッアップ中に内臓蓄電池も尽きて 作動を停止したことを知らせる警報等は、蓄電池の残 留エネルギーで動作し続ける電源管理基板から直接コ ンソールに表示され警報音を持続して発生させる。

# b. コンソール基板

コンソール基板は内部マイクロプロセッサにより制御されており、メンブレンスイッチ群から入力される操作コント ロール情報をメイン基板に転送し、一方メイン基板からの 呼吸モニタリング信号を受取って表示する。

## 電源管理基板

この基板は下記の機能を果たす

- 装置の運転開始又は停止を制御。
- 基板への電源+24V の供給
- 1 + 24V 直流電源をモータ、電磁弁及びバックアップ時にはインバータに供給
- 内蔵蓄電池の充電監視制御
  - 警報機能
- 商用の停電により蓄電池給電に切り替わった事の通知 j) 警告をブザーで2秒間発生する。
  - 電池放電終了予告警報

バックアップ電池運転中に残り約10分と見込まれたら

可視可聴警報を断続で発生する。

iii) 停電警報の発出

内蔵電池の放電を終了し停電警報を出す。

### <品目仕様等>

[I] 呼吸モード

主モード

「VCV」( 従量式調節換気 )

「PCV」( 従圧式調節換気 )

「PSV」( 圧支持換気 )

「VIMV」(間欠従量式調節換気)「PIMV」(間欠従圧式調節換気)「CPAP」(連続気道陽圧)

副モード

トリガ(患者トリガ)

ネブライザ

〔Ⅱ〕人工呼吸器性能の数値仕様項目及び

その要求精度は下表のとおり。

仕様項目	仕様値	仕様値の要求精度		
気道内圧表示 範囲及び 指示精度	-10∼100 hPa	± [100hPa×0.02 +試験値×0.04]以内		
換気数	0~60 回∕min	設定値±1回/分以内		
呼吸相比 及び 吸気時間	相比: 1:0.5~1:3.0 吸気時間: 0.2 ~2.5秒	設定値の±5%以内		
一回換気量 及び 呼気換気量 モニタ精度	20~2000mL	設定精度:設定値の±10%以内。 内。 但し100mL 未満では±20%以内 呼気量モニタ精度: 設定値の±15%以内。 但し100mL 未満では±25%以内		
PEEP/CPAP 設 定精度	1∼30hPa	+3hPa を越えない事。 ②最低値設定に於いて。 ±1hPa 以内 ③3hPa 以上 20hPa 未満の範囲。 ±2hPa 以内 @20hPa 以上 30hPa 未満の範囲。 33hPa を越えない事。 @30hPa 設定で。		
吸気圧制御精 度	PEEP 圧+1~ 30hPa	吸気相時間の 90%で設定吸気圧 ±2hPa 以内である事。		
圧トリガ	-1~-10hPa	設定値の±1hPa 以内		
フロートリガ 流量	1~20 L/min	±1L/min 以内 1~10L/min 未満の範囲 ±2L/min 以内 10~20L/min の範囲 設定値の±10%以内 (除く 21 及び 100%)		
吸入酸素濃度	21~100%			
ネブライザ機 能	6L/min 以上 10L/min 以下	規定せず。		

## [Ⅲ]表示及びモニタ機能

- 瞬時気道内圧 バーグラフによる表示
- 下記の設定圧力値をバーグラフ上に表示する。 トリガ圧、PEEP/CPAP 圧、サポート圧
- 3 下記人工呼吸パラメータの設定値及び実測値をデジタル表示

呼吸回数、吸気時間、一回換気量、

呼気分時換気量、酸素濃度

下記人工呼吸パラメータの設定値をデジタル表示する。 吸気圧、サポート圧、呼吸相比、 気道内圧上限及び下限警報設定値

5 下記の電源状態を表示する。

商用電源運転、バッテリー運転 高位、中位、低位(放電終了予告警報)

# 〔Ⅳ〕安全装置

1. 気道過圧リミット

項目	設定値	設定精度	
過圧安全弁によるリミット	100hPa	+10hPa 以下	
上限警報設定圧による リミット	上限警報 設定値	設定値±3hPa	

気道内圧負圧リミット

吸入安全弁解放圧注1 -15hPa~-7hPa

電源スイッチ誤操作防止 3

- 電源スイッチ・ボタンを本体外装面より低く取付。
- ソフトウェアによりボタンの長押し(1.0 秒以上)により オンオフが可能。

電源バックアップ機能

内蔵電池の持続時間 1 時間以上<sup>注2</sup>

注1:試験においては解放時の流量抵抗を併せて規定する

注2: 内蔵電池の持続時間は新品電池で満充電後に、初期設定パラメ ータで運転した場合。

### 「V] 警報装置

 」 言刊表色							
警報項目	設定値又は 範囲	設定精度	可視可聴 の別	一時的消 音の可否			
気道内圧 上限	10~ 100 hPa	±3.0hPa 以内	可視可聴	可 (2分)			
気道内圧 下限	5~ 20 hPa	±1.0hPa	可視可聴	可 (2分)			
低圧空気 供給圧	供給断の時	_	可視可聴	可 (2分)			
高圧酸素 及び空気 圧低下	100kPa 以下で。		可視可聴	可 (2 分)			
無呼吸	30 秒	_	可視可聴	可(2分)			
電池放電 終了予告	電池端子電 圧 21.5∨	±0.2∨以内	可視可聴	不可			
停電	_	_	可視可聴	不可			

### 【 使用目的又は効果 】

小児から成人までの長期人工呼吸 及び 酸素療法

### 【 使用方法等 】

## <使用準備>

- a) バクテリアフィルタ、呼気弁および呼気流量センサを確実に 本装置に取り付けてあることを確認すること。
- b) 患者回路を正規に接続する。
- c) フロートリガを使用する場合、患者回路Yピースから圧力モ ニターチューブをフィルタを介して気道内圧ポートに接続す
- d)高圧酸素及び空気を付属のホースで本装置に接続する。
- e) 電源スイッチが OFF になっていることを確認してから、電源 コードの3PプラグをACコンセントに接続する。
- f) Yピースにテスト肺を接続して電源スイッチを 1.0 秒以上長 押しして ON にし、本装置が以下の初期設定で正常に作動す ることを確認する。

初期設定

呼吸モード : A/C 一回換気量 : 600mL 呼吸モード 換 気 数 呼 吸 相 比 : 15 回/分 気道内圧上限: 50hPa 気道内圧下限: 5hPa

吸気トリガ圧: -2.0hPa

# <使用>

- a) 適用する患者に適切な呼吸モードの該当キーを押す。
- b) 自発呼吸のある患者の場合トリガーボタンを押す。 自発呼吸が認められない患者ではトリガーボタンを押さずに、 初期設定若しくは確実に調節呼吸が出来る設定となっている ことを確認すること。
- c) 患者回路からテスト肺を外して、患者に接続する。
- d)酸素濃度を設定する。
- e) 患者への送気が円滑に行われていることを確認する。特にト リガを ON にしている場合、フロートリガ若しくは圧トリガの 感度を調整して患者と呼吸器との同期が良くなるように相比 (又は吸気時間)、一回換気量、サポート圧などを調整するこ
- f) 必要な PEEP 圧を設定する。
- g) 気道内圧の動きを見極めた上で、上限圧警報設定値と下限圧 警報設定値の設定を更新すること。
- h) 商用電源が停電した場合、内蔵蓄電池により空気コンプレッ

サ運転中なら其れも含め自動的にバックアップされ治療を継 続出来る。内蔵蓄電池による運転の持続時間は呼吸設定に依 存するが1時間以上のバックアップが可能である。

i) 使用中は加温加湿による患者回路での露滴によるトリガ誤動 作や呼気弁内部での水分貯留による誤動作を避けるために定 期的に点検し、必要により患者回路全体の排水を行うこと。

### <使用後>

- a) 患者から患者回路を外す。
- b) 電源スイッチを 1.0 秒以上長押しして OFF にする。
- c) 装置から患者回路を外す。
- d) 必要に応じて呼気弁を取外所定の方法で滅菌して保管してお く事。
- e)ディスポーザブル患者回路及び呼気流量センサは廃棄する。
- f) 高圧酸素及び空気のホースを外す。また電源コードを AC コンセントから抜きコード掛けに収納して、装置にカバーを掛け るなどで埃を防ぐようすること。
- g) なお装置を間もなく再度使用する場合内蔵蓄電池を充電する ために、電源スイッチをOFFにしたままで商用電源コンセントに接続しておく。充電中はコンソールの"商用電源"L EDが点灯している。

## 【 使用上の注意 】

# 〈使用注意〉

- a) 使用方法についてトレーニングを受けたスタッフ、又は呼吸 管理を熟知した者以外は機器を使用しないこと。
- b) 機器を設置する時には次の事項に注意する事。
  - 7) 本装置は防滴構造であるが、なお水等液体が装置内に 入り予期しない障害となることを避けるために、必ず 水など液体のかからない場所に設置すること。 (医薬安発第1209002号)
  - イ) 埃や湿気などを含んだ空気などにより悪影響の生ずる 恐れのない場所に設置する。
  - ウ) 傾斜、振動、衝撃(運搬時を含む)などがない安定状 態で使用すること。
  - I) 必ず第三線をもつ電源コンセントを用いること。 利用できない場合も、第三線を接地すること。
- c) 機器を使用する前には、次の事項に注意すること。

  - 機器が正常かつ安全に動作することを確認する。 他の機器を併用している場合、予期しない相互干渉 により正常な動作が出来なくなることも皆無ではな いので注意すること。
- d)機器の使用中は次の事項に注意すること。 7)機器及び患者に常に注意を払い、もし異常が発見さ れた場合には、患者に安全な方法で機器の作動を止 めるなど適切な措置をとる。
  - 機器に責任者以外の者が触れないよう注意する。
- e) 機器の使用後は次の事項に注意すること。
  - 7) 使用した患者回路のうち滅菌採用可能な部品は滅菌 処理にまわし、ディスポーザブル部品は採用せず必 ず廃棄すること。
- f) 保守点検については次の事項に注意すること。
  - 7) 機器及び付属部品は月に一度必ず定期点検を行う。
  - メーカと保守契約締結が望ましく、結ばない場合で も最低年一回機器の機能点検・オーバーホールをメ -カに依頼する。
  - 数週間以上使用しなかった機器を使用するときは、 使用前に機器が正常かつ安全に作動することを特に 念入りに確認すること。

## \*<重要注意事項>

- a) 後部の空気取入口が布や紙、塵等のために塞がることがない ように充分注意すること。
- b) 本装置は防爆型ではないので、可燃性麻酔ガスの使用及びそれらの存在する場所では使用しないこと。
- c)酸素は支燃性ガスであり、装置を火気に近づけたり、絶対に 高圧酸素室で使用したりしないこと。
- d) 本装置を使用する時は経皮的動脈血酸素飽和度 (Sp02) 又は呼 気終末二酸化炭素分圧 (濃度) (Et002) を警報機能付き生体情 報モニタで連続的にモニタリングすること。(薬生機審発 1221 第 1 号 薬生安発 1221 第 1 号)
- e) ウィーニングの実施は、必ず医師の監視のもとに行うこと。
- f) 本装置を、MRI (核磁気共鳴画像診断) 装置等の周辺など強 磁界の場所で使用すると、作動に悪影響を受けることがあ
- g) 本装置は、コンピュータ断層撮影(CT)装置または X 線撮影 装置等の近くで使用すると、作動に悪影響を受ける事があ
- h) 本装置は、電気メス等から発生される強い電磁波や高周波に

よって、作動に悪影響を受けることがある。

- i)装置の近傍で、携帯電話など電磁波を発生する機器を使用す ると作動に悪影響を受けることがある。(医薬品等安全性情 報第 179 号)
- j) 装置は周囲温度:10~40℃、相対湿度:30~85%(結露状態 を除く)、気圧:700~1060hPa の範囲内で使用すること。
- 操作キーは、必ず指で操作すること。ボールペンやその他 鋭利な物で操作すると故障の原因となる。
- 1)トリガ感度を上げすぎると、オートサイクル状態となり過換気を引き起こす可能性があるので注意すること。
- m) 気道内圧上限警報の設定が低すぎると、警報が頻繁に発生 し、且つ設定一回換気量を確保できなくなるので注意する。
- n) 吸引用滅菌済みチューブ及びカテーテル (患者用呼吸回路を 外すことなくサクションが行えるチューブに限る)を使用す る際はサクション圧力が-100hPa を下回らないよう調整する
- o) 本装置は原則加温加湿器を組合わせ使用しない事になってい るが、使用者が必要により接続して使用することは必ずしも 不可能ではない。この際、チャンバーバイパス後の復旧忘 p) れ、ウオータートラップでのエア漏れなどについて厚生労働
- 省等から自主点検の通達が発せられており、取扱いに当って は細心の注意を払うこと。

(医薬品等安全性情報第212号、第251号、薬食安発第 0305001 号おおび薬食安発 0825 第 2 号)

q) 本装置と接続することを指定していない製品を接続する必要 が生じた場合は、患者に接続する前に、全てを接続した状態 で回路外れがあった際の警報が発生することを必ず確認する こと。(薬生機審発 1221 第1号 薬生安発 1221 第1号)

## <相互作用> 併用禁忌

人工鼻の併用禁忌:

本装置を加温加湿器に接続する場合には、人工鼻と同時に 使用しないこと。人工鼻の過度の吸湿による流量抵抗の増加や人工鼻の閉塞の危険性があり、換気が困難になる恐れ があるため。(医薬品等安全性情報第251号)

超音波ネブライザの併用禁忌:

本装置の呼気弁の Proximal または Distal 位置に感染防止 のためにエアフィルタを接続している場合、超音波ネブライザ等粒子を含む物質を流入させる機器を併用しないこ と。当該フィルタが閉塞する可能性がある。(医薬安発第 0109004号)

## 【 保管方法及び有効期間等 】

## <保管>

周囲温度:-10~60℃、相対湿度:30~95%(結露状態を除く)、 気圧:700~1060 hPa の範囲内で保管すること また振動、直射日光および水など液体がかかる場所は避ける事。

## 【 保守・点検に係る事項 】

## <消毒および滅菌方法について>

a. 清拭方法

外装は、中性洗剤水溶液を含ませた布で清拭し、水を含ま せた布で洗剤を拭き取り、柔らかい布で水分を除去する。研磨剤の入った洗剤、有機性溶剤、塩素化炭素系の溶剤ま スはシンナー等を使用しないこと。LED表示面は、必要により傷をつけないように注意深く清掃して下さい。埃等の粒 子は、薄いレンズクリーナ液や洗剤液に浸した柔らかい布 や毛のブラシによって払い落とす。

b. 消毒および滅菌方法

院内感染を防止するために、治療対象の患者が代わる毎に 患者回路に関わる付属品は交換若しくは滅菌済を使う。

# <点検及び整備>

本装置は、品質、信頼性および耐久性について十分に考慮して 設計、製造されているが、機器である以上、完全に故障を防止す ることはできません。従って、患者の安全確保を図ると共に、稼 動不能時間を最小限にするために、日常の点検はもちろんのこ と、メーカ又は取扱業者による定期点検やオーバーホールを定 期的に励行することを奨める。

## 【 製造販売業者及び製造業者の名称 】

製造販売業者及び製造業者:

株式会社 アイビジョン 〒113-0034 東京都文京区湯島 3-1-7

TEL: (03) 3834-2025 / FAX: (03) 3834-2026