

** 2025年9月（第6版）

* 2025年7月（第5版）

*承認番号 30200BZI00030000

機械器具 06	呼吸補助器
高度管理医療機器	汎用人工呼吸器 (70561000)
管理医療機器	加温加湿器 (70562000)
管理医療機器	パルスオキシメータ (17148010)
管理医療機器	再使用可能な人工呼吸器呼吸回路 (37705000)
管理医療機器	再使用可能な呼吸回路用コネクタ (34838022)

特定保守管理医療機器 プリズマベント 50-C

【警告】

<適用対象（患者）>

- 進行性の疾患に対しては、適切な頻度で患者の病態を確認して使用すること。[患者の病状進行により、導入初期には本装置の適応範囲であったものが、適応外となるおそれ]

<併用医療機器>

- ベント（呼気排出）システム付のマスクを使用すること。ベントシステムのない患者インターフェイスを使用する場合は、リーケバルブを使用すること。[窒息のおそれ]

<使用方法>

- 患者の安全を適切に確保するため、アラームおよびアラーム音量は適切な値に設定すること。[換気障害等を引き起こすおそれ]
- 併用する外部加温加湿器に給水する際には、給水ポートを使用し給水すること。[交差感染のおそれ]

【禁忌・禁止】

<適用対象（患者）>

- 本装置は、短時間の換気中断に耐えられない患者へ使用しないこと。[自発呼吸のできない患者への使用を意図していない]

<併用医療機器>

- 本品はMR Unsafeであり、MR検査は禁忌とする。[MRI装置への吸着、過熱、火傷等のおそれ]
- 放射線治療装置と併用しないこと。[誤動作のおそれ]
- 可燃性麻酔ガス、および高圧酸素治療装置と併用しないこと。[爆発、または火災を引き起こすおそれ]
- 加湿器と人工鼻を併用しないこと。[人工鼻のフィルタが閉塞し、換気が困難となるおそれ]
- 帯電防止のエアチューブ、または導電性のエアチューブは使用しないこと。[感電するおそれ]

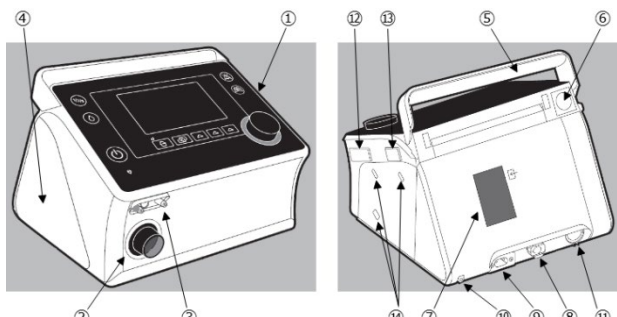
【形状・構造及び原理】

1. 構成

構成品
1) 本体
2) AC 電源コード
3) エアチューブ
4) エアフィルタ
5) SD カード
6) 低圧酸素コネクタ
7) 加温加湿器
8) 加温チューブ
9) リーケバルブ

構成品
10) DC-AC インバータ
11) コミュニケーションモジュール
12) PSG モジュール
13) SpO ₂ / ナースコールモジュール
14) SpO ₂ 接続ケーブル
15) リモートアラーム
16) PC ソフトウェア
17) 花粉フィルタ

2. 形状



各部の名称
① 操作パネル
② 送気口
③ ホースヒータの接続部
④ カバー付き加温加湿器接続部
⑤ ハンドル
⑥ ロック解除ボタン
⑦ エア取り入れ口（エアフィルタ付きフィルタボックスおよび花粉フィルタ）
⑧ 酸素取込み口
⑨ 電源ケーブル接続口
⑩ 電源ケーブルのブルリリーフ
⑪ 冷却用開口部
⑫ SD カードスロット
⑬ モジュール接続用のシステムインターフェイス
⑭ モジュール固定用のロック穴

3. 電気的定格及び機器の分類

1) 電気的定格

定 格 電 源 電 圧: 100-240 VAC, 50 Hz/60 Hz
最 大 消 費 電 流: 1.12 A
内 部 電 源: リチウムイオン DC39.6 V, 3100 mAh
リモートアラーム電源定格: 9V リチウム電池 (U9VL)

取扱説明書を必ずご参照ください。

2) 機器の分類

電撃に対する保護の形式による分類： クラス II 機器
 電撃に対する保護の程度による装着部の分類： BF 形装着部
 水の有害な浸入に対する保護の程度： IP22

**4. 機能

項目	設定／表示範囲
換気モード	CPAP/S/ST/autoST/T/PSV/aPCV/MPVp/MPVv/HFT
CPAP 圧	4.0 hPa-20.0 hPa
IPAP 圧	4.0 hPa-50.0 hPa
EPAP 圧	4.0 hPa-25.0 hPa (漏れ呼吸回路) 0 hPa-25.0 hPa (バルブシステム)
呼吸回数	ST/autoST: 0 bpm-60 bpm T/aPCV: 5 bpm-60 bpm
吸気時間	Ti: 0.5 sec-4.0 sec Ti min/Ti max/Ti timed: 0.2 sec-4.0 sec
トリガー感度	吸気：1 [最高感度] ~8 [最低感度] 呼気：最大フローの 95% [最高感度] ~5% [最低感度]
SpO ₂	0%-100%
脈拍数	0 bpm-300 bpm

5. 安全性に関する項目

1) 適合規格

電気的安全性 IEC 60601-1:2005+Amd1:2012

電磁両立性 IEC 60601-1-2:2014

2) 使用環境

温度 +5°C-+40°C

湿度 10%-95% (結露のないこと)

気圧 600 hPa-1100 hPa

6. 作動原理

1) 装置全体

(1) 電源

本装置は、AC 電源および内蔵バッテリを電源として動作する。

(2) 換気制御

操作パネルにて設定された換気条件に基づき、圧力センサ、フローセンサおよびソフトウェアにて監視し、プロワを制御することで、エアフィルタを通過した清浄なエアを適切に調節して患者に供給する。

(3) 呼吸回路

呼吸回路は、エアチューブとベントシステム付のマスク等の患者インターフェイスで構成される。必要に応じ、製造販売業者が指定した呼吸回路除菌用フィルタや加温加湿器が接続される。

(4) 酸素添加

外部酸素供給源と酸素取込み口を接続することにより、患者に供給するエアに酸素を添加することができる。

(5) 加温加湿

加温加湿器を接続することで、供給エアを加温加湿し、患者の気道の乾燥を防止することができる。本体より送気されるエアは、加温加湿器を通過時に加温された水の表面と接触することで加温加湿される。

(6) データ管理

治療データおよび設定値は本体内部のメモリに記録される。SD カードが挿入されている場合は、治療データは SD カードにも記録される。記録されたデータは、SD カードまたはネットワークを経由して読み込み、PC ソフトウェア (prismaTS) をインストールしたパソコン上で確認することができる。

2) 換気機能

換気モード	内容
CPAP モード	CPAP モードでの換気は、すべて患者の自発呼吸で行われる。装置は設定した一定の陽圧を気道に連続的に供給する。
S モード	S モードでは、吸気は患者の自発呼吸で開始される。吸気時間および呼吸回数は、患者の呼吸により決定される。装置は、自発呼吸に同調して、IPAP (吸気圧) を開始し、吸気流量が設定レベルに減少すると、EPAP (呼気圧) に切り替える。自発呼吸による吸気の時間が短い場合には、吸気時間を Ti min まで延長し、長い場合は Ti max で終了する。
ST モード	ST モードでは、自発呼吸がある場合に、吸気時間および呼吸回数は、患者の呼吸により決定される。装置は自発呼吸に同調して、IPAP を開始し、吸気流量が設定レベルに減少すると、EPAP に切り替わる。自発呼吸による吸気の時間が短い場合には、吸気時間を Ti min まで延長し、長い場合は Timax で終了する。設定した呼吸回数内に自発呼吸がない場合は、設定された時間トリガーおよび Ti timed による強制換気が開始される。
autoST モード	autoST モードでは、ST モードに加え、EPAP min と EPAP max (autoEPAP) および autoF が設定される。autoEPAP は、無呼吸発生時に EPAP を上昇させ、気道閉塞を防止する。気道閉塞が解消され、正常な換気に戻ると、EPAP を下降させる。autoF がオンの時に自発呼吸回数が減少すると、autoF が作動し自発呼吸回数または分時換気量が適切になるまで呼吸回数を自動的に調整する。さらに、自発呼吸が検出されない場合は、autoEPAP が作動し、EPAP 圧を上昇させる。中枢性無呼吸において気道が閉塞している場合には、閉塞性無呼吸の場合よりも EPAP 圧が高圧になるため、これを表示する。
T モード	T モードでは、装置は患者の自発呼吸に係わらず、設定した吸気時間と呼吸回数による時間トリガーにより強制的に IPAP、EPAP を供給する。
PSV モード	PSV モードでは、吸気および呼気中の圧レベルが固定値に設定される。患者の呼吸を補助し、患者が吸気トリガーにも呼気トリガーにもなる。患者の自発呼吸に応じた呼吸も、装置による呼吸も可能である。
PCV モード	PCV モードでは、吸気時間、呼吸回数、IPAP および PEEP の固定値を設定し、機械的換気が行われる。吸気トリガーは作動しない。
aPCV モード	aPCV モードでは、吸気時間があらかじめ設定されている。装置は自発呼吸に同調して IPAP を開始し、設定された吸気時間に達すると、EPAP に切り替わる。設定した呼吸回数内に自発呼吸がない場合は、設定された時間トリガーによる強制換気が開始される。
MPVp モード	MPVp モードは、マウスピース（本申請外）を用い、患者の呼吸に合わせて呼吸補助を行う自発呼吸モードである。IPAP レベルと吸気時間と吸気トリガーレベルのみを設定し、患者は、必要な時に吸気を始めれば、補助呼吸が行われる。
MPVv モード	MPVv モードは、マウスピース（本申請外）を用い、患者の呼吸に合わせて呼吸補助を行う自発呼吸モードである。IPAP レベルと 1 回換気量と吸気トリガーレベルのみを設定し、患者は、必要な時に吸気を始めれば、補助呼吸が行われる。
HFT モード	5~60 L/min の流量を患者に供給する。この場合、構成品の加温加湿器は使用できないので、流量が 60 L/min まで対応可能な加温加湿器（本申請外）を接続して使用する必要がある。

取り説明書を必ずご参照ください。

【使用目的又は効果】

本品は、自発呼吸のある体重 10 kg 以上の呼吸不全の患者の換気補助を目的として、医療施設および在宅にて使用される。

【使用方法等】

1. 使用前の準備

- 1) エアフィルタを本体後面のエア取入れ口に取り付ける。
- 2) SD カードを本体側面の SD カードスロットに挿入する。
- 3) 加温加湿器を使用する場合
 - (1) 加温加湿器の水チャンバーに給水する。
 - (2) ロック解除ボタンを押して本体のカバーを外し、加温加湿器を接続する。
- 4) 呼吸回路の接続

(1) エアチューブ（標準付属品）を使用する場合

- ① エアチューブを本体の送気口に接続する。
- ② エアチューブの他端をベントシステムのあるマスクと接続する。
- ③ 呼吸回路除菌用フィルタを使用する場合は、吸気ポートとエアチューブ間に接続する。

(2) 加温チューブを使用する場合

- ① 加温チューブを本体の送気口に接続する。
- ② ホースヒータコネクタを本体のホースヒータの接続部に接続する。
- ③ エアチューブの他端をベントシステムのあるマスクと接続する。

(3) リークバルブを使用する場合

- ① ベントシステムを持たないマスク等の患者インターフェイスを使用する場合は、リークバルブのエアチューブ接続口にエアチューブを接続する。
- ② リークバルブの患者側接続口に、インターフェイスを接続する。

5) 電源の接続

(1) AC 電源を使用する場合

- ① AC 電源ケーブルの AC 電源コネクタを本体後面の電源ケーブル接続口に接続し、脱落防止のためブルリリーフにて固定する。
- ② AC 電源ケーブルの他端の AC 電源プラグを商用電源のコンセントに接続する。

(2) DC 電源を使用する場合

- ① DC- AC インバータの AC 電源コネクタを本体後面の電源ケーブル接続口に接続する。
- ② DC 電源プラグを自動車等に装備されているシガーソケット（外部 DC 電源供給源）に接続する。

・入力電圧：12 VDC

** 6) 酸素を添加する場合

外部の酸素供給源からの酸素供給チューブを低圧酸素コネクタの酸素チューブ接続ニップルに取り付け、本体後面の酸素取込み口に接続する。インバータの AC 電源ケーブルを本体後面の電源ケーブル接続口に接続する。

最大添加量：15 L/min, 1000 hPa

2. 使用開始

- 1) 操作パネルのオン／オフボタンを押してスタンバイ状態にし、操作パネルで換気条件設定を行う。
- 2) スタンバイ状態時に、オン／オフボタンを押すと送気が開始される。オートスタート機能がオンの場合は、マスクに息を吹き込むと送気が開始される。

3. 使用後

- 1) LCD ディスプレイのガイド表示に従い、オン／オフボタンを長押しすると、送気が終了し、スタンバイ状態になる。
- 2) スタンバイ状態時に、LCD ディスプレイのガイド表示に従いオン／オフボタンを長押しすると電源が切れる。
- 3) 装置を患者から外し、電源ケーブル、エアチューブ等を取り外す。
- 4) 本体、エアチューブ、本体後面のエアフィルタ等をクリーニングする。

4. 併用可能な医療機器

- 1) 本装置と併用して使用可能なマスクは、次のとおりである。
一般的名称 人工呼吸器用マスク
規格 ISO 5356-1:2015
- 2) 本装置と併用して使用可能なパルスオキシメータプローブは、次のとおりである。
販売名 SoftTip SpO2 センサ
届出番号 13B1X10231000194
- 3) HFT モードにおいて、本装置と併用して使用可能な加温加湿器は、流量が 60 L/min の最大流量を備え、口元で 37°C、44 mg/L（相対湿度 100%）に加湿条件を設定できるもの。接続可能なコネクタは、外寸が 22 mm、内寸が 19 mm に標準化されているもの。
- 4) 本装置と併用して使用可能なマウスピースは、接続部が ISO 5356-1 に基づく 22 mm 雄円錐コネクタに接続できるもの。

<使用方法等に関する使用上の注意>

1. 呼吸回路部品を変更した際は、換気パラメータの再設定が必要になる場合がある。
2. 内蔵バッテリの稼動時間は、換気設定と室温により異なる。内蔵バッテリのみで運転する場合は、気温が極端に高いあるいは低い場合に稼働時間が大幅に短くなることを考慮すること。
3. エアチューブを配置する場合は、患者の首周辺に巻きつけたり、押しつぶしたりしないこと。

取扱説明書を必ずご参照ください。

【使用上の注意】

<使用注意>

1. 次の患者には慎重に使用すること。

心不全、重度の不整脈、重度の低血圧（特に血管内脱水に関わる深刻な低血圧）、重度の鼻出血、心不全、重度の不整脈、（特に気圧外傷、気胸または縦隔気腫、頭部外傷、下垂体または中耳および内耳の外科手術後、鼻腔の急性炎症（副鼻腔炎）、中耳感染（中耳炎）または鼓膜穿孔、脱水症。[症状悪化のおそれがある。]

2. 気道がバイパスされている患者に、構成品の加湿器を使用しないこと。[絶対湿度が不足するおそれがある。]

<重要な基本的注意>

1. 本装置を使用する際には、本装置から独立した「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」を併用すること。

2. 本装置を使用する際には、非常の事態を想定し、何らかの原因により本装置が機能しなくなった場合に備え、手動式人工呼吸器を備えること。

**3. 携帯電話端末等（スマートフォン、タブレット端末等を含む。） を 30 cm 程度以内に近づけた場合、電波干渉を受け不具合が発生する可能性があるため、動作状況を注意深く確認すること。また、使用患者やその家族に対しては日常の観察を指導すること。[本製品は、IEC 60601-1-2:2014への適合を確認している。]

4. 酸素を使用する場合、酸素供給源は本装置より 1 m 以上離して設置すること。また、治療終了時は酸素供給を停止した後、装置を短時間運転し残留酸素を排出すること。[火災のおそれがある。]

5. 酸素投与時は、適切な生体モニタを併用するなど、患者の状態を監視すること。[吸入酸素濃度は、治療圧力やリリークに応じて変わるため。]

6. オートスタート機能は、予め作動することを確認した上で使用すること。[患者の吸気流量やマスクの死腔により換気が開始されない場合がある。]

7. バッテリ電圧低下時のアラームが作動した場合は、直ちに AC 電源を接続すること。

8. AC 電源ケーブルは、本装置以外の電気機器には使用しないこと。

9. 装置が過熱し損傷するおそれがあるので、設置の際は、以下に注意すること。

- ・ベットカバー等で覆わないこと。
- ・ヒーター等の暖房装置の近くで運転しないこと。
- ・フィルタボックスを塞がないこと。
- ・キャリーバッグに入れたまま運転しないこと。

10. 患者毎に構成された治療プログラムを使用すること。

11. 患者の変更時には、治療プログラムを初期値に戻し、再設定すること。

12. 加温加湿器に水が入った状態で装置を運搬したり、傾けたりしないこと。[装置に水が入り、損傷するおそれがある。]

13. 運転中と運転直後は、加湿器のヒータロッドが熱くなっているため触れないこと。[火傷のおそれがある。]

14. SpO₂ / ナースコールモジュールの測定値 (SpO₂ と脈拍数) のみで臨床評価をしないこと。

15. 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。

16. 本装置の使用状況に応じて経皮的動脈血酸素飽和度 (SpO₂) または呼気終末二酸化炭素分圧（濃度）(EtCO₂) 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。

17. 指定したソフトウェア以外は使用しないこと。[サイバーセキュリティを確保するため]

<相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関する事）>
併用医療機器（併用しないこと）

磁気共鳴画像診断装置（MRI 装置）

【保管方法及び有効期間等】

<保管方法>

温度：−25°C～+70°C

湿度：10%～90%（相対湿度、結露しないこと）

ただし、運転温度範囲 (+5°C～+40°C) 外で保管した場合は、使用開始前に 4 時間以上、室温にて冷却／加温すること。

<耐用期間>

所定の保守点検、校正等が適切に実施された場合の耐用期間：6 年
[自己認証（製造業者データによる）]

【保守・点検に係る事項】

<使用者による保守点検事項>

1) 週 1 回

- ・本体のクリーニング：水または中性洗剤を含ませた布で外装を清拭する。
- ・エアチューブのクリーニング：ぬるま湯と中性洗剤を使用して洗浄する。十分にすすいた後、よく乾かす。

2) 月 1 回

- ・エアフィルタ（標準タイプ）の洗浄：流水で洗浄
- ・エアフィルタ（花粉タイプ）の交換

3) 6 ヶ月毎

エアフィルタ（標準タイプ）の交換

4) 12 ヶ月毎

エアチューブの交換

【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： AJMD 株式会社

* 製 造 業 者： Lo(")wenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (ドイツ)

取扱説明書を必ずご参照ください。