



*2025年6月作成（第2版）
2022年8月作成（第1版）

医療機器認証番号：225AIBZX00026000

機械器具 29 電気手術器
管理医療機器 一般的電気手術器 70647000
特定保守管理医療機器 サージマックスプラス
(サージマックスウルトラ RP170)

【警告】

<使用方法>

- 酸素や亜酸化窒素などの支燃性ガスの濃度が高くなっている所では、一時的にこれらの濃度を低下させてから使用すること。
〔酸素及び亜酸化窒素（N₂O）は火勢を強め、激しい燃焼を引き起こすため。〕
- 可燃性の液体や物質（アルコール性の皮膚消毒剤、チンキ類、液体包帯、骨セメント及び乾燥したガーゼ）などが存在する所では、充分に蒸発させるなどこれらの物質を除去する措置を講じてから使用すること。特に体の下や臍のような人体の陥凹部や、体の下などに可燃性溶液が溜まらないように注意すること。
〔電気手術器は、正常な使用であってもアクティブ電極の先端から火花が発生し、着火源となって患者及び手術スタッフに熱傷など重大な健康被害を与える可能性があるため。〕
- 可燃性麻酔剤や可燃性ガスを除去すること。また、体内で発生する可燃性ガスも含めて気化したガス等が充満しないように排除すること。〔アクティブ電極からの火花により爆発・引火を引き起こす可能性があるため。〕
- 併用する機器にあらかじめ電気手術器の高周波干渉による誤動作がないことを確認の上で使用すること。〔電気手術器は高周波を使用するため、他の医用電子機器に電磁的な影響を与える恐れがあるため。〕
- 一時的に使用しないアクティブ電極は患者から離し、専用のホルスター等に収納するか、絶縁された器具台に置くこと。特に使用直後のアクティブ電極は患者体表面や覆布の上には直接置かないこと。〔使用直後のアクティブ電極先端は、高周波電流により発熱している。乾燥しているガーゼや覆い布などの発火や、患者や手術スタッフの熱傷の原因となるため。〕

【禁忌・禁止】

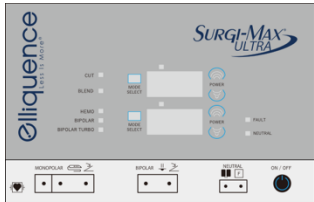
<併用医療機器>「相互作用の項参照」

- 高周波接地形電気手術器との同時使用はしないこと。〔高周波漏洩による熱傷の発生や、相互干渉による誤作動の可能性があるため。〕
- バイポーラ接続コードとしてフライングリード形コードを使用しないこと。（組み合わせて使用する医療機器の項及び主要文献1 参照）。〔モノポーラ出力端子に誤接続した場合、モノポーラの高出力が出力される恐れがあるため。〕

【形状・構造及び原理等】

詳細は、本装置の取扱説明書による。

1. 形状



本体寸法：26×19×35（単位：cm）、重量：6.0kg

2. 電気的定格

定格電源電圧：AC100V

定格電源周波数：50-60Hz

電源入力：360VA

3. 機器の分類

電擊に対する保護の形式による分類：クラス I 機器

電擊に対する保護の程度による分類：耐除細動形 CF 形装着部

4. 仕様

モード 定格負荷 基本周波数	最大出力	最大出力 電圧
モノポーラ 500 Ω 4. 0MHz	CUT	150W
	BLEND	110W
	HEMO	60W
バイポーラ 200 Ω 1. 7MHz	BIPOLAR	40W
	BIPOLAR TURBO	170W

5. 機能

<作動・動作原理>

- 生体の神経、筋に対して電気的刺激を感じない高周波電流をアクティブ電極から生体組織に流し対極板で回収する装置であり、アクティブ電極と接触する組織部に発生するジュール熱及び放電による熱作用によって切開又は凝固を行う手術器である。

【使用目的又は効果】

高周波電流を用いた生体組織の切開又は凝固を行うために外科手術に使用すること。

【使用方法等】

- 使用前の準備
 - 安定した平らなテーブルか、専用移動台に設置すること。金属製の機器台に直接のせないようにすること。また、金属台にのせる場合は、台に布などをかけて、本品やコード類が金属部分に接触しないようにして使用すること。
 - 本品の電源スイッチが「OFF」になっていることを確認し、電源コードを本品背面に確実に接続すること。また、本品の電源は、手術台又は診療台、周辺電気機器などの電源とは別に単独の電源をとり、必ずアースをとって使用すること。
 - フットスイッチ、対極板、バイポーラコード、ハンドピース等のケーブル類を所定の位置に正しく、確実に接続すること。〔脱着時には各ケーブルのプラグ部分を持って行い、絶対にケーブル部分を持って脱着しないこと。〕。
- 使用方法
 - 本体の電源スイッチを「ON」にする。
 - 使用したい出力のモードの出力設定を行う。必要に応じて出力設定値、出力モードの変更を行う。
 - モノポーラ出力を、3つボタンフィンガースイッチハンドピースで使用する場合



モノポーラ出力モード

フィンガースイッチのボタン

CUT (黄)

CUT ボタン(黄)

BLEND (黄)

BLEND ボタン(黄)

HEMO (青)

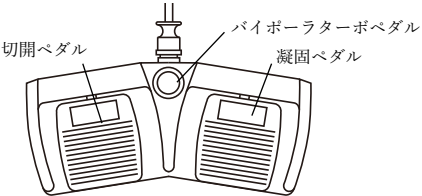
HEMO ボタン(青)

- デュアルバイポーラフットスイッチで出力する場合。本体の「凝固モード切替ボタン」を選択し、ディアルバイポーラフットスイッチを踏んで出力する。



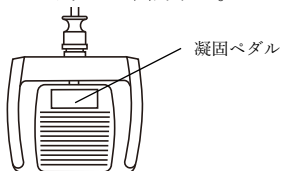
ペダル	出力モード
凝固ペダル	HEMO (モノポーラ)
凝固ペダル	BIPOLAR (バイポーラ)

- バイポーラターボペダル BIPOLAR TURBO (バイポーラ)**
- 5) トリプルアクションフットスイッチで出力する場合。
本体の「切開モード切替ボタン」及び「凝固モード切替ボタン」で出力するモードを設定し、トリプルアクションフットスイッチで出力する。



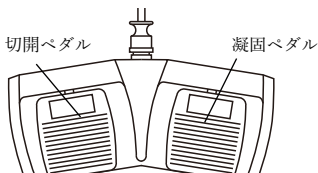
ペダル	出力モード
切開ペダル	CUT (モノポーラ)
	BLEND (モノポーラ)
	HEMO (モノポーラ)
凝固ペダル	BIPOLAR (バイポーラ)
	BIPOLAR TURBO (バイポーラ)
バイポーラターボペダル	BIPOLAR TURBO (バイポーラ)

- 6) シングルフットスイッチで使用する場合。
本体の「凝固モード切替ボタン」で出力するモードを設定し、シングルフットスイッチで出力する。



ペダル	出力モード
	HEMO (モノポーラ)
凝固ペダル	BIPOLAR (バイポーラ)
	BIPOLAR TURBO (バイポーラ)

- 7) ダブルフットスイッチで出力する場合。
本体の「切開モード切替ボタン」及び「凝固モード切替ボタン」で出力するモードを設定し、ダブルフットスイッチを踏んで出力する。



ペダル	出力モード
切開ペダル	CUT (モノポーラ)
	BLEND (モノポーラ)
	HEMO (モノポーラ)
凝固ペダル	BIPOLAR (バイポーラ)
	BIPOLAR TURBO (バイポーラ)

3. 使用後の処理

- 1) 本体の電源スイッチをオフにする。
- 2) 電源コード、フットスイッチ、バイポーラ電極、バイポーラコードを取り外す。
- 3) 各品の処理方法に従い廃棄又は洗浄、滅菌等を行う。

4. 組み合わせて使用する医療機器

本品には標準付属品の他に、以下の医療機器と併用して使用できる。

販売名：

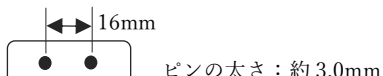
滅菌済モノポーラアクセサリ 認証番号: 225AIBZX00014000

バイポーラアクセサリ 認証番号: 225AIBZX00009000

滅菌済バイポーラアクセサリ 認証番号: 225AIBZX00037000

5. 使用方法等に関連する使用上の注意

- 1) 本品のバイポーラ差込口は以下の通り。



- 2) 熱傷の危険性を減少させるため以下の点に注意すること。
- ・対極板は患者の適切な部位に、その全面積を身体に密着させるように貼付すること。
 - ・接地された金属部分や大きな静電容量を持った金属部分（手術台の支持部など）に患者の身体を接触させないこと。[接地された金属部分とのピンポイントでの接触は、高周波分流による熱傷の原因となる可能性がある。]
 - ・患者の身体の一部同士が小さな断面積で接触しないように注意すること。接触する場合は乾いたガーゼ等で接触を避けること。
 - ・高周波電流が、比較的小さな断面積で身体の部分を流れる外科的処置の場合は、不要な凝固を避けるため、バイポーラ手技の使用を考慮すること。
 - ・電気手術器の出力の設定は意図した目的を達成するための必要最小限とすること。
 - ・通常の出力設定であるにもかかわらず、望ましい手術効果が得られない場合は、出力を上げる前に、電極部の炭化物付着、ケーブルの接触不良及び対極板の貼付状態の不良が考えられるため、再確認を行い、異常が無いことを確認してから使用すること。
 - ・アクティブ電極のコードや対極板コードは患者の身体に直接触れないよう配置すること。[誘導による高周波分流が発生する恐れがあるため。]
- 3) 神経や筋刺激を避けるため、強制凝固やスプレー凝固のような放電凝固モードでは出力を最小限とし、又金属属性鉗子を経由した凝固の場合にはアクティブ電極を鉗子に接触させてから出力すること。[電気手術器の高周波電流では、神経や筋の刺激は起こらないが、切開や凝固時に発生する放電（スパーク）により高周波電流の一部が整流され、低周波成分を生じて神経や筋を刺激し痙攣や筋収縮を起こすため。]
- 4) 電気手術器の電源は単独でとり、他の機器と共にコンセントに接続しないこと。[伝導による電磁干渉の可能性があるため。]
- 5) 装置に定められたデューティサイクル（出力時間とそれに続く休止時間の比）を超えた連続的な出力を行わないこと。[対極板貼付部位の温度が上昇し、熱傷発生の可能性があるため。]
- 6) 当社指定以外の対極板、ハンドピース、メス先電極、ケーブル類、その他アクセサリ類の使用は電気的接触不良により、機器の損傷・発火の可能性があるため使用しないこと。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 1) 針状の生体モニタ電極の使用は可能な限り避けること。[モニタ電極面積が小さい場合、高周波分流による熱傷が発生する恐れがあるため。]
- 2) アクセサリ類の定格電圧を超えない出力モードの選択、及び出力設定とすること。出力モードごとの最大高周波電圧は取扱説明書などを参照すること。
- 3) 電気手術器の故障等により電気手術器の出力が設定以上に上昇する可能性があるため注意すること。
- 4) 特に一面型対極板を使用しなければならない場合を除き、対極板部位での熱傷防止のため、二面型対極板を使用すること。[一面型対極板では接触監視機能が動作せず、対極板がはがれた場合でもアラームが発生しないため。]

2. 相互作用

併用禁忌（併用しないこと）

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
高周波接地形電気手術器	同時に 使用しないこと。	高周波の漏洩により熱傷が発生するおそれがある。また高周波による相互干渉による誤動作の恐れがある。
バイポーラフライングリード形コード	固定形バイポーラコードを使用すること。	誤接続によりモノポーラ出力が発生し、熱傷となる恐

		れがある。
併用注意（併用に注意すること）		
医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
植込み型心臓ペースメーカー※1 自動植込み型除細動器※1	機能停止 固定レート化 不整レート発生 心室細動の発生	本装置よりの高周波干渉が発生する可能性がある。
生体モニタ装置	モニタ電極は本製品で使用する電極類からで きるだけ離し、センサーケーブルなどはアクト ティブ電極コードや対 極板ケーブルなどから 可能な限り離して設置 すること。又高周波電 流保護機能付きの装置 を使用すること。	本装置よりの高周 波電流により正常 なモニタができな い恐れがあるた め。

※1 これらの機器を植込んだ患者に電気手術器を使用する際は、該当する機器の添付文書等を参照すること。

3. 不具合・有害事象

- 1) 重大な不具合
 - ・ 可燃性物質・可燃性ガスへの引火・爆発
 - ・ 意図しない出力
 - ・ 意図しない出力上昇・設定変化 など
- 2) その他の不具合
- 3) 重大な有害事象
 - ・ 熱傷
 - ・ 痘瘍や筋収縮
 - ・ 体内生成ガスの爆発による臓器損傷 など
- 4) その他の有害事象

4. その他の注意

組織を焼灼するときに発生する煙には有害物質が含まれているという研究がある。手術室内の換気に注意し、微粒子除去性能の高いマスクの着用や排煙装置の使用を考慮すること。

* 【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

周囲温度の範囲 : -10°C~50°C

相対湿度の範囲 : 10%~95% (結露のないこと)

2. 耐用期間

- 1) 本品及び関連装置の耐用年数は購入後 5 年である。[自己認証 (当社データ)による] ただし指定の保守・点検並びに消耗品の交換を実施した場合に限る。
- 2) 再滅菌可能な未滅菌製品は、経年劣化等、破損により安全性が損なわれた場合、使用の期限となる。尚、消耗品の為、修理不能である。
- 3) 単回使用の滅菌済製品は、初回使用で期限となる。尚、再使用はできない。尚、消耗品の為、修理不能である。

【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項

本品の使用、保守点検の責任は、使用者側にある。

- 1) アクセサリ類の滅菌・洗浄方法については取扱説明書を参照のこと。
- 2) 本品に関するアクセサリ類を滅菌する際ガス滅菌とオートクレーブ滅菌等、異なる滅菌方法を交互に行なうと摩耗や劣化を早める可能性があるため、滅菌方法を統一すること。
- 3) 使用中もしくは点検時において正しく使用したにも関わらず異常が認められた場合、必ずメーカーで点検を受けること。
- 4) 本品内部は高電圧を使用しているため、本品のカバーなどを外しての保守点検、修理などは感電の危険があるため、メーカーに依頼すること。

2. 保守点検事項

- 1) 保守点検は、取扱説明書の「保守点検と整備」項目を参照して以下のとおり実施し、点検責任者、点検場所、点検記録、保管場所を決めて正しく運用すること。
- 2) 日常点検は、日々の使用頻度に合わせて目視・外観検査及び接続検査を実施すること。

3) 1 年点検は、メーカーに電気試験に実施を依頼すること。

3. 修理・故障

- 1) 故障したときはメーカーもしくはメーカー指定の専門の修理業者に修理を依頼すること。
- 2) 本品の修理対応期間及び修理部品の供給は、販売中止後 5 年とする。
- 3) 本品が耐用年数を過ぎた場合、性能機能及び安全性は保障されないため故障の状態によっては、修理不能になることがある。
- 4) 耐用年数の如何に係わらず、販売中止後 5 年を期限として、修理部品の輸入供給中止に伴い修理対応が不可能となる。
- 5) 対極板、ハンドピース、メス先電極、ケーブル類、その他アクセサリ類は消耗品の為、修理不能である。

【主要文献及び文献請求先】

主要文献

- 1) 医政総発 0609 第 1 号/薬食安発 0609 第 1 号「電気 手術器用バイポーラ電極の取扱いについて(周知依頼)」(平成 22 年 6 月 9 日)
- 2) 薬食安発 0609 第 3 号/薬食機発 0609 第 1 号「電気 手術器用バイポーラ電極の取扱いに係る自主点検等について」(平成 22 年 6 月 9 日)
- 3) 文献請求先
株式会社 ESEJapan
072-845-5686

【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 ESE Japan TEL : 072-845-5686

<外国製造業者>

Ellquence, LLC エリクエンス (米国)

<販売業者> (問い合わせ先)

株式会社 ellquence international

〒573-1132 大阪府枚方市招提田近 1-7

TEL : 072-845-6178