

機械器具 25 医療用鏡 一般医療機器 内視鏡用非能動ナイフ JMDN コード 70166000

切開メス

【形状・構造及び原理等】

**構造・構成ユニット

1.構成

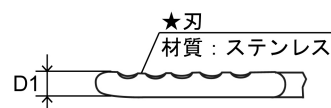
切開メスには次の構成品目がある。

- ・WA35055A 切開メス
- ・WA35057A 切開メス
- ・A3555 直線型切開メス
- ・A3556 半円型切開メス (4Fr.カテーテルチャンネル付)
- ・A3557 波刃直線型切開メス
- ・A3558 半円型切開メス
- ・A3559 半円型切開メス (軟性先端付)

注) 本製品は単品、または任意の組み合わせで製造販売する場合がある。



・A3557 波刃直線型切開メス



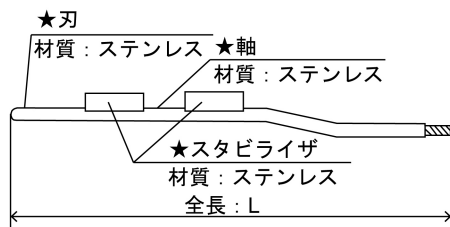
2.各部の名称

・A3558 半円型切開メス

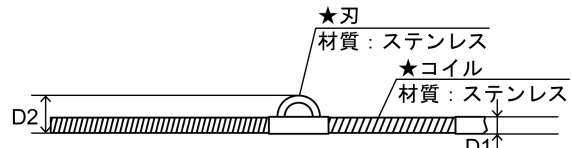
★は、使用中生体粘膜等に触れる部分である。

(1)全体

- ・WA35055A、WA35057A、A3555、A3556、A3557、
A3558、A3559

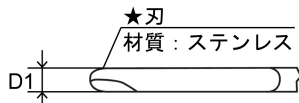


・A3559 半円型切開メス (軟性先端付)

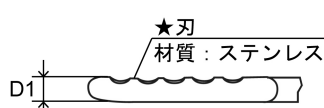


(2)先端部形状

- ・WA35055A



- ・WA35057A



- ・A3555 直線型切開メス



3.仕様

製品名	全長	先端外径	
	L	D1	D2
WA35055A	260.2mm	2mm	
A3555	261.2mm	2mm	
WA35057A	260.2mm	2mm	
A3557	261.2mm	2mm	
A3556	261.2mm	2mm	4.5mm
A3558	261.2mm	2mm	4.5mm
A3559	287.5mm	2mm	4.5mm

作動・動作原理

軸の後端をハンドルに装着した後シースに挿入し、ハンドルを操作することにより刃を前後させて狭窄部位を切開することができる。

また、スタビライザを光学観管に沿わせることで軸方向の動きを安定させる。

【使用目的又は効果】

使用目的

本品は、経尿道的に挿入して尿道の狭窄部位の切開を行うこと、又は経皮的に開けた孔より腎孟内に挿入して腎孟尿管の狭窄部位の切開を行うことを目的とする。

本製品の取扱説明書およびシステムガイド内視鏡下手術を必ず参照してください。

【使用方法等】

使用方法

- 適切な方法で滅菌する。
- 光学視管をハンドルに接続し、スタビライザに光学視管を沿わせてメスをハンドルに接続する。
- あらかじめ患者の目的部位に挿入したシースに、光学視管とメスを接続したハンドルを挿入し、固定する。
- 視鏡下にてハンドルを操作し、刃で狭窄部位を切開する。
- 使用後は、シースから引き抜き、ハンドルからメスをはずして1項と同様の方法で滅菌を行う。

使用方法に関する詳細については、本製品の『取扱説明書』の「使用方法」を参照すること。

組み合わせて使用する医療機器

本製品は、以下の機器または同等品と接続して用いる。

組み合わせ機器	商品記号	販売名	医療機器承認番号
ハンドル	A3550	OES 4000 ウ レスロトーム	21000BZY00157000

【使用上の注意】

重要な基本的注意

一般的な事項

- メス先端部の刃先は鋭利な精密部品であるため、本製品を用いた観察、診断、処置は術野が確保された状態で慎重に行うこと。
- 本製品は出荷時には滅菌していない。初回の使用の前に、【保守・点検に係る事項】の指示に従って洗浄、消毒、滅菌すること。
- 本製品は納入時、刃先に保護サックが付いている。刃先は非常に鋭利なため保護サックをはずす際は、刃先に注意すること。

不具合

その他の不具合

脱落、破損、変形、腐食

有害事象

その他の有害事象

**感染、穿孔、出血、組織の損傷

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

使用後は、本製品の『取扱説明書』に従い、洗浄、消毒、滅菌を行い、保管すること。

耐用期間

本製品は消耗品（修理不可能）であり、使用する症例により耐久性（使用可能例数・使用可能期間）が著しく影響を受けるため、耐用期間は設定しない。本製品の『取扱説明書』に従って使用前点検および定期点検を実施し、必要であれば新品と交換すること。

* 【保守・点検に係る事項】

洗浄、消毒、滅菌

- **1.すべての管路は使用の有無にかかわらず、毎症例後直ちに、1本1本別々に洗浄、消毒、滅菌を行うこと。手順および条件は本製品の『取扱説明書』の記載に従うこと。また、使用現場から洗浄を行う場所へ運搬時は、挿入部の付着物を柔らかいガーゼでふき取り、機器を分解して運ぶこと。
- 2.本製品は、滅菌の前に十分に洗浄、消毒、乾燥させ、滅菌効果を妨げる微生物や有機物を除去すること。
- 3.本製品の『取扱説明書』に記載の、洗浄、消毒、滅菌に使用できる薬剤を使用すること。それ以外の薬剤については、オリンパスに問い合わせること。

4.残留液を洗い流す際や、自動洗浄のすぎには滅菌水を使用すること。滅菌水を使用できない場合は、飲料水またはフィルターによって微生物が除去された水を使用すること。

5.下記の手順で用手洗浄を行うこと。

- (1)本製品を水（20°C以下）で洗浄する。管路は、常に送水ホース、洗浄用シンジまたはクリーニングガンを用いること。なお、ほかの機器と一緒に洗浄しないこと。
- (2)汚れが落ちにくい場合には、医療用で低泡性の中性洗剤を使い、ぬるま湯の中で洗浄する。なお、洗浄時に洗浄液を過度に泡立たせないようにすること。
- (3)目視で、付着物がすべて除去されるまで、上記洗浄作業を続ける。
- (4)本製品を洗浄した後、滅菌水で洗浄液を洗い流す。
- (5)本製品を水切りする。
- (6)ガーゼなどを使って残っている水をふき取る。

6.下記の手順で高压蒸気滅菌を行うこと。

前真空排気工程付き高压蒸気滅菌装置を使用し、前真空排気工程の後、機器を134°Cで5分間高压蒸気滅菌することを推奨しております。また、高压蒸気滅菌の温度は138°Cを超えないこと。なお、高压蒸気滅菌可能な当社の製品は、以下の規格に基づいた高压蒸気滅菌ができる構造になっている。

- 米国規格 ANSI/AMMI ST46:1993
- 英国規格 BS 3970
- 欧州規格 EN 285

- (1)本製品を適切な滅菌用トレイに収納し、滅菌用トレイごと滅菌パックに封入後、高压蒸気滅菌を行う。
- (2)高压蒸気滅菌後、冷水や冷却装置を使わずに室温まで冷却する。温度が急激に変化すると、機器が損傷するおそれがある。

7.本添付文書および本製品の『取扱説明書』に記載している洗浄、消毒、滅菌方法では、クロイツフェルト・ヤコブ病の病因物質と言われているプリオンを消失もしくは不活化することはできない。クロイツフェルト・ヤコブ病または変異型クロイツフェルト・ヤコブ病患者に本製品を使用する場合は、クロイツフェルト・ヤコブ病または変異型クロイツフェルト・ヤコブ病患者専用の機器として使用するか、使用後に適切な方法で破棄すること。クロイツフェルト・ヤコブ病への対応方法は、種々のガイドラインに従うこと。なお、本製品は、一般に示されている、プリオンを消失もしくは不活化する方法に対する耐久性が全くない、または、十分な耐久性がない。

使用者による保守点検事項

使用前点検および定期点検（6ヶ月に一度）において、以下の事項を点検すること。点検結果により必要であれば新品交換を実施すること。

- 1.製品に腐食、へこみ、亀裂、曲がり、スリキズがないこと。
- 2.メス先端部の刃先に変形、刃こぼれなどの損傷がないこと。
- 3.洗浄剤や消毒剤が残っていないこと。
- 4.不足の部品や緩んでいる部品がないこと。
- 5.刃先の磨耗がないこと。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元：

オリンパスメディカルシステムズ株式会社
〒192-8507 東京都八王子市石川町2951

お問い合わせ先

TEL 0120-41-7149 (内視鏡お客様相談センター)

外国製造元：

オリンパス ウィンター アンド イベ社
OLYMPUS WINTER & IBE GMBH
国名：ドイツ連邦共和国

本製品の取扱説明書およびシステムガイド内視鏡下手術を必ず参照してください。