機械器具 25 医療用鏡 一般医療機器 内視鏡用軟性把持鉗子 JMDN コード 35524000 (自然開口向け単回使用内視鏡用非能動処置具 JMDN コード 38819001)

# ディスポーザブル把持鉗子 LA

#### 再使用禁止

## 【禁忌・禁止】

- 1.再使用禁止
- 2.高周波処置具と併用する場合は、高周波処置具が把持部、リンクなどの金属部およびキャップに触れていないことを内視鏡画像で確認のうえ通電を行うこと。
- 3.本製品の患者への挿入にあたっては、本製品の形状及び構造を十分に理解し、無理な挿入を避けること。特に梨状陥凹、咽頭部及び食道、噴門、幽門通過については十分注意し、解剖学的、組織学的な観点で懸念される場合は、医師の判断によりオーバーチューブの使用や本製品の使用中止を決定すること。[本製品は挿入部の最大外径が大きいだけでなく、径方向に突起や段差を有する形状のため、穿孔、出血、粘膜損傷などを生じさせる可能性が、本製品を装着していない内視鏡と比較すると高い。]

## 【形状・構造及び原理等】

#### 構造・構成ユニット

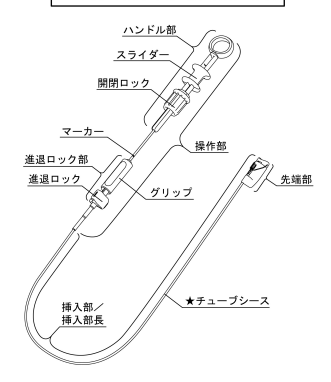
1.構成

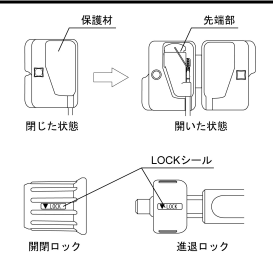
本製品は以下2つの機種からなる。

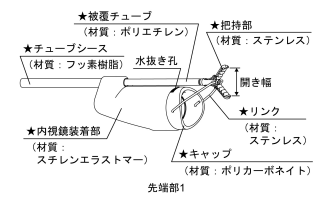
• LA-201 • LA-202

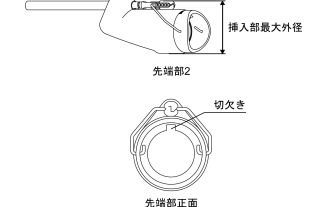
#### 2.各部の名称

★は、使用中体腔内組織に触れる部分である。









#### \*\*3.仕様

モデル名	LA-201	LA-202
把持部の形状	N字鰐口型	把持部正面 (閉じた状態)
挿入部最大外径(mm)	Ф13.85	Ф14.95
挿入部長(mm)	19	950
把持部開き幅(mm)	8	

詳細は『取扱説明書』の「8 仕様」を参照すること。

#### 作動·動作原理

スライダーを先端側へ動かすと把持部が開き、手元側に動かすと 把持部が閉じる。進退ロック部に対してハンドル部を先端側へ動 かすと把持部が前進し、手元側へ引き込むと後退する。

## 【使用目的又は効果】

#### 使用目的

本品は内視鏡的処置を補助するために、当社指定の内視鏡に装着 して視野を確保し、胃内の組織の把持、けん引に使用することを 目的とする。

### 【使用方法等】

#### 1.点検

滅菌パックの点検、組み立て、外観の点検、作動の点検を行う。 2.内視鏡への装着、固定

- (1)内視鏡装着部を固定するため、医療用テープを幅 8mm にカットする。
- (2)内視鏡先端部を清潔にし、生理食塩水で内視鏡先端部および内 視鏡装着部内面を湿潤状態にする。
- (3)内視鏡画像を確認しながら、内視鏡先端がキャップに突き当たるまで押し込む。
- (4)生理食塩水を清潔なガーゼでふき取る。
- (5)内視鏡装着部を医療用テープで固定する。
- (6)内視鏡をまっすぐな状態にし、内視鏡先端から 30cm 以上離れた位置で、チューブシースを医療用テープで固定する。
- (7)医療用テープによる固定後は、内視鏡湾曲機構の点検(方法は 組み合わせる内視鏡の点検方法による)を行い、湾曲部がスム 一ズに湾曲することを確認する。
- (8)キャップを指でつまみ、軽く引っ張って内視鏡先端部からはずれないことを確認する。
- (9)把持部が確実に進退することを確認する。

#### 3.体腔内への挿入

- (1)把持部を閉じ、把持部が内視鏡装着部に沿うまで引き込んだ状態とする(挿入時の状態は、【形状・構造及び原理等】の先端部2を参照すること)。
- (2)内視鏡挿入部および本製品の先端部外面に潤滑剤を塗布する。
- (3)オーバーチューブを使用する場合は、オーバーチューブの挿入口にも潤滑剤を塗布する。
- (4)把持部が開閉および進退しないように操作部を保持するか、各 ロックを行う。
- (5)本製品と内視鏡を体腔内に挿入する。また、オーバーチューブ を使用する場合は、本製品をオーバーチューブに挿入して、体 腔内に挿入する。詳細については組み合わせるオーバーチュー ブの『取扱説明書』を参照すること。

#### 4.組織の把持、挙上

- (1)体腔内への挿入時に進退ロックおよび開閉ロックを行った場合は、各ロックを解除する。
- (2)スライダーを引き、把持部を閉じた状態で進退ロック部に対して、ハンドル部を押し込み、内視鏡画像内で把持部を確認しながら前進させる。
- (3)スライダーを操作して、把持部で組織を把持する。
- (4)スライダーから手を離す場合は、スライダーを引いた状態で、 開閉ロックをスライダーに突き当たるまで動かし、LOCK シールの矢印の向きに回転させ把持部の開閉を固定する。
- (5)進退ロック部に対してハンドル部を手元側に引き、目的の組織を挙上する。
- (6)進退ロックから手を離す場合は、グリップに対して進退ロックを LOCK シールの矢印の向きに回転し、把持部の進退位置を固定する。
- (7)必要に応じて、内視鏡的処置を行う。

#### 5.体腔内からの引き抜き

- (1)組織を回収しない場合は、把持部を開き、把持している組織をはずす。
- (2)把持部を閉じ、内視鏡画像で確認できるまで把持部を進退させる。





引き抜き時把持部位置

引き抜き時内視鏡画像

- (3)把持部が進退しないように進退ロック部を保持またはロックし、 内視鏡画像で把持部を確認しながら体腔内からゆっくり引き抜 く。なお、組織を回収する場合には組織を把持した状態で、本 製品と内視鏡を引き抜く。
- 6.内視鏡からの取りはずし

医療用テープをはずし、本製品を内視鏡先端からゆっくり取りはずす。

#### 7.廃棄

本製品の使用が終了したら、適切な方法で廃棄する。

## \*\*組み合わせて使用する医療機器

本製品と組み合わせて使用可能な医療機器は以下である。

## LA-201

. 201			
販売名	医療機器承認番号/ 医療機器認証番号		
上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE V70	21200BZZ00470000		
EVIS 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE XQ230	20600BZZ00713000		
EVIS 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE XQ240	20900BZZ00042000		
EVIS 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE SP240	20900BZZ00044000		
EVIS LUCERA 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE XQ260	21400BZZ00283000		
EVIS LUCERA 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE Q260	21400BZZ00280000		

#### LA-202

販売名	医療機器承認番号/ 医療機器認証番号
上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE V	20800BZZ00549000
EVIS 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE Q240	20900BZZ00270000
EVIS 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE Q240X	21200BZZ00467000
EVIS LUCERA 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE H260	21400BZZ00284000
EVIS LUCERA 上部消化管汎用ビデオスコープ OLYMPUS GIF TYPE Q260J	21700BZZ00094000

#### 全機種共通

モデル名	販売名	医療機器届出番号
MB-142	マウスピース	12D1V00277000242
MAJ-674		13B1X00277000343

#### 製造販売業者: SB カワスミ株式会社

モデル名	販売名	医療機器認証番号
MD-48518	フレキシブル	20600BZZ00195000
MD-48618	オーバーチューブ	20000BZZ00195000

#### 使用方法等に関連する使用上の注意

- 1.本製品を装着する際は、生理食塩水以外で内視鏡先端部および内 視鏡装着部内面を湿潤状態としないこと。また、内視鏡湾曲部に 強い力が掛からないように内視鏡先端を保持及びキャップ側面を 把持すること。
- 2.内視鏡と内視鏡装着部を医療用テープで固定する際は、8mm でカットしたものを使用すること。また、把持部及び被覆チューブ、リンクは固定しないこと。
- 3.挿入部を直径 15cm より小さく丸めないこと。
- 4.先端部を保護材に入れた状態で把持部の進退、開閉を行わないこと。
- 5.本製品を内視鏡に装着した状態で、内視鏡の吸引による組織回収を行わないこと。
- 6.把持した組織を挙上する際は、マーカーの位置を確認し、必要以 上に操作部の引き込みを行わないこと。
- 7.体腔内に医療用テープが脱落した場合は、確実に回収すること。
- 8.内視鏡先端部から本製品を勢いよく取りはずさないこと。
- 9.点検または手技中に、本製品を体腔外で一時放置する場合は、把 持部を閉じ、内視鏡装着部に沿った状態に維持すること。
- 10.本製品を内視鏡から取りはずす際はキャップの側面を把持し、 固定している医療用テープをはずしてから行うこと。

詳細は『取扱説明書』の「10 使用法」、「11 廃棄」を参照すること。

## 【使用上の注意】

#### 重要な基本的注意

## 一般的事項

- (1)本製品は緊急処置として外科的手術などが可能な場合に限り使用すること。
- (2)本製品を装着する際は、内視鏡先端部および内視鏡装着部にワセリン(ワセリンを含有する薬品)、オリーブオイル、アルコール、キシロカインスプレーを使用しないこと。
- (3)体腔内で内視鏡からの本製品のはずれ、作動不良、破損が疑われた場合は、無理な操作および引き抜きをせず、外科手術などの可能な処置を行うこと。
- (4)高周波処置具と併用する際は、高周波処置具先端部をキャップ 内に引き込んで通電しないこと。
- (5)粘液や血液、潤滑剤などが付着した内視鏡に装着する際は、内 視鏡先端を十分にふき取った後、装着および医療用テープで固 定すること。

- (6)内視鏡とチューブシースを医療用テープで固定する際は、内視 鏡の湾曲部を避け、内視鏡先端から 30cm 以上離れた位置を固 定すること。また、テープを内視鏡装着部に 2~3 周巻いて確 実に固定し、テープを厚く巻きすぎないこと。
- (7)医療用テープで固定後に装着向きを変更する場合は、医療用テープをはずし、一度内視鏡から本製品を取りはずして再度付け 直すこと。
- (8)体腔内へ挿入する際は、キャップ内の粘液や血液などを吸引、 掃除し、十分な視野を確保してから挿入すること。
- (9)体腔内もしくはオーバーチューブに挿入する前に、先端部およびマーカーを確認し、把持部が確実に手元側へ引き込まれ、内視鏡装着部に沿った状態であること及び把持部が確実に閉じていることを確認すること。また、挿入中は、把持部が進退及び把持部が開閉しないように操作部を保持するか、進退ロック及び開閉ロックを掛けること。
- (10)本製品の各操作部は、ロック状態でも把持部および操作部に 大きな力が負荷されると動く可能性があるため、ロック中は各 操作部に不用意な力が掛からないように保持すること。
- (11)体腔内もしくはオーバーチューブへ挿入する際は、内視鏡挿入部および本製品の先端部外面、オーバーチューブの挿入口に潤滑剤を塗布すること。
- (12)体腔内へ挿入する際は潰瘍底面への接触ならびにクリップとの接触には十分注意すること。
- (13)体腔内への挿入が困難な場合は、無理に押し込まずに一度引き抜き、異常がないことを確認のうえ、医師の判断により再挿入もしくはオーバーチューブの使用、または本製品の使用を中止すること。
- (14)抵抗が大きく、把持部の進退が困難な場合は、無理な力で把持部を進退させないこと。
- (15)内視鏡の視野内に把持部先端が確認できない状態で、把持部 の開閉を行わないこと。また、内視鏡画像で組織の状態を確認 せずに、把持部の進退を行わないこと。
- (16)把持部を突き出した状態で内視鏡の急激な操作を行わないこと。
- (17)把持部を進退する際は、把持部を閉じること。
- (18)組織を把持する際は十分な量の組織を把持し、組織にキャップおよび把持部を強く押し付けないこと。
- (19)組織を把持した状態で、無理な内視鏡操作を行わないこと。
- (20)把持した組織を挙上する際は、急激な内視鏡操作、過度な挙上、急激な把持部の進退を行わないこと。また、内視鏡操作を行う際は、内視鏡画像で組織の状態を確認すること。
- (21)処置中に把持した組織を離さないために、スライダーを常に引き続けるか、開閉ロックを使用すること。
- (22)組織の挙上中に進退ロック部から手を離す場合は、進退ロックを行うこと。
- (23)組織の挙上後は内視鏡視野で処置対象を確認し、処置を行うこと。
- (24)使用中にチューブシースと進退ロック部の接続がはずれた場合は、内視鏡湾曲部をまっすぐにし、チューブシースを保持して把持部を内視鏡画像に確認できる状態まで進め、内視鏡および本製品を引き抜くこと。
- (25)組織を把持していない状態で、把持部を内視鏡視野外に移動させる際は、把持部を閉じた状態に維持したうえで進退ロック部に対してハンドル部を引くこと。マーカーが完全に見えるまでハンドル部を引くことで、把持部およびリンクが内視鏡装着部に沿った状態になる。
- (26)体腔内から内視鏡を引き抜く際は把持部を閉じた状態で固定 し、内視鏡画像で把持部を確認しながら、ゆっくり引き抜くこ と。また引っかかりを感じたときは、無理に引き抜かないこと。
- (27)本製品を装着した状態で内視鏡先端を掃除する際は、キャップ内に指を入れず、綿棒などで行うこと。

詳細は『取扱説明書』の「9 保管」、「10 使用法」、「11 廃棄」 を参照すること。

### 不具合

### その他の不具合

機器の破損・脱落、機能の低下

## 有害事象

#### その他の有害事象

感染、穿孔、大出血、粘膜損傷、組織の炎症・熱傷、皮膚の炎症、 術者のけが、患者のやけど

## 【保管方法及び有効期間等】

### 保管方法

詳細は『取扱説明書』の「9 保管」を参照すること。

## 有効期間

滅菌パックに表示された使用期限を確認すること。 (自己認証(当社データ)による)

## \*【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)