

機械器具 25 医療用鏡 一般医療機器 内視鏡用部品アダプタ JMDN コード 37090010

OES Pro パークティニアスネフロスコープ ゴムキャップ

【形状・構造及び原理等】

構造・構成ユニット

1.構成

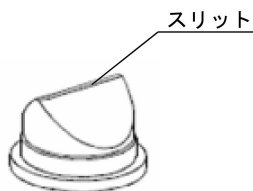
本製品は以下の構成品目がある。

- ・A00001A ゴムバルブ
- ・A4558 ゴムキャップ
- ・O0201 ゴムキャップ

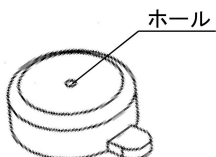
注) 本製品は単品または任意の組み合わせで製造販売する場合がある。

2.各部の名称

- ・A00001A ゴムバルブ



- ・A4558 ゴムキャップ



- ・O0201 ゴムキャップ



【使用目的又は効果】

使用目的

本品は内視鏡の処置具口金に取り付け、内視鏡用処置具の挿入を可能にし、かつ灌流液などの漏出を防ぐために用いられるアダプタ類である。

【使用方法等】

使用方法

処置具口金に装着して使用する。

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」および『システムガイド内視鏡下手術』の「内視鏡機器の使用」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。

A000010A, A4558 の場合

組み合わせ 機器	商品記号	販売名	医療機器認証番号
処置具口金	A3342	OES Pro パーク ティニアスネ フロスコープ	219ABBZX00001000

O0201 の場合

組み合わせ 機器	商品記号	販売名	医療機器認証番号
処置具口金	WA33039A	OES Pro パー クティニアス ネフトスコ ープ	219ABBZX00001000

【使用上の注意】

重要な基本的注意

一般的な事項

- 1.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。
- 2.本製品を用いた処置は、術野が確保された状態で慎重に行うこと。

不具合

その他の不具合

破損、変形、脱落、腐食

有害事象

その他の有害事象

感染

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

使用後は本添付文書の【保守・点検に係る事項】の「洗浄、消毒、滅菌」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。本添付文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.毎症例後直ちに、1個1個別々に洗浄、消毒、滅菌を行うこと。
手順および条件は、本添付文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、付着物を柔らかいガーゼでふき取り、機器を分解して容器に収納し、運ぶこと。
- 2.洗浄、消毒、滅菌に使用できる薬剤については、オリンパスに問い合わせること。
- 3.残留液を洗い流す際は滅菌水を使うこと。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。
- 4.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。

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。

5.用手洗浄

- 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。
 - (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てさ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.高压蒸気滅菌

- 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、機器を高压蒸気滅菌することを推奨している。高压蒸気滅菌の条件は、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』を参照すること。
- (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性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廃棄すること。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性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

- 使用前および定期点検（6か月に一度）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と交換すること。
- 1.製品に、腐食、へこみ、亀裂、曲がり、スリキズがないこと。
 - 2.洗浄剤や消毒剤が残っていないこと。
 - 3.不足の部品や緩んでいる部品がないこと。

【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考してください。