*2019年5月 (第6版) (新記載要領に基づく改訂)

医療機器認証番号 218ABBZX00154000 号

★は、使用中体腔内粘液に触れる部分である。

機械器具 25 医療用鏡 管理医療機器 ビデオ軟性大腸鏡 JMDN コード 36117000 (ビデオ軟性S字結腸鏡 JMDN コード 17664000)

特定保守管理医療機器

大腸ビデオスコープ OLYMPUS CF TYPE Q150 シリーズ

2.各部の名称

【形状・構造及び原理等】

構造・構成ユニット

1.構成

本体

OLYMPUS CF TYPE Q150L, OLYMPUS CF TYPE Q150I のい

ずれか一方になる。

上記以外の構成は、『取扱説明書 操作編』の「第 1 章 梱包品の 確認」を参照すること。

操作部 UD/RLアングル操作、 送気、送水、吸引操作 などを行う。 電気コネクター部 吸引ボタン スコープケーブルを接続 ボタンを押して、先端部 し、ビデオシステムセン に付着した粘液を吸引し ターと接続する。 て取り除く。下記詳細参 照。 送気・送水ボタン スイッチ 中央の小穴を指で ふさぐと、先端の 送気・送水ノズル 下記詳細参照。 から送気する。ボ タンをいっぱいに 押し込むと、送水 が行われ対物レン ズの汚れを洗い流 す。下記詳細参照。 鉗子挿入口 光源側コネクター 鉗子栓取付部。 ビデオシステムセンターに 接続する (CV-150使用の場合)。 鉗子栓 光源装置に接続する 処置具等の (CLV-U40D使用の場合)。 挿入口。 ★軟性管 体腔内に挿入する部分で ★湾曲ゴム 内部に像伝送ケーブルお 固定用接着剤 よびライトガイドなどが 材質: 組み込まれている。 エポキシ樹脂 ★先端部 材質:フッ素樹脂 ★湾曲部 (湾曲ゴム) 下記詳細 UD/RLアングルノブを操 参照。 作することにより、上下 左右の4方向に曲がる。 材質:フッ素ゴム スイッチ ビデオプロセッサ装置又 は光源・プロセッサ装置 の設定により、画像の静

止、測光の切換、画像の

記録、画像の拡大等の機 能を割り当てることがで

スイッチ詳細

吸引兼鉗子口

きる。

[′]★先端部カバ-材質:ポリスルフォン

先端部詳細

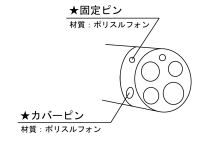
★送気・送水ノズル

材質:ステンレス

★対物レンズ

_____ 材質:ガラス

★照明レンズ 材質:ガラス



*3 仕様

(1)光学系

視野方向 : 0° (直視)視野角 : 140°

(2)湾曲部

湾曲方向 : UP、DOWN、RIGHT、LEFT

の4方向

湾曲角度 : UP 180°、DOWN 180°

RIGHT 160°, LEFT 160°

(3)挿入部

 先端部外径
 :
 中12.8mm

 軟性管外径
 :
 中12.8mm

 挿入部最大径
 :
 中14.4mm

有効長 : 1680mm (CF-150L) 1330mm (CF-150I)

チャンネル径 : Φ3.7mm

※注 公称値

チャンネル最小径 : Φ3.7mm

4.EMC

本製品は EMC 規格 IEC 60601-1-2: 2001 に適合している。

作動·動作原理

1.画像の伝達

挿入部先端で、電荷結合素子(CCD)画素面に結合した光学像を 電気信号に変換し、ビデオシステムセンターに伝送して TV モニ ター上に画像を映し出す。

2.照明

スコープコネクターに接続したビデオシステムセンターから出力される光が、本製品に内蔵されているライトガイドにより伝達され、先端部の照明レンズから光が照らされる(CV-150 使用の場合)。

スコープコネクターに接続した光源装置から出力される光が、本製品に内蔵されているライトガイドにより伝達され、先端部の照明レンズから光が照らされる (CLV-U40D 使用の場合)。

【使用目的又は効果】

使用目的

本品は、下部消化管(消化器分野の体内管腔)の観察、診断、撮 影、治療を行うことを目的とする。

【使用方法等】

使用方法

1.消毒、滅菌

決められた方法で消毒または滅菌を行う。

- 2.光源装置、ビデオプロセッサ装置の準備
 - (1)光源・ビデオプロセッサ装置を使用する場合の準備
 - 1)光源・ビデオプロセッサ装置にビデオスコープの光源側コネクターを接続する。
 - 2)スコープケーブルを光源・ビデオプロセッサ装置とビデオス コープの電気コネクターに接続する。
 - (2)光源装置、ビデオプロセッサ装置を使用する場合の準備
 - 1)光源装置の準備

光源装置にビデオスコープの光源側コネクターを接続する。

2)ビデオプロセッサ装置の準備

スコープケーブルをビデオプロセッサ装置とビデオスコープの電気コネクターに接続する。

3.送水タンクの準備

送水タンクをスコープコネクター部に接続する。

4.ボタンの準備

- (1)ビデオスコープの操作部に、送気・送水ボタンと吸引ボタンを 取り付ける。
- (2)必要により、送気・送水ボタンの代わりに送ガス・送水ボタン または噴霧ボタンを取り付ける。

5 吸引器の進備

吸引器に接続された吸引チューブをスコープコネクター部の吸引 口金に接続する。また、必要に応じて吸引を行う。

6.挿入、観察、診断

- (1)湾曲操作を行いながらビデオスコープを挿入し、挿入開始から 挿入部最深部(回腸末端など術者が意図した部位)までの観察、 診断を行う。
- (2)対物レンズに粘液などが付着して観察が困難になった場合には、 送気・送水ボタン、送ガス・送水ボタンまたは噴霧ボタンを押 し込んで送水または噴霧(霧状の送水)を行い、対物レンズを 洗浄する。また、必要に応じて吸引を行う。

7.撮影

操作部のスイッチを押すことにより撮影・記録する。

8.治療

- (1)本ビデオスコープと組み合わせ可能な内視鏡用処置具を選定し、 用意する。
- (2)内視鏡用処置具を鉗子挿入口より挿入し、アングル操作、ビデオスコープ全体の回転および挿入を適宜行いながら、内視鏡用処置具を病変部へ誘導する。
- (3)内視鏡用処置具を使用し、病変部の治療を行う。
- 9.ビデオスコープの引き抜き

UD アングル固定レバーと RL アングル固定ノブを操作し、湾曲 部をフリーにして内視鏡画像を見ながら、ビデオスコープを慎重 に引き抜く。

10.消毒、滅菌

「1.消毒、滅菌」と同様な方法で消毒、滅菌を行う。

使用方法に関する詳細については、『取扱説明書 操作編』および 『取扱説明書 洗浄/消毒/滅菌編』を参照すること。

*使用方法等に関連する使用上の注意

- 1.機器の故障や破損、部品の脱落を防止するために、内視鏡の先端部、挿入部、湾曲部、操作部、ユニバーサルコード、スコープコネクターを強い力で曲げたり、ぶつけたり、引っ張ったり、ねじったり、落下させないこと。
- 2.内視鏡内部への水の浸入による故障を防止するために、洗浄、 消毒の際には、必ず防水キャップを装着すること。内視鏡内部 に水が浸入すると、CCD、スイッチ、内部回路などが故障し、 使用中に画像異常が生じるおそれがある。また、水が浸入して いると、使用前点検で異常がなくても、使用中に画像異常を生 じるおそれがある。
- 3.オリーブオイルまたはワセリンなどの石油系の潤滑剤は、使用しないこと。湾曲部の被覆部材が膨らんだり、劣化するおそれがある。
- 4.吸引器に接続された吸引チューブをスコープコネクターの吸引 口金にしっかり接続すること。吸引チューブが正しく接続され ていないと、吸引チューブから汚物が漏れて、周辺機器が故障 したり、漏れた汚物によって術者、患者、周辺機器などが汚染 されるおそれがある。
- 5.胃以外での反転観察は内視鏡の設計上想定されていない。狭い 管腔で反転観察を行うと復帰や抜去ができなくなるおそれがあ る
- 6.固形物や粘度の高いものを吸引しないこと。吸引チャンネルが 詰まったり、吸引ボタンに引っ掛かって吸引が止まらなくなる おそれがある。

*【使用上の注意】

重要な基本的注意

1.一般的事項

- (1)無理な力での挿入や引き抜きなどの操作を行わないこと。また、 内視鏡画像により本製品の動きを観察せずに操作を行わないこと。出血、穿孔、機器の破損が生じるおそれがある。
- (2)内視鏡は、出荷前に洗浄、消毒および滅菌されていないため、 使用前に洗浄、消毒(または滅菌)を行うこと。洗浄、消毒 (または滅菌)せずに使用すると感染するおそれがある。
- (3)アングルを固定したままで、体内に内視鏡を挿入したり引き抜いたりしないこと。引き抜く際はできるだけ湾曲部をまっすぐにすること。体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。
- (4)アングルを無理に掛けたり急激に操作したり、アングルを掛けたまま内視鏡挿入部を引っ張ったりねじったりしないこと。体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。また、検査中にアングルが戻らなくなるおそれがある。
- (5)照明は必要最小限度の明るさで使用し、内視鏡先端部を長時間 粘膜に接近させないこと。内視鏡先端部が熱くなり、熱傷を起 こすおそれがある。内視鏡先端部の温度は 41℃を超えて、 50℃に達することがある。
- (6)光源装置の自動調光を機能させるために、ビデオシステムセンターの電源を入れること。ビデオシステムセンターの電源が入っていないと自動調光が機能せず、光量が最大に設定され、内視鏡先端部が熱くなり、やけどするおそれがある(CLV-U40D 使用の場合)。
- (7)検査の前後は、できるだけ内視鏡の照明光を点灯したままにしないこと。照明光を点灯したままにしておくと、内視鏡先端部が熱くなり、やけどするおそれがある。
- (8)本製品を使用しているときに内視鏡画像が暗くなってきた場合 は、本製品の先端部の照明部分に血液、粘液などが付着した可 能性がある。一度内視鏡を患者から引き抜き、これらを除去し てから再び使用すること。除去せず使い続けると、内視鏡先端 部の温度が上昇し、患者や術者がやけどをするおそれがある。
- (9)送気をしすぎると、空気の送りすぎにより、患者の苦痛や大腸 内視鏡での挿入性の低下を招き、最悪の場合、体腔の破裂を起 こすおそれがある。
- (10)吸引するときは、吸引圧を必要以上に高くしないこと。患者体液や汚物が鉗子栓から漏れたり、術者や患者に飛散し、感染を起こすおそれがある。
- (11)処置を行う際、挿入部や湾曲部は可能な限り直線化すること。 挿入部や湾曲部にループ、屈曲があると、細かい操作が思いど おりにできず、体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。
- (12)内視鏡画像が表示されない場合、内視鏡先端部に内蔵されている CCD が破壊している可能性があるので、速やかにビデオシステムセンターの電源を切ること。CCD が破壊した状態で長時間の通電を続けると内視鏡先端部が高温になり、やけどするおそれがある。
- (13)スコープコネクターのライトガイドはビデオシステムセンターから取りはずした直後、非常に熱くなっているので触れないこと。やけどするおそれがある (CV-150 使用の場合)。
- (14)スコープコネクターのライトガイドは光源装置から取りはず した直後、非常に熱くなっているので触れないこと。やけどす るおそれがある (CLV-U40D 使用の場合)。
- (15)洗浄で使用する AW チャンネル洗浄アダプターは、内視鏡検査には使用しないこと。連続送気の状態になり患者を傷付けるおそれがある。

2.処置具を併用する場合

- (1)透明キャップ、ディスポーザブル先端アタッチメント、先端フード使用時は、先端部外径が大きくなり、先端硬質部長も長くなる。穿孔を起こさないよう注意して使用すること。
- (2)処置具を使用する場合は、内視鏡の先端を体腔壁から最小可視 距離以上離してから処置具を操作すること。内視鏡の先端と体 腔壁の距離が最小可視距離以下のときは、視野内で処置具の位 置を確認できないため体腔内を傷付けたり、機器が破損するお それがある。なお、最小可視距離は内視鏡の機種により異なる ので、本製品の『取扱説明書 操作編』で確認すること。

- (3)内視鏡の視野内に処置具の先端が確認できていない状態で、処置具先端を開いたりシースから針を出すなどの処置具の一連の操作はしないこと。体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。また、機器が破損するおそれがある。
- (4)処置具を無理に挿入したり、急激に挿入しないこと。内視鏡先端から処置具が急激に突き出て、体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。
- (5)処置具を挿入または抜去する場合は、鉗子栓のフタ部のスリットに対して、まっすぐ、ゆっくりと挿入または抜去すること。 急激な挿入、抜去や斜め方向の挿入、抜去により鉗子栓が破損し、破片が体腔内に脱落するおそれがある。
- (6)処置具先端を開いたまま、またはシースから処置具の先端を出したままで処置具を内視鏡に挿入または抜去しないこと。体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。また鉗子チャンネルや鉗子栓が破損し、破片が体腔内に脱落するおそれがある。
- (7)処置具が挿入または抜去しづらい場合は、内視鏡画像を観察しながら湾曲部をできるだけまっすぐにしてから、処置具を挿入または抜去すること。処置具を無理な力で挿入または抜去すると、鉗子チャンネルや処置具が破損したり、体腔内を傷付けるおそれがある。
- (8)処置具を内視鏡先端から突き出したまま、内視鏡の挿入、抜去をしないこと。体腔内を傷付けたり、出血、穿孔を起こすおそれがある。
- (9)処置具を使用しない場合は、鉗子栓のフタ部を鉗子栓本体に装着すること。フタ部を開けたまま吸引すると、吸引機能の低下をもたらすだけでなく、患者体液や汚物が鉗子栓から漏れたり、術者や患者に飛散し、感染を起こすおそれがある。
- (10)処置具を鉗子栓に垂れ下げた状態で検査をしないこと。垂れ下げた状態で検査を続けると鉗子栓が破損して吸引機能の低下をもたらすだけでなく、患者体液や汚物が鉗子栓から漏れたり、術者や患者に飛散し、感染を起こすおそれがある。
- (11)処置具挿入時に処置具の鉗子栓に近い部分を持ち、鉗子栓にまっすぐ、ゆっくり、小刻みに挿入すること。処置具のシースが折れたり鉗子栓が破損して吸引機能の低下をもたらすだけでなく、患者体液や汚物が鉗子栓から漏れたり、術者や患者に飛散し、感染を起こすおそれがある。
- (12)処置具の引き抜きは、鉗子栓に対してまっすぐ、ゆっくりと引き抜くこと。急激な引き抜きや斜め方向への引き抜きは鉗子栓のフタ部のスリットまたは鉗子栓本体の丸穴にダメージを与え、鉗子栓が破損して吸引機能の低下をもたらすだけでなく、患者体液や汚物が鉗子栓から漏れたり、術者や患者に飛散し、感染を起こすおそれがある。
- (13)処置具が内視鏡から引き抜けなくなった場合は、処置具の先端を閉じるかまたは処置具の先端をシースに引き込み、内視鏡画像を見ながら体腔内を傷付けないよう内視鏡をゆっくりと引き抜くこと。

3.高周波焼灼装置を併用する場合

- (1)体腔内に可燃性ガスが充満している場合には、空気または炭酸ガスなどの不燃性ガスに置換してから高周波焼灼治療をすること。可燃性ガスが充満した状態で行うと引火して発火、爆発を起こすおそれがある。
- (2)高周波焼灼治療を行う際に、不活性ガスなどを使用する場合には、ガスの過注入に注意すること。ガス塞栓症になるおそれがある。
- (3)高周波焼灼治療を行う際は、必ず絶縁性の手袋を着用すること。 本製品の一部は絶縁されていないため、絶縁性の手袋を着用しないと、術者がやけどするおそれがある。
- (4)高周波処置具を鉗子栓から鉗子チャンネルに挿入し、先端部鉗子出口から高周波処置具の電極部分が出る前に、高周波焼灼治療をしないこと。また、電極部分および周辺粘膜を内視鏡先端部から十分に離して高周波焼灼治療をすること。体腔内を傷付けたり、機器が破損するおそれがある。

不具合

その他の不具合

画像異常、アングル動作不良、抜去不良、故障、破損、部品の脱落、挿入部外表面のはがれ、湾曲部材の切れ・膨らみ・劣化、汚染、洗浄・消毒・滅菌不良、意図しない反転、意図しない先端部温度の上昇、管路のつまり

有害事象

その他の有害事象

空気・ガス塞栓、患者・術者などの汚染・感染、組織の損傷、出血、穿孔、やけど、抜去困難

*【保管方法及び有効期間等】

保管方法

使用後は、『取扱説明書 洗浄/消毒/滅菌編』に従い、洗浄、 消毒(または滅菌)および保管すること。

耐用期間

本製品の耐用期間は製造出荷後(納品後)6 年とする(自己認証 (当社データ)による)。

なお、この年数は耐用期間内に本添付文書や『取扱説明書』に示す使用前点検および定期点検を実施し、点検結果によって修理またはオーバーホールが必要な場合にはそれらを実施するなどの適正使用をした場合の年数である。

*【保守・点検に係る事項】

洗浄、消毒、滅菌方法

- 1.内視鏡のすべてのチャンネルは使用の有無にかかわらず、毎症 例後必ず洗浄、消毒(または滅菌)を行うこと。なお、手順お よび条件は、『取扱説明書』の記載に従うこと。
- 2. 『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、内視鏡お客様相 談センター、当社指定のサービスセンターまたは当社支店、営 業所まで問い合わせること。
- 3.内視鏡および付属品は、消毒(または滅菌)の前に十分に洗浄し、消毒(または滅菌)効果を妨げる微生物や有機物を取り除くこと。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。
- 4.消毒の全工程で内視鏡本体と付属品を完全に浸漬し、機器の外 表面や各種管路内の気泡を完全に除去すること。
- 5.消毒液のすすぎの際には内視鏡の外表面、各種チャンネル内および付属品や洗浄具類に消毒液が残らないように、滅菌水で十分に洗い流すこと。
- 6.塩化ベンザルコニウムを含有する消毒液を使用しないこと。
- 7.オゾン水への浸漬、オゾン発生雰囲気中での保管はしないこと。 8.当社指定の内視鏡洗浄消毒装置を使用する場合は、専用の洗浄 チューブと組み合わせて洗浄消毒を行うこと。
- 9.内視鏡のチャンネル内をすすぐ際には、消毒液をすすいだ後に、 空気を注入し、十分に乾燥させること。
- 10.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 物質であるプリオンを消失または不活化することはできない。 クロイツフェルト・ヤコブ病患者に本製品を使用する場合は、 その患者専用の機器として使用するか、使用後適切な方法で廃 棄すること。クロイツフェルト・ヤコブ病への対応は、種々の ガイドラインに従うこと。

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か月または100症例に一度)において、以下の事項を確認すること。点検結果により修理またはオーバーホールを必要であれば実施すること。

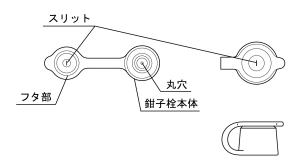
- 1.湾曲部、先端部を含む挿入部全長の外表面に亀裂、へこみ、膨らみ、エッジ、キズ、内部からの金属線の突き出し、突起、たるみ、変形、折れ曲がり、異物の付着、部品の脱落などの異常がないことを確認すること。
- 2.内視鏡画像が曇って見えるような現象がないこと。
- 3.内視鏡先端部の送気・送水ノズルに異常な突き出し、へこみ、脱 落、変形などの異常がないことを確認すること。
- 4.挿入部を両手で持ち、全長にわたって図 1 に示すように順次半円 の頂点をずらすように曲げたときに、適切な軟らかさを有してお り、軟らかさが不連続になっているなどの異常がないこと。



図1

- 5.挿入部の光沢消失や白線指標の変色、色あせがないこと。
- 6.操作部: UD と RL の各アングルノブ、UD アングル固定レバー、 RL アングル固定ノブの作動のざらつき、がたつき、引っ掛かり、 操作部を軽く振ったときに異音がするなどの現象がないこと。
- 7.CCD: UD と RL のアングルノブを回したときやハンガーなどへ の掛けはずし動作、挿入部を動かしたときに、内視鏡画像にノイ ズなどの画像異常が発生する現象がないこと。
- 8.先端レンズの脱落を防止するため、内視鏡先端部のレンズにキズ、 欠け、脱落、汚れ、レンズ周辺のすきま、レンズの異常な飛び出 しなどがないことを確認すること。
- 9.噴霧ボタンまたは送気・送水ボタンのすべての穴に異物が入って いないことを確認すること。
- 10.鉗子栓のフタ部のスリットまたは鉗子栓本体の丸穴に裂け、ひ び割れ、変形、変色などの異常がないことを目視で確認すること (図2参照)。

正常な状態



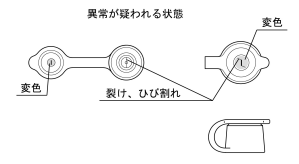


図 2

11.モニターに内視鏡画像を表示して内視鏡のアングルを掛けたときに、内視鏡画像が一瞬消えるなどの異常がないことを確認すること。

【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)

**製造元:

会津オリンパス株式会社

〒965-8520 福島県会津若松市飯寺北三丁目1番1号