

機械器具 29 電気手術器 高度管理医療機器 複数エネルギー処置用能動器具 JMDN コード 70667000
(超音波処置用能動器具 JMDN コード 70664000)
(治療用能動器具 JMDN コード 70666000)
(高周波処置用能動器具 JMDN コード 70662000)

サンダービート エクステンディッドジョー

再使用禁止

【警告】

適用対象（患者）

良好なシール性能を得るために脈管を処置すること。
[本製品を高血圧、冠状動脈性疾患、動脈硬化症、糖尿病、肝硬変などを持つ患者や、血管石灰化などの血管に異常のある患者に使用する場合は十分なシール性能を得られない場合がある。]

併用医療機器

- 心臓ベースメーカーを装着した患者に高周波焼灼機能を使用する際は、事前に循環器専門の医師または心臓ベースメーカーの製造元に問い合わせのうえ、安全に対する十分な準備を行ったうえで使用すること。[高周波焼灼機能の使用により心臓ベースメーカーの誤作動や故障を引き起こし、患者に重大な影響を及ぼすおそれがある。]
- 使用時、トランスデューサーコードとほかの医療機器（心電計など）のコードを束ねないこと。[高周波信号や焼灼時の火花放電のノイズにより、ほかの医用機器の誤作動を招き、患者に悪影響を及ぼすおそれがある。]

使用方法

- 事前に別途縫合、結さつ、クリップ留置などを併用することを検討すること。[脈管の太さや性状などにより十分なシール性能が得られないおそれがある。]
- 本製品の使用時には対象組織の状態を確認し、使用後は止血状態の確認を必ず行うこと。万一、異常や出血が認められる場合は適切な方法で止血を行うこと。[脈管の太さや性状などにより十分なシール性能が得られないおそれがある。]

【禁忌・禁止】

適用対象

- 本製品は直径 7mm を超える脈管には使用しないこと。[十分なシール性能を得ることができない。]
- 本製品を胆管、腸管の閉塞を目的とした処置に使用しないこと。また、実質臓器に対して効果的な凝固を行うためには使用方法に注意する必要がある。実質臓器は内部構造の視認が困難なため、大きな塊を一度の出力で切開しようとせず、慎重に処置を進めること。このように処置対象の視認が困難な状況下で本製品を使用する場合、太い脈管や胆管を切断することは避けること。[十分なシール性能を得ることができない。]
- 本製品を避妊のための卵管閉塞には使用しないこと。[卵管閉塞に対する有効性は確認されていない。]
- プローブ先端部で骨や石灰化した組織などの硬い組織を持ち出して出力しないこと。[十分なシール性能を得ることができない。また、不要の切開や熱侵襲を招くおそれがある。]

併用医療機器

本製品を吸引、洗浄の処置時に同時に使用しないこと。[意図しない電流経路などにより組織の熱傷を引き起こしたり、処置能力の低下を招くおそれがある。]

使用方法

- 再使用禁止、再滅菌禁止。
- 本製品を取り扱う際は、可燃性霧囲気の中で使用したり、使用中に可燃性ガスや可燃性液体を近付けることは避けること。[防爆構造になっていないので、火災を起こすおそれがある。]

【形状・構造及び原理等】

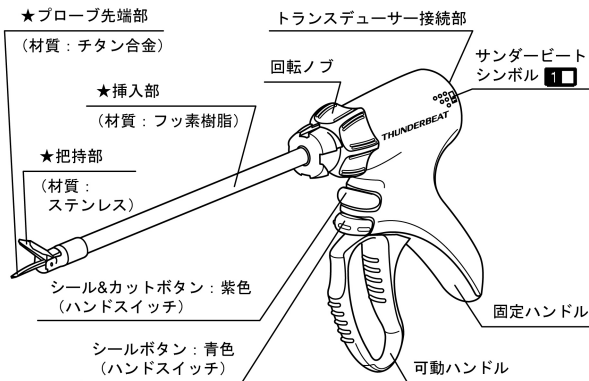
**構造・構成ユニット

1.構成

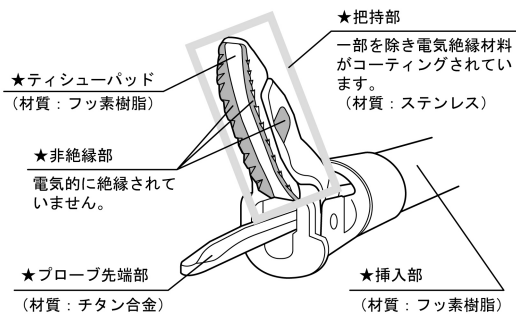
- サンダービート エクステンディッドジョー TB-0920OE
- 上記以外の構成は、本製品の『取扱説明書』にある「第1章 梱包品の確認」を参照すること。

2.各部の名称

★は、使用中体腔内組織に触れる部分である。



・先端部詳細



取扱説明書を必ずご参照ください。

作動・動作原理

- 1.超音波+高周波処置【超音波と高周波の併用出力（シール&カットモード）】
 - (1)電源装置からの超音波周波数帯（本製品では47kHz）の電圧をサンダービートトランスデューサーに印加し、電歪効果により振動を発生させる。この振動をプローブ先端部に伝達する。超音波振動とともに、電源装置からの高周波電流を把持部とプローブ先端部に伝達する。
 - (2)この超音波振動と高周波電流により生体組織の凝固・切開、または血管、リンパ管、及び組織束のシール・切開を行う。
- 2.高周波処置【高周波出力（シールモード）】
 - (1)電源装置からの高周波電流を把持部とプローブ先端部に伝達する。
 - (2)この高周波電流により生体組織の凝固、または血管、リンパ管、及び組織束のシールを行う。

【使用目的又は効果】

使用目的

本品は、一般外科手術全般において、以下のことを行う。
・超音波と高周波の併用出力を用いた生体組織の凝固・切開、血管、リンパ管、及び組織束のシール・切開
・高周波出力を用いた生体組織の凝固、血管、リンパ管、及び組織束のシール

【使用目的又は効果に関する使用上の注意】

組み合わせて使用する医療機器により適用対象が制限される場合があるため、組み合わせて使用する医療機器の使用目的に合致する適用対象に使用すること。

【使用方法等】

1.準備・確認

本製品の滅菌パックの点検および本製品の外観に異常がないかを確認する。

2.設置・接続

- (1)電源装置およびサンダービートトランスデューサーをその『取扱説明書』に従って設置し、準備、接続をする。
- (2)トルクレンチと組立補助具を使用して本製品とサンダービートトランスデューサーを組み立て、トランスデューサープラグをトランスデューサーソケットに接続する。

3.使用前点検

- (1)本製品の接続点検を行う。
- (2)高周波（バイポーラ出力）の出力点検を行う。

4.処置

- (1)電源装置の電源スイッチをONにする。
- (2)電源装置の操作パネルに表示されている出力モードと出力レベルが術内容に合致していることを確認する。
- (3)出力レベルを変更する場合は、電源装置の操作パネルの設定画面にて術内容に合わせて出力レベルを設定する。
- (4)組織をはく離する際には、把持部の先端部分を用いて行う。
- (5)サンダービートハンドルの可動ハンドルを操作し、対象組織を把持する。
- (6)必要に応じて、回転ノブを回すことにより、挿入部の先端部の向きを変えることができる。
- (7)ハンドスイッチまたはフットスイッチペダルを押して出力し、生体組織の凝固、および凝固・切開、並びに直径7mm以内の脈管、および脈管を含む組織束を対象としたシール、およびシール・切開を行う。

5.処置後の操作

- (1)電源装置の電源スイッチをOFFにする。
- (2)本製品からトランスデューサーを取りはずす。

6.廃棄

使用が終了した製品は、再使用せずに、適切な方法で廃棄する。

組み合わせて使用する医療機器

1.本製品は、以下品目の構成品である超音波凝固切開装置
USG-400（※）とサンダービートトランスデューサー
TD-TB400と併用する。

販売名	医療機器承認番号
サージカル ティシュー	22500BZX00335000
マネージメント システム	

*2.本製品は、以下品目の構成品である高周波焼灼電源装置

ESG-400（※）と併用する。なお、超音波バイポーラ手術装置
USG-410と併用する場合、高周波電源装置 ESG-400との併用
は不要である。

販売名	医療機器承認番号
高周波焼灼電源装置 ESG-400	22500BZX00336000

*3.本製品は、以下品目の構成品である超音波バイポーラ手術装置
USG-410（※）と併用する。

販売名	医療機器承認番号
超音波バイポーラ手術装置 USG-410	30200BZX00058000

4.本製品は、以下の超音波手術器のうち本製品と併用可能なサンダービートトランスデューサーTD-TB400と接続して用いる。

販売名	医療機器承認番号
TB/SB トランスデューサー	23100BZX00014000

（※）本添付文書の電源装置として記載した機器

【使用方法等に関する使用上の注意】

一般的な事項

- (1)サンダービートハンドルとサンダービートトランスデューサーの着脱には同梱されているトルクレンチと組立補助具を使用すること。組み立て、分解は『取扱説明書』の「第3章 準備と点検」に従った方法で接続すること。
- (2)同梱されているトルクレンチおよび組立補助具は滅菌済みである。再滅菌および再使用しないこと。
- (3)出力点検を行う際は、必ず、体腔外で行うこと。高周波出力点検をする際、ハンドスイッチのシール&カットボタン（紫色）を押したり、またはフットスイッチのシール&カットペダル（左：紫色）を踏んだりしないこと。
- (4)本製品の出力は先に押したスイッチが優先になる。また、2つ以上の装置を同時に出力することはできない。ほかの装置が出力していないことを確認してから、本製品の出力をすること。
- (5)本製品のハンドルを液体に浸さないこと。

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「第3章 準備と点検」、「第4章 使用法」を参照すること。

【使用上の注意】

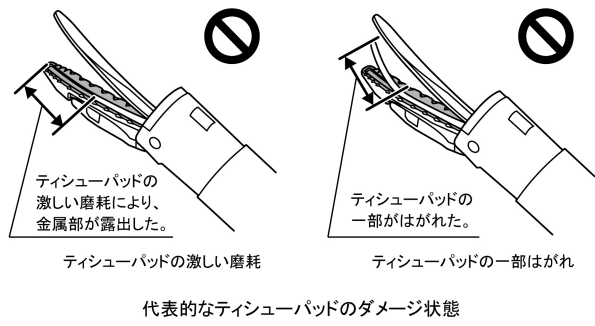
重要な基本的注意

一般的な事項

- (1)万一の危険に備え、除細動器などの十分な準備をすること。
- (2)心臓とその近傍で使用する場合は、心臓に流れる処置電流または火花放電時の整流作用などから生じる低周波電流により、心室細動などを起こすおそれがあるので十分に注意すること。
- (3)誤操作により作動した場合に使用者や患者への傷害を避けるため、使用しないときは本製品を患者、ドレープなどの可燃性物質に接触した状態に置かないこと。また患者や組織の熱傷、火災の原因につながるおそれがあるため、出力後も組織、患者、ドレープなどの可燃性物質に接触させないこと。
- (4)本製品は直径7mmを超えない脈管でも、患者の状態や脈管の状態、製品の使用状況などによって凝固またはシールが不完全になり、出血するおそれがある。シールに用いる場合、シール&カットモードはレベル1、超音波凝固切開装置 USG-400を使用する場合、シールモードはレベル3を推奨する。

取扱説明書を必ずご参照ください。

- (5)超音波凝固切開装置 USG-400 を使用する場合、本製品のシールモードはレベルを下げるほどシールの性能が低下する傾向があり、シールモードのレベル 1 では 2mm 以上の脈管で、レベル 2 では 4mm 以上の脈管で十分なシール性能が得られないことがある。対象組織の状態を考慮して、適切なレベルを選択すること。
- (6)十分に封止を行うため脈管のはく離は適切に行うこと。
- (7)出力中は把持部とプローブ先端部の間を通じて組織にエネルギーが加えられ、水分を蒸気に変化させることがある。蒸気の熱エネルギーによりプローブ先端部および把持部に近接した組織に意図しない損傷を与える可能性があるので、注意して出力をすること。
- (8)万一本プローブ先端部、把持部（ステンレス部分、フッ素樹脂部分とともに）、挿入部、トランスデューサー外観、トランスデューサーコード、トランスデューサープラグなどの外観に亀裂、キズ、割れ、変形などがある場合は、出力異常や高周波漏れ電流によるやけど、プローブ先端部の脱落などにつながるので、絶対に使用しないこと。
- (9)破損したプローブの継続使用は、プローブの亀裂の進展につながり、プローブ先端部が破断し体腔内に脱落するおそれがあるため、プローブ破損異常が発生した場合、電源装置の電源を「OFF」にしたりトランスデューサーを抜いたりせずに、サンダービートハンドルを交換すること。交換後、プローブチェックボタンを押して、正常に作動することを確認すること。
- (10)使用中、警告音が鳴り、エラーメッセージが表示されたり、機器に異常（エラー告知、異音、出力異常、作動異常、外観異常など）を感じられた場合、以下の手順に従うこと。
- 1)直ちに使用を中止し体腔外へ本製品を取り出す。そのとき、トランスデューサープラグは電源装置からはずさないこと。
 - 2)電源装置の『取扱説明書』にある「異常が発生したら」に従って点検、確認すること。
 - 3)異常が解消されない場合は、予備の機器に切り替えるか、オーリンバスに連絡すること。
 - 4)体腔外での清掃などの取り扱いの負荷で、プローブ先端部が折れたり、ティシユーパッドがはがれることがあるため、注意して取り扱うこと。
- (11)凝固またはシールが不完全になり、出血するおそれがあるため、生体組織または脈管を処置する場合は可動ハンドルが固定ハンドルに突き当たるまでしっかりと握りこむこと。
- (12)処置する際、把持部からはずみ出る場合はシールが不完全、また、機器の消耗が早くなるおそれがあるため、脈管は把持部の中央で把持すること。
- (13)処置する際、凝固またはシールが不完全になるおそれがあるため、生体組織または脈管を強く引っ張り上げたり、ひねったりしないこと。
- (14)既存のシール処置部に隣接して新規のシール処置を行う場合は、既存のシール処置部の端に重ね合わせて処置を行うこと。シール処置部に再度シールする際にはシール処置部が再び開くおそれがあるため、注意すること。把持部外側は絶縁コーティングが施されており、通電されず十分な凝固性能を得ることができないため、止血時は把持部の非絶縁部を使用すること。
- (15)脈管を処置する際は、血液や生理食塩水に挿入部先端が浸つていることを確認してから出力をを行うこと。
- (16)術中、把持部やプローブ先端部、挿入部表面に付着した体液、組織などは、生理食塩水中に浸漬したり、滅菌済みガーゼなどでふき取るなどしてその場で速やかに取り除くこと。
- (17)十分に凝固またはシールされず、出血するおそれがあるため、シールモード出力中に、シール出力停止音が鳴る前に、出力を停止しないこと。
- (18)シールモードで処置したシール部はほかの熱拡散を伴う電気手術器用ペンシルや超音波メスなどのエネルギーを使用して切開しないこと。
- (19)把持部とプローブ先端部の摩擦による異常発熱により、把持部およびプローブ先端部の破損、変形、脱落、ティシユーパッドの一部がはがれ、激しい磨耗につながるおそれがあるため、把持部およびプローブ先端部の間でなにも把持しない状態もしくは把持する生体組織、脈管の切開状況が確認できない状態で、把持部を閉じて出力しないこと。出力時、把持部からの火花放電が頻発する場合は、ティシユーパッドが磨耗していることが考えられるためティシユーパッドの状況を確認し、必要に応じて交換すること。



代表的なティシユーパッドのダメージ状態

図1

- (20)本製品は柔らかい組織を対象としている。エラーメッセージの表示や警告音が鳴る前にプローブ先端部が折れるおそれがあるため、プローブ先端部で骨や石灰化した組織などの硬い組織、または金属クリップ、ステープラーの針やほかの手術機器（子宮マニピュレーターなど）を把持した状態で出力しないこと。
- (21)ほかの機器と接触するとハンドルが破損し、内部の部品が体腔内へ脱落するおそれがある。
- (22)処置する際、プローブ先端部を組織に強く押し当てたり、厚い組織を把持したり、サンダービートハンドルをねじった状態で出力しないこと。また、組織に対して、サンダービートハンドルをねじった状態で挿入し、把持して出力しないこと。

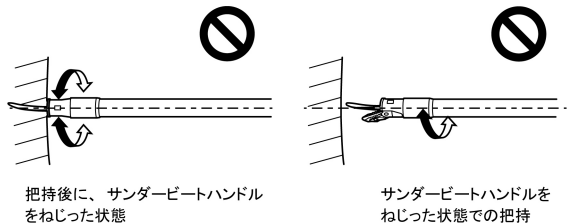


図2

- (23)ティシユーパッドの一部が激しく磨耗し、金属部分が露出するおそれがあるため、把持部の先端部のみで子宮頸部などの硬く、厚い組織の切開をし続けないこと。
- (24)シール＆カットモードで生体組織または脈管を処置する際には、切り分かれがわかるよう軽くテンションをかけて切開すること。また、ティシユーパッドとプローブ先端部の摩擦での異常発熱により、把持部（ステンレス部分、フッ素樹脂部分とともに）およびプローブ先端部の破損、変形、脱落、ティシユーパッドの一部がはがれにつながるおそれがあるため、切り分かれたら、速やかに出力を停止すること。
- (25)術中、把持部および把持部周辺の金属露出部やプローブ先端部の焦げ付きなどの汚れはガーゼや柔らかいブラシなどの柔らかいもので取り除くこと。
- (26)子宮頸部や壁面などを切開中、組織をつかみ過ぎたり、把持部金属部がプローブ先端部と接触し、プローブ先端部にダメージを引き起こすおそれがあるため、プローブ先端部を子宮頸部に対して、垂直に、深く挿入しないこと。組織をつかみ過ぎないためのコツは、本製品の『取扱説明書』の「第4章 使用法」を参照すること。
- (27)本製品は高周波（パイポーラ出力）および超音波振動による熱により生体組織または脈管を処置するので、把持部および使用方法によっては挿入部の表面温度が過度に上昇し、組織を熱傷するおそれがある。具体的な温度に関しては本製品の『取扱説明書』の「付録」にある「挿入部発熱温度」を参照すること。また、出力後も把持部およびプローブ先端部も高温となるいる場合がある。目的部以外の組織の接触を避け、患者、ドレープなどの可燃性物質に接触した状態に置かないこと。
- (28)超音波振動により発生するミストに引火するおそれがあるため、サンダービートハンドルで処置中に処置部近傍でほかの高周波処置具、レーザーなどのエネルギー処置具を併用しないこと。

取扱説明書を必ずご参照ください。

- (29)金属クリップ、ステープラーの針やほかの手術機器（子宮マニピュレーターなど）の硬いものにプローブ先端部を接触させたり、それらを絶対に把持したりしないこと。また、気付かないうちにこれらの硬いものにプローブ先端部を接触させてしまう場合があるので注意すること。超音波振動によりプローブ先端部にキズが発生し、破損、脱落を引き起こす原因となる。また、高周波電流がそれらの金属に流れて火花放電が発生し、やけどにつながるおそれがあり、機能の低下にもつながる。
- (30)高周波漏れ電流による組織の熱傷のおそれがあるため、プローブ先端部以外の把持部周辺の金属露出部および挿入部を組織に接触させないこと。
- (31)意図しない組織の穿孔、出血、損傷などを起こすおそれがあるため、視野を確保し、把持部とプローブ先端部が組織に埋没されておらず、把持部およびプローブ先端部が目的部以外の周囲組織に接触していないことを確認のうえ、出力すること。
- (32)プローブ先端部は先細な形状となっており、臓器や組織損傷につながるおそれがあるため、プローブ先端が確認できる状態で処置を行うこと。
- (33)生体組織（特に薄い膜状組織）や脈管が完全に切除できない場合、本製品の耐性の劣化、焦げ付きによる組織からの離脱不能や出血につながるおそれがあるため、長時間出力をしないこと。
- (34)シールモード出力により組織がプローブ先端部に貼り付く場合に把持部を開いてシール＆カットモード出力をすると、超音波振動により組織がはがれる（本使用方法は本製品の『取扱説明書』の「第4章 使用法」を参照すること）が、その際には先端部が意図しない組織に触れないよう注意すること。

不具合

重大な不具合

- ・出力異常および誤作動
- ・ティシューパッドの激しい磨耗、一部はがれ、脱落
- ・プローブ先端部の患者体内への脱落

有害事象

重大な有害事象

- ・使用者や患者の熱傷・やけど、感電のおそれ
- ・穿孔、出血、後出血、組織の損傷

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

詳細は『取扱説明書』の「第5章 保管および廃棄」を参照すること。

有効期間

製造後3年

** 【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)

取扱説明書を必ずご参照ください。