

[CM-92]

2024年 6月(第1版)

医療機器認証番号: 306ALBZX00013000

機械器具 29 電気手術器

管理医療機器 一般的電気手術器(JMDN コード: 70647000)

特定保守管理医療機器 コンメド AVEO

【警告】

〈適用対象(患者)〉

- 1. 心臓ペースメーカ・植込み型除細動器等の医用電気機器を体内に埋め込んでいる患者には、十分に安全を確認した上で使用すること。[電気手術器からの出力電流の干渉によりペースメーカの停止、固定レート化、不整レート等の動作不良及び心室細動等の危険性があるため。]
- 2. 気管チューブを挿管している患者に気管切開術を施行するときは電気手術器の使用は避けること。[高濃度酸素や亜酸化窒素 (N_20) の存在下では、電気手術器の放電によって急激な燃焼による熱傷や塩化水素ガスなどをはじめとする腐食性及び毒性のある燃焼ガスが発生するおそれがある。]

〈併用医療機器〉

1. 電気手術器は高周波電流を出力するため、併用する他の医用電気機器へ電磁的影響を与えて誤作動の原因となる場合がある。予め干渉による誤作動がないことを確認の上使用すること。[特に生命維持装置については、誤作動により患者に重大な障害を与える可能性があるため。]

〈使用方法〉

- 1. 電気手術器は正常な使用であっても、アクティブ電極から 火花が発生し、また高温となるため可燃性物質に引火し、 燃焼・爆発する危険がある。そのため、以下の物質が存在 する場合は、電気手術器を使用する前に適切に除去するこ と。[引火・爆発した場合、火災の発生や患者及び手術ス タッフに重大な損傷を与えるおそれがあるため。]
- (1) 酸素濃度が高い雰囲気、可燃性麻酔ガス、酸化ガス(亜酸化窒素[N₂0]等)が存在する場合は吸引・除去する。特に胸部または頭頸部の手術においては、必ず吸引・除去すること。
- (2) 身体の下、へそ(臍)などの身体の窪み、ちつ(膣)のような体腔に可燃性溶液(アルコール含有消毒剤等)が蓄積する場合は拭き取る。
- (3) 手術用ドレープの下に可燃性溶液(揮発したものを含む)が蓄積しないように注意する。
- (4) 体内ガスの発生が懸念される場合は、腸内洗浄を行い、 不燃性ガスを注入する。
- (5) 可燃性薬剤で清掃や消毒した場合は十分蒸発させる。
- (6) 溶媒及び接着剤は十分蒸発させる。
- (7) 術野に乾燥したガーゼや綿がある場合は、電気手術器を出力する前に除去する。

【禁忌・禁止】

〈適用対象(患者)〉

- 1. 次のような症例にはモノポーラを使用しないこと。[術部 またはその近傍において、血栓またはその他の損傷が発生 するおそれがある。]
- (1) 指のような末梢部
- (2) 環状切除術(包茎手術)

〈併用医療機器(相互作用の項参照)〉

- 1. 高周波接地形(ノンフローティング形)の電気手術器との併用。[電磁干渉による誤作動のおそれがある。]
- 2. 本品の対極板接触不良モニタ (ARM) に適合しないモニタ形 対極板の使用。[適切に作動しないおそれがある。]

〈使用方法〉

- 1. バイポーラコードはバイポーラ出力端子専用であり、モノポーラ出力端子には接続しないこと。[誤ってモノポーラ出力端子に接続すると予期せぬ出力が発生し、重篤な有害事象を引き起こす可能性がある。]
- 2. 指定されたフットスイッチを使用し、それ以外のフットスイッチは使用しないこと。[本品と適合しないフットスイッチを接続してスイッチ操作をした場合、出力しなかったり、希望のモードとは異なるモードが出力する等、正常に動作せず患者に障害を与えるおそれがある。]

【形状・構造及び原理等】

〈形状〉

1. 外形寸法



電気手術器本体(寸法: W-37 cm×D-43 cm×H-16 cm)



フットスイッチ

2. 電気的定格及び機器の分類

電源電圧	交流 100-240V	
電源周波数	50/60Hz	
電源入力	650VA	
電撃に対する保護の形式による分類	クラスIの ME 機器	
電撃に対する保護の程度による分類	耐除細動形 CF 形装着部	
デューティーサイクル	10 秒 ON/30 秒 OFF	
水の有害な浸入又は微粒子状物質の有害	電気手術器本体 IP2X	
な侵入に対する保護の程度による分類	フットスイッチ IPX8	

3. 操作モード及び出力値

各モードの最大出力電圧は取扱説明書を参照すること。

モード	最大出力	定格負荷	搬送波周波数	
Į.	(W)	(Ω)	(kHz)	
モノポーラ切開				
Pure Cut	300	500	403	
Blend Cut	200	1000	403	
EndoMode D	195(平均)	500	403	
EndoMode R	300(平均)	500	403	
モノポーラ凝固				
Pure Coag	120	500	403	
Gentle Coag	200	100	375	
Coag Dissect	200	500	420	
Forced Coag	120	1000	403	
Spray Coag	120	1000	500	
バイポーラ				
Bipolar Cut	100	200	355	
Bipolar	80	100	381	
Bipo Sense Stop	80	100	381	

4. 操作環境

温度 10~40℃

湿度 30~75%(但し、結露しないこと。)

大気圧 617~1060hPa

5. 電磁両立性

JIS T 0601-1-2:2018 に適合

〈作動・動作原理〉

モノポーラ出力

電気メス本体から供給される高周波電流を、モノポーラ電極から生体組織に流し対極板で回収することにより、モノポーラ電極と生体組織間に発生するジュール熱及び放電による熱作用によって切開又は凝固を行う。切開と凝固の作用は、出力波形と出力電圧に依存する。

バイポーラ出力

高周波電流を用いることはモノポーラ出力と同様であるが、対極板を使用せず、バイポーラ電極の両極間に高周波電流を流すことにより、電極間に挟んだ生体組織の切開と凝固(止血)を行う。

【使用目的又は効果】

〈使用目的〉

高周波電流を用いた生体組織の切開又は凝固を行う外科手術に 使用する。

〈使用目的又は効果に関連する使用上の注意〉

この電気手術器本体のバイポーラ出力端子に接続可能な固定形プラグの形状は、以下のとおりである。

《接続可能な固定形プラグの形状》

電極間隔: 28.6 mm



《谪合製品例》

・リユーザブル バイポーラフォーセプス用コード

型番:60-8046-001

(医療機器届出番号: 27B1X00116000243)

【使用方法等】

〈使用方法〉

- 1. 使用前の進備
- (1) 電気手術器本体に電源ケーブルを差し込み、商用電源と接続する。電気手術器本体の電源スイッチを ON にして、タッチスクリーンでプログラムを選択する。
- (2) 必要に応じて、電気手術器本体に、フットスイッチを接続する。
- (3) モノポーラを使用する場合は、電気手術器本体に対極板の プラグを接続し、患者に対極板を貼付する。
- (4) 電気手術器本体に、目的とするハンドピース等を接続する。 ※〈組み合わせて使用する医療機器〉を参照
- 2. 使用中の操作
- (1) ハンドピースまたはフットスイッチを操作して、切開、凝固を行う。必要に応じて、出力設定を調整する。
- 3. 使用後の処置
- (1) 電源スイッチを OFF にしてから、商用電源から電源ケーブルを取り外す。
- (2) 電気手術器本体から各接続部品等を取り除いた後、電気手 術器本体、電源ケーブル及びフットスイッチを清拭し、適 切な場所に保管する。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- 1. 使用前の注意事項
- (1) 電気手術器の故障は、意図しない出力の上昇を招くおそれ があるため、使用前に始業点検を行い、異常がないことを 確認すること。
- (2) コンメド社製以外の対極板、アクティブ附属品(ペンシル、アクティブ電極等、以下同じ)の使用は電気的接触不良により、機器の損傷・発火の危険性があるため推奨しない。 使用する場合は十分に安全を確認してから使用すること。
- (3) 手術手技に適した出力特性が得られるように、使用前に適切なモノポーラモード、バイポーラモードが選択され、適切な出力値が設定されていることを確認すること。希望するモードや出力値と異なっている場合には、設定し直すこと。
- 2. 使用中の注意事項
- (1) 必ず目標部位にアクティブ電極を接触させた後に出力を開始すること。出力をさせながらアクティブ電極を組織に接触させないこと。[アクティブ電極を組織に接触させない状態で出力した場合、アクティブ電極の絶縁部分が組織や鋼製器具に接触すると容量結合による意図しない出力、絶縁部の破損、アクティブ電極の溶解等により、熱傷の危険性が高まるため。]
- (2) 脂肪組織の多い部位(例えば乳房部)でアクティブ電極を使用した場合、溶解した脂肪組織は高温であるため、他の組織に触れると熱影響を与える可能性があるので、生理食塩水を含ませたガーゼで冷却するか、もしくは吸引装置等を用いて除去すること。
- (3) 出力値は可能な限り低い設定とし、出力時間は最小限とすること。 [組織等に過度な熱影響を与える可能性があるため。高電圧のモードを使用すると、高周波分流が発生しやすくなるため。]
- (4) 使用するアクティブ附属品の定格電圧と本品の各モード の最大出力電圧を確認し、アクティブ附属品の定格電圧を 超えない範囲で使用すること。
- (5) 電気手術器が正しく動作しているときに期待する臨床効果が得られない場合、対極板と患者の装着状態不良、アクティブ電極の炭化物付着、アクティブ附属品の接触不良等が考えられるため、むやみに出力値を上げずにアクティブ附属品の外観確認、各部の接続状態の確認などの原因調査を行った上で異常がないことを確認してから出力値を上げること。

- (6) アクティブ附属品を使用しないときは、常に絶縁された安全な場所(絶縁ケースの中、器械台の上等)に置き、患者の上に置いたり、術者に接触しないようにすること。ケースに入れる場合は単品で入れ、特に金属製の器具を同一のケースに入れることは絶対に避けること。[偶発的な通電等により患者が負傷したり、可燃物に引火するおそれがある。]
- (7) 鋼製器具にアクティブ電極を接触させて使用する場合は、次の点に注意して使用すること。[アクティブ電極と鋼製器具との間で放電が発生すると術者や介助者、手術スタッフが感電または熱傷を負ったり、アクティブ電極が破損・溶解する可能性がある。また、放電により高周波電流の一部が整流され、低周波成分を生じて神経や筋を刺激し痙攣や筋収縮を起こすため。]
 - 1. アクティブ電極を鋼製器具に確実に接触させてから出力すること。
 - 2. 鋼製器具はしつかりと握り、手と鋼製器具の接触面を十分に確保すること。
 - 3. ブレードタイプのアクティブ電極は平らな面を鋼製器 具に接触させること。
- (8) 新生児/低体重児用対極板(販売名:コンメド シングルユース 対極板)を使用するときは高周波電流が 300mA を超えないように設定すること。[面積の小さな対極板に高電流が流入すると熱傷の危険がある。]
- (9) アクティブ電極と組織との間で電気放電を生じるスプレー凝固のようなモードでは神経・筋に刺激が生じて患者の身体に反射運動が起こることがあるため、出力値を最小限にする等、注意して使用すること。[特に TUR(経尿道的切除術)では、閉鎖神経反射を起こすことがあり、意図しない患者の健康被害を生じるおそれがある。]
- (10) 停電や電圧低下、その他の要因で電気手術器が再起動した場合は、手術を再開する前に対極板の装着状態やモード、 出力値等の設定を必ず確認すること。
- (11) 電気手術器のデューティーサイクルを超える長時間の連続出力は避けること。[機器の故障及びアクティブ附属品の破損のおそれがある。また対極板貼付部位が高温となり、熱傷の可能性が高まるため。]
- (12) 本体の警報発生時は、取扱説明書の該当欄で確認するか、 製造販売元に問い合わせること。
- (13) 対極板は患者加温装置などの熱源から離れた部位に貼付すること。[他の熱源によって生じた熱は、高周波電流を 回収する際に生じる対極板の熱で更に高温になり、熱傷の 危険性が高まるため。]

〈組み合わせて使用する医療機器〉

販売名	承認/認証/届出番号
ディスポ ハンドコントロール プラス	20300BZY01003000
コントロールペンシル	21500BZY00284000
ハンドコントロールプラス (VB)	231AABZX00031000
コンメド バイポーラ フォーセプス	15900BZY00287000
コンメド ディスポーザブル 対極板	15900BZY00999000
コンメド サーモガード	226ADBZX00205000
コンメド シングルユース 対極板	304AFBZX00084000
リユーザブル バイポーラフォーセプス用コード	27B1X00116000243

【使用上の注意】

- 1. 重要な基本的注意
- (1) 電磁両立性(EMC)に関しては、特別な注意を必要とするため、EMC の情報に従って設置し、適切に使用すること。
- (2) 手術室にある携帯型または可動式通信装置の作動によって電気手術器の機能に影響を与える場合があるため、他の装置による干渉が疑われる場合は、問題が解決するまで電気手術器の使用を中断すること。

- (3) 本品の上、または近接して他の機器を配置しないこと。可能な限り、電気手術器本体及びアクティブ附属品から離して設置すること。「電磁的干渉が発生するおそれがある。]
- (4) 本品は保護接地を備えた電源(商用)だけに接続し、3P-2P 変換プラグ及び延長コードを使用しないこと。[電撃の危 険を回避するため。]
- (5) 本品と接続使用する再使用型のアクティブ附属品やコード類は、日常点検を実施し劣化や損傷がないことを確認すること。
- (6) 本品を使用中は、患者の状態や本品の動作状態に異常がないことを適宜確認すること。
- (7) 機器に患者が触れることのないよう注意すること。
- (8) 患者の皮膚と皮膚(腕と胴体等)とを小面積で接触させないこと。接触する場合は乾いた布を挿入するなどして避けること。[熱傷を防止するため。]
- (9) 患者を金属部(手術台、支持器等)に接触させないこと。
- (10) 患者が身に付けている金属製品は手術前に取り外すこと。 [接地された金属等に触れると熱傷のおそれがある。]
- (11) アクティブ附属品のコード及び対極板コードは患者また は他の機器のコードなどの導体に接触しないようにする こと。
- (12) 外科的処置において、高周波電流が比較的狭い断面積に流れる部位には、モノポーラを使用せずにバイポーラを使用 することを推奨する。ただし、環状切除術にバイポーラを 適用できると判断した場合は高周波電流を環状切除用ク ランプに直接流さないように注意すること。
- (13) 電気外科手術中に発生する煙(サージカルスモーク)は有 害な成分を含んでいる可能性があるため、手術用マスクの 適切な使用及び排煙装置による十分な換気を推奨する。
- (14)液体の入った容器を本品の上に置かないこと。液体がこぼれた場合は、すぐに拭き取ること。
- (15) 誤ってフットスイッチを踏んだことによる偶発的な出力を防止するために、フットスイッチの配置等に注意すること
- (16) 本体がオーバーヒートしたりダメージを受けないように、 左右と上部にそれぞれ 10 cm以上の空間を設けること。
- (17) 特別な理由がない限り、対極板貼付部位での熱傷を防止するため、デュアルパッド対極板を使用すること。[シングルパッド対極板では患者との接触状態を監視できず、対極板が剥がれた場合でもアラームが発生しないため。]
- 2. 相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)
- (1) 併用禁忌(併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
一般的電気手術器 (高周波接地形)	使用禁止	誤作動や相互干渉 を発生させる可能 性がある
処置用対極板 (本品の対極板接触不 良モニタ[ARM]に適合 しないモニタ形対極 板)	使用禁止	適合しない極板を 使用した場合、患者 との装着状態の適 正な監視ができず、 接触不良による熱 傷の可能性がある

- (2) 併用注意(併用に注意すること)
 - 1. 電気手術器と生体情報モニタなどを同時に同じ患者に 使う場合には、高周波電流制限装置を備えたモニタ装置 を用いること。モニタ用電極などは、術野及び対極板か らできるだけ離して装着すること。定格内の高周波漏れ 電流であっても、患者に直接接続するモニタ用電極の面 積が小さい場合、発熱・熱傷の可能性があるため、針状 の電極は使用しないこと。
 - 2. 高周波非接地形(フローティング形)の電気手術器との 同時使用は推奨しない。やむを得ず同時に複数台数を使 用する場合は、患者及び手術スタッフ、他の医用電気機 器に悪影響が出ないことを確認した上で使用すること。 [電磁干渉による誤作動のおそれがある。]

- 3. 不具合・有害事象
- (1) 重大な不具合
 - 1. 可燃性物質への引火・爆発
 - 2. 機器の損傷
 - 3. アクティブ附属品の破損
- (2) 重大な有害事象
 - 1. 熱傷
 - 2. 感電

【保管方法及び有効期間等】

- 1. 保管上の注意
- (1) 水濡れに注意し、高温、多湿、直射日光の当たる場所を避けて常温で保管すること。
- (2) 保管環境

温度 -20~60℃

湿度 15~90%(但し、結露しないこと)

大気圧 594~1060hPa

〈耐用期間〉

7年間[自己認証(当社データ)による。]

【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検事項〉

- 1. 保守点検
- (1) 本品の使用、保守点検の責任は使用者に帰属する。
- (2) 保守点検を怠ると重大な事故に繋がる可能性がある。本品 を常に正しく作動させるために、院内プロトコルとして定 期的に保守点検を実施すること。
- (3) 長期間使用しなかった場合、使用前に必ず製造販売元の修理点検担当部門または製造販売元が認定する資格を有する者の点検を受けること。
- (4) 電気手術器は他の医用電気機器に比べて高電圧を使用しているため、点検方法に制限がある。そのため、本品のカバーを外して内部の点検は行わないこと。
- 2. 日常点検

日常点検は以下の項目について、使用前に行うこと。

(1) 外観チェック

傷や破損がないことを目視で確認すること。

- 1. 本体のディスプレイ
- 2. 出力端子(モノポーラ端子、バイポーラ端子)
- 3. 対極板接続部
- 4. フットスイッチコネクタ接続部
- 5. 電源ケーブル(コード、プラグ)及び本体側接続部
- (2) 機能チェック

電源を投入し、正常に動作するか確認すること。出力を ON にして確認する際は、必ず出力設定を最小にして行うこと。

- 1. 本体起動時の動作
- 2. ディスプレイの表示と動作
- 3. 出力表示
- 4. ペンシル及びフットスイッチ動作
- 5. 各インジケータのランプ点灯・出力音
- 6. 音量調整
- 7. 対極板コード断線モニタ表示・アラーム
- (3) 使用中は異常な動作音や表示等の有無をチェックすること。
- (4) 使用中に異常がなかった場合、終業点検は主として清掃等を中心に行うこと。
- 3. 清掃
- (1) 電気手術器の外装は中性洗剤の溶液または低刺激性の消 毒剤で水滴が滴らない程度に湿らせた布で拭くこと。可能 な限り不燃性の洗剤及び消毒剤を使用すること。

〈業者による保守点検事項〉

- 1. 定期点検
- (1) 点検頻度

年1回を目安とする

- (2) 点検項目
 - 1. 外観検査
 - 2. 出力測定
 - 3. 高周波漏れ電流測定
 - 4. 漏れ電流及び患者測定電流の測定
 - 5. 電極接続端子の点検
 - 6. ディスプレイの表示と動作確認
 - 7. アラーム機能の動作確認
- (3) 点検の実施

製造販売元の修理点検担当部門または製造販売元が認定 する資格を有する者に点検を依頼すること。

- 2. 修理·故障
- (1) 修理は製造販売元の修理点検担当部門に依頼すること。
- (2) 本品の構成品に故障や不具合が見られた場合、また何らかの問題が生じた場合は、製造販売元の修理点検担当部門または営業担当者まで問い合わせること。

【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

エム・シー・メディカル株式会社 電話番号:06-6222-6606

製造元

コンメド社(アメリカ合衆国)

ConMed Westborough, MA Facility