

器 12 理学診療用器具

管理医療機器 手持型体外式超音波診断用プローブ (40768000)

特定保守管理医療機器 3. 5C55S プローブ

【禁忌・禁止】

次の被検者、部位には使用しないこと
眼球への適用

[眼球への適用を意図して設計しておらず、過大な超音波出力により、白内障、眼構造の損傷等、患者に重篤な健康被害を及ぼすおそれがあるため]

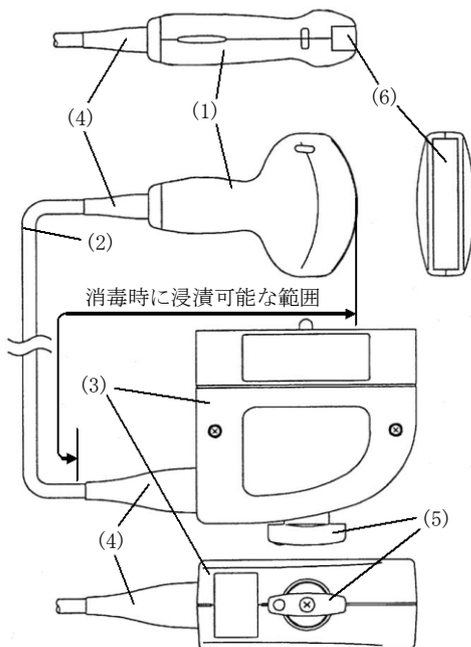
【形状・構造及び原理等】

〈構成〉

本機器は、以下のユニットにより構成される。

- ・プローブ本体
- ・接続ケーブル
- ・接続コネクター

〈外観図〉



- | | |
|--------------|--------------|
| (1) プローブ外筐樹脂 | (4) ケーブルブッシュ |
| (2) 接続ケーブル | (5) ツマミ |
| (3) 接続コネクター | (6) 音響レンズ |
- 体に接触する部分の原材料: シリコンゴム ((6)音響レンズ)

〈本体寸法および質量〉

- (1) 寸法 (単位: mm、寸法公差: ±10%)
 プローブ本体..... 79 (幅)、31 (高さ)、147 (奥行)
 (奥行はケーブルブッシュを含む)
 接続ケーブル..... 7.4 (直径)、1 900 (長さ)
 接続コネクター..... 118 (幅)、49 (高さ)、106 (奥行)
 (奥行はつまみなどの突起物を除く)
- (2) 質量 850 g ±85 g

〈仕様〉

- 走査方式..... 電子コンベックス走査
- 総合感度..... -50 dB 以上
- 距離分解能..... 1.5 μs 以下
- 超音波周波数... 3.5 MHz ±0.7 MHz
- 超音波出力..... MI = 1.9 未満、
ISPTA (derated) = 720 mW/cm² 未満

〈使用環境条件〉

- 下記の周囲環境条件の範囲内で使用すること。
- ・周囲温度..... 10℃ ~ 40℃
 - ・相対湿度..... 30% ~ 80% (結露しないこと)
 - ・気圧..... 701 hPa ~ 1 060 hPa

〈原理〉

超音波エコー法

本プローブは、短冊状圧電素子が等間隔で円弧状に配列された超音波素子部を持つ。
 多数配列された圧電素子の端からある一群に対して、超音波画像診断装置から駆動電気信号が印加され、圧電素子群から超音波パルスが発生する。
 この超音波パルスは、音響レンズを介して生体内に放射され、生体内部の音響インピーダンスの差異によって反射波が生じる。
 この反射波は、上記の一群の圧電素子で受波され、受信信号として超音波画像診断装置で受信される。
 次に、1ピッチずらした一群の圧電素子に駆動電気信号が印加され、上記と同様な動作が行われる。
 この動作は、超音波素子部の一方の端から他方の端まで行われる。これら一連の動作は音響走査と呼ばれる。
 本プローブでは、圧電素子が円弧状に配列され、電気的に音響走査されることから、この動作を電子コンベックス走査と呼ぶ。
 超音波画像診断装置では、電子コンベックス走査で得られた受信信号を順次画像処理し、超音波断層画像としてモニター画面に表示する。この断層像による病変部や組織の検査・診断を、超音波エコー法と呼ぶ。

超音波ドプラ診断法

超音波を移動物体に照射すると、その反射波にはドプラ効果が生じる。生体の場合、たとえば血液中の赤血球等からの反射波には、血流速に比例した周波数偏移が生じる。
 反射波を周波数分析してドプラ偏移分だけを検出し、得られた偏移周波数から血流速が求められる。
 算出された血流速は、超音波画像診断装置のモニター画面に表示される。

【使用目的又は効果】

適合する超音波画像診断装置に接続し、プローブを体表に直接接触させて、主として腹部や胸部の超音波画像検査、および超音波ドプラ検査に使用する。

〈使用目的又は効果に関する使用上の注意〉

- ・本製品は心臓への直接適用を意図していない。
- ・本製品は術中の使用を意図して設計されていない。

取扱説明書を、必ず確認してください。

【使用方法等】

(詳細は超音波画像診断装置の取扱説明書を参照)

(1) 使用前

1. プローベ外筐樹脂の割れや、接続ケーブル、接続コネクタの破損などの有無を目視検査する。
2. プローベの洗浄・消毒を行う。
〈プローベの洗浄・消毒に関する注意〉
 - a. グルタルアルデヒド系の消毒剤（サイドデックス®など）やグルコン酸クロルヘキシジン系の消毒剤（ヒピテン®など）の常温消毒液にプローベを浸す。ただし、浸漬時間は1時間以内とすること。
 - b. 浸漬可能範囲以外の部分に溶液、水をかけたり浸潤させたりしないこと。浸漬可能範囲については1/4ページの図を参照のこと。
 - c. 消毒の際は、使用する消毒剤の説明書に従うこと。
 - d. 消毒後は清浄な水または滅菌水でよく水洗いして消毒液を流すこと。
 - e. この他の消毒剤（アセトン、ヨード系、フェノール系の薬剤、有機溶剤など）は使用しないこと。
 - f. 本プローベは、滅菌ができないため、血液・体液などに接する可能性がある場合には、必ず滅菌されたゴム系のカバーをプローベに被せて使用すること。
3. 本プローベを穿刺術において使用する場合には、必ず滅菌されたゴム系のカバーを使用すること。
4. 穿刺用アダプターを使用する場合は、穿刺用アダプターの消毒・滅菌を行う。方法については、穿刺用アダプターの説明書を参照のこと。
〈穿刺用アダプターの消毒・滅菌に関する注意〉
 - a. 消毒の際は、使用する消毒剤の説明書に従うこと。
 - b. 滅菌の際は、使用する滅菌装置の説明書に従うこと。

(2) 使用方法

1. プローベを、適合する超音波画像診断装置の所定のコネクタへ接続する。
2. 超音波画像診断装置の操作方法に従って、装置を適切な状態に設定・調整する。
3. プローベの患者体表との接触部（音響レンズ）に超音波ゲルを適量塗布し、プローベを患者の診断部位に当てる。
4. 診断部位の所望の画像が得られるよう、プローベの角度、位置を調整しながら診断する。

(3) 使用後

1. 超音波画像診断装置の操作方法に従って、主電源またはスタンバイスイッチを切り、プローベを取り外す。
2. プローベに付着した超音波ゲルなどの汚れを、温水（40℃以下）に浸した柔らかい布などできれいに拭き取り、自然乾燥させる。
3. プローベ外筐樹脂や接続ケーブルに、傷や割れなどの異常がないことを目視確認する。
4. プローベを収納ケースに入れて、所定の保管庫に保管する。
5. プローベを運搬する場合には、プローベ収納ケースごと、または超音波画像診断装置のプローベホルダーに収納した状態で行う。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- (1) プローベは衝撃に弱く、容易に破損する可能性があるため、慎重に取り扱うこと。
- (2) 超音波出力について
次の注意事項に従い、超音波の熱的、機械的作用をよく理解したうえで使用すること。
超音波出力は、診断可能な範囲で、できる限り低レベルに設定すること。また、検査時間を短くする等の配慮をすること。
- (3) プローベが損傷することを避けるため、取扱説明書に記載した超音波ジェルを使用すること。
- (4) 故障の原因となるのでプローベコネクタ部は濡らさないこと。

- (5) 感染や衛生の注意が必要な臨床環境で使用する場合には必ずプローベカバーを使用すること。

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

- (1) 指定された機器以外の装置を接続した場合、所定の EMC 性能（電磁両立性）を発揮できないおそれがあるので指定機器以外は接続しないこと。
- (2) 本装置の傍で携帯電話等、電磁波を発生する機器の使用は、装置に障害を及ぼすおそれがあるので使用しないこと。
- (3) この装置は防爆型ではないので、装置の近くで可燃性及び爆発性の気体を使用しないこと。
- (4) 機器を設置するときには、次の事項に注意すること。
 1. 水のかからない場所に設置すること。
 2. 気圧、温度、湿度、風通し、日光、ほこり、塩分、イオン分などを含んだ空気などにより悪影響の生ずる恐れのない場所に設置すること。
 3. 傾斜、振動、衝撃（運搬時含む）など安定状態に注意すること。
 4. 化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に設置しないこと。
 5. 電磁波妨害の影響を受けやすい機器の近くに設置しないこと。
 6. 電源の周波数と電圧および許容電流値（または消費電力）に注意すること。
 7. 保護接地端子を正しく接地すること。
- (5) 機器を使用する前には次の事項に注意すること。
 1. 可動部の動きなどの点検を行い、機器が正確に作動することを確認すること。
 2. 保護接地端子が完全に接地されていることを確認すること。
 3. すべてのコードの接続が正確でかつ完全であることを確認すること。
 4. 機器の併用は正確な診断を誤らせたり、危険をおこす恐れがあるので、十分注意すること。
- (6) 機器の使用中は次の事項に注意すること。
 1. 診断、治療に必要な時間・量を超えないように注意すること。
 2. 機器全般および患者に異常のないことを絶えず監視すること。
 3. 機器および患者に異常が発見された場合には、患者に安全な状態で機器の作動を止めるなど適切な措置を講ずること。
 4. 機器に患者が触れることのないよう注意すること。
- (7) 機器の使用後は次の事項に注意すること。
 1. 定められた手順により、操作スイッチなどを使用前の状態に戻したのち、電源を切ること。
 2. 保管場所については次の事項に注意すること。
 - a. 水のかからない場所に保管すること。
 - b. 気圧、温度、湿度、風通し、日光、ほこり、塩分、イオン分などを含んだ空気などにより悪影響の生ずる恐れのない場所に保管すること。
 - c. 傾斜、振動、衝撃（運搬時含む）など安定状態に注意すること。
 - d. 化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に保管しないこと。
 3. 付属品、コードなどは清浄にしたのち、整理してまとめておくこと。
 4. 機器は次回の使用に支障のないよう必ず清浄にしておくこと。
- (8) 保守点検
 1. しばらく使用しなかった機器を再使用するときは、使用前に必ず機器が正常にかつ安全に作動することを確認すること。

取扱説明書を、必ず確認してください。

〈プローベ使用上の注意〉

- (1) 目視検査で外観に異常が発見されたプローベは使用しないこと。
- (2) 故障の原因となるので接続コネクタは濡らさないこと。
- (3) プローベが適合する超音波画像診断装置以外には接続しないこと。また、プローベの接続や取り外しは、超音波画像診断装置の主電源またはスタンバイスイッチを切ってから行うこと。
- (4) プローベの洗浄や消毒の際に、アセトンやヨード系、フェノール系薬剤、有機溶剤などは使用しないこと。プローベ外筐樹脂や接続ケーブルの外被を溶かしたり、ひび割れの原因となる。
- (5) プローベ外筐樹脂、接続コネクタを落としたりぶつけるなどの強い衝撃をあたえたり、固いものに強く押しつけたり、乱暴に扱わないこと。また、接続ケーブルを強く折り曲げたり、引っ張ったり、捻ったりしないこと。
- (6) 廃棄する場合は、消毒または滅菌の上、産業廃棄物とすること。必ず、地方自治体の条例・規則に従い、許可を得た産業廃棄物業者に廃棄依頼すること。

〈相互作用〉(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)
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
除細動器	使用禁止	性能の劣化や故障のおそれがあります

〈妊婦、産婦、授乳婦及び小児等への適用〉

妊婦、妊娠の疑いのある者及び小児へ使用する場合は医師の指示のもとで慎重に行うこと。
超音波出力について、胎児に対する高出力、長時間の使用、特に妊娠初期の胎児への使用は、慎重に適用すること。

【保管方法及び有効期間等】

〈保管方法〉

- (1) 下記の周囲環境条件の範囲内で保管すること。
 - ・周囲温度 -10 ℃ ~ 60 ℃
 - ・相対湿度 30 % ~ 80 % (結露しないこと)
 - ・気圧 701 hPa ~ 1 060 hPa
- (2) プローベ外筐樹脂、接続ケーブル外被は変質する恐れがあるので、超音波ゲルを付着させたまま長時間放置しないこと。また、使用後は必ず超音波ゲルなどの汚れを、温水(40 ℃以下)に浸した柔らかい布でよく拭き取ること。

〈耐用期間(自主基準)〉

7年 [自己認証(当社データ)による]。
(但し、指定された使用環境において標準的な頻度で使用され、指定の保守点検と定期交換部品・消耗品の交換をした場合の年数であり、使用状況によっては異なる場合がある。)

【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検(日常点検)〉

- (1) 目視による点検
 - 1. 外観の確認
プローブの外観に異常がないことを確認すること。
 - ・ケーブル等に損傷や磨耗がないこと。
 - 2. 清浄性の確認
清浄な状態であることを確認すること。
 - ・プローブの洗浄・消毒方法は、取扱説明書等の指示に従って行うこと。
- (2) 機能の確認
 - 1. プローブの正常状態の確認
プローブの正常状態・正常動作を確認すること。
 - ・プローブを診断装置に接続し、正常に動作すること。
 - ・異音、異臭がないことを確認すること。

詳細は取扱説明書を参照すること。

〈業者による保守点検〉

24ヶ月に1回以上、定期点検を弊社又は弊社の指定する業者に依頼すること。詳細は最寄りの弊社サービス窓口にお問い合わせすること。

詳細は取扱説明書を参照すること。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】(*)

製造販売業者：コニカミノルタ株式会社

電話番号：042-589-8421

販売元	シーメンスヘルスケア株式会社 東京都品川区大崎1-11-1 ゲートシティ 大崎ウエストタワー 0120-041-387
連絡先:	

取扱説明書を、必ず確認してください。

