

機械器具（29）電気手術器
 管理医療機器 バイポーラ電極（JMDN コード：70655000）

Mitek VAPR プローブ

再使用禁止

【警告】

1. 本品使用中に関節腔内に気泡が集積しないようにすること。
 [本品の電極周辺に気泡が集積すると本品の性能が低下し、過熱することにより近傍の本品構造及び患者に損傷をおよぼすことがある。]
2. 本品使用中あるいは使用直後に引火性物質（可燃性の麻酔剤、酸素ガスなど）に近づけたり、接触させたりしないこと。
 [本品は発火源となる可能性があり、火災の原因となる可能性がある。]

【禁忌・禁止】

＜使用方法＞

1. 再使用・再滅菌禁止。

＜適用対象(患者)＞

1. 次の患者には使用しないこと。
 - (1) 心臓ペースメーカーや、その他の電氣的インプラントを埋植した患者。[本品と接続する電気手術器作動中、電磁波干渉が生じることにより、意図せず他の機器の動作を妨げるおそれがあるため。]
 - (2) 関節鏡下手術が施行出来ない患者。[本品は関節鏡下手術にて使用するよう設計しているため]

【形状・構造及び原理等】

* 1. 概要

本品は、別品目の電気手術器（高周波電流発生装置 ※1）、または電気手術器に接続された専用のハンドピース（※2）に接続し、関節鏡下手術における生体組織の切開又は凝固を行う滅菌済みのバイポーラ電極である。

2. 外観

- (1) ストレートタイプ
 電極の先端部が真っ直ぐなタイプ。
 先端部の形状は6種類ある。

【代表例】

- 1) 3.5mm サイドエフェクト：
 側面を向いたスプリング電極は組織との接触部分を最大にし、組織をデブリドマンするようデザインされている。アクティブ電極はチップ側面に取り付けられており、リターン電極は反対側の絶縁体上にある。



- 2) 3.5mm エンドエフェクト：
 正面を向いたスプリング電極で、コントロールされた正確な組織デブリドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



- 3) 3.5mm 90° フック：
 組織切断用としてデザインされている（90° フックを鉤として使用しないこと）。



- 4) 2.3mm サイドエフェクト：

横向きのアクティブ電極は組織との接触部分を最大にし、組織をデブリドマンするようデザインされている。2.3mm 径の電極は 3.5mm 径の電極ではアプローチできない組織に作用させる際に有用である。



- 5) 2.3mm エンドエフェクト：

正面を向いたチップ電極で、コントロールされた正確な組織デブリドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



- 6) 2.3mm ウェッジ：

45° の角度をつけたアクティブ電極は、コントロールされた正確な組織デブリドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



- (2) アングルタイプ

電極の先端部が湾曲しているタイプ。
 先端部の形状はストレートタイプと同じ。

【代表例】

アングルエンド：

正面を向いたスプリング電極で、コントロールされた正確な組織デブリドマン及び止血効果があるようにデザインされている。



- (3) 吸引ライン付きタイプ

本品の先端からアダプターまで、術部の気泡及び灌流液を吸引して排出する流路（吸引ライン）を有するタイプ。

【代表例】

LDS プローブ：



- (4) ワンピースタイプ

バイポーラ電極と専用ハンドピース（※2）が一体化したタイプ。
 上記の（1）～（3）の各タイプにそれぞれ存在する。

【代表例】



P50 プローブ
先端部の形状



P90 プローブ
先端部の形状



各プローブには以下に示すデフォルト出力が設定されている。

* 表 1

先端形状	径	モード		デフォルト出力		最大出力	
				V(W)	D(W)	V(W)	D(W)
サイド	2.3 mm	V2	Advanced	60	45	90	60
			Basic	3	2	4	3
サイド	3.5 mm	V2	Advanced	120	90	180	120
			Basic	5	4	6	5
エンド	2.3 mm	V2	Advanced	90	60	130	90
			Basic	4	3	5	4
エンド	3.5 mm	V2	Advanced	90	60	130	90
			Basic	4	3	5	4
90° フック	3.5 mm	BV2	Advanced	120	90	180	120
			Basic	5	4	6	5
ウェッジ	2.3 mm	V2	Advanced	60	45	90	60
			Basic	3	2	4	3
T サイト	3.5 mm	V1		5	20	10	50
T エント	3.5 mm	V1		5	20	10	50
吸引ライン 付きサイト ※3		V3 (VAPR3)		240	120	260	160
		BV2 (VAPR)		160	120	200	160
吸引ライン 付きエント ※3		V3 (VAPR3)		160	45	200	60
		BV2 (VAPR)		60	45	90	60
		BV2 (VAPR)		60	45	90	60

* 表 2

タイプ	品番	モード		デフォルト出力		最大出力	
				V(W)	D(W)	V(W)	D(W)
P90	227204	V3	Advanced	160	120	200	160
			Basic	6	5	7	6
LDS (吸引ライン 付きサイド)	225360	V3	Advanced	240	120	260	160
			Basic	7	5	8	6
LPS (吸引ライン 付きサイド)	225361	V3	Advanced	240	120	260	160
			Basic	7	5	8	6
LPS ワンピース	225370	V2	Advanced	60	45	90	60
			Basic	3	2	4	3
P50 (吸引ライン 付きエンド)	227504	V2	Advanced	160	45	200	60
			Basic	6	2	7	3

※1 本品（ワンピースタイプを除く）は、組み合わせて使用する医療機器に示す医療機器の構成品の一つである専用のハンドピースに接続される。

* ※2 Basic-Advanced モードのデフォルト出力は表 1、表 2 を参照すること。

3. 直接もしくは薬液等を介して体内に接触する部分の原材料

アクティブ電極：タングステン、又はステンレス鋼（ニッケル、クロムを含む）、又はタングステン合金
リターン電極：ステンレス鋼（ニッケル、クロムを含む）
絶縁体：ジルコニアセラミックス、又はコポリエステル
シャフト：ステンレス鋼（ニッケル、クロムを含む）
ポリフッ化ビニリデン（被覆材）

4. 原理

別品目の電気手術器から発生された高周波電流が、生理食塩液や乳酸リンゲル液等の導電性灌流液中で、本品の先端部のアクティブ電極からリターン電極に伝えられ、その際に先端部に生じる熱及び放電により生体組織の切開又は凝固を行う。

【使用目的又は効果】

高周波電流を用いた生体組織の切開又は凝固を行うために外科手術に使用する。

【使用方法等】

＜使用方法＞

- * 1. 本品専用の電気手術器に電源コードを接続し電源スイッチを入れる。本品専用の電気手術器の添付文書に従い、ジェネレーター前面の表示ディスプレイが、[CONNECT CABLE]（VAPR 3 の場合）または [Attach Instrument]（VAPR VUE の場合）となるのを確認する。
- * 2. 滅菌済みの専用ハンドピースをジェネレーターに接続し、ジェネレーター前面のディスプレイが、[INSERT ELECTRODE]（VAPR3 の場合）または [Attach Electrode]（VAPR VUE の場合）となるのを確認する（ワンピースタイプを除く）。
- 3. 本品を滅菌包装から取り出しハンドピースに接続する。ハンドピースと本品のマーキングを一致させ、本品をスクリューロックする。なお、ワンピースタイプを使用する場合は、そのコネクタプラグを本品専用の電気手術器に接続する。
- * 4. 各構成品が正しく接続されていることを確認する。ジェネレーター前面の表示パネルの [INSERT ELECTRODE]（VAPR 3 の場合）または [Attach Electrode]（VAPR VUE の場合）という表示が、前述の各プローブのデフォルト設定値に変わる。
注）各プローブのデフォルト出力セッティングはアクティブ電極のサイズまたは形状により異なる。ジェネレーターの表示パネルに表示された値と、本添付文書に記載されたプローブのデフォルト設定値と一致しているかどうかを必ずチェックすること。出力表示がデフォルト出力セッティングと異なる場合は、本品専用の電気手術器の取扱説明書を参照の上、出力を調整すること。
- 5. 吸引ライン付きタイプを使用する場合は、吸引ラインのチューブ上のクランプを閉じていることを確認し、吸引ラインのアダプターを汎用の吸引装置に接続する。
- 6. 本品が通電していないことを確認し、予め電解質液（生理食塩液または乳酸リンゲル液）を灌流させた関節内に本品を挿入する。その際に過剰な力を本品に加えないこと。またいかなる場合も可能な限り、本品の関節内へのアクセスは関節鏡手術用カニューレを用いること。アクティブ電極は常に視野内に留めておくこと。
- 7. 本品を術部に注意深く近づけ、ジェネレーターに接続したフットペダルの黄色ペダルまたは青色ペダルを踏んでジェネレーターを作動させ、本品の先端で生体組織の切開又は凝固を行う。
- 8. 吸引ライン付きタイプを使用している際は、灌流液の吸引が必要であれば吸引装置を作動し、吸引ラインのクランプを開いて吸引を行う。吸引を止める場合はクランプを閉じる。
- 9. ジェネレーターが起動していない場合にのみ、出力及びモードを調節することができる。調節することができる出力の範囲は、プローブのタイプにより異なる。
- 10. 手術中にプローブを交換する場合は以下の手順で行う。
(1) コネクター接続部をゆるめて、プローブとハンドピースを引き離すことにより、ハンドピースからプローブを取り外す。

- * (2) プローブを取り外すと自動的にジェネレーター前面の表示パネルに[INSERT ELECTRODE] (VAPR 3 の場合)または[Attach Electrode] (VAPR VUE の場合)が表示される。
 - (3) 先述の指示に従い、滅菌済みの新たな本品を装着する。新たに装着した本品のデフォルト設定が先のプローブと異なる場合には、ジェネレーターの表示パネルに表示された値と、本添付文書に記載されたプローブのデフォルト設定値とが一致しているかどうかチェックすること。
 - * 注) ジェネレーターにプローブを接続中に停電またはジェネレーターの電源が切れた場合、電力が復旧するとジェネレーターはデフォルトで設定値が最低出力レベルになる。この出力は電源ボタンを用いて上げることができる。
11. 生体組織の切開又は凝固の終了後は出力を停止し、本品を術部の関節内より抜去する。吸引ライン付きタイプは吸引装置が停止していることを確認して吸引ラインのアダプターをはずす。

<組み合わせて使用する医療機器>

販売名	医療機器認証番号
Mitek VAPR VUE システム	226ADBZX00071000
Mitek VAPR 3 システム	221ADBZX00086000

<使用方法等に関連する使用上の注意>

- (1) 本品使用中に、ERROR コードが表示された場合は、本品、ハンドピース、フットスイッチの接続を外し、ジェネレーターのスイッチを切ること。その後、必ず使用方法等に関連する使用上の注意(10)の対応を行い、問題が解決しない場合は弊社担当営業員に連絡すること。[ジェネレーターの付属品（の機能不全）あるいはジェネレーターの（部品）故障または作動不良の可能性がある。使用方法等に関連する使用上の注意(10)参照]
- (2) 最大出力時は、ジェネレーターは 10 秒オン、30 秒オフのサイクルで 1 時間を超えて使用しないこと。[ジェネレーターが自然対流によって冷却されるが、規定時間を超えると充分冷却されず、本品作動に支障をきたす場合がある。]
- (3) 本品使用時は関節鏡モニターなどの他の電気機器とは可能な限り離しておくこと。[他の電気機器の動作を妨げることがある。]
- (4) 使用中は、プローブ先端の電気及び熱で関節鏡先端を損傷しないようプローブ先端と関節鏡先端を接近、接触させないこと。また、アクティブ電極を関節鏡に向けないこと。[プローブの関節鏡との接近、接触及びアクティブ電極を関節鏡に向けた状態での通電は、プローブ及び関節鏡損傷の恐れがあるため。]
- (5) 術野は常に電解質液（生理食塩液又は乳酸リンゲル液）を灌流すること。小さな関節については低温を保つために手動により出力を下げたり灌流液を増やすこと。灌流が不十分な場合や不必要な出力、長時間出力を行った場合は、灌流液が熱し過ぎて、術部周辺の皮膚の熱傷、本品先端部の破損を引き起こす恐れがある。
- (6) 本品とハンドピース間の接続は正しく行うこと。誤接続により本品の作動不全及び液体の漏出が起こる可能性があり、電気ショートを起こすことがある。
- * (7) 本品（P50 プローブを除く）の関節内への挿入する際は関節鏡用カニューラの使用を推奨する。本品の直接の関節腔内への挿入及び抜去は、組織及び本品の損傷を生じることがある。
- (8) 本品を関節腔内へ挿入する際は、吸引ラインの吸引を止めておくこと。
- (9) 出力中に本品の先端に触れたり関節内より体外に引き抜いたり、体内に挿入しないこと。
- (10) 本品作動中に“ERROR XXX REF XXX”のような ERROR コードが表示された場合は、ジェネレーターから本品を含む付属品を全て取り外し、ジェネレーターの電源をきること。再度ジェネレーターの電源をいれて、自己診断後の表示パネルに[CONNECT CABLE]が表示された場合には、本品を含む付属品に故障が発生していることを示す。この場合本品を含む付属品を廃棄して取り替えること。自己診断が不調であれば、機能が全て妨げられる為、本品を含むシステムの使用を中止し、弊社担当営業員まで連絡すること。

(11)本品作動中に以下に示す“FAULT XXX REF XXX”のような FAULT コードが表示された場合は、FAULT コードの記録を残し、モードキーを 1 回押して放し、表示パネル上に FAULT コードが点滅することを確認する。再度モードキーを押して放すと、再設定が完了する。以上の手順でも問題が解決しない場合には、本品を含むシステムの使用を中止し、弊社担当営業員まで連絡すること。尚、各 FAULT コードは以下の通り。

《FAULT》

シンボル	Ref	説明
1 0 0	1 0	ソフトウェア不全
1 0 0	1 2	一過性のメモリー機能不全
1 0 0	1 4	開始時のパワー発生不全
3 0 0	1 0	内部過熱（ジェネレーター取扱説明書参照）
3 0 0	1 2	仕様外入力電圧：低圧
3 0 0	1 3	仕様外入力電圧：高圧
3 0 0	1 4	付属品（ハンドピース、プローブ）不全（ジェネレーター取扱説明書参照）
3 0 0	1 6	温度コントロールシステムのトラブル
3 0 0	2 0	サポートされていないプローブ接続
4 0 0	1 0	青色フットスイッチ動作不全
4 0 0	1 1	黄色フットスイッチ動作不全
4 0 0	1 2	ハンドピース入力不全
4 0 0	1 3	フットスイッチのメニュー／リセットボタン不全
4 0 0	1 4	プローブ（電極）識別回路不全
4 0 0	1 5	フロントパネル黄色アップボタン不全
4 0 0	1 6	フロントパネル黄色ダウンボタン不全
4 0 0	1 7	フロントパネル青色アップボタン不全
4 0 0	1 8	フロントパネル青色ダウンボタン不全
4 0 0	1 9	フロントパネルモードボタン不全
4 0 0	2 0	断続的起動
4 0 0	2 3	付属品（プローブ）不全

(12) FAULT 表示後、本品を通電させる前に必ず先端のアクティブ電極部分を確認し、ゆるみや外れなどがあれば新しいプローブに交換すること。

(13) ジェネレーター内のショートを示す警報音が鳴った場合は、プローブが金属物に接近したか、プローブまたはハンドピースの電氣的 FAULT を表すので、通電を直ちに止めプローブとハンドピースを確認し、損傷があれば直ちに新しいものに交換すること。プローブが金属物と接触せずに警報音がなる場合は、そのプローブを廃棄すること。その後、警報音が鳴り止まない場合は、ハンドピースを廃棄すること。

(14) 本品使用中は、アクティブ電極を常に視野内に留めておくこと。

(15) 本品先端部が他の金属物に接触又は接近した状態で本品を通電させないこと。[本品及び隣接する金属物が局部的に過熱し、本品、他の金属物または患者に損傷を与えることがある。]

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- * (1) 本品使用中に本品及び、本品先端のアクティブ電極、絶縁体、リターン電極に過度の負荷をかけないこと。組織切断に使用する場合は組織に触れながら、なでる程度の力で切離すること。
- (2) 本品接続前に本品と接続するハンドピースを目視検査し、汚れ、濡れ、破損などが無いか確認すること。接続部での液体付着は電気ショートを起こすことがある。
- (3) 患者を他の金属物（手術台など）に接触させないこと。
- (4) アクティブ電極の通電時に体内への挿入及び体外への抜去は行わないこと。[患者の負傷及び本品損傷につながるおそれがある。]

- (5) 本品に濡れたハンドピースを接続しないこと。〔感電の可能性
がある。〕
- (6) 発生しうる問題と対応策については、ジェネレーターに添付
された取扱説明書中のトラブルシューティングガイドを参照
のこと。
- (7) アクティブ電極部に付着した組織片は、滅菌ガーゼ等を用い
て適切に拭き取ること。
- * (8) コード及びケーブル類を金属物にまきつけないこと。また、
コードやケーブル類は患者や他の電気導線に接触させないこ
と。〔患者または術者の負傷、ショック、引火等を引き起こす
電流を誘導する恐れがあるため。〕
- (9) フレックスタイプのプローブは徒手的な方法で曲げること。
- * (10) 患者の体内から生じるガスに引火する可能性があるため注意
すること。
- (11) 術中使用していない本品は清浄かつ非導電性で視認性の良い
乾燥した場所に置き、本品の先端部をドレープの上に直接置
かないこと。〔熱傷のおそれがある。〕
- (12) 心電計を使う場合は電気手術器対策のとられた心電計を用
い、心電計用電極は術野からできるだけ離して装着すること。
- (13) ジェネレーターとその他の電子機器は出来る限り離して使用
すること。また、当該機器使用時には心図電極は、可能な
限り針状以外のタイプを使用し、手術部位から離して装着す
ること。
- (14) 体の窪みや、空洞に貯まった液体は、本品使用前に除去す
ること。
- (15) 高周波電気手術器の故障や不具合は、意図しない高出力を招
く恐れがある。
- * (16) 通常の使用下にあっても使用環境に応じてアクティブ電極が
摩耗することあるため、定期的に確認し過剰な摩耗が見られ
る場合は本品を交換すること。
- * (17) 吸引ライン付きプローブは使用施設にある汎用の吸引装置と
接続可能である。本品のクランプが開いていることを確認し
吸引圧力が 300 mmHg～700 mmHg であることを確認するこ
と。

2. 不具合・有害事象

＜重大な有害事象＞

- (1) 関節内軟部組織、軟骨の損傷及び熱傷
- (2) 関節内神経の損傷
- (3) 熱せられた灌流液による皮膚の熱傷

＜重大な不具合＞

- (1) 連続使用による作動不良
- (2) 骨や他の手術器具との接触による本品先端の破損
- (3) 通電時のアクティブ電極との接近、接近による関節鏡破損

【保管方法及び有効期間等】

＜保管方法＞

- * 1. 高温、多湿、直射日光及び水ぬれを避けて 25℃以下で保管する
こと。
- 2. 包装材料を傷つけたり、ピンホールを生じさせないように取り
扱うこと。

＜有効期間＞

- 1. 使用期限は製品の包装に表示されている。
(自己認証（当社データ）による)

* 【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：

ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社

電話：03-4411-7911

製造業者：

Gyrus Medical, Ltd. 英国