

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)

## コブレーションワンド

### プロサイスシリーズ

再使用禁止

#### 【警告】

##### ＜適用対象(患者)＞

1. 手術中及び手術終了後、すべての処置箇所において適切に凝固されているか確認すること。[扁桃摘出・切除後の出血(PTH)を防止するため。]

##### ＜使用方法＞

1. 酸素や亜酸化窒素などの可燃性ガスの濃度が高くなっている所では、一時的にこれらの濃度を低下させてから使用すること。[酸素及び亜酸化窒素(N<sub>2</sub>O)は火勢を強め、激しい燃焼を引き起こすため。]
2. 可燃性の液体や物質(アルコール性の皮膚消毒剤、テンキ類、液体包帯、骨セメント及び乾燥したガーゼ)が存在する所では、十分に蒸発させるなどこれらの物質を除去する措置を講じてから使用すること。特に体の下や臍のような人体の陥凹部や、体の下などに可燃性溶液が溜まらないように注意すること。[電気手術器は、正常な使用であってもアクティブ電極の先端から火花が発生し、着火源となって患者及び手術スタッフに熱傷など重大な健康被害を与える可能性があるため。]
3. 可燃性麻酔剤や可燃性ガスを除去すること。また、体内で発生する可燃性ガスも含めて気化したガス等が充填しないように排除すること。[アクティブ電極からの火花により爆発・引火を引き起こす可能性があるため。]
4. 適切な累計出力時間(【保管方法及び有効期間等】3.使用期間を参照)を遵守すること。[消耗したアクティブ電極が脱落し、体内に遺残する恐れがある。]
5. 一時的に使用しないアクティブ電極は患者から離し、ホルスター等に収納するか、絶縁された器具台に置くこと。特に使用直後のアクティブ電極は患者体表面や覆布の上には直接置かないこと。[使用直後のアクティブ電極先端は、高周波電流により発熱している。乾燥しているガーゼや覆い布などの発火や、患者や手術スタッフの熱傷の原因となるため。]
6. 本品は電解質溶液(生理食塩水や乳酸リンゲル液など)を灌流させて、先端電極部が灌流液や血液・体液等の導電性の媒体に完全に浸されている状態で使用すること。[本品は導電性の媒体下でないと使用できない。]
7. 接地された金属部分や大きな静電容量を持った金属部分(手術台の支持部など)に患者の身体を接触させないこと。[接地された金属部分とのピンポイントでの接触は、高周波分流による熱傷の原因となる可能性があるため。]

#### 【禁忌・禁止】

##### ＜適用対象(患者)＞

- ・ 心臓ペースメーカーや、その他の体内に埋植された電気医療機器を使用している患者[電磁的干渉により、誤作動を生じさせるおそれがある。]

##### ＜使用方法＞

- ・ 機能的内視鏡下副鼻腔手術(FESS)において、内視鏡を使用しない手技における本品の使用[患者に損傷を与える可能性がある。]
- ・ 再使用禁止・再滅菌禁止[製品の機能不良により患者に損傷を与えたり、感染症を起こす可能性がある。]

#### 【形状、構造及び原理等】

##### 1. 概要

本品は、耳鼻咽喉科(ENT)領域での手術の使用を目的としたバイポーラ電極であり、電気手術器本体(販売名「コブレーター2 サージェリー システム」(承認番号: 21700BZG00013000))に接続して高周波電流を通電したときに、アクティブ電極に高周波電流が流れることにより、組織の切除(切開)・凝固効果を生じる。本品は滅菌済みの単回使用製品である。本品は放射線により滅菌され提供される。

##### 2. 構成

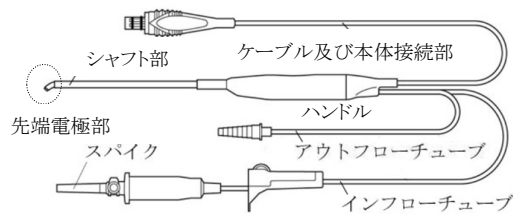
カタログ番号	製品名
EIC8875-01	プロサイス EZ-VIEW
EIC8898-01	プロサイス MAX
EIC7071-01	プロサイス MLW

##### 3. 形状及び構造

###### 全体形状

###### ＜形状及び構造＞

###### 全体図



###### (1) EIC8875-01, EIC8898-01 (シャフト部)

###### 先端電極部



###### (2) EIC7071-01 (シャフト部)

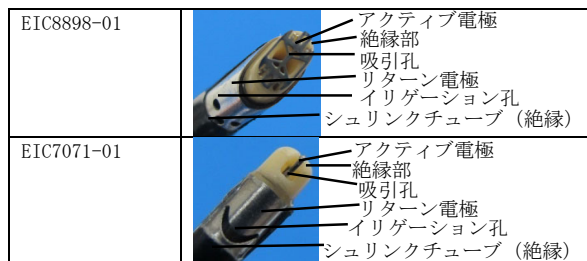
###### 先端電極部



###### 先端電極部

アクティブ電極、絶縁部、リターン電極からなり、イリゲーションチューブまたはイリゲーション孔から電解質溶液が供給され、吸引孔から吸引する。

カタログ番号	先端電極部
EIC8875-01	<ul style="list-style-type: none"> <li>アクティブ電極</li> <li>絶縁部</li> <li>吸引孔</li> <li>リターン電極</li> <li>イリゲーション孔</li> <li>シュリンクチューブ (絶縁)</li> </ul>



#### 4. 出力

モード	初期設定値	最大値
切開	7	9
凝固	3	5

#### 5. 原材料

タングステン、アルミナ、ステンレス鋼、エポキシ樹脂、PEEK 樹脂、ポリオレフィン、ポリカーボネート、ポリ塩化ビニル

#### 6. 原理

本品は、同一支持部に二種類の電極を有するパイポーラ電極であり、電気手術器本体に接続して高周波電流を通電したときに、この二種類の電極の間を高周波電流が流れることにより、組織の切除（切開）・凝固効果を生じる。灌流液として生理食塩水や乳酸リンゲル液などの電解質溶液の存在下で用いる。

#### 7. 電氣的定格

カタログ番号	最大値	定格電圧	≥	最大設定時の併用医療機器の最大出力電圧 (250Ω負荷)
EIC8875-01	9	424Vpk	≥	422Vpk
EIC8898-01				
EIC7071-01				

#### 【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こと。

#### 【使用方法等】

##### <使用方法>

本品を使用する際には、あらかじめ本品及び本品と併用する電気手術器本体（※販売名「コプレーター2 サージェリー システム」（承認番号：21700BZG00013000）本品には含まれていない）の添付文書及び取扱説明書を読むこと。

1. 本品の本体接続部を、電気手術器本体の前面パネル上のワンド接続部に接続する。
2. インフローチューブを、電解質溶液を供給するチューブ又は輸液バッグに接続する。アウトフローチューブを院内の標準の手術吸引設備に接続する。
3. 手術に応じた必要最低限の出力レベルに電気手術器本体を設定する。
4. 目視下または鏡視下にて確認しながら、切断または切除すべき組織に本品の追記電極側先端を接触させる。フットスイッチの切除用ペダル（左側（黄色））を踏んで本品を起動させる。
5. 凝固を行うには、凝固用ペダル（右側（青色））を踏んで本品を起動させる。

##### <使用方法等に関連する使用上の注意>

1. 熱傷の危険性を減少させるため以下の点に注意すること。
  - ・ 通常の出力設定であるにもかかわらず、望ましい手術効果が得られない場合は、出力を上げる前に、電極部の炭化物付着及びケーブルの接触不良が考えられるため、再確認を行い、異常が無いことを確認してから使用すること。
  - ・ ケーブルは患者の身体や他の導線と接触しないよう配置すること。[誘導による高周波分流が発生する恐れがあるため。]

2. 神経や筋刺激を避けるため、出力を最低限とすること。[電気手術器の高周波電流では、神経や筋の刺激は起こさないが、切開や凝固時に発生する放電（スパーク）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。]
3. 本品の操作時に異常を認めた場合や、先端電極部が損傷した場合は使用を中止し、新しい製品と交換すること。[特に絶縁被覆が剥離した状態で使用を続けると、意図しない出力が発生して患者に損傷（熱傷など）を与えるおそれがある。また、先端電極部の脱落や体内遺残のおそれがある。]
4. 効果的な結果が得られる範囲内で常に必要最低限の出力値に設定し、出力時間が適切な累計出力時間（【保管方法及び有効期間等】3.使用期間を参照）を超えないように注意すること。[電極の故障や、熱傷、穿孔、出血など予期せぬ組織の損傷のおそれがある。]
5. 適正に作動させるため、灌注バッグは患者より1m高い位置に配置することを推奨する。
6. ワンドの吸引機能は、気泡または小片の組織を除去するためであり、大量の組織片の吸引には使用しないこと。本品の先端電極部を濡らせたガーゼで定期的に拭くとつまりを防ぐことができる。本品先端に詰まりが発生した場合、先端を電解質溶液に浸し、本品先端が清浄になるまで切除ペダルを踏むか、本品のアウトフローチューブよりシリンジにてフラッシュをして組織を除去すること。問題が解決しない時は、新しい製品に交換すること。[機器が動作不良や損傷につながるおそれがある。]
7. 必ずアウトフローチューブを吸引設備に接続すること。プロサイスマX及びサイスマMLWの吸引圧は250～350mmHgに設定するように推奨する。[吸引が適切に行われていないと、性能が劣化したリ、術者又は患者に損傷（熱傷など）を生じるおそれがある。]

#### 【使用上の注意】

##### 1. 重要な基本的注意

- (1) 針状の生体モニタ電極の使用は可能な限り避けること。[モニタ電極面積が小さい場合、高周波分流による熱傷が発生する恐れがあるため。]
- (2) 手技及び本品の仕様に関連するリスクや有害事象について患者に説明すること。
- (3) 出力中はアクティブ電極を組織と接触させた状態で常に動かすこと。組織の切除の効率や深さは出力レベル値、組織への本品の圧力のかけ方および本品の動かし方などによって左右されることに留意すること。
- (4) 吸引ラインを患者に接触させないこと。[熱傷を生じるおそれがある。]
- (5) 灌流液の温度や流量及び灌流液が接触する皮膚などの組織の状態について注意を払うこと。
- (6) 温めた灌流液は使用しないこと。[灌流液の温度が通常よりも上昇し、組織に熱傷が生じるおそれがある。]
- (7) 出力中は先端電極部に触れないこと。非標的組織に電極を接触させないこと。[熱傷を生じるおそれがある。]
- (8) 出力中は治療部位から先端電極部を引き抜かないこと。[組織に損傷が生じるおそれがある。]
- (9) 本品を金属製の処置具などの金属物に接触させないこと。[本品が破損することにより性能が損なわれたり、熱傷のおそれがある。]
- (10) ケーブルの本体接続部の内部は、水、電解質溶液等の液体でぬれないよう注意すること。[本品及びコントローラの故障や発火の原因になるおそれがある。]
- (11) 本品を使用する手術のストレスにより考えられる患者への医療上の問題を予め考慮したうえで医師の判断により使用すること。
- (12) 火災に対する注意を常に怠らないこと。電気手術に付随する火花と高温は、引火の原因となる。
- (13) 本品の電極やケーブルは高周波電流の経路となるため、患者や他のリード線との接触を避けて配置すること。

- (14) 高周波電気手術機器は他の電子機器の作動に影響を与えることがあるため注意すること。
- (15) 本品と生体モニタリング機器を併用する場合は、モニタリング電極を本品の使用部からなるべく遠ざけて配置すること（筋電図などのモニタリングニードル電極の使用は推奨しない）。なお、モニタリング機器は高周波電流制限装置を組み込んだものを推奨する。
- (16) 手術の遅延を回避するため、バックアップの医療機器は常に使用可能な状態に準備しておくこと。
- (17) 組織の切開・凝固の速度と深さは、出力設定値や組織にかかる圧力、電極が対象組織を通過する速度によって左右されるため、組織の状況を見て判断すること。
- (18) 本品及び滅菌包装に異常または損傷がある場合は使用しないこと。
- (19) 本品は滅菌品であるため使用直前に開封し、開封後は直ちに使用すること。
- (20) ワンドのシャフトを過度（70 度以上）に曲げたり複数回曲げないように注意すること。プロサイス MLW のシャフトは曲げないこと。[内部吸引ルーメンや生理食塩水ラインを遮断したり、ワンドのシャフト絶縁体を損傷するおそれがある。損傷した絶縁体は望ましくない導通を生じ、患者が火傷を負うおそれがある。]
- (21) 灌流液の吸引は本品の吸引機能のみで行わず、その他の吸引ラインも確保すること。[本品の吸引機能のみで灌流液の吸引を行うと熱傷が発生するおそれがある。]

2. 相互作用（他の医薬品・医療機器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
植込み型心臓ペースメーカー	機能停止 固定レート化	本装置よりの高周波干渉が発生する可能性がある。
自動植込み型除細動器	不整レート発生 心室細動の発生	

(2) 併用注意（併用に注意すること）

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
生体モニタ装置	モニタ電極は本品で使用する電極類からできるだけ離し、センサーケーブルなどは本品のケーブルなどから可能な限り離して設置すること。又高周波電流保護機能付きの装置を使用すること。	本品よりの高周波電流により正常なモニタができない恐れがあるため。

3. 不具合・有害事象

(1) 重大な不具合

- ・ 可燃性物質・可燃性ガスへの引火・爆発
- ・ 意図しない出力
- ・ 動作不良
- ・ 製品の破損 など

(2) 重大な有害事象

- ・ 熱傷
- ・ 痙攣や筋収縮
- ・ 体内生成ガスの爆発による臓器損傷
- ・ 先端電極等の体内遺残
- ・ 術後神経障害
- ・ 術後出血 など

(3) その他の有害事象

- ・ 金属アレルギー反応
- ・ 感染症
- ・ 周辺組織の損傷
- ・ 痛み など

【保管方法及び有効期間等】

1. 貯蔵・保管方法  
高温多湿や直射日光が当たらない場所に保管すること、水濡れを避け、清潔な場所に保管すること。
2. 有効期間（自己認証による）  
製品包装に記載
3. 使用期間（自己認証による）

カタログ番号	製品名	累計出力時間
EIC8875-01	プロサイス EZ-VIEW	10 分
EIC8898-01	プロサイスMAX	10 分
EIC7071-01	プロサイスMLW	2 分

上記に記載する累計出力時間は目安であり、使用環境・出力レベルにより前後することがある。

【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

スミス・アンド・ネフュー株式会社

電話番号：03-5403-8671

製造業者

ARTHROCARE CORP. (United States)