

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

ミズホ電気手術器 TRC-1500B

*【警告】

<使用方法>

- (1) 酸素や亜酸化窒素などの支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_2O) 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、チンキ類、液体包帯、骨セメント及び乾燥したガーゼ）などが存在する所では、充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満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) 併用する機器にあらかじめ電気手術器の高周波干渉による誤作動がないことを確認の上で使用すること。[電気手術器は高周波を使用するため、他の医用電子機器に電磁的な影響を与える恐れがあるため。]
- (5) 一時的に使用しないアクティブ電極は患者から離し、専用の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。]

*【禁忌・禁止】

<併用医療機器>「相互作用の項参照」

- (1) 高周波接地形電気手術器との同時使用はしないこと。[高周波漏洩による熱傷の発生や、相互干渉による誤作動の可能性があるため。]
- (2) バイポーラ接続コードとしてフライングリード形コードを使用しないこと（組み合わせて使用する医療機器の項及び主要文献2参照）。[モノポーラ出力端子に誤接続した場合、モノポーラの高出力が出力される恐れがあるため。]

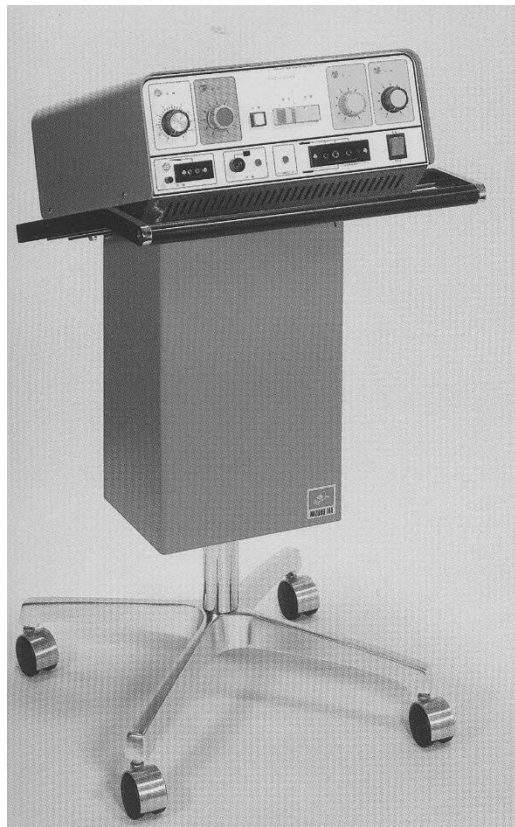
【形状・構造及び原理等】

<形状・構造>

1. 概要

本品は、本体、フットスイッチ、メスホルダー、メス先、対極板、双極ピンセット等からなり、対極板を患者の大腿部等に密着しておき、メス先と患部間の極部的通電により切開及び凝固止血を行い、また双極ピンセットの両脚間の局部的通電により凝固止血を行います。

2. 本体外観



外形寸法：本体 幅 390mm×奥行 415mm×高さ 180mm

重量：本体 26kg

3. アース線モニター回路*

電源スイッチを入れた時、アース線を接地していない又はアース線が断線している場合は、アース線モニター表示ランプが点灯し、内蔵の警報ブザーが鳴ります。このときメスホルダーのスイッチを押しても、フットスイッチのペダルを踏んでも出力はされません。

4. 対極板モニター回路*

切開、混合、凝固を使用する場合（モノポーラ使用時）、対極板と本体との接続が完全でない時（対極板とコードとの接続不良、コードの断線、コードと本体との接続不良等の時）には、対極板モニターランプが点灯し、内蔵の警告音が鳴ります。このときメスホルダーのスイッチを押しても、フットスイッチのペダルを踏んでも出力はされません。

ただし、双極を使用する場合（バイポーラ使用時）、対極板モニターは作動しないため、対極板モニターランプは点灯せず、内蔵の警告音は鳴りません。

<原理>

発振回路部及び変調回路部で切開、混合、凝固、双極の術式に対応した波形を形成し、増幅回路部を通して増幅された高周波電流を出力します。切開、混合、凝固機能では、高周波電流はメス先電極に接触している組織へ高い電流密度で流れ、その部分を火花及びジュール熱によって切開、混合、凝固作用を行います。また患者の体に流れた高周波電流は電流密度を下げることを目的とし

取扱説明書を必ずご参照ください。

た広い面積をもつ対極板により回収されます。

また双極機能では、ピンセットの両脚間の電極に挟まれた組織に限局的に高周波電流を流して組織を凝固します。そのため対極板を使用する必要がありません。

<品目仕様>

1. 出力

切開	約 200~270W、周波数約 300~600KHz
凝固止血	約 80~160W、周波数約 300~600KHz、 変調波約 10~25KHz
双極	約 8~20W、周波数約 300~600KHz

【使用目的又は効果】

メス先と患部間の極部的通電により切開及び止血凝固を行い、また双極ピンセットの両脚間の極部的通電により凝固止血を行います。

【使用方法等】

<使用方法>

1. 使用準備

- (1) 付属のアース線をアース線接続口に接続し、他の一端を専用接地線に連結します。
- (2) 清潔が必要な付属品が清潔済みであることを確認してください。
- (3) 電源スイッチを「OFF」の位置に、切開出力調整器、混合出力調整器及び凝固出力調整器がいずれも「0」の位置にあることを確認し、また双極出力調整器が「1」の位置にあることを確認してください。
- (4) 電源コードのプラグを医用コンセントに差し込みます。
- (5) 再使用型の対極板を使用する場合、対極板をガーゼで包んで生理食塩液又は電導性ペースト等に浸してから患者の大腿部等に密着させます。また対極板をガーゼで包まないで直接患者に当てる時は、ペーストを塗ってから密着させます。
対極板の接続コードのプラグを本体の対極板接続口に差込接続します。
- (6) ディスポーザブル対極板〔乾式〕を使用する場合は、生理食塩水や電導性ペースト等を併用する必要はなく、アルミニウム箔を直接患者の大腿部等に密着させてください。
ただし電導性ペースト等を併用した方が電気的接触がより密になるので併用しても良いですが、この場合ペースト等が対極板の粘着面にはみ出さない程度としてください。
次に対極板の2個のプラグをディスポーザブル対極板用差込アダプターに音がするまで差し込んで接続し、アダプターのプラグを本体の対極板接続口に差込接続します。
- (7) 電源スイッチを「ON」に入れます。この時同時にスイッチ内蔵のパイロットランプが点灯し、内蔵冷却ファンが回転します。
またこの時アース線モニター表示ランプ及び対極板モニターランプが点灯し、警告音がないことを確認してください。

2. 切替スイッチ付メスホルダーを使用する場合

2.1 切開

- (1) メスホルダーのプラグを本体のメスホルダー接続口に差込接続し、メスホルダーに適当なメス先を取り付けます。
- (2) 切替器の「切開」のプッシュスイッチを押します。このとき双極プッシュスイッチが押されていないことを確認してください。*
- (3) メスホルダーの切開・混合用押しボタンスイッチを押すと、切開発振パイロットランプが点灯します。
- (4) 切開出力調整器を右に回す（上位数へ移行する）ことにより、切れ味の最適位置を求め、その位置で患部の切開を行ないます。

2.2 凝固

- (1) 2.1の(1)と同様に、メスホルダーを使用可能状態にします。
- (2) このとき双極プッシュスイッチが押されていないことを確認してください*
- (3) メスホルダーの凝固用押しボタンスイッチを押すと、凝固発振パイロットランプが点灯します。（このとき切替器は「切

開」「混合1」「混合2」のいずれかが押されていても、もしくは押されていない状態でもランプが点灯、出力します。）*

- (4) 凝固出力調整器を右に回す（上位数へ移行する）ことにより、凝固止血の最適位置を求め、その位置で凝固止血を行ないます。

2.3 混合

- (1) 2.1の(1)と同様に、メスホルダーを使用可能状態にします。
- (2) 切替器の「混合」の1または2の希望の混合比のプッシュスイッチを押します。この時押したスイッチの内蔵ランプが点灯します。このとき双極プッシュスイッチが押されていないことを確認してください。*
- (3) メスホルダーの切開・混合用押しボタンスイッチを押すと、混合発振パイロットランプが点灯します。
- (4) 混合出力調整器を右に回す（上位数へ移行する）ことにより、切れ味および凝固止血の最適位置を求め、必要に応じ混合比を再調整し、その位置で患部の切開を行ないながら同時に凝固止血を行ないます。

3. 単極メスホルダーを使用する場合

- (1) メスホルダーのプラグを本体のメスホルダー接続口の中央の孔に差込接続し、メスホルダーに適当なメス先を取り付けます。
- (2) フットスイッチのコネクタを本体のフットスイッチ接続口へ差込接続します。
- (3) 以下2と同要領で切開、凝固止血または混合を行ないます。
ただし、切替スイッチ付メスホルダーの場合はメスホルダーの押しボタンスイッチを押しますが、単極メスホルダーを使用する場合、次のようにフットスイッチを踏んでください。
 - (a) 切開または混合の時はフットスイッチの切開、混合ペダルを踏む。
 - (b) 凝固止血の時はフットスイッチの凝固ペダルを踏む。

4. 双極ピンセットを使用する場合

- (1) 双極ピンセット接続コードのプラグを本体の双極ピンセット接続口に差込接続し、双極ピンセット差込口に適当な双極ピンセットを差込んで取り付けます。
- (2) フットスイッチのコネクタを本体のフットスイッチ接続口に差込接続します。
- (3) 双極プッシュスイッチを押してください。この時押したスイッチの内蔵ランプが点灯します。
- (4) フットスイッチの双極ペダルを踏むと、双極発振パイロットランプが点灯します。
- (5) 患部を双極ピンセットで軽くはさみ、双極出力調整器を右に回す（上位数へ移行する）ことにより、凝固止血の最適位置を求め、その位置で凝固止血を行ないます。

5. フットスイッチ及び切替スイッチ付メスホルダーのスイッチの同時に押した場合について*

- (1) 双極プッシュスイッチが押されている状態（双極使用時）では、双極機能が優先されるため、フットスイッチで「切開・混合」あるいは「凝固」ペダルを踏んでも、あるいは切替スイッチ付メスホルダーの「切開・混合用」あるいは「凝固用」のスイッチを押してもモノポーラ出力端子から出力はしません。
- (2) 双極プッシュスイッチが押されていない状態（モノポーラ（切開、混合、凝固）を使用するとき）では、フットスイッチで「双極」ペダルを踏んでもバイポーラ出力端子から出力はしません。
- (3) モノポーラ（切開、混合、凝固）を使用するとき、フットスイッチで「切開・混合」と「凝固」ペダルを同時に踏んだ場合出力はしません。
- (4) モノポーラ（切開、混合、凝固）を使用するとき、切替スイッチ付メスホルダーの「切開・混合」と「凝固」スイッチを同時に押した場合出力はしません。
- (5) モノポーラ（切開、混合、凝固）を使用するとき、切替スイッチ付メスホルダーとフットスイッチを接続した状態で、一方の切開・混合スイッチあるいはペダルと他方の凝固スイッチあるいはペダルが同時に押された場合には出力はしません。

ただし両方とも同じ機能のスイッチ及びペダルが同時に押された場合は押された機能（「切開・混合」あるいは「凝固」）が出力します。

<組み合わせて使用する医療機器>

本品の構成品は以下の通りです。各付属品は単品で取り扱われることがあります。

また以下の付属品がすべて本体に付属しているものではありません。本体に付属する付属品の有無は、電気手術器の取扱説明書を参照してください。

また各付属品の取扱い方法は、電気手術器の取扱説明書及び付属品の添付文書を参照してください。

(1) ミズホ電気手術器 T R C - 1 5 0 0 B 本体

(2) 移動台

(3) 付属品

① フットスイッチ

② 切替スイッチ付メスホルダー

③ 単極メスホルダー

④ メス先

⑤ ディスポーザブル対極板

⑥ ディスポーザブル対極板用差込アダプター

⑦ 対極板〔鉛板製〕

⑧ 対極板コード〔2極式〕

⑨ 双極ピンセット

⑩ 双極ピンセット接続コード（<使用方法等に関連する使用上の注意>^{*}を参照）

⑪ アース線

*<使用方法等に関連する使用上の注意>

(1) 本体の双極ピンセット接続口に接続して使用可能な双極ピンセット接続コードは下記のとおりです。

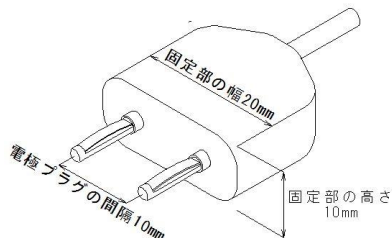
○ディスポーザブルピンセット差替えコード

（医療機器製造販売届出番号 13B1X00306E10008）

○リユーズブルピンセット差替えコード

（医療機器製造販売届出番号 13B1X00306E10005）

また以下に示す形状の固定型プラグを有するバイポーラピンセットコードを接続して使用できます。^{*}



(2) 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。

1) 対極板は患者の適切な部位に、その全面積を身体に密着させるように貼付すること。

2) 本装置の対極板モニタ回路は導電形対極板に対応しているため、容量形対極板を使用しないこと。[容量形対極板を使用した場合、皮膚への装着状態の適正な監視が出来ず、装着不良による熱傷事故の原因となる可能性があるため。]

3) 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。]

4) 患者の身体の一部同士が小さな断面積で接触しないように注意すること。接触する場合は乾いたガーゼ等で接触を避けること。

5) 高周波電流が、比較的小さな断面積で身体の部分を流れる外科的処置の場合は、不要な凝固を避けるため、バイポーラ手技の使用を考慮すること。

6) 電気手術器の出力の設定は意図した目的を達成するための必要最小限とすること。

7) 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及び対極板の貼付状態の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。

8) アクティブ電極のコードや対極板コードは患者の身体に直接触れ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。]

(3) 神経や筋刺激を避けるため、強制凝固やスプレー凝固のような放電凝固モードでは出力を最小限とし、又金属性鉗子を経由した凝固の場合にはアクティブ電極を鉗子に接触させてから出力すること。[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。]

(4) 電気手術器の電源は単独でとり、他の機器と共に共用のコンセントに接続しないこと。[伝導による電磁干渉の可能性があるため。]

(5) 装置に定められたデューティサイクル（出力時間とそれに続く休止時間の比）を超えた連続的な出力を行わないこと。[対極板貼付部位の温度が上昇し、熱傷発生の可能性があるため。]

【使用上の注意】

*<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) アクセサリ類の定格電圧を超えない出力モードの選択、及び出力設定とすること。出力モードごとの最大高周波電圧は取扱説明書などを参照すること。

(3) 電気手術器の故障等により電気手術器の出力が設定以上に上昇する可能性があるため注意すること。

(4) メス先、メスホルダー、ピンセット及びコード類は滅菌して使用すること。

(5) 絶縁被覆部分がはがれているものは使用しないこと。[使用者が熱傷する恐れがあるため。]

(6) 電気メスを作動中にメス先電極には絶対手で触れないこと。[偶発的な通電により患者又は使用者が負傷又は可燃物に引火等の恐れがあるため。]

(7) 手術台等のマットの過度の濡れに注意すること。[高周波分流が濡れた部分に流れ、濡れた部分に接触している患者の体の部分が熱傷する恐れがあるため。]

(8) 患者の体動及び体位変換時は対極板装着の再点検を行なうこと。[対極板が皮膚面から浮くなど接触面積の減少により熱傷する恐れがあるため。]

(9) 対極板を密着させる皮膚面に体毛が多い場合は剃毛すること。[体毛により対極板の接触が十分でないと熱傷する恐れがあるため。]

(10) 再使用型の対極板〔鉛板製〕を使用する場合、対極板の生理食塩水ガーゼが乾燥しないように生理食塩水の補給を行なうこと（通常1時間に一回程度）。[ガーゼが乾燥すると熱傷する恐れがあるため。]

(11) 対極板〔鉛板製〕が著しく変形（平面性を損なう等）または破損したものは使用しないこと。[対極板が皮膚面に均一に接触できず、局部的に高周波電流が流れると熱傷する恐れがあるため。]

(12) メスホルダー及びコード類は薬液消毒、煮沸消毒しないこと。[防水加工していないため、内部に液体が侵入すると故障する恐れがあるため。]

(13) 電気メス本体及び付属品への液体（生理食塩水、血液など）の侵入を防止すること。[防水加工していないため、内部に液体が侵入すると故障する恐れがあるため。]

(14) 皮膚面に傷跡などの瘢痕部位、骨の突き出たような凹凸等のある部位には使用しないこと。[平面性が悪いと対極板との接触面積が小さくなり、熱傷する恐れがあるため。]

- (15) アース線の取り付けは電源コードを差し込む前に行うこと。
- (16) 本装置では単極式の対極板は使用できないので、必ず2極式のものを使用すること。[単極式では本体の対極板モニターランプが点灯し、出力側に電流が流れないため。]
- (17) 電気メスのコード類（メスホルダー及び対極板コード）は規格内の長さで使用すること。[必要以上にコードが長いと、高周波分流が増加し、熱傷の可能性があるため。]
- (18) 電源プラグは延長コードを使用しないこと。[延長コードの使用は低周波漏れ電流の増加の恐れがあるため。]
- (19) コード類は足で引っ掛けることのないように配置し、使用中にコードを引っ張らないようにすること。
- (20) 電気メスのコード類（メスホルダー及び対極板コード）はループ状にしないこと。[高周波のインダクタンス成分が増加し、高周波電流が多くなり、熱傷の可能性があるため。]
- (21) 電気メスのコード類、電源コード及び電気メスの本体は、他の医療機器のコード及び本体から十分に離すこと。
- (22) フットスイッチをONして発振した状態で、切替器や出力調整器の操作をしないこと。
- (23) 対極板を皮膚面に密着固定するために、手術中に浮き上がり移動したりしないように完全に固定すること。
- (24) 対極板にペーストやゼリーを塗布して使用する場合、適量を均一に塗ること。
- (25) メス先にはその形状により鋭利なものがあるため、取り付け等の際には怪我をしないように十分に注意すること。
- (26) 本品の付属品がハイリスク手技に使用された場合には、プリオント病感染予防ガイドラインに従った洗浄、滅菌を実施すること。（主要文献3参照）**
- (27) 本品の付属品がプリオント病の感染症患者への使用及びその汚染が疑われる場合には、製品販売業者又は貸与業者に連絡すること。**

*<相互作用（他の医薬品・医療機器との併用に関する事項）>

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
高周波接地形電気手術器	同時に使用しないこと。	高周波の漏洩により熱傷が発生する恐れがある。また高周波による相互干渉による誤作動の恐れがある。
バイポーラフライングリード形コード	固定形バイポーラコードを使用すること。	誤接続によりモノポーラ出力が発生し、熱傷となる恐れがある。

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
植込み型心臓ペースメーカ※1	機能停止	本装置よりの高周波干渉が発生する可能性がある。
	固定レート化	
	不整レート発生	
	心室細動の発生	
生体モニタ装置	モニタ電極は本製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アクティブ電極コードや対極板ケーブルから可能な限り離して設置すること。又高周波	本装置よりの高周波電流により正常なモニタができない恐があるため。

	電流保護機能付きの装置を使用すること。
--	---------------------

※1 これらの機器を植込んだ患者に電気手術器を使用する際は、該当する機器の添付文書等を参照すること。

*<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
- ・意図しない出力上昇・設定変化

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

*<その他の注意>

- 1) 組織を焼灼するときに発生する煙には有害物質が含まれているという研究がある。手術室内の換気に注意し、微粒子除去性能の高いマスクの着用や排煙装置の使用を考慮すること。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法（主要文献1参照）

電気メス使用後は次の条件を満たすところに保管してください。

- (1) 濡気の少ないところ
- (2) 直接日光の当たらないところ
- (3) 振動が常時加わらないところ
- (4) 塵芥の少ないところ
- (5) 水等液体の掛かりにくいところ

【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項

(1) 使用前目視点検

電気メス筐体の凹み、傷、コードの傷み、スイッチの動き、付属部品の確認等の目視点検をおこないます。
本器の電源コードは医療用3Pコード（ピンの長い1極がアース）であり、ピンが折れたり、ぐらついていない事を確認してください。

(2) 使用前作動点検

使用前作動点検とは患者に電極等を装着する前に、電気メスを作動させて、前回の使用状態と比べて異常が無いことを確認する点検です。この点検は通常点検を行なっている人が行なうのが最良です。

(3) 使用前作動点検の行ない方

- (a) 電源スイッチを「OFF」、各出力調整器を最小目盛にします。
- (b) 電源コードの3Pプラグを、室内のコンセントに接続します。
- (c) フットスイッチ、対極板コネクタ、メス先電極コードコネクタ（未滅菌のテスト用のもの）を接続後、電源スイッチを「ON」にして電気メスを作動させます。この時、音、ランの作動、匂い、煙等の異常が無いことを確認します。

(4) 滅菌方法

メス先、メスホルダー、ピンセット及びコードは滅菌してから使用します。
滅菌方法としてエチレンオキサイドガス滅菌が望ましく、やむを得ない場合はオートクレーブ滅菌を利用してください。

(1) エチレンオキサイドガス滅菌

エチレンオキサイドガス滅菌用の滅菌パックで包装

混合比 : エチレンオキサイドガス 20%

炭酸ガス 80%

滅菌温度 : 55°C

ガス濃度 : 450~600mg/l

滅菌時間 : 3時間

圧 力 : 0.6~1.4kgf/cm²

ガスの抜去方法 : 自然放置 48時間

又は抜去器

放置条件 : 湿度のない所
日光の当たらない場所

(2) オートクレーブ滅菌

オートクレーブ滅菌用の滅菌パックで包装
滅菌温度 : 121°C
滅菌時間 : 20 分

2. 業者による保守点検事項 (主要文献 1 参照)

2-1. 保守点検

(1) 外観及び機械的性能

本体のパネル面や、コード類、プラグ類、コネクター類及び電極類を目視検査し、破損や傷を調べます。またツマミやスイッチの可動性等の機械的特性を点検します。

(2) 付属品の有無

正規の付属品が揃っていることを確認します。

(3) 内部

内部の配線や部品が極端にほこり、液体等で汚染されていないかどうかを確認し必要があれば清掃します。

2-2. 定期点検

(1) 電気的安全性

- ① 漏れ電流（低周波）の測定
- ② 接地線抵抗、対極板コード抵抗の測定、断線の有無の確認。
- ③ 高周波漏れ電流の測定。
- ④ 対極板コード断線モニターなどの安全回路の動作確認。

(2) 電気的性能

- ① 各出力電力の測定。
- ② 各出力波形の観測。

2-3. 点検周期

年 2 回以上。保守点検及び定期点検は使用頻度にもよるが、なるべく頻繁に行なうことが望ましい。

【主要文献及び文献請求先】

<主要文献>

1. 電気手術器（電気メス）使用指針 1989 年 日本医科器械学会
2. 医政総発 0609 第 1 号/薬食安発 0609 第 1 号「電気手術器用バイポーラ電極の取扱いについて（周知依頼）」（平成 22 年 6 月 9 日 厚生労働省）
3. プリオントリガー感染予防ガイドライン（2020 年版） プリオントリガーサーベイランスと感染予防に関する調査研究班・日本神経学会**

<文献請求先>

有限会社東京医科電機製作所
〒113-0033 東京都文京区本郷 3 丁目 30 番 5 号
TEL:03-3814-8816 FAX:03-3814-8818

【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 有限会社東京医科電機製作所
〒113-0033
東京都文京区本郷 3 丁目 30 番 5 号
TEL:03-3814-8816 FAX:03-3814-8818

製造元 有限会社東京医科電機製作所
〒113-0033
東京都文京区本郷 3 丁目 30 番 5 号
TEL:03-3814-8816 FAX:03-3814-8818

発売元 ミズホ株式会社
〒113-0033
東京都文京区本郷 3-30-13