

【禁忌・禁止】

適用対象（患者）

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】

形状

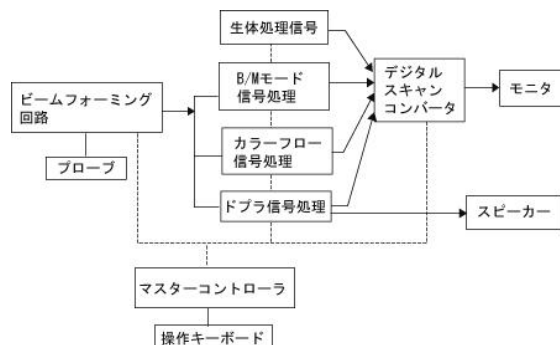


構造・構成ユニット

1. 構成
本装置の構成を以下に示す。なお、構成部品は単体又は組み合わせにて輸入・販売することがある。
(1) 装置本体
(2) オプション構成部品
2. 電気的定格
定格電源電圧：AC100-240V
定格電源周波数：50/60Hz
電源入力：最大 500VA
3. 機器の分類
電撃に対する保護の形式：クラスⅠ機器、内部電源機器
電撃に対する保護の程度：プローブ接続部 BF 形装着部
生体信号処理部 耐除細動形 CF 形装着部
4. 各部の寸法
492mm（幅）1210 - 1470mm（高）543mm（奥行）
5. 使用環境条件（標準環境）
周囲温度：10~40°C（バッテリー含む）
相対湿度：30~85%（結露なきこと）
気圧：700~1060hPa

作動・動作原理

マスターコントローラ回路がプローブを認識した後、ビームフォーミング回路はマスターコントローラ回路からの指示で、そのプローブの超音波周波数を選定する。送信パルス電圧を生成し、プローブ内の振動子（圧電素子）に印加、駆動させる。この原理でプローブから超音波が発信される。そして、プローブで受信された反射エコー信号をビームフォーミング回路で整合加算し、超音波受信ビームを形成、B/Mモード、カラーフロー（CF）モード信号処理にて処理されてデジタルスキャンコンバータに送られる。



本装置は、以下に列挙する画像表示モードについて、単独、及びその組み合わせ表示ができる。

- ・ Bモード
- ・ Mモード
- ・ ドブラ(PW/CW)モード
- ・ カラーフロー(CF)モード

本装置のスキャン(走査)方式は、以下の3種類である。

- ・ リニア
- ・ コンベックス
- ・ セクタ

【使用目的又は効果】

超音波を用いて体内の形状、性状又は動態を可視化し、画像情報を診断のために提供する装置である。

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。[マイクロショックの恐れがあるため]

【使用方法等】

***設置方法**

電磁波の影響から本装置を保護するために、有用な事前措置として、モーター、トランス、エレベーターなどの強い電磁放射の発生源から5m以上離して設置する。

使用方法等に関連する使用上の注意

- ・ 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。

使用方法

1. 使用直前の操作
(1) プローブを接続し、患者名、IDを入力する。
*(2) ワイヤレスプローブを接続する場合は、装置とプローブのペアリングを行う。
(3) プローブを選択する。
(4) プローブの超音波受信面に超音波ゲルを十分塗布する。
2. 使用中の操作
(1) プローブを生体に当てて、スキャンを開始する。
(2) 必要な動作モードを選択して、画質が最適になるように操作パネルから調整する。(ゲイン、表示深度など)
(3) 得られた超音波イメージを用いて診断する。(必要に応じて、各種計測/演算機能を用い、診断の補助的情報を得る)
(4) 必要な超音波イメージは動画又は静止画像として記録する。
3. 使用後の処置・保管・管理方法
*(1) ワイヤレスプローブを用いている場合は、プローブの電源を切り、装置との接続を切る。
(2) プローブに付着している超音波ゲルを十分に拭き取る。

使用前点検、使用準備、使用中の操作、及び使用後の処置の詳細については、超音波画像診断装置の取扱説明書を参照すること。

組み合わせて使用する医療機器

本装置には以下のプローブを接続することができる。ただし、接続可能なプローブは本体類型、及びソフトウェアバージョンで異なるため、取扱説明書を参照すること。

販売名 (類型)	承認番号/認証番号
L12n-SC プローブ(L12n-RS)	228ABBZX00036000
9L プローブ(9L-RS)	218ABBZX00058000
12L-RS プローブ	218ABBZX00043000
3Sc-RS プローブ	223ABBZX00127000
C1-5-D プローブ(C1-5-RS)	220ABBZX00205000
E8C-RS プローブ	21400BZZ00395000
8C-RS プローブ	21500BZZ00237000
6Tc プローブ(6Tc-RS)	220ABBZX00191000
L4-12t-RS プローブ	225ABBZX00154000
L8-18i-D プローブ(L8-18i-RS)	222ABBZX00057000
6S プローブ(6S-RS)	220ABBZX00024000
ML6-15-D プローブ(ML6-15-RS)	220ABBZX00204000
L10-22-RS プローブ	225ABBZX00169000
12S-D プローブ(12S-RS)	223ABBZX00016000
L4-20t-RS プローブ	302ABBZX00080000
M5Sc-D プローブ(M5Sc-RS)	225ABBZX00120000
*C2-9-D プローブ(C2-9-RS)	224ABBZX00142000
*汎用超音波画像診断装置 Vscan Air CL プローブ/SL プローブ	303ACBZX00012000

本装置には以下の ECG ケーブルを接続することができる。

販売名 (品名)	届出番号
成人用 ECG ケーブル(V)	13B1X00150US0009

【使用上の注意】

重要な基本的注意

- 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。
- 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)を発揮できない恐れがあるので指定機器以外は接続しないこと。
- 本装置の傍で携帯電話など電磁波を発生する機器の使用は、装置に障害を及ぼす恐れがあるので使用しないこと。
- 本装置に接続されるプローブと穿刺ニードルガイド、及び電気手術器を併用する場合には、使用前に必ずニードルルカニューレ装着面に破損等が無く、スムーズに稼動することを確認のうえ、慎重に操作すること。
- 不慮の事故による患者データなどのデータ消失を最小限にするため、外部記憶媒体へのバックアップを定期的に行うこと。
- 本装置は救急医療サービス環境の要求事項に適合している。使用にあたっては、取扱説明書を参照すること。
- 付属の電源コードは、他の製品等に使用しないこと
- **8.cNerve/Nerveblox 機能は、穿刺手技を行う前段階のプロセスにおいて使用されることを意図しており、手技を行っている間は使用できないことに注意すること。
- cNerve は本機能によらず適切に神経の確認ができる使用者が使用すること。
- cNerve の使用において、確認対象となる神経の決定は使用者の判断により行うこと。
- **11.Caption Guidance の使用において、診断に用いる画像の選択は使用者の判断により行うこと。
- **12.Nerveblox 機能の使用において表示される「区域麻酔における標準的なブロックの解剖学的構造」は、参考目的で提供されるものであり、最終的な臨床判断は使用者が行うこと。

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

保管環境条件

	保管時/輸送時
周囲温度	-20~60°C
相対湿度	10~70%(結露なきこと)

耐用期間

7年〔自己認証(製造元データ)による〕

但し、これは推奨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。
装置構成部品の一部には一般市販部品も含まれており、部品のモデルチェンジ等により本装置の耐用期間内であってもサービスパーツが供給できなくなる場合もある。(例えば情報関連機器類など)

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

- 目視による点検
 - 外観の確認
 - 装置の外観に異常がないことを確認する。
 - オプション機器及び付属品等に損傷や摩耗がないことを確認する。
 - 清浄性の確認
 - 清浄な状態であることを確認する。
 - オプション機器及び付属品の洗浄・消毒方法は、製品ごとに異なる場合があるため、取扱説明書等の指示に従って行う。
- 機能の確認
 - 装置が正しく起動することを確認する。
 - 装置が正常に動作することを確認する。
 - 異音、異臭がないことを確認する。
- 保守整備の概要

項目	頻度	点検内容
環境条件	随時	空調、温度・湿度の確認
プローブの洗浄・消毒	使用後及び必要に応じて	取扱説明書第9章を参照
本体清掃	週1回	取扱説明書第10章参照

- プローブ、及び付属品の洗浄・消毒、滅菌方法は、製品ごとに異なる場合があるため、取扱説明書等の指示に従って行うこと。
- 使用者による保守点検の詳細については、取扱説明書を参照すること。

業者による保守点検事項

保守点検が必要な場合には、弊社、また弊社の指定する業者に依頼すること。詳細は、サービスマニュアルを参照すること。

【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：

GEヘルスケア・ジャパン株式会社

住所：東京都日野市旭が丘 4-7-127
保守サービス連絡先：カスタマーコールセンター
電話：0120-055-919

製造業者名：
ジーイー メディカルシステムズ イスラエル リミティッド
(GE Medical Systems Israel Ltd.)
国名：イスラエル

取扱説明書を必ずご参照ください。