

電子内視鏡 EC-530WI

(-S-, -H-)

* 再使用禁止

* **【警告】

適用対象(患者)

全身状態が極めて不良な場合、イレウス、消化管穿孔、呼吸器疾患、循環器疾患などの内視鏡検査を行うことが危険と見なされる場合には、内視鏡検査を行うことの有効性が内視鏡検査を行うことの危険性を上回る場合のみ施行すること。

[消化器内視鏡ガイドラインによる]

* 【禁忌・禁止】

適用対象(患者)

次の患者には使用しないこと。[使用実績に基づき設定]

- ・急性腹症のある患者
- ・重篤な急性炎症のある患者

使用方法

鉗子栓を再使用しないこと。[自主点検通知(医療機器)薬食審査発第0828010号、薬食安発第0828001号による]

【形状・構造及び原理等】

<形状>

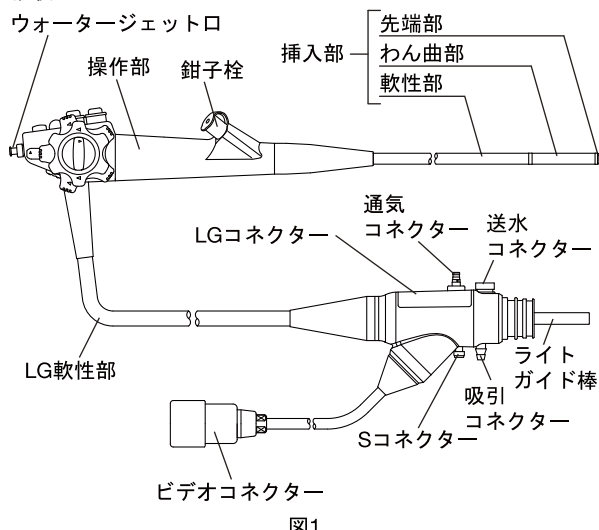


図1

1. 電気的安全性 (JIS T 0601-2-18 : 2013)

本内視鏡には固有の電源部ではなく、プロセッサーおよび光源装置に接続して機能する。

電擊に対する保護形式: クラスI機器
電擊に対する保護程度: BF形装着部

2. 防水構造 (JIS C 0920 : 2003)

保護等級: IPX7
保護内容: 一時的潜水

3. 電磁両立性規格

本製品は、電磁両立性規格 IEC 60601-1-2:2007 に適合する。

4. 仕様

項目	諸元	
識別子	-S-	-H-
視野角	140°	
視野方向	0° (直視)	
観察範囲	3~100mm	
先端部径	12.8mm	
軟性部径	12.8mm	
挿入部最大径	14.0mm	
フレックス※	5.0N	9.0N
鉗子口最小径	3.8mm	
わん曲方向	上下、左右の4方向	
わん曲角度	上	180°
	下	180°
	左	160°
	右	160°
有効長	1520mm	
全長	1820mm	
送気送水	あり	
吸引	あり	
撮像方式	同時式	
カラー方式	NTSC	
挿入経路	経肛門	

※先端から200mm部分の反力

* 5. 動作環境

温度: +10 ~ +40°C

湿度: 30 ~ 85%RH (結露状態を除く)

気圧: 70 ~ 106kPa (大気圧範囲)

<構造・構成ユニット>

* 1. 体に接触する部分の組成

先端部: ポリスルホン、光学ガラス、ステンレス鋼、クロムめっき
わん曲部: フッ素ゴム
軟性部: アクリルポリオール樹脂
接着部: エボキシ樹脂
鉗子出口: ステンレス鋼
ウォータージェットノズル: ステンレス鋼

* 2. 標準付属品

鉗子栓 ※	: FOV-DV7
保護キャップ	: 吸引用
保護キャップ	: A/W・通気コネクター用
Sコネクターキャップ	: CAP-E
J洗浄アダプター	: CJ-500
J逆止弁	: AJ-500
J保護キャップ	: CAP-J
フレキシブルアダプター	: FAX-3
洗浄ブラシ	: WB4321FW2
バルブ用洗浄ブラシ	: WB11001FW2
洗浄アダプター	: CA-503/A
通気アダプター	: AD-7

※再使用禁止

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC591A-6 202B1223448F
1912-7.0-FM

* <作動・動作原理>

1. 観察光学系

光源装置のランプの光をライトガイドに入射させ、照明光学系を通して被写体を照明する。被写体からの反射光を対物光学系によりCCDに結像し、電気信号に変換する。この電気信号をプロセッサーでビデオ信号に変換し、モニターに画像を映し出す。

2. わん曲部

わん曲部は円滑に4方向へ曲がる構造になっており、ワイヤーを引っ張ることにより任意の方向に曲げられる。

3. 送気送水・吸引管路・ウォータージェット管路

送気送水ボタンまで常にポンプより空気が供給されてる。注射筒にてウォータージェット管路に水を注入することで、先端より水が吹き出す。

(図2参照)

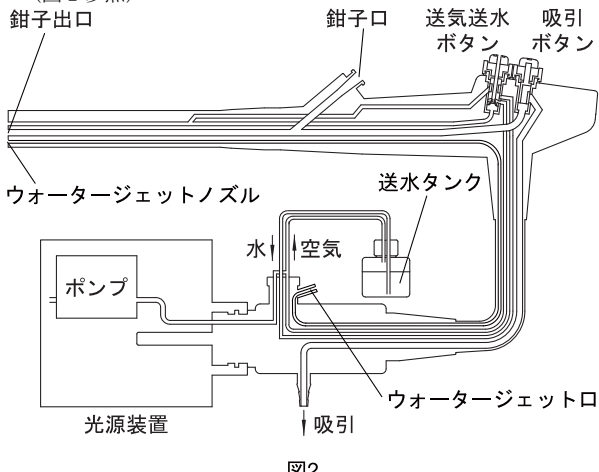


図2

【使用目的又は効果】

* <使用目的>

体内、管腔、体腔、又は体内腔に挿入し、体内、管腔、体腔、又は体内腔の観察、診断、撮影又は治療のための画像を提供すること。

【使用方法等】

* <使用方法>

1. 用途に適したレベルの消毒または滅菌を行う。
2. 使用前の点検を行う。
3. 内視鏡に鉗子栓、送気送水ボタン、吸引ボタンを取り付ける。
4. 内視鏡のLGコネクターを光源装置のスコープソケットに差し込む。内視鏡のビデオコネクターをプロセッサーのビデオコネクターソケットに差し込む。
5. 内視鏡の挿入部、わん曲機構、各チャンネル、対物レンズ、使用する処置具に異常がないか、確認する。
6. 検査の目的にあった適切な前処置を行う。
7. 握入手技に応じた体位を患者に指示する。プロセッサー、光源装置の電源を入れ、内視鏡先端を肛門から直腸へ観察しながら挿入する。
8. 上下／左右アングルつまみを回して観察したい部位に内視鏡先端を向ける。
9. 淀まっている粘液を吸引するときは、粘液湖に内視鏡先端を入れ、吸引ボタンを押して粘液を吸引する。
10. レンズ面に粘液がついたり、映像が曇ったときは、送水ボタンを押してレンズ面を洗浄する。レンズ面の洗浄が終わったら、送気と吸引によりレンズ面の水を除去する。
11. 検査の目的にあった処置をする。
12. 検査が終了したら、体腔内の余分な空気を吸引する。

13. アングルつまみを操作し、わん曲部をほぼまっすぐにして、ゆっくりと内視鏡を引き抜く。

14. 内視鏡を抜去後、直ちにベッドサイドにて一次洗浄を行う。

15. 内視鏡を抜去後、直ちにベッドサイドにて、以下の手順で予備洗浄（一次洗浄）を行う。挿入部外側に付着した汚れをガーゼで拭き取り、各チャンネル内の洗浄を行う。ウォータージェットチャンネルは、使用しなかった場合も必ず洗浄すること。

16. 予備洗浄（一次洗浄）後、プロセッサー、光源装置の電源を切り、LGコネクター、ビデオコネクターを取り外す。

17. 次に流し台等において、入念な二次洗浄を行う。各チャンネル内に付属の洗浄ブラシを用いて、3回以上ラッシングする。

18. 洗浄液を注入して、各チャンネル内を洗浄し、柔らかいスポンジを使って内視鏡全体を洗浄液で洗う。

19. 清浄水で各チャンネル内および内視鏡全体をすすいだのち、水分を除去し、十分に乾燥させる。

** <組み合わせて使用する医療機器>

本製品は以下の医療機器と組み合わせて使用する。

販売名	届出番号
送水タンク WT-2	14B1X10022A00004 14B2X10002A00004

プロセッサー、光源装置：4400システム

吸引器：吸引圧が40～53kPaの範囲で設定可能なもの

処置具：有効長2200mm以上の3.8mm鉗子口用処置具※

※有効長と鉗子口径だけによって選択された機器が、組み合せの互換性があることを保証するものではない。

* <使用方法等に関する使用上の注意>

1. 使用前の注意

- (1) 本製品は軟性部のフレックスが異なる2つのタイプがある。フレックスの値が大きいほど軟性部は撓みにくくなり、値が小さいほど撓みやすくなる。この2つのタイプは識別子-S-（標準タイプ）と-H-（ハードタイプ）と表示している。どちらを使用するかは、諸先生方の専門の立場から判断すること。

2. 准備と点検

- (1) 本製品が故障するなど不測の事態に備えて、使用前に本製品の予備を用意すること。内視鏡手技を継続できない場合がある。
- (2) 軟性部の全長にわたって十分に曲がることと、局部的に曲がりにくくなる部分がないことを確認すること。
3. 準備・使用方法
- (1) 静電気防止のため、内視鏡に触れるときは、保護具を着用すること。
- (2) 光源装置からLGコネクターを取り外した直後は、ライトガイド棒が非常に熱いので触らないこと。熱傷するおそれがある。
- (3) 吸引器の吸引圧は、53kPa以下に設定すること。内視鏡が吸着して、粘膜を痛めるおそれがある。
- (4) 内視鏡先端にあるライトガイドの光を直視しないこと。レンズを点検する時は、ランプを消灯すること。ライトガイドの光を直視すると、目の障害を起こす原因となるおそれがある。
- (5) 観察時は、長時間の近接観察を行わないこと。必要最小限の明るさ、時間、適切な距離を保って使用すること。シャッタースピードを高速にする場合は、明るさレベルを上げすぎないよう注意すること。照明光のエネルギーで、熱傷するおそれがある。設定の詳細については使用する光源装置の取扱説明書を参照すること。
- (6) 明るさレベルが高いと先端温度が41°Cを超えることがある。先端部を同一部位に長時間接触させないこと。熱傷するおそれがある。
- (7) 消化管壁に処置具を強く押しつけないこと。処置具を強く当てるごと、穿孔や出血のおそれがある。

取扱説明書を必ずご参考ください。

FC591A-6 202B1223448F
1912-7.0-FM

- (8) 狹い管腔内でわん曲部が反転し、わん曲部が復帰できなくなったり、内視鏡の引き抜きが困難になった場合は、無理に引き抜かないこと。
- (9) シリンジまたは送水装置の管路は、症例毎に消毒または滅菌されたものに交換すること。
- (10) 検査中または処置中に過度な送気または送ガスを行わないこと。塞栓症を起こすおそれがある。患者の状態を適切に観察し、塞栓症を疑わせるような症状が現れた場合には、手技を中止して適切な処置を行うこと。
- * (11) 電気手術を行うときには、内視鏡の先端部から処置具先端を十分に離して使用すること。処置具先端が視野に入った状態で通電すること。内視鏡先端の金属部分に高周波処置具の通電部分が接触しているときは、電気手術器に通電しないこと。熱傷の原因となったり、内視鏡が損傷するおそれがある。

* 4. 機能の喪失

- * (1) 検査中または処置中に内視鏡画像が消える場合、内視鏡画像のフリーズが解除しない場合、内視鏡画像が変色する場合は、直ちにプロセッサーおよび光源装置の電源を切り、わん曲部を真っ直ぐにしたアングルロックをフリー状態にして、アングルつまみから手を離しゆっくりと内視鏡を抜去すること。引き抜いた内視鏡は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口に問い合わせること。
- * (2) 検査中または処置中に内視鏡画像が消えた場合に、プロセッサーと光源装置の電源を切らないときは、内視鏡先端部が発熱し、熱傷や傷害の原因となる。

5. 先端部の温度

- (1) 検査中または使用前点検などの必要なとき以外はランプを消灯すること。ランプを点けたままにしておくと、内視鏡先端部が熱くなり、術者・介助者や患者が熱傷するおそれがある。ランプは検査開始の直前に点灯すること。プロセッサーの電源を切るときは、光源装置の電源も切ること。プロセッサーの電源を切って光源装置の電源が入ったままだと、ALC（自動調光）が機能せず、最大光量に設定され、内視鏡先端部が熱くなり、術者・介助者や患者が熱傷するおそれがある。

* 6. 洗浄・消毒・滅菌

- (1) 本製品は、あらかじめ滅菌が行われていない。初めて使用するときは、用途に応じたレベルの消毒または滅菌を行うこと。
- (2) 使用後には本製品の取扱説明書の手順に従って、洗浄、消毒または滅菌を行うこと。不十分な洗浄は、感染の原因になる。ウォータージェットチャンネルを含むすべての管路、および挿入部は入念に洗浄を行うこと。
- (3) オゾン水への浸漬やオゾン発生雰囲気中の暴露は避けること。内視鏡および付属品が劣化し破損するおそれがある。
- (4) 洗浄後は、残留している洗浄液を水で洗い流すこと。洗浄液が患者の体内に流れ込むおそれがある。
- (5) 消毒液浸漬後は、残留している消毒液を清浄水で洗い流すこと。消毒液が患者の体内に流れ込むおそれがある。
- (6) ガス滅菌を行う場合は、水分を蒸発させること。水の切れていない部分の滅菌が不完全となる。
- (7) エアレーションを行うこと。ガス滅菌後に残留するガスは人体に有害である。
- (8) 洗浄中にブラシが破損した場合は、管路内から残留物を取り除くこと。感染源となるおそれがある。
- (9) 内視鏡洗浄消毒装置を使用するときは推奨の洗浄消毒装置と組み合わせること。推奨していない内視鏡用洗浄消毒装置を使用する場合は、その洗浄消毒装置メーカーに適合性を確認すること。

7. 保管

- (1) キャリングケースに内視鏡を保管しないこと。感染源となる可能性がある。

* 8. 修理または点検

- * (1) 本製品を修理のために返送する場合は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口に問い合わせること。返送前には、必ず洗浄と消毒（または滅菌）を行うこと。洗浄と消毒（または滅菌）を行っていない製品を返送すると、使用者やサービススタッフ、その他の関係者が感染するおそれがある。

【使用上の注意】

<重要な基本的注意>

* 1. 電磁波に関する注意事項

- * (1) 本製品は試験の結果、IEC 60601-1-2:2007 に規定されている医療機器に関する制限事項に適合することが確認されている。これらの制限事項は、一般的な医療施設での設置の際に、有害な電磁干渉に対して適切な保護を提供するよう設定されている。しかしながら、プロセッサーの取扱説明書に従って使用された場合においても、周辺にある他の装置に有害な干渉を起こす可能性がある。また、特定の設置状況において干渉が生じないことを保証するものではない。したがって、本製品が他の装置に有害な干渉を起すことが判明した場合、これはプロセッサーの電源の入・切を切り替えることで確認できるが、干渉を是正するために以下の措置の1つ以上を実施することを推奨する。

- 干渉を受けている装置の向きを変えるか、位置を変える。

- 機器間の間隔を拡げる。

- 製造販売業者または販売業者に相談する。

それでも問題が解決しないときは、いったん本製品の使用を中止し、干渉を起こしている機器のメーカー、弊社営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口に相談すること。

- * (2) 下記の記号が表示されている機器または、携帯電話など携帯用および移動用のRF（無線周波）通信機器の近傍では、電磁障害が生じる可能性がある。



- (3) 本製品の近くには、強力な電磁波を発生するものを置かないこと。動作異常の原因となるおそれがある。

【保管方法及び有効期間等】

<保管方法>

内視鏡と付属品を、下記の条件（温度、湿度、気圧）を満たす清潔な場所で保管すること。

* 保管条件

温度：-20～+60°C

湿度：10～85%RH（結露状態を除く）

気圧：70～106kPa（大気圧範囲）

内視鏡の状態：

曲げないでのばした状態

力の加わらない状態

ボタンは取り外し、操作部を上にしてつり下げた状態

<耐用期間>

耐用期間は適切な保守点検を行った場合、使用開始から6年間とする。

「自己認証（当社データ）による」

* <使用期間>

以下の部品は消耗品である。使用前点検の結果、異常がある場合は新品と交換すること。

鉗子栓：単回使用

送気送水ボタン、吸引ボタン、保護キャップ、Sコネクターキャップ、J洗浄アダプター、J逆止弁、J保護キャップ、フレキシブルアダプター、洗浄ブラシ、バルブ用洗浄ブラシ、洗浄アダプター、通気アダプター等の付属品。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC591A-6 202B1223448F
1912-7.0-FM

【保守・点検に係る事項】

- * 1. 使用者による保守点検の詳細は、取扱説明書を参照すること。
- * 2. 業者による保守点検の詳細は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口に連絡すること。

* <使用者による保守点検事項>

点検項目	頻度
操作部の点検	毎症例
挿入部の点検	毎症例
先端部の点検	毎症例
わん曲部の点検	毎症例
LG コネクター、ビデオコネクターの点検	毎症例
関連機器の点検	毎症例

長期間使用していると、機器の傷みが進み、特にゴムや樹脂等の部分は、使用する薬剤や経時変化によっても劣化する。6ヶ月に一度または100症例に一度、専門家による点検を受けること。また、少しでも機器に異常を感じた場合も同様に点検を受けること。

検査中または処置中および洗浄と消毒（または滅菌）中に、内視鏡の保守や修理を行わないこと。

* <業者による保守点検事項>

点検項目	頻度
操作部の点検	6ヶ月毎
挿入部の点検	6ヶ月毎
先端部の点検	6ヶ月毎
わん曲部の点検	6ヶ月毎
LG コネクター、ビデオコネクターの点検	6ヶ月毎
関連機器の点検	6ヶ月毎
気密性の点検	6ヶ月毎
送気/送水/吸引機能の点検	6ヶ月毎
画像の点検	6ヶ月毎

【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

富士フィルム株式会社
TEL : 0120-771669

販売業者

富士フィルムメディカル株式会社
TEL : 03-6419-8033

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC591A-6 202B1223448F
1912-7.0-FM