

機械器具 12 理学診療用器具
管理医療機器 汎用超音波画像診断装置 JMDN 40761000

特定保守管理医療機器

超音波診断装置 ARIETTA 50

【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]

併用医療機器「相互作用の項参照」

除細動器との同時使用はしないこと。

[診断装置性能の劣化や故障の可能性があるため]

【形状・構造及び原理等】

1. 構成

本装置は、以下のユニットにより構成される。

- (1) 診断装置本体
- (2) 観測モニター
- (3) 付属品 (プローブホルダ)
- (4) オプション

※ 装置の詳細な構成は装置付属の取扱説明書 (Instructions for Use) を参照のこと。

オプションには以下がある。

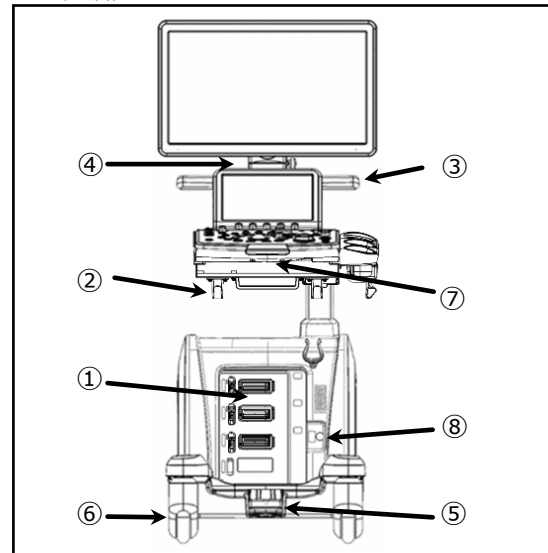
- ・プローブホルダ用アダプタ
- ・フレキシブルフック
- ・フレキシブルハンガ
- ・外部記録装置 (白黒プリンタ、カラープリンタ、デジタルビデオレコーダ)
- ・プリンタ用電源ケーブル (白黒プリンタ用、カラープリンタ用)
- ・プリンタ用 USB ケーブル (白黒プリンタ用、カラープリンタ用)
- ・デジタルビデオレコーダ用ケーブル類
- ・外部記録装置搭載台
- ・フットスイッチ
- ・ドブラプローブ JBBOX
- ・生体信号ユニット (下記「再使用可能な心電用電極」、「心電計ケーブル及びリード」を含む)

| 販売名 | 製造販売届出番号 |
|---------------------------------|------------------|
| エーカークリップ TE- 型式: TE-43 (超音波) | 13B1X00003S00009 |
| ECG アダプタコード L-CABLE-674 | 13B3X00107A00001 |
| 誘導コード L-CABLE-675 | 13B3X00107A00002 |
| 誘導コード L-CABLE-676 | 13B3X00107A00003 |

- ・4port プローブコネクタユニット (プリント基板)
- ・キーボードトレイ
- ・左側プローブホルダ増設キット
- ・小型トレイ

- ・ゼリーウォーマ
- ・バッテリーユニット
- ・アウトレット増設ユニット
- ・フレキシブルモニターアームキット
- ・パネルトレイ
- ・プローブホルダ
- ・フリクションユニット
- ・サーボユニット (プリント基板)
- ・サイドフック

2. 各部の名称



- ① プローブ接続コネクタ
- ② ケーブルフック
- ③ ハンドル
- ④ モニターアーム
- ⑤ 操作パネル昇降用ペダル
- ⑥ キャスタ
- ⑦ 操作パネル旋回レバー
- ⑧ フットスイッチ接続コネクタ

3. 電氣的定格

| | |
|--------|---------------|
| 定格電圧 | 100V |
| 交流直流の別 | 交流 |
| 周波数 | 50Hz または 60Hz |
| 電源入力 | 470VA 以下 |

電撃に対する保護の形式による分類 クラス I 機器

オプションのバッテリーユニット使用時、電源コンセントに接続しない場合、本装置の電撃に対する保護の形式による分類は内部電源機器として扱う。

電撃に対する保護の程度による装着部の分類 BF 形装着部

4. バッテリーユニット仕様

| | |
|---------------|---------|
| 駆動時間 (新品満充電時) | 約 120 分 |
| 充電時間 (新品時) | 約 240 分 |

ただし、使用環境や充放電の繰り返しにより異なる。

5. 使用環境

| | |
|----|------------------|
| 温度 | +10~+40 °C |
| 湿度 | 30~75 % (結露なきこと) |
| 気圧 | 700~1060 hPa |

6. 本体寸法及び質量 (許容値: ±10%)

| | |
|-------------------------|--------------------------------|
| 寸法 (mm) | 531 (幅)、1317~1567 (高)、767 (奥行) |
| オプションのフレキシブルモニターアーム使用時: | 531 (幅)、1280~1647 (高)、797 (奥行) |
| 質量 (kg) | 64 (本体と観測モニターのみ、付属品とオプション含まず) |

7. 作動・動作原理

全振動子の内、連続した複数の振動子を1ブロックとして(ほぼ同時に)送受信を行うことにより、各振動子より発射された超音波は1つに合成されて、この複数の振動子の中心から超音波ビームが発射されたものと同等の効果を示す。第1のビームの送受信が終わると、上記1ブロックの振動子をそれぞれ1つずつずらして送受信を行い、第2の超音波ビームを得る。第2のビームの中心は第1のビームに対して振動子1つ分だけずれたことになる。同様に、振動子ブロックをずらしながら送受信を行うことにより、複数の超音波ビームが得られ、これを並べることで走査面を形成させている。更に、ビームを作る送受信に時間差をつけることにより、ビームが収束され音響的なフォーカスを結ぶことができる。フォーカスの時間差を超音波の到達時間に応じて連続的に設定する事で、全体的にフォーカスが揃ったビームを得ることができる。また、本装置は、被検者及び診断部位に依存した音速の違いによる超音波の到達時間の時間差を補正することができる。以上のようにして得られた超音波ビームを、デジタルスキャンコンバータにより、映像信号に変換し、観測モニターに画像表示させている。

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モードは、上記の方法により複数の超音波ビームから形成した断面像を表示するモードである。
- ・Mモードは、同一方向の超音波ビームを繰り返し得て画面上に順次並列に表示し、被検者内の一方の反射エコーの時間変化を表示するモードである。
- ・D (ドプラ) モードにはPW ドプラモードとCW ドプラモードの2種類がある。
PW ドプラモードは、パルスドプラ法により検出したサンプル点における血流情報を連続表示するモードである。
CW ドプラモードは、CW ドプラ法により検出した1方向の超音波ビームにおける血流情報を連続表示するモードである。
- ・カラードプラモードは同一方向に超音波受信させて、その時の差分を検出することにより、血流のごとき流体そのものの情報、即ちその方向性、速度およびそのばらつき3つの情報を検出し、その情報をカラー化し、BモードやMモード上に重ねて表示することが可能なモードの総称である。このモードは本装置ではColor Flow モード、Power Doppler モード、高精細 Power Doppler (eFlow)モードがあり、用途においてそれぞれを切り替える。

電子走査は、以下の4つの方式がある。

リニア走査方式:

超音波プローブから超音波ビームを直線状 (リニア) に発射し、被検者の断面像を描出する方式。

コンベックス走査方式:

超音波プローブから超音波ビームを放射状に発射して、被検者の断面像を描出する方式。

セクタ走査方式:

超音波プローブから超音波ビームを扇状 (セクタ) に発射して、被検者の断面像を描出する方式。

トラペゾイド走査方式:

超音波プローブから超音波ビームをプローブのヘッド部形状にかかわらず放射状に発射して、被検者の断面像を描出する方式。

【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。

〈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。

【使用方法等】

1. 組立て・据付け

- (1) 装置の組立て、据付けは納品時に弊社が認めた者が行うこと。操作者は、装置の据付けをしないこと。
 - (2) 院内の移動及び設置は操作者が行うこと。移動後はキャスタロッドを確実に作動させ固定すること。
- ※ 設置、移動方法の詳細については取扱説明書 (Instructions for Use 「設置・移動」) を参照のこと。

2. 操作手順

※ 操作の詳細については取扱説明書 (How To Use) を参照のこと。

- (1) 電源入力ケーブルをホスピタルグレードに対応した電源コンセントに接続し、装置に電源を供給する。
- (2) 超音波プローブを診断装置本体のプローブ接続コネクタへ接続する。
- (3) 操作パネルのPowerキーを押すことで、装置の電源をONにする。
- (4) 被検者の検査部位または超音波プローブの接触面に音響媒体を塗る。
- (5) 映像の観測
Bモードの観測
 - ・Bモードのモードキーを選択すると、Bモードが表示される。
 - ・断面像の大きさは、ZOOM/DEPTHロータリーエンコーダで設定する。
 - ・Bモード画像の感度は、BモードのFreezeロータリーエンコーダにより調整する。Mモードの観測
 - ・Mモードのモードキーを選択すると、Mモードが表示され、Bモード上にMモード用カーソルが表示される。
 - ・Mモード用カーソルを、トラックボールで任意の位置に移動させる。
 - ・Mモード画像の感度は、MモードのMULTI GAINロータリーエンコーダで調整する。PWモードの観測
 - ・PWドプラモードのモードキーを選択すると、PWドプラモードが表示され、Bモード上にPWドプラモード用カーソルが表示される。
 - ・PWドプラモード用カーソルをトラックボールで任意の位置に移動する。
 - ・流速レンジは、タッチパネルメニューのVelocity Range(D)に

本製品には取扱説明書がありますので、必ず確認してください。

MN5-0544 Rev.8

より適切な値に調整し、またドブラ感度はDモードのMULTI GAIN ロータリーエンコーダで調整する。
CW ドブラモードの観測（オプションCW ドブラ対応プローブのみ。）

- CW ドブラモードのモードキーを選択すると、Bモード上にCW ドブラモード用カーソルが表示される。
- CW ドブラモード用カーソルをトラックボールで任意の位置に移動し、Select キーによりCW ドブラモードが表示される。
- 流速レンジは、タッチパネルメニューのVelocity Range(D)により適切な値に調整し、またドブラ感度はDモードのMULTI GAIN ロータリーエンコーダで調整する。

カラードブラモードの観測

- CFモードのモードキーを選択すると、カラードブラモードが表示される。
- 流速レンジは、タッチパネルメニューのVelocity Range (Color) により適切な値に調整し、またドブラ感度はCFモードのMULTI GAIN ロータリーエンコーダで調整する。

生体信号の観測（オプションの生体信号ユニット接続時のみ）

- 生体信号ユニットに接続した心電用電極を被検者に装着する。
- タッチパネルメニューのECG Display を選択すると、Bモード、Mモード又はDモード画像上にECG 波形が表示される。

体外式結石破砕装置と併用時のみ

- タッチパネルメニューのShock Wave Action を選択すると、Bモード画像上の体外式結石破砕装置より送られた座標へ治療の位置決めを補助するマークが表示される。

(6) 画像の静止

画像の静止は、何れのモードでもFreeze キーで行う。静止の解除もFreeze キーで行う。

(7) 計測

Caliper キー及びトラックボールによって2点間の距離、面積、周囲長、時間、速度などの計測を行う。

(8) 画像のデータ保存 及び 印刷

Store キーを押すことで、画像を記録できる。また、オプションの外部記録装置を接続すると、Freeze キーを押すことで静止した画像を、Print キーを押すことで印刷することができる。

(9) フットスイッチ（オプションのフットスイッチ接続時のみ）

画像の静止やデータ保存及び印刷などを足元で操作することができる。

(10) 観測終了後の処置

検査が終了したら、被検者の体表及び超音波プローブの表面に付着した音響媒体をよく拭きとり、超音波プローブを保管する。また、操作パネルのPower キーを押すことで装置の電源をOFFにする。

内蔵バッテリー（オプション）を使用している場合、バッテリー給電スイッチをOFFにし、電源入力ケーブルをホスピタルグレードに対応した電源コンセントから抜く。

3. 組み合わせて使用する医療機器

(1) 使用可能な超音波診断用プローブ

※ 装置本体類型及びソフトウェアバージョンによっては組み合わせできない機器がある。

| 販売名 | 形名 | 認証番号 |
|------------|-------|------------------|
| C253 プローブ | C253 | 230ABBZX00042000 |
| C41V1 プローブ | C41V1 | 225ABBZX00082000 |
| L442 プローブ | L442 | 230ABBZX00040000 |
| L55 プローブ | L55 | 224ABBZX00073000 |
| L53K プローブ | L53K | 227ABBZX00082000 |
| S11 プローブ | S11 | 230ABBZX00041000 |

| 販売名 | 形名 | 認証番号 |
|--------------------------|--------------|------------------|
| ドブラ専用探触子 UST-2265-2 | UST-2265-2 | 20200BZZ01441000 |
| C22P プローブ | C22P | 225ABBZX00099000 |
| C41V プローブ | C41V | 224ABBZX00078000 |
| C41B プローブ | C41B | 226ABBZX00067000 |
| C41RP プローブ | C41RP | 226ABBZX00006000 |
| L64 プローブ | L64 | 224ABBZX00082000 |
| C42K プローブ | C42K | 224ABBZX00083000 |
| C35 プローブ | C35 | 226ABBZX00004000 |
| S31 プローブ | S31 | 224ABBZX00090000 |
| C41L47RP プローブ | C41L47RP | 225ABBZX00100000 |
| CC41R プローブ | CC41R | 225ABBZX00159000 |
| C251 プローブ | C251 | 225ABBZX00157000 |
| C22K プローブ | C22K | 224ABBZX00084000 |
| VC35 プローブ | VC35 | 229ABBZX00090000 |
| VC41V プローブ | VC41V | 225ABBZX00158000 |
| C421 プローブ | C421 | 303ABBZX00038000 |
| L44LA プローブ | L44LA | 226ABBZX00123000 |
| C25P プローブ | C25P | 226ABBZX00021000 |
| C42T プローブ | C42T | 225ABBZX00161000 |
| C23RV プローブ / C23 プローブ | C23RV C23 | 301ABBZX00055000 |
| L44K プローブ | L44K | 227ABBZX00081000 |
| S31KP プローブ | S31KP | 226ABBZX00003000 |
| L43K プローブ | L43K | 226ABBZX00095000 |
| L51K プローブ | L51K | 228ABBZX00091000 |
| CL4416R1 プローブ | CL4416R1 | 303ABBZX00016000 |
| L34 プローブ | L34 | 224ABBZX00079000 |
| C253A プローブ | C253A | 304ABBZX00043000 |
| * CC41R2 プローブ | CC41R2 | 304ABBZX00039000 |

(2) 併用可能な体外式結石破砕装置

| 販売名 | 承認番号 |
|------------------|------------------|
| モデュリス SLX | 30200BZI00014000 |
| モデュリス SLK inline | 30200BZI00006000 |

〈使用方法等に関する使用上の注意〉

1. 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。

2. 電磁妨害について

エレベータ、ポンプ室などの近くでの使用及び、送電線の近くで使用する場合は、電磁波干渉を受け、画像が乱れることがあるため、シールド処置を行う必要がある。

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

- 1) 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。
- 2) 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）を発揮できないおそれがあるので指定機器以外に接続しないこと。

本製品には取扱説明書がありますので、必ず確認してください。

MN5-0544 Rev.8

3) 本装置の傍で携帯電話等、電磁波を発生する機器の使用は、装置に障害を及ぼすおそれがあるので使用しないこと。

〈相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関すること）〉
併用禁忌（併用しないこと）

| 医療機器の名称 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|---------|-----------|------------------|
| 除細動器 | 使用禁止。 | 診断装置性能の劣化や故障の恐れ。 |

※使用上の注意の詳細については取扱説明書（Instructions for Use）を参照のこと。

〈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】

〈保管の条件〉

| | |
|----|--------------------|
| 温度 | -10～+50 ℃ |
| 湿度 | 10～90 %（結露・氷結なきこと） |
| 気圧 | 700～1060 hPa |

〈耐用期間〉

本体及び操作パネル 7年 [自己認証（当社データ）による]。
（但し、指定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）

【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検（日常点検）〉

1) 目視による点検

(1) 外観の確認

装置の外観に異常がないことを確認すること。
・オプション機器、付属品等に、損傷や摩耗がないこと。

(2) 清浄性の確認

清浄な状態であることを確認すること。
・オプション機器、付属品の洗浄・消毒方法は、取扱説明書等の指示に従って行うこと。

2) 機能の確認

(1) 装置の正常状態の確認

装置の正常状態・正常動作を確認すること。
・システムの起動
・異音、異臭がないことを確認すること。
・表示されている日時が正しいこと。

※ 詳細は取扱説明書を参照すること。

〈業者による保守点検〉

定期点検を弊社又は弊社の指定する業者に依頼すること。

| 点検項目 | 頻度 |
|------|------|
| 安全点検 | 1回/年 |

※ 詳細は取扱説明書を参照すること。

〈定期交換部品〉

コイン電池 5年

【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

** 富士フイルム株式会社
** TEL: 0120-771669

** 販売業者

富士フイルムメディカル株式会社
TEL: 0570-02-7007（ナビダイヤル）

** サイバーセキュリティに関する情報請求先

<<製造販売業者と同じ>>

<https://www.fujifilm.com/jp/ja/healthcare/security-information>