

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 x10

【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

- ・プローブホルダー
- ・ケーブルアシストフック
- ・ゼリーウォーマー
- ・アクセサリボックス(ホルダー)
- ・白黒プリンタ
- ・白黒プリンタ接続キット
- ・白黒プリンタ搭載キット

(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。

主なオプションには以下がある。

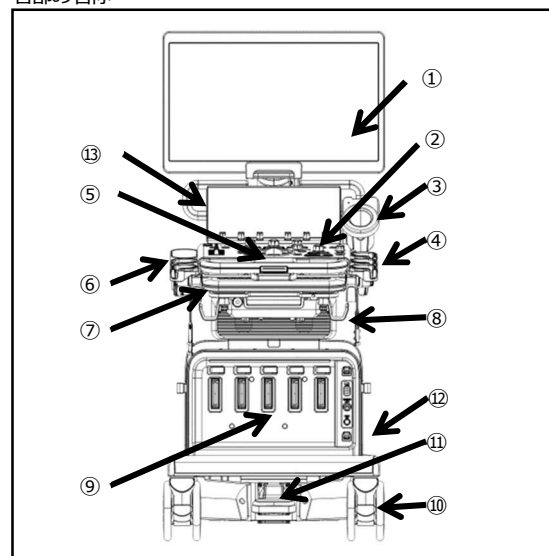
- ・プローブホルダー用アダプタ
- ・フレキシブルフック
- ・フレキシブルハンガー
- ・カラープリンタ
- ・デジタルビデオレコーダー
- ・カードリーダー搭載キット
- ・バーコードリーダー搭載キット
- ・フットスイッチ
- ・生体信号ユニット (既に製造販売届を行った下記医療機器を含む)

販売名	製造販売届出番号
ファストクリップ	13B1X00206000142
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

- ・CW ユニット
- ・3D サーボユニット

- ・磁気センサユニット
- ・トラッキング用磁気センサ
- ・RVS フレキシブルスタンド
- ・RVS オンボードアーム
- ・インディペンデントプローブ接続ジャンクションボックス
- ・バッテリーユニット
- ・鍵つき収納ボックス搭載キット

2. 各部の名称



- ① 観測モニター
- ② 操作パネル
- ③ ゼリーウォーマー
- ④ プローブホルダー
- ⑤ ロック解除スイッチ
- ⑥ アクセサリボックス(ホルダー)
- ⑦ アルファニューメリックキーボードユニット
- ⑧ ケーブルアシストフック
- ⑨ プローブ接続コネクタ
- ⑩ キャスター
- ⑪ フロントキャスターロック
- ⑫ リアキャスターロック
- ⑬ 白黒プリンタ

3. 電気的定格

定格電圧	100V
交流直流の別	交流
周波数	50Hz 又は 60Hz
電源入力	1200VA 以下
電撃に対する保護の形式による分類	クラス I 機器
電源入力ケーブルを接続しない場合、本装置の電撃に対する保護の形式による分類は内蔵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 60 分
充電時間(新品時)	約 220 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 ℃
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)	535(幅)、1245～1725 (高)、812 (奥行)
質量 (kg)	110 (オプション含まず)、155(オプション含む)

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。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送受信されたものと同様の効果を示す。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ことで、全体的にフォーカスが結ばれ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。更に軟部組織の硬さについて、非侵襲的に計測することが可能である。

- ・ 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、被検者内の一方方向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ビームを繰り返し送受信させて、そのとき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、速度及びそのばらつき等の 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。

・ ストレインエラストグラフィモードは、複数の超音波ビームから形成した 2 つの断面像間の生体組織の変位を検出し、そのひずみを算出することにより、リアルタイムに硬さ情報をひずみの値又は、ひずみの分布画像 (カラーマッピング) で表示するモードである。

・ シアウェーブエラストグラフィモードは、超音波 Push パルス送信で組織を励振させて組織内部にせん断波を発生させ、Track パルスを送受信することにより、組織内を伝搬するせん断波の速度を測定することにより、硬さ情報をせん断波の伝搬速度又は、弾性率で表示するモードである。

電子走査は、以下の 5 つの方法がある。

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。

ラジアル走査方式:

超音波プローブから超音波ビームを 360°(ラジアル)に発射し、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合わせ放射状に発射して、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。更に、超音波を用いて肝臓、脾臓、膵臓、乳腺、甲状腺又は前立腺の硬さに関する情報を提供する。

〈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。移動後はフロントキャスターロック、リアーキャスターロック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) の「ご使用上の注意」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(Basic Operations)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) 被検者情報を入力する。

(5) 被検者の検査部位又は超音波プローブの接触面に音響媒体を塗る。

(6) 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。
- ・ 断層像の大きさは、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 モードのモードロータリーエンコーダ及び TGC ツマミにより調整する。
- ・ 音速の補正は、タッチパネルメニューで調整する。

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 モードのモードロータリーエンコーダで調整する。

PW ドブラモードの観測

- ・ PW ドブラモードのモードキーを選択すると、B モード上に PW ドブラモード用カーソルが表示される。
- ・ PW 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、トラックボールキーにより PW ドブラモードが表示される。
- ・ 流速レンジは、Focus&Scale パドルスイッチ又はタッチパネルメニューの Scale(D)により適切な値に調整し、またドブラ感度は PW ドブラモードのモード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 (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、トラックボールキーにより CW ドブラモードが表示される。
- ・ 流速レンジは、Focus&Scale パドルスイッチ又はタッチパネルメニューの Scale(D)により適切な値に調整し、またドブラ感度は PW ドブラモードのモード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、Focus&Scale パドルスイッチ又はタッチパネルメニューの Scale (Color)により適切な値に調整し、またドブラ感度は CF モードのモードロータリーエンコーダで調整する。

ストレインエラストグラフィモードの観測

- ・ ストレインエラストグラフィモードのモードキーを選択すると、ストレインエラストグラフィモードに遷移し、手動的又は生体の拍動等による変位より画像が表示される。
- ・ 画像の感度は、タッチパネルメニューの Frame Rejection、Noise Rejection 又は Blend により調整する。

シアウェーブエラストグラフィモードの観測

- ・ シアウェーブエラストグラフィモードのモードキーを選択すると、シアウェーブエラストグラフィモードが表示され B モード上にシアウェーブエラストグラフィ用 ROI が表示される。
- ・ シアウェーブエラストグラフィ用 ROI をトラックボールで任意の位置に移動し、トラックボールキーを選択すると、ROI 内を伝搬したせん断波速度の計測結果が表示される。

生体信号の観測

- ・ 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。必要に応じ、心音トランスデューサを被検者にあてる。
- ・ タッチパネルメニューの ECG Display、PCG Display、又は Resp. 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、PCG 波形、Resp 波形が表示される。

(7) 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。

(8) 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。

(9) 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、付属品又はオプションのプリンタを接続すれば、Print キーを押すことで印刷することができる。

(10) フットスイッチ

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。

(11) 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。操作パネルの Power キーを押すことで、装置の電源を 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。バッテリーユニット(オプション)を使用している場合、操作パネルの Power キーを押すことで、装置の電源を OFF にし、バッテリーユニットのバッテリー給電スイッチを OFF にする。

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。

※ 表中の以下の記号は対応可能な表示モードを示す。

◎ ストレインエラストグラフィモード

☆ シアウェーブエラストグラフィモード

販売名	形名	認証番号
☆ C252 プローブ	C252	228ABBZX00133000
C421 プローブ	C421	303ABBZX00038000
C23RV プローブ/ C23 プローブ	C23RV	301ABBZX00055000
C35 プローブ	C35	226ABBZX00004000
C42T プローブ	C42T	225ABBZX00161000
C41V1 プローブ	C41V1	225ABBZX00082000
C41RP プローブ	C41RP	226ABBZX00006000
CC41R2 プローブ	CC41R2	304ABBZX00039000
R41R プローブ	R41R	225ABBZX00160000
L441 プローブ	L441	226ABBZX00019000
◎ L64 プローブ	L64	224ABBZX00082000
L55 プローブ	L55	224ABBZX00073000
L44K プローブ	L44K	227ABBZX00081000
L53K プローブ	L53K	227ABBZX00082000
L31KP プローブ	L31KP	230ABBZX00094000
L44LA プローブ	L44LA	226ABBZX00123000
S121 プローブ	S121	228ABBZX00096000
S3ESEL プローブ	S3ESEL	226ABBZX00122000
VC35 プローブ	VC35	229ABBZX00090000
CL4416R1 プローブ	CL4416R1	303ABBZX00016000
ドブラ専用探触子 UST-2266-5	UST-2266-5	20200BZZ01444000

- (2) 生体信号ユニットで使用可能な心電用電極、ケーブルなど
生体信号ユニットに含まれる「再使用可能な心電用電極」、「心電計ケーブル及びリード」の他、下記が使用できる。

販売名	承認等番号
心音マイクロホン MA-300	21900BZX00957000

- (3) トラッキング用磁気センサと組み合わせて使用する超音波用プローブカバー

販売名	承認等番号
シブコ VirtuTRAX ブラケット	13B1X00089040224
シブコ omniTRAX ブラケット	13B1X00089040226

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

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。

3. シアウェーブエラストグラフィモードの表示について

弾性率は、せん断変位速度から変換して算出しており、表示値が実際の臓器等の硬さとは必ずしも一致しないことを理解したうえで使用すること。

【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）を発揮できないおそれがあるので指定機器以外に接続しないこと。
- 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）

使用環境・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。

シアウェーブエラストグラフィモードは、胎児に与える影響が不明なため、胎児への使用はしないこと。

【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。

・付属品、オプション、電源プラグ及び電源入力ケーブル等に、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。

・診断装置本体、付属品、オプション等の洗浄・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

富士フイルムヘルスケア株式会社
04-7131-4151