

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:70647000
 (高周波処置用能動器具 JMDN:70662000、処置用対極板 JMDN:11500002、電気手術器用ケーブル及びスイッチ JMDN:70657000)
 特定保守管理医療機器

再使用禁止(ディスピーザブル対極板)

サートロン 200

【警告】

<使用方法>

- 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 (N2O) は火勢を強め、激しい燃焼を引き起すため。〕
- 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。〕
- 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・引火を引き起す可能性があるため。〕
- 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動作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。〕
- 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。〕
- 体位変換時や術者などの足が対極板のコードに引っかかるなど、コードが引っ張られやすい状況下では、対極板がはがれる可能性があるので注意すること。
- 電気メス本体や対極板の機能によっては、対極板の貼付け状態を監視できないことがある。

【禁忌・禁止】

<併用医療機器>

- 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。〕
- 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1参照）。〔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。〕

<使用方法>

- 再使用禁止 (ディスピーザブル対極板)



<モノポーラハンドピース>

ハンドスイッチ付き



ハンドスイッチ無し



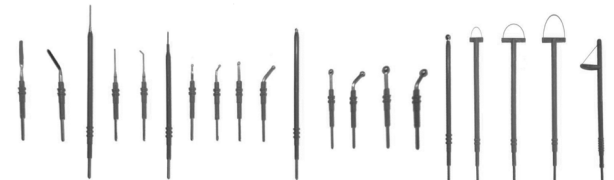
原材料:ポリオキシメチレン、トリフェニルエテン、塩化ビニル樹脂

<メス先 (モノポーラ電極) >

00500 シリーズ(代表例)



152 シリーズ



原材料:ステンレス鋼、ポリオレフィン、ポリプロピレン、銀メッキ真鍮

最大許容電圧 : 9000Vpp

電気的定格及び分類

定格電源電圧 : AC100V

定格電源周波数 : 50/60Hz

電力入力 : 350VA

電撃に対する保護の形式による分類 : クラス I 機器

電撃に対する保護の程度による装着部の分類 : 耐除細動形 CF 形装着部

原理

本品は高周波電流をアクティブ電極から生体組織に流し、アクティブ電極と接触する組織部に発生するジュール熱及び放電による熱作用によって切開又は凝固を行う手術器である。切開と凝固の作用は出力波形の種類と出力電圧に依存する。

【使用目的又は効果】

高周波電流を用いた生体組織の切開又は凝固を行うために外科手術に使用すること。

【使用方法等】

使用方法

1. 使用前の準備

モノポーラハンドピース及びメス先 (モノポーラ電極) を洗浄及び滅菌する。

2. 使用方法

本体に電源ケーブルを接続する。モノポーラを使用する場合は対極板を患者に貼付し、本体接続部を本体に接続する。また、メス先を接続したモノポーラハンドピースを本体に接続する。バイポーラを使用する場合は、バイポーラアダプタを用いてバイポーラ電極と接続したバイポーラケーブルを本体に接続する。フットスイッチまたはダブルフットスイッチを本体に接続する。本体の電源を入れる。出力及び出力モードを設定し、組織の切開及び凝固を行う。

3. 使用後

本体の電源を切る。本体から電源ケーブル及び使用していた対極板ケーブル、モノポーラハンドピース、バイポーラケーブル及びバイポーラ電極を取り外す。

【形状・構造及び原理等】

<本体及び電源ケーブル>



<対極板>

リユーズブル対極板



原材料:ステンレス鋼

ディスピーザブル対極板



原材料:ポリエチレン、アルミニウム、アクリル系接着剤

対極板ケーブル

<組み合わせて使用する医療機器>

本装置は以下の機器と組み合わせて使用する。

販売名	製造販売業者	認証/届出番号
リードバイポーラケーブル	リードメディカルサインス株式会社	13B1X10050220707
リードバイポーラ電極	リードメディカルサインス株式会社	304AFBZX00066000
バイポーラピンセット	松田医科工業株式会社	22000BZX01668000
SURTRON フットスイッチ	リードメディカルサインス株式会社	13B1X10050STR0F1
SURTRON ダブルフットスイッチ	リードメディカルサインス株式会社	13B1X10050STR0F2

<使用方法に関する使用上の注意>

- 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。
 - 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貼付すること。
 - 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。]
 - 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。
 - 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。
 - 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。
 - 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、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。
 - 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があるため。]
- 神経や筋刺激を避けるため、FORCED COAG 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。]
- 電気手術器の電源は単独でとり、他の機器と共に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。]
- 装置に定められたデューティサイクル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〉

- 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があるため。]
- 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。
- 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。
- バイポーラ凝固モードのオートスタート機能を設定している場合には、バイポーラ電極を患者の上に置かないこと。[電極が患者の皮膚に接触し、オートスタート機能が動作して出力が発生する可能性があるため。]
- 特に一面型対極板を使用しなければならない場合を除き、対極板部位での熱傷防止のため、二面型対極板を使用すること。[一面型対極板では接触監視機能が動作せず、対極板がはがれた場合でもアラームが発生しないため。]
- 本品は、使用するために必要な知識、技術に習熟した医師が使用するように設計されているため、本添付文書ならびに併用する医療機器の添付文書・取扱説明書等に記載されている全ての注意、指示を熟読し遵守して使用すること。
- 使用前及び使用後は、本品に破損・変形・亀裂・傷、摩耗がないかを点検し、破損等が確認された場合は使用しないこと。

- 電気手術器用ケーブルと接続する際は、本体の電源が切れた状態になっていること、接続部が完全に乾いていることを確認してから接続し、確実に接続されたことを確認すること。[感電・故障防止のため]
- 破損等の原因になり得るので、使用時には必要以上の力を加えないこと。
- 本品が患者または他の電気機器やそのケーブルの導体に接触しないように注意すること。また、一時的に使用しない場合は、患者から絶縁された状態にしておくこと。[熱傷及び電気ショックの恐れがあるため]
- 本品、その他の併用機器及び患者に異常がないことを常に監視し、異常が認められた際には、患者に安全な状態で適切な処置を講ずること。

【保管及び有効期間等】

直射日光および水濡れを避け、清潔な場所で保管すること。

【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項

モノポーラハンドピース及びメス先（モノポーラ電極）

<洗浄方法>

洗浄機械に洗浄液を入れ、器具を浸す。洗浄プログラムを開始する。洗浄プログラムが終了したら器具を取り出す。器具に付着物が無いか確認し、完全に乾燥させる。

<滅菌方法>

滅菌タイプ	温度及び時間
高压蒸気滅菌	121°C 20分 又は 134°C 10分

使用前及び使用後は、本品に破損・変形・亀裂・傷、摩耗がないかを点検し、破損等が確認された場合は使用しないこと。

リユーズブル対極板

<洗浄方法>

お湯で湿らせたガーゼや柔らかい布を使って血液や組織などの汚れを取り除く。希釀した酵素洗浄剤で清拭する。水道水で湿らせた布で本品を拭いて洗浄剤を除去する。

使用前及び使用後は、本品に破損・変形・亀裂・傷、摩耗がないかを点検し、破損等が確認された場合は使用しないこと。

2. 業者による保守点検事項

定期点検

点検頻度

1年に1度

点検項目

- ①外観検査
- ②動作試験
- ③電気の安全性試験

点検の実施

製造販売業者に保守点検を依頼することを推奨する。

【主要文献及び文献請求先】

主要文献

- 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）

文献請求先

リードメディカルサイエンス株式会社

電話 03-5826-4015

【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

リードメディカルサイエンス株式会社

電話 03-5826-4015

製造業者

LED SpA（イタリア）