製造販売届出番号: 13B1X10183P00065

機械器具 25 医療用鏡

一般医療機器 再使用可能な内視鏡用非能動処置具 38818000

R. Wolf 内視鏡用ワーキングインサート

【警告】

適用対象 (患者)

・伝達性海綿状脳症(及び関連疾患)等の感染疾患の診断を受けた患者(可能性のある患者を含む)に使用する場合は、他の患者及び使用者等に感染しないよう予防措置を講じること。[感染が拡大する恐れがある]

使用方法

・本品は未滅菌品である。必ず適切な方法で洗浄・滅菌してから使用すること。[患者に危害を加える恐れがある]

【禁忌・禁止】

併用医療機器

・取扱説明書にて指定されている機器のみを接続使用し、それ以外の機器は使用しないこと。[本品が損傷したり、使用者が負傷するおそれがある]

使用方法

・本品に過度な力を与えないこと。[本品が損傷するおそれがある]

【形状・構造及び原理等】

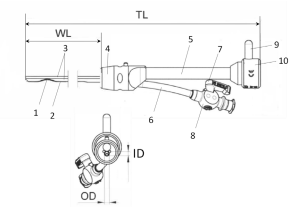
1. 概要

本品は、内視鏡手術の際にレーザーファイバー等の操作を しやすくするために使用する。本品は本品のみから成り、イ ンサートポート等の形状等の違いにより複数のタイプがあ る。

2. 寸法(代表例として8632.914を示す)

製品番号	全長	有効長	外径	内径
	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)
	TL	WL	OD	ID
8632.914 (8632914)	302.9	218.5	2.1	2.6

寸法図 (8632.914)



番号	各部の名称		各部の名称
1:	スプリングエレメント	6:	連結ピース
2:	シースチューブ	7:	プラグ
3:	ガイドボルト	8:	ハウジング
4:	シーリングコーン	9:	テンションレバー
5:	チューブ	10:	テンションリング

【使用目的又は効果】

本品は内視鏡用のコンポーネントで、薄い金属チューブ状をしており、内部に他の部品(泌尿器用内視鏡及び軟性器具等)を挿入し、組み立てることによって手術内視鏡装置とすることができる。本品は、内視鏡手術の際にレーザーファイバー等の操作をしやすくするために使用する。

【使用方法等】

〈使用方法〉

本品の操作方法の詳細は、取扱説明書を参照すること。

本品は未滅菌製品であるので、初回使用前及び毎使用後は、洗浄、 滅菌処理を行うこと。

なお、併用機器(構成品外別品目も含む)は製造元による指示に 従い、詳細な使用方法については所定の取扱説明書を参照するこ と。

1. 使用前手順

- (1) 使用前にひびや欠け、摩耗等の破損や劣化がないか、また全体的に異常がないか確認する。
- (2) 本品は未滅菌のため、使用前にその都度滅菌を行う。
- (3) 本品に別用意のアダプタを取付け、内腔にはレゼクトスコープ又はオブチュレータを挿入する。
- (4)別用意の接続チューブをチューブ接続部につなげ、灌流する際の流路の開閉を灌流コックにより行う。
- (5) 使用後は直ちに本品を取外して点検を行い、ひびや欠け、 摩耗等の破損や劣化がないか確認する。
- (6) 本品に付着した体液等を速やかに除去し、洗浄した上で減 菌する。洗浄等に際しては適切な備品を使用する。 また、点検において完備性に欠けるパーツは適切な純正品と 交換する。
- (7)滅菌後は乾燥させて保管する。
- (8) 本品を廃棄する場合は法令に則って廃棄する。

2. 推奨滅菌方法·条件

滅菌方法として蒸気滅菌、過酸化水素プラズマ滅菌、ガス滅菌、 過酢酸滅菌が可能であるが、以下の条件下での蒸気滅菌が推奨 される:

<蒸気滅菌>132~138℃にて4分間

〈使用方法に関連する使用上の注意〉

- ・本品と接続する併用機器について、本品に適合するものか予め確認すること。[本品が損傷したり、使用者が負傷するおそれがある]
- ・使用前後毎回、点検を行うこと。破損している、完全性に欠けている場合は使用しないこと。[本品及び併用機器が損傷・故障するおそれがある。使用者が負傷するおそれがある。]
- ・本品に過度な力を与えないこと。[本品が損傷するおそれがある]
- 洗浄の際、プラスチック部分は、金属製又は縁が角ばった補助道具(例、ブラシ)で洗浄しないこと。[本品が損傷するおそ

で使用前に取扱説明書を必ずご一読ください。

れがある]

低温滅菌法で滅菌する場合、異なる滅菌方法を交互に選択しないこと(例えば、過酸化水素プラズマ滅菌及び過酢酸滅菌)。
[本品が損傷するおそれがある。滅菌効果が不十分になるおそれがある]

【使用上の注意】

相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)

併用注意(併用に注意すること)

- ・本品と併用する機器の取扱説明書等を参照すること。[不適 切な使用により、本品が損傷したり、使用者が負傷するおそ れがある]
- ・BF 又は CF 形機器のみを本品と併用すること。本品を能動機器と併用する際は患者漏れ電流が許容範囲内であることを確認すること。[患者及び使用者が電撃をうけるおそれがある]
- ・本品と共に高周波装置、吸引・灌流装置等を使用する際には、 それらの製品の取扱説明書等に従うこと。[本品が損傷した り、使用者が負傷するおそれがある]
- ・併用機器を使用する場合は、有効長及び外径等が本品に適合するものか予め確認すること。[本品が損傷するおそれがある]

*【保管方法及び有効期間等】

- ・本品の梱包材を廃棄せず保管すること。本品修理時に当該梱 包材を使用し、輸送すること。
- ・水の掛からない清浄な場所に保管すること。
- ・温度、湿度、日光、埃、塩分、硫黄を含んだ空気、気圧等に より悪影響を受けない場所に保管すること。
- ・振動のある場所、不安定な場所、化学薬品の保管場所及びガスが発生する場所には保管しないこと。

<操作/保管条件>

温度: 10°C~40°C / -20°C~60°C 湿度: 20%~75% / 10%~90%

気圧: 700hPa~1060hPa/700hPa~1060hPa

【保守点検に係る事項】

附属の取扱説明書を参照すること。

- ・本品の梱包材を廃棄せず保管すること。本品修理時に当該梱 包材を使用し、輸送すること。
- ・修理依頼の際には型番プレートに記載されている製品番号及びシリアル番号を確認の上、問い合わせ先まで照会すること。
- ・修理品は、感染予防等のため必ず滅菌済のものを輸送すること。

【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(問い合わせ先):

リチャードウルフ株式会社

〒108-0071 東京都港区白金台 2-26-10 グリーンオーク高輪台電話番号: 03-6459-3939

外国製造業者:

Richard Wolf GmbH (ドイツ)