

電子内視鏡 EC-250MP5 (-S-, -H-)

【警告】

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。

【禁忌・禁止】

急性腹症、重篤な急性炎症のある患者へ施行すること。

鉗子栓の再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

<形状>

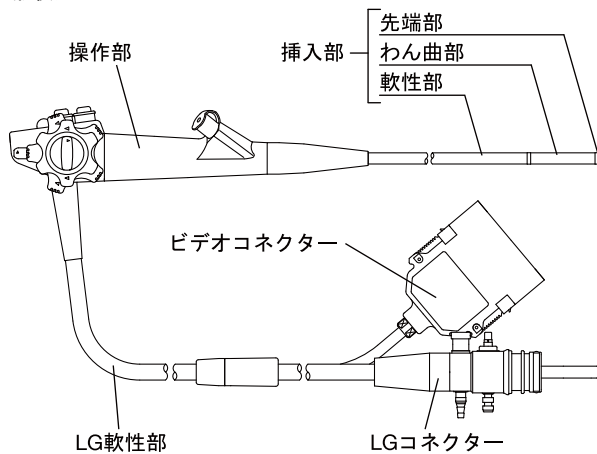


図1

- 1. 電気的安全性 (JIS T 0601-1: 1999)**
本内視鏡には固有の電源部はなく、プロセッサに接続して機能します。
電撃に対する保護形式: クラス I 機器
電撃に対する保護程度: 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. 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	5~100mm	
先端部径	11.0mm	
軟性部径	11.1mm	
挿入部最大径	12.3mm	
フレックス※	4.4N	8.4N
鉗子口最小径	3.2mm	
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	1330mm	
全長	1630mm	
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部分の反力を表示しています。

4. 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

<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
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: エポキシ樹脂
鉗子口: ステンレス

2. 標準付属品

シリコンオイル: SLC-2000
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
洗浄ブラシ: WB3521FW2
バルブ用洗浄ブラシ: WB11001FW2
通気アダプター: AD-7
洗浄アダプター: CA-503/A
防水キャップ

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC535A-6 202B1173172B
1604-4.0-FM

<作動・動作原理>

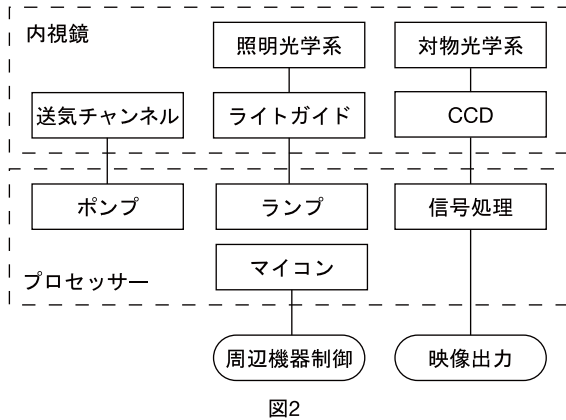


図2

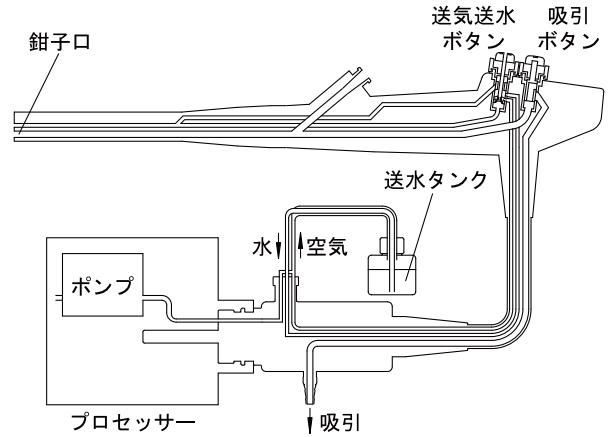


図4

1. 観察光学系

プロセッサ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します。被写体からの反射光を対物光学系により CCD に結像し、電気信号に変換します。この電気信号をプロセッサでビデオ信号に変換し、モニターに画像を映し出します。

(図2参照)

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ます。

(図3参照)

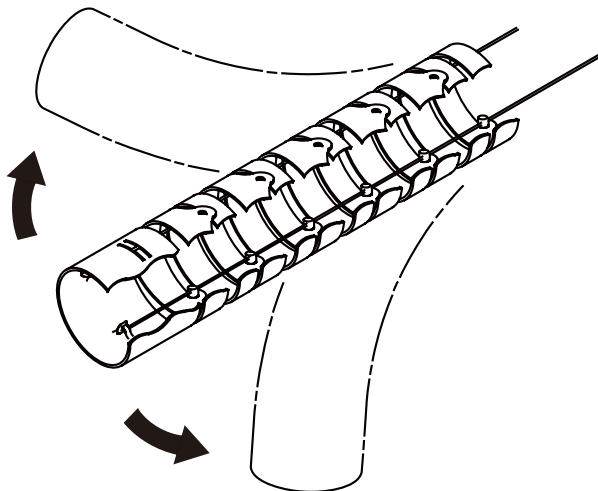


図3

3. 送気送水・吸引管路

送気送水ボタンまで常にポンプより空気が供給されています。

(図4参照)

送気送水ボタンの穴を塞ぐことにより先端までの管路がつながり先端より空気が吹き出します。

(図5参照)

更に送気送水ボタンを押し込むと、送気管路が塞がれ、空気は送水タンクに流れ込みます。空気は送水タンク内の水を押し出し、水は管路内を流れ、先端より吹き出します。

(図6参照)

吸引管路は、常に吸引器により空気が吸引されています。吸引ボタンを押すことにより管路がつながり鉗子口より吸引されます。

(図7参照)

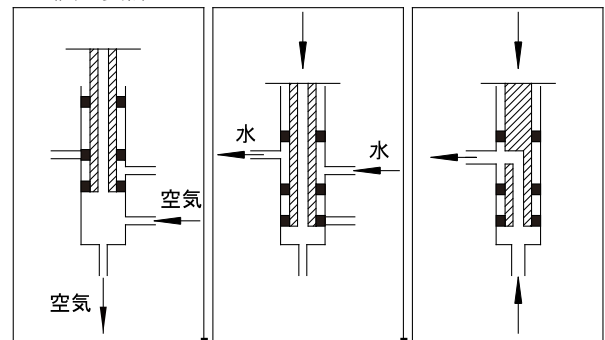


図5

図6

図7

【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。

本製品は、医師の管理下で医療施設において、直腸、S字結腸、大腸、回盲部の観察、診断に用いる。

【使用方法等】

<使用方法>

1. 用途に適したレベルの消毒、滅菌を行ってください。
2. 使用前の点検を行ってください。
3. 内視鏡のビデオコネクタをプロセッサのビデオコネクタソケットに、LGコネクタをスコープソケットに差し込みます。
4. 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します。
5. 検査の目的にあった適切な前処置を行ってください。
6. 挿入手技に応じた体位を患者に指示します。プロセッサの電源を入れ、内視鏡先端を肛門から直腸へ観察しながら挿入します。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC535A-6 202B1173172B
1604-4.0-FM

7. 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ます。
8. 溜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します。
9. 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します。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します。
10. 検査の目的にあった処置をします。
11. 検査が終了したら、体腔内の余分な空気を吸引します。
12. アングルつまみを操作し、わん曲部をほぼ真っ直ぐにして、ゆっくりと内視鏡を引き抜きます。
13. 内視鏡を抜去後、直ちにベッドサイドにて一次洗浄を行います。
14. 一次洗浄では、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います。
15. 一次洗浄終了後、プロセッサの電源を切り、LG コネクター、ビデオコネクターを取り外します。
16. 次に流し台等において、入念な二次洗浄を行います。各チャンネル内を付属の洗浄ブラシを用いて、3 回以上ブラッシングします。
17. 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います。
18. 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、十分に乾燥させます。

＜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します。

プロセッサ：2200 システム

送水タンク：WT-2

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 1800mm 以上の 3.2mm 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、組み合わせの互換性があることを保証するものではありません。

【使用上の注意】

＜使用注意＞

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 つのタイプがあります。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ります。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）と表示しています。どちらをご使用になるかは、諸先生方のご専門の立場からご判断していただくようお願いいたします。

2. 使用前の点検

- (1) 不測の事故を回避し、機器の性能を十分に発揮してお使いいただくために、取扱説明書の手順に従って、使用前の点検を行ってください。
また、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してください。
- (2) 点検の結果、異常があったものは使用しないでください。

3. 機器の組み合わせ

- (1) 内視鏡は、周辺機器と組み合わせて使用することがあります。感電事故を防止するために、取扱説明書に記載されていない周辺機器は使用しないでください。

4. 電磁干渉

- (1) 本製品は試験の結果、IEC 60601-1-2：2001 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ます。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に設定されています。しかしながら、本製品は、取扱説明書に従って設置されたプロセッサに接続し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ります。また、特定の使用状況において干渉が生じないことを保証するものではありません。したがって、本製品が他の装置に有害な干渉を起こすことが判明し

た場合、これはプロセッサの電源のオン・オフを切り替えることで確認できますが、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します。

－ 干渉を受けている装置の向きを変えるか、位置を変えます。

－ 機器間の間隔を広げます。

－ 製造販売業者または販売業者に相談します。

また、電磁波の影響で内視鏡映像にノイズが現れる場合があります。このときは電磁波を発生している装置の電源を切るか、遠ざけてください。

5. 症例中の異常

- (1) 症例中に機器に異常が起きた場合は、取扱説明書「付録トラブルシューティング」をご覧ください。特に画像が異常な状態で使い続けると、内視鏡先端部の発熱など、火傷や傷害の原因となることがあります。

6. 機能の喪失

- (1) 検査中映像が消えた場合は、プロセッサをリセットします。それでも復帰しない場合は、プロセッサの電源を切り、わん曲部を真っ直ぐにし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します。
- (2) 検査中フリーズが解除しない場合は、プロセッサをリセットします。それでも復帰しない場合は、プロセッサの電源を切り、わん曲部を真っ直ぐにし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します。
- (3) 検査中突然映像が変色した場合は、プロセッサをリセットします。それでも復帰しない場合は、わん曲部を真っ直ぐにし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します。

※リセットとは、プロセッサの電源を切り、5 秒後に再度入れ、ランプボタンを押してランプを点灯させることをいいます。

7. メンテナンス

- (1) 長期間使用しておりますと、機器も傷んでまいります。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します。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てください。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てください。
また、機器の分解・改造は行わないでください。

8. 先端部の温度

- (1) 長時間、内視鏡の先端より大光量で照明光を射出していると、先端部の温度が 41℃を超える場合があります。内視鏡をカートのハンガーに掛けておく場合は、ランプを消灯してください。

9. 洗浄と消毒

- (1) 本内視鏡は、あらかじめ滅菌が行われておりません。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ってください。また、再使用する前には取扱説明書の「洗浄・消毒・保管編」の手順に従って、洗浄、消毒を行ってください。不十分な洗浄は、感染の原因になります。挿入部・管路は特に入念に洗浄を行ってください。
- (2) 皮膚の保護、感染防止のため、薬液洗浄、消毒の際には保護具をご使用ください。

＜重要な基本的注意＞

1. 準備・使用方法

- (1) 正常でない機器の使用は、誤診や傷害を招く原因となります。点検の結果、異常があったものは使用しないでください。
- (2) 感染および静電気防止のため、内視鏡に触れるときは、ゴム手袋を着用してください。
- (3) 使用直後の LG コネクターに手を触れると、熱傷するおそれがあります。LG コネクターの先端が冷えるまで（5 分）、手を触れないでください。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FC535A-6

202B1173172B

1604-4.0-FM

- (4) 内視鏡が吸着して、粘膜を痛めるおそれがあります。吸引器の吸引圧は、53kPa 以下に設定してください。
- (5) ライトガイドの光を直視すると、目の障害を起こすことがあります。レンズを点検する時は、ランプを消灯してください。
- (6) 照明光のエネルギーで、熱傷するおそれがあります。先端部を同一部位に 5 分以上接触させないでください。
- (7) 処置具を強く当てると、穿孔や出血のおそれがあります。消化管壁に処置具を強く押しつけないでください。
- (8) 狭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でください。

2. 洗浄・消毒・滅菌

- (1) 洗浄液が患者の体内に流れ込むおそれがあります。洗浄後は、残留している薬液を水で洗い流してください。
- (2) 消毒液が患者の体内に流れ込むおそれがあります。薬液浸漬後は、残留している薬液を清浄水で洗い流してください。
- (3) 水の切れていない部分の滅菌が不完全となります。水分を蒸発させてからガス滅菌を行ってください。
- (4) ガス滅菌後に残留するガスは人体に有害です。エアレーションを行ってください。
- (5) 感染源となるおそれがあります。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いてください。

3. 保管

- (1) 感染源となる可能性があります。キャリングケースに内視鏡を保管しないでください。

4. 廃棄

- (1) 重金属を含んだ部品を使用しています。廃棄する場合は、地域の法規制に従って廃棄してください。感染性廃棄物に該当するかにつきましては、ご使用の状態によってご判断ください。

<相互作用>

1. 電気手術器を用いた処置

- (1) ペースメーカーが誤作動します。ペースメーカー使用者を電気手術器に近づけないでください。
- (2) 爆発・引火を起こすおそれがあります。体腔内の可燃性ガスを不燃性ガスで置換してから電気手術器を使用してください。可燃性ガス雰囲気中では、電気手術器を使用しないでください。
- (3) 誤接続は、感電事故や熱傷の原因となります。取扱説明書に従って、正しく接続してください。
- (4) 漏れ電流により、熱傷を起こすおそれがあります。指定の出力範囲で使用してください。

2. ポリペクトミー

- (1) 漏れ電流により、熱傷を起こすおそれがあります。患者がベッドの金属部などの導電体に触れないようにしてください。術者、介助者は、ゴム手袋を着用してください。

【保管方法及び有効期間等】

<保管方法>

薬液消毒またはガス滅菌した内視鏡を保管します。内視鏡は、以下の条件を満たす所で保管してください。

保管条件

温度：10～40℃

湿度：30～85%RH（ただし、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

操作部を上にして、つり下げた状態

<有効期間>

有効期間（耐用年数）は適切な保守点検を行い、正しく使用した場合、6年間です。

「自己認証（当社データ）による」

ただし、以下の部品は消耗品です。

鉗子栓：単回使用

【保守・点検に係る事項】

<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

1. 取扱説明書第 5 章の手順に従って、使用前の点検を行ってください。
2. 再使用する前には取扱説明書の「洗浄・消毒・保管編」の手順に従って、用途に適したレベルの消毒、滅菌を行ってください。

<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

1. 長期間使用しておりますと、機器も傷んでまいります。特にゴムや樹脂等の部分は、使用薬剤や経時変化によっても劣化します。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てください。

* ** 【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。

FC535A-6

202B1173172B

1604-4.0-FM