

機械器具 25 医療用鏡 管理医療機器 ビデオ軟性鼻咽喉鏡 JMDNコード: 70136000
 (ビデオ軟性耳内視鏡 JMDNコード: 70131000) (ビデオ軟性口腔鏡 JMDNコード: 70124000)
 (ビデオ軟性気管支鏡 JMDNコード: 17662000)
 特定保守管理医療機器

電子内視鏡 ER-530S2

* 再使用禁止

* 【警告】

適用対象(患者)

全身衰弱のある症例、心疾患、低肺機能の症例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。[消化器内視鏡診療ガイドラインによる]

* 【禁忌・禁止】

適用対象(患者)

鼻腔内が狭い患者や鼻中隔彎曲症が著しい患者に内視鏡を経鼻挿入しないこと。[鼻血・挿抜困難]

【形状・構造及び原理等】

<形状>

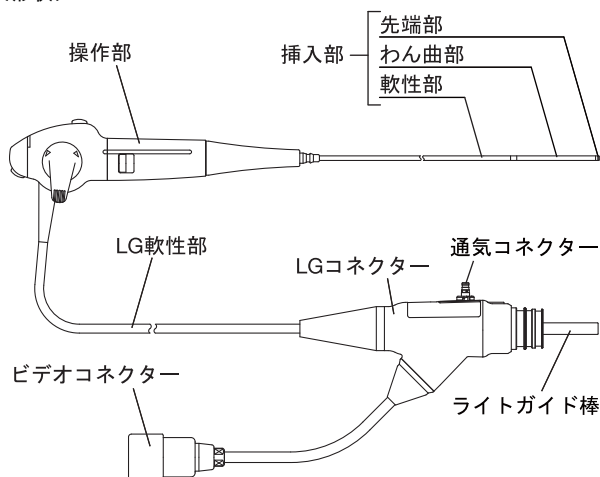


図1

1. 電気的安全性 (JIS T 0601-2-18: 2013)

本製品には固有の電源部はなく、プロセッサと光源装置、またはプロセッサ (光源内蔵型) に接続して機能する。

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. 電磁両立性規格

本製品は、電磁両立性規格 IEC 60601-1-2:2007 に適合する。

4. 仕様

項目	諸元	
視野角	90°	
視野方向	0° (直視)	
観察範囲	3~50mm	
先端部径	2.9mm	
軟性部径	3.2mm	
挿入部最大径	4.1mm	
わん曲方向	上下の2方向	
わん曲角度	上	130°
	下	130°
有効長	300mm	
全長	553mm	
送気送水	なし	
吸引	なし	
撮像方式	同時式	
挿入経路	経口、経鼻又は外耳道	

* 5. 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 (大気圧範囲)

<構造・構成ユニット>

* 1. 体に接触する部分の組成

先端部: ステンレス鋼、光学ガラス、二酸化ケイ素

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

2. 標準付属品

通気アダプター: AD-7

* <作動・動作原理>

1. 観察光学系

光源装置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する。被写体からの反射光を対物レンズにより CCD に結像し、電気信号に変換する。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す。

2. わん曲部

わん曲部は円滑に2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る。

【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。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FY196A-6

202B1223517F

1904-7.0-FM

【使用方法等】

* <使用方法>

- 用途に適したレベルの消毒または滅菌を行う。
- 内視鏡のLGコネクタを光源装置またはプロセッサ（光源内蔵型）のスコープソケットに、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差し込む。
- プロセッサと光源装置、またはプロセッサ（光源内蔵型）の電源を入れる。
- 内視鏡の挿入部、わん曲機構、対物レンズに異常がないか確認する。
- 検査の目的にあった適切な前処置を行う。
- 挿入手技に応じた体位を患者に指示する。
- 経口で挿入する場合は、マウスピースをくわえさせ内視鏡先端を口腔から咽頭部へ観察しながら挿入する。
- 経鼻で挿入する場合は、内視鏡先端を鼻腔から鼻咽頭へ観察しながら挿入する。
- 外耳道に挿入する場合は、内視鏡先端を外耳道へ観察しながら挿入する。
- 上下アングルレバーを操作して観察したい部位に内視鏡先端を向ける。
- 検査が終了したら、アングルレバーを操作し、わん曲部をほぼまっすぐにして、ゆっくりと内視鏡を引き抜く。経口で挿入した場合は、マウスピースを外す。
- 内視鏡を抜去後、直ちにベッドサイドにて予備洗浄（一次洗浄）を行う。
- 予備洗浄では、挿入部外側に付着した汚れをガーゼで拭き取り、内視鏡先端部を洗い流す。
- 予備洗浄終了後、プロセッサと光源装置、またはプロセッサ（光源内蔵型）の電源を切り、LGコネクタ、ビデオコネクタを取り外す。
- 次に流し台等において、入念な本洗浄（二次洗浄）を行う。
- 柔らかいスポンジを使って内視鏡全体を洗浄液で洗う。
- 清浄水で内視鏡全体をすすいだのち、水分を除去し、十分に乾燥させる。

<組み合わせて使用する医療機器>

本製品は下記の医療機器と組み合わせて使用する。

販売名	認証番号・届出番号
プロセッサ VP-4450HD	14B2X10002A0V009
プロセッサ VP-4450	14B2X10002A0V007
プロセッサ VP-4400	14B2X10002A0V004
プロセッサ EPX-2501	14B2X10002A0V008
光源装置 XL-4450	220AABZX00185000
光源装置 XL-4400	220AABZX00190000
マウスピース MPC-ST	14B2X10002A0D001
マウスピース MPC-P	14B2X10002A0D002

* <使用方法等に関連する使用上の注意>

* 1. 準備と点検

- 本製品が故障するなど不測の事態に備えて、使用前に本製品の予備を用意すること。内視鏡手技を継続できない場合がある。
- 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すること。

* 2. 準備・使用方法

- 静電気防止のため、本製品に触れるときは、保護具を着用すること。
- 光源装置またはプロセッサ（光源内蔵型）からLGコネクタを取り外した直後は、ライトガイド棒が非常に熱いので触らないこと。熱傷するおそれがある。
- 内視鏡先端にあるライトガイドの光を直視しないこと。レンズを点検する時は、ランプを消灯すること。ライトガイドの光を直視すると、目の障害を起こす原因となるおそれがある。

- 体内腔壁に内視鏡を強く押し付けないこと。穿孔や出血の原因となるおそれがある。
- 観察時は、長時間の近接観察を行わないこと。必要最小限の明るさ、時間、適切な距離を保って使用すること。シャッター速度を高速にする場合は、明るさレベル（輝度レベル）を上げすぎないように注意すること。照明光のエネルギーで、熱傷するおそれがある。設定の詳細については使用する光源装置またはプロセッサ（光源内蔵型）の取扱説明書を参照すること。
- 明るさレベル（輝度レベル）が高いと先端温度が41℃を超えることがある。先端部を同一部位に長時間接触させないこと。熱傷するおそれがある。
- 急激なわん曲操作をしないこと。体腔内を損傷するおそれがある。
- 出血の多い症例では、患者の血液が照明光で凝固する場合がある。その場合は、光源装置の光量制限機能を使用すること。光量制限機能の使用方法については、光源装置の取扱説明書を参照すること。
- 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こと。
- 経鼻挿入が困難な場合、抜去も困難になることがある。経鼻挿入の適否については、諸先生方専門の立場で判断すること。

* 3. 機能の喪失

- 検査中または処置中に内視鏡画像が消える場合、内視鏡画像のフリーズが解除しない場合、内視鏡画像が変色する場合は、直ちにプロセッサおよび光源装置の電源を切り、わん曲部を真っ直ぐにし、アングルレバーから手を離しゆっくりと内視鏡を抜去すること。引き抜いた内視鏡は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口にお問い合わせすること。
- 検査中または処置中に内視鏡画像が消えた場合に、プロセッサと光源装置の電源を切らないときは、内視鏡先端部が発熱し、熱傷や傷害の原因となる。

4. 先端部の温度

- 検査中または使用前点検などの必要などとき以外はランプを消灯すること。ランプを点けたままにしておくと、内視鏡先端部が熱くなり、術者・介助者や患者が熱傷するおそれがある。ランプは検査開始の直前に点灯すること。プロセッサの電源を切るときは、光源装置の電源も切ること。プロセッサの電源を切って光源装置の電源が入ったままだと、ALC（自動調光）が機能せず、最大光量に設定され、内視鏡先端部が熱くなり、術者・介助者や患者が熱傷するおそれがある。

* 5. 洗浄・消毒・滅菌

- 本製品の洗浄・消毒・滅菌は各種ガイドラインに従って行うこと。
- 本製品は、あらかじめ滅菌が行われていない。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うこと。
- 使用後には本製品の取扱説明書の手順に従って洗浄し、消毒または滅菌を行うこと。不十分な洗浄は、感染の原因になる。挿入部は特に入念に洗浄を行うこと。
- オゾン水への浸漬やオゾン発生雰囲気中への暴露は避けること。内視鏡および付属品が劣化し破損するおそれがある。
- 最新のガイドラインを理解した上で洗浄し、消毒を行うこと。
- 洗浄後は、残留している薬液を水で洗い流すこと。洗浄液が患者の体内に流れ込むおそれがある。
- 薬液浸漬後は、残留している薬液を清浄水で洗い流すこと。消毒液が患者の体内に流れ込むおそれがある。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FY196A-6 202B1223517F
1904-7.0-FM

- ** (8) 内視鏡洗浄消毒装置を使用して洗浄消毒する場合、本製品に対する洗浄消毒処理の検証データの有無を、各内視鏡洗浄消毒装置のメーカーに確認すること。本製品に対する洗浄消毒方法が不適切である場合や検証されていない場合、消毒が不完全になり、感染の原因となるおそれや患者を傷つけるおそれがある。
- (9) 水分を蒸発させてからガス滅菌を行うこと。水の切れていない部分の滅菌が不完全となる。
- (10) エアレーションを行うこと。ガス滅菌後に残留するガスは人体に有害である。

6. 機器の運搬

- (1) 内視鏡を持ち運ぶときは、内視鏡を清潔な状態に保つこと。また、内視鏡を周囲にぶつけることのないよう、清潔なケースに入れて運ぶこと。

7. 保管

- (1) キャリングケースに内視鏡を保管しないこと。感染源となる可能性がある。

8. 修理または点検

- * (1) 本製品を修理のために返送する場合は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口にお問い合わせのこと。返送前には、必ず洗浄と消毒（または滅菌）を行うこと。洗浄と消毒（または滅菌）を行っていない製品を返送すると、使用者やサービススタッフ、その他の関係者が感染するおそれがある。

【使用上の注意】

＜重要な基本的注意＞

1. 人体への直接危害

- (1) 内視鏡を咽喉、口腔、鼻腔へ挿入する場合は、患者に苦痛を与えるおそれがあるので、十分に注意して使用すること。
- (2) 内視鏡を無理に体内へ挿入したり、引き抜いたりしないこと。体腔内を傷つけたり、出血や穿孔の原因となるおそれがある。
- (3) わん曲部を無理に曲げたり、急激に操作したりしないこと。体腔内を傷つけたり、出血や穿孔の原因となるおそれがある。
- (4) 経鼻挿入する場合は、挿入前に鼻腔拡張などの前処置を適切に行うこと。鼻腔内を傷つけたり、内視鏡が引き抜けなくなるおそれがある。
- (5) 経鼻挿入すると、鼻腔内で出血するおそれがある。出血した場合は、適宜止血すること。また、引き抜く際は鼻腔内を観察し、出血などが無いことを確認すること。出血がない場合でも、鼻を強くかませないこと。出血するおそれがある。
- (6) 患者のくしゃみにより、内視鏡に強い力が加わることで内視鏡が破損し、出血や穿孔、および内視鏡が引き抜けなくなるおそれがある。使用中に異常を感じた場合は、安全確認を行った後、すみやかに使用を中止すること。

*** 2. 電磁波に関する注意事項**

- * (1) 本製品は試験の結果、IEC 60601-1-2:2007 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る。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る。しかしながら、プロセッサの取扱説明書に従って設置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る。また、特定の設置状況において干渉が生じないことを保証するものではない。したがって、本製品が他の装置に有害な干渉を起すことが判明した場合、これはプロセッサの電源の入・切を切り替えることで確認できるが、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する。

- 干渉を受けている装置の向きを変えるか、位置を変える。
- 機器間の間隔を広げる。
- 製造販売業者または販売業者に相談する。
- それでも問題が解決しないときは、いったん本製品の使用を中止し、干渉を起こしている機器のメーカー、弊社営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口にご相談すること。

- * (2) 下記の記号が表示されている機器または、携帯電話など携帯用および移動用の RF（無線周波）通信機器の近傍では、電磁障害が生じる可能性がある。



- (3) 本製品の近くには、強力な電磁波を発生するものを置かないこと。動作異常の原因となるおそれがある。

【保管方法及び有効期間等】

＜保管方法＞

内視鏡と付属品を、下記の条件（温度、湿度、気圧）を満たす清潔な場所で保管すること。

*** 保管条件**

- 温度：-20～+60℃
- 湿度：10～85%RH（結露状態を除く）
- 気圧：70～106kPa（大気圧範囲）
- 内視鏡の状態：

- 薬液消毒又はガス滅菌した状態
- 曲げないで伸ばした状態
- 力の加わらない状態
- ボタンは取り外し、操作部を上にしてつり下げた状態
- 直射日光や紫外線、X線の当たらない状態

＜耐用期間＞

耐用期間は適切な保守点検を行った場合、使用開始から 6 年間とする。
「自己認証（当社データ）による」

*** ＜使用期間＞**

以下の部品は消耗品である。使用前点検の結果、異常がある場合には新品と交換すること。
通気アダプター等の付属品。

【保守・点検に係る事項】

- * 1. 使用者による保守点検の詳細は、取扱説明書を参照すること。
- * 2. 業者による保守点検の詳細は、営業所またはお買い上げの代理店のサービス窓口ご連絡すること。

*** ＜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

本製品は、長期間の使用により機能が劣化する場合がある。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する。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ること。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ること。
検査中または処置中および洗浄と消毒（または滅菌）中に、内視鏡の保守や修理を行わないこと。

取扱説明書を必ずご参照ください。

FY196A-6 202B1223517F
1904-7.0-FM

* <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
画像の点検	6ヶ月毎

【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 : 03-6419-8033

取扱説明書を必ずご参照ください。

FY196A-6

202B1223517F

1904-7.0-FM