* 2019年10月 (第2版) 2018年5月 (第1版)

機械器具 (47) 注射器具及び穿刺器具

管理医療機器 単回使用組織生検用針 12734010 導入針 70194000

* メリット TEMNO 生検針

再使用禁止

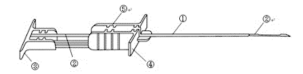
【禁忌·禁止】

使用方法

- 1. 再使用禁止
- 2. 再滅菌禁止
- 3. 本品は、適用部位の軟組織以外のサンプリングには使用しないこと。

【形状・構造及び原理等】

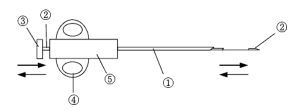
- 1. マニュアル生検針
- 1) 適用部位または用途 腎臓、肝臓等の軟組織のサンプリング
- 2) マニュアル生検針ツルーカット 主な適用部位:腎臓、肝臓



番号	部分(品)名称	番号	部分(品)名称
1	カニューレ	4	指掛け
2	スタイレット	(5)	ボディ
3	ハブ*		

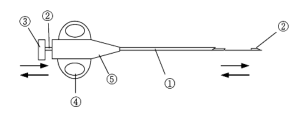
- *: ハブはボディから外れる構造である。
- 3) 主な原材料:ステンレス鋼
- 2. オートマチック生検針
- 適用部位または用途
 乳房、腎臓、肝臓、肺、前立腺、甲状腺等の軟組織のサンプリング
- 2) 生検針は以下の4種類がある。
- (1) オートマチック生検針テムノ

主な適用部位:乳房、腎臓、肝臓、肺、甲状腺



(2) オートマチック生検針テムノ エボリューション

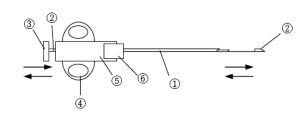
主な適用部位:乳房、腎臓、肝臓、肺、甲状腺



認証番号: 227AFBZX00123000

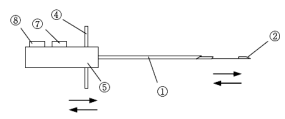
(3) オートマチック生検針 A.C.T

主な適用部位:腎臓、肝臓、肺



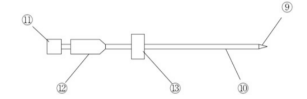
(4) オートマチック生検針アチーブ

主な適用部位:乳房、腎臓、肝臓、前立腺



番号	部分(品)名称	番号	部分(品)名称
1	カニューレ	(5)	ボディ
2	スタイレット	6	調節ボルト
3	プランジャ	7	" A "ボタン
4	指掛け	8	" D "ボタン

3) イントロデューサ (オプション - 付属しない場合がある)主な適用部位:乳房、腎臓、肝臓、肺、前立腺、甲状腺



番号	部分(品)名称	
9	イントロデューサスタイレット	
10	イントロデューサカニューレ	
(11)	スタイレットハブ	
12	カニューレハブ	
13	ストッパ	

- 4) 定規(付属しない場合がある)
- 5) 主な原材料:ステンレス鋼

【使用目的又は効果】

本品は、治療または診断のため、臓器等に刺入し、組織を採取するために用いる。またイントロデューサーは、生検針の配置及びその操作を補助するために用いる。

【使用方法等】

- 1. マニュアル生検針ツルーカット
- 1) 通常の使用方法
- 2) ハブを引き戻し、スタイレットの試料用切り込み部をカニューレに収納する。
- 3) ボディとハブを保持しながら生検部位に本品を刺入させる。ハブ を保持したままボディを手元に引き、試料採取用切り込み部を 露出させる。
- 4) バブを保持したまま素早くボディを推し進めて、試料採取用切り 込み部に入った組織を切り取る。ボディとバブを固定した状態で 体内から本品を抜去する。
- 5) バブを前に進め、試料採取用切り込み部を露出させて、試料を取り出す。

2. オートマチック生検針テムノ

- 1) プランジャをロック音がするところまで引き戻し、ロックする。この動作により、カニューレ及びスタイレットが引き戻され、同時にバネに力が蓄積される。
- 2) スタイレットの試料採取用切り込み部がカニューレに完全に収納 されていることを確認し、針を採取目標部位の手前まで挿入す る。
- 3) プランジャを押し、スタイレットを進め、試料採取用切り込み部を カニューレから露出させる。さらに強い力でプランジャを押すと、カニューレが自動的に試料採取用切り込み部を閉ざすようにして組 織を採取する。

- 4) 本品を体内から引き抜く。プランジャを完全に引き戻した後、プランジャを押しスタイレットを進め、組織試料を採取した試料採取用切り込み部をカニューレから露出させる。スタイレットの試料採取用切り込み部から組織試料を取り出す。
- 3. オートマチック生検針テムノ エボリューション
- 1) プランジャをロック音がするところまで引き戻し、ロックする。この動作により、カニューレ及びスタイレットが引き戻され、同時にバネに力が蓄積される。

なお、2 段階にプランジャを引き戻すことが可能で、プランジャのロック位置により組織採取のサイズを選択する。

(最初のロック音 = 10mm の組織採取のサイズ、2 回目のロック音 = 20mm の組織採取のサイズ)

- 2) 針を採取目標部位の手前まで挿入する。
- 3) プランジャを押し、スタイレットを進め、試料採取用切り込み部を カニューレから露出させる。さらにロック音までプランジャを押すと、 カニューレが自動的に試料採取用切り込み部を閉ざすようにして 組織を採取する。
- 4) 本品を体内から引き抜く。プランジャを完全に引き戻した後、プランジャを最初のロック音まで押しスタイレットを進め、組織試料を 採取した試料採取用切り込みを露出させる。スタイレットの試料 採取用切り込み部から組織試料を取り出す。

4. オートマチック生検針 A.C.T

- 1) イントロデューサのスライド式のストッパを穿刺深度に合わせて調節し固定する。ストッパが皮膚の表面にあたるまでイントロデューサカニューレ及びイントロデューサスタイレットを挿入する。イントロデューサの先端が目的とする採取部位に接していることを、画像診断機器を用いて確認する。イントロデューサスタイレットを取り除く。
- 2) 調節ボルト及びボディにはねじが刻まれており、調節ボルトを回す ことにより、組織採取のサイズ及び穿刺深度を調節する。(組 織採取サイズの調節可能範囲:9~19mm)
- 3) プランジャをロック音がするところまで引き戻し、ロックする。この動作により、カニューレ及びスタイレットが引き戻され、同時にバネに力が蓄積される。
- 4) 本品をイントロデューサに挿入する。調節ボルトとイントロデューサのカニューレハブが接するまで挿入する。
- 5) プランジャを押し、スタイレットを進め、試料採取用切り込み部を カニューレから露出させる。プランジャから指を放すと、カニューレが 自動的に試料採取用切り込み部を閉ざすようにして組織を採 取する。
- 6) 本品をイントロデューサから引き抜く。プランジャを完全に戻した後、 プランジャを押しスタイレットを進め、組織試料を採取した試料採 取用切り込み部を露出させる。スタイレットの試料採取用切り 込み部から組織試料を取り出す。

- 7) 複数回試料の採取を実施する場合は、上記 4~6 を繰り返す。 生検終了後、イントロデューサを引き抜く。
- 5. オートマチック生検針アチーブ
- 1) 指掛けをロック音がするところまで 2 回引き戻し、ロックする。この 動作により、1 回目の引き戻しによりカニューレが、2 回目の引き 戻しによりスタイレットが引き戻され、同時にバネに力が蓄積され ス
- 2) 針を採取目標部位の手前まで挿入する。
- 3) 組織の採取方法は2通りある。
 - (1) ディレイモード (セミオートマチックモード)

"D"ボタンを押すことにより、スタイレットが採取部位に進入する。 試料採取用切り込み部が目標部位に到達していることを確認 後、"A"ボタンを押すと、カニューレがスタイレットを閉ざすようにし て進入し、組織を採取する。

(2) オートマチックモード

最初に"A"ボタンを押すと、スタイレット、カニューレが自動で連続的に進入して、組織を採取する。

4) 本品を引き抜く。"A"ボタンと"D"ボタンがある面が上向きになるように本品を保持しながら、指掛けを1回引き戻し、組織試料を採取した試料採取用切り込み部を露出させる。スタイレットの試料採取用切り込み部から組織試料を取り出す。

6. イントロデューサ

- 1) ストッパをスライドさせて穿刺深度を調節し、位置を固定します。
- 2) ストッパが皮膚の表面に当たるまで、イントロデューサを挿入します。イントロデューサの先端が目的とする採取部位に接していることを、画像診断機器を用いて確認する。
- 3) イントロデューサスタイレットをイントロデューサカニューレから抜く。
- 4) カニューレハブと接触するまで、生検針を挿入する。
- 5) 生検操作を行う。
- 6) イントロデューサから生検針を引き抜き、試料を取り出す。
- 7) 同じ試料をもう一度採取する場合は、4~6を繰り返す。
- 8) 本品を体内から抜去する。

<使用方法等に関連する使用上の注意>

- 1. 患者に使用する前に、製品が正常に動作することを確認すること。
- 2. エコーマーク付き生検針(カニューレ等先端部)の場合には、使 用前にエコーマークを目視で確認すること。
- 3. 生検針先端(スタイレット及びカニューレ)が目的位置に挿入されるまでハブ、又はプランジャを押さないこと。
- 4. プランジャを引く際、異常な抵抗を感じた場合は、すぐに使用を中止すること。 [無理に強く引くと本体から針が外れる可能性がある。]
- 5. スタイレットの試料採取用切り込み部をカニューレに収納せずに刺入するとスタイレットが屈曲・破損する可能性がある。

6. 穿刺を複数回行う場合には、毎回の穿刺前に生検針先端(スタイレット及びカニューレ)に異常が無いことを確認すること。

【使用上の注意】

<重要な基本的注意>

- 1. 生検は無菌的に実施すること。
- 2. 複数の患者には使用しないこと。
- 3. 包装を開封したら、速やかに使用すること。
- 4. 本器具を安全ではない方向に向けた動作テストはしないこと。
- 5. 組織の採取量は、目標組織の性状によって異なることに留意する *こ*と。
- 6. 肺への穿刺操作により空気塞栓を合併し、脳梗塞や心筋虚血に 至る事例が報告されていることから、症状等が認められた場合には 速やかに頭低位を保ち、CT等による診断を行い適切な処置を行 うこと。なお、重篤な場合には速やかに高圧酸素治療を考慮する こと。
- 7. 針刺しに十分注意すること。万が一、針刺し損傷が起きた場合は、 施設のプロトコールに従い、直ちに適切な処置を講じること。
- 8. 必要に応じて、生検針先端のエコーマークで生検針の位置を確認すること。
- 9. エコーマーク付き生検針を超音波画像診断機器で確認する場合には、カニューレ等先端部の描出が増強されることに留意すること。

<不具合·有害事象>

重大な有害事象

- 1. 目的外部位組織の損傷
- 2. 出血
- 3. 腫瘍の転移
- 4. 穿刺孔周囲の創部感染
- 5. 穿刺孔周囲の発赤

重大な不具合

- 1. スタイレットの断裂、破損
- 2. 屈曲等による抜去困難

【保管方法及び有効期間等】

〈保管方法〉

室温下で、高温、多湿、直射日光、水濡れを避けて保管すること。

*〈有効期間〉

製品包装に表示。[自己認証(自社データ)による。]

【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: メリットメディカル・ジャパン株式会社* 外国製造業者: Merit Medical Systems, Inc.

Mexico Facility

国名: メキシコ