

ベッドサイドモニタ
BSM-6301/BSM-6501/BSM-6701
点検記録表

発行 No. _____

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印	
型 式		本体No.	Ver.No.	管理番号		点検者名			

番号*	項 目	結果	処置	番号*	項 目	結果	処置	
1.	各部が血液や薬液で汚れていないか			18.	心拍数の表示精度、同期音は正常か			
	各部の汚れはないか				心電図感度は正常か			
	装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか				心拍数、電極はずれアラーム動作は正常か			
	ラベルにはがれ、やぶれがないか			19.	呼吸数の表示精度は正常か			
	コネクタ、スイッチなどに割れやガタつきがないか				呼吸数アラーム動作は正常か			
2.	電源コードに破損、被覆のやぶれはないか			20.	SpO ₂ 値、脈拍数の表示精度、同期音は正常か			
	電源コードの接地線は断線していないか				SpO ₂ 値、アラーム動作は正常か			
3.	POWER ONチェック結果は「OK」か			21.	観血圧のゼロ校正の精度は正常か			
4.	ROMの動作は正常か				観血圧値の表示精度は正常か			
5.	RAMの動作は正常か				観血圧のコネクタ抜けアラーム動作は正常か			
6.	FRAMの動作は正常か				体温の表示精度は正常か			
7.	本体正面のキーは正常に動作するか			22.	体温のコネクタ抜けアラーム動作は正常か			
8.	タッチキーは正常に動作するか				体温のセンサ抜けアラーム動作は正常か			
9.	リモートコントローラ(オプション)は正常に動作するか				23.	呼吸数、CO ₂ 値の表示精度は正常か		
10.	音源およびアンプの状態は正常か			CO ₂ のコネクタ抜けアラーム動作は正常か				
11.	メモリカードは正常か			CO ₂ センサキットの測定精度は正常か				
12.	アラームインジケータは正常に発光するか			24.		O ₂ 校正の精度は正常か		
13.	ディスプレイの輝度調整機能は正常か				O ₂ 値の表示精度は正常か			
14.	VRAMの動作は正常か				O ₂ のコネクタ抜けアラーム動作は正常か			
15.	レコーダモジュール(オプション)の動作は正常か			25.	血液温、注入液温の表示精度は正常か			
16.	非観血圧の圧力測定精度は正常か				心拍出量の表示精度は正常か			
	非観血圧のゼロ校正は正常か				COのコネクタ抜けアラーム動作は正常か			
	非観血圧の安全回路動作は正常か			26.	バッテリー動作は正常か			
	非観血圧の加圧スピードは正常か				正常状態 [mA]			
	非観血圧の圧力保持の動作は正常か				単一故障状態 [mA]			
	非観血圧の電磁弁の動作は正常か			接触電流 (外装-大地)	正常状態 [μA]			
	非観血圧の空気回路の動作は正常か				単一故障状態 [μA]			
17.	日時設定は正しいか			患者漏れ 電流	BF形	正常状態 [μA]		
					単一故障状態 [μA]			
					CF形	正常状態 [μA]		
						単一故障状態 [μA]		
				患者測定電流		正常状態 [μA]		
						単一故障状態 [μA]		

使用計測器		測定結果	
品 名	管理No.	品 名	数 量

総合判定		使用状況	
☐ 異常なし	使用法 : 連続、 間欠		
☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要	使用年数: 年		
☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要	使用者 : 看護師、医師、技師		

※番号が付いている項目は、4.1章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

Z S I 9 0 0 P	本体No.	Ver.No.	管理番号		
	番号*	項 目	結果	処置	
	1.	各部が血液や薬液で汚れていないか			
		各部の汚れはないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		ラベルにはがれ、やぶれがないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか			
	2.	装置は正常に動作しているか			
	3.	受信モニタとの通信状態は正常か			
Q E 9 1 0 P	本体No.	Ver.No.	管理番号		
	番号*	項 目	結果	処置	
	1.	各部が血液や薬液で汚れていないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		ラベルにはがれ、やぶれがないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか			
	2.	装置本体との接続状態は正常か			
	A E 9 1 8 P	本体No.	Ver.No.	管理番号	
番号*		項 目	結果	処置	
1.		各部が血液や薬液で汚れていないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか			
		2.	AE-918Pは正常に動作するか		
		A E 9 1 0 P	本体No.	Ver.No.	管理番号
番号*			項 目	結果	処置
1.			各部が血液や薬液で汚れていないか		
	各部の汚れはないか				
	外装にひびや割れなどの破損がないか				
	ラベルにはがれ、やぶれがないか				
	コネクタなどに割れやガタつきはないか				
	各ケーブル類に汚れ、破損、被覆の破れなどがないか				
2.	装置本体との接続状態は正常か				
3.	電気刺激は正常に動作しているか				
A G 9 2 0 R	本体No.	Ver.No.	管理番号		
	番号*	項 目	結果	処置	
	1.	各部が血液や薬液で汚れていないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		プロトコル変換インタフェースの接続が行えるか、またロックされるか			
		2.	CO ₂ センサキットの測定精度は正常か		
		A G 9 2 0 R	本体No.	Ver.No.	管理番号
	番号*		項 目	結果	処置
	1.		各部が血液や薬液で汚れていないか		
外装にひびや割れなどの破損がないか					
コネクタの脱着に異常はないか					
プロトコル変換インタフェースの接続が行えるか、またロックされるか (AG-920Rのみ)					
2.			麻酔ガスの測定精度は正常か		
O P E N S I N G			本体No.	Ver.No.	管理番号
	番号*		項 目	結果	処置
	1.		各部が血液や薬液で汚れていないか		
		各部の汚れはないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		ラベルにはがれ、やぶれがないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか			
	2.	装置は正常に動作しているか			
	A G 9 2 0 R	本体No.	Ver.No.	管理番号	
番号*		項 目	結果	処置	
1.		各部が血液や薬液で汚れていないか			
		各部の汚れはないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		ラベルにはがれ、やぶれがないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか			
2.		装置は正常に動作しているか			
A G 9 2 0 R		本体No.	Ver.No.	管理番号	
	番号*	項 目	結果	処置	
	1.	各部が血液や薬液で汚れていないか			
		各部の汚れはないか			
		外装にひびや割れなどの破損がないか			
		ラベルにはがれ、やぶれがないか			
		コネクタの脱着に異常はないか			
		コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか			
	2.	装置は正常に動作しているか			

※番号が付いている項目は、4.2章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

ベッドサイドモニタ BSM-1700シリーズ 点検記録表

発行No.

施設名	設置場所	購入日 年 月 日	点検日 年 月 日	検印
型 式	本体No.	Ver.No.	点検者名	
管理番号:	使用者: 医師、技師、看護師	使用年数: 年	使用方法: 連続、 間欠	

点検項目 ※ 点検方法の詳細は、本書 3章「保守点検」に記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

番号	項 目	結果	処置	番号	項 目	結果	処置
1.	各部の汚れはないか			13.	非観血血圧の電磁弁の動作は正常か		
	装置外装にひびや割れなどの破損、変形はないか				非観血血圧の空気回路の動作は正常か		
	表示ラベルが正しく読み取れるか (破れ、剥がれがないか)			14.	バッテリーは校正されているか		
	コネクタ、スイッチ、つまみなどに割れやがたつきがないか			15.	日時設定は正しいか		
	各部が血液や薬液で汚れていないか			16.	心拍数の表示精度、同期音は正常か		
	各部が血液や薬液で汚れていないか				心拍数、電極はずれアラーム動作は正常か		
	各種コード類に破損はないか			17.	呼吸数の表示精度は正常か		
2.	電源コードに被覆の破れ、ねじれなどの破損はないか				呼吸数アラーム動作は正常か		
	電源コードの接地線は断線していないか			18.	SpO ₂ 値、脈拍数の表示精度、同期音は正常か		
3.	POWER ON チェック結果は「OK」か				SpO ₂ 値、コード抜けアラーム動作は正常か		
4.	ROMの動作は正常か			19.	観血血圧のゼロ校正の精度は正常か		
5.	FRAMの動作は正常か				観血血圧値の表示精度は正常か		
6.	装置正面のキーの動作は正常か				観血血圧のコネクタ抜けアラーム動作は正常か		
7.	タッチキーの動作は正常か			20.	体温の表示精度は正常か		
8.	音源およびアンプの状態は正常か				体温のセンサ抜けアラーム動作は正常か		
9.	メモリーカードは正常か			21.	呼吸数、CO ₂ 値の表示精度は正常か		
10.	アラームインジケータの発光は正常か				CO ₂ のコネクタ抜けアラーム動作は正常か		
11.	ディスプレイの輝度調整機能は正常か				CO ₂ センサキットの測定精度は正常か		
12.	SC-199Rの記録器の動作は正常か			22.	血液温、注入液温の表示精度は正常か		
13.	非観血血圧の圧力測定精度は正常か				心拍出量の表示精度は正常か		
	非観血血圧のゼロ校正は正常か				COのコネクタ抜けアラーム動作は正常か		
	非観血血圧の安全回路動作は正常か			23.	BISプロセッサ QE-910PまたはBISxモジュールNKは正常に動作するか		
	非観血血圧の加圧スピードは正常か			24.	バッテリー動作は正常か		
	非観血血圧の圧力保持の動作は正常か			25.	送信機 ZS-900Pの動作は正常か		
					送信機 ZS-900Pの送信状態は正常か		

安全性の点検 ※ 「安全性の点検」の詳細は、本書 4章に記載してあります。

測定項目	測定結果	結果	処置
接地漏れ電流	正常状態 [mA]		
	単一故障状態 [mA]		
接触電流 (外装-大地)	正常状態 [μA]		
	単一故障状態 [μA]		
患者漏れ電流	正常状態 [μA]		
	単一故障状態 [μA]		
患者測定電流	正常状態 [μA]		
	単一故障状態 [μA]		

使用計測器/点検結果

使用計測器	
品 名	管理No.
点検結果	
☐ 合格	
☐ 不合格	

※ この他、次ページの表などを利用して、付属品の種類と数量、消耗品の種類と残数を点検してください。

セントラルモニタ CNS-6201 点検記録表

発行No.

施設名	設置場所	購入日 年 月 日	点検日 年 月 日	検印
型 式	本体No.	Ver.No.	点検者名	
管理番号	使用者：医師、技師、看護師	使用年数： 年	使用方法：連続、間欠	

点検項目 ※点検方法の詳細は、本章に記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

セントラルモニタ本体 PU-621Rおよび 液晶ディスプレイユニット VL-611R			
番号	項 目	結果	処置
1.	装置外装にひびや割れなどの破損がないか		
	コネクタ、スイッチ、ツマミなどに割れやガタつきがないか		
	各部が血液や薬液などで汚れていないか		
	各構成機器が確実に接続されているか		
2.	電源コードは付属の3Pタイプを使用しているか		
	電源コード先端の金具部分は変形していないか		
	電源コードのコード部分に傷や芯線の露出がないか		
	電源コードの接地線は断線していないか		
3.	電源投入時の動作は正常か		
4.	キーは正常に動作するか		
5.	マウスは正常に動作するか		
6.	再起動時の動作は正常か		
7.	スピーカ音の発生は正常か		
8.	タッチキーは正常に動作するか		
9.	画面フォーマットは正常か		
10.	ネットワーク通信は正常か		
11.	ナースコール機能との通信は正常か		
12.	RS-232C通信は正常か		
13.	ハードウェア情報画面で、各項目の「Status」はすべて「OK」か		

レコーダユニット WS-960P			
本体No.		Ver.No.	管理番号
番号	項 目	結果	処置
1.	外装にひびや割れなどの破損がないか		
	コネクタ、ランプに割れやガタつきがないか		
	各部が血液や薬液などで汚れていないか		
2.	電源投入時の動作は正常か		
3.	記録動作および印字内容は正常か		

アラームインジケータ YL-611P/YL-612P			
本体No.		Ver.No.	管理番号
番号	項 目	結果	処置
1.	外装にひびや割れなどの破損がないか		
	各部が血液や薬液などで汚れていないか		
	PU-621Rと確実に接続されているか		
2.	電源投入時の動作は正常か		
3.	正常に点灯するか		

ネットワークプリンタのチェック		結果	処置

安全性のチェック ※「安全性のチェック」の詳細は、本章に記載してあります。

セントラルモニタ本体 PU-621R			
測定項目	測定結果	結果	処置
保護接地 接続電線に 流れる電流	正常状態 [A]		
接触電流	正常状態 [A]		
液晶ディスプレイユニット VL-611R			
測定項目	測定結果	結果	処置
接地漏れ電流	正常状態 [μ A]		
	単一故障状態 [mA]		
外装漏れ電流	正常状態 [μ A]		
	単一故障状態 [μ A]		

使用計測器/点検結果

使用計測器	
品 名	管理No.
点検結果	
☐ 合格	
☐ 不合格	

※この「点検記録表」は、点検結果の記録後も大切に保管し、装置の性能維持にお役立てください。

マルチガス／フローユニット

GF-320R

点検記録表

管理番号

グループID

点検ID

契約ID

【基本情報】

施設名				設置場所	
				OP	
型式	製造番号	Ver.	Rev.	納入	

【点検概要】

使用計測器	品名	型式		管理No		使用期限		
構成機器	型式	製造No	Ver.	Rev.	型式	製造No	Ver.	Rev.
御申し出事項						付属品・消耗品		
						品名	使用期限	数量
処理事項 ☐ なし ☒ あり 点検記録表に基づき点検の実施、清掃								
未処理事項 ☐ なし ☐ あり								
点検結果 ☒ 合格 ☐ 不合格					特記事項			

作業日	作業時間	作業者
	始	
	終	
会社名		

0624-901627A(2021.12.16)

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

マルチガスフローユニット
GF-320R
点検記録表

管理番号 _____

施設名		型式		製造番号	
		GF-320R			
点検項目					
1	定期交換部品の確認(ウォーターラップ)				結果 処置
外観の汚れ・破損の確認					
2	2-1 外観の汚れの確認				
	2-2 外観の破損の確認				
装置起動時の確認					
3	3-1 電源ランプの確認				
	3-2 装置異常の確認				
4	エラー表示の確認				
5	生体情報モニタとの通信確認				
6	測定スイッチの動作確認				
GAS精度の確認					
7	CO ₂ ±(0.43 vol% + 8%rel.)(39 mmHg)		O ₂ ±(2.5 vol% + 2.5%rel.)(55.0 vol%)		
	N ₂ O ±(2 vol% + 8%rel.)(43.0 vol%)		Anesthetic agent ±(0.2 vol% + 15%rel.)(3.10 vol%)		
Flowの確認(GF-320Rのみ)					
8	8-1 Flow波形の確認				
	8-2 Flow精度の確認				
	TVins 500±25mL (mL)		TVexp 500±25mL (mL)		
9	Paw精度の確認(GF-320Rのみ)				
	マノメータ表示値(mmH ₂ O)				
	画面表示値(マノメータ表示値±1cmH ₂ O)(cmH ₂ O)				
10	ソフトウェアバージョンの確認				
11	点検済みラベルの貼付				
安全性の確認					
12	接地漏れ電流		正常状態	5mA以下 (0.054 mA)	
			単一故障状態	10mA以下 (0.124 mA)	
	接触電流(外装-大地)		正常状態	100μA以下 (1 μA)	
			単一故障状態	500μA以下 (54 μA)	

0624-901627A(2021.12.16)

デフィブリレータ
(TEC-5601/TEC-5621/TEC-5631)
点検記録表

管理番号 _____
グループID _____
点検ID _____
契約ID _____

【基本情報】

施設名				設置場所	
型式	製造番号	Ver.	Rev.	納入	

【点検概要】

使用計測器	品名	型式		管理No		使用期限		
構成機器	型式	製造No	Ver.	Rev.	型式	製造No	Ver.	Rev.
御申し出事項						付属品・消耗品		
						品名	使用期限	数量
処理事項 ☐ なし ☐ あり								
未処理事項 ☐ なし ☐ あり								
総合判定 ☐ 合格 ☐ 不合格				特記事項 当該製品は、保守・修理対応期間を超えました。				

作業日	作業時間		作業者
2026/01/14	始	18:48	
	終		
会社名	連絡先		
住所	緊急連絡先 0120-49-0990		

0624-901524E(2023.05.23)

結果・処置記号			
良	V	清掃	W
不良	F	調整	A
		交換	P
		修理要	R

デフィブリレータ
(TEC-5601/TEC-5621/TEC-5631)
点検記録表

管理番号 _____

施設名						型式		製造番号						
部位	番号	点検項目		結果	処置	部位	番号	点検項目		結果	処置			
外観	1	ケースの破損・ひび割れはないか				放電エネルギー値	24	外用パドル(バッテリー動作にて) 270J±10% (J)						
	2	カールコード・ケーブル類の折れや曲がり、破損はないか					25	使い捨てパッド(ACにて) 270J±10% (J)		※1	N/A			
	3	コネクタのピンの破損はないか					26	内用パドル(ACにて) 2J ±0.5J (J) 15J ±2J (J) 3J ±1J (J) 20J ±10% (J) 5J ±2J (J) 30J ±10% (J) 7J ±2J (J) 50J ±10% (J) 10J ±2J (J)		※1	N/A			
	4	パドル電極のサビ・汚れ・腐食・破損はないか						27	充電エネルギーの変更は可能か					
	5	外用パドルの操作スイッチに破損、抜けはないか							28	内部放電機能は正常か 充電完了後、自動的に内部放電されるまでの時間が設定値の±5秒以内であること (充電完了保持時間(秒)の工場出荷時状態は40秒です) (秒) 充電完了後、出力エネルギー/モード選択ツマミ「内部放電」で、15秒以内にエネルギー値が“0J”になること (秒)				
	6	本体のがたつきはないか								29	パドル誘導による同期放電は可能か 同期モードが、画面上に表示され、各QRS波部分にマークが表示されること 遅延時間が60ms以下であること (ms)			
	7	ツマミの指示ずれはないか									30	心電図誘導コードによる同期放電が可能か 同期モードが、画面上に表示され、各QRS波部分にマークが表示されること 遅延時間が60ms以下であること (ms)		※1
	8	ラベルの汚れ・紛失はないか					31	成人モードが表示されること 選択されたエネルギー値が表示されること		※1		N/A		
	9	電源コードに破損はないか 電源コードは3Pタイプを使用していること						32	AED解析により「心電図を調べています。体にさわらないでください。」が表示されること VF入力時、解析後に自動的に充電すること		※1	N/A		
		先端の金属部に変形が無く、コード部分に傷や芯線の露出がないこと 保護接地線の導通があること							33	「充電完了」のメッセージが表示されること メッセージ「充電完了」とガイダンスが表示されること “ブー”と連続音を発生すること 設定されているエネルギー値に充電されること ショックボタンが点滅すること		N/A		
		バッテリーは使用期限以内で外装に異常はないか 外装・接点に破損、ひび割れ、ラベルの剥がれがないこと バッテリーの使用期限が切れていないこと					34			放電キーを押して放電すること 画面の心電図が正常にもどること 画面右下に電気ショックの回数1を表示すること フィクスモードペースティングは正常か		※1		
11	電極板に、汚れ・サビはないか				35	画面上にメッセージ「ペースティング開始中」が表示されていること 80回/分の間隔で心電図の下にペースティングマークが表示され、ペースティングパルス同期ランプが点灯すること 心電図のQRSの有無に関わらず連続でペースティングされていること		N/A						
装置本体	12	画面の表示(装置の起動)は正常か 画面表示内容に異常がなくエラー表示が出ていないこと 画面が暗くないこと						同期式除細動機能	36	経皮ペースティング機能				
	13	心拍同期音の音量調整はできるか セットアップ「音量設定」の心拍同期音で、音量調節ができること 心電図の音量調節を行った数秒後に、画面上の表示内容に異常がないこと					37			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
		14	記録/停止キーの動作は正常か 記録/停止キーを押して波形を記録し、記録中に再び記録/停止キーを押すと記録が停止すること 記録中に蛇行や片寄りがないこと		N/A					38	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)			
			15	記録紙上の日付・時刻は正しいか イベントキーの動作は正常か		※1			N/A		39	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	16			記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A		40			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
		17		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A			41		充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
記録部			18	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A	AEDモード			42	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	19		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A	43		充電時間AC動作時6秒未満 (秒)					
		20	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			44	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
			21	紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1				N/A	45	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	22			記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			46		充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
		23		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A		47			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
除細動機能			24	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A	経皮ペースティング機能			48	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	25		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A	49			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
		26	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			50	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
			27	紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1				N/A	51	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	28			記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			52		充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
		29		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A		53			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
放電エネルギー値			30	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A	経皮ペースティング機能			54	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	31		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A	55			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
		32	記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			56	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)				
			33	紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1				N/A	57	充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
	34			記録の品質に異常はないか ドット抜けや濃度むらがないこと 記録紙上の25mm/sのテスト波形の1周期の幅が22.5〜27.5mmであること		※1	N/A			58		充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		
		35		紙切れの検出は正常か パドルのコネクタ外れは検出されるか		※1	N/A		59			充電時間AC動作時6秒未満 (秒)		

0624-901524E(2023.05.23)

※1: TEC-5621/5631のみ対応

※2: TEC-5631のみ対応

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

デフィブリレータ (TEC-5601/TEC-5621/TEC-5631) 点検記録表

管理番号 _____

施設名						型式		製造番号							
部位	番号	点検項目	結果	処置	部位	番号	点検項目	結果	処置						
経皮ペースティング機能	37	デマンドモードペースティングは正常か ※2			キー	49	全てのキーが正しく動作するか								
		画面上にメッセージ「ペースティング開始中」が表示されていること			N/A	LED	50	全てのLEDが正しく点灯するか							
		ペースティングパルスが出力されると、ペースティングパルス同期ランプが点灯し、心電図の下にペースティングマークが表示されること			N/A	LCD	51	LCD画面にドット抜けがないこと							
		QRS波の検出位置を示す「 」マークが正しく表示されていること			N/A		明点	2点以下 () 点							
		ペースティングレート "40ppm" 設定時ペースティングが休止すること			N/A		黒点	3点以下 () 点							
	38	ペースティング出力は正常か ※2			レコーダ	52	波形にドット抜け、濃度むらのないこと ※1	N/A							
出力電流 (CURRENT)			N/A	心電図振幅	53	心電図振幅の確認 (心電図誘導)	※1	N/A							
100mA±10% () mA			1.900 ~ 2.100mV () mV												
心電図 (ECG)	39	ペースティングレート (RATE)			N/A	54	ECG増幅器の時定数の確認	※1	N/A						
		60±10bpm () bpm			ECG1 0.32sec 0.32~1秒 () 秒										
		心拍数の精度は正常か ※1			N/A	マイク	55	音声は録音できるか							
		HR 20 18~22 beat/min () beat/min			ラベル	56	バッテリーの使用開始日の確認	1年以内 ()							
		HR 60 57~63 beat/min () beat/min				57	パッド中継ケーブルの使用開始日の確認 ※1	2年以内 ()	N/A						
	HR 180 174~186 beat/min () beat/min			58		点検済みシールの貼り付け									
	40	同期音発生の確認 ※1			N/A	安全性	59	接地漏れ電流							
		心電図感度の確認 ※1			N/A			正常状態	5mA以下 () mA						
		I 10±1mm () mm			単一故障状態			10mA以下 () mA							
		II 20±2mm () mm			接触電流 (外装 - 大地)										
III 10±1mm () mm			正常状態	100µA以下 () µA											
41	Ca 10±1mm () mm			単一故障状態	500µA以下 () µA										
	Cb 10±1mm () mm			患者漏れ電流 (患者接続部から大地への電流) (BF形)											
	心拍数アラーム検出の確認 ※1			N/A	正常状態			DC 10µA以下 () µA							
	電極はずれアラーム検出の確認 ※1			N/A	AC 100µA以下 () µA										
	呼吸数およびCO ₂ 値の精度確認 ※3				単一故障			DC 50µA以下 () µA							
CO ₂	42	呼吸数 18 ~ 22count/min () count/min			59			59	患者漏れ電流 (患者接続部から大地への電流) (CF形)	正常状態	DC 10µA以下 () µA				
		CO ₂ 40 ~ 46mmHg () mmHg				単一故障	DC 50µA以下 () µA								
		呼吸数およびCO ₂ 値の上下限アラーム検出の確認 ※3								状態	AC 500µA以下 () µA				
	CO ₂ のコネクタ抜けアラーム検出の確認 ※3			患者測定電流 (CF形)											
	45	CO ₂ センサキットの測定精度の確認				正常状態	DC 10µA以下 () µA								
		<TG-900P/TG-920P/TG-940P>										単一故障	DC 50µA以下 () µA		
		呼吸相 34 ~ 42mmHg () mmHg													
吸気相 0 ~ 3mmHg () mmHg															
<TG-970P/TG-980P>															
CO ₂ 分圧値 36 ~ 40mmHg () mmHg															
SpO ₂	46	SpO ₂ 値、脈拍数の精度確認 ※3			※1: TEC-5621/5631のみ対応 ※2: TEC-5631のみ対応 ※3: オプションのQI-564V搭載時のみ対応										
		97%SpO ₂ 95 ~ 99%SpO ₂ () %SpO ₂													
		80%SpO ₂ 78 ~ 82%SpO ₂ () %SpO ₂													
		70%SpO ₂ 66 ~ 74%SpO ₂ () %SpO ₂													
		ECG HR 60 57 ~ 63bpm () bpm													
	同期音の確認 ※3														
47	SpO ₂ 値下限アラーム検出の確認 ※3														
48	SpO ₂ コード抜けアラーム検出の確認 ※3														

※1: TEC-5621/5631のみ対応
 ※2: TEC-5631のみ対応
 ※3: オプションのQI-564V搭載時のみ対応

0624-901524E(2023.05.23)

ベッドサイドモニタBSM-2300シリーズ 点検記録表

発行No. _____

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印	
型 式		本体No.		Ver.No.		管理番号		点検者名	

番号*	項 目	結果	処置	番号*	項 目	結果	処置	
1.	各部の汚れはないか			16.	呼吸数表示は正常か			
	装置外装にひびや割れなどの破損が無い				17.	SpO ₂ 値、脈拍数表示は正常か		
	コネクタ、スイッチ、ツマミなどに割れやガタつきがないこと					バイタル、プローブはずれアラーム動作は正常か		
	各種コード類およびエアホースに破損はないか				18.	ゼロ校正の精度は正常か		
	各部が血液や薬液で汚れていないか					血圧値表示は正常か		
	カフの外観および内袋に異常はないか				19.	コネクタはずれアラーム動作は正常か		
2.	電源コードに破損、被覆のやぶれはないか			体温表示は正常か				
	電源コードの接地線は断線していないか			20.	コネクタはずれ、センサ確認アラーム動作は正常か			
3.	ROMの動作は正常か				呼吸数、CO ₂ 値表示は正常か			
4.	RAMの動作は正常か				コネクタはずれアラーム動作は正常か			
装置本体	5.	キーは正常に動作するか			CO ₂ センサキットの測定精度は正常か			
	6.	タッチキーは正常に動作するか			接地漏れ電流	正常状態 [μA]		
	7.	音の発生は正常か				単一故障状態 [μA]		
	8.	アラームインジケータの点滅は正常か			外装漏れ電流	正常状態 [μA]		
	9.	E2PROMの動作は正常か				単一故障状態 [μA]		
	10.	時計表示は正常か			患者漏れ電流 I BF形装着部	正常状態 [μA]		
		レコーダモジュールの動作は正常か (1)				単一故障状態 [μA]		
	11.	NIBP測定の圧力精度は正常か			患者漏れ電流 I CF形装着部	正常状態 [μA]		
		NIBP測定の安全回路の動作は正常か				単一故障状態 [μA]		
		NIBP測定の電磁弁の動作は正常か			患者測定電流	正常状態 [μA]		
NIBP測定の空気漏れ (エアリーク) はないか				単一故障状態 [μA]				
12.	電源投入時のセルフチェックは正常か							
13.	LCDの輝度は正常か							
14.	レコーダモジュールの動作は正常か (2)							
15.	心拍数表示、心電図感度は正常か							
	バイタル、電極はずれアラーム動作は正常か							

使用計測器		付属品・消耗品			
品 名	管理No.	品 名	数量	品 名	数量

総合判定	使用状況
☐ 異常なし	使用法 : 連続、 間欠
☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要	使用年数 : 年
☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要	使用者 : 看護師、医師、技師

※番号が付いている項目は、4-1章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

ZS-900P / ZB-900P					AG-920R						
本体No.		Ver.No.		管理番号	本体No.		Ver.No.		管理番号		
番号*	項 目			結果	処置	番号*	項 目			結果	処置
1.	ZS-900P/ZB-900P外装にひびや割れなどの破損が無い					1.	AG-920R外装にひびや割れなどの破損が無い				
	各部が血液や薬液で汚れていない						各部が血液や薬液で汚れていない				
	コネクタの脱着に異常はない						コネクタの脱着に異常はない				
	コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきがない						接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか				
2.	装置本体との接続状態は正常					2.	麻酔ガスの測定精度は正常				
3.	ZS-900P/ZB-900Pの動作は正常					AG-400R					
4.	ZS-900P/ZB-900Pの送信状態は正常					本体No.		Ver.No.		管理番号	
QI-101P					AG-400R						
本体No.		Ver.No.		管理番号	本体No.		Ver.No.		管理番号		
番号*	項 目			結果	処置	番号*	項 目			結果	処置
1.	QI-101P外装にひびや割れなどの破損が無い					1.	AG-400R外装にひびや割れなどの破損が無い				
	各部が血液や薬液で汚れていない						各部が血液や薬液で汚れていない				
	コネクタの脱着に異常はない						コネクタの脱着に異常はない				
	接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか						接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか				
2.	QI-101Pは正常					2.	CO ₂ センサキットの測定精度は正常				
3.	QI-101Pの動作は正常					AP-400R					
本体No.		Ver.No.		管理番号	本体No.		Ver.No.		管理番号		
番号*	項 目			結果	処置	番号*	項 目			結果	処置
1.	QI-111P外装にひびや割れなどの破損が無い					1.	AP-400R外装にひびや割れなどの破損が無い				
	各部が血液や薬液で汚れていない						各部が血液や薬液で汚れていない				
	コネクタの脱着に異常はない						コネクタの脱着に異常はない				
	接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか						接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか				
2.	QI-111Pは正常					QE-910P					
3.	QI-111Pの動作は正常					本体No.		Ver.No.		管理番号	
QI-210P					QE-910P						
本体No.		Ver.No.		管理番号	本体No.		Ver.No.		管理番号		
番号*	項 目			結果	処置	番号*	項 目			結果	処置
1.	QI-210P外装にひびや割れなどの破損が無い					1.	QE-910P外装にひびや割れなどの破損が無い				
	各部が血液や薬液で汚れていない						各部が血液や薬液で汚れていない				
	コネクタの脱着に異常はない						コネクタの脱着に異常はない				
	接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか						接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか				
2.	QI-210Pの動作は正常					2.	BIS値の測定精度は正常				
QI-231P/QI-236P					バッテリーパック10HR-4/3 FAUC-NK						
本体No.		Ver.No.		管理番号	本体No.		Ver.No.		管理番号		
番号*	項 目			結果	処置	番号*	項 目			結果	処置
1.	QI-231P/QI-236P外装にひびや割れなどの破損が無い					1.	バッテリーパックの外装にひびや割れなどの破損が無い				
	各部が血液や薬液で汚れていない						各部が血液や薬液で汚れていない				
	コネクタの脱着に異常はない						コネクタの脱着に異常はない				
	接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか						接続ケーブルの接続が行えるか、またロックされるか				
2.	装置本体との接続状態は正常					2.	装置本体との接続状態は正常				

※番号が付いている項目は、4-2章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

ベッドサイドモニタ
PVM-2701 / PVM-2703
点検記録表

発行 No. _____

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印	
型 式		本体No.	Ver.No.	管理番号		点検者名			

番号*	項 目	結果	処置	番号*	項 目	結果	処置
1.	各部の汚れはないか			15.	日時設定は正しいか		
	装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか			16.	心拍数の表示精度、同期音は正常か		
	ラベルにはがれ、やぶれがないか				心電図感度は正常か		
	コネクタ、スイッチなどに割れやガタつきがないか				心拍数、電極はずれアラーム動作は正常か		
		各部が血液や薬液で汚れていないか			17.	呼吸数の表示精度は正常か	
					呼吸数アラーム動作は正常か		
2.	電源コードに破損、被覆のやぶれはないか			18.	SpO ₂ 値、脈拍数の表示精度、同期音は正常か		
	電源コードの接地線は断線していないか				SpO ₂ 値、コード抜けアラーム動作は正常か		
3.	POWER ONチェック結果は「OK」か			19.*2	観血圧のゼロ校正の精度は正常か		
4.	ROMの動作は正常か				観血圧の表示精度は正常か		
5.	RAMの動作は正常か				観血圧のコネクタ抜けアラーム動作は正常か		
6.	FRAMの動作は正常か			20.	体温の表示精度は正常か		
7.	タッチキーは正常に動作するか				体温のセンサ抜けアラーム動作は正常か		
8.	音は正常か			21.*2	呼吸数、CO ₂ 値の表示精度は正常か		
9.	メモ리카ードは正常か				CO ₂ のコネクタ抜けアラーム動作は正常か		
10.	アラームインジケータは正常に発光するか				CO ₂ センサキットの測定精度は正常か		
11.	ディスプレイの輝度調整機能は正常か			22.	バッテリー動作は正常か		
12.	レコーダモジュール(オプション)の動作は正常か			本体No.		Ver.No.	管理番号
13.	インタフェースQI-202P(オプション)の動作は正常か			番号*	項 目	結果	処置
14.	非観血圧の圧力測定精度は正常か			1.	各部の汚れはないか		
	非観血圧のゼロ校正は正常か				外装にひびや割れなどの破損がないか		
	非観血圧の安全回路動作は正常か				ラベルにはがれ、やぶれがないか		
	非観血圧の加圧スピードは正常か				コネクタの脱着に異常はないか		
	非観血圧の圧力保持の動作は正常か				コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきはないか		
	非観血圧の電磁弁の動作は正常か			2.	装置は正常に動作しているか		
	非観血圧の空気回路の動作は正常か			3.	受信モニタとの通信状態は正常か		

使用計測器		付属品・消耗品	
品 名	管理No.	品 名	数 量

修 理 判 定	使 用 状 況
☐ 異常なし	使用法 : 連続、間欠
☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要	使用年数: 年
☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要	使用者 : 看護師、医師、技師

項 目		測定結果	結果	処置
接地漏れ電流		正常状態 [mA]		
		単一故障状態 [mA]		
接触電流 (外装-大地)		正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
患者漏れ電流	心電図 呼吸	正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
	SpO ₂	正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
	観血 血圧 ^{*2}	正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
	体温	正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
	CO ₂ ^{*2}	正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		
患者測定電流		正常状態 [μ A]		
		単一故障状態 [μ A]		

*1: 番号が付いている項目は、本章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

*2: PVM-2703のみ

ベッドサイドモニタ PVM-4000 シリーズ 点検記録表

発行No.

施設名	設置場所	購入日 年 月 日	点検日 年 月 日	検印
型 式	本体No.	Ver.No.	点検者名	
管型番号:	使用者: 医師、技師、看護師	使用年数: 年	使用方法: 連続、間欠	

点検項目

※点検方法の詳細は、本章に記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

<装置本体>

番号	項 目	結果	処置
1.	装置各部に汚れがないか		
	装置外装にひびや割れなどの破損、変形が無い		
	コネクタ、スイッチなどに割れやガタつきがない		
	ラベルのはがれややぶれはない		
	各部が血液や薬液で汚れていない		
	コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきがない		
	コネクタの脱着に異常がない		
	ハンドルに緩みはない		
2.	電源コードに破損、被覆のやぶれはない		
	電源コードの接地線は断線していない		
3.	POWER ON チェック結果は「OK」か		
4.	ROMの動作は正常か		
5.	FRAMの動作は正常か		
6.	タッチキーは正常に動作するか		
7.	音は正常か		
8.	SDカードは正常に動作するか		
9.	アラームインジケータは正常に発光するか		
10.	ディスプレイの輝度調整機能は正常か		
11.	USB は正常か		
12.	レコーダモジュールの動作は正常か		
13.	非観血血圧の圧力測定精度は正常か		
	非観血血圧のゼロ校正は正常か		
	非観血血圧の安全回路動作は正常か		
	非観血血圧の加圧スピードは正常か		
	非観血血圧の圧力保持の動作は正常か		
	非観血血圧の電磁弁の動作は正常か		
	非観血血圧の空気回路の動作は正常か		

番号	項 目	結果	処置
14.	日時設定は正しいか		
15.	心拍数表示、同期音、心電図感度は正常か		
	心拍数、電極はずれアラーム検出動作は正常か		
16.	呼吸数表示は正常か		
	呼吸数アラーム検出動作は正常か		
17.	SpO ₂ 値、脈拍数の表示、同期音は正常か		
	SpO ₂ 値、コネクタ抜けアラーム検出動作は正常か		
18.	観血血圧値のゼロ校正の精度は正常か		
	観血血圧値表示は正常か		
	観血血圧のコネクタ抜けアラーム検出動作は正常か		
19.	体温表示は正常か		
	体温のセンサ抜けアラーム検出動作は正常か		
20.	呼吸数、CO ₂ 値表示は正常か		
	CO ₂ のコネクタ抜けアラーム検出動作は正常か		
	CO ₂ センサキットの測定精度は正常か		
21.	バッテリーの動作は正常か		

番号	項目	結果	処置
1.	装置各部に汚れがないか		
	装置外装にひびや割れなどの破損、変形が無いか		
	装置各部が血液や薬液で汚れていないか		
	ラベルのはがれ、やぶれがないか		
	コネクタの脱着に異常がないか		
	コネクタ、接続ケーブルなどに割れやガタつきがないか		

番号	項目	結果	処置
2.	動作は正常に動作しているか		
3.	受信モニタとの通信状態は正常か		

測定項目	測定結果	結果	処置
接地漏れ電流	正常状態 [mA]		
	単一故障状態 [mA]		
接触電流 (外装-大地)	正常状態 [μ A]		
	単一故障状態 [μ A]		
患者漏れ電流	正常状態 DC [μ A]		
	AC [μ A]		
	単一故障状態 DC [μ A]		
	AC [μ A]		
患者測定電流	正常状態 DC [μ A]		
	AC [μ A]		
	単一故障状態 DC [μ A]		
	AC [μ A]		

[illegible]

※残り少ない消耗品や付属品の紛失が見つかった場合は、別冊の取扱説明書 基本編 14章「付属品・オプション品」の項を参照して補充してください。

[illegible][illegible]

備 考	

※次回点検者への伝達事項など、何でもご記入ください。

ZS-611P/ZS-630P 送信機 点検記録表

発行No. _____

施設名		設置場所	購入日 年 月 日	点検日 年 月 日	検印
型 式	本体No.	Ver.No.	管理番号	点検者名	
チェック項目・結果・処置					
	番号※	項 目		結果	処置
送信機のチェック	1	外觀の破損・汚れの確認			
	2	送信チャネル表示の確認			
	3	送受信の確認(簡易法)			
	4	画面表示の確認			
	5	スイッチ・キーの動作確認			
パラメータのチェック	6	心電図の確認(簡易法)(ZS-630Pのみ)			
	7	呼吸の確認(ZS-630Pのみ)			
	8	SpO ₂ の確認			
位置情報のチェック	9	位置IDの発信確認			
	10	エリアモードでの受信状態の確認(S/Nの確認)			
	11	ゲートモードでの受信状態の確認(受信音の確認)			
	12	送信機での表示の確認			
使用品・消耗品		不良品・故障品			
品 名	管理No.	品 名	数量		
備 考					
総合判定			使用状況		
☐ 異常なし ☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要 ☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要			使用法 : 連続、 間欠		
			使用年数: 年		
			使用者 : 看護師、医師、技師		

※ 番号が付いている項目は、「保守点検」の項に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

結果・処置記号			
良	V	清掃	W
不良	F	調整	A
		交換	P
		修理要	R

医用テレメータ 送信機
ZS-930P
点検記録表

発行No.

施設名		設置場所		御住所(TEL)		検 収 印			
型式		本体No.		納入 年 月					
				御担当					
部位	番号	点検項目	結果	処置	部位	番号	点検項目	結果	処置
① 外 観	1	破損、クラック等ないか							
	2	本体銘板シールはがれがないか							
	3	技術適合シールはがれがないか							
	4	チャンネルシートはがれがないか							
② 送 信 機	5	送信機の設定チャンネルと受信周波数が合っているか							
	6	周波数のずれは規格内か							
	7	電界強度は規格内か							
③ パ ラ メ ー タ	8	心電図を正常に送信するか							
	9	呼吸波形を正常に送信するか							
	10	脈波波形を正常に送信するか							
	11	SpO ₂ の値は規格内か							
④ メ ス ー ラ	12	脈波バーグラフが動作するか							
	13	「電極確認」のメッセージを表示するか							
	14	「呼び出し」のメッセージを表示するか							
計測器 使用	品名		管理No.(製造No.)	使用期限	品名		管理No.(製造No.)	使用期限	
構成機器					付属品・消耗品				
					品名 数量				
御申し出事項									
処理事項									
未処理事項					使用状況				
					使用法: 連続 ・ 間欠				
					使用年数: 年				
					使用者: 看護師・医師・技師				
総合判定					特記事項				
☐ 異常なし。このまま御使用ください。 ☐ 使用に差し支えありませんが、日程を決めて修理して下さい。 ☐ 使用上問題がありますので、緊急に修理して下さい。									
点検日			作業時間		作業者		承認		
年 月 日			始 時 分						
			終 時 分						
会社名					緊急連絡先				
住所									

0624-002414(2019.08.08)

脳波計 EEG-1250 点検記録表

発行 No. _____

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印		
型 式		本体 No.		Ver.No.		管理番号		点検者名		
外 観	番号*	項 目		結果	処置	番号*	項 目		結果	処置
	1.	各部の汚れはないか				11.	DC コネクタからの入力表示は正常か			
		装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか				12.	SpO ₂ の測定動作は正常か			
		コネクタ、スイッチ、つまみなどに割れやガタつきがないか				13.	CO ₂ の測定動作は正常か			
		各部にねじの緩みがないか				14.	電源投入時に異常がないか			
		ラベルに剥がれ、やぶれがないか				15.	ディスプレイ表示は正常か			
		各種コード類に破損がないか				16.	日付・時刻表示は正常か			
		パソコンの通気孔にはこりがたまっていないか				17.	マウスは正常に動作するか			
	2.	電源コードは3Pタイプを使用し、断線・破損がないか				18.	キーボードは正常に動作するか			
	3.	接続ケーブル類に断線・破損・ピンの折れ曲がりなどはないか				19.	各プログラムは正常に起動するか			
	4.	アイソレーションユニットの動作は正常か				20.	入力信号(標準感度・時定数・ハイカットフィルタ)は正常か			
	5.	電極リード線の断線・破損はないか				21.	設定内容を保持しているか			
	6.	電極接続箱のジャックに緩みはないか				22.	ファイリング動作は正常か			
	7.	LEDが正しく点灯するか				23.	ハードディスクは正常か			
	8.	インピーダンスチェックは正常か				24.	発光部は正常に動作するか			
	9.	アンプの入力換算雑音は正常か								
	10.	ミニ電極接続箱の導通は正常か								
	接地漏れ電流		正常状態[	mA]			患者漏れ電流 BF形装着部			
			単一故障状態[	mA]			正常状態[		μA]	
							単一故障状態[		μA]	
	接触電流 (外装→大地)		正常状態[	μA]			患者漏れ電流 CF形装着部			
			単一故障状態[	μA]			正常状態[		μA]	
							単一故障状態[		μA]	

※番号が付いている項目は、10-3章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

Q M I O I A	本体No.	Ver.No.	管理番号	Q I 2 O A	本体No.	Ver.No.	管理番号		
	番号 [※]	項 目	結果		処置	番号 [※]	項 目	結果	処置
	1.	各部の汚れはないか				1.	各部の汚れはないか		
		装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか					装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか		
		コネクタなどに割れやガタつきがないか					コネクタ類に割れやガタつきがないか		
2.	ハードディスクドライブにコピーを行えるか、またドライブ内データを再生できるか			2.	カメラ映像が正しく表示されるか				
3.	ハードディスクドライブは正常か								
E S S E N T I A L	本体No.	Ver.No.	管理番号	E S S E N T I A L	本体No.	Ver.No.	管理番号		
	番号 [※]	項 目	結果		処置	番号 [※]	項 目	結果	処置
	1.	各部の汚れはないか				1.	各部の汚れはないか		
		装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか					装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか		
		コネクタ類に割れやガタつきがないか					コネクタ類に割れやガタつきがないか		
		ラベルにはがれ、やぶれがないか							
	2.	電源コードは3Pタイプを使用し、断線・破損がないか				2.	正しくプリントされるか		
	3.	電源ランプは点灯するか				1.	各部の汚れはないか		
		光刺激が正しく行われるか					装置外装にひびや割れなどの破損、変形がないか		
		過呼吸賦活のペーシングは正しく行われるか					コネクタ、つまみなどに割れやガタつきがないか		
PHOTOマークは正しく出力されるか				ラベルに剥がれ、やぶれがないか					
				2.	過呼吸賦活のペーシングが正しく行われるか				
				3.	音量調整が行えるか				
				4.	過呼吸指示音を切り換えられるか				
				5.	ボイス音の出力間隔の設定が行えるか				
				6.	音声フレーズの録音が行えるか				
				7.	インターホン機能は正常か				

使用計測器		付属品・消耗品	
品 名	管理No.	品 名	数量
総合判定		使用状況	
☐ 異常なし		使用法 : 連続、間欠	
☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要		使用年数: 年	
☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要		使用者 : 医師、技師、看護師	

※番号が付いている項目は、10-4章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

筋電図・誘発電位検査装置 (MEB-2300 シリーズ)

点検記録表 1 (システムの保守点検)

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印	
型 式		本体No.	Ver.No.	管理番号		点検者名			
番号	項 目	結果	処置	番号	項 目	結果	処置		
1.	各部の汚れはないか			12.	キーボードは正常に動作するか				
	装置外装にさび、傷、ひびや割れなどの破損はないか			13.	プログラムは正常に起動するか				
	スイッチ、ツマミなどに割れやガタつきがないか			14.	各種キーは正常に動作するか				
	各部にネジのゆるみがないか			15.	入力信号(感度・トリガ同期・加算動作)は正常か				
	ラベルにはがれ、やぶれがないか			16.	データの保存・読み込み動作は正常か				
	付属の接続ケーブルに破損はないか			17.	ハードディスクは正常か				
	構成品のケーブル部分、電極類、刺激装置、その他のコード部分に破損はないか			18.	音刺激は正常に行えるか				
	パソコンユニットのファン通気孔に埃がたまっていないか			19.	電気刺激は正常に行えるか				
	架台・アームのネジなどにゆるみやガタつきがないか			20.	電気刺激の切換は正常に行えるか				
	また、架台のキャスタにガタつきがないか			21.	光刺激は正常に行えるか				
2.	電源コード・アース線・追加保護接地線に断線・破損はないか			22.	体温は正常に測定できるか				
3.	接続ケーブル類に断線・破損、ピンの折れ曲がりなどはないか			23.	各部の汚れはないか				
4.	電極類のリード線(コード部分)の断線・破損はないか				装置外装にひびや割れなどの破損はないか				
5.	LEDが正しく点灯するか				スイッチ部、コネクタなどに割れやガタつきがないか				
6.	インピーダンスチェック機能は正常か			24.	コンディションの設定通りにスイッチが正しく動作するか				
7.	アンプの入力換算雑音は正常か			25.	各部の汚れはないか				
8.	電源投入時に異常がないか				装置外装にひびや割れなどの破損が無い				
9.	ディスプレイ表示は正常か				スイッチ部、コネクタなどに割れやガタつきがないか				
10.	日付・時刻表示は正常か			26.	コンディションの設定通りにスイッチが正しく動作するか				
11.	マウスは正常に動作するか			27.	問題無くプリントアウトできるか				

※番号が付いている項目は、9-3章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

安 全 性				使用計測器			
項 目			結果	処置	品 名		管理 No.
接地漏れ電流	正常状態[	m A]					
	単一故障状態[	m A]					
接触電流(外装-大地)	正常状態[	μ A]					
	単一故障状態[	μ A]					
患者漏れ電流 I	BF形装着部						
	正常状態[	μ A]					
	単一故障状態[	μ A]					
備 考				付属品・消耗品			
				品 名		数量	
総合判定				使用状況			
☐ 異常なし				使用法 : 連続、 間欠			
☐ 使用に差し支えないが、日程を決めて修理が必要				使用年数: 年			
☐ 使用上問題があるため、緊急に修理が必要				使用者 : 技師、医師			

※番号が付いている項目は、9-3章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

筋電図・誘発電位検査装置 (MEB-2300 シリーズ)

点検記録表 2 (オプション機器の保守点検)

本体No.		Ver.No.	管理番号		本体No.		Ver.No.	管理番号	
番号	項 目	結果	処置	番号	項 目	結果	処置		
1.	各部の汚れはないか			1.	各部の汚れはないか				
	装置外装に錆、傷、ひびや割れなどの破損がないか				装置外装に錆、傷、ひびや割れなどの破損がないか				
	スイッチ部、コネクタなどに割れやガタつきがないか				コネクタ、スイッチ、ツマミなどに割れやガタつきがないか				
2.	モニタに映像が正しく表示されるか			2.	電源コードは付属の3Pタイプを使用しているか				
					電源コード・アース線に断線・破損はないか				
				3.	接続ケーブル類に断線・破損・ピンの折れ曲がりなどはないか				
				4.	電源投入時にLEDが点灯すること また異常音、異臭、発熱がないこと				
				5.	スイッチ・ツマミが正しく動作するか				
				6.	ERGまたはVEP測定用のフラッシュ 光刺激が正しく出力できるか				
				7.	指定のタイムラグヒューズ(1A)が2 本使用されているか				
付属品・消耗品				備 考					
品 名		数量							

※番号が付いている項目は、9-4章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

HI-201保守点検表 (Rev.4)

施設名		設置場所(科名)		検印
形式	製造番号(S/N)	納入日	担当者	
		年 月 日		
点検日	点検環境 室温	担当者名	棟	
年 月 日	℃			管理番号

項目	番号	検 査 内 容	判定	処 置
外 観	1	ケースの破損・ヒビ割れはないか	合・否	
	2	センサユニットに異常がないか	合・否	
	3	ケース部の組み付け、ネジの緩みがないか	合・否	
	4	パリアローセンサが限界を超えて使用されていないか	合・否	
接続部	5	電源コードに破損がないか	合・否	
	6	センサ用ケーブルの折れ、破損がないか	合・否	
	7	各コネクタ部に破損及び保持力の低下はないか	合・否	
測定検査	8	キャリブレーションが正常に終了するか	% 合・否	
	9	SVC測定(呼気)値が較正容量の±3%以内であること	L 合・否	
		SVC測定(吸気)値が較正容量の±3%以内であること	L 合・否	
	10	FVC測定(PF:1L/sec)較正容量の±3%以内であること	L 合・否	
	11	FVC測定(PF:5L/sec)較正容量の±3%以内であること	L 合・否	
	12	FVC測定(PF:10L/sec)較正容量の±3%以内であること	L 合・否	
機能検査	13	マンブレススイッチが正常に機能すること	合・否	
	14	バックアップ動作が正常に機能すること	合・否	
	15	表示機の動作に異常がないか	合・否	
	16	プリンタの動作に異常がないか	合・否	
安全性	17	接地端子へ適切にされているか	合・否	
	18	接地漏れ電流 正常状態0.5mA以下	mA 合・否	
		接地漏れ電流 単一故障状態1mA以下	mA 合・否	
	19	外装漏れ電流 正常状態0.1mA以下	mA 合・否	
		外装漏れ電流 単一故障状態0.5mA以下	mA 合・否	

番号	症 状

☐ 異常なし ☐ 測定に差し支えないが、処置が必要 ☐ 使用上問題があるため、緊急に処置が必要	
--	--

MEK-7300 (全自動血球計数器) 点検記録表

発行 No. _____

施設名		設置場所		購入日 年 月 日		点検日 年 月 日		検印	
型 式		本体No.	Ver.No.	管理番号		点検者名			

番号*	項 目	数値	結果	処置	番号*	項 目	数値	結果	処置	
1	試薬はなくなっていないか				14	WBC: $80 \pm 5\%$ 以内				
	試薬は純正品か					RBC: $160 \pm 5\%$ 以内				
	試薬は使用期限内か					HGB: 1.5V ~ 4.5V 以内				
2	外観上、破損や汚れ、傷はないか					MCV: $118 \pm 15\%$ 以内				
	液漏れした箇所はないか					PLT: $16 \pm 5\%$ 以内				
	吸引部やスイッチ、キー類に割れやがたつきはないか				感度 (SEN)・スレッシュホールドレベル (THR)					
	ラベルに汚れやはがれはないか				SEN: WBC() RBC()					
	試薬類が正しく接続され、チューブ類に切れ目や折れ曲がり、つまりがないか				THR: WBC() RBC() PLT()					
3	周辺機器が正しく接続され、接続ケーブルに破損がないか				15	WBC: $2(\times 10^3/\mu\text{L})$ 以下				
	記録紙などの消耗品がなくなっていないか					RBC: $5(\times 10^4/\mu\text{L})$ 以下				
	電源コードは3Pを用い、形状に異常がないか					HGB: 0.1(g/dL) 以下				
	保護接地線に導通はあるか					PLT: $1.0(\times 10^4/\mu\text{L})$ 以下				
4	装置が正常に起動するか				16	TOC: 100カウント以下				
	目付、時刻は合っているか					昔段の測定でスキャットグラム の白血球分布エリアは正常か	—			
	ディスプレイの表示は正常か				昔段の測定で白血球分類に関する フラグが頻発していないか	—				
	タッチパネルの押し位置は合っているか									
	8	給水動作は正常か				17	項 目	数値	結果	処置
		装置内排水の動作は正常か					Peak	アッセイ値	範囲	
		洗浄動作は正常か					FS		± 5	
バス内排水の動作は正常か					FL			± 5		
強力洗浄の動作は正常か					SD			± 5		
フローセル洗浄の動作は正常か										
9	吐出動作は正常か									
	フィルタ、フィルタパッキン(4ヶ所)の点検									
	サブバス・測定バス・MCトレイの点検									
	リンスシャーシ・サンプル管・キャップピ アス管・サンプルカップの点検									
	ポンプチューブ(2ヶ所)の点検									
13	検知孔の点検									
	外部電極の汚れ、錆の有無									

※番号が付いている項目は、本章に手順を記載してあります。各項目の番号は、文中の見出しに付いている番号と対応しています。

[illegible]

心電計
ECG-2450/2460
点検記録表

【基本情報】

【点検概要】

作業日	作業時間	作業者
	始	
	終	
会社名	連絡先	
住所	緊急連絡先	

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

心電計
ECG-2450/2460
点検記録表

管理番号 _____

施設名				型式		製造番号		
項目	番号	点検項目	結果	処置	項目	番号	点検項目	
外観	1	装置外装に、破損・汚れはないか			26	26	タッチパネルは正常か	
	2	表示画面の清掃は行ったか			27	27	LCDカラーパターンは正常か	
	3	スイッチの感触は良いか			28	28	LED表示は正常か	
レコーダ	4	マガジンロック機構は正常か			29	29	操作パネルのキーは正常に動作するか	
	5	ブラテンローラの清掃は行ったか			30	30	スピーカは正常か	
	6	サーマルヘッドの清掃は行ったか			31	31	心電図表示は正常か	
	7	紙切れ検出センサの清掃は行ったか			32	32	印字品質は良好か	
	8	マーク検出センサの清掃は行ったか			33	33	基線幅は規格内か	
	9	マガジン検出スイッチは正常か			34	34	ドット抜けはないか	
動作確認	10	電源スイッチをONにして、正常に立ち上がるか			日常点検	記録速度テスト (各速度で100mm記録)		
	11	日付・時刻は正確か				35	5mm/s 98～102mm ()mm	
	12	記録紙切れ検出機能は正常か				10mm/s 98～102mm ()mm		
	13	感度は規格内か I 誘導 9.8 ～ 10.2mm ()mm II 誘導 19.6 ～ 20.4mm ()mm III 誘導 9.8 ～ 10.2mm ()mm aVR 14.7 ～ 15.3mm ()mm aVL 0 ～ 1mm ()mm aVF 14.7 ～ 15.3mm ()mm V1 9.8 ～ 10.2mm ()mm V2 9.8 ～ 10.2mm ()mm V3 9.8 ～ 10.2mm ()mm V4 9.8 ～ 10.2mm ()mm V5 9.8 ～ 10.2mm ()mm V6 9.8 ～ 10.2mm ()mm				12.5mm/s 98～102mm ()mm		
						25mm/s 98～102mm ()mm		
						50mm/s 98～100mm ()mm		
			36	装置内部の記憶装置は正常か				
			37	SDカードの読み書きは正常か				
			38	フルキーボードの操作は正常か(オプション)				
			39	磁気カードリーダは正常か(オプション)				
			40	バーコードリーダは正常か(オプション)				
	14	オート記録はできるか			41	シリアル通信は正常か		
	15	マニュアル記録はできるか			42	ネットワーク接続状態は良好か		
	16	紙送りキーは正常か			43	外部信号入出力は正常か		
	17	記録紙の蛇行はないか			安全性	接地漏れ電流		
	18	電極リード線は正常か				正常状態 0.5mA以下 ()mA		
	19	表示部LCDにキズやドットの抜けはないか				単一故障状態 1mA以下 ()mA		
	20	電源コードに異常は無い				接触電流(外装=大地)		
21	保護接地線の確認			正常状態 100μA以下 ()μA				
22	バッテリーは正しく接続されているか			単一故障状態 500μA以下 ()μA				
23	バッテリーの使用期限(1年間)は過ぎていないか バッテリーの使用開始日 ()			患者漏れ電流(患者接続部=大地)				
電源部	24	記録紙走行距離(サーマルヘッドの走行距離)は 30,000(m)以内か ()m			正常状態 DC 10μA以下 ()μA			
	使用期間の確認	25	モータ使用時間は3,000(h)以内か ()h			正常状態 AC 10μA以下 ()μA		
		単一故障状態 DC 50μA以下 ()μA						
		単一故障状態 AC 50μA以下 ()μA						

心電計
(ECG-3350)
点検記録表

管理番号 _____
グループID _____
点検ID _____
契約ID _____

【基本情報】

施設名				設置場所	
型式	製造番号	Ver.	Rev.	納入	

【点検概要】

使用計測器	品名		型式		管理No		使用期限	
構成機器	型式	製造No	Ver.	Rev.	型式	製造No	Ver.	Rev.
御申し出事項						付属品・消耗品		
						品名	使用期限	数量
処理事項 ☐ なし ☐ あり								
未処理事項 ☐ なし ☐ あり								
点検結果 ☐ 合格 ☐ 不合格						特記事項 当該製品は、保守・修理対応期間を超えました。		

作業日	作業時間	作業者
	始	
	終	
会社名	連絡先	
住所	緊急連絡先	

管理番号28

汎用超音波画像診断装置 ARIETTA 60 定期点検報告書

愛媛県立子ども療育センター		代表製番	点検日	受付NO	ご承認
設置場所	生理検査室	納入年月	次回点検日	点検者	
					

項目	コード	点検項目・内容	方法	結果	項目	コード	点検項目・内容	方法	結果
外観・機構 チェック	101	外観	確認	確認	機能チェック	405	カラーフローモード	確認	確認
		ネジの状態	確認	確認		406	PWDプラモード	確認	確認
		銘板類の状態	確認	確認		407	DMA転送	確認	確認
		操作パネルの上下動作	確認	確認		408	外部入力力の確認	確認	確認
		操作パネルの左右旋回動作	確認	確認		409	生体信号ユニット	確認	確認
清掃	102	機構	確認	確認	電気的安全性確認	410	CWDプラユニット	確認	確認
		モニタの動作	確認	確認		411	INDプローブ接続ユニット	確認	確認
		モニタアームのチルト軸、ピボット機構、アームロック動作	確認	確認		412	DVI-D In/Out	確認	確認
		モニタの動作	確認	確認		413	Y/C In/Out及びAudio In/Out	確認	確認
		モニタの動作	確認	確認		414	Composite Out	確認	確認
装置情報	201	分解	確認	確認	電源電圧	501	総合画質 コインチェック	確認	確認
		操作パネル	確認	確認		502	総合感度 分解能、距離分解能 分解能、方位分解能	確認	確認
	202	外装	確認	確認		601	保護接地線の導通	確認	確認
		プローブホルダ	確認	確認		602	絶縁抵抗値の確認	確認	確認
		フットスイッチ	確認	確認			接地漏れ電流	確認	確認
	203	モニタ	確認	確認			外装漏れ電流(a)	確認	確認
	204	ゼリーウォーマ	確認	確認			外装漏れ電流(b)	確認	確認
	205	ダストフィルタ	確認	確認			患者漏れ電流 I (直流)	確認	確認
	206	トラックボール	確認	確認			患者漏れ電流 II (交流)	確認	確認
	207	装置周辺、電源プラグ	確認	確認			患者漏れ電流 III	確認	確認
機能チェック	208	探触子	確認	確認	特記事項	603	漏れ電流	確認	確認
	209	経腔・経直腸プローブホルダ	確認	確認			患者測定電流 (直流)	確認	確認
	210	経腔・経直腸プローブホルダ用アダプタ	確認	確認			患者測定電流 (交流)	確認	確認
	211	プリンタなど周辺機器	確認	確認			患者測定電流 (交流)	確認	確認
		CELL基板のファンの清掃 (技術連絡書 T-MK-20-0003参照)	確認	確認				確認	確認
電源電圧	301	装置・プローブ・オプション機器	確認	確認	計測器			確認	確認
	302	ソフトウェアバージョン	確認	確認				確認	確認
	303	AC入力電圧	確認	確認				確認	確認
	304	電源電圧	確認	確認				確認	確認
	401	日付・時間	確認	確認				確認	確認
機能チェック	402	操作パネル	確認	確認				確認	確認
	403	プローブセレクタ (JB-295接続時)	確認	確認				確認	確認
	404	リモート	確認	確認				確認	確認

/該当せず

点検結果の記号 (V:合格 A:調整 B:修理 E:交換 F:清掃 H:後日交換 T:特記事項参照)

汎用超音波画像診断装置 ARIETTA 60 定期点検報告書

データシート	F455-2402-2060	1
データ①		
本体ソフトウェアバージョン		00-5.0.0
データ②		
品名	型名	S/N
電子コンベンション回路子	C251	V0032678
電子リニア増幅子	L441	V0035843
電子セクタ増幅子	S211	205D5978
電子セクタ増幅子	S31	205F1985
電子コンベンション回路子	C22K	20575545
白黒プリンター	SSZ-X311	M04860

※オプションなどの品名や型名、S/N(製造番号)を記載すること。

データ③		
ACアダプトレット		
測定箇所	規格	
Switched	J851	AC入力電圧 $\pm 10\%$
	J852	
	J853	
	J854	
		測定値
		V
		V
		V
		V

データ④			
点検項目 (IEC80601)		規格値	測定値
保護接地線の導通確認	電源のプラグ保護接地端子列とLCDモニタ背面カバー固定ビス	0.2Ω以下	Ω
絶縁抵抗の確認	電源入力ライン(L-N)と保護接地線との間	10MΩ以上	3MΩ以上
接地漏れ電流	正常状態	500μA以下	μA
	単一故障状態	1000μA以下	μA
外装漏れ電流 (外装-大地間)	正常状態	100μA以下	μA以下
	単一故障状態	500μA以下	μA
外装漏れ電流 (外装-外装間)	正常状態	100μA以下	μA以下
	単一故障状態	500μA以下	μA以下
患者漏れ電流 (患者装着部-外装)	正常状態	10μA以下	μA以下
	単一故障状態	50μA以下	μA以下
患者漏れ電流 (患者装着部-外装)	正常状態	100μA以下	μA以下
	単一故障状態	500μA以下	μA
患者漏れ電流Ⅲ	単一故障状態	5000μA以下	μA
患者測定電流 (直流)	正常状態	10μA以下	μA以下
	単一故障状態	50μA以下	μA以下
患者測定電流 (交流)	正常状態	100μA以下	μA以下
	単一故障状態	500μA以下	μA以下

脳波計
(EEG-1200シリーズ)
点検記録表

管理番号 _____
グループID _____
点検ID _____
契約ID _____

【基本情報】

施設名				設置場所	
型式	製造番号	Ver.	Rev.	納入	

【点検概要】

使用計測器	品名	型式		管理No		使用期限		
構成機器	型式	製造No	Ver.	Rev.	型式	製造No	Ver.	Rev.
御申し出事項						付属品・消耗品		
						品名	使用期限	数量
処理事項 ☐ なし ☐ あり								
未処理事項 ☐ なし ☐ あり								
点検結果 ☐ 合格 ☐ 不合格				特記事項 当該製品は、保守・修理対応期間を超えました。				

作業日	作業時間	作業者
2026/01/14	始 18:51	
	終	
会社名	連絡先	
住所	緊急連絡先 0120-49-0990	

0624-901681K(2025.07.23)

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

脳波計
(EEG-1200シリーズ)
点検記録表

管理番号 _____

施設名					型式		製造番号		
部位	番号	点検項目	結果	処置	部位	番号	点検項目	結果	処置
外観	1	各部に汚れはないか			制御部	22	オート動作は正常か		
	2	各部にネジのゆるみはないか				23	インスト動作は正常か		
	3	各つまみの指示ずれはないか				24	EEG-1214/1218/1224/1274/1278/1284 チェック動作は正常か		
入力部	4	入力箱ジャックの接触不良はないか				25	EEG-1214/1218/1224/1274/1278/1284 記録延長スイッチの動作確認		
	5	電極リード線の断線はないか				26	ハードディスクのチェック		
アンプ	6	インピーダンスチェック機能は正常か 規格: 9~11kΩ 以内 測定値: kΩ				27	ファイリング動作の確認		
	7	ノイズレベルは規格内か(DIN 入力端子) 規格: 1.5μVp-p 以内 最大値: CH 測定値: μVp-p			記録部	EEG-1214/1218/1224/1274/1278/1284			
	8	標準感度は正常か(DIN 入力端子) 規格: 47.5~52.5μV 以内 最大値: CH 測定値: μV 最小値: CH 測定値: μV				28	記録紙搬送に問題はないか		
	9	ハイカットフィルタの確認(DIN 入力端子) 規格: 56μ ~ 84μVp-p 以内 最大値: CH 測定値: μVp-p 最小値: CH 測定値: μVp-p				29	ペンの取付け位置の確認		
	10	ACフィルタの確認(DIN 入力端子) 規格: ACフィルタオン時 20μVp-p 以下 計測: CH 測定値: μVp-p				30	ペンの位相の確認		
	11	時定数の確認(DIN 入力端子) 規格: 1.6~2.4s 以内 s				31	ペンの可動範囲		
	12	同相弁別比は規格内か(DIN 入力端子) 脳波用電極端子(規格: 26μVp-p 以下) 最大値: CH 測定値: μVp-p 多用途電極端子(規格: 50μVp-p 以下) 最大値: CH 測定値: μVp-p				32	ペン圧の確認		
	13	SpO ₂ の精度は正確か 設定97%(範囲: 96~98%) % 設定80%(範囲: 79~81%) % 設定70%(範囲: 68~72%) %				33	ダンピングの確認		
	14	CO ₂ の精度は正確か 34~42mmHg mmHg 0~3mmHg mmHg				34	ペン・ペン皿の動作確認		
	15	CO ₂ の表示は正常か				35	割込み動作の確認		
	16	電源投入時の確認				36	記録紙搬送および折り目検出の動作の確認		
	17	ディスプレイ表示の確認			賦活部	37	紙切れ検出機能の動作確認		
	18	日付・時刻の確認				38	搬送速度の確認(855~945mm) mm		
	19	マウス/タッチパッド、ボタンの動作確認				39	光刺激の周波数と表示は正常か		
	20	キーボードの確認				40	光刺激のオート動作は正常か		
	21	プログラムの起動確認				41	光刺激の各SW 動作は正常か		
制御部					プリンタ	42	光刺激の発光部は正常か		
						43	HV ユニットの動作は正常か		
						44	文字情報の印字は正常か		
						45	波形の印字は正常か		
						46	印字のかすれはないか		
					DVD-RAMユニット	47	DVD-RAMドライブユニットの動作は正常か		
						48	騒音、異常音はないか		
						49	DVD-RAMディスクの取出しの確認		
						50	DVD-RAMディスクのチェック		

0624-901681K(2025.07.23)

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

脳波計
(EEG-1200シリーズ)
点検記録表

管理番号 _____

施設名					型式		製造番号			
部位	点検項目		結果		処置	部位	点検項目		結果	処置
安 全 性 (第2版)	EEG-1200 S/N 00001 ~ 00773				安 全 性 (第3版)	EEG-1200 S/N 00774 以降				
	EEG-1214 S/N 00001 ~ 01885					EEG-1214 S/N 01886 以降				
	EEG-1218 S/N 00001 ~ 00838					EEG-1218 S/N 00839 以降				
	EEG-1224 S/N 00001 ~ 00146					EEG-1224 S/N 00147 以降				
	接地漏れ電流					EEG-1260、EEG-1260-NE、EEG-1274、EEG-1278、EEG-1284				
	正常状態(500 μ A以下)					EEG-1290、EEG-1290-NE				
	単一故障状態(1mA以下)					接地漏れ電流				
	外装漏れ電流					正常状態(5mA以下)				
	正常状態(100 μ A以下)					単一故障状態(10mA以下)				
	単一故障状態(500 μ A以下)					接触電流(外装-大地)				
	患者漏れ電流 I BF形					正常状態(100 μ A以下)				
	正常状態DC(10 μ A以下)					単一故障状態(500 μ A以下)				
	正常状態AC(100 μ A以下)					患者漏れ電流(患者接続部-大地) BF形				
	単一故障状態DC(50 μ A以下)					正常状態DC(10 μ A以下)				
	単一故障状態AC(500 μ A以下)					正常状態AC(100 μ A以下)				
	患者漏れ電流 I CF形					単一故障状態DC(50 μ A以下)				
正常状態DC(10 μ A以下)				単一故障状態AC(500 μ A以下)						
正常状態AC(10 μ A以下)										
単一故障状態DC(50 μ A以下)										
単一故障状態AC(50 μ A以下)										

0624-901681K(2025.07.23)

セントラルモニタ
(CNS-2101)
点検記録表

管理番号 _____
グループID _____
点検ID _____
契約ID _____

【基本情報】

施設名				設置場所	
型式	製造番号	Ver.	Rev.	納入	

【点検概要】

使用計測器	品名		型式		管理No		使用期限	
構成機器	型式	製造No	Ver.	Rev.	型式	製造No	Ver.	Rev.
御申し出事項						付属品・消耗品		
						品名	使用期限	数量
処理事項 ☐ なし ☐ あり								
未処理事項 ☐ なし ☐ あり								
点検結果				特記事項				
☐ 合格				当該製品は、保守・修理対応期間を超えました。				
☐ 不合格								

作業日	作業時間	作業者
2026/01/14	始 18:50	
	終	
会社名	連絡先	
住所	緊急連絡先	
	0120-49-0990	

結果・処置記号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

セントラルモニタ
(CNS-2101)
点検記録表

管理番号 _____

施設名				型式		製造番号					
点検項目				結果	処置	点検項目		結果	処置		
1	外観の汚れ・破損の確認					29	心電図の確認				
	1-1	外観の汚れの確認					29-1	心拍数の精度の確認			
	1-2	外観の破損の確認						HR20	18~22beat/min	(	beat/min)
2	電源コードの確認							HR60	58~62beat/min	(	beat/min)
2-1	電源コードの破損・汚れの確認				HR180		178~182beat/min	(	beat/min)		
2-2	電源コードの断線の確認					29-2	心電図感度の確認				
安全性のチェック							II誘導		20±2mm	(	mm)
3	3-1	接地漏れ電流				29-3	心拍数アラーム発生の確認				
		正常状態	5mA以下	(	mA)	29-4	電極はずれアラーム発生の確認				
	単一故障状態	10mA以下	(	mA)	30	バッテリーバックアップの確認					
	3-2	接触電流(外装-大地)				31	時刻バックアップの確認				
		正常状態	100μA以下	(	μA)	32	設置状態の再確認				
単一故障状態	500μA以下	(	μA)								
4	LED ランプの確認(電源オフ時)										
5	アラームインジケータ・アラーム音の確認										
	5-1	アラームインジケータの確認									
	5-2	アラーム音の確認									
6	LEDランプの確認(電源オン時)										
7	プログラムの起動確認										
8	エラーメッセージの確認										
9	時刻表示の確認										
10	タッチパネルの確認										
11	スピーカ音量変更の確認										
12	輝度の確認										
13	ネットワークコネクタ1(LS-NET)の確認										
14*	ネットワークコネクタ2(HIS)/ ネットワークコネクタ3(Nurse Call)の確認										
	14-1	ネットワークコネクタ2(HIS)の確認									
	14-2	ネットワークコネクタ3(Nurse Call)の確認									
15*	RS-232C通信の確認										
16*	ナースコール接続の確認										
	16-1	リレーユニットの確認									
	16-2	LAN-シリアルの確認									
17	ハードウェア情報画面の確認										
18*	レコーダコネクタの確認										
19	レコーダユニット WS-140Pの確認(オプション)										
	19-1	ステータス印字の確認									
	19-2	印字の確認									
	19-3	マガジンオープン動作の確認									
	19-4	紙切れ動作の確認									
20	画面表示の確認										
21*	DVIコネクタの確認										
22	液晶ディスプレイユニット VL-238Rの確認(オプション)										
23*	USBコネクタの確認										
24	マウスの確認(オプション)										
25	キーボードの確認(オプション)										
26	バーコードリーダの確認(オプション)										
27	磁気カードリーダの確認(オプション)										
28	ネットワークプリンタの確認(オプション)										

* 施設の構成に応じて行ってください。

0624-901706D(2024.06.12)

結 果・処 置 記 号		
良 V	清掃 W	交換 P
不良 F	調整 A	修理要 R

セントラルモニタ
(CNS-2101)
点 検 記 録 表

管理番号 _____

施設名		型式	製造番号
写真1		写真2	
写真3		写真4	