

11事例から学ぶ 低温滅菌の基礎と 取扱いの注意点

出株式会社ウドノ医機

学術部 第1種滅菌技師 栗原靖弘

SSみやざき講演会 (講義用77枚)

6年前の講義

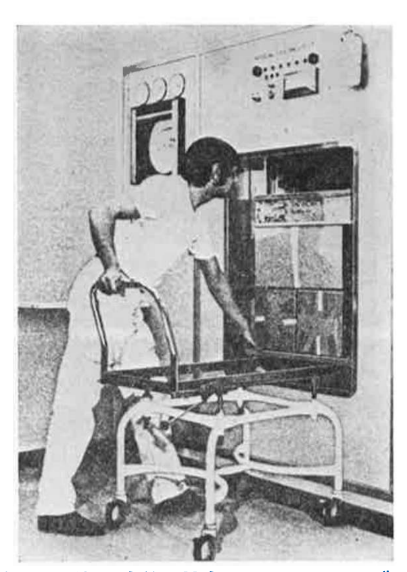
講演I

『低温滅菌の選択方法と使用上の注意点』

~LTSF滅菌を中心に~

出株式会社ウドノ医機

学術/マーケティング室 第1種滅菌技師 **栗原靖弘**



2017年6月10日(土) 13:05~13:45(40分)

会場:株式会社アステム 宮崎会議場

第一世代の<u>低温蒸気ホルムアルデヒド</u> (LTSF)滅菌装置(1960年代)

ここ数年の、全世界的な行動制限により、 滅菌を勉強する機会が奪われて来ました

●換気の悪い 密閉空間

2多数が集まる密集場所

❸間近で会話や 発声をする

密接場面



新型コロナウイルスへの対策として、クラスター(集団)の発生を防止することが重要です。

日頃の生活の中で3つの「密」が重ならないよう工夫しましょう。

出典:首相官邸ホームページ

この6年間で4冊の宝石箱が発行

6年前にSSみやざき講演会で 講義をさせていただいてから 4冊の重要な本が発行された

- ・医療現場の滅菌 改訂第5版
- 手術医療の実践ガイドライン
- ・滅菌保証のガイドライン2021
- ・滅菌保証のための施設評価ツール

これらの本を参考に**低温滅菌の基礎**を学び、 実際にあった**失敗事例から取扱いについて**学ぶことが 今回の講義の狙いです。



宝石箱のような情報の宝庫 重要な4冊

医療現場の 日本医療機器学会 高階 雅紀 第2種滅菌技士 のテキスト 改訂 へるす出版

Japanese Associations for Operative Medicine

手術医療の実践ガイドライン(改訂第三版)

日本手術医学会誌 Vol.40, Suppl., 2019

手術医学会HPからダウンロード可能



2019年3月31日発行

日本手術医学会

2020年発行

2019年発行

宝石箱のような情報の宝庫 重要な4冊

医療現場における 滅菌保証のガイドライン

2021 Guideline for Sterility Assurance in Healthcare Setting



200ページを超えるボリューム

ガイドラインを実践するための 具体的な項目が記載されている

医療現場における 滅菌保証のための施設評価ツール

Ver.1.01

ガイドラインを守れているか? などを点数化して自施設の評価ができる

この4冊を攻略しないと滅菌の最新情報に乗り遅れてしまう!

一般社団法人 日本医療機器学会

2021年発行 2022年発行 2022年発行

まずは英語の略称を確認しましょう!





RMD CSSD SUD



第1章 滅菌供給業務の総合的管理

医療現場の滅菌1ページ

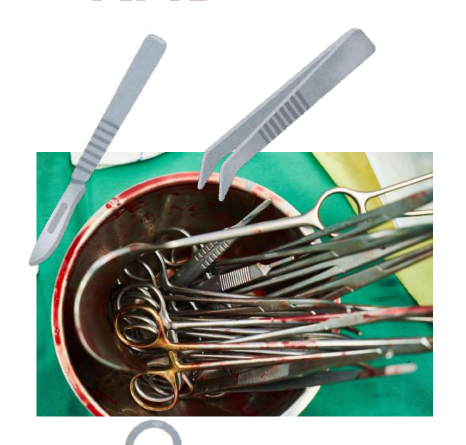
1滅菌供給業務の流れ

臨床現場で使用された洗浄/消毒/滅菌などの再生処理が可能な医療機器は、再使用可能医療機器(reusable medical device:RMD)と称される。RMDは図1-1の「滅菌供給業務の流れ」に示すよっに、臨床現場から滅菌供給部門(central sterile supply department: CSSD)に返却さ CSSIれ、洗浄消毒、検査保守、組立包装、滅菌、供給という流れで再使用に供される。

英語の略称が出て来ますが、心配しないで! なんの略か必ず解説がついてます。



私はRMDをCSSDで滅菌して供給しています

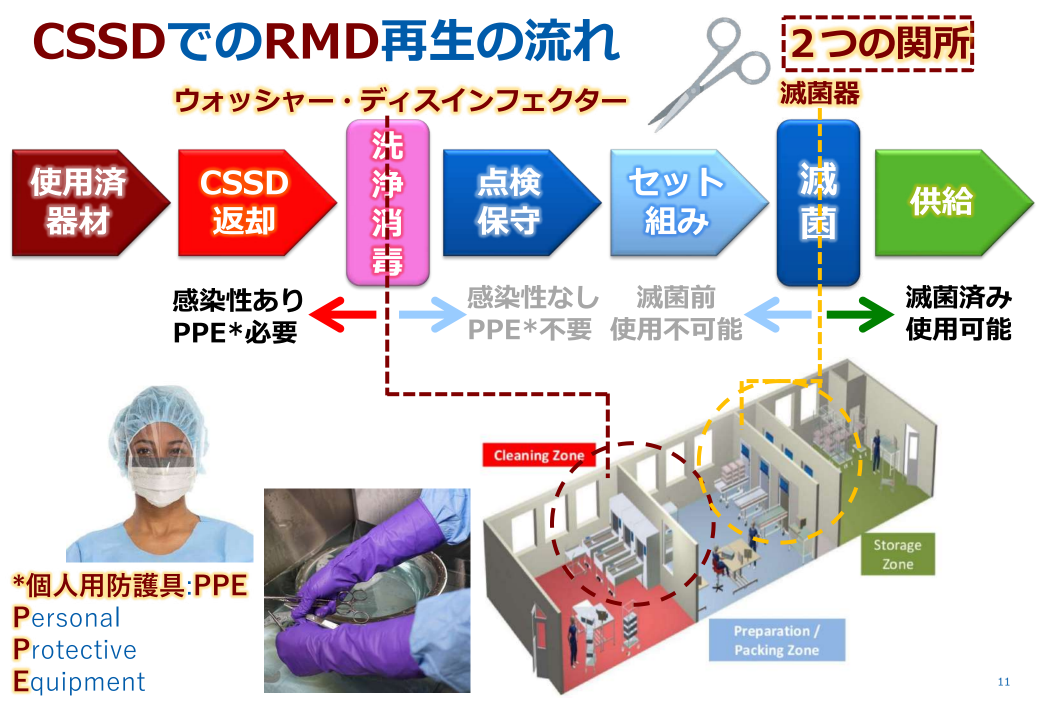


リユース器材 再使用器材



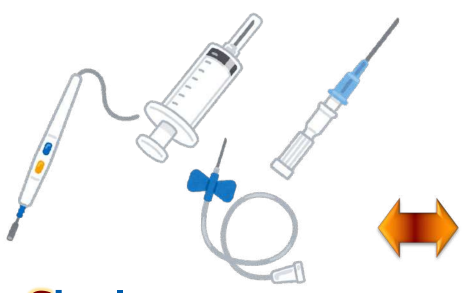
再使用可能医療機器 RMD Reusable Medical Device





単回使用医療機器と再使用医療機器

単回使用



Single Use Device = SUD (単回使用医療機器)



EO滅菌された単回使用医療機器

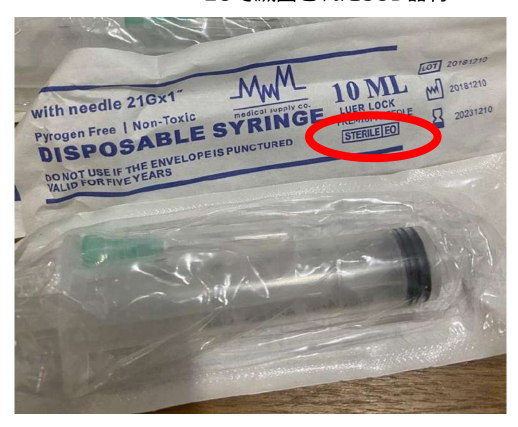
単回使用



Single Use Device = SUD (単回使用医療機器)



EOで滅菌されたSUD器材



滅菌法の名称が(少し)変更されました

第8章 蒸気滅菌

第9章 エチレンオキサイド滅菌

第10章 過酸化水素ガスプラズマ滅菌

第11章 過酸化水素ガス滅菌

第12章 低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌



あれ、今までの テキストと滅菌方法の 表記が微妙に違ってる



滅菌法の名称が(少し)変更されました







高圧蒸気滅菌→蒸気滅菌

酸化エチレンガス滅菌→エチレンオキサイド滅菌

過酸化水素低温ガスプラズマ滅菌→過酸化水素ガスプラズマ滅菌

過酸化水素低温ガス滅菌→過酸化水素ガス滅菌

低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌=低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌

名称変更はガイドラインにも反映



2000年初版

2010年改訂

2021年改訂

2005年改訂

2015年改訂

掲載されている5つの滅菌法

9. 蒸気滅菌

低温滅菌

10. エチレンオキサイド

11. 過酸化水素プラズマ滅菌

12. 過酸化水素ガス滅菌

13. 低温蒸気ホルムアルデヒド

ガイドライン掲載の滅菌方法を分類

高温滅菌

低温滅菌

蒸気滅菌

大型サイズ (第一種圧力容器)

小型サイズ (小型圧力容器・卓上 滅菌器) エチレンオキ サイド(EO)

ボンベ式

カートリッジ 式 過酸化水素

過酸化水素 ガスプラズマ

過酸化水素ガス

ホルムアルデ ヒド

> 低温蒸気ホル ムアルデヒド (LTSF)

ガイドライン掲載の滅菌方法を実機で確認

高温滅菌



蒸気滅菌器 第一種圧力容器



蒸気滅菌器 卓上型

低温滅菌



EO滅菌器 ボンベ式



過酸化水素 ガスプラズマ滅菌器







EO滅菌器 カートリッジ式



過酸化水素ガス 滅菌器

低温蒸気 ホルムアルデヒド (LTSF)滅菌器

低温滅菌って いつ頃から 始まった技術 なのかなぁ?

実は蒸気滅菌が滅菌の最初、 その後 低温滅菌が現れて来ました。



蒸気滅菌の発明にはパスツールが関与

Pasteur (パスツール) (仏)(1822-1895)









120℃だと /// 短時間に 殺滅できる

100℃だと何時間も生きている

蒸気滅菌器はフランスで発明された

1850年 1900年 1950年 2000年

蒸気滅菌の発明1879年

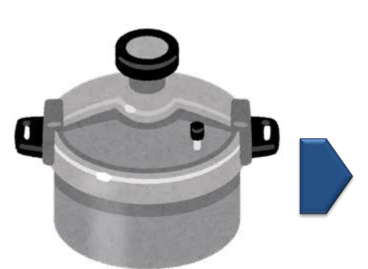
|44年

120℃を達成



©Institut Pasteur

Chamberland シャンベラン (**仏**)(1851-1908)



現代の圧力鍋



©Institut Pasteur

世界で最初の滅菌器 21

滅菌器発明当時の滅菌物は全て高温で滅菌でき

たの?

低温?

高温?



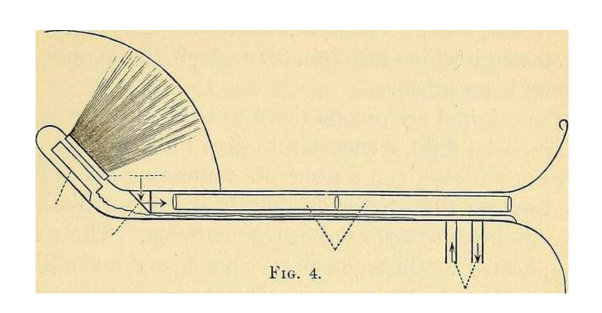


1870年代 すでに低温滅菌が望ましい 手術器械が開発されていた



膀胱鏡の始祖 Maximilian Nitze (1848-1906)





蒸気滅菌の発明の前にすでに 低温滅菌が必要な手術器械が発明されていた。 低温滅菌の発明は必要不可欠であった。

世界の滅菌法の歴史(医療現場向け)

1850年 1900年 1950年 2000年



蒸気滅菌の発明1879年

144年

Gross & Dixonが 酸化エチレンガス滅菌の パテントを取得(1937)

エチレンオキサイド滅菌の 特許取得1937年

86年

1966年英国Alderらによる LTSF滅菌の文献が発行 低温蒸気ホルム アルデヒド滅菌の発明 1966年

57年

Addyによる 低温ガスプラズマ滅菌の研究(1989) 過酸化水素 滅菌の発売 1989年

34年

Chamberland

24

ガイドライン掲載の滅菌方法を分類

高温滅菌

低温滅菌

蒸気滅菌

大型サイズ (第一種圧力容器)

小型サイズ

(小型圧力容器・卓上 滅菌器) エチレンオキ サイド(EO)

ボンベ式

カートリッジ 式 過酸化水素

過酸化水素 ガスプラズマ

過酸化水素ガス

ホルムアルデ ヒド

> 低温蒸気ホル ムアルデヒド (LTSF)

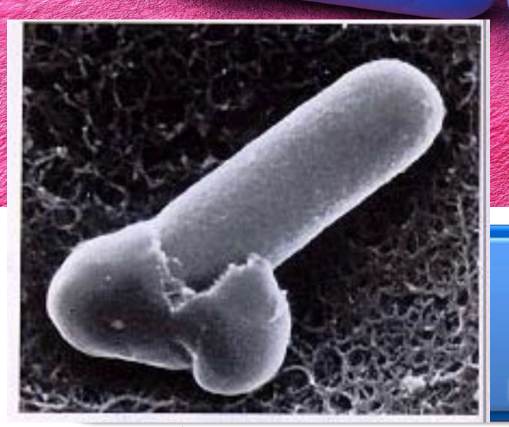
各種滅菌法の詳細に 入る前に、無菌性を 確認するBIの中に いる芽胞形成菌は、 なんで そんなに強いの?



生物学的インジケータ(BI)



Bacillus atrophaeus 枯草菌芽胞の 電子顕微鏡写真



芽胞殻は大豆のように 乾燥にめっぽう強い

内芽胞

外芽胞

芽胞殻(スポアコート)

乾燥状態で60年生きていた記録もある

芽胞菌は乾燥大豆に例えてみると イメージしやすい

大豆は水分を吸収する と膨潤する!

浸す前





水に浸す



膨潤!

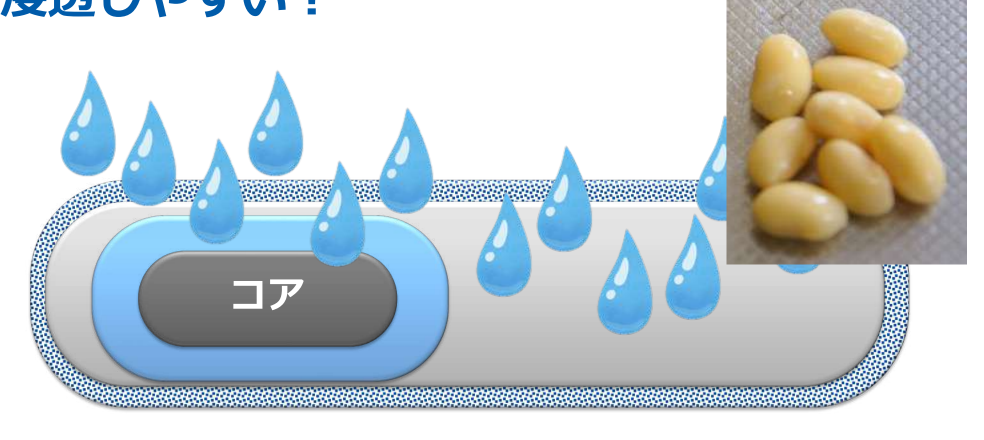
18時間後

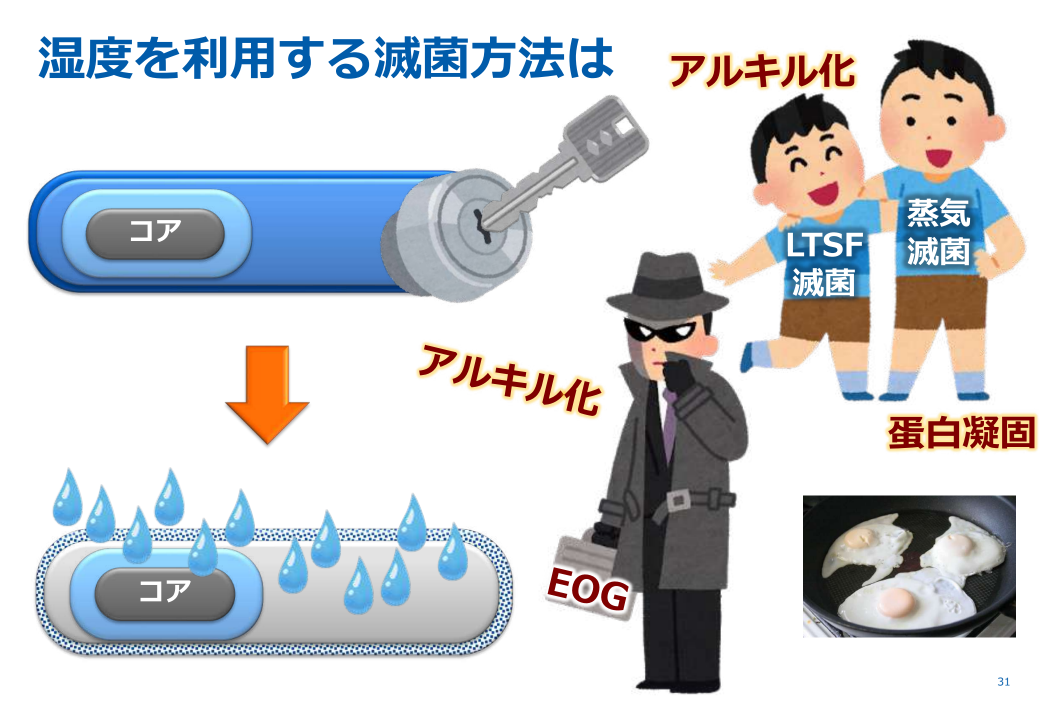


芽胞殻は湿度を与えると柔らかくなる



<mark>芽胞殻</mark>(スポアコート)は水分が ほとんど無く、強固なバリアー 柔らかくなると内部に蒸気・化学薬品が 浸透しやすい!





水分が残っていると滅菌できない方法は

過酸化水素 H₂O₂









HO●=ヒドロキシラジカル HHO●=ヒドロペルオキシラジカル



各種滅菌法を5人のキャラクターで 擬人化して解説していきます







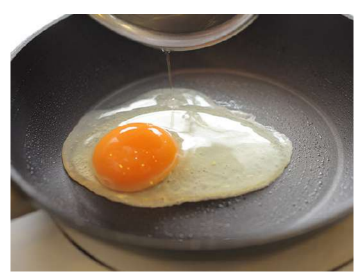




今回は低温滅菌が 中心だけど蒸気滅菌 の滅菌の仕組みも 教えて?



蒸気滅菌の作用

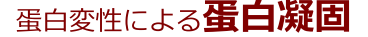


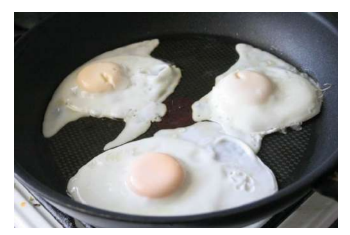
すぐに白身が変性して凝固 するが黄身まで固まらない



水を入れて蓋をすると黄身まで 変性し凝固する







蛋白は変性すると元には戻らない

蒸気滅菌は 水が滅菌剤 だから 残留性は無し! 低温滅菌は?





低温滅菌は化学薬品の助けが必要 薬剤の残留



低温滅菌

蒸気滅菌

大型サイズ (第一種圧力容器)

小型サイズ

(小型圧力容器・卓上 滅菌器) エチレンオキ サイド(EO)

ボンベ式

カートリッジ 式 過酸化水素

過酸化水素 ガスプラズマ

過酸化水素ガス

ホルムアルデ ヒド

> 低温蒸気ホル ムアルデヒド (LTSF)

過酸化水素は 水と酸素に分解 されるから 残留の心配は 無いのでは?





事例1 工程キャンセルで液体に戻った過酸化 水素で化学熱傷を起こしてしまった

過酸化水素ガス プラズマ滅菌の事例





要注意!

工程が途中でキャンセルされた際に**水滴**を発見したら 高濃度の過酸化水素が残っている可能性がある キャンセルの際には防水手袋を着用

事例2 過酸化水素がプラスチックに残留して 滅菌前なのにCIが変色してしまった

過酸化水素ガス プラズマ滅菌の事例



プラスチックの素材 (ポリエーテルイミド など)過酸化水素が 残留しやすい素材がある ので注意する

包装された滅菌物から染み出してきた 過酸化水素により<u>滅菌器に入れる前に</u> CIが滅菌後の変色を示してしまった事例がある。

滅菌済みと勘違いして払い出してしまう危険性

なるほど! 残留が全くない 低温滅菌は 無い訳ね!

ここから低温滅菌の各論を EO, 過酸化水素、 LTSFの 順で触れていきます



医療現場で使用される、世界で最初の低温滅菌

1850年 1900年 1950年 2000年



初期の酸化エチレンガス滅菌

Gross & Dixon が1937年 酸化エチレンガス滅菌法のパテントを取得 エチレンオキサイド滅菌の 特許取得1937年

86年

Phillips & Kayeが1949年に酸化エチレンガスの滅菌理論(D値)を確立





米国陸軍化学部隊博物館 ホームページより引用

「毒をもって毒を制する」滅菌法

医科器械叢書2

滅菌法・消毒法 第2集

日本医科器械学会監修

綿貫 喆・實川佐太郎・榊原欣作 編集



エチレンオキサイドガス滅菌器

の構造と扱い方



實川佐太郎

1. は じ め に

エチレンオキサイド(酸化エチレン, ethylene oxide)は、物質に対して強力な化学作用をもつ。微生物はもとより人体に対しても同様である。すべての生物に対して本来有毒なエチレンオキサイドを、滅菌の方法として病毒を防圧するために用いることは、文字通り「毒をもって毒を制する」ことであるが、それだけに使用に際して充分な知識と、周到な準備が必要である。

医科器械叢書2 滅菌法・消毒法 第2集 昭和54年5月10日 発行

充分な知識を有する者が取扱う



特 定 化 学 物 質 作業主任者の職務

- 1. 作業に従事する労働者が特定化学物質により汚染され、又はこれらを吸入しないように、作業の方法を決定し、労働者を指揮すること。
- 2. 局所排気装置、ブッシュブル型換気装置、除じん装置、排ガス処理装置、排液処理装置その他労働者が健康障害を受けることを予防するための装置を一月を超えない期間ごとに点検すること。
- 3. 保護具の使用状況を監視すること。
- 4. タンクの内部において特別有機溶剤業務に労働者が従事するときは、第三十八条の八において準用する有機則第二十六条各号に定める措置が講じられていることを確認すること。

作業主任者 氏 名

栗原 靖弘

エチレンオキシドは特定化学物質になるので、この滅菌器の作業主任者には

特定化学物質及び四アルキル鉛等作業主 任者講習修了の資格が必要となる



EOは特化則では下記の項目が必要です。

- ✓ 作業主任者の選任
- ✓ 作業環境測定 年2回
- ✓ 作業記録 毎回
- ✓ 健康診断 年2回
- ✓ 保護具の設置





特 定 化 学 物 質 作業主任者の職務

- 1. 作業に従事する労働者が特定化学物質により汚染され、又はこれらを吸入しないように、作業の方法を決定し、労働者を指揮すること。
- 2. 局所排気装置、ブッシュブル型換気装置、除じん装置、排ガス処理装置、排液処理装置その他労働者が健康障害を受けることを予防するための装置を一月を超えない期間ごとに点検すること。
- 3. 保護具の使用状況を監視すること。
- 4. タンクの内部において特別有機溶剤業務に労働者が従事するときは、第三十八条の八において準用する有機則第二十六条各号に定める措置が講じられていることを確認すること。

作業主任者 氏 名

栗原 靖弘

エチレンオキサイド?オキシド?



Ethylene Oxide Gas sterilizer

酸化エチレン/ エチレンオキサイド / エチレンオキシド

エチレンオキサイド

ISO 11135:2014

JIS T 0801-1:2016

ヘルスケア製品の滅菌 -**エチレンオキサイド**-医療機器の滅菌プロセス の開発,バリデーション及 び日常管理の要求事項 エチレンオキシド

特定化学物質障害予防規則

(2001年、酸化エチレンから

エチレンオキシド に改名)

法律で使われる言葉

院内でエチレンオキサイド滅菌の使用を辞めちゃった施設の 話よく聞くけど実際はどうなの?



滅菌器の所有台数(300床以上の施設、5年前)



医機学 Vol.88, No.1 (2018) (71)

滅菌保証に関する実態調査報告書5

小林寬伊 大久保 憲 新井晴代 水谷 光

施設あたりの所有滅菌器

蒸気滅菌

エチレンオキサイド滅菌

過酸化水素プラズマ滅菌

過酸化水素ガス滅菌

低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌

平均±標準偏差

2.6台±1.3



1.1台±0.7

1.0台±1.0

0.1台±0.4

0.2台±0.5

EO滅菌は減少傾向 みたいだけど、調査 してみるとまだまだ 設置台数が 多いのね!

EO滅菌のことも しっかり勉強しないとね!



ガス漏れ事例が多いエチレンオキサイド滅菌





EO滅菌器ボンベ式





EO滅菌器 カートリッジ式

医療現場ではEO滅菌の管理がむずかしくて、漏洩事故が起こっているみたいね!



事故事例3 ボンベ式漏洩

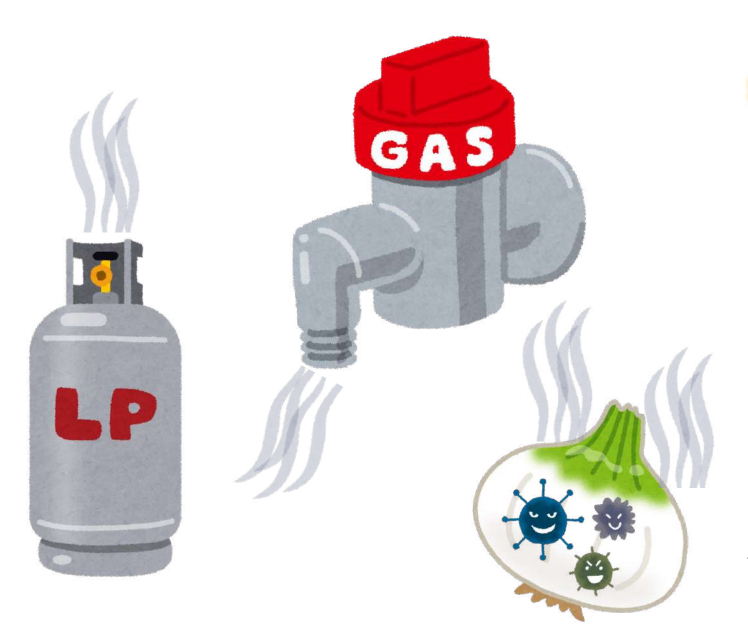
2) エチレンオキサイド(EO)事故

後日の調査で1人が<u>3週間曝露</u>、 3人が<u>2年以上曝露</u>し、頭痛、 四肢麻痺、脱力感、疲労の増加、 記銘力障害、多弁の神経症状を 示した

4月に屋外のボンベ配管よりEOが噴出すという事 故が起きた。材料部の洗浄・滅菌室の吸気口がガ スボンベ保管庫の真上にあるため、ガスが室内に 取り込まれ、**職員12名が「急性EO中毒」症状**で受 診した。労働基準監督署の指導を受けた。さら に、**10月**手術部でも**EO漏れ事故**が発生、以後EO 滅菌は唯一材料部のみとなった。警報システムを 設置、マニュアルを整備した。また、感染制御部 の活動により、院内のEO依頼滅菌が制限された。



LPガス・都市ガスは臭いの危険信号がある



臭つ!



玉ねぎの 腐ったような 刺激臭

EOには漏れを知らせる危険信号がない

<u>EOの臭気検知は700ppm</u>

ボンベ交換時の漏れ300ppm





警報器の精度は10ppmから



滅菌保証のための施設評価ツール

特化則管理濃度:1ppm

人間の鼻は警報器 にならない EO滅菌を例えてみるなら **EOG**

気配を感じさせない ヒットマン

EO臭いを感じた時点で管理濃度の700倍!

設問120.EOG警報機取り付けていますか?



22. EOガス滅菌器を保有している場合、ガス警報機が設置されているかを確認します。滅菌器を保有してない場合は該当なしを選択してください。

- ①全てのエリアにある(1点)
- ②一部にある(1点)
- ③ない(0点)
- ④該当なし(除外)



EO滅菌器を 廃止した施設は ④を選択

事故事例4 ボンベ式漏洩



気がついたら、エチレンオキサイドガスボンベが空になっていた(1年間で2回も)

配管途中の電磁弁に異物が挟まりガスが一気に空になった。

でも健康被害なし

あぶない ところ だった!

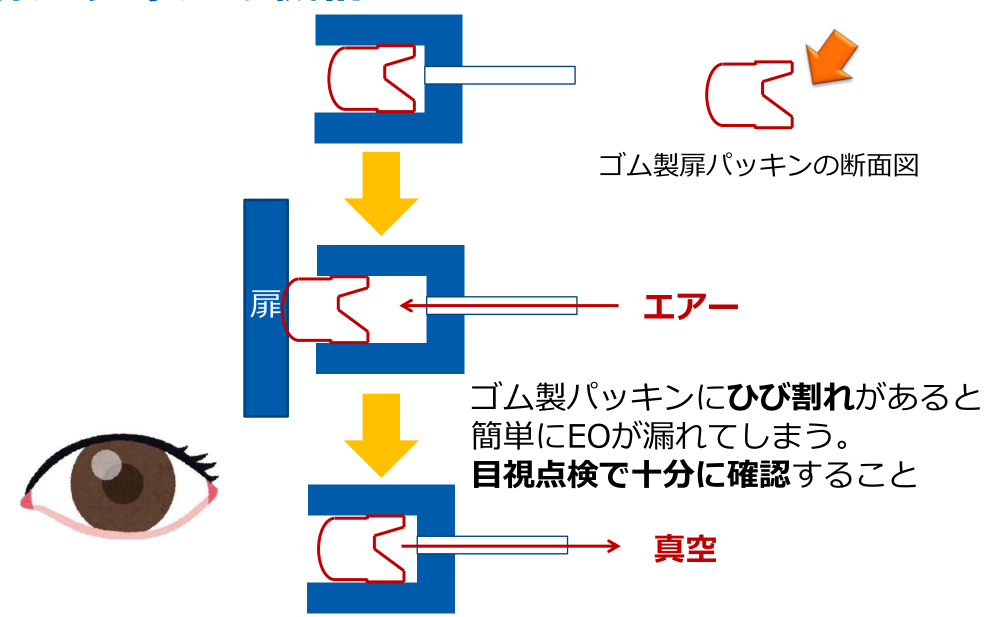
- 1. ガス警報装置が設置されていなかった。
- 2. 夕方に発生し、翌日勤務があったが、漏れに気がつかなかった。
- 3. 対応マニュアルがなかったので、作業主任者が十分な対応ができなかった。

「EOGガスボンベが空」 猪狩次雄 F大学附属病院 日本手術医学会誌30(3): 270 -270 2009



ボンベ式の滅菌工程は陽圧で行われる

扉パッキンの機構



EOGは爆発注意

EOはガソリン並みに低い温度で 簡単に引火してしまう。爆発注意



物質	引火点[℃]
ガソリン	-40
エチレンオキサイド	-17
燃料用アルコール	12
灯油	40
軽油	45
重油	60

液温が引火点以上のとき

イラスト出典:図解でわかる危険物取扱者講座

http://zukai-kikenbutu.com/buturikagaku/3-inkaten-hakkaten.html

実はボンベには20%しかEOが入ってない



80%は 炭酸ガス 最後まで使い切ろうとすると 炭酸ガスだけで滅菌?することになる







事故事例5 ボンベ式漏洩



EO警報器が設置されていなかった



イラスト引用 職場のあんぜんサイトより

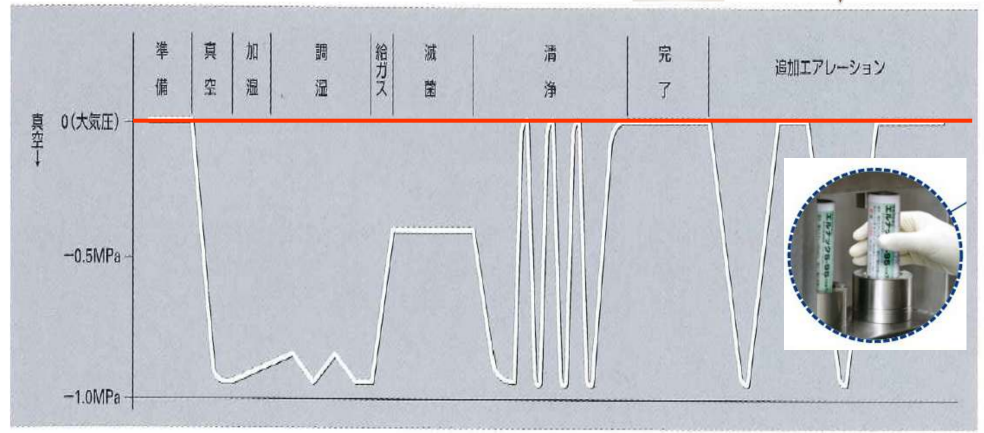
本災害は、クリニックにおける医療用器具等の滅菌処理中に 発生した。

被災者は、エチレンオキサイドを使用する滅菌器を用いて 医療用器具等の滅菌処理を行っていたところ、**滅菌器からエ チレンオキサイドが漏れ、クリニック準備室内で診察開始前 の準備をしていた作業者が目の痛み等を訴え、3名が嘔吐し、 ガス中毒となった。**被災者は、特定業務従事者<u>健康診断を実</u> 施していなかった。

カートリッジ式 比較的安全、その理由は?

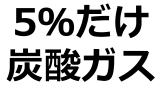






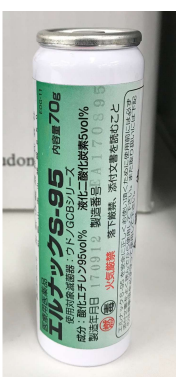
カートリッジ式は全工程が<u>陰圧下</u>で行われる

カートリッジは量は少ないが95%のEO濃度



EOは 95%





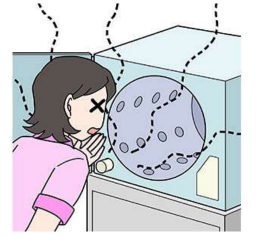




事故事例6 カートリッジ式漏洩

滅菌作業中にEO中毒事故

病院内中央材料室で、看護師1名がEO滅菌器 で滅菌作業を行うため、滅菌器にEOが充填さ れたカートリッジを装填する作業中、**カート** リッジを落とした。カートリッジ装填後、ガ ス漏れが発生したような音を聞いたため、確 認のためカートリッジの装填部位に**顔を近づ** けた。作業者は、口元のしびれ、喉頭痛など 中毒症状が現れ、病院を受診しEO中毒と診断 された。



イラスト引用 職場のあんぜんサイトより



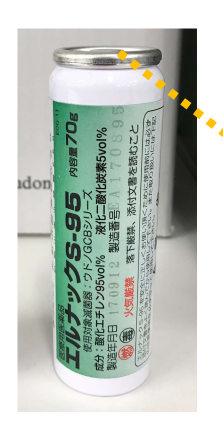
カートリッジの取扱いはスマホと一緒



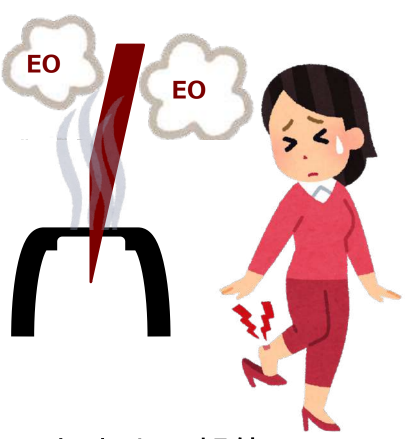


カートリッジのアキレス腱

穿孔する部分は金属が 極端に薄くなっている!







穿孔する部位は 非常に強度が低い!

落下は厳禁!

事故事例7廃棄前カートリッジの一時保管

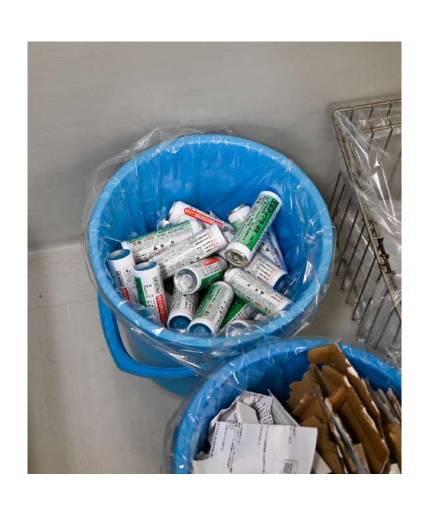
使用済みの医療滅菌器 用の<u>エチレンオキサイ</u> <u>ドの缶、約50本</u>が入っ た袋を警備室で一時保 管していた



イラスト引用 職場のあんぜんサイトより

ビルに入っている医療機関から共用ゴミ捨て場に廃棄されたが、一般ゴミではなく産業廃棄物であるため回収不可となった使用済みの医療滅菌器用のエチレンオキサイド(特定化学物質)の缶、約50本が入った袋を警備室で保管していた。被災警備員は同室内でその袋から漏れた、エチレンオキサイドのガスを吸入し、警備室入口で倒れるなどの中毒症状が発現したため、病院に救急搬送され、エチレンオキサイドガスによる急性中毒と診断された。

使用後のカートリッジは廃棄するまで要注意 開放容器ではなく<u>蓋付き容器</u>で保管してくだ さい





実際には**EOには臭いがない**ので、 危険だと気づきにくい

事故事例8 工程途中の扉開放

エアレーション時間を勝手に短縮

滅菌装置は現在エアレーション中であるが、 すでに同工程に移ってから1時間以上経過 (設定時間は6時間)しているので内部の 酸化エチレンガス濃度は低下しているだろ うと考え、同装置の運転スイッチをOFFに した。

装置の扉を開けたところ激しい目の痛みを感じ、咳き込んだ。慌てて扉を閉めたが症状はますます激しくなり受診、**医師は有毒ガスによる炎症と診断**。

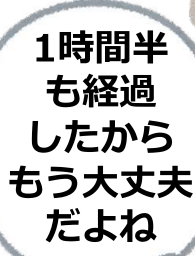


イラスト引用 職場のあんぜんサイトより



作業主任者は滅菌現場にいなかった

・特定化学物質及び四アルキ ル鉛等作業主任者講習修了 者は現場にいなかった。作 業員が、4時間以上エア レーション時間が残ってい るにもかかわらず、**「もう** 大丈夫ね!」と勝手に判断 したのが原因。



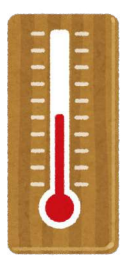


•主任者から十分に教育を受 けること!



EO滅菌の基本、重要な4要素









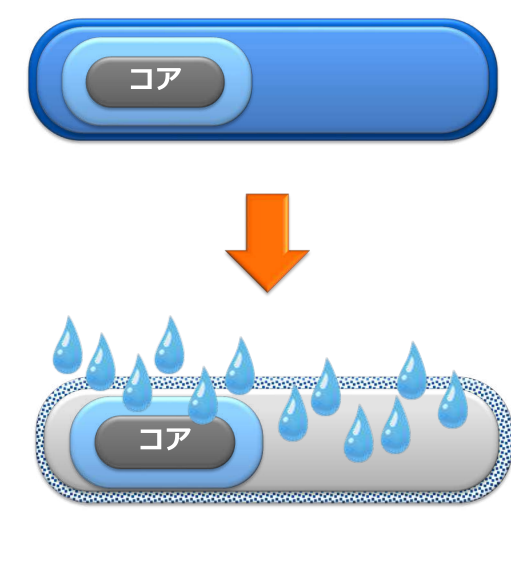








EO滅菌は湿度を利用する











EO滅菌は蒸気滅菌より 低湿度で滅菌ができるが 湿度は必須



各種滅菌法の湿度の許容範囲の比較

	最低湿度(%RH)	最高湿度(%RH)	
EO滅菌	40	80	
蒸気滅菌	95	100	
LTSF滅菌	95	100	

事故事例9 冬場にBIが陽性

湿度が低いと芽胞が死なない!

東京都の例

	2013年		2012年	
月	湿度(%)		湿度(%)	
	平均	最小	平均	最小
1	47	17	43	15
2	48	13	49	11
3	55	14	59	14
4	55	14	63	14
5	61	14	65	20
6	74	27	73	36
7	73	35	75	42
8	70	34	69	39
9	69	28	73	39
10	72	22	65	27
11	55	20	58	22
12	52	16	52	16

乾燥・低湿度



特に1月2月は 平均湿度が50%にも 達していない



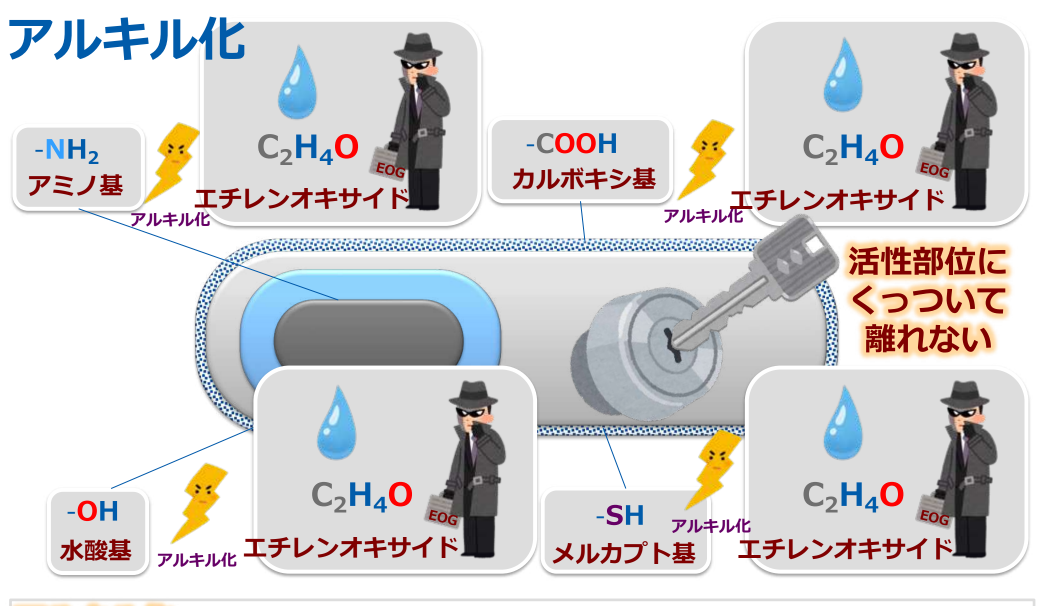
芽胞菌の**活性部位**が 収縮していて、 **隠れてしまっている**



湿度が無い状態だと活性部位(官能基)が物理的に収縮し、 隠れてしまっており、EOと反応するのが難しくなる。



水和された状態だと、膨潤し、膨らみ、EOによって 活性部位(官能基)がアルキル化されやすくなる



アルキル化剤として作用し、特に核酸の $-NH_2$ 、-OH基やタンパクの-COOH、-SH基と反応する。

低温滅菌の優先順位に関する記述

Japanese Associations for Operative Medicine

手術医療の実践ガイドライン (改訂第三版)

日本手術医学会誌 Vol.40, Suppl., 2019



2019年3月31日発行

日本手術医学会

何でもかんでもEO滅菌に 頼っていた頃と違って、だ いぶ記述に変更があったみ たい!



2019年発行

手術医療の実践ガイドライン2019 第8章 洗浄・消毒・滅菌

E.低温滅菌が必要で他に適切な滅菌法がない場合は

エチレンオキサイド滅菌を用いる





EOは 最後

低温滅菌の選択順序は過酸化水素ガスプラズマ滅

菌、過酸化水素ガス滅菌、LTSF滅菌が優先され、

エチレンオキサイド滅菌は最後の選択肢

手術医療の実践ガイドライン2019 第8章 洗浄・消毒・滅菌

F.非耐熱性の高価な器材で頻回使用が求められる場合には、 過酸化水素ガスプラズマ滅菌や過酸化水素ガス滅菌または 低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌が適している



類回使用の高額器材は過酸化水素ガスプラズマ滅 菌、過酸化水素ガス滅菌、LTSF滅菌が適しており、

エチレンオキサイド滅菌は適していない

EOG滅菌の代替法を考える



2022年I0月に環境省から「事業者による酸化エチレンの自主管理促進のための指針の策定について(通知)」が発出されました。これを受けて医療現場では、EOG滅菌の取り扱いについて対応が求められることになります。



この環境省通知により日本病院会などから 具体的な取組み事項について通知が出ている

具体的な取組み事項

【具体的な取組事項】

- ① EO(エチレンオキシドガス)滅菌装置を買い換える場合、 まずは**代替手法の滅菌装置**を購入する。
- ② ①の取組みが難しい場合は、**EO滅菌の外部委託**を行う。 その際は、滅菌業者に問い合わせの上、排ガス処理装置を 適切に使用していることを確認する。
- ③ ①および②の取組が難しい場合は、買い替えにあたって 排ガス処理装置をセットで購入する。
- ④ 大病院においては、EO滅菌装置の買い換えを待たずとも、 積極的に上記①から③の取組を行う。

EO滅菌器を廃止した施設は、どのような滅菌法を選択しているの?



EOG滅菌代替法としての実例



久保田先生:

当院では前述のとおりEOGがないので、**湿度に弱い器材やスピードが求められる器材**は過酸化水素ガスプラズマ滅菌で、あとは全てLTSFで処理しています。



過酸化水素の滅菌法+低温蒸気ホルムアルデヒド(LTSF)滅菌の組み合わせでEOG滅菌が廃止できる

EO滅菌器廃止施設での低温滅菌の運用



過酸化水素ガス プラズマ滅菌 もしくは 過酸化水素ガス 滅菌



低温蒸気 ホルムアルデヒド 滅菌



湿度に弱い器材 (バッテリーなど) スピードが求めらる 器材

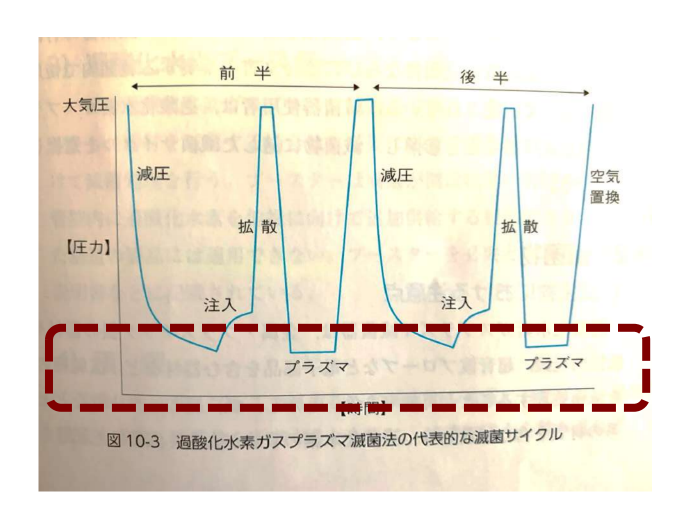


それ以外の 低温滅菌器材

もう少し過酸化水素 の滅菌に ついて教えて!



過酸化水素ガスプラズマ滅菌工程



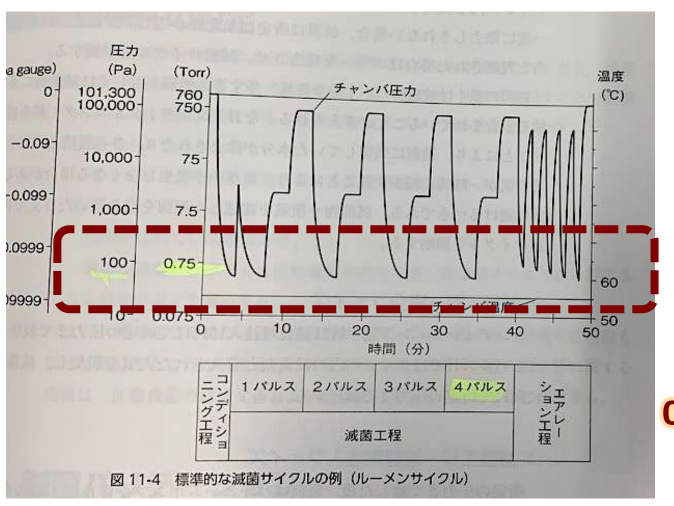


パルスは2回

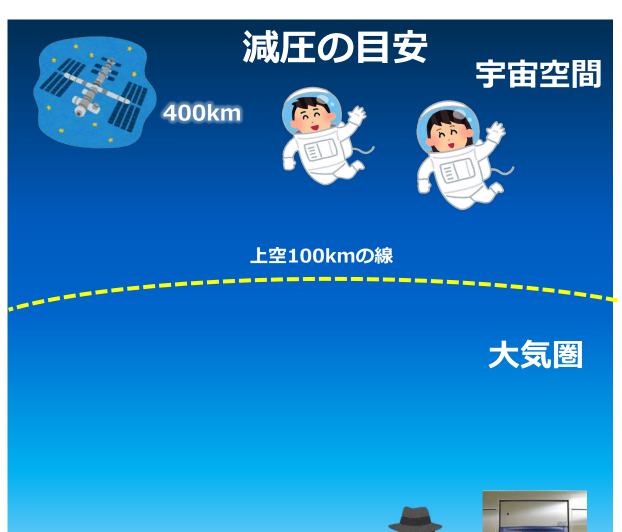


1Torr以下という 高度な真空状態が 作り出される

過酸化水素ガス滅菌工程







10km





過酸化水素を利用した 滅菌は**高度な減圧**を 行うので被滅菌物の **耐真空性**に注意が必要





プラズマ滅菌の重要な5要素









濃度計





高周波の出力



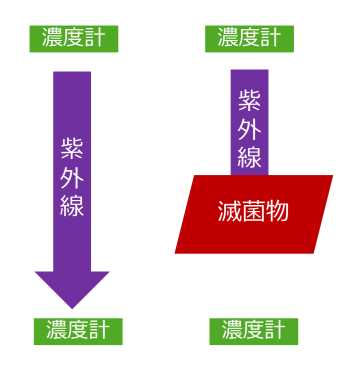
事例10 紫外線光路が遮られたことにより工程

がキャンセルになった



過酸化水素ガス プラズマ滅菌





扉の裏付近に紫外線を利用した 過酸化水素濃度計を備えた機種 で圧力変化で**滅菌物が動いて 光路が遮られたため 工程がキャンセル**となってしまった

滅菌器の所有台数(300床以上の施設、5年前)



医機学 Vol.88, No.1 (2018) (71)

滅菌保証に関する実態調査報告書5

小林寬伊 大久保 憲 新井晴代 水谷 光

施設あたりの所有滅菌器

平均±標準偏差

蒸気滅菌

エチレンオキサイド滅菌

過酸化水素プラズマ滅菌

過酸化水素ガス滅菌





1.1台±0.7

1.0台±1.0

 0.160 ± 0.4

0.2台±0.5

低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌

過酸化水素の滅菌法だけでは、EOGを廃止することが出来なかった

滅菌法別適合性判断の基準



過酸化水素ガスプラズマ滅菌の 適合性の判断



滅菌器の取扱説明書 ならびに添付文書の**推奨する 範囲内で使用することを 前提として設定** されている



過酸化水素滅菌法だけではEOG滅菌を廃止で きない



水谷先生:

つまりプラズマ滅菌などの 過酸化水素滅菌法だけでは、 EOG滅菌を完全に廃止する代 替法にはなり得ないというこ とです。過酸化水素滅菌と LTSF滅菌の2種類を採用す ることで、初めてEOG滅菌 を院内から廃止できると考え ます。

LTSF減菌って過酸化水素の減菌法に比べるとよく分からないわねぇ?

だからLTSF滅菌を もう一度復習しないとね!



世界の滅菌法の歴史

2005年厚労省が ホルムアルデヒドを 利用した滅菌を認める

1850年 1900年 1950年 2000年

蒸気滅菌の発明1879年

144年

Gross & Dixonが 酸化エチレンガス滅菌の パテントを取得(1937)

エチレンオキサイド滅菌の 特許取得1937年

86年

1966年英国Alderらによる LTSF滅菌の文献が発行

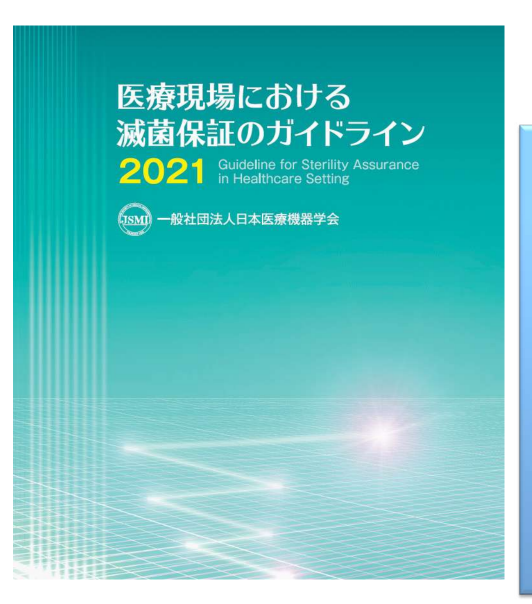
低温蒸気ホルム アルデヒド滅菌の発明 1966年

57年

Dr.Addyによる 低温ガスプラズマ滅菌の研究(1989) 過酸化水素 滅菌の発売 1989年

34年

滅菌保証のガイドライン2021



2000年初版

2010年改訂

2021年改訂

2005年改訂

2015年改訂

掲載されている5つの滅菌法

- 9. 蒸気滅菌
- 10. エチレンオキサイド
 - (EO)滅菌
- 11. 過酸化水素ガスプラズマ滅菌
- 12. 過酸化水素ガス滅菌
- 13. 低温蒸気ホルムアルデヒド

(LTSF)滅菌

蒸気滅菌の兄弟

低温蒸気ホルムアルデヒド

(LTSF)滅菌

55~80℃

高温

蒸気滅菌

121~135℃



LTSF滅菌は蒸気滅菌の弟的存在

出来の悪い弟 LTSF滅菌





約60℃にて 沸騰して蒸気となる



温度が低い蒸気 では一部の芽胞が生き残る



ホルムアルデヒド () の 助けを借りることで 芽胞を全て殺滅できる 9

沸騰して蒸気になる温度

10,000m 60℃







高度が上がる (気圧が下がる)

と沸騰する温度が低くなる。

低温蒸気滅菌はこの特性を

利用しています



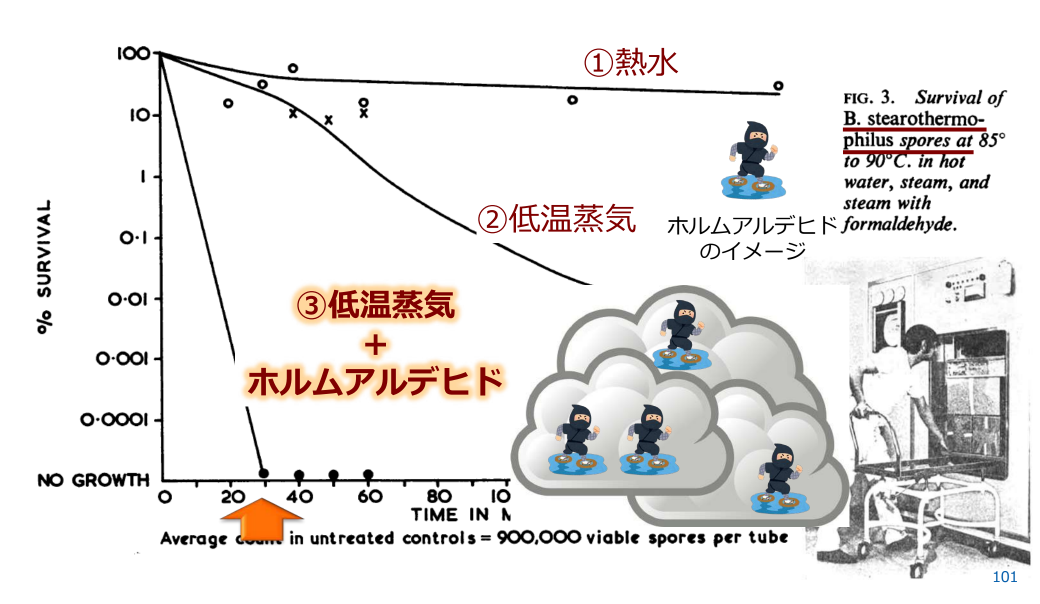
3,776m 87℃





0 m 100℃

世界最初のLTSF滅菌器(1966)Alder (英)

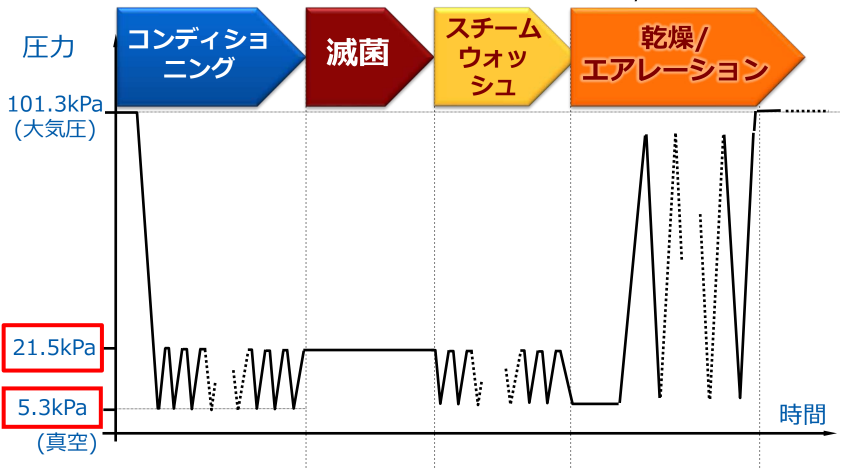


LTSF滅菌の滅菌サイクル ハイスピード型は2時間程度*

60°C-工程時間 約190分(3時間10分)*

*诵常積載量

(脱気+滅菌剤注入)(滅菌保持)(蒸気パルス)(乾燥/空気置換)



40分 (パルス15回)

30 分

90分(パルス25回)30分エアレーション



21.5kPa





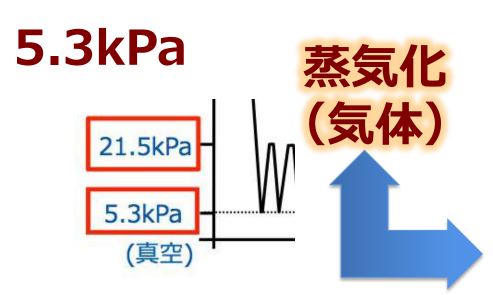
5.3kPa 21.5kPa (真空) 蒸気化 (気体)

凝縮(液体)

21.5kPa





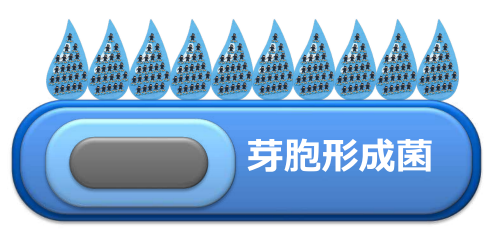




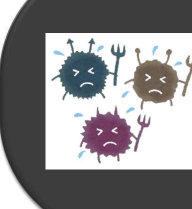


滅菌

21.5kPa







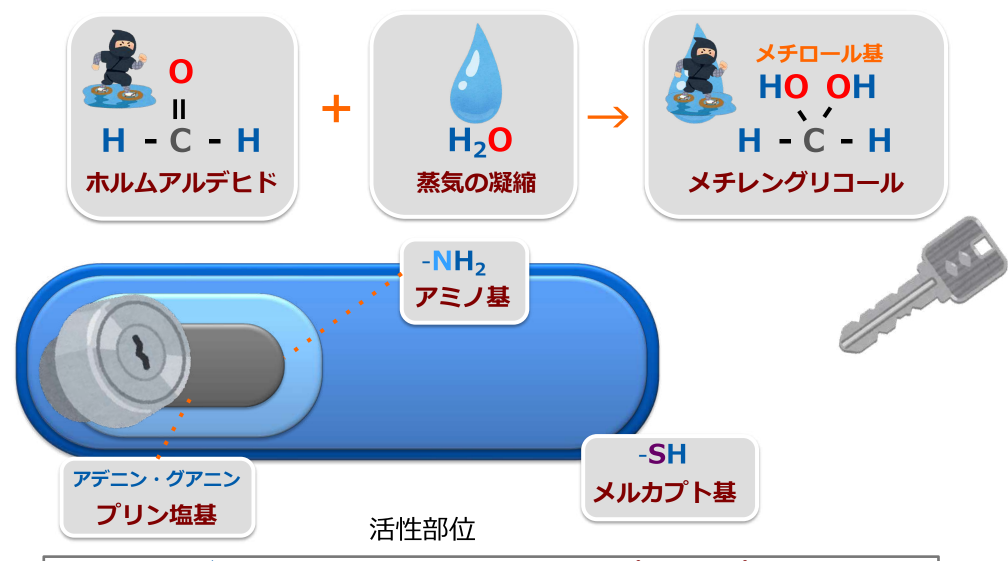






アルキル化

少し学術的に解説すると。。。。



ホルムアルデヒドは蛋白質のアミノ基やメルカプト基、プリン塩基の環状 窒素原子の<u>アルキル化</u>により微生物を不活性化する。

アルキル化

少し学術的に解説すると。。。。



ホルムアルデヒドは蛋白質のアミノ基やメルカプト基、プリン塩基の環状 窒素原子の**アルキル化により微生物を不活性化する**。

10

スチーム ウォッシュ



芽胞の殺滅に大活躍の ホルムアルデヒドは 蒸気で洗い流される









被滅菌物の残留基準

ホルムアルデヒドの限界基準

国名	露出経路	数値	参考資料
オランダ	静脈内曝露 (と吸入) その他	16.8mg 28mg	RIVM報告 710401018: 1992
米国	血液透析器	5ppm	ANSI/AAMI RD47:1993
区欠小川	ワクチン	0.2g/L (200ppm)	EU薬局方

作業環境の気中濃度

平成14年3月厚労省ガイドラインでは、

ホルムアルデヒドの濃度を 0.08ppm以下にすることに定められています。 職域における屋内空気中のホルムアルデヒド 濃度低減のためのガイドラインについて

近年、住宅に使用される建材等から発散するホルムアルデヒド等の化学物質に室内空気が 汚染されるごと等により、目、鼻、のど等への刺激、頭痛等の多様な症状が生じる、いわゆ る「シックハウス症候群」が問題となっています。

職域においても、化学物質が広範に使用されていること等から、厚生労働省では、職域に おけるホルムアルデヒドの濃度の低減、ホルムアルデヒドによる労働者の健康リスクの低減 を図るため、職域における屋内空気中のホルムアルデヒドの濃度の指針値及び事業者が講ず べき具体的措置に関するガイドラインを策定しました。



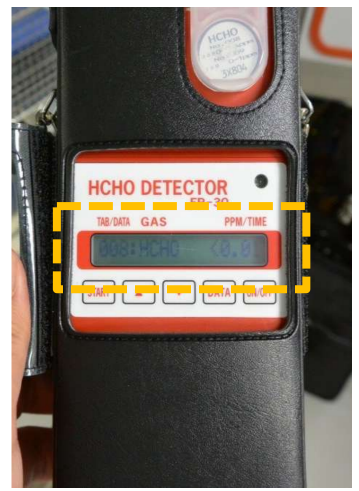
厚生労働省安全衛生部

医療現場における滅菌保証のガイドライン179ページ記載

厚生労働省指定 デジタル ホルムアルデヒド検知器



0.08ppm以下だとOK



ホルムアルデヒドはヒトの鼻で感知できる

ヒトが感知できる: **0.08 ppm**

厚生労働省ガイドライン値: 0.08 ppm

特化則管理濃度: 0.1 ppm

臭いがするガス

気がつくので すぐに危険を察知



検知器に頼らなくても 人間の鼻が警報器

疑似滅菌物を満載しても残留限界値を下回った

(72)医機学 Vo.86, No.2(2016)

② LTSF滅菌による被滅菌物へのホルムアルデヒド残留性の検討

久保田英雄、岡林紀恵、橋本素乃、只木香織(東京医科歯科大学医学部附属病院)



【方法】

EN14180で定義された5種類の疑似滅菌物を、滅菌装置最大積載重量10kgまで積載し、60℃のLTSF工程を行った。滅菌工程完了後、疑似滅菌物に残留ホルムアルデヒド量をJIS L1041に準じた一般的な抽出方法で測定し、限界値以下になっているかを検証した。

【結果】

疑似滅菌物は5種類とも残留限界値を下回った。また、作業環境の気中濃度もガイドライン値を大きく下回り、被滅菌物の残留濃度、作業環境の気中濃度ともに、ガイドラインを満たしていることが確認された。114

EOGは特化則適用、LTSFは特化則適用外

•2008年3月26日 厚労省事務連絡



「密閉方式のホルムアルデヒドガス滅菌器などに関する特定 化学物質障害予防規則(特化則)の適用について」において 特化則の適用から除外

•2008年11月19日 基安発1119002号

薬液補充時

「労働安全衛生法施行令の一部を改正する政令及び特定化学物質障害予防規則等の一部を改正する省令の施行に係る留意点について」においてホルムアルデヒド製剤の取扱いが短時間、低頻度であり、気中濃度が著しく低い場合には、**作業環境測定の対象とはならない**

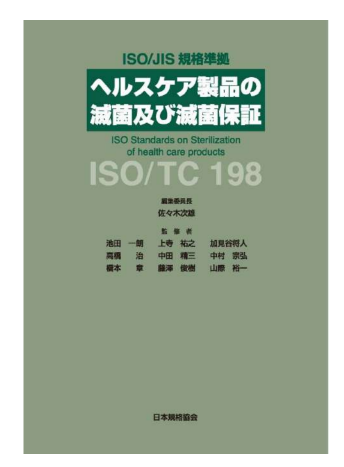
LTSF滅菌は適合性 で悩むケースが多 い?



何が滅菌できるの? (滅菌物)

7.5.4 材料への影響

ホルムアルデヒド滅菌法は、大気圧より低 い圧力及び48~80℃の範囲で行われる。ホ ルムアルデヒド滅菌法は高圧蒸気滅菌に比べ はるかに低い温度で作用するため、熱によっ て変質しやすい蒸気滅菌に不向きな器材が滅 菌対象とされ、その**滅菌適用範囲はエチレン** オキサイド滅菌法とほぼ同じといわれており、 軟件內視鏡、硬件內視鏡、膀胱鏡、気管支鏡、 消化器内視鏡、非耐熱性の手術器具、プラス チック類、チューブ類など**耐真空性**及び**耐湿** 性を有する器具が対象となる。



305ページに掲載

EOG滅菌器 ≒ LTSF滅菌器

耐真空性と耐湿性は注意

LTSF滅菌は北米では使われていない



北米を拠点とするRMDメーカーの適合情報 提供が不足している

LTSF滅菌適合情報提供企業はまだ限られる

システムガイド内視鏡下手術

OLYMPUS

65ページ 4.12 ガス滅菌

システムに関する取扱説明書

酸化エチレンガス滅菌の条件

- 勧告および規格についてANSI/AAMI ST41または DIN58 948を参照してください。
- 下表に示されているパラメーターを超えないようにしてください。



低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌(LTSF)の条件

- EN14180またはDIN58 948-16を参照してください。
- 下表に示されているパラメーターを超えないようにしてください。

LTSF滅菌適合情報提供企業はまだ限られる



Your Vision, Our Future

22nd December 2016

Olympus CORP

Material Compatibility Information of Olympus Flexible Endoscopes and Camera Head with MATACHANA 130LF Low Temperature Steam and Formaldehyde Sterilizer (LTSF)

Sterilization



8.2.4.2 Low-temperature steam and formaldehyde (LTSF)

Sterilization with low temperature steam and formaldehyde (LTSF) is an alternative to sterilization with ethylene oxide gas. Compared to the ethylene oxide procedure, the FA procedure offers a number of advantages.

The formaldehyde water vapor mixture is neither flammable nor explosive. After the process of the sterilization cycle has been completed, this mixture is removed from the products so that they are reusable without further ventilation (desorption) time.

Sterilizability with low temperature steam and formaldehyde (LTSF) has been carried out and validated in conformity with EN 14180 / DIN EN ISO 25424 under the following conditions:

♦ Sterilization temperature:

Fractional pre-vacuum:

Exposure time:

Formaldehyde concentration:

♦ Chamber volume:

Fractional steam cleaning:

60°C + 4°C (140°F + 7.2°F)

15-fold pressure change between 50 and 218 mbar (0.73 and 3.2 psi)

135 liters

20 times





February 26, 2013

WEBECO GmbH & Co.KG An der Trave 14 D-23923 Selmsdorf Germany

Re: Endorsement of WEBECO FA95 LTSF Sterilizer for use with daVinci® Endoscopes.

Dear daVinci® Customer,

Certificate

Based on the validation of a Sterilization Process using a Low Temperature Steam with Formaldehyde Sterilization Method (LTSF)

and

DaVinci 8mm Endoscope Xi; version 2.0 from Intuitive Surgical





日本では再生処理の情報提供は義務ではない



欧米においては、医療機器メーカーが洗浄消毒、包装および滅菌条件の設定を実施して、その結果に基づき取扱説明書(IFU)により再生処理を実施するCSSDへ情報提供することが義務付けられている。







残念ながらわが国ではRMDの再生 処理に関する情報は不足する傾向に ある。(情報提供義務ではない)

事例11 取扱説明書にLTSFの滅菌条件を記載しているメーカーはほぼゼロに等しい





LTSF滅菌

RMDの取説に滅菌条件の設定方法を記載している、または情報提供可能なメーカはほとんどない

ガイドライン2021

添付文書の記載が不十分

低温蒸気ホルムアルデヒド滅菌の 適合性の判断



添付文書にて言及されていない場合は 医療機器メーカーの指示に従うか、論文をもとに 医療機関にて判断を行う

メーカーからの情報提供が日本は義務化されていないため、 情報提供が不十分である。

そのため適合の判断は医療機関にて判断を行う

PQによる検証とRMDの適格性確認は

CSSDで行う

医療現場における 滅菌保証のガイドライン

2021 Guideline for Sterility Assurance in Healthcare Setting



PQ Performance Qualification 稼働性能適格性確認 LTSF滅菌における滅菌剤の残留許容値をRMDの取説に掲載しているメーカはほとんどないことから、PQにおいて検証する必要がある。183ページ

RMDの取説に滅菌条件の設定方法を記載している、または情報提供可能なメーカはほとんどないことから、PQにおいて滅菌条件の検証を実施する。184ページ

滅菌後のRMDの製品適格性が確保でき ているかを確認する

外観の確認と機能の確認、可能であれば残留ホルムアルデヒド量の確認を行う。189ページ

今後EOからLTSFへの移行が進むと考えられる

ANNUAL REPORT

2020.4~2021.3

Hirosaki University Hospital

ガイドライン2021発行前の見解

- 2) 今後の課題
- ③導入が注目されている低温蒸気ホルムアルデヒド滅 菌(LTSF)については、EOGと異なり特定化学物質障害 予防規則(特化則)の適用を受けない為、作業者の健 康被害や環境への影響の懸念が不要なほか、特化則に 係るコスト削減など利点が多い一方で、EOGの代替と しての検証が取れていない医療器材がまだまだ多い国 内の現状がある。今後、添付文書等でLTSF適合の器材 が増加していけば、**他大学の動向をみながら当院採用** の滅菌条件として検討していく。

まとめ 低温滅菌は脇役



大久保先生:

院内では、低温滅菌の選択 肢が増えることは歓迎すべき ことですが、そのために**本来** 蒸気滅菌すべき器材まで低温 滅菌してしまう状況は改善が 望まれます。低温滅菌はあく まで蒸気滅菌の補助的滅菌法 であることを、ここで再認識 したいと思います。

まとめ 低温滅菌は万能では無い



正しい知識を身につけて、 正しく低温滅菌を選択する また、他の施設で発生した 失敗事例を繰り返さない!



