

ECG ケーブル及びリード (GE)

(ECG トランクケーブル)

【禁忌・禁止】

併用医療機器

磁気共鳴画像診断装置(MRI)環境下では使用しないこと。

詳細については【使用上の注意】相互作用の項を参照すること。

【形状・構造及び原理等】

形状



2106305-003, 2106305-004



2106306-003, 2106306-004



2106308-003, 2106308-004



2106310-002



2106311-002

製品の外観

構造・構成ユニット

構成部品は単体で流通する場合がある。

また、組み合わせによって同梱されない製品がある。

カタログ番号	品名
2106305-003	ECG トランクケーブル、3/5 lead、IEC 3.6m
2106305-004	ECG トランクケーブル、3/5 lead、IEC 1.2m
2106306-003	ECG トランクケーブル、Neonatal、DIN 3-lead、IEC、3.6 m
2106306-004	ECG トランクケーブル、Neonatal、DIN 3-lead、IEC、1.2 m
2106308-003	ECG トランクケーブル、12-lead、IEC、3.6 m
2106308-004	ECG トランクケーブル、12-lead、IEC、1.2 m
2106310-002	ECG トランクケーブル、3/5-lead w/ESU filter、IEC、3.6 m
2106311-002	ECG トランクケーブル、Trunk Cable、3/5-lead、IEC、6 m

使用環境条件

周囲温度： 10～40℃

相対湿度： 10～90%(結露なきこと)

作動・動作原理

本品は、心電波形処理機能を備えた装置に接続する ECG 測定用ケーブルである。本品と共に必要に応じて ECG トランクケーブル、ECG 電極等を用いて、患者の心電図信号を主として導出する。

【使用目的又は効果】

使用目的

患者の心電図信号を心電計(ECG)又は心電波形処理機能を備えた装置に伝達する装置をいう。本品は、あるパターンに従って電極を用いて胸部に取り付ける。

【使用方法等】

使用方法

1. リード線を ECG トランクケーブルに取り付ける。リード線のトランクケーブル接続部をトランクケーブルのコネクタ部にあわせてしっかりと差し込む。
2. トランクケーブルをモニタに接続する。
3. 電極を貼る部分を必要に応じて剪毛し、患者皮膚を清拭し乾燥させる。
4. 電極を正しい位置に貼り、スナップタイプのリード線は、最初に電極をスナップタイプリード線につけ、その後患者に貼る。
5. リードワイヤーセットを電極に接続する。

詳細は、本品および使用する装置の取扱方法を参照すること。

*組み合わせて使用可能な医療機器

一般的名称	販売名	承認/認証/届出番号
重要パラメータ付き多項目モニタ	S / 5 患者モニター	21300BZY00457000
重要パラメータ付き多項目モニタ	ケアスケープ 患者データモジュール	22000BZX01358000
重要パラメータ付き多項目モニタ	B105 B125 生体情報モニタ	301ADBZX00060000
心電計ケーブル及びリード	DIN アダプタ	13B1X00150CS0009
心電計ケーブル及びリード	マルチリンク ECG リード	13B1X00150CS0011
心電計ケーブル及びリード	マルチリンク ECG リード ※1	13B2X10357000005
X 線透過性心電計ケーブル及びリード	X 線透過型マルチリンク ECG リード	13B1X00150CS0017
X 線透過性心電計ケーブル及びリード	X 線透過型 マルチリンク ECG リード ※1	13B2X10357000010

※1 製造販売業者：パイエアメディカル合同会社

取扱説明書を必ずご参照ください。

下記の型番については、上記に加え以下の医療機器とも組み合わせ使用可能である。

型番：2106306-003

一般的名称	販売名	承認/認証/届出番号
汎用超音波画像診断装置	汎用超音波画像診断装置 Vivid S70	226ABBZX00155000
心電計ケーブル及びリード	成人用 ECG ケーブル (IV)	13B1X00150US0007
単回使用心電用電極	ディスプレイボード ECG 電極 (リード線付き電極 新生児/小児用) ※1	13B2X10357000017

※1 製造販売業者：パイエアメディカル合同会社

型番：2106305-003

一般的名称	販売名	承認/認証/届出番号
汎用超音波画像診断装置	汎用超音波画像診断装置 Vivid S70	226ABBZX00155000
	汎用超音波画像診断装置 Vivid T8	226ABBZX00081000
	汎用超音波画像診断装置 Vivid E95	227ABBZX00035000
	汎用超音波画像診断装置 Vivid iq	228ABBZX00125000
	汎用超音波画像診断装置 LOGIQ E10s	302ACBZX00003000
	汎用超音波画像診断装置 LOGIQ P9	226ABBZX00119000
	汎用超音波画像診断装置 LOGIQ E10	230ABBZX00025000

この他に添付文書または取扱説明書で指定する承認/認証/届出された医療機器を接続することができる。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

- ・ 当社指定以外の装置と組み合わせ使用しないこと。

相互作用

併用禁忌(併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
磁気共鳴画像診断装置 (MRI 装置)	使用禁止	誘導起電力により局所的な過熱で患者が熱傷を負うことがある

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

周囲温度： -30～60℃
相対湿度： 10～90%(結露なきこと)

使用期間

1 年[自己認証(当社データによる)]
但し、これは推奨された環境で使用された場合で、使用状況により差異が生じることがある。外観に損傷がある場合は使用を中止すること。

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

- 目視による点検
 - 外観の確認
製品の外観に異常がないことを確認すること。
 - ・ 損傷や摩耗がないこと。
 - 清浄性の確認
清浄な状態であることを確認すること。
 - ・ 本製品使用後は酒精綿で清拭して保管すること。
 - ・ 肉眼で汚れが確認できなくなるまで、本品を中性洗剤または石鹼液に湿らせた布で拭くこと。本品を洗浄後には完全に乾燥させること。
- 機能の確認
 - 製品の正常状態の確認
正常状態・正常動作を確認すること。
 - ・ 異音、異臭がないことを確認すること。
 - 安全機能の確認
全てのケーブルやコネクタが安全にセットされているか確認すること。

【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：

GEヘルスケア・ジャパン株式会社

住所： 〒191-8503 東京都日野市旭が丘 4-7-127

お問い合わせ先： 消耗品受注センター
電話： 0120-187-855

製造業者： ジーイーヘルスケアフィンランドオーワイ
(GE Healthcare Finland Oy)

国名： フィンランド

社内部品番号：5918337

取扱説明書を必ずご参照ください。