

**2018 年 6 月改訂 (第 4 版)

製造販売届出番号 13B1X90001000007

*2017 年 11 月改訂 (第 3 版 新記載要領に基づく改訂)

医療用品 4 整形用品

単回使用汎用サージカルドレープ

JMDN 35531000

一般医療機器

**ラミオイフ J

再使用禁止

【禁忌・禁止】

再使用禁止。

【製造販売者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元

バイリーンクリエイト株式会社

東京都中央区築地五丁目 6 番 4 号 〒104-0045

電話番号：03-4546-1183

製造業者

日本メディカルプロダクツ株式会社

【形状・構造及び原理等】

1. 本品は、防水フィルム貼合せ不織布、あるいは不織布で防水フィルムを挟んだ 3 層複合材料の四角巾を折りたたみ、滅菌バッグに入れ、シール部をヒートシールした後、エチレンオキサイドガス滅菌を施したディスポーザブル製品である。
2. 本品は、四角巾に穴を有するものがあり、さらに、穴の周囲には粘着シートが貼付してあるものがある。

【使用目的又は効果】

本品は、手術室やカテーテル処置室の汚染（器具やテーブルの上）から外科切開部位や術野を隔離するために、保護的なカバー又は障壁として用いる。

【使用方法等】

1. 滅菌バッグを開封後、本品を取り出す。
2. 術野又は検査野に穴を粘着シートにより固定する。
3. 穴を術野又は検査野に固定後、本品の折りを広げ、患者の身体に覆いかぶせ使用する。

【保管方法及び有効期間等】

*1. 保管方法

室温にて保管すること。

直射日光及び火気を避け、湿気の少ない清潔な場所に保管すること。

*2. 有効期間等

製造日より 3 年間

使用期限は包装に記載