



JLMDILPID028

コード番号 A2C9930,A2C9931,A2C9932,A2C9933,A2C9934,A2C9935,A2C9936,A2C9937
A2C9938,A2C9939,A2C9940,A2C9941,A2C9945,A2C9946,A2C9947,A2C9948
A2C9949,A2C9950,A2C9951,A2C9952,A2C9953,A2C9954,A2C9955,A2C9956

**2006年7月1日改訂（第5版）
*2006年4月1日改訂

Baxter

管理医療機器	
承認番号	20400BZY00131000
JMDNコード	70371000

機械器具 74. 医薬品注入器
自然落下式・ポンプ接続兼用輸液セット

インターリンクI.V.アクセスシステム
(輸液セット)

再使用禁止

【警告】

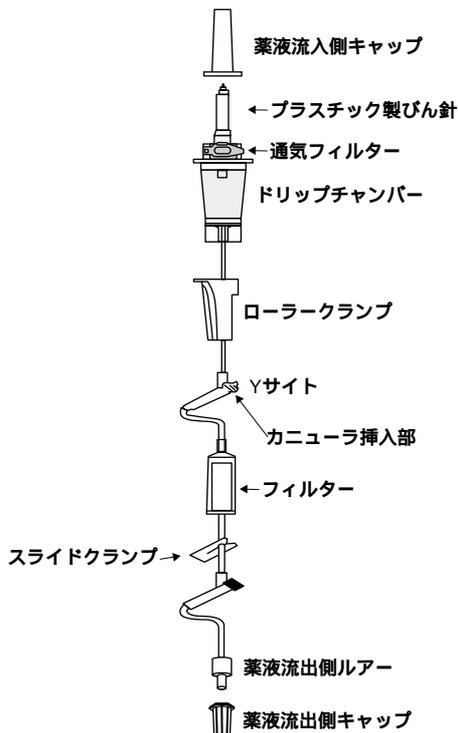
- チューブを穿刺しないこと。
[空気塞栓を引き起こす恐れがあるため。]
中心静脈カテーテル、動脈カテーテルやその他の重要な箇所（偶発的な接続外れを起こした場合、重篤な症状もしくは死亡をまねく箇所）に使用されるラインと接続する場合は、ルアースリップアダプターを使用しないこと。
- [偶発的な接続外れが起こった場合、失血、空気塞栓等の合併症あるいは重要な治療の中断により、重篤な症状さらには死亡にいたる恐れがあるため。]

【禁忌・禁止】

- 再使用禁止
- 再滅菌禁止

【形状・構造及び原理等】**

- 本品は滅菌済みであり、発熱性物質は含まれていません。
- 本品は可塑剤：DEHP：フタル酸ジ（2-エチルヘキシル）を含まないポリ塩化ビニル（可塑剤：TOTM、トリメリット酸トリ-2-エチルヘキシル）を使用しております。
- 本品は、ガラス製、硬質プラスチック製および軟質プラスチック製輸液剤容器に適用します。
- 本品は天然ゴムを使用していません。



コード番号	タイプ名	全長
A2C9930	15滴タイプ	150cm
A2C9931	20滴タイプ	150cm
A2C9932	20滴タイプ 1Yサイト	200cm
A2C9933	20滴タイプ 2Yサイト	200cm
A2C9934	20滴タイプ 2Yサイトフィルター付き	250cm
A2C9935	15滴タイプ 1Yサイト	200cm
A2C9936	60滴タイプ	150cm
A2C9937	15滴タイプ 2Yサイト	200cm
A2C9938	60滴タイプ 2Yサイトフィルター付き	250cm
A2C9939	15滴タイプ 2Yサイトフィルター付き	250cm
A2C9940	60滴タイプ 1Yサイト	200cm
A2C9941	60滴タイプ 2Yサイト	200cm
A2C9945	15滴タイプ (インターリンクカニューラなし)	150cm
A2C9946	15滴タイプ 1Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9947	15滴タイプ 2Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9948	15滴タイプ 2Yサイトフィルター付き (インターリンクカニューラなし)	250cm
A2C9949	20滴タイプ (インターリンクカニューラなし)	150cm
A2C9950	20滴タイプ 1Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9951	20滴タイプ 2Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9952	20滴タイプ 2Yサイトフィルター付き (インターリンクカニューラなし)	250cm
A2C9953	60滴タイプ (インターリンクカニューラなし)	150cm
A2C9954	60滴タイプ 1Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9955	60滴タイプ 2Yサイト(インターリンクカニューラなし)	200cm
A2C9956	60滴タイプ 2Yサイトフィルター付き (インターリンクカニューラなし)	250cm

(全長はおよその値です。)

【使用目的】

動静脈路への薬液注入及び血液採取

【操作方法又は使用方法等】**

< 操作開始に際する注意 >

- 使用前に包装が開封されていたり、破損がある場合は使用しないでください。
- 使用前に本品に傷、割れ等使用上障害となるような欠点がないことを確認してください。
- 輸送中、ルアー接続部分がチューブから外れかかっていることがあるかもしれません。使用前には、必ず接続部分がしっかりと締まっているか確認してください。
- 無菌的に操作してください。

1. 本品を包装から取り出します。
2. ローラーランプを閉じます。
3. ガラス製又は硬質プラスチック製輸液剤に使用する場合は、ドリップチャンパー部通気フィルターのふたを開けます。輸液剤容器を下にして、プラスチック製びん針を垂直に挿入します。
注意：ガラス製又は硬質プラスチック製輸液剤容器への薬剤投与は、輸液セットを接続する前に行ってください。
4. 軟質プラスチック製輸液剤容器に使用する場合は、ドリップチャンパー部通気フィルターのふたを閉めて、プラスチック製びん針を挿入します。
注意：最適な輸液流量を得るために、使用する輸液剤容器に合わせて、ドリップチャンパー部通気フィルターのふたが開いているか閉まっているか確認してください。
5. ドリップチャンパーを指でゆっくり押しつぶして離し、ドリップチャンパーの約3分の1（T字ライン）まで輸液剤をためます。
6. ローラーランプを開きます。
7. 輸液セットをプライミングし、チューブ内の空気を取り除きません。フィルター付きの場合は、空気を除くために、フィルターに薬液を満たし、逆さまにして、軽くたたいてプライミングをしてください。
注意：本品内部には、絶対に空気が入らないようにしてください。
注意：フィルターは、96時間使用での細菌除去試験に合格しています。
注意：フィルターは、空気を排出するためにまっすぐな位置で使用してください。
注意：フィルターの位置は、患者の心臓、又はその下にしてください。
注意：使用中、フィルター部の空気排出口をふさがないでください。
注意：フィルター付きの場合、内部圧は、45psiを超えないようにしてください。
注意：血液乳化剤又は、輸液に不溶な薬剤は、フィルターを使用できません。
8. Yサイト部分は、逆さにして指で軽くはじいて、空気を抜いてください。
注意：Yサイトから薬剤を注入する場合には、インターリンク カニューラ を使用してください。インターリンク カニューラ の使用法は、インターリンク カニューラ の添付文書をご参照ください。
注意：穿刺前に、Yサイトのカニューラ挿入部のゴム部分を、消毒綿等で、必ず消毒してください。消毒方法は、カニューラ挿入部のゴム部を一方方向に消毒してください。
注意：薬液、輸液、血液製剤投与後、又採血後のフラッシュは、フラッシュ効率を上げる為に、下記の手順に従って確実に行ってください。
カニューラの先端を回しながら、フラッシュ溶液を注入し、注入を維持したままカニューラを抜いてください。
(確実なフラッシュが行われないと、血液の滞留による感染助長のリスク、薬液の化学反応の影響による薬効への影響、カテーテル閉塞、フィルターの目詰まりの可能性が高まります。)
注意：インターリンク カニューラ がYサイトに接続されている場合は、カニューラと接続している輸液セットやシリンジ、その他の器具等を外さないでください。

注意：金属針を用いる必要がある場合は、ゲージの細い針を用い、カニューラ挿入部のゴム部のスリット部外側に挿入してください。

9. ローラーランプのローラーが最下部に達するまでローラーランプを閉じます。
注意：チューブのスライドクランプを用いて、流量を調節しないでください。
10. 輸液セットの薬液流出側ルアーを、インターリンク カニューラ 又は留置針に、確実にねじりながら挿入し接続します。さらに、不意の接続外れを防止するために、ルアーロックのねじ部を閉めます。なお、使用前に各部分が確実に接続されていることを再確認してください。
注意：中心静脈カテーテル、動脈カテーテルやその他の重要な箇所（偶発的な接続外れを起こした場合、重篤な症状もしくは死亡をまねく箇所）に使用されるラインと接続する場合は、ルアースリップアダプターを使用しないでください。
11. 適切な輸液流量をセットするために、毎回、ローラーランプのローラーが最下部に達するまでローラーランプを閉じてから、ローラーランプを開きます。開放状態から、ローラーランプを調整する場合には、同様な方法を繰り返してください。

<使用方法に関連する使用上の注意>

1. チューブ又は接続部分を引っ張る等、過度の負荷をかけないでください。チューブ接続部分から漏れを生じる恐れや、チューブ又は接続部分が外れる恐れがあります。
 2. フィルター付きの場合、フィルターより下のYサイト部で薬液投与を行う場合は、フィルターとYサイト部の間のチューブを閉塞して行ってください。
 3. フィルター付きの場合、本品を使用しないときは、フィルターの下のスライドクランプを閉じてください。
- ・参考として、CDC（米国疾病管理センター）の血管内留置カテーテル関連感染予防のためのガイドラインに従って、本品を交換してください。

インターリンク カニューラは、日本ベクトン・ディッキンソン株式会社の製品です。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

医薬品の添付文書を確認後、使用してください。

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】*

1. 貯蔵・保管方法

直射日光を避け、乾燥した涼しい場所で室温にて保管してください。

2. 使用期限

5年間（自己認証による）

なお、フィルター付き製品は、3年間（自己認証による）です。

【包装】**

コード番号	包装単位	
	製品	臨床試用医療機器
A2C9930	50個入	10個入
A2C9931	50個入	10個入
A2C9932	50個入	10個入
A2C9933	50個入	10個入
A2C9934	50個入	10個入
A2C9935	50個入	10個入
A2C9936	50個入	10個入
A2C9937	50個入	10個入
A2C9938	50個入	10個入
A2C9939	50個入	10個入
A2C9940	50個入	10個入
A2C9941	50個入	10個入
A2C9945	50個入	10個入
A2C9946	50個入	10個入
A2C9947	50個入	10個入
A2C9948	50個入	10個入
A2C9949	50個入	10個入
A2C9950	50個入	10個入
A2C9951	50個入	10個入
A2C9952	50個入	10個入
A2C9953	50個入	10個入
A2C9954	50個入	10個入
A2C9955	50個入	10個入
A2C9956	50個入	10個入

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】*

バクスター株式会社

〒104-6009 東京都中央区晴海一丁目8番10号

連絡先：03(6204)3900（夜間・休日伝言承り電話）

製造業者：バクスターヘルスケア社（シンガポール）

Baxter Healthcare S.A.（Republic of Singapore）

BAXTER 及びインターリンクはバクスター・インターナショナル・インクの登録商標です

製造販売元
バクスター株式会社
東京都中央区晴海一丁目8番10号

JLMDIL-PID028