



Teleflex®

2020年5月作成(第1版)

届出番号: 13B1X0017800011

医療用品 4 整形用品
 一般医療機器 単回使用汎用サージカルドレープ(35531000)
ドレープ

再使用禁止

【禁忌・禁止】

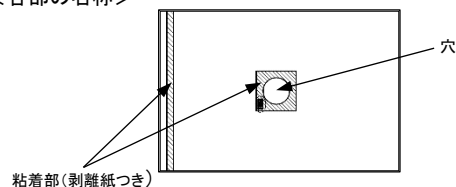
再使用禁止、再滅菌禁止

【形状・構造及び原理等】

<形状、構造等>

本品は患者に被せて使用することにより、処置時の汚染から術野を隔離し、清潔エリアを確保するためのドレープである。穴なしタイプ、穴開きタイプ、粘着部のあるタイプ、吸水部のあるタイプ、ミシン目入りタイプ、透明窓のあるタイプ等がある。

<各部の名称>



【使用目的又は効果】

本品は患者に被せて使用し、清潔エリアを維持する。

【使用方法等】

1. 包装に傷、汚れ等異常がないことを確認し開封する。
2. 必要に応じて術野を消毒し、十分に乾かす。
3. 使用を意図する場所に被せ、穴が術野を捕えるようにし、粘着部の剥離紙(バックング)をはがし、患者の体に固定する。その後、折り目に従って伸展する。
4. 使用後は適切に処分する。ミシン目のあるタイプは使用後にミシン目を裂いて患者の体から取り外し、適切に処分する。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 本品の使用により、かぶれ等の皮膚障害が生じた場合、アレルギー反応を起こした場合には、直ちに本品の使用を中止し、医師に相談し適切な処置を行うこと。
- (2) 高温を発生する機器類に接しないように注意すること。

2. 不具合・有害事象

- (1) その他の有害事象
アレルギー

【保管方法及び有効期間等】

保管方法:

水濡れ、高温、多湿、直射日光を避け、常温で保管

有効期間:

包装上に記載(自己認証データによる)

【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

テレフレックスメディカルジャパン株式会社

カスタマーサービス Tel: 0570-055-160