

** 2017 年 6 月 改訂（第 6 版）（新記載要領に基づく対応）

承認番号 : 21100BZZ00643000

* 2010 年 11 月 改訂（第 5 版）

機械器具 74 医薬品注入器
管理医療機器 自然落下式・ポンプ接続兼用輸液セット 70371000

* 輸液セット

（ビー・ブラウンプロセット フィルター付延長チューブ）

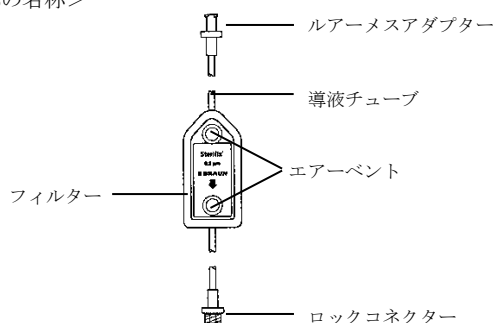
再使用禁止

【禁忌・禁止】

- 再使用禁止

*** 【形状・構造及び原理等】**

＜各部の名称＞



- *●本品はポリ塩化ビニル（可塑剤：トリメリット酸トリ（2-エチルヘキシル））を使用している。

【作動・動作原理】

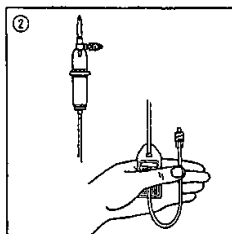
- ポリエーテルスルホン（PES）素材の膜により、細菌、真菌、微粒子をろ過し、また静脈への気泡の混入を防ぐことができる。

【使用目的又は効果】

- 栄養剤その他の医薬品を多量に、長時間にわたり注入するために使用する。
- 本品は滅菌済みであるので、そのまま直ちに使用できる。

【使用方法等】

1. 本製品のルアーメスアダプターに輸液セットをしっかりと接続する。
2. 図のように、フィルターは薬液の高さより低い位置で保持すること。輸液セットのクレンメを開放して、チューブとフィルター内に薬液を満たし内部のエアを排出する。
3. クレンメを閉じる。
4. 本体の患者側やチューブ内に気泡がないことを確認すること。気泡が存在している場合はクレンメを少し開き気泡が排出するまで本体やチューブを軽く叩き、クレンメを閉じる。
5. 患者側にあるロックコネクターを適切なデバイスまたは、すでに留置されているカテーテル類へ確実に接続する。



【使用方法等に関連する使用上の注意】

- 注入の時は、310kPa（45psi）以上の圧はかけないこと。過剰圧によってメンブレンフィルターが損傷する可能性があります。
- 薬剤によっては輸液バック、輸液セット、フィルター膜に吸着されたりしたりすることがあります。微量薬剤はできる限り、患者の近位部より投与すること。
- 接続部をアルコールが含まれる薬剤で消毒しないこと。[材質であるポリカーボネートに影響を与え、破損の可能性がある。]
- 輸液中、十分な流量が得られなくなったら新しいものと交換すること。
- *●24 時間での交換を推奨します。
- 本品接続部分の緩み、液漏れ等がないことを確認し、使用すること。また、定期的に確認すること。

【使用上の注意】

【重要な基本的注意】

- 包装を開封したらすぐに使用し、使用後は感染防止に留意し安全な方法で処分すること。

【相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関すること）】

- 輸血や血液透析での使用はしないこと。
- 凝固要素、懸濁剤あるいは脂肪などの乳剤、十分に溶解されていない薬液などは投与しないこと。

【保管方法及び有効期間等】

【保管方法】

水濡れに注意し、直射日光及び高温多湿を避けて保管すること。

【使用期限】

包装（ラベル）に使用期限を表示している。[自己認証（当社データ）による]

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

【製造販売元】

フォルテグロウメディカル株式会社
TEL 0283-22-2801

【販売元】

ビー・ブラウンエスクラップ株式会社
TEL 03-3814-2704