

類別：機械器具1 手術台及び治療台
一般医療機器 一般的名称：手術台アクセサリ（70469000）

脊椎外科用手術フレーム

【警告】

〔併用医療機器〕

1. 本器を他社製品と組み合わせて使用する際は、製造販売元または販売業者に取り付けの可否を確認すること（適正な組合せが得られないおそれがあるため）**

【禁忌・禁止】

〔適用対象〕

1. 体重が 250kg を超える患者には使用しないこと（破損等の原因となるため）

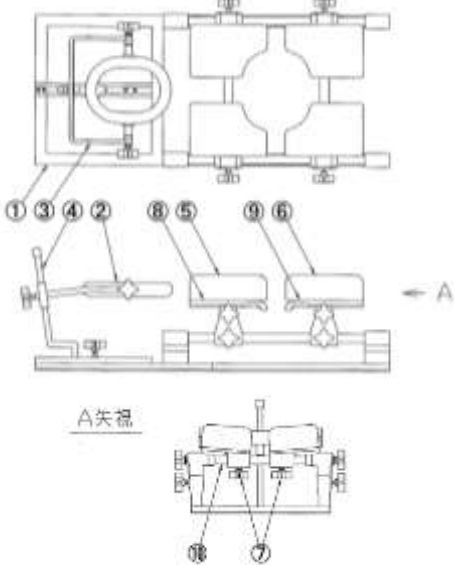
〔使用方法〕

1. 修理・改造・分解をしないこと（破損等の原因となるため）**
2. 本器に潤滑剤を塗布しないこと（変形・破損の原因となるため）**

【形状・構造及び原理等】**

1. 本器は、下表の各部品により構成される手術架台であり、概略は下図のとおりである
2. 寸法：全長 1000mm、全幅 420mm
3. ヘッドレスト及び四点支持プレートの位置・角度が調整できる
4. 種類により一部の構成品の形状が異なる

＜本器の基本構成＞



①	本体フレーム	⑦	四点支持プレート 左右スライド用ボルト
②	ヘッドレスト	⑧	四点支持プレート（胸部用）
③	ヘッドレストフレーム	⑨	四点支持プレート（腰部用）
④	ヘッドレストバー	⑩	プラスチックスライドバー
⑤	四点支持マット（胸部用）		四点支持プレート用スペーサー
⑥	四点支持マット（腰部用）		

＜組成＞ ステンレス、アルミニウム、樹脂、合皮

＜作動・動作原理＞ 手動式である

【使用目的又は効果】

手術中、患者の体位を維持するために使用する

【使用方法等】**

詳細については取扱説明書を参照すること

★印は使用上の注意を表す

1. 使用前及び使用中随時、各部品に異常がないかを確認する **
- ★ 異常が認められたときには使用を中止すること **
2. 本器を手術台に固定する **
3. 事前に四点支持マットを四点支持プレートの形状に合わせてセットし、専用のマットカバーを取り付け、患者の体型及び術式に応じて四点支持プレートの位置を調整しておく **
4. 手術を行う直前に、各スライド用ボルトの緩みがないよう確認する **
5. 患者を本器にのせ、適切なポジショニングを行う **
6. 手術中は随時体位の確認を行い、安定した体位を維持する **
- ★ 四点支持マット以外の本器各部に患者を接触させないこと **
7. 使用後は、速やかに消毒用アルコールまたは 0.1%次亜塩素酸ナトリウム溶液を含んだ布で本器に付着した汚れ及び付着物を細部まで完全に取り除き、水拭きを行った後、充分乾かしてから保管する **

【使用上の注意】

詳細については取扱説明書を参照すること

〔使用注意（次の患者には慎重に適用）〕**

1. 感染症の患者に使用する際は、本器に血液・体液等が付着しないよう充分注意すること。万一付着した場合は、必要な措置をとること

〔重要な基本的注意〕**

1. X線装置の性能・照射角度・照射量等により、十分な透過性が得られない場合がある **
2. 調節時以外は、各スライド用ボルトを締めた状態に保つこと（破損・怪我等を引き起こすおそれがある）**
3. 本器の移動の際には、本体フレーム部分を持つこと（他の部分を持つと、本器の破損、落下等を引き起こすおそれがある）
4. 本器に患者がのっている状態で四点支持プレート左右スライド用ボルトの操作をしないこと（ボルト及び四点支持プレートに無理な力がかかり、ボルトもしくは四点支持プレートの破損等の原因となる）
5. 本器に無理な力や急激な荷重を加えないこと（破損等を引き起こすおそれがある）**
6. 患者に無理な姿勢を取らせたり、無理な力をかけたりしないこと **
7. 本器に術者等の体重をかけたり押したりしないこと **
8. 本器に粘性テープ等を貼付しないこと（マットの表皮材の破れにつながり、かつ粘着剤が残りやすいため）**
9. 皮膚障害、神経障害、血行障害等の発生には充分注意すること **
10. 本器に薬品・有機溶剤・油・その他液体等を付着させないこと（変形・劣化・破損等の原因となる。ただし、清拭の際の消毒用アルコールまたは 0.1%次亜塩素酸ナトリウム溶液は除く）**
11. 使用前後には必ず、【保守・点検に係る事項】に示される保守・点検を行うこと

必ず取扱説明書をお読み下さい

【保管方法及び有効期間等】**

1. 完全に乾燥させてから保管すること
2. 高温、多湿、水濡れ、直射日光、火気の近くを避けること
3. 温度や湿度の極端に変化する場所を避けること
4. 塵やほこりのない清潔な場所に保管すること
5. 変形や損傷の原因となりうる場所へは保管しないこと

【保守・点検に係る事項】

詳細については取扱説明書を参照すること

1. 本器は日常点検し、正常に作動することを確認すること
2. 本器は1年に1回、オーバーホールによる定期点検をすること
3. 本器に異常が発生したときには、使用を中止し製造販売元へ連絡すること **

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者及び製造業者

株式会社イソメディカルシステムズ

TEL 04 (7141) 4021