## 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:手術台アクセサリー(70469000)

# アークフレーム

## 【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 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]

体重が220kg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)
- 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)

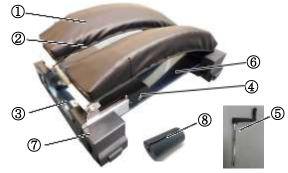
#### 【形状・構造及び原理等】

- 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. 弯曲カーボンプレートの位置・傾斜角度が調整できる
- 3. 種類により、形状が異なる

### 〈本器の基本構成〉



## イソ KMP プラス専用



1	マット
2	弯曲カーボンプレート
3	スライドボタン
4	クランクハンドル取付口
5	クランクハンドル
6	ベースプレート
7	KMP 固定用アタッチメント
8	スライドシャフトカバー
9	固定ベルト

〈組成〉 樹脂、合皮、ステンレス、アルミニウム、カーボン

〈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、又はイソ KMP プラスに固定する
- 3. クランクハンドル取付口にクランクハンドルを取付けて回 転させ、弯曲カーボンプレートの高さを最低位にする。
- 4. マットを弯曲カーボンプレートの形状に合わせて取付ける
- 5. スライドボタンを押しマットを左右にスライドさせ、マット 間の幅を患者の体形に合わせ調整する
- 6. 患者を本器にのせ、適切なポジショニングを行う
- 7. クランクハンドルを回転させて最適な高さになるように調整を行う
  - ★ マット以外の本器各部に患者が接触しないようにする こと
- 8. 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。使用後は、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、充分な透過性 が得られない場合がある
- 2. 本器の移動の際には、ベースプレート部分を持つこと
- 3. 本器を取り付ける手術台サイドレールにがたつきなどの構造上の問題がないことを確認すること
- 4. 本器に無理な力や急激な荷重をかけないこと(本器及び手術 台サイドレールの破損等を引き起こすおそれがある)
- 5. 患者の身体に負荷をかけるような動作をしないこと
- 6. 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)
- 7. 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
- 8. 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)
- 9. 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

# 【保管方法及び有効期間等】

- 1. 本器は、標準的な使用条件で使用されていた場合、耐用期間 は5年(自己認証による)である。また、マット類は2年を 目安に交換すること
- 2. 耐用期間内であっても、使用状況又は使用頻度により、突発的な故障、部品の著しい消耗・劣化・破損等を生じた場合は、使用を中止し製造販売元へ連絡すること

必ず取扱説明書をお読み下さい

(1/2) 501-019

- 3. 完全に乾燥させてから保管すること
- 4. 高温、多湿、直射日光、火気の近くを避けること
- 5. 温度や湿度の極端に変化する場所を避けること
- 6. 塵やほこりのない清潔な場所に保管すること
- 7. 平らな場所に水平に置いて保管すること

## 【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

(2/2) 501-019