

ディスポ鉗子栓

再使用禁止

【禁忌・禁止】
＜使用方法＞
再使用禁止。

【形状・構造及び原理等】※
・代表的な形状を下記に示す。



＜各部の説明＞

番号	名称	機能及び動作	原材料
①	本体	内視鏡のワーキングチャンネルに取り付ける部分。 中央の開口部より内視鏡処置具等を入れる。	シリコーンゴム※
②	キャップ	本体に被せるキャップ。	

※組織、体液又は血液に直接又は間接的に接触することがある部分

【使用目的又は効果】

本品は、内視鏡手術の際に、内視鏡の鉗子口に取り付けて使用し、体内の体液等が逆流するのを防止する。

【使用方法等】

＜使用前＞

1. 本品の外観に異常がないことを目視で確認する。外観に異常が見られた場合は使用せず、破棄する。

＜使用中＞

2. 内視鏡の鉗子口に、本品を取り付ける。
3. 必要に応じて、本体中央の開口部にシリンジを差し込み、送液または吸引を行う。
4. 本品の本体開口部より内視鏡用処置具を挿入し、目的の処置を行う。
5. 処置が完了したら、内視鏡を抜き取り、本品を内視鏡の鉗子口から取り外す。

＜使用后＞

6. 本品は単回使用のため、使用後は医療用廃棄物として廃棄する。

【保管方法及び有効期間等】

1. 貯蔵・保管方法
室温下で、高温多湿および水濡れを避けて保管すること。

＜ラベルに記載されている記号の説明＞ ※ ※

REF	品番		製造年月日
LOT	ロット番号		使用期限
	再使用禁止		水濡れ禁止
	直射日光を避けて保管		包装が破損している場合は使用禁止
	未滅菌		添付文書を参照
	注意事項		製造業者

【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：エム・シー・メディカル株式会社

電話：03-5715-2800（代表）

製造業者：マイクロテック社 (Micro-Tech (Nanjing) Co., Ltd.)
国名：中国