

シーリングキャップ A0313

再使用禁止

【禁忌・禁止】

再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

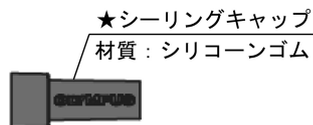
構造・構成ユニット

1.構成

・シーリングキャップ A0313

2.各部の名称

★は、使用中体腔内組織に触れる部分である。



3.仕様

全長	24mm
内径	Φ5mm

作動・動作原理

当社指定のシースと組み合わせて、鉗子を挿入し、かつ灌流液などの漏出を防止する。

【使用目的又は効果】

使用目的

本品は、当社指定のシースと組み合わせて、鉗子を挿入し、かつ灌流液などの漏出を防止することを目的とする。

【使用方法等】

使用方法

- 滅菌
使用する前に適切な方法で滅菌する。
- 組み立て
シースの灌流口および鉗子チャンネルに本製品を装着する。
- 処置
本製品に鉗子を挿入して処置を行う。
- 取りはずし
シースの灌流口および鉗子チャンネルから本製品を取りはずす。
- 廃棄
使用后、本製品を適切な方法で廃棄する。

使用方法に関する詳細については、処置用ヒステロシースの『取扱説明書』の「使用法」を参照すること。

**組み合わせて使用する医療機器

本製品は、以下の機器または同等品と接続して用いる。

組み合わせ機器	商品記号	販売名	医療機器届出番号
シース	WA47777A	処置用ヒステロシース WA47777S	13B1X00277000665
シース	WA47777A	処置用ヒステロシース WA47777A	13B1X00277000702
ストップコック	WA47778A	ストップコック WA47778A	13B1X00277000664
鉗子	A4826	OLYMPUS 鉗子	13B1X00277000363

使用方法等に関する使用上の注意

一般的事項

本製品の使用前に以下点検を行うこと。

- へこみ、亀裂、変形、スリキズがないこと。
- 洗浄剤や消毒剤が残っていないこと。
- 鉗子ストップコックと組み合わせたときに正しく機能すること。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

一般的事項

本製品は出荷時には滅菌していない。使用の前に、処置用ヒステロシースの『取扱説明書』に従って滅菌すること。

不具合

その他の不具合

破損、変形

有害事象

その他の有害事象

感染

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

処置用ヒステロシースの『取扱説明書』に従い保管すること。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元：

オリンパスメディカルシステムズ株式会社
〒192-8507 東京都八王子市石川町 2951

お問い合わせ先

TEL 0120-41-7149 (内視鏡お客様相談センター)

外国製造元：

オリンパス ウィンター アンド イベ社
OLYMPUS WINTER & IBE GMBH
国名：ドイツ連邦共和国

