



【IS-38】

** 2024 年 4 月 (第 5 版)

* 2020 年 2 月 (第 4 版)

医療機器認証番号: 223AFBZX00033000

機械器具 6 呼吸補助器

管理医療機器 単回使用呼吸回路用コネクタ (JMDN コード 34838012)

(単回使用人工呼吸器呼吸回路 JMDN コード 37706000)

インターサージカルコネクタ

再使用禁止

【警告】

＜使用方法＞

1. 使用前に接続に誤りがないか、使用前および使用中に各接続部が気密かつ確実に漏れや閉塞がないか、また、酸素の吹き出しを確認すること。[適切な呼吸管理が行えないおそれがある。]
2. 使用中は患者の状態を定期的に観察すること。[患者の異常を発見できないおそれがある。]

【禁忌・禁止】

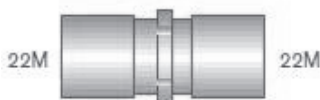
＜使用方法＞

1. 再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

＜形状＞

(ストレートコネクタ)

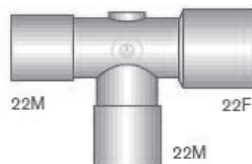


※図は 1960000

品番	コネクタ規格	備考
1943000	15M-22M	-
1960000	22M-22M	-
1961000	22M-22F	-
1961001	22M-22F	-
1962000	22F-15M	-
1963000	22M-22F	6mm スウィベルシステム付き
1964000	22M-22F	7.6mm ポート付き
1966001	22M-22M	MDI インサート付き
1964001	22M-22F	MDI インサート付き
1967000	22F-22F	-
1969000	22M-22M/15F	-
1970000	22M-30M	-
1971000	22M-30F	-
1977000	22M-22F	10mm スウィベルシステム付き
1979000	22F-15F	-
2713000	15M-22M/15F	ルアーロックモニタリングポート付き
1968000	22M	6mm 接続口は ISO 5356-1 非適合
1660000	10M-22F	10M は ISO 5356-1 非適合
1665000	10M-22M	10M は ISO 5356-1 非適合
1945000	15M-15M	-
1946000	15M-15F	-
1947000	15M-15F	7.6mm ポート付き
1947001	15M-15F	MDI インサート付き
1948000	15M-15F	6mm スウィベルシステム付き
1949000	15F-15F	-
1661000	10M-15M	10M は ISO 5356-1 非適合
1666000	10M-15F	10M は ISO 5356-1 非適合

1947003	15M-15F	MDI インサート付き 15M は ISO5356-1 非適合
2712000	15F-15M	ルアーロックモニタリングポート付き 15M は ISO 5356-1 非適合
1662000	10M-10F	ISO 5356-1 非適合
1663000	10M-10F	7.6mm ポート付き ISO 5356-1 非適合
1664000	10M-10M	7.6mm ポート付き ISO 5356-1 非適合
* 2775000	15M-22M/15F	6.4mm モニタリングウィンドウ付き

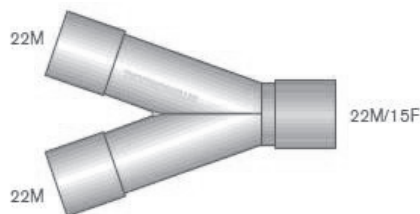
(T ピースコネクタ)



※図は 1982000

品番	コネクタ規格	備考
1800000	15M-22M-15F	-
1802000	15M-15F-15F	-
1980000	22M-22M/15F-22M	-
1981000	22M-22F-22M	-
1982000	22M-22M-22F	-
1983000	22M/15F-22F-22F	-
1984000	22M-22M/15F-22M	7.6mm ポート付き
1985000	22M-22M/15F-22F	-
1988000	22M-15M-15M	-
1989000	22M-22F-15M	-
1959000	22M-15F-22M	-
1812000	15M-15F-15M	-
1986000	22M/15F-22M-22F	22M/15F は ISO 5356-1 適合 22M、22F は非適合

(Y ピースコネクタ)

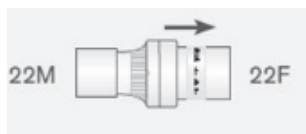


※図は 1900000

品番	コネクタ規格	備考
1900000	22M/15F-22M-22M	-
1902000	15F-15M	-
1903000	22M/15F-15M	7.6mm ポート付き
1926000	22M/15F-22M	-
1928000	スウィベル 22M/15F-22M	ルアーロックポート付き
1929000	ダブルスウィベル 22M/15F-22M	ルアーロックポート付き

(ワンウェイコネクタ)

一方方向弁が付いているために、矢印の方向にのみ気流が流れる構造になっている。コネクタに貼付されているラベルに方向が記載されている。



品番	コネクタ規格	備考
1921000	22F-22M	一方方向弁付き

(エルボーコネクタ)

品番	コネクタ規格	備考
1897000	ダブルスウィベル 22M/15F-15M	-
1897001	ダブルスウィベル 22M/15F-15M	6mm スウィベルステム付き
1898000	ダブルスウィベル 22M/15F-15M	ダブルフリップトップキャップ 付き
1898002	ダブルスウィベル 22M/15F-15M	ルアーロックモニタリング ポート付き
1899000	ダブルスウィベル 22M/15F-15M	フリップトップキャップ付き
1990000	22M-22M/15F	6mm ステム付き
1992000	22F-22M	-
1993000	22M/15F-15M	フリップトップキャップ付き
1997000	22M/15F-15M	-
2714000	22M/15F-15M	ルアーロックモニタリング ポート付き
9513000	22M-22M	-

(熱可塑性エラストマー製コネクタ)

品番	コネクタ規格	備考
1701000	15F-22F	22F は ISO 5356-1 非適合
1702000	15F-6～9mm	6～9mm は ISO5356-1 非適合
1703000	15F-9～11mm	9～11mm は ISO 5356-1 非適合
1704000	22F	一端は ISO 5356-1 非適合
1705000	22F	一端は ISO 5356-1 非適合
1706000	22F	一端は ISO 5356-1 非適合

(その他)

品番	規格
6216000	NO アダプターキット [構成] 15F-15M ストレートコネクタ、7.6mm ポート付き 22M-22F ストレートコネクタ、7.6mm ポート付き (2 個) 22M-22M ストレートコネクタ、7.6mm ポート付き 15M-15M ストレートコネクタ 22F-22F ストレートコネクタ 10M-10F ストレートコネクタ、7.6mm ポート付き 22M-6mm ストレートコネクタ 圧モニタリングライン 酸素チューブ用システム ガスモニタリングライン 7.6mm ポート用キャップ 7.6mm ポート用ルアーエルボー

＜組成＞

6216000 はポリ塩化ビニル(可塑剤：フタル酸ジ-2-エチルヘキシル)を使用

【使用目的又は効果】

＜使用目的＞

呼吸回路と気管内チューブ、フェースマスク、他の呼吸回路のコンポーネントを接続するために用いること。
人工呼吸器の回路と共に用いる医療機器を利便性のため、あらかじめ組み合わせたものもある。

【使用方法等】

＜使用方法＞

1. 使用

- (1) 接続しようとする呼吸回路部品に対して、本品のうち適切なサイズを選択する。接続の際は、確実な接続状態が維持できるようにしっかりとねじ込む。ポートからは吸引カテーテルや内視鏡などを挿入できる。モニタリングラインは適宜、モニタリング機能を備えた装置に接続する。

＜使用方法等に関連する使用上の注意＞

1. 貼付されたラベルに記載された方向にガスが流れるように本品を接続すること (1921000 のみ)。

【使用上の注意】

1. 使用注意(次の患者には慎重に適用すること)

- (1) 粘度の高い分泌物及び過度の分泌物がある患者。[一方方向弁への分泌物の付着により、流量抵抗が上昇、あるいは閉塞し、換気が行えないおそれがある。](1921000のみ)

2. 重要な基本的注意

- (1) 消毒・滅菌処理しないこと。[本品に収縮・破損など品質上の不具合が生じる可能性があるため]
- (2) 使用前に水や薬液で濡らさないこと。
- (3) 本品に過度な負荷をかけないこと。[本品の破損等により品質上の不具合が生じる可能性があるため]
- (4) コネクタの接続は、形状が適合する相手方に対して行い、適度な力で接続すること。
- (5) 6216000はポリ塩化ビニルの可塑剤であるフタル酸ジ-2-エチルヘキシルが溶出するおそれがある。

3. 相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)

- (1) 併用注意(併用に注意すること)
吸入療法を使用する場合には、薬剤が一方方向弁に付着することで流量抵抗が上昇、あるいは閉塞し、換気が行えないおそれがあるため注意すること (1921000 のみ)。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管上の注意

- (1) 室温下で保管すること。
- (2) 水に濡れないように保管すること。
- (3) 直射日光の当たる場所、高温・多湿な場所、過度なほこりが発生する場所、空気中に塩分やイオウ分を含む場所での保管は避けること。
- (4) 重ねて保管する場合には重みで本品が破損しないように配慮すること。

＜有効期間＞

本品のラベルの使用期限を参照すること。

【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

** エム・シー・メディカル株式会社

電話番号：06-6222-6606

製造元

インターサージカル社(英国)

Intersurgical Limited