



【IS-116】

2025年 3月 (第1版)

医療機器届出番号：27B1X00116000331

機械器具 50 開創又は開孔用器具  
一般医療機器 挿管用喉頭鏡 (JMDNコード：70948009)

# インターサージカル LiteScope ディスポーザブル喉頭鏡

再使用禁止

## 【禁忌・禁止】

＜併用医療機器＞

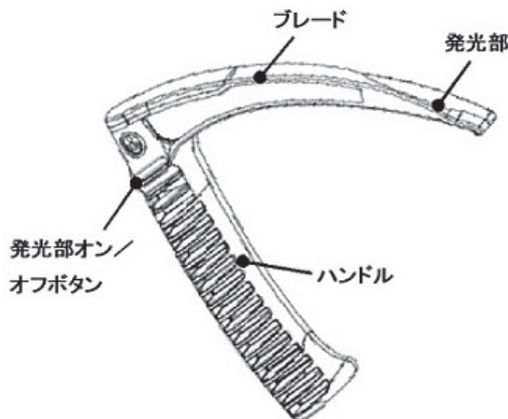
1. MR 環境下では使用しないこと。[「相互作用」の項参照。]

＜使用方法＞

1. 再使用禁止
2. 再滅菌禁止

## 【形状・構造及び原理等】

＜形状＞



### 1. 電氣的定格

- ・交流/直流の別：直流
- ・定格電圧：6.0V
- ・定格電流：35mA

＜組成＞

ブレード	熱可塑性エラストマー
	ポリプロピレン

＜作動・動作原理＞

ハンドルを把持し、ブレードで患者の舌根を持ち上げることで、喉頭の視野を確保する。またブレードに内蔵される発光部から光を照射し、喉頭の視察を容易にする。

## 【使用目的又は効果】

＜使用目的＞

麻酔又は救急医療等で、気道確保のために気管への気管内チューブの挿入、配置を支援したり、異物を除去したりするために用いる。喉頭及びその周辺の観察、診断、治療にも用いる。

## 【使用方法等】

＜使用方法＞

### 1. 使用準備

- (1) 本品にひび割れなどの損傷が無いことを確認すること。異常を見つけた場合には使用しないこと。
- (2) 発光部オン/オフボタンを押してブレードの遠位端に可視光があることを確認する。上手くオン/オフできない場合は、本品を使用しないこと。

### 2. 使用

- (1) 発光部オン/オフボタンを押して本品の電源を入れる。
- (2) ハンドル部を把持し、ブレードを患者の口腔内へ挿入する。

### 3. 使用後

- (1) 本品は単回使用製品であるため、使用後は廃棄処分する。

## 【使用上の注意】

### 1. 重要な基本的注意

- (1) 本品は成人への使用を意図しているため、小児へ使用しないこと。
- (2) 本品による挿管が困難であると判断された場合は、本品による挿管作業を中止すること。[歯牙、口唇、喉頭蓋、声帯などを傷つける恐れがあるため。]
- (3) ブレード部の光源(LED光源)を点灯したまま放置しないこと。[高温となり、組織の熱傷の原因となる可能性がある。]
- (4) 本品の滅菌及び消毒は行わないこと。
- (5) 本品に過度な力を加えて挿管を行わないこと。

### 2. 相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関する)

- (1) 併用禁忌(併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
磁気共鳴画像診断装置 (MRI装置)	MR 環境下では本品を使用しないこと。	本品には金属が使用されているため、MR 装置への吸着、故障、破損、火傷等が起こるおそれがある。

## 【保管方法及び有効期間等】

### 1. 保管上の注意

- (1) 水に濡れないように保管すること。
- (2) 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、空气中に塩分やイオウ分を含む場所での保管は避けること。
- (3) 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  
大阪市中央区今橋 2-5-8 トレードピア淀屋橋  
電話番号：06-6222-6606

製造元

インターサージカル社(英国)  
Intersurgical Limited