



**2019 年 12 月 改訂（第 6 版）
*2017 年 4 月 改訂（第 5 版）

届出番号：13B1X00204ME0002

機械器具（51）医療用嘴管及び体液誘導管
一般医療機器 吸引チューブ（JMDN コード：16779000）
U コネクターロングチューブ

再使用禁止

【警告】

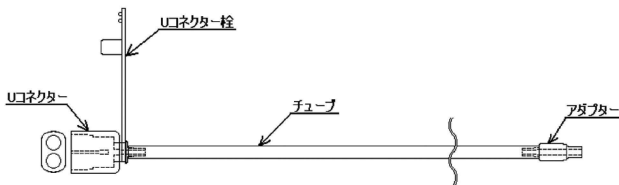
1. 本品は適合するドレイン及びリザーバー（【使用方法等】欄、併用する機器参照）としっかりと接続し、リザーバー作動時には、必ず吸引が行なわれていることを確認すること。[閉鎖型吸引ドレナージシステムは常に吸引が維持されていることが必要であり、接続が不十分であるとエアリーク等を生じる可能性があるため。]
2. 本品を鋭利な器具、鈍器で本品を取り扱ったり、接触させたりしないこと。[本品のチューブ部分は中空構造であり、鋭利なものに触れたり、ミルキングローラー等での圧搾や過度の圧迫によって、切れたり裂けたりする可能性があるため。]
3. 本品を縫合したり切りこみを入れたりしないこと。[本品の破損を引き起こす恐れがあるため。]

【禁忌・禁止】

1. 再使用、再滅菌禁止。

【形状・構造及び原理等】

** 本品は、チューブとその両端に附属する U コネクターおよびアダプターからなる。本品の U コネクターは「ブレイク®シリコンドレイン」（認証番号：218ADBZX00039000）と、またアダプターは「J-VAC®サクショシリザーバー」（届出番号：13B1X00204ME0009）とそれぞれ接続できるよう設計されている。



材質

1. チューブ、U コネクター、アダプター：ポリ塩化ビニル樹脂
2. U コネクター栓：スチレン系熱可塑性エラストマー

【使用目的又は効果】

** 本品は、「ブレイク®シリコンドレイン」（認証番号：218ADBZX00039000）と、「J-VAC®サクショシリザーバー」（届出番号：13B1X00204ME0009）間を延長するために接続し、排液するために使用する柔軟性のあるプラスチック製のチューブである。

【使用方法等】

併用する機器

** ・ブレイク®シリコンドレイン

販売名：ブレイク®シリコンドレイン
（認証番号：218ADBZX00039000）

** ・サクショシリザーバー

販売名：J-VAC®サクショシリザーバー
（届出番号：13B1X00204ME0009）

1. 留置したドレインアダプターと本品の U コネクターを接続する。
2. U コネクターには 1 本または 2 本のドレインが接続可能である。接続するドレインが 1 本の場合は、ドレインが接続されてい

い方の U コネクターの穴に U コネクター栓をしっかりと差し込む。

3. リザーバーの Y コネクターに本品のアダプターを接続する。
4. 閉鎖後、リザーバー底部のフラップを音がするまで静かに上方に折り曲げて、吸引の開始を確認する。

＜使用方法等に関連する使用上の注意＞

1. 接続する U コネクター、U コネクター栓、アダプターは抜けないようにしっかりと接続すること。
2. ドレイン及びリザーバーを接続し吸引を開始したとき、接続部からの液漏れが生じた場合、若しくは接続部が外れた場合は、直ちに使用を中止すること。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法
高温、多湿、直射日光及び水ぬれを避けて室温で保管すること。
2. 有効期間
使用の期限は滅菌後 3 年までである[自己認証による]（製品の包装に表示されている）。

【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：

ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社

電話：03-4411-7905

製造業者：

株式会社カナエ