

器 39 医療用鉗子

一般医療機器 鉗子 JMDN コード 10861001

USB G2 クランプ

【警告】

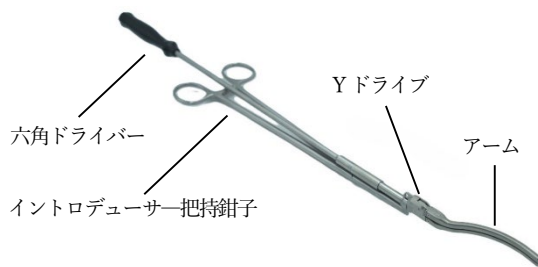
本品は未滅菌製品であり、使用する際には必ず洗浄、滅菌を行うこと。

【禁忌・禁止】

1. 本品を曲げ、切削、打刻（刻印）等の二次加工（改造）することは、折損等の原因となるため行わないこと。
2. 本品に感作又はアレルギーを示す患者には使用しないこと。

【形状、構造及び原理等】

1. 形状
- ・組立図（例）



上記写真のアームは代表例（カーブアーム M）

- ・スクリュードライバー



2. 原材料：ステンレス鋼
3. 原理

イントロデューサー把持鉗子と先端部（Y ドライブ及びアーム）で構成され、六角ドライバーでアームを開閉する。イントロデューサー把持鉗子と先端部は、手術中に脱着することができる。Y ドライブへのアームの装着は、スクリュードライバーで行う。

【使用目的又は効果】

血管を非外傷性に把持して圧迫し、支持するために用いる再使用可能な鉗子である。

【使用方法等】

1. 使用方法
 - 1) イントロデューサー把持鉗子の先端を開き、先端部（Y ドライブ及びアーム）を把持する。
 - 2) 六角ドライバーをイントロデューサー把持鉗子のガイドに通し、Y ドライブのネジを回してアームを開閉させる。
 - 3) 手術中にイントロデューサー把持鉗子と先端部を脱着することができる。
2. 滅菌方法
 - 1) 本品は未滅菌の状態で供給されるため、必ず適切な方法で滅菌してから使用すること。
 - 2) 本品は再滅菌して繰り返し使用される医療機器であるため、使用前に必ず再滅菌すること。
 - 3) 滅菌後、使用前点検によって正常に操作可能であることを確認し、不具合が確認された場合には使用を中止すること。

- 4) 推奨する滅菌方法は以下のとおりである。

- ・滅菌方法：高圧蒸気滅菌（プレバキューム法）
- ・滅菌／乾燥条件：132-137℃、5-10 分／90℃以上、20-30 分

【使用上の注意】

<重要な基本的注意>

1. 使用前に本品が洗浄・滅菌されていること、キズや亀裂破損、先端部の損傷、可動部の異常がないことを確認すること。異常が発見された場合には使用を中止すること。
2. 使用后、本品に異常がないことを確認すること。本品に破損等がある場合には、患者の体内に遺残しているおそれがあるので注意すること。
3. 破損の原因となるため、ハンドルに過度の負荷をかけないこと。
4. 電気メスを用いた接触凝固は、術者が感電、火傷をする危険性があり、器械の表面が損傷する可能性があるため、併用しないこと。
5. 本品が高リスク手技に使用された場合には、プリオン病感染予防ガイドラインに従った洗浄、滅菌を実施すること。
6. 本品がプリオン病の感染症患者への使用及びその汚染が疑われる場合には、製造販売業者又は貸与業者に連絡すること。

【保管方法及び有効期間等】

1. 器具表面へのシミ、錆発生のため、洗浄後は直ちに乾燥させ、湿った状態で必要以上に長時間放置しないこと。
2. 変形の原因となる固いものとの接触や衝撃を避け、他の器具と重ねて保管しないこと。
3. 金属製手術器具は、使用によって受ける反復的な応力により金属疲労にさらされるため、疲労が見られる場合には、その器具を破棄し、新しいものと取り換えること。

【保守・点検に係る事項】

1. 付着している血液・体液・組織及び薬品等が乾燥して固着しないよう、できるだけ早く洗浄すること。
2. 洗浄及び滅菌に使用する水は、蒸留水や脱イオン水を使用すること。水道水に含まれる残留塩素等により、シミや錆が発生する場合がある。
3. 洗浄装置（超音波洗浄装置、ウォッシャーディスインフェクタ等）で洗浄する場合には、器具同士が接触して先端部を損傷することがないように注意すること。
4. 金属たわし、クレンザー（磨き粉）等は、器械の表面が損傷するため使用しないこと。
5. 可動部の動きをスムーズにするためのオイル（潤滑油）は、高圧蒸気滅菌に使用可能なものを用いること。
6. 洗浄に使用する洗剤は、必ず中性洗剤（pH 6～8）を使用し、アルカリ性又は酸性の洗剤を使用しないこと。また、医療用洗剤を使用し、家庭用洗剤は使用しないこと。

【製造販売業者及び製造業者等の氏名又は名称等】

〔製造販売業者〕

株式会社ジェイ・シー・ティ
広島県広島市安佐南区祇園 1 丁目 28 番 7 号
TEL: 082-871-3308

〔外国製造業者〕

ユーエスピーメディカル社（国名：アメリカ合衆国）
USB Medical, Ltd.