

**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 70948009
エアトラック インファンント**

再使用禁止

【警告】

1. 本品を使用する前にLEDライトが点灯することを確認する。

【禁忌・禁止】

1. 再使用禁止。
2. 電池を取り付けたまま焼却しないこと。[ガスが噴出して爆発する可能性があるため]
3. 液体に浸けないこと。[破損するおそれがあるため]
4. 歯に圧力をかけないこと。[歯を損傷するおそれがあるため]
5. 上気道へ無理に押し込まないこと。[上気道を損傷するおそれがあるため]
6. 可燃性の麻酔ガス下では使用しないこと。[発火するおそれがあるため]

【形状・構造及び原理等】

1. 形状又は構造



2. 原材料 (ラテックスフリー)

名 称	原 材 料
本体	ABS樹脂
本体カバー	ABS樹脂
スイッチ	ABS樹脂
電池カバー	ABS樹脂
アイカップ	ABS樹脂
レンズ	ポリメチルメタクリレート
鏡	ガラス
LED	一般電気部品
単4アルカリ電池	一般電気部品

3. 原理

本品はLEDを光源とする乾電池式の喉頭鏡である。

4. 気管内チューブ適合サイズ

2.5~3.5mm

5. 患者最小開口

11mm

6. 使用時間

40分

※使用終了5分前になると20秒ごとに2秒間点滅を始める。

総使用時間到達以降、バッテリーが無くなるまでLEDライトが連続点滅する。

【使用目的又は効果】

1. 使用目的

本品はLEDを光源とする乾電池式の喉頭鏡であり、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。また喉頭及びその周辺の観察、診断、治療するためにも用いる。

【使用方法等】

1. 使用前

(1) 予備を用意する。

(2) 使用する気管内チューブに合わせて適切なサイズを選択する。

(3) 電池カバー下にあるスイッチを入れる。使用前に点滅しない場合は本体を交換する。

(注1) 曇り止めシステムが安定するまで、ライトが点滅する(目安30秒)。ただし使用環境(温度)により点滅時間は変動する。

(4) 気管内チューブのカフを完全に脱気する。

(5) カフを膨らませない状態で気管内チューブに潤滑剤(水溶性潤滑剤の使用が望ましい。スプレーは使用しない)を塗布する。

(6) チューブガイドから気管内チューブを挿入し、気管内チューブ先端がチューブガイドの先端に達する様にセットする。

(7) 本品の先端に潤滑剤を塗布する。

(注2) 潤滑剤の塗布が不十分だと気管内チューブがチューブガイドから外れにくくなることがある。

(注3) 気管内チューブはガイド先端から突出しない様にセットする。

(注4) 潤滑剤はレンズに触れない様に注意して塗布する。

(注5) 潤滑剤の塗布が不十分だと口腔への挿入が難しくなることがある。

2. 本品の挿入(図1)

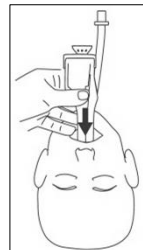
図1

(1) 患者の口の正中線に沿って本品を挿入する。中咽頭に舌を押し込まない様、細心の注意を払う。

(2) 正中線を保ちながら、本品を中咽頭まで挿入する。

(3) 本品を前傾状態からゆっくりと舌根部に沿って垂直位になる様にしながら、咽頭内を進め、喉頭内を確認する。

(4) 喉頭蓋を確認し、喉頭蓋谷に向かって更に本品を進め、喉頭蓋が視野画面の中央に見える様に調整する。その上で本



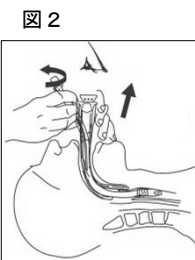
取扱説明書を必ずご参照下さい。

文書管理番号 : AA-3165-01

品の先端を喉頭蓋谷にあてがい（もしくは、本品の先端を喉頭蓋下に持つべき）、垂直位を保ちながら、丁寧にゆっくりと本品を持ち上げ、視野画面の中央に声帯が見える様にする。（Miller style）

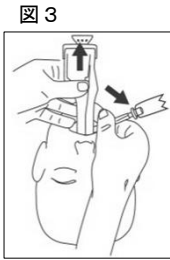
3. 気管内チューブの挿入（図2）

- (1) 本品を引き戻したり、進めたり、少し持ち上げたりして、声帯が視野画面の中央に見える様に微調整し、その状態を保持する。この操作が挿管を成功させる最も重要なポイントである。
- (2) 声帯が視野画面上中央に見える状態を保持しながら、気管内チューブをチューブガイドから徐々に押し進め（必要に応じ、チューブガイド内で気管内チューブを回転させる）、先端が声帯を通過し、更にカフが通過するのを確認する。次に気管内チューブの深さを確認する。
- (3) 気管内チューブを固定保持した状態で呼吸回路に接続し、カフを膨らませ、加圧してエアリークがないことを確認する。



4. 本品の抜去（図3）

- (1) 気管内チューブを固定保持した状態で気管内チューブを横方向に本品から外す。（潤滑剤が十分塗布されていないと、気管内チューブが外れにくいうことがある）
- (2) 本品を外す際には、気管内チューブを確実に保持して行う。使用後、電池カバー下にあるスイッチを押すライトを消す。
- (3) 廃棄の際は、アイカップを本体から取り外した後、電池カバーを外し（両側の窪みに爪等をかける）、電池を抜き取る。



頭痙攣、気管痙攣、気管支痙攣、不整脈、心筋虚血、頻脈、虚血、頭蓋内圧亢進

【保管方法及び有効期間等】

保管の条件

1. 周囲温度：0～40°C
2. 相対湿度：95%未満
3. 大気圧：500～1060hPa
4. 水のかからない場所に保管すること。

有効期間

本品箱に貼付のラベルに記載

【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

泉工医科工業株式会社

製造業者

プロドール メディテック リミテッド

(PRODOL MEDITEC LIMITED)

国名：中華人民共和国

お問合せ先

センシンメディカル株式会社

TEL 03-5802-0560

【使用上の注意】

重要な基本的注意

1. 本品は未滅菌品である。
2. 特殊な気管内チューブ（上部吸引付き等）は、規定のサイズ内であっても使用できない場合がある。
3. 落下、転倒などによる衝撃が加わった場合は直ちに使用を中止すること。（本品の外観に異常がない場合でも、内部が破損している可能性がある）

不具合・有害事象

1. 不具合

本品使用時、以下の様な不具合が生じる可能性がある。

- (1) 挿管時に使用した潤滑剤、血液、分泌物、嘔吐物等が本体のレンズに付着することにより視野画面が確認できることがある。
- (2) 無理な操作及び患者が噛んだ場合により本体が破損する可能性がある。

2. 有害事象

歯の損傷（患者により）、口唇損傷、舌損傷、口腔粘膜損傷、咽頭損傷、喉頭損傷、咽頭痛、嘔声、喉頭浮腫、気管破裂、食道破裂、気道損傷、気管内の異物の落下、頸椎損傷、血圧上昇、低酸素血症、高二酸化炭素血症、嘔吐、誤嚥、喉

取扱説明書を必ずご参照下さい。

文書管理番号 : AA-3165-01