機械器具17 血液検査用器具

一般医療機器 グルコース分析装置 JMDN コード: 36730000

特定保守管理医療機器 スタットストリップ エクスプレス 900

*【警告】

適用対象(患者)

プラリドキシムヨウ化メチルを投与中の患者において、実際の血糖値より 高値を示すおそれがあるので、プラリドキシムヨウ化メチルを投与中の患 者の血糖測定値に対する影響について、事前に製造販売業者から情報 を入手すること。「プラリドキシムヨウ化メチルを投与中の患者で、実際の 血糖値よりも高値を示すことがあり、その偽高値に基づきインスリン等の 血糖降下剤を投与することにより、昏睡等の重篤な低血糖症状があらわ れるおそれがある」

*【禁忌·禁止】

使用方法

本品専用のテストストリップ (スタットストリップ グルコース テストストリップ) 以外は使用しないこと。[誤った診断に繋がる恐れがある]

*【形状・構造及び原理等】

1. 構成

(1)装置本体



(2)3.0V コイン型リチウム電池 (CR2450 または DL2450)

2. 寸法及び重量

寸法:91.4 (H)×58.4(W)×22.9 (D)mm

重量:75 g

3. 電気的定格

装置本体:3.0V コイン型リチウム電池 (CR2450 または DL2450) 測定可能件数: 1,000件 (目安)

(許容誤差: ±10%)

4. 機器の分類

電撃に対する保護の形式 : 内部電源

5. 作動原理

本品に専用のテストストリップを挿入し先端に検体を点着させると、検体が 吸引される。テストストリップに含まれるグルコースオキンダーゼが全血中 のグルコースを酸化する際に、テストストリップに含まれる化学物質とも反 応し、グルコース濃度に比例して電子流を発生する。この電子流を電気化 学法により検出することにより検体中のグルコース濃度を測定する。

6. 測定項目及び測定範囲

測定項目:グルコース(血漿換算値)

測定範囲: 10~900 mg/dL

7. 測定検体

(1)検体の種類:新生児血を含む全血(動脈血、静脈血、毛細血管血)

(2) 必要検体量 : 1.2 µL

(3)使用可能な抗凝固剤: ヘパリン Na、ヘパリン Li

(4) 測定時間: 6秒

8. 動作環境

温度: 15~40℃

高度: 15,000フィート(4,500m)まで 湿度: 10%~90%(但し結露のなきこと)

*【使用目的又は効果】

本品は、血液中のグルコース(ブドウ糖)濃度を測定する装置である。

*【使用方法等】

1. 検体分析

- (1)テストストリップを装置本体に挿入する。ディスプレイに全ての表示が 2 秒間表示され、次にしずくマークが点滅する。
- (2) 患者の手指をアルコール綿等で洗浄し、完全に乾燥させる。
- (3) 手指をマッサージし、ランセット(構成品に含まず)を用いて穿刺し、 少量の血液を出す。
- (4)テストストリップの先端に血液を点着し、ビープ音が鳴るまで血液を吸引させる。
- (5)6 秒後に測定が終了し、グルコース測定結果が表示される。 測定範囲外の場合には、LO(測定範囲未満)または HI(測定範囲超)と 表示される。なお、分析結果は自動的に保存される。
- (6) 装置本体のイジェクターレバーを前方へ押し出すことにより、テストストリップを排出する。

2. QC 試験

- (1)テストストリップを装置本体に挿入する。LCD に全ての表示が 2 秒間表示され、次にしずくマークが点滅する。
- (2) 左/右矢印ボタンにより目的のグルコース QC 溶液レベルを選択する。
- (3) QC 溶液を緩やかに混和し、テストストリップの先端に QC 溶液を滴下し、ビープ音が鳴るまで待つ。この時、最初の1滴は捨てること。
- (4)6秒後に測定が終了し、QC溶液測定結果が表示される。

3. 分析結果の確認

- (1)モードボタンを短く(3 秒未満)1 度押す。
- (2)保存された分析結果がある場合、直近の結果が表示される。保存された分析結果が無い場合、画面上に「---」と表示される。

(3) 左/右矢印ボタンにより分析結果をスクロール表示することが可能である。

4. 装置のクリーニング

- (1)10%漂白溶液(市販の漂白剤を10倍希釈したもの)を浸した布、または消毒ワイプで装置本体をクリーニングする。
- (2) クリーニング後すぐに、水で湿らせた布で残留洗浄液を完全に拭き取る。
- (3)柔らかい布またはリントフリーペーパーで完全に乾燥させる。

使用方法等に関連する使用上の注意

- 1. 検体測定の結果エラーコードが表示された場合は、新しいテストストリップで再測定すること。
- 2. エラーコードが繰り返し表示された場合や測定結果が臨床症状また は自覚症状と一致しない場合は、検査室標準機での再測定を検討 すること。
- 3. 機器を使用する前には電池残量、テストストリップ、QC 溶液、ディスプレイ等の点検を行い、機器が正常に作動する環境であることを確認する。
- 4. 機器全般に異常がないことを絶えず監視すること。
- 5. 検体または QC 溶液等をテストストリップに点着する際は、装置本体のストリップ挿入口に流入させないこと。

*【使用上の注意】

重要な基本的注意

- 1. 誤った診断に繋がる恐れがあるため、診断は、他の関連する検査結果や臨床症状に基づいて、医師が総合的に判断すること。
- 2. 指先から採血する場合は、穿刺前に、必ず流水でよく手を洗うこと。
- 3. 果物等の糖分を含む食品などに触れた後、そのまま指先から採血すると指先に付着した糖分が血液と混じり、血糖値が偽高値となるおそれがある。[アルコール綿による消毒のみでは糖分の除去が不十分との報告がある。]
- 4. 以下のような末梢血流が減少した患者の指先から採血した場合は、 血糖値が偽低値を示すことがあるため、静脈血等他の部位から採血 した血液を用いて測定すること。
 - •脱水状態
 - ショック状態
 - •末梢循環障害
- 5. 使用可能な抗凝固剤はヘパリン Na またはヘパリン Li のみである。誤った診断につながる恐れがあるため、抗凝固剤として EDTA、クエン酸、シュウ酸、フッ化ナトリウムが添加された検体は使用しないこと。
- 6. 血液や血液付着物から感染のおそれがあるため、本品を取り扱う際は、手袋等を着用すること。保守点検を行う場合も、手袋等を着用すること。

**【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- (1)低温、高温、高湿度、水、ほこり、塩分などにより悪影響の生じるおそれのない場所に保管すること。
- (2)振動、衝撃など安全状態に注意すること。

2. 耐用期間

5年(自己認証による)

添付文書および取扱説明書に記載された使用方法を守り、正規の保 守点検を行った場合。

*【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項

詳細な点検事項及び頻度については取扱説明書を参照すること。

- (1)起動の都度に機器が正常に起動し、初期画面に異常が無いことを確認すること。正常な初期画面については、取扱説明書を参照すること。
- (2) しばらく使用しなかった機器を再使用するときは、使用前に必ず正確かつ安全に作動することを確認すること。
- (3) 取扱説明書に記載されている推奨頻度に従い、専用の QC 溶液を用いて精度管理を実施すること。
- (4) 定められた手順により機器のクリーニングを行うこと。
- (5)機器を水に浸したり、流水にさらさないこと。ならびに機器に直接消毒液をスプレーしないこと。

**【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者: ノバ・バイオメディカル株式会社

東京都中央区晴海一丁目8番10号

晴海アイランドトリトンスクエアオフィスタワーX

TEL (03) 5144-4144

製造業者:Nova Biomedical Corporation

ノバ バイオメディカル コーポレーション アメリカ合衆国 (USA)

