

\*\* 2024 年 02 月改訂(第 7 版)

\* 2019 年 04 月改訂(第 6 版)

認証番号： 221ADBZX00068000

機械器具 (06) 呼吸補助器  
管理医療機器 気管切開患者用人工鼻 70571000

## 再使用禁止

## ヒュミッドスタートラキ

## 【禁忌・禁止】

## 使用方法

- 再使用禁止

## 適用対象 (患者)

- 推奨一回換気量の下限を下回る患者には使用しないこと。[一回換気量に対して死腔量が大きくなりすぎ、十分な吸気ガスが供給されなくなることで、患者が呼吸を再呼吸する恐れがあるため。]

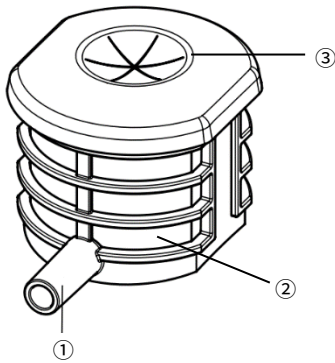
## 併用医療機器 「相互作用の項 参照」

- 加温加湿器又はネブライザと併用しないこと。  
[本品が閉塞し、換気が困難となる恐れがある。]

## \* 【形状・構造及び原理等】

## 1. 外観

- ヒュミッドスタートラキ プラス
- デッドスペース: 6 mL  
推奨一回換気量範囲: 100 ~ 1500 mL  
水分損失: <30 mg/L (Vt = 750 mL)  
圧力損失:  
90 L/min において <0.6 mbar  
60 L/min において <0.3 mbar  
30 L/min において <0.1 mbar



番号	名称
①	ハウジング及び酸素ポート
②	フォームパッド
③	ダイヤフラム

## 2. 原理

患者の呼吸の熱と水分を捕捉し、これらを利用して吸気ガスを加温及び加湿する。

## 【使用目的又は効果】

患者の人工気道に沿って接続した場合等に、患者の呼吸の熱と水分を捕捉し、これらを利用して吸気ガスを加温及び加湿すること。

## \*\* 使用目的又は効果に関連する使用上の注意

本品は自発呼吸が可能な気管切開患者への適用に限定すること。

## 【使用方法等】

本器を直接気管内チューブに接続する。

## 【使用上の注意】

## 重要な基本的注意

- 接続部は、しっかりと接続し、リークがないことを確認すること。
- 定期的に内部をチェックし、水分や目に見える汚れ(分泌物)が確認された場合は、すぐに交換すること。[圧力が上昇し、患者への十分な換気が行われぬ恐れがある。]

## 相互作用

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
加温加湿器・ネブライザ	併用禁止	本品が閉塞し、換気が困難となる恐れがある

## \*\* 【保管方法及び有効期間等】

## 有効期間

包装上のラベルの使用期限を参照。

## 使用期間

24 時間を限度に新品へ交換すること。

## 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者： ドレーゲルジャパン株式会社  
住所： 東京都品川区上大崎 2-13-17 目黒東急ビル  
電話番号： 03-6447-7200

設計を行う

外国製造業者： ドレーゲルベルク社  
Drägerwerk AG & Co. KGaA (Moislinger)

製造国： ドイツ連邦共和国

取扱説明書等を、必ず参照すること。