

# ECG ケーブル及びリード (GE)

(DIN アダプタ)

## \*【禁忌・禁止】

### 併用医療機器

磁気共鳴画像診断装置(MRI)環境下では使用しないこと。  
詳細については【使用上の注意】相互作用の項を参照すること。

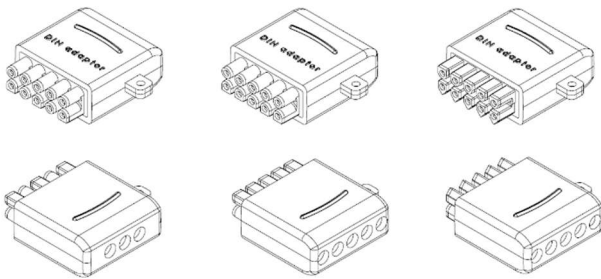
## 【形状・構造及び原理等】

### 形状

2106403-003

2106403-001

2106403-002



製品の外観

### 構造・構成ユニット

\*構成部品は単体で流通する場合がある。  
また、組み合わせによって同梱されない製品がある。

カタログ番号	品名
2106403-001	DIN アダプタ 5 リード
2106403-002	DIN アダプタ 12 リードキット
2106403-003	DIN アダプタ 3 リード

### 使用環境条件(標準環境)

周囲温度： 10~40℃

相対湿度： 10~90%(結露なきこと)

### \*作動・動作原理

本品は、心電波形処理機能を備えた装置に接続する ECG 測定用ケーブルである。本品と共に必要に応じて ECG リード、ECG トランクケーブル、ECG 電極等を用いて、患者の心電図信号を主として導出する。

## 【使用目的又は効果】

### \*使用目的

患者の心電図信号を心電計(ECG)又は心電波形処理機能を備えた装置に伝達する装置をいう。本品は、あるパターンに従って電極を用いて胸部に取り付ける。

## 【使用方法等】

### \*使用方法

1. ECG トランクケーブルをモニタに接続する。
2. DIN アダプタを ECG トランクケーブルに接続する。
3. ECG DIN リード線を DIN アダプタに接続する。
4. ECG 信号がモニタスクリーンに表示されていることを確認する。

詳細は、本品および使用する装置の取扱方法を参照すること。

## \*\*組み合わせて使用可能な医療機器

一般的名称	販売名	承認/認証/届出番号
心電計ケーブル及びリード	マルチリンク ECG リード※1	13B2X10357000005
心電計ケーブル及びリード	マルチリンク ECG ケーブル※1	13B2X10357000007
X線透過性心電計ケーブル及びリード	X線透過型 マルチリンク ECG リード ※1	13B2X10357000010

※1 製造販売業者：パイエアメディカル合同会社

型番：2106403-003 は上記に加え、以下の医療機器とも組み合わせて使用可能である。

一般的名称	販売名	承認/認証/届出番号
汎用超音波画像診断装置	汎用超音波画像診断装置 Vivid S70	226ABBZX00155000
汎用超音波画像診断装置	**汎用超音波画像診断装置 Vivid T8	226ABBZX00081000
汎用超音波画像診断装置	**汎用超音波画像診断装置 Vivid E95	227ABBZX00035000
汎用超音波画像診断装置	**汎用超音波画像診断装置 Vivid iq	228ABBZX00125000
汎用超音波画像診断装置	**汎用超音波画像診断装置 Vivid Pioneer	307ACBZX00047000
心電計ケーブル及びリード	成人用 ECG ケーブル (IV)	13B1X00150US0007
単回使用心電用電極	ディスプレイ ECG 電極 (リード線付き電極 新生児/小児用) ※1	13B2X10357000017

※1 製造販売業者：パイエアメディカル合同会社

この他に添付文書または取扱説明書で指定する承認/認証/届出された医療機器を接続することができる。

## 【使用上の注意】

### \*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
磁気共鳴画像診断装置 (MRI 装置)	使用禁止	誘導起電力により局所的な過熱で患者が熱傷を負うことがある

### 重要な基本的注意

・当社指定以外の装置と組み合わせて使用しないこと。

**取扱説明書を必ずご参照ください。**

## 【保管方法及び有効期間等】

### 保管方法

- ・ 保管条件  
周囲温度： -30～60℃  
相対湿度： 10～90%(結露なきこと)

### 使用期間

1年[自己認証(当社データによる)]

\*但し、これは推奨された環境で使用された場合で、使用状況により差異が生じることがある。外観に損傷がある場合は使用を中止すること。

## 【保守・点検に係る事項】

### 使用者による保守点検事項

1. 目視による点検
  - (1) 外観の確認
    - ・ 製品の外観に異常がないことを確認すること。
    - ・ 損傷や摩耗がないこと。
  - (2) 清浄性の確認
    - ・ 清浄な状態であることを確認すること。
  - (3) 機能の確認
    - ・ 製品の正常状態の確認
    - ・ 正常状態・正常動作を確認すること。
    - ・ 異音、異臭がないことを確認すること。
  - (4) 安全機能の確認
    - ・ 全てのケーブルやコネクタが安全にセットされているか確認すること。
  - (5) 洗浄・消毒
    - ・ 本品の洗浄・消毒は、取扱説明書等の指示に従って行うこと。

## 【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：

GEヘルスケア・ジャパン株式会社

住所： 〒191-8503 東京都日野市旭が丘 4-7-127

お問い合わせ先： 消耗品受注センター  
電話： 0120-187-855  
FAX： 042-582-6923

製造業者： ジーイーヘルスケアフィンランドオーワイ  
(GE Healthcare Finland Oy.)

国名： フィンランド