

特定保守管理医療機器

S/5 患者モニター

(メカノセンサー)

【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。  
[誘導起電力による局所的な発熱で被験者が火傷を負うことがあるため]

【形状・構造及び原理等】

形状



製品の外観

構造・構成ユニット

1. 本製品は筋弛緩(NMT)測定用のセンサーである。

カタログ番号	品名
888418	メカノセンサー
897439	小児用メカノセンサー

2. 使用環境条件(標準環境)

周囲温度： 10～40℃  
相対湿度： 30～85%

【使用目的又は効果】

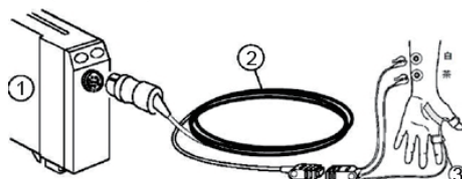
使用目的

本製品は主に手術室における麻酔中の患者、及び集中治療室、病棟の患者の状態を測定する一人用の患者モニターである。

【使用方法等】

使用方法

1. 測定準備(下図参照)



(1)NMT 測定機能のあるモジュール  
(2)NMT センサーケーブル  
(3)メカノセンサー

2. メカノセンサーに NMT 電極を取り付ける。  
3. NMT センサーケーブルにメカノセンサーを差し込む。

- 筋弛緩測定機能のあるモジュールコネクタに NMT センサーケーブルを差し込む。
- 電極を患者の測定部位に配置する。
- モニターにて体温表示欄に数字が表示されていることを確認する。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

- クリップや穿刺針はアースをはじめとした電導性物質に接触させないこと。
- NMT 電極は患者の胸部に貼らないこと。
- 刺激電極を取り扱うときは必ず NMT 測定を停止してから行うこと。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

周囲温度： -10～60℃  
相対湿度： 10～95%(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。

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

- 目視による点検
  - 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。
  - 清浄性の確認  
清浄な状態であることを確認すること。
    - 洗浄する場合は以下事項に従って行うこと。
      - 次亜塩素酸塩、アセトン、フェノール系、アンモニア系を基とするクリーナーを使用しないこと。
    - 中性洗剤を湿らせた布で目に見える生体からの分泌物を拭き取る。
    - 薬剤メーカーの指定する方法で濯ぐこと。
  - 消毒・殺菌する場合は以下事項に従って行うこと。
    - 使用可能な消毒薬は以下の通り。  
エタノール、イソプロピルアルコール、塩素系化合物、グルタルアルデヒドが使用できる。
    - 滅菌する場合は以下事項に従って行うこと。  
エチレンオキシドガス(EOG)による滅菌は 50℃以下の温度で滅菌するか、又は SterradR システムが可能である。EOG ガス滅菌後は滅菌機器メーカーの指定した手順書に従ってエアレーションを行うこと。
- 洗浄、消毒、殺菌後は完全に乾燥させること。
- 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。
- 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。

取扱説明書を必ずご参照ください。

**【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： フィンランド共和国

社内部品番号： 5791151

**取扱説明書を必ずご参照ください。**