

特定保守管理医療機器

S/5 患者モニター

再使用禁止

(エアウェイガスサンプリングセット エアウェイアダプタ)

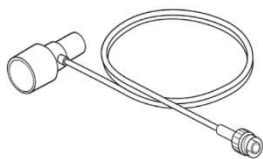
【禁忌・禁止】

使用方法

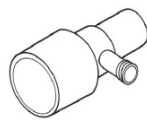
再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

形状



エアウェイガスサンプリングセット



エアウェイアダプタ ディスホーサブル

構造・構成ユニット

1. 本製品は適合する GE ヘルスケア社製サイドストリーム呼吸ガスモジュールおよびこれらのモジュールを用いた患者モニターとのみ併用できるガスサンプリングライン付きエアアダプタである。

カタログ番号	品名
8090121521	エアウェイガスサンプリングセット 成人小児 2m 20 個入 死腔量 6.6ml
8090121522	エアウェイガスサンプリングセット 乳児 2m 20 個入 死腔量 1ml
8090121531	エアウェイガスサンプリングセット 成人小児 3m 20 個入 死腔量 6.6ml
3090121002	エアウェイアダプタ、ディスホーサブル 死腔量 6.6ml

2. 材質：
エアウェイガスサンプリングセット：熱可塑性エラストマー、ABS 樹脂
エアウェイアダプタ：ABS 樹脂
本製品は天然ゴムラテックスを使用していません。

3. 使用環境条件(標準環境)
周囲温度： 10～40℃
周囲湿度： 10～95%(結露なきこと)

【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. エアアダプタを気管内チューブと人工呼吸器 Y ピースの間の呼吸回路近位端に接続する。
2. 図 2 のように、ガスサンプライン (オス型ルアーコネクタ) を呼吸ガスモニターに接続する。
3. ルアーコネクタを時計回りに回して、接続ポイントでガスのリークが生じないようにしっかりと固定する。
4. サンプリングラインの接続後、ガス値がモニター画面に表示されることを確認すること。

【使用上の注意】

重要な基本的注意

1. 当該エアウェイガスサンプリングセットは、麻酔薬濃度の測定には原材料が適さないため使用しないこと。
2. 接続部にゆるみや損傷がないことを確認すること。使用方法に従い接続部にリークがないことを確認すること。
3. 成人小児、乳児用サンプリングラインを異なる対象へ使用しないこと。
4. エアアダプタを吸引カテーテルと気管内チューブの間に配置しないこと。
5. サンプリングラインのクリーニング、消毒、滅菌または洗浄を行わないこと。
6. 噴霧療法中または吸引中は、水蒸気が溜まってサンプリングラインが閉塞するのを回避するために、サンプリングラインコネクタをモニターから外すこと。
7. JIS T 0601 -1 (2017 版以降) 適合モニターにて使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

1. 保管条件
周囲温度： -25～60℃
相対湿度： 10～95%(結露なきこと)

使用期間

最大 72 時間継続使用 (推奨された環境で使用された場合であり、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

1. 目視による点検 (使用前)
 - (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 (使用前)
清浄な状態であることを確認すること。
 - (3) 機能の確認 (使用前)
 - ・ 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。

【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： 5925753

取扱説明書を必ずご参照ください。