

機械器具 6 呼吸補助器
管理医療機器 麻酔回路セット JMDN 70567000

GE 麻酔回路セット

(ウォータートラップ、コネクタ付きハイトレル)

【警告】

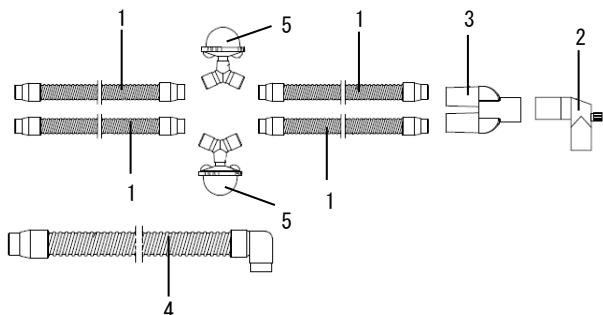
1. 使用前は必ずリークテストを実行し、洗浄手順に従って洗浄を行うこと。
2. コンポーネントをチェックして閉塞がなく、空気が自由に通過できることを確認すること。
3. チューブを定期的に点検し、水が溜まったらチューブまたはウォータートラップを空にすること。

1	ハイトレル患者回路 (小児用) 0.75m (15/22mm カフ付き)
2	スウィーベルコネクタ
3	Yピースコネクタ (小児用)
4	ハイトレル患者回路 (成人用) エルボーコネクタ付き 0.35m
5	ウォータートラップ
6	ハイトレル患者回路 (小児用) 0.75m (22mm カフ付き)

* 【形状・構造及び原理等】

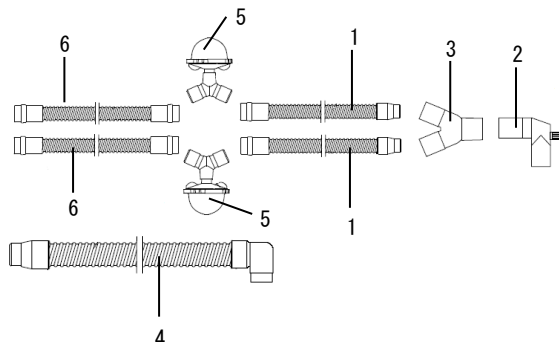
*形状

2096534-005 患者回路キット (成人用) 再使用可能
ウォータートラップ付きハイトレル



1	ハイトレル患者回路 (成人用) 0.75m (22mm カフ付き)
2	スウィーベルコネクタ
3	Yピースコネクタ
4	ハイトレル患者回路 (成人用) エルボーコネクタ付き 0.35m
5	ウォータートラップ

2096534-006 患者回路キット (小児用) 再使用可能
ウォータートラップ付きハイトレル



定格流量

ハイトレル患者回路 (成人用) 毎分 30L ≤ 0.06cmH₂O
ハイトレル患者回路 (小児用) 毎分 15L ≤ 0.12cmH₂O

【使用目的又は効果】

麻酔器等に接続し、麻酔中の呼吸管理に用いること。

【使用方法等】

使用方法

1. すべての接続部及びコネクタがしっかり接続され、緩んでいないことを確認する。
2. 回路を装置に接続する。
3. 回路内に詰まりがないことを確認するため、ガスを流し流れていることを確認する。
4. リークテストを行い、漏れがないことを確認する。

洗浄手順

オートクレーブ前に必ず有機材料および残留化学品または消毒薬を除去する。蒸気オートクレーブで最高 134℃にて最大 20 分間滅菌処理する。この滅菌処理は患者間または必要に応じてより頻繁に行うこと。

**組み合わせて使用する医療機器

本品は以下GE製麻酔器と接続可能である。この他設計元が検証して認めた麻酔器と接続可能である。

販売名	承認番号
エスティバ 7900	21000BZY00595000
エスティバ 7100	21300BZY00563000
エスティバ/5 インダクション	21300BZY00564000
エスティバ/5 MRI	21300BZY00676000
エスティバ コンパクト	21400BZY00132000
エスパイア	21500BZY00187000
アバンス ケアステーション	21600BZY00044000
エイシス	21900BZX00741000
エスパイア 7900	22000BZX00790000
エスパイア View	22200BZX00912000
アバンス CS ²	22500BZX00349000
Carestation 600 シリーズ	22700BZX00422000
9100c NXT シリーズ	23000BZX00333000
Carestation 750 シリーズ	30200BZX00223000

取扱説明書を必ずご参照ください。

5879007

【使用上の注意】

**重要な基本的注意

1. 本製品の使用前に、接続に誤りがなく、すべての接続部に漏れがないことを確認すること。
2. すべての接続部は両手で持って強く押し込む、又はねじって固定し、緩みがないことを確認すること。
3. 本製品に損傷、劣化、又は異常がある場合には使用しないこと。
4. 本製品に人工鼻を接続して使用する場合には、加温加湿器と併用しないこと。[人工鼻のフィルタが閉塞し、換気が困難となる可能性があるため]
5. ウォータートラップはリークがないように確実に装着すること。
6. 使用前にウォータートラップの誤接続によるガスリークについて注意を喚起する「注意ラベル」をウォータートラップのどこからでも見える位置に貼付すること。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

保管場所については次の事項に注意すること。

- (1) 清潔で涼しく乾燥した場所に保管すること。
- (2) 劣化を防ぐため、紫外光への長期暴露は避けること。

有効期間

製造日より3年間（設計元データによる）

**使用期間

本品の推奨使用期間は24時間未満である。

**耐用期間

最大滅菌回数：20回 [製造元データによる]

但し、使用状況や取扱い方法によっては、20回未満で使用できなくなる場合がある。

【保守・点検に係る事項】

使用者による保守点検事項

1. 本製品を使用する前に、損傷、劣化、異常等が無いか目視点検を行うこと。
2. 全ての接続が安全にセットされていることを確認すること。

【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

製造業者： ビンセントメディカル（ドングアン）
マニファクチャリングコリミティッド
(Vincent Medical(Dong Guan)Manufacturing
Co., Ltd.)

国名： 中華人民共和国

社内部品番号： 5879007

取扱説明書を必ずご参照ください。