

GE 麻酔回路セット

※再使用禁止

(スタートアップキット(成人用))

【警告】

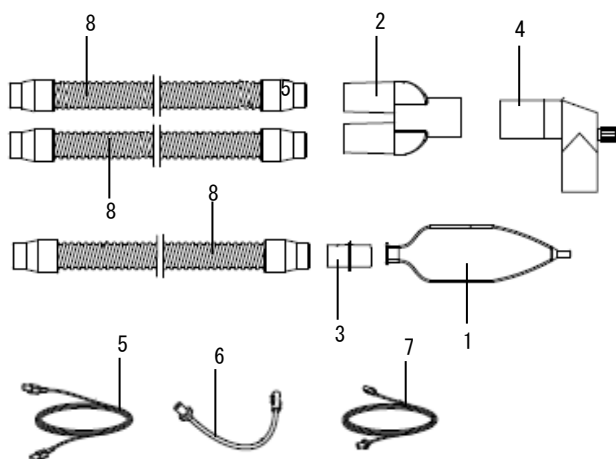
1. 使用前は必ずリークテストを実行し、洗浄手順に従って洗浄を行うこと。
2. コンポーネントをチェックして閉塞がなく、空気が自由に通過できることを確認すること。
3. チューブを定期的に点検し、水が溜まったらチューブまたはウォータートラップを空にすること。
4. ガスサンプリングチューブ及び排気ラインは単回使用製品のため再使用しないこと。

※ガスサンプリングチューブ及び排気ライン以外の構成部品は再使用可能。

*【形状・構造及び原理等】

*形状

2096534-009 スタートアップキット (成人用) 再使用可能
イトレル 1.5m



1	呼吸バッグ、2L
2	Yピースコネクタ (成人用)
3	ストレッチコネクタ
4	スウィーベルコネクタ
5	ガスサンプリングチューブ (単回使用) 3m
6	**排気ライン (単回使用) 18cm
7	**排気ライン (単回使用) 1.0m
8	ハイトレル患者回路 (成人用) 1.5m (22mm カフ付き)

定格流量

毎分 30L ≤ 0.06cmH₂O

**材質

ガスサンプリングチューブ、排気ライン：ポリ塩化ビニル
[可塑剤にフタル酸ビス(2-エチルヘキシル)(DEHP)を使用]
本品は天然ゴムラテックスを使用していません。

未滅菌

【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。

<呼吸バッグ>

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。
2. 麻酔器の呼吸嚢取り付け部へ接続する。ひねる動作で接続部をしっかりと取り付け、リークのない密着性を確保する。
3. 麻酔器のモードを確認してから換気を行う。

<ガスサンプリングチューブ>

1. サンプリングラインをモニターと適切なガスサンプリングポートに接続する。全ての接続部をひねる動作でしっかりと取り付け、リークのない密着性を確保する。
2. 全ての接続部をチェックしてリークがないことを確認する。

<排気ライン>

1. メスルアー側をモジュール内のサンプルガス排出口に接続し、オスルアー側を麻酔器内のメスフィッティングコネクタに接続する。
2. メスルアー側をモニタのリヤパネル上のサンプルガス排出口に接続し、オスルアー側を麻酔器内のメスフィッティングコネクタに接続する。
3. ガスモジュールには短い管、リヤパネル上にサンプルガス排出口を有するモニターには長い管を使用する。
4. 排気ラインを洗浄、消毒しないこと。
5. 再利用しないこと。

洗浄手順

(ガスサンプリングチューブ及び排気ラインには適用しない)
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°C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

取扱説明書を必ずご参照ください。

5879008

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

【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）
マニュ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： 5879008

【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]

【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]（単回使用品であるガスサンプリングチューブと排気ラインを除く）
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、異常等が無いかわり点検を行うこと。
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。

取扱説明書を必ずご参照ください。