

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

再使用禁止

(単回使用患者回路、単回使用患者回路キット)

【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. チューブを定期的な点検し、水が溜まったらチューブを空にすること。

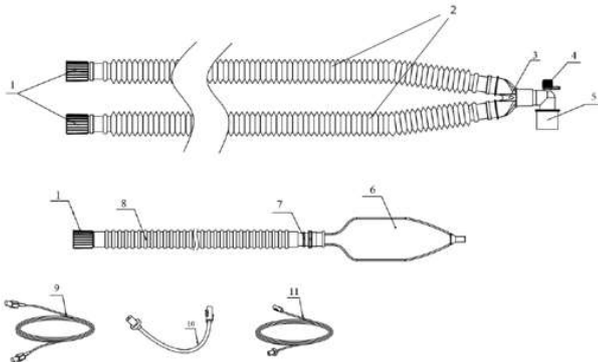
【禁忌・禁止】

1. 再使用禁止
2. 本製品の水洗い、浸漬、ガス滅菌、蒸気滅菌をしないこと。[有毒な残留ガスが生じたり呼吸抵抗が危険なレベルにまで増加したりする可能性があるため]

【形状・構造及び原理等】

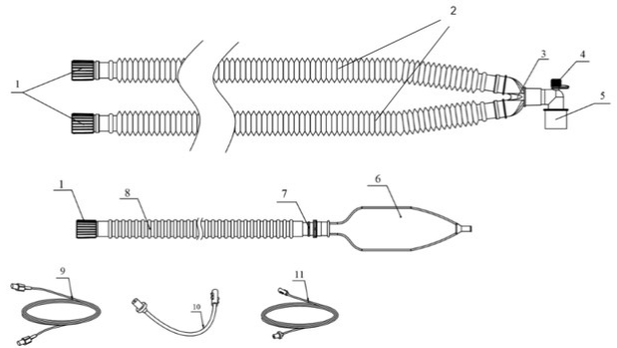
形状

2096533-001 スタートアップキット (成人用) 3L 呼吸バッグ付き



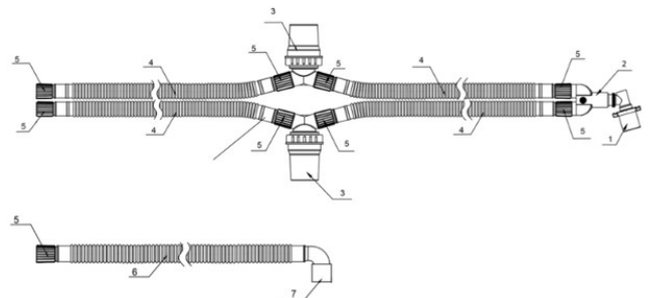
1	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ
2	PP/EVA 患者回路(エクスパンドブル) 伸長時 3.0m 22mmF コネクタ
3	パラレル Y コネクタ 22mmM、22mmM/15mmF コネクタ
4	サンプリングポートキャップ
5	ガスサンプリングポート付きエルボコネクタ 22mmM/15mmF、15mmM コネクタ
6	3L 呼吸バッグ 22mmF コネクタ
7	ストレートコネクタ 22mmM/15mmF コネクタ
8	LDPE/EVA 患者回路 1.5m 22mmF コネクタ
9	ガスサンプリングチューブ 3m
10	排気ライン 18cm
11	排気ライン 1.0m

2096533-003 スタートアップキット (成人用) 2L 呼吸バッグ付き



1	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ
2	PP/EVA 患者回路(エクスパンドブル) 伸長時 3.0m 22mmF コネクタ
3	パラレル Y コネクタ 22mmM、22mmM/15mmF コネクタ
4	サンプリングポートキャップ
5	ガスサンプリングポート付きエルボコネクタ 22mmM/15mmF、15mmM コネクタ
6	2L 呼吸バッグ 22mmF コネクタ
7	ストレートコネクタ 22mmM/15mmF コネクタ
8	LDPE/EVA 患者回路 1.5m 22mmF コネクタ
9	ガスサンプリングチューブ 3m
10	排気ライン 18cm (7 インチ)
11	排気ライン 1.0m (41 インチ)

2096535-001 麻酔回路キット (成人用) ウォータートラップ、呼吸バッグチューブ付き

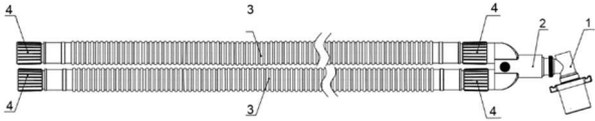


1	ダブルスイベルエルボ 15mmM、22mmF コネクタ
2	サンプリングポート付き Y コネクタ (成人用) 22mmM コネクタ (患者回路側)
3	ウォータートラップ 22mmM コネクタ
4	LDPE/EVA 患者回路 762mm(30 インチ) 22mmF コネクタ
5	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ

取扱説明書を必ずご参照ください。

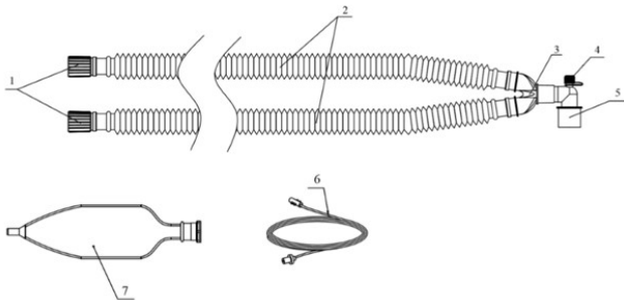
6	LDPE/EVA 患者回路 457mm(18 インチ) 22mmF コネクタ
7	エルボコネクタ 22mmM、22mmF コネクタ

2096535-002 患者回路 (成人用) 1.5m LDPE/EVA チューブ



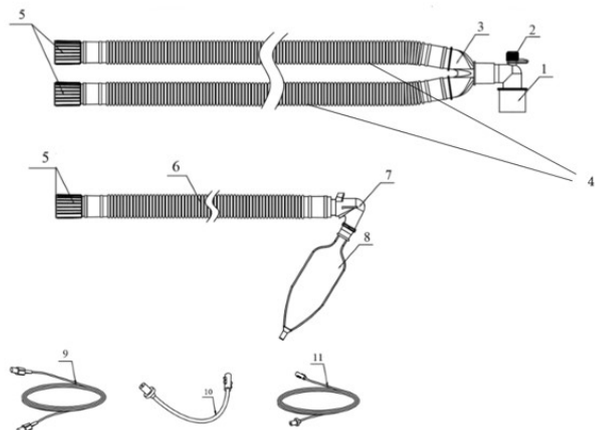
1	ダブルスイベルエルボコネクタ 22mmF、15mmM コネクタ
2	サンプリングポート付き Y コネクタ (成人用) 22mmM コネクタ
3	LDPE/EVA 患者回路 1.5m 22mmF コネクタ
4	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ

2096535-006 患者回路キット (成人用) 3.0m PP/EVA チューブ、サンプリングチューブ、3L 呼吸 バッグ付き



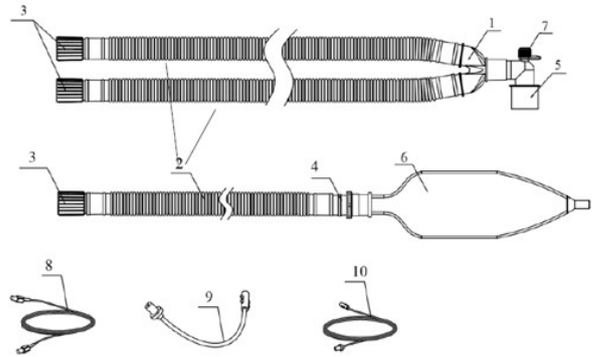
1	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ
2	PP/EVA 患者回路(エクспанダブル) 伸長時 3.0m 22mmF コネクタ 回路径: 22mm
3	パラレル Y コネクタ 22mmM コネクタ、22mmM/15mmF コネクタ
4	サンプリングポートキャップ
5	ガスサンプリングポート付きエルボコネクタ 22mmM/15mmF、15mmM コネクタ
6	ガスサンプリングチューブ 3m
7	3L 呼吸バッグ 22mmF コネクタ

2096536-002 スタートアップキット (成人用) バッグアームコネクタ付き



1	ガスサンプリングポート付きエルボコネクタ 22mmM/15mmF、15mmM コネクタ
2	サンプリングポートキャップ
3	パラレル Y コネクタ 22mmM、22mmM/15mmF コネクタ
4	LDPE/EVA 患者回路 1.8m (72 インチ) 22mmF コネクタ
5	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ
6	LDPE/EVA 患者回路 0.9m 22mmF コネクタ
7	ABS バッグアームコネクタ 22mmM コネクタ
8	2L 呼吸バッグ 22mmF コネクタ
9	ガスサンプリングチューブ 3m
10	排気ライン 18cm (7 インチ)
11	排気ライン 1.0m (41 インチ)

2096536-003 スタートアップキット (成人用) ストレートアダプタ付き



1	パラレル Y コネクタ 22mmM、22mmM/15mmF コネクタ
2	LDPE/EVA 患者回路 1.8m (72 インチ) 22mmF コネクタ
3	接続コネクタ 22mmM、22mmF コネクタ
4	ストレートコネクタ 22mmM/15mmF コネクタ
5	ガスサンプリングポート付きエルボコネクタ 22mmM/15mmF コネクタ、15mmM コネクタ
6	2L 呼吸バッグ 22mmF コネクタ
7	サンプリングポートキャップ
8	ガスサンプリングチューブ 3m
9	排気ライン 18cm (7 インチ)
10	排気ライン 1.0m (41 インチ)

定格流量

毎分 30L \leq 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]
呼吸バッグ: ポリ塩化ビニル
[可塑剤にフタル酸ビス(2-プロピルヘプチル)(DPHP)を使用]

本品は天然ゴムラテックスを使用していません。

取扱説明書を必ずご参照ください。

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。蛇管が伸縮型の場合には、患者に接続する前に回路の長さを調節する。
3. 回路内に詰まりがないことを確認するため、酸素を流し、ガスが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。

組み合わせて使用する医療機器

本品は以下麻酔器、他設計元が検証して認めた機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 CS2	22500BZX00349000
Carestation 600 シリーズ	22700BZX00422000
9100c NXT シリーズ	23000BZX00333000
Carestation 750 シリーズ	30200BZX00223000

本品は以下呼吸回路フィルタ、他設計元が検証して認めた機器と接続可能である。

販売名	認証番号
GE 単回使用人工鼻フィルタ	303ADBZX00045000
GE バクテリア・ウィルスフィルタ	303ADBZX00039000

本品は以下呼吸回路バッグ、他設計元が検証して認めた機器と接続可能である。

販売名	認証番号
GE 麻酔用呼吸回路バッグ	302ADBZX00030000

本品は以下麻酔用マスク、他設計元が検証して認めた機器と接続可能である。

販売名	認証番号
GE 麻酔用フェイスマスク	302ADBZX00040000

【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. 本製品の水洗い、浸漬、ガス滅菌、蒸気滅菌、再使用をしないでください。
5. 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]
6. 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。
7. 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 [製造元データによる]

使用期間

本品の推奨使用期間は24時間未満である。

【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

連絡先：

アクセサリ&サプライ受注センター 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(DongGuan)Manufacturing Co., Ltd.)

国名：中華人民共和国

社内部品番号：5918338

取扱説明書を必ずご参照ください。