

機械器具(21) 内臓機能検査用器具
一般医療機器 単回使用パルスオキシメータプローブ JMDNコード: 31658000
ソフトケア
(SC-A)

再使用禁止

【禁忌・禁止】

<使用方法>

1. 再使用・再滅菌禁止。複数の患者に使用しないこと。

<適用対象(患者)>

1. 本品の材質に対し過敏症のある患者に使用しないこと。

<併用医療機器>「相互作用の項参照」

1. *本品は MR Unsafe であり、MR 検査は禁忌とする(自己認証による)。
2. 高圧酸素患者治療装置に本品を持ち込まないこと〔誤作動や破損、爆発のおそれがあるため〕。

**** 【形状・構造及び原理等】**

1. 形状・構造等

本品は、パルスオキシメータと接続して使用する、非粘着式の SpO₂ 測定用センサである。本品は、センサが滑らずに装着できる限り、同一患者に限り繰り返し使用することができる。

本品はラテックスフリー及び DEHP フリーである。

<機器の分類>

外装による保護の程度 : IP22

2. 原理

酸素化ヘモグロビンと脱酸素化ヘモグロビンの吸光特性の差を利用して、発光部から放出される赤外光・赤色光を受光部で受け、この測定値を別売されているモニタで解析することにより動脈血中酸素飽和度が求められる。

3. 測定精度

タイプ	測定精度(%)
SC-A	±2

以上は、70~100%SpO₂範囲にて Nellcor 製のパルスオキシメータ本体に接続した場合の測定精度である。

【使用目的又は効果】

本品は、連続的非侵襲動脈血酸素飽和度と脈拍数のモニタリングを要する患者に使用する。

<推奨する適用体重>

タイプ	推奨適用体重
SC-A	40 kg 以上

【使用方法等】

1. 使用方法

- (1) 本品の 2 つの透明な窓の位置を確認する。この窓の内側に光学系があるので、この部分が患者に接するように装着する。窓のついている測定部分には相対するアライメントマーク(a)と、マークの間に 5 つの線(b)がある(図 1)。
- (2) 装着部位の外側に表示のある側が見えるように取り付ける。本品の装着に適した部位は人差し指だが、他の指に装着することもできる。ケーブルとつながっている側の窓が爪側の第一関節の先にくるように装着すること。関節部には装着せず、ケーブルが手の上側にくるようにすること(図 2)。

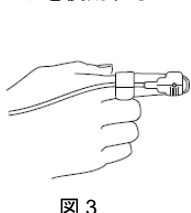
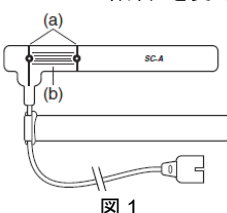
注意: センサの装着部位は、動脈カテーテルや血压計のカフ、あるいは血管内の輸液ラインが装着されてない四肢であること。

- (3) 本品のセンサ部分を患者の指にしっかりと巻きつける。きつく締めすぎないこと。それぞれの窓が互いに重なるようにし、面ファスナーをとめてセンサを固定する。

- (4) ストラップを使用し、患者の指に面ファスナーで固定する(図 3)。

- (5) 本品をモニタに接続し、本体の取扱説明書に従ってモニタが正しく作動していることを確認すること。

注意: センサ装着部位が適切でない場合、装着部位が太すぎる又は細すぎる場合、又、装着部位の色素沈着や、マニキュア、有色クリーム等の塗布による外部からの着色が濃く、光の透過が妨げられる場合、SpO₂ 値に影響を与えるおそれがある。このような場合には、センサを装着し直すか、装着部位を変えてその部位に適したセンサを使用すること。



- 2) Photo Dynamic Therapy(光線力学療法)：本品の照射光(波長)により薬剤が影響し、本品装着部付近の組織に熱傷を生じるおそれがある。
- 3) 除細動器：除細動を行う際は、患者及び患者に接続されている本品には触れないこと【放電エネルギーにより電撃を受けるおそれがある】。
- 4) 電気手術器(電気メス)：電気メスのノイズにより、SpO₂値が正しく測定できないおそれがある。

3. 不具合・有害事象

- (1) 不具合
動作不良、故障、モニタ不良、アーチファクト、破損、誤計測
- (2) 有害事象
痛み、アレルギー反応、皮膚炎、痒み、かぶれ、血行障害、火傷(熱傷)

4. その他の注意

- (1) 在宅において使用する場合は、医師、医療従事者、及びその指示を受け使用方法の説明を受けた者が使用すること。
- (2) 本品は、Nellcor OxiMax™ テクノロジーが搭載されたモニタと互換性がある製品に接続すると、OxiMax™ テクノロジーを使用して、高度なセンサ性能の追加機能を提供する。特定の機器の機能や本品との互換性については、それぞれの製造元に問い合わせること。
- (3) Nellcor OxiMax™ テクノロジーが搭載されたモニタや、それらと互換性がある製品と使用する際の詳細な使用方法や仕様精度については、取扱説明書を読むか、それぞれの製造元に問い合わせること。

【保存方法及び有効期間等】

1. 有効期間
有効期間は自己認証(当社データ)による。
有効期間については外装表示参照。

* 【主要文献及び文献請求先】

1. 主要文献
(1) 薬生機審発 0801 第 1 号・薬生安発 0801 第 4 号「植込み型医療機器等の MR 安全性にかかる対応について」(令和元年 8 月 1 日、厚生労働省)
2. 文献請求先
コヴィディエンジャパン株式会社
カスタマーサポートセンター：0120-998-971

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

- 製造販売元：
コヴィディエンジャパン株式会社
カスタマーサポートセンター：0120-998-971