



AXS Universal アスピレーションチューブ

再使用禁止

【禁忌・禁止】

(使用方法)

- ・ 再使用禁止
- ・ 再滅菌禁止
- (併用医療機器)
- ・ 他社製品 (指定製品以外) との併用 (「相互作用」の項参照)

【形状・構造及び原理等】

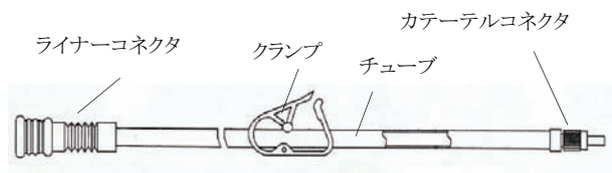
1. 概要

本品は、吸引器用キャニスタ(ライナー)*と吸引用カテーテル*との間に接続し、吸引器*によりカテーテルから吸引された血液等を、吸引器用キャニスタに移送するチューブである。本品は単回使用の滅菌品である。

*: 本添付文書に含まれない

2. 形状・構造及び原理等

アスピレーションチューブ



本添付文書に該当する製品の製品名、製品 (カタログ) 番号、サイズ等については包装表示ラベル又は本体の記載を確認すること。

【原理】

本品は、吸引器用キャニスタと吸引用カテーテルとの間に接続し、吸引器*により吸引された血液等を、吸引器用キャニスタに移送するチューブである。クランプを用いることで、チューブを閉塞し吸引を遮断することができる。

【使用目的又は効果】

本品は、吸引器用キャニスタ*と吸引用カテーテル*の間に接続し、吸引器*によりカテーテル*から吸引された血液等を、吸引器用キャニスタ*に移送するためのチューブである。

【使用方法等】

1. 使用方法

- 1) 本品のライナーコネクタを吸引器用キャニスタ*に接続する。
- 2) クランプが閉じていることを確認し、吸引器*の説明書に従い吸引器を起動する。
- 3) 本品のカテーテルコネクタを吸引カテーテル*に接続し、クランプを開いて吸引を開始する。
- 4) 使用后、クランプが開いていることを確認し、ライナーコネクタを吸引器用キャニスタ*から取り外し、適切に廃棄する。

<併用する機器>

本品との併用が可能な吸引器及び吸引器用キャニスタは以下のとおりである。

医療機器認証/届出番号	販売名
231AFBZX00033000	ドミナントフレックス ポンプ
13B1X10209000924	AXS Universal ライナーセット

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 1) 爆発性、可燃性または腐食性のある液体の吸引に使用しないこと。
- 2) 期限切れ又は無菌包装に欠陥のあるパッケージは再滅菌を行わず、使用しないこと。

2. 相互作用 (他の医薬品・医療機器等との併用に関する事)

(1) 併用禁忌 (併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状 措置方法	機序・危険因子
他社製品 (指定製品以外)	不具合による危険性が高まるおそれがある。	仕様に適合しないため、正しく接続できないかつ異常動作が発生する。

併用する機器は【使用方法等】を参照のこと。

3. 不具合・有害事象

以下の不具合・有害事象が発現する可能性がある。ただし、下記に限定されるものではない。

(1) 不具合

【その他の不具合】

- 1) 破損
- 2) 動作不良

(2) 有害事象

【その他の有害事象】

- 1) 感染症

4. その他の注意

次の使用方法に対する本品の有効性・安全性は確認されていない。

- 1) ストライカー社製の吸引カテーテル以外との併用

【保管方法及び有効期間等】

保管方法: 高温、多湿、直射日光をさけ保管

有効期間: 外箱の表示を参照 (自己認証による)

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

日本ストライカー株式会社

連絡先電話: 03-6894-0000 (代表)