2020年12月作成(第1版)

医療機器届出番号: 13B1X10209000966 機械器具 32 医療用吸引器

一般医療機器 吸引器用キャニスタ 34858000

フルイドトラップ

再使用禁止

【禁忌・禁止】

(使用方法)

· 再使用禁止

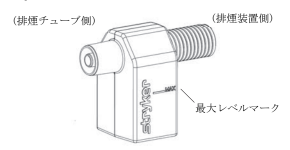
(併用医療機器)

・ 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. 形状・構造及び原理等

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]

排煙装置*と排煙チューブ*の間に接続し、吸引した気体中に含まれる液体を回収する。

★本添付文書に含まれない

【使用目的又は効果】

外科手術時、排煙装置と排煙チューブの間に接続し、吸引した気体中に含まれる液体を回収するプラスチック製のキャニスタである。

【使用方法等】

1. 使用方法

(詳細な操作方法については取扱説明書を参照すること)

- 1) 本品を排煙装置*及び排煙チューブ*の間に接続する。
- 2) 本品は単回使用機器である。使用後は適切に廃棄する。

2. 使用方法等に関連する使用上の注意

- 吸引を開始する前に、本品の接続が正しく行われていることを確認すること。
- 2) 回収した液体が本体の最大レベルマーク(MAX,50mL) に達した場合、交換すること。回収した液体が流出することがないよう、このマークを超えて使用しないこと。
- 3) 使用後、本品を排煙装置から取り外す際は本品の水平を 保つこと。また、排煙チューブ^{*}は本品から取り外さず、 本品と排煙チューブ^{*}は接続したまま廃棄すること。
- 4) 本品を落下したり操作を誤ったりした場合、使用しない こと。液体が漏れるおそれがある。
 - ★本添付文書に含まれない

【使用上の注意】

|. 相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関すること)

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

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

2. 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。

(1) 不具合

[その他の不具合]

1) 本品の破損、変形、損傷

上記の項目が不具合・有害事象の全てではない。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法:高温、多湿、直射日光をさけて保管

【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)