2016年 6月 (第5版) (新記載要領に基づく改訂)

機械器具51医療用嘴管及び体液誘導管

管理医療機器 非血管用ガイドワイヤ 35094022

クリエートメディック ガイドワイヤー

再使用禁止

【禁忌・禁止】

再使用禁止。

【形状・構造及び原理等】

- 本品はエチレンオキサイドガス滅菌済である。
- ・本品(ガイドワイヤー)は金属を使用している。

〈形状〉

先端部(柔軟な感触)	後端部(硬めの感触)

下記の一覧表に記した規格は弊社規格品の仕様である。特注品の製品規格については、個包装に記載された規格を参照すること。

呼称	呼称 外径		仕様	
G/W. 043" 2300T	1.09mm	2300mm	固定式ストレート (先端軟化型)	
G/W. 043″ 3000T	(0.043")	3000mm		
G/W. 052″ 3000T		3000mm		
G/W. 052" 3500T		3500mm	テフロンコーティング	
G/W. 052" 4500T	1.32mm	4500mm		
G/W. 052" 3000TS	(0. 052")	3000mm	ソフトタイプ	
G/W. 052" 3500TS		3500mm	固定式ストレート (先端軟化型)	
G/W. 052" 4500TS		4500mm	テフロンコーティング	
G/W. 047″ 1800	1. 19mm (0. 047")	1800mm	固定式ストレート (先端軟化型) コーティング無し	

〈原材料〉

ステンレススチール、ポリテトラフルオロエチレン

〈原理〉

イレウスチューブ、イレウスチューブ(Eタイプ)、バルーンゾンデ、腸カテーテル(十二指腸バルーンゾンデ)を体内に挿入する際に、本品に沿わせたり、内腔に本品を入れて腰をもたせたりすることで、当該製品の挿入が容易となる。

【使用目的又は効果】

本品は、カテーテルを体内 (非血管系の組織) に挿入する時に、挿入補助具として、使用する。

【使用方法等】

以下の使用方法は一般的な使用方法である。

①本品に沿わせて、カテーテルを挿入し、留置する。

②留置位置確認後、本品を抜去する。

〈組み合わせて使用する医療機器〉

本品を使用する際は、以下の医療機器と組み合わせて使用すること。

製品名:①イレウスチューブ

②イレウスチューブ (Eタイプ)

③バルーンゾンデ

④腸カテーテル (十二指腸バルーンゾンデ)

販売名: ①②イレウスチューブ

③バルーンゾンデ

④腸カテーテル

医療機器承認番号: ①②20100BZZ01093000

415900BZZ00847000

製造販売業者:クリエートメディック株式会社

信	本 品		
製品名	更用する製品 タイプ	サイズ呼称	呼称
Жиги	7 17	12 SB 1800S	G/W. 043" 2300T
		14 SB 2400S	G/W. 043" 3000T
		10 000 01000	G/W. 052" 3000T
		16 SBR 2400S	G/W. 052" 3000TS
		10 CDD 0400C	G/W. 052" 3000T
1		18 SBR 2400S	G/W. 052" 3000TS
		00 CD 0400C	G/W. 052" 3000T
		20 SB 2400S	G/W. 052" 3000TS
		16 SBR 3000S	G/W. 052" 3500T
		10 SDK 3000S	G/W. 052" 3500TS
		18 SBR 3000S	G/W. 052" 3500T
		10 3DK 30003	G/W. 052" 3500TS
		16 SBR 3000T	G/W. 052″ 3500T
		10 SBR 00001	G/W. 052" 3500TS
	シングル	18 SBR 3000T	G/W. 052″ 3500T
		10 000 00001	G/W. 052" 3500TS
		16 SBR 2400S0	G/W. 052" 3000T
イレウスチューブ	バルーン		G/W. 052″ 3500T
	タイプ		G/W. 052" 4500T
			G/W. 052" 3000TS
			G/W. 052" 3500TS
			G/W. 052" 4500TS
		18 SBR 2400S0	G/W. 052″ 3000T
			G/W. 052″ 3500T
			G/W. 052" 4500T
			G/W. 052" 3000TS
			G/W. 052" 3500TS
			G/W. 052" 4500TS
		1.0 ODD 0000770	G/W. 052″ 3500T
		16 SBR 3000T0	G/W. 052" 4500T
		1.C. CDD, 0000770	G/W. 052" 3500TS
		16 SBR 3000T0	G/W. 052" 4500TS
		18 SBR 3000TO	G/W. 052″ 3500T
			G/W. 052" 4500T
			G/W. 052" 3500TS
			G/W. 052" 4500TS

使	本 品			
製品名	タイプ			呼称
**************************************		10.0	DD 00000	G/W. 052" 3500T
		16 DI	BR 3000S	G/W. 052" 3500TS
	ダブル バルーン タイプ	18 DBR 3000S		G/W. 052" 3500T
				G/W. 052" 3500TS
		16 DBR 3000T		G/W. 052" 3500T
				G/W. 052" 3500TS
		16 DBR 3000S0		G/W. 052" 3500T
				G/W. 052" 4500T
				G/W. 052" 3500TS
				G/W. 052" 4500TS
イレウスチューブ		18 DBR 3000S0		G/W. 052" 3500T
1 2 2 2 2 2 2 2				G/W. 052" 4500T
				G/W. 052" 3500TS
				G/W. 052" 4500TS
		16 DBR 3000TO		G/W. 052" 3500T
				G/W. 052" 4500T
				G/W. 052" 3500TS
				G/W. 052" 4500TS
	胃吸引孔	サダブル バルーン 18 DBR 3000SG		G/W. 052″ 3500T
				-,
				G/W. 052" 3500TS
	タイプ シングル バルーン タイプ ダブル バルーン タイプ			G/W. 052" 3500TS
		16Fr	3000mm	G/W. 052" 4500TS
		18Fr	3000mm	G/W. 052" 3500TS
イレウスチューブ				G/W. 052" 4500TS
(Eタイプ)		16Fr	3000mm	G/W. 052" 3500TS
(=) ())				G/W. 052" 4500TS
		18Fr	3000mm	G/W. 052" 3500TS
				G/W. 052" 4500TS
	シングル バルーン タイプ	12Fr	1800mm	G/W. 043" 2300T
バルーンゾンデ		14Fr	1500mm	G/W. 047″ 1800
(21A型)		16Fr	1500mm	G/W. 047" 1800
		18Fr	1500mm	G/W. 047" 1800
181. 1 OM (=)	シングル	14Fr	1600mm	G/W. 043" 2300T
バルーンゾンデ	バルーン	16Fr	1600mm	G/W. 043" 2300T
(21A型先端開孔)	タイプ	18Fr	1600mm	G/W. 043" 2300T
腸カテーテル	シングル	16Fr	1300mm	G/W. 047" 1800
(十二指腸	バルーン	18Fr	1300mm	G/W. 047" 1800
バルーンゾンデ)	タイプ	20Fr	1300mm	G/W. 047″ 1800

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- ①本品を使用する際は必ず超音波画像下又はX線透視下にて、製品を確認しながら手技を進めること。
- ②本品の滑剤として、オリブ油を用いること。
- ③ディスペンサーからガイドワイヤーが取り出せないときは、ディスペンサーの巻をある程度解除して取り出すこと。(ディスペンサーに挿入されている製品の場合)

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

①本品を鉗子等で強く掴んだり、活栓内に入れた状態で活栓操作を行ったりしないこと。

[本品の破損、切断の恐れがある。]

〈不具合·有害事象〉

その他の不具合

①製品の折れ、曲がり、損傷、切断。

[下記のような原因により折れ、曲がり、損傷、切断の恐れがある。]

- ・無理な挿入、抜去、過度のトルク操作等。
- キンクしたカテーテルへの使用。
- ・穿刺針の針先へ引っかかってしまった事象。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

②製品の抜去不能。

[下記のような原因により、抜去不能になる恐れがある。]

- ・ガイドワイヤーの折れ、曲がり、損傷、切断。
- 滑性の低下。
- キンクしたカテーテルへの使用。
- その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

その他の有害事象

本品の使用により、以下の有害事象が発症する恐れがある。

- · 損傷 (穿孔等)
- ・出血

〈妊婦、産婦、授乳婦及び小児等への適用〉

妊娠している、あるいはその可能性がある患者にX線を使用する場合は、注意すること。

[X線による胎児への影響が懸念される。]

【保管方法及び有効期間等】 〈保管方法〉

水濡れに注意し、直射日光及び高温多湿、殺菌灯等の紫外線を避けて清潔に保管すること。

〈有効期間〉

適正な保管方法が保たれていた場合、個包装に記載の使用期限を参照のこと

[自己認証(当社データ)による。]

【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〉

クリエートメディック株式会社 電話番号: 0120-853598*