

ティアレ 輸液プラグ
(スリップタイプ)

再使用禁止

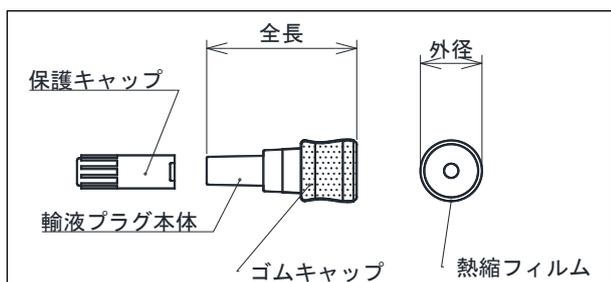
【禁忌・禁止】

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。
- 本品はポリ塩化ビニル (可塑剤：フタル酸ジ(2-エチルヘキシル)) を使用している。

〈形状〉



	全長	外径
寸法	22.0mm	8.7mm

〈原材料〉

- 輸液プラグ本体：PVC
- ゴムキャップ：ポリイソブレンゴム

〈原理〉

本品は、留置針等と接続する。

【使用目的又は効果】

留置針の接続プラグとして使用。輸液ラインを確保する。

【使用方法等】

以下の使用方法は一般的な使用方法である。

- 包装を開封し本品を取り出す。
- 保護キャップを外し輸液、又は生理食塩水でプライミングを行い、本品内腔に気泡が残らないようにする。
- 接続状態及び流路を充分確認し、輸液等を開始する。
- 使用中は接続部の緩みがないか適宜確認する。

〈使用方法等に関する使用上の注意〉

- 穿刺は、ゴムキャップへの損傷を考慮し、20G より細い針を推奨する。
- ニードルレスカニューラを用いて本品へのアクセスはできない。
- ゴムキャップ部にアクセスする際には突き抜けや針刺し損傷に注意すること。

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

- 本品のルアー接続部は国際規格のルアーフィッティングで規定されている規格に準拠しているが、接続相手側が同様の規格に準拠している場合でも締め方や接続後の取り扱い等により接続が緩むことが想定されるため、漏れ等の異常がない様に接続すること。
[接続部からの漏れ、破損、抜けが生じる恐れがある。]
- 使用中は、本製品の破損、接合部の緩み及び薬液漏れについて定期的に確認すること。体位変換後には必ず確認すること。

- [患者の体動等によりラインに負荷がかかる恐れがある。]
- ③脂溶性の医薬品又は薬液等ではポリ塩化ビニルの可塑剤であるフタル酸ジ(2-エチルヘキシル)が溶出する恐れがあるので注意すること。
[本品はプラグ本体、熱縮フィルムにポリ塩化ビニルを使用している。]
- ④他の医療機器と確実に接続されていることを確認する。また、使用中は破損、接続部の緩みや漏れについて、適宜確認すること。
[接続部からの漏れ、抜けが生じる恐れがある。]
- ⑤他の医療機器に接続する前にプラグ本体、及びゴムキャップ部を必ず清拭消毒すること。
[細菌が混入する恐れがある。]

〈不具合・有害事象〉

その他の不具合

- 汚染、接続不良
[感染を引き起こす恐れがある。]
- 事故または自然抜去
[下記のような原因による抜去の恐れがある。]
・激しい体動の患者。
・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。
・敗血症

【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：0126-25-3777