#### 機械器具 12 理学診療用器具

管理医療機器 間欠型空気圧式マッサージ器 10969000

# 特定保守管理医療機器 フロートロン・エクセル

#### 再使用禁止(カフ)

#### 【禁忌・禁止】

- 1. カフは再使用禁止。
- 2. 次の患者には使用しないこと。
  - 1) 重度の動脈硬化症又は他の虚血性血管疾患
  - 2) 急性期の深部静脈血栓症、静脈炎又はその疑いがある場合
  - 3) 重度のうっ血性心不全又は心臓への体液増加が有害な場合
  - 4) 肺塞栓症
  - 5) 下肢に、壊疽・未治療の感染創、皮膚炎等がある場合
  - 6) 最近、下肢に皮膚移植した場合
- 3. 当社指定のカフ以外の他社製品を使用しないこと [相互作用の 項参照]。

#### 【形状・構造及び原理等】

1. 構成ユニット

本品は、ポンプ本体、カフ (大腿・下腿用/下腿用) 及び接続チューブを組み合わせて用いる。

#### 代表的写真



カフ(別売)



接続チューブ



ポンプ本体

## 2. 原材料

接続チューブ:ポリ塩化ビニル

(可塑剤: フタル酸ジ-2-エチルヘキシル)

カフ 内側:ポリウレタン

ふちどり(バイアステープ):ポリエステル、綿

#### 3. 電気的定格

1) 定格電源: AC100V, 50Hz 又は60Hz

2) 電源入力: 20VA

### 4. 機器の分類

- 1) 雷撃に対する保護の形式による分類:クラスⅡ機器
- 2) 電撃に対する保護の程度による装着部の分類: BF 形装着部

### 5. 電磁両立性規格 (EMC)

本品は、IEC 60601-1-2:2014 に適合している。

#### 6 原理

ポンプ本体、カフ及び接続チューブを組み合わせ、空気圧で下肢を 周期的に加圧・減圧する。ポンプ本体は、主にコンプレッサ、ロー タリーバルブ、圧力設定バルブ、圧力センサー、制御部及び表示部 で構成される。コンプレッサで空気を圧縮し、その圧縮空気はロー タリーバルブを介してカフに送られる。ロータリーバルブによりカ フを周期的に膨張・収縮させる。圧力設定バルブは、カフに供給可能な最大圧を設定する。

認証番号: 221ACBZI00064Z00

圧力センサーは加圧ラインの圧力を計測する。制御部は絶えず加圧 ラインの圧力を監視し、異常が検出された場合は警告する。表示部 は、モニタした圧力と異常が検出された場合にその旨を示すメッセ ージを表示する。

#### 7. 仕様

1) 空気圧設定範囲: 30~60 mmHg (4.0~8.0kPa)

2) 加E·休止周期:60秒

(加圧時間:約12秒、加圧休止時間:約48秒)

#### 【使用目的又は効果】

患者の脚を空気圧で圧迫することにより、静脈の血行を促進し、静脈血 栓塞栓症の予防及び血液のうっ滞や浮腫を軽減する。

### 【使用方法等】

- 1. カフを包装から取り出して広げる。
- 2. カフのチューブが患者の下肢の下側に向くように配置し、カフの中央に下肢をおく。
- 3. カフを緩みのないよう下肢にぴったりと巻き付け固定する。
- 4. カフのチューブと接続チューブを接続する。
- 5. ポンプ本体の電源スイッチが OFF になっていることを確認し、電源 プラグをコンセントに差し込む。
- 6. 接続チューブを圧供給口に接続する。
- 7. 圧調整ノブで空気圧を 40mmHg (又は医師が指示した圧力) に設定する。
- 8. ポンプ本体の電源を入れ、システムを作動させる。このとき、接続 部等から空気の漏れがない、カフが脆残・収縮することを確認する。
- 9. 所定の治療時間が経過したら電源スイッチをOFFにする。
- 10. カフを下肢から取り外し、安全な方法で廃棄する。

#### 【使用上の注意】

- 1. 使用注意(次の患者には慎重に適用すること)
  - ・カフの原材料に過敏症のある場合。
  - ・手足の感覚に異常がある場合。
  - 糖尿病。
  - 循環障害がある場合。
  - ・脆弱な皮膚、またはなんらかの障害のある皮膚。

### 2. 重要な基本的注意

- 1) 本品や患者に異常があった場合、直ちに本品の作動を停止し、適 切な処置を行うこと。
- 2) "F"表示になり警報を発した場合、直ちに本品の作動を停止し、 適切な処置を行うこと[偶発的に過大な出力が発生する可能性が ある]。

3) 取扱説明書に記載された使用環境条件以外の条件で保管もしく は輸送された場合又は始業点検時に作動不良が認められた場合、 規定の使用環境条件下で使用前に少なくとも 30 分以上の暖機運 転を行うこと [十分な性能を発揮できない可能性がある]。

#### 3. 相互作用

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
当社指定のカフ以	本品に重要な損傷を	本品との併用に
外の他社製品	与え、患者又は使用者	関する安全性が
	に重篤な障害をもた	確認されていな
	らす危険性がある。	い。

#### 4. その他の注意

- 1) ポンプ本体をベッドフレーム等へ掛ける場合は、確実に固定すること。
- 2) 接続チューブが確実に接続されているか、カフがぴったりと装着されているかを必ず確認すること。
- 3) カフを装着するときは、きつく締めすぎないように注意すること。
- 4) カフの位置を調整する場合や取り外す場合は、必ずポンプ本体の 電源を切ること。
- 5) 使用中、ポンプ本体に付着した血液・体液・組織・薬品等は速や かに清拭すること。
- 6) 長時間使用されていない場合は、本品が正常に作動することを確認したうえで使用すること。
- 7) 使用する地域の商用交流電源の周波数に合致する機種を使用すること [本品は、商用周波数50・60Hz を共用できない]。
- 8) ポンプ本体に消毒剤や洗剤を直接噴霧しないこと。
- 9) 過炭酸塩もしくはフェノール系を主成分とする洗剤又は研磨剤は使用しないこと。

### 【保管方法及び使用期間等】

- 貯蔵・保管方法
  - 1) 水濡れに注意し、高温・多湿・直射日光を避け保管する。
  - 2) 振動、塵埃、腐食性ガスなどの多い場所や、化学薬品によるガスの発生する場所に保管しない。
- 2. 耐用期間

指定の保守・点検並びに消耗品の交換を実施した場合:5年又はポンプ寿命20,000時間[自己認証(当社データ)による]

### 【保守・点検に係る事項】

1. 使用者による保守点検事項

点検頻度	点検内容	
使用前に 毎回実施	<ul><li>・ポンプ本体と接続チューブに破損がないか。</li><li>・電源プラグは奥まで差し込んでいるか。</li><li>・電源投入時にランプは点灯するか。</li><li>・ボタン・ダイヤルは正常に動くか。</li></ul>	

- 1) 始業点検を必ず行い、正常かつ安全な作動を確認する。異常が認められた場合は、直ちに使用を中止する。
- 2) ポンプ本体表面部、表示部及び接続チューブは、中性洗剤又はア ルコールを含んだ清潔な布で清拭する。

#### 2. 業者による保守点検事項

点検項目	点検頻度	点検内容
定期点検	1年に1回程度の実施を推奨する。	・外観検査、機能検査 ・漏れ電流 ・耐電圧

#### \*\*【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

選任製造販売業者:

アルジョ・ジャパン株式会社

TEL: 03-6435-6401

外国製造業者:

輸入先国:中華人民共和国 製造所: Arjo(Suzhou) Co., Ltd.

アルジョ (スウヂョウ) シーオーエルティディ