# ディスポ単極針電極 リード線有またはリード線無 DISPOSABLE MONOPOLAR EMG NEEDLE ELECTRODE

With or without lead wire

取扱説明書 INSTRUCTIONS FOR USE

# ディスポ単極針電極 リード線有またはリード線無

## 使用目的 および適応

ディスポ単極針電極は、脳波(EEG)、筋電図(EMG)、神経電位信号など生体電位信号の記録を目的とした記録およびモニタリング装置との併用を意図した製品です。

これらの製品は、臨床神経生理学的検査を受けている患者のEMG、EEG、および神経電位信号の記録、およびモニタリングでの使用を意図した製品です。

# 対象使用者

本品は、電気生理学的手法の特別な訓練を受け、認定を取得している医療従事者による使用を意図しています。

## 対象患者群

特別な訓練を受け、認定を取得している医療従事者によって、上記の診断法から有益な情報を得られると判断されたすべての患者群が本品の対象となります。

# 製品の使用方法

- \* 行われる検査に適した長さと直径の製品を選択してください。
- \* 針カバーの安全な取り外し方法:ハブをしっかりと持った状態で、針カバーをねじり、引っ張ってください。
- \*リード線を引っ張って患者から電極を取り外さないでください。

## 警告

記録電極として使用する場合は、電気メスによる高周波分流が、針に高電流密度が通る原因となり、組織の加熱や損傷につながる可能性があります。本品に過度の力をかけると、本品の湾曲や破損につながる可能性があります。本品が破損した場合、患者の体内に部品が残る可能性があり、手術で取り除く必要が生じる場合があります。

# 注意

- \* 連邦法(米国)により、本品は医師による販売、または医師の指示による販売に制限されています。
- \* 包装が開封されている場合や破損している場合、もしくは使用期限を過ぎている場合、本品を使用しないでください。
- \*滅菌野で開封後、本品を点検してください。破損している場合には、廃棄してください。
- \* 単回使用限定。再利用・再滅菌しないでください。本品の洗浄および再滅 菌は、安全性、性能、有効性に影響を及ぼす可能性があり、感染病や伝染病 など、患者と 使用者を不要な危険にさらす可能性があります。
- \* 包装が開封されていない、もしくは破損していない限り、使用期限まで滅 菌が保 証されます。

\* 本品はエチレンオキサイドガスによって滅菌されています。一部の患者は、 このエチレンオキサイドガスの残存成分にアレルギー反応を示す可能性が あります。

\* 誘導電場が接続された機器(該当する場合)に影響を及ぼす可能性や、接 続された機器での測定値が信頼できない値になる可能性、局所組織の加熱 に つながる可能性があるため、強磁場で本品を使用しないでください。

\* 本品をハブまで患者の体内に挿入しないでください。

\* 挿入前、挿入中、または挿入後に本品を曲げた場合は、まっすぐに戻した り、再挿入しないでください。本品を曲げた場合は、廃棄し、新しい製品と交 換する必要があります。

# MRIの安全性に関する情報

MRIのスキャン環境では使用しないでください。本品の安全性はMRの環境 で試験されていません。本品はMRの環境での加熱または不要な動作に対し て試験されていません。MRの環境における本品の安全性は不明です。本医 療機器が挿入または配置された患者に対してMR検査を行うと、けがや本品 の誤動作につながる可能性があります。

## 附属機器との互換性 本品には、DIN 42802コネクタが附属しています。また、本品は、DIN 42802

接続搭載の筋電計と互換性を有します。取り外し対応リード線を備えたタイ プには、再利用対応ケーブルも必要となります。

## 廃棄について

使用後の本品は、必ず適切な表示を有する医療バイオハザード鋭利廃棄物 専用容器に廃棄してください。

# 報告対象の事象

本品の使用に関連する深刻な事象はすべてTechnomed Europeにメール (quality@technomed.nl)で報告する義務があります。また、使用者が所属 する医療機関が設立された国の所轄官庁にも報告する義務があります。

# 使用説明書(電子版)

本品のラベルで提供されているリンク経由で最新の使用説明書(電子版)を ご利用ください。



## DISPOSABLE MONOPOLAR EMG NEEDLE ELECTRODE With or without lead wire

#### Intended use and indications for use

Disposable Monopolar Needle Electrodes are intended for use with recording and monitoring equipment for the recording of biopotential signals including electroencephalography (EEG), electromyography (EMG) and nerve potential signals.

These products are indicated to be used for the recording and monitoring of EMG. EEG.

These products are indicated to be used for the recording and monitoring of EMG, EEG and nerve potential signals in patients undergoing clinical neurophysiological testing.

#### Intended users

The intended users are healthcare professionals specifically trained and certified in electrophysiology techniques.

# Patient target groups

The patient target groups are any patients identified by these medical experts to benefit from the diagnostic procedures as described above.

#### Use of product

- \* Select a device of suitable length and diameter for the investigation being undertaken.
- \* Safe removal of protection sheath: twist and pull the protection sheath, while securely holding the hub.
- \* Do not remove electrodes from patient by pulling on wires.

#### WARNING

If used as recording electrode, the possible loss of electrocautery return path may result in high current density passing through the needle, possibly resulting in tissue heating and damage.

Applying excessive force to the device may cause it to bend or break. In case the device breaks, parts may remain in the patient and need to be surgically removed.

#### Cautions

- \* Federal law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- \* Do not use the device if the sterile packaging is opened or damaged or if the use-before-date has passed.
- \* Inspect the device after opening in a sterile field. Discard if damaged.
- \* For single-patient use only. Do not reuse or re-sterilize. Cleaning and re-sterilizing the device can affect its safety, performance and effectiveness and expose patients and users to unnecessary risks such as infection and transmissible disease.
- \* Sterility is guaranteed up to expiration date unless package is opened or damaged.
- \* The device has been sterilized using ethylene oxide gas. Some patients may be allergic to residuals of this gas.
- \* Do not use the device in strong electrical fields, as any induced electrical field may influence the stimulation output on the connected equipment (if applicable), may make the readings on the connected equipment unreliable and may result in localized tissue heating.
- \* Do not insert the device into patients all the way up to the hub.
- \* Do not straighten or re-insert the device if it bends before, during or after insertion. Bent devices should be discarded and replaced with a new item.

# MRI safety information

Do not use in an MRI scanning environment. The device has not been evaluated for safety in an MR environment. It has not been tested for heating or unwanted movement in an MR environment. Its safety in the MR environment is unknown. Performing an MR exam on a person who has this medical device inserted or positioned on them may result in injury and / or device malfunction.

# Compatibility with accompanying devices

This device is equipped with DIN 42802 connectors and is compatible with any electromyography equipment that is equipped with DIN 42802 connections. Variants with a detachable lead wire also require a separate reusable cable.

# Disposal

Always discard used devices in a properly marked medical biohazard sharps container.

# Reporting incidents

All serious incidents associated with the use of this device should be reported to Technomed Europe at quality@technomed.nl and to a competent authority of the country where the user is established.

# Electronic instructions for use

Access the most recent electronic instructions for use through the link which is provided on the label of the device.

	[ ]	
$ holdsymbol{\mathbb{R}}_{ ext{ iny only}}$	Prescription device * 処方医療機器 *	
<b>Ç</b> € 0344	CE marking CEマーク	
MR	Do not use in an MRI scanning environment MRIスキャン環境では使用しないでください	
	Open here ここを開く	

# **Authorized Representatives**

認定販売代理店

United Kingdom The Magstim Company Ltd. Spring Gardens Whitland SA34 0HR United Kingdom



Technomed Europe Amerikalaan 71 6199 AE Maastricht-Airport The Netherlands

<sup>\*</sup> USA only: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

<sup>\*</sup> 米国限定:連邦法により、本品は医師による販売、または医師の指示による販売に制限されます。