



2017年9月(第2版)(新記載要領に基づく改訂)  
2013年6月(第1版)

届出番号: 23B1X00012000005

機械器具 30 結紮器及び縫合器  
一般医療機器 縫合糸ガイド 36129000

## TMPスーチャーリング

再使用禁止

### 【禁忌・禁止】

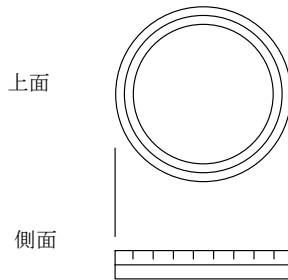
再使用禁止、再滅菌禁止

「適用対象(患者)」

- ・本品に感作又はアレルギー反応を示す患者

### 【形状・構造及び原理等】

1) 本品は縫合糸等を一時的に保持する機器であり、エチレンオキサイド滅菌済である。用途に応じて分割できるものもある。



仕様	外径 (mm)	内径 (mm)	高さ (mm)
SUR-L	290	256	32
SUR-M	240	206	32
SUR-S	205	171	32

### 2) 主原料

ポリ塩化ビニル樹脂

※可塑剤にトリメリット酸トリ(2-エチルヘキシル)を使用している。

### 【使用目的又は効果】

外科医の縫合の位置決めを容易にするために開放創の上に配置する器具をいう。強く引っ張ると縫合糸が合わさる。

### 【使用方法等】

- 1) 清潔域で滅菌包装を開封し、本品を取り出す。
- 2) 外科手術時等において、本品を開放創の上に置く。
- 3) 本品に、縫合糸等を一時的に保持する。

### 【使用上の注意】

#### 1. 重要な基本的注意

1) 本品は成分上、接合部分に色ムラが見られることがあるが、品質上の問題ではない。

#### 2. 不具合・有害事象

本品の使用に際し、以下の有害事象が考えられる。

< 重大な有害事象 >

- ・異物による組織の炎症
- ・本品の使用による感作又はアレルギー反応

### 【保管方法及び有効期間等】

有効期間

本品包装ラベルに記載。

[自己認証(当社データ)により設定]

### 【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 >

株式会社東海メディカルプロダクツ

TEL: 0568-81-7954