

A 제품명칭

- 1)제품명: GENOSS Inflator B30
 2)품목명: 풍선확장기
 3)품목분류번호: A59090.07
 4)등급: 2

B 제품설명

본 제품은 혈관 시술에 사용되는 기기(풍선카테터 또는 스텐트시스템)와 연결되어 풍선의 압력을 확인하면서 풍선을 팽창, 수축시키는 역할을 하며 최대 30atm까지의 압력이 표시된 아날로그 압력 게이지를 갖추고 있는 풍선확장기입니다. 가압 및 감압을 하기 위해 나사산이 있는 플라스틱 손잡이와 잠금, 풀림 기능을 하는 버튼을 갖추고 있습니다.

C 성능

1)제품

GBI-B30/GBI-B30(T)	허용압력	30atm (440.88psi)
GBI-B30V/GBI-B30V(T)		
GBI-B30S/GBI-B30S(T)		
GBI-B30VS/GBI-B30VS(T)	Barrel 용량	20ml(cc)

2)액세서리

Stopcock Valve	허용압력	30atm (440.88psi)
----------------	------	-------------------

D 사용목적

풍선카테터의 확장에 사용하는 기구

E 사용시 주의사항

1 경고사항

- 1.1 풍선 카테터 제조사가 권고한 조영제(Contrast Medium)와 생리 소염수(Saline Solution)가 사용되어야 하며, 에티오도일(Ethiodol) 및 리피오도일(Lipiodol)은 플라스틱을 녹이는 조영제이므로 절대로 사용해서는 안됩니다.
 1.2 시술 시 풍선 카테터의 팽창 압력을 카테터 제조사가 권고한 최대 압력을 초과해서는 안됩니다.
 1.3 사용 시 압력 변화를 주의 깊게 관찰해야 하고, 여기서 실험하여 풍선의 과대 팽창이나 파열이 발생될 수 있습니다.
 1.4 Inflator B30은 일회용 제품으로서 재사용(Reuse) 및 재Sterilization을 금해야 합니다. 재사용은 제품의 성능 저하와 오염을 유발합니다.

2 일반적인 주의사항

- 2.1 Inflator B30은 멀균제품으로 시술하는 동안 멀균 상태를 유지하고 유효기간이 경과된 제품은 사용하지 않아야 합니다.
 2.2 운송, 보관, 사용 시 충격을 받지 않도록 주의해야 합니다.
 2.3 사용 전 내용물을 점검한 후 포장의 손상이나 습기의 흔적이 발견되면 사용하지 않습니다.
 2.4 사용자는 시술 전에 Inflator B30의 기능적인 문제가 없는지 확인해야 합니다.
 2.5 Inflator B30은 풍선 카테터 또는 스텐트 등 중재시술기를 사용하는 혈관 시술에 익숙한 숙련된 의사만이 사용할 수 있습니다.

3 취급 시 주의사항

- 3.1 Inflator B30은 산화에틸렌(Ethylene Oxide)가스로 멀균된 제품이며 발열성 물질(Pyrogen)이 아니며 Inflator B30은 일회용으로만 사용되도록 고안 및 설계 되어있기 때문에 재사용 및 재Sterilization은 제품의 성능 저하와 오염을 초래합니다.

- 3.2 라벨이 훼손될 경우 제품 이력 추적을 불가능하게 하고 제품의 오용을 유발시킬 수 있습니다.
 3.3 제품은 직사광선을 피하여 건조하고 서늘한 장소에 보관하고, 충격을 받지 않도록 주의해야 합니다.

F 사용방법 및 조작순서

- 1 조영제 또는 조영제와 생리식염수가 혼합된 용액으로 채워진 10cc 또는 20cc 주사기를 Inflator B30에 연결합니다.
 2 Inflator B30에 조영제를 채우는 방법
 2.1 제품의 버튼을 눌러서 잠금 해제(UNLOCK) 한 상태에서 손잡이를 서서히 당겨 조영제 또는 조영제 혼합용액을 제품의 내부를 채웁니다.
 2.2 제품 내의 공기를 제거하기 위하여 손잡이를 서서히 밀어 조영제 또는 조영제 혼합용액을 방출시킵니다.
 2.3 제품 내의 공기가 모두 제거될 때까지 2.1과 2.2 항을 반복한 후, 조영제 또는 조영제 혼합용액을 제품 내부에 6~15cc 정도 남겨놓습니다.
 3 제품 버튼을 놓고 잠금(LOCK) 상태로 전환합니다.
 4 제품을 사용하고자 하는 풍선 카테터 또는 스텐트 Hub에 연결합니다.
 5 잠금 모드(LOCK)에서 손잡이를 시계방향으로 돌리면 가압되어 풍선이 팽창됩니다.
 6 풍선을 수축시킬 때에는 제품 버튼을 눌러 잠금 해제(UNLOCK) 한 상태에서 손잡이를 잡아 당깁니다.

G 보관조건

건조하고 어두운 장소의 실온 (1°C ~ 30°C)에 보관합니다.

H 사용횟수

일회용 멀균 의료기기, 재사용 금지

I 멀균방법

Inflator B30은 산화에틸렌(EO) 가스로 멀균된 제품입니다.

J 품질보증 및 책임한계

이 문서에서 설명하는 내용은 제노스 제품에 대한 명시적 또는 묵시적인 보증은 없습니다. 이는 상품성이나 특정 목적의 적합성에 대한 묵시적 보증을 포함하여 이에 제한되지 않습니다. 제노스는 특정 범위에서 명시하는 것 이외의 직접적, 부수적 또는 파생적 손해에 대하여 어떠한 경우에도 책임을 지지 않습니다. 제노스는 여기에서 구체적으로 정한 것 이외의 어떠한 진술이나 보증도 하지 않습니다. 이 문서를 비롯하여 제노스의 인쇄물에 기재된 설명이나 사양은 제조 당시 제품을 일반적으로 설명하기 위해 사용된 것일 뿐 명시적인 보증에 해당하지 않습니다. 제노스는 제품 재사용으로 인한 직접적, 부수적 또는 파생적 손해에 대하여 책임을 지지 않습니다. Inflator B30의 사용은 내과 의사로 제한합니다.

부작용 보고 관련 문의처(한국의료기기안전정보원, 080-080-4183)

MS-P1661/IFU-S1503(Rev.7,2504)

A 제품명칭

- 1)제품명: GENOSS Inflator B40
 2)품목명: 풍선확장기
 3)품목분류번호: A59090.07
 4)등급: 2

B 제품설명

본 제품은 혈관 시술에 사용되는 기기(풍선카테터 또는 스텐트시스템)와 연결되어 풍선의 압력을 확인하면서 풍선을 팽창, 수축시키는 역할을 하며 최대 40atm까지의 압력을 표시된 아날로그 입력 게이지를 갖추고 있는 풍선확장기입니다. 가압 및 감압을 하기 위해 나사산이 있는 플라스틱 손잡이와 잠금, 풀림 기능을 하는 버튼을 갖추고 있습니다.

C 성능

1)제품

GBI-B40	허용압력	40atm (587.84psi)
GBI-B40V		
GBI-B40S		
GBI-B40VS	Barrel 용량	30ml(cc)

2)액세서리

Stopcock Valve	허용압력	40atm (587.84psi)
----------------	------	-------------------

D 사용목적

풍선카테터의 확장에 사용하는 기구

E 사용시 주의사항

1 경고사항

- 1.1 풍선 카테터 제조사가 권고한 조영제(Contrast Medium)와 생리 소염수(Saline Solution)가 사용되어야 하며, 에티오돌(Ethiodol) 및 리피오돌(Lipiodol)은 플라스틱을 녹이는 조영제이므로 절대로 사용해서는 안됩니다.
 1.2 시술 시 풍선 카테터의 팽창 압력을 카테터 제조사가 권고한 최대 압력을 초과해서는 안됩니다.
 1.3 사용 시 압력 변화를 주의 깊게 관찰해야 하고, 여기서 실현하여 풍선의 과대 팽창이나 파열이 발생될 수 있습니다.
 1.4 Inflator B40은 일회용 제품으로서 재사용(Reuse) 및 재멸균(Resterrilization)을 금해야 합니다. 재사용은 제품의 성능 저하와 오염을 유발합니다.

2 일반적인 주의사항

- 2.1 Inflator B40은 멀균제품으로 시술하는 동안 멀균 상태를 유지하고 유효기간이 경과된 제품은 사용하지 않아야 합니다.
 2.2 운송, 보관, 사용 시 충격을 받지 않도록 주의해야 합니다.
 2.3 사용 전 내용물을 점검한 후 포장의 손상이나 습기의 흔적이 발견되면 사용하지 않습니다.
 2.4 사용자는 시술 전에 Inflator B40의 기능적인 문제가 없는지 확인해야 합니다.
 2.5 Inflator B40은 풍선 카테터 또는 스텐트 등 중재시술기를 사용하는 혈관 시술에 익숙한 숙련된 의사만이 사용할 수 있습니다.

3 취급 시 주의사항

- 3.1 Inflator B40은 산화에틸렌(Ethylene Oxide)가스로 멀균된 제품이며 발열성 물질(Pyrogen)이 아니며 Inflator B40은 일회용으로만 사용되도록 고안 및 설계 되어있기 때문에 재사용 및 재灭균은 제품의 성능 저하와 오염을 초래합니다.

- 3.2 라벨이 훼손될 경우 제품 이력 추적을 불가능하게 하고 제품의 오용을 유발시킬 수 있습니다.
 3.3 제품은 직사광선을 피하여 건조하고 서늘한 장소에 보관하고, 충격을 받지 않도록 주의해야 합니다.

F 사용방법 및 조작순서

- 1 조영제 또는 조영제와 생리식염수가 혼합된 용액으로 채워진 10cc 또는 20cc 주사기를 Inflator B40에 연결합니다.
 2 Inflator B40에 조영제를 채우는 방법
 2.1 제품의 버튼을 눌러서 잠금 해제(UNLOCK) 한 상태에서 손잡이를 서서히 당겨 조영제 또는 조영제 혼합용액을 제품의 내부를 채웁니다.
 2.2 제품 내의 공기를 제거하기 위하여 손잡이를 서서히 밀어 조영제 또는 조영제 혼합용액을 방출시킵니다.
 2.3 제품 내의 공기가 모두 제거될 때까지 2.1과 2.2 항을 반복한 후, 조영제 또는 조영제 혼합용액을 제품 내부에 6~20cc 정도 남겨놓습니다.
 3 제품 버튼을 놓고 잠금(LOCK) 상태로 전환합니다.
 4 제품을 사용하고자 하는 풍선 카테터 또는 스텐트 Hub에 연결합니다.
 5 잠금 모드(LOCK)에서 손잡이를 시계방향으로 돌리면 가압되어 풍선이 팽창됩니다.
 6 풍선을 수축시킬 때에는 제품 버튼을 눌러 잠금 해제(UNLOCK) 한 상태에서 손잡이를 잡아 당깁니다.

G 보관조건

건조하고 어두운 장소의 실온 (1°C ~ 30°C)에 보관합니다.

H 사용횟수

일회용 멀균 의료기기, 재사용 금지

I 멀균방법

Inflator B40은 산화에틸렌(EO) 가스로 멀균된 제품입니다.

J 품질보증 및 책임한계

이 문서에서 설명하는 내용은 제노스 제품에 대한 명시적 또는 묵시적인 보증은 없습니다. 이는 상품성이나 특정 목적의 적합성에 대한 묵시적 보증을 포함하여 이에 제한되지 않습니다. 제노스는 특정 범위에서 명시하는 것 이외의 직접적, 부수적 또는 파생적 손해에 대하여 어떠한 경우에도 책임을 지지 않습니다. 제노스는 여기에서 구체적으로 정한 것 이외의 어떠한 진술이나 보증도 하지 않습니다. 이 문서를 비롯하여 제노스의 인쇄물에 기재된 설명이나 사양은 제조 당시 제품을 일반적으로 설명하기 위해 사용된 것일 뿐 명시적인 보증에 해당하지 않습니다. 제노스는 제품 재사용으로 인한 직접적, 부수적 또는 파생적 손해에 대하여 책임을 지지 않습니다. Inflator B40의 사용은 내과 의사로 제한합니다.

부작용 보고 관련 문의처(한국의료기기안전정보원, 080-080-4183)

MS-P1661/IFU-S1503(Rev.7,2504)