

■ **제품명: Stellaris PC Dual Infusion Kit**

■ **품목명: 범용주입-배액용 튜브카테터**

■ **모델명:** 제품참조

■ **허가/인증/신고번호:** 수허12-421호

■ **포장단위:** 제조원의 포장단위

■ **수입업자:** (주)바슈헬스코리아 (서울특별시 강남구 테헤란로 98길 8 케이티앤지 코스모대치타워 13층)

■ **제조의뢰자:** Bausch & Lomb Incorporated(미국,1400 N Goodman Street Rochester, NY 14609)

■ **제조사:** Bausch & Lomb Incorporated(미국,3365 Tree Court Industrial Blvd. St. Louis, MO 63122)

■ **제조번호(Lot) 및 제조연월 또는 사용기간(Exp):** 포장참조

■ **저장방법:** 상온보관

■ **사용목적:**

안과 시술 시 관류액의 주입/배액 및 공기 또는 가스의 주입을 위하여 사용하는 기구

■ **사용방법:**

가. 사용 전 준비사항

1. 이 팩에 포함되거나 별도로 판매되는 구성품의 적절한 연결에 대하여는 수정체절단장치의 매뉴얼을 참고하십시오.
2. 설치와 시술 중 구성품의 적절한 무균 전달 및 사용은 환자의 안전을 보장하는데 필요합니다.
3. 수정체절단장치의 매뉴얼을 참조하여 기기 및 부속품이 적절하게 작동하도록 기포를 제거합니다.
4. 공기를 제거하기 위해 라인의 프라임 버튼을 누른다. Vitrectomy 프로브 커터 작동을 테스트하기 위해 'TEST VIT' 버튼을 누른다. 이 검사는 유리체 절단 프로브를 관류액에 담근상태로 시험작동하여 절단 속도(cut rate)와 흡인을 확인한다.
5. 아래 지시대로 튜빙이 적절히 연결되었는지 확인한다.

튜빙 구성품	튜빙 구성품 상의 색깔 표시
공기 라인	파랑색 줄무늬
관류 라인	녹색 줄무늬
흡입 라인	무색 또는 무색/노란색 줄무늬

나. 사용방법 및 조작방법

1. 수정체절단장치의 매뉴얼에 따라 시스템을 작동한다. 제조사는 본 제품의 부적절한 수술이나 각 구성품을 개별적으로 사용해서 야기되는 결과 및 합병증에 대해 책임을 지지 않습니다.

다. 사용 후 보관 및 관리방법

1. 본 제품은 일회용 제품이므로 사용 후 폐기한다.
2. 재멸균하거나 재사용하지 않는다.

■ 사용 시 주의사항:

1. 유리체 절단 커터와 흡인 튜빙 프라이밍 지침을 실패한 경우 약한 흡인과 v유리체 절단 커터 성능의 감소가 발생할 수 있습니다.
2. 본 제품은 전문의에 의해 사용되어야 합니다.
3. 재멸균하거나 재사용하지 마시오.
4. 본 제품은 단지 Bausch & Lomb의 수정체절단장치와 같이 사용되어야 합니다. 타사의 제품과 함께 사용할 시는 성능에 영향이 있거나 위험을 초래할 수 있습니다.
5. 제품의 포장이 파손되었을 때는 사용하지 마시고, 제조사 또는 판매처로 연락하십시오.

작성연월: 2019년 7월

Marketing approval:
(sign & date)

승인
Hyeji Kim(19/05/31, 17:27)

Regulatory approval:
(sign & date)

APPROVED
By Sean Hong at 3:02 pm, Apr 11, 2019

Quality approval:
(sign & date)

승인
Sumin Park(04/04/19, pm 05:04)