

2026年6月吉日

お取引先各位

販売元：株式会社カネカメディックス

T i g h t u r n バイポーラ止血鉗子 仕様変更に関するご連絡

拝啓 時下ますますご清祥の段、お慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、「T i g h t u r n バイポーラ止血鉗子」（製造販売元：ゼオンメディカル株式会社）につきまして、下記の通り仕様を変更いたしますのでご案内申し上げます。

なお仕様変更に伴う品質への影響及び使用方法の変更はございません。今後ともより一層のご愛顧を賜りますよう、何卒よろしくお願い申し上げます。

敬具

記

1. 対象製品

販売名 : T i g h t u r n バイポーラ止血鉗子
医療機器認証番号 : 301ABBZX00043000
製造販売元 : ゼオンメディカル株式会社
対象品番 : RH8M60

2. 変更時期

2026年8月頃より順次変更予定

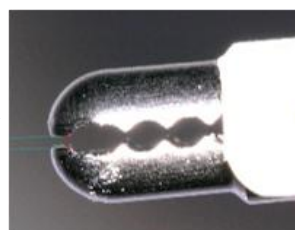
3. 変更内容

- ・先端カップに歯を設けるとともにカップ最先端間が接触をしない構造に変更（下記写真）
- ・アウターシースの有効長を 1650mm→1950mm に変更
- ・適用可能な内視鏡を 1200 mm以下→1330 mm以下に変更

変更前



変更後



4. 変更理由

通電安定性向上のため

以上