

禁忌・禁止

- 頭蓋内占拠性病変
- 脊髄内占拠性病変
- 脊椎部の褥瘡または化膿性疾患
- 脊髄クモ膜炎
- 血液凝固障害を有している患者
- 穿刺経路に動静脈奇形の存在が疑われる患者
- カテーテルの留置に協力が得られない患者

製品構成

製品名	カタログ番号	構成	包装単位	JANコード
シラスコン スパイナルドレナージキットⅢ	795N	A:カテーテル(1本)シリコーン製 B:コネクタ(1個) C:腰椎穿刺針(1本)ステンレス製	2セット/箱	4540778187016

クラス分類:Ⅳ(高度管理医療機器)

一般的名称:脳脊髄液用カテーテル

販売名:シラスコンスパイナルドレナージキットⅢ

医療機器承認番号:30600BZX00171000

特定保険医療材料区分:脳・脊髄腔用カニューレ 排液用 脊髄クモ膜下腔用

*[SILASCON][シラスコン]は(株)カネカの登録商標です



使用上の注意:必ず電子添文をご覧ください。

※製品の仕様については、予告なしに変更することがあります。

製造販売元

株式会社 **カネカ**

〒530-8288 大阪市北区中之島2-3-18

TEL.06-6226-5256

販売元

株式会社 **カネカメディックス**

<https://www.kaneka-med.jp/>

東京事業所 〒107-6028 東京都港区赤坂1-12-32(アーク森ビル)

TEL.050-3181-4100

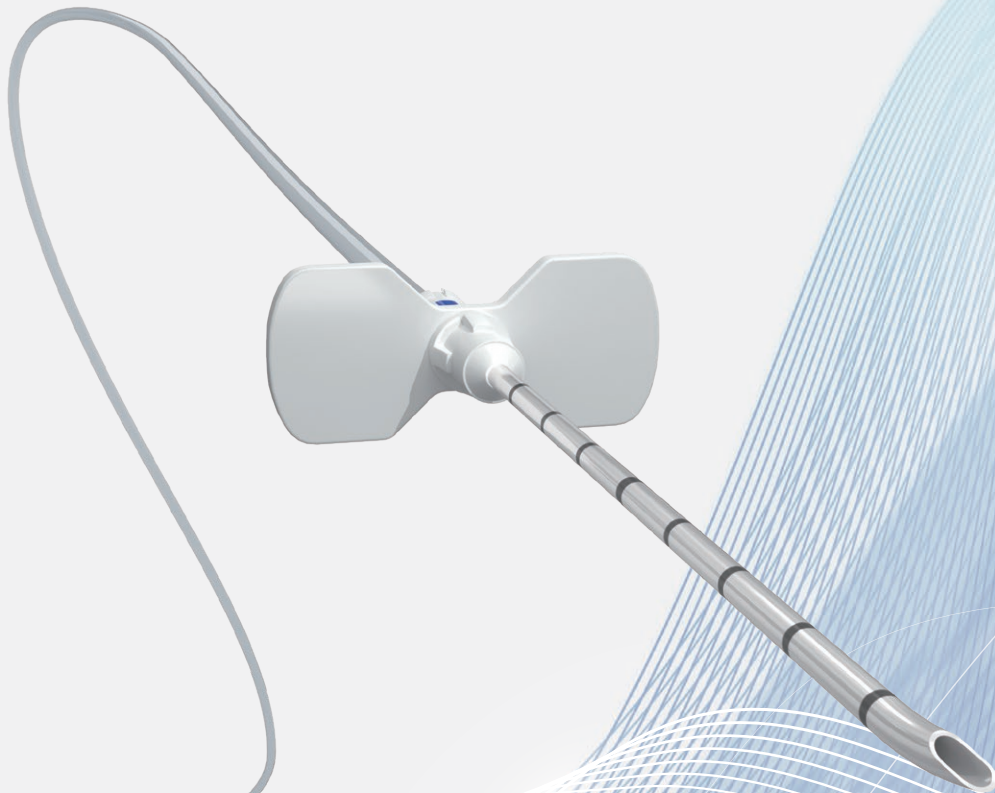
大阪事業所 〒530-8288 大阪市北区中之島2-3-18(中之島フェスティバルタワー) TEL.050-3181-4060

SILASCON®

シラスコン
スパイナルドレナージキットⅢ
脳脊髄液用カテーテル

医療従事者向け

シラスコン スパイナルドレナージキットⅢ



KANEKA
MEDICAL
PRODUCTS

シラスコン スパイナルドレナージキットⅢ

A カテーテル

カテーテルの先端3cmから10cmまでは1cmごと、
10cmから60cmまでは5cmごとに目盛を施しており、
体内への挿入長が確認できます。

カテーテルの先端が腰椎穿刺針先端に到達
したことを示す◆マークを施しました。(下図参照)
MR Conditionalであることが示されています。(電子添文参照)

カテーテル内径:0.9mm
カテーテル外径:1.6mm
カテーテル全長:150cm

カテーテルの先端3cmから10cmまでは1cmごと、
10cmから60cmまでは5cmごとに目盛

カテーテルの先端部の側孔数:8箇所

X線不透過ライン入り

B コネクタ

固定リングをコネクタ本体に接続する際、
カテーテルの捻じれによる離断を軽減する設計にしました。
コネクタはMR Safeであり、一般的なMR検査による
影響はありません。(自己認証による)

コネクタ本体
固定リング

C 腰椎穿刺針

アゴ部との接触によるカテーテルの損傷を軽減するように、
腰椎穿刺針の針先端の開口部を設計しました。
外針には1cmごとに目盛を施し、
穿刺の深さが確認できます。

アゴ部
刃先

外針外径:14G
外針有効長:9cm

刃先から1cmごとに目盛

*特許出願中

カテーテル当社従来品との比較

