

日本語
動作条件：
・温度：+15℃（+59°F）から+35℃（+95°F）
・相対湿度：30%から90%
・圧力：98 kPaから104 kPa

説明：
Natus Patient Responderは使い捨ての手持型式の付属品で、音の刺激に対する患者の反応を捉えるために使用します。

用途：
Natus Patient Responderの用途は、テスト被験者がボタンを押した際に信号を電力料に伝えることです。音の刺激が聞こえることを、テスト被験者の反応を介してオペレーターまたは自動検査アルゴリズムに伝え、聴力の評価を行います。

想定するユーザーおよび対象とする患者グループ
本製品は、聴力診断手順を習得した医療専門家の指示下でのみ使用するものとします。
対象となる患者集団は、信号に応答することができる、聴力から成人までのすべての患者集団です。

聴力上の利点：
聴覚障害を示す異常を検知する聴覚テストを容易に行うことができます。

禁忌および副作用：
Natus Patient Responderで実施される手順について、既知の禁忌および副作用はありません。下記の警告と注意をお読みください。

操作説明：
1. Natus Patient Responderを適切な位置に差し込みます。詳細は、聴覚機器のユーザーマニュアルを参照してください。
2. Natus Patient Responderがしっかりと接続されており機器から簡単に外れないか確認します。
3. 聴覚で"Onsuite"を使用している場合、患者の反応が画面に正しく表示されるかテストします。

清掃に関する指示：
市販の disinfectant または Protex[®] を使用し、ボタン、筐体、圧着コネクタ、ケーブルから目に見える汚れを拭き取ります。あくずのぬい布を水道水で濡らせて、製品を拭きます。あくずのぬい布で製品を乾拭きし、空気を乾燥させます。

注意：
・付属品の損傷を避けるため、ラベルとプラグの先端は清潔に保ちてください。
・使用中や使用中に機器を落としたり損傷したりすると、機能の損失や診断遅延の原因となります。使用の程度あらかじめ機器を点検し、損傷がある場合は使用しないでください。
・正しく接続しないとデータが送信されません。使用する前に接続が正しいか確認し、信号を確認してください。
・機器を改造すると機能や性能に影響を及ぼす可能性があります。製造者の承認なしにこの装置を改造しないでください。
・環境仕様に記載されている値を超える湿度や温度、圧力、電磁を保管または使用しないでください。

記号一覧	記号	規格文獻	規格の表題	記号の内容	説明
Medical Device	-	-	-	医療機器の表示	本製品は医療機器です。
Rx Only	21 CFR Part 801.109(b)(1)	ラベリング-処方を書ける機器	規定に該当する場合に	規定	製品の販売先の認定が、ライセンスを有する医療関係者に限定されていることを意味します。
	ISO 15223-1 記号 5.1.1	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	製造メーカー		医療機器の製造メーカーを示します。
REF	ISO 15223-1 記号 5.1.6	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	カタログ番号		医療機器を識別するための製造元のカタログ番号を示します。
LOT	ISO 15223-1 記号 5.1.5	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	ロットまたはロットコード		ロットまたはロットを識別するための製造元のロットコードを示します。
	ISO 15223-1 記号 5.1.3	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	製造日		医療機器が製造された日付を示します。
	ISO 15223-1 記号 5.4.3	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	取扱説明書をご覧ください		ユーザーが取扱説明書を参照しなければならぬことを示します。
	ISO 60601-1 表D.1 #11	医用電気機器 – 第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項	操作説明		
	ISO 15223-1 記号 5.4.4	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	注意：取扱説明書の警告と注意をすべてお読みください。		何らかの理由により医療機器本体に示すことができない警告や安全上の注意などの重要な注意事項について、取扱説明書を参照する必要があります。
	ISO 60601-1 表D.1 #19	医用電気機器 – 第1部：基礎安全及び基本性能に関する一般要求事項	温度制限		医療機器がさらされても安全である（保管）温度の範囲を示します。
	ISO 15223-1 記号 5.3.7	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	CEマーク		欧州技術基準に適合していることを意味します。
	MDR 2017/745	欧州医療機器規則	CEマーク		
	ISO 15223-1 記号 5.3.8	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	温度制限		医療機器がさらされても安全である（保管）温度の範囲を示します。
	2012/19/EU	WEEE（廃電気・電子機器）	耐用年数終了時の廃棄に関する指示		電気・電子機器廃棄物は他の廃棄物と一緒に廃棄してはならず、必ず分別して回収しなければならないことを示します。
	ISO 15223-1 記号 5.4.5（一般禁止記号については別紙Bを参照）	医療機器 – 医療機器のラベル、ラベリング及び提供する情報に用いる記号	天然ゴム系ラテックス不使用		天然ゴム系ラテックスを使用していない医療機器であることを示します。