

センチネルリンパ節生検用ガンマプローブ

GAMMA FINDER2

ガンマ・ファインダー[®]Ⅱ



軽量
オールインワン
コードレス

S H I L A C

指定管理医療機器
特定保守管理医療機器
核医学装置用手持型検出器

医療機器認証番号：22200BZX00141000

ガンマ・ファインダー®Ⅱ

高指向性・高感度

高いシールド性能により高指向性を実現し、ホットスポットからの影響も気になりません。リンパ管の狭窄、高齢、転移陽性など、RITレーザーが流れづらい症例でも8段階の感度調整により、音でSLNをナビゲートします。

簡単操作

小型・軽量で一切の設定・測定を片手で簡単に行えます。
また、長寿命バッテリーを採用しているため、電源コードの煩わしさやバッテリー充電・交換を気にする必要がなく術者にストレスを感じさせません。
専用スリーブにより臨床現場における効率をUPさせます。

世界に認められた実績

ガンマ・ファインダー®Ⅱは、生産国ドイツはもとより全世界に導入実績があり、多くのドクターがその性能に満足しています。 ※日本における採用施設数：130施設（2017年2月現在）

[製品仕様]

類 別	機械器具(10)放射性物質診療用器具
一般的名称	核医学装置用手持型検出器(コード:40646000)
販売名	ガンマ・ファインダー®Ⅱ
クラス分類	クラスⅡ
特定保守	該当
寸法	L255mm×H46mm×W52mm
質量	210g
計測できるエネルギー範囲	122~141keV
電源	DC3.6V(電池)(連続稼働時間300時間以上)
表示	警報音とLCD、LED表示
使用環境	周囲温度10℃~40℃ 相対湿度30%~85%(結露なきこと)
校正形式	手動
検出可能核種	^{99m} Tc、 ⁵⁷ Co
附属品・その他	保管ケース、スリーブ(滅菌済/50枚)
適合規格	電気的安全性 IEC60601-1-1:1998,+A1:1991,+A2:1995 電磁両立性 IEC60601-1-2:1993
電撃に対する保護形式	内部電源機器
電撃に対する保護の程度	B形装着部

医療機器認証番号 222008ZX00141000



[禁忌・禁止]

使用方法

- ①ガンマ・ファインダー®Ⅱを液体に浸すことは固く禁じられています。(破損する恐れがあります)
- ②ガンマ・ファインダー®Ⅱは滅菌可能な機器ではありません。プローブを滅菌しないで下さい。製品の電子装置・安全性に対し、有害な結果を招く場合があります。(破損する恐れがあります)
- ③スリーブの再使用は禁止です。

■ガンマファインダー®Ⅱはドイツ国W.O.M.WORLD OF MEDICINE GmbHの登録商標です。

[総輸入販売元・問合先]

株式会社シラック・ジャパン

〒598-0033
大阪府泉佐野市南中安松633-1
TEL: 072-466-0090
FAX: 072-466-0091
URL: <http://www.shilacjp.co.jp/>

[販売協力]

富士フィルム R I ファーマ株式会社

〒104-0031
東京都中央区京橋 2-14-1 兼松ビルディング
TEL: 03-5250-2600
URL: <http://fri.fujifilm.co.jp/>

※カタログの色合いは実物と異なる場合がありますので、予めご了承ください。

P0901-201801