

アイ・エル・ジャパン株式会社 製品展示のご案内

拝啓 時下ますますご清祥のことと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。

本展示会では、シンプルな取り扱いが可能かつ様々な自動品質管理機能を有している血液ガス分析装置や血液凝固検査のデータの信頼性確保などについて、弊社機器の特徴を解説させて頂き、その使用感と検査室での運用イメージをご体験頂けます。

また、POCでクレアチニン、BUN等が測定可能な「GEMプレミアChemSTAT」、新製品の血小板凝集測定装置「VerifyNow System PRU プルー」をご紹介させて頂きます。

是非ともお越し頂きたくご案内申し上げます。

敬具



弊社の「血液ガス分析装置」「血液凝固分析装置」「血小板凝集測定装置」をぜひご体験下さい
皆様のご来場を心よりお待ちしております！

展示期間：2022年10月7日（金） 9：30～17：30
2022年10月8日（土） 9：30～17：30
2022年10月9日（日） 9：30～14：00

展示会場：神戸国際展示場 1号館1階 / ブース番号：B2-3

展示予定品：

汎用血液ガス分析装置

GEMプレミア5000

汎用血液ガス分析装置

GEMプレミア3500

汎用血液ガス分析装置

GEMプレミアChemSTAT

統合情報管理システム

GEMweb Plus 500

血小板凝集測定装置

VerifyNow System PRU プルー

血液凝固分析装置

ACL TOP 750 CTS シーティーエス

血液凝固分析装置

ACL TOP 550 CTS シーティーエス

血液凝固分析装置

ACL TOP 350 CTS シーティーエス

血液凝固検査用統合管理システム

HemoHub

血液凝固精度管理プログラム

H-QCP web

血液ガス分析装置

一般医療機器 特定保守管理医療機器
一般的名称：汎用血液ガス分析装置



GEMプレミアChemSTAT

医療機器製造販売届出番号：
13B2X10481000025



GEMプレミア5000

医療機器製造販売届出番号：
13B2X10481000024



GEMプレミア3500

医療機器製造販売届出番号：
13B2X10481000005



VerifyNow System PRU プルー

医療機器製造販売届出番号：
13B2X10481000031

一般医療機器 特定保守管理医療機器
一般的名称：血小板凝集測定装置

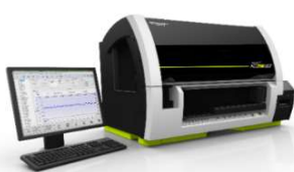
血液凝固分析装置

一般医療機器 特定保守管理医療機器
一般的名称：血液凝固分析装置



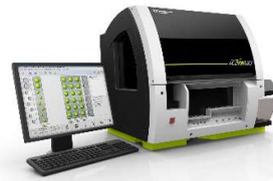
ACL TOP 750 CTS ツーティ-エ

医療機器製造販売届出番号：13B2X10481000019



ACL TOP 550 CTS ツーティ-エ

医療機器製造販売届出番号：13B2X10481000021



ACL TOP 350 CTS ツーティ-エ

医療機器製造販売届出番号：13B2X10481000020

●血液ガス分析

- 弊社の「GEMプレミア5000」には、自動品質管理システムで精度管理体制をサポートする機能 (iQM2*:intelligent Quality Management2) が搭載されています。
- *iQM2は、定期的な自動キャリブレーションや自動精度管理だけでなく、1件1件の検体ごとに、測定前、測定中、測定後の精度を自動で確認する機能です。
- 測定に必要な消耗品を全て内蔵しているオールインワンカートリッジ (常温保管) は、測定後の廃液もカートリッジ内に保持されますので、カートリッジ交換時の血液暴露のリスクを低減します。31日に一度カートリッジを交換するだけで装置のメンテナンスは完了します。
- 簡易なメンテナンスのため、院内の複数部署での設置も可能です。
- 統合情報管理システム「GEMweb Plus 500」によって複数部署、複数台装置の一元管理体制のシミュレーションもご覧頂けます。

POCでのクレアチニン、BUN測定

- GEMプレミアChemSTATは、腎機能 (クレアチニン、BUN等)、電解質、酸塩基平衡、血糖値、乳酸を含む基本的代謝パネルの測定が可能です。
- カートリッジタイプのためハンドリングが容易です。

●血小板凝集測定装置

- P2Y12阻害剤の血小板凝集抑制の程度を定量的に測定する「VerifyNow PRUテスト[®]」が体外診断用医薬品 (IVD) 製造販売承認を取得したことを受けて、「VerifyNow System PRU プルー」を本年6月から販売開始いたしました。シンプルな操作性と数分で血小板反応性の結果を提供し、DAPT (抗血小板薬2剤併用療法) に対する患者反応の特定と、DAPTを休止する際の判断をサポートします。

(*) 体外診断用医薬品 血小板凝集能キット 承認番号：30400EZ00027000

●血液凝固分析

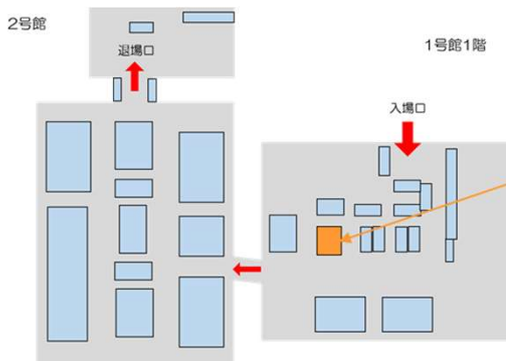
- ACL TOPファミリー 50シリーズは血液凝固の一般的な項目から特殊項目において、自動化機能と品質マネージメントをご提供いたします。
- データの信頼性を確保させて頂くために、サポートシステム「H-QCP web」と「ロットリテンションプログラム」をご提供いたします。「H-QCP web」は、ウェブブラウザからアクセス可能なリアルタイムの外部精度管理プログラムです。弊社がご提供する全コントロール血漿を対象に内部精度管理および外部精度管理のリアルタイム評価が可能です。「ロットリテンションプログラム」は、ご利用いただく主な試薬のロットを約1年確保させて頂き、ロット間差による変動の少ない安定したデータを提供いたします。

FM ～血栓症マーカーとしてのフィブリンモノマー複合体～

フィブリンモノマー複合体は血栓症の早期診断マーカーや播種性血管内凝固 (DIC) における血液分子マーカーとして古くから診断補助検査として利用されているほか、抗凝固療法における血栓リスクマーカー (凝固亢進マーカー) としても利用できます。特に、直接経口抗凝固薬 (DOAC) 療法では、その効果の確認方法はグローバルには確立されておらず、現状ではフィブリンモノマー複合体によるDOACの治療効果判定が推奨できます。 (**)

(**) HemosIL News Vol.17

展示ブース (No. B2-3) へのアクセス



アイ・エル・ジャパン

選任製造販売業者 / 製造販売業者

アイ・エル・ジャパン株式会社

〒108-0073 東京都港区三田一丁目3番30号

カスタマーサポートセンター

【E-mail】 info-japan@werfen.com

☎ 0120 -274-011

【URL】 jp.werfen.com

werfen