

機械器具(07)内臓機能代用器
高度管理医療機器 胆管用ステント 17672000

HANAROSTENT 胆管用パーシャルカバー small diameter

再使用禁止

【警告】

1.使用方法

- (1) HANAROSTENT 胆管用パーシャルカバー small diameter(以下、本品という)のステント留置術中の内視鏡的手技又は他の手技によるステント抜去の可能性に関する保証はない。内在性悪性腫瘍からステントを抜去する際は慎重に考慮する必要がある。[抜去は、穿孔、出血、組織擦過を引き起こすことがある。]
- (2) 穿孔、出血、組織擦過やその他の傷害を引き起こす可能性があるため、ステント機能に異常がない限り、ステント留置術完了後に本品を移動又は抜去しないこと。

【禁忌・禁止】

* 1.適応対象(患者)

- (1) 内視鏡の使用が禁忌の患者。[ステントを適切に留置することができない。]

2.使用方法

- (1) 再使用禁止
- (2) 再滅菌禁止
- (3) デリバリーシステムの通過が困難な狭窄への留置。[ステントを適切に留置することができない。]
- (4) 1本のステントを複数狭窄部へ留置すること。[ステントの離脱や移動、誤留置につながるおそれがある。]
- (5) 良性腫瘍への留置。[腫瘍のステント内殖によってステントが抜去できなくなるおそれがある。]
- (6) 穿孔を有する胆管への留置。[胆管からの胆汁の漏れがステントによって増悪する可能性がある。]
- (7) 非常に細い肝内胆管への留置。[組織を損傷するおそれがある。]
- (8) リピオドール等の油性造影剤との併用。[本品の樹脂素材の損傷・破損等により本品が正常に機能しなくなるおそれがある。]

【形状・構造及び原理等】

* 1.形状・構造

本品は、ステント及びデリバリーシステムから構成され、ステントはあらかじめデリバリーシステムに収納されている。シースハンドルを引くことによりアウターシースが手元側に移動し、収納されたステントが自己拡張する。ステントの先端側を除いた部分がシリコンカバーで覆われているモデル1と、ステント全体が複数の開口部を有するシリコンカバーで覆われているモデル2、片側半分のみ複数の開口部を有するシリコンカバーでステント全体が覆われているモデル3の3種類がある。

* 2.外観図

ステント

モデル1



シリコンカバー

モデル2



シリコンカバー

開口部

モデル3



開口部

シリコンカバー

デリバリーシステム



オリーブチップ

セーフティロック

赤色マーカ

シースハンドル

インナーシャフト

* <主な原材料>

ニッケル・チタン合金、金、シリコン、ポリエーテルブロックアミド、ポリエーテルエーテルケトン、熱可塑性ポリウレタン、ポリアミド、アクリル樹脂(硬化剤添加)、ステンレス鋼、ポリテトラフルオロエチレン、プラチナ・イリジウム

3.原理

本品はステント及びデリバリーシステムから構成される。ステントはデリバリーシステムのインナーシースの前方に収縮された状態で収納され、アウターシースで覆われている。内視鏡下又は透視下で目的部位までデリバリーシステムを進め、インナーシャフトが動かないように固定しながらシースハンドルを手前に引くことでステントが展開する。ステントの自己拡張力により、狭窄が拡張され、開存が維持される。

* 【使用目的又は効果】

本品は、経内視鏡的に胆道(胆のう、胆のう管及び胆管系)に挿入し、排のう、排液、灌流、狭窄部位の拡張・支持、狭窄の予防等の処置を行うために使用するステントである。デリバリーシステムにより閉塞部へ送達される。

【使用方法等】

1.準備

- (1) エックス線透視装置又は内視鏡を用いて狭窄部位の長さを確認後、適切な径及び長さのステントを選択する。
- (2) 狭窄部の長さよりも4cm以上長いステントを選択する。これにより、腫瘍の過成長及びステント移動のリスクを軽減することができる。
- (3) セーフティロックがロックされていることを確認する。
- (4) デリバリーシステムを体外でできるだけ真っ直ぐに維持する。
- (5) 0.64 mm (0.025 inch) のガイドワイヤを準備する。

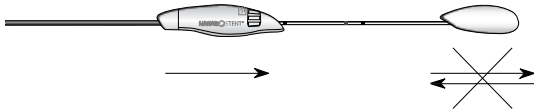
2.手技

- (1) ガイドワイヤを挿入し、狭窄部位より遠位部まで進める。
- (2) セーフティロックが固定されていることを確認後、デリバリーシステムをガイドワイヤに沿って挿入する。

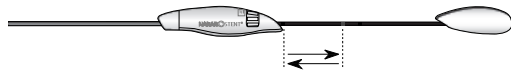
- (3) デリバリーシステムが適切に配置されていることを確認後、セーフティロックを解除する。
- (4) インナーシャフトを片手で持ち固定した状態で、ステントが完全に出るまでシースハンドルを手元側にゆっくりと引く。
- (5) ステントが完全に留置された後、デリバリーシステムを抜去する。
- (6) 患者からガイドワイヤを抜去する。

<使用方法等に関連する使用上の注意>

- (1) ステントを展開させた状態でデリバリーシステムを挿入しないこと。
- ** (2) ステント展開時にインナーシャフトを前後に動かさないこと。ステントの留置位置にずれが生じ、胆管に損傷を与える可能性がある。



- ** (3) ステント展開時にインナーシャフトを前後に動かす操作を行った後にステントを再格納すると、ワイヤメッシュが破損することがあるため注意すること。また、シースハンドルがインナーシャフト上の赤いマーカを超えて引かれた場合、ステントの再格納は不可能となることに留意すること。



- ** (4) オリーブチップがステントに引っかかった場合などはステントが更に展開するまでしばらく待つこと。またはデリバリーシステム全体を前後に優しく抜けるように数回動かす、抵抗がないことを確認してゆっくりと引き抜くこと。



【使用上の注意】

1.使用注意(次の患者には慎重に適用すること)

- (1) ニッケルに対してアレルギーを有する患者。[本品のステント留置によってアレルギー反応が生じることがある。]
- (2) 慢性出血を伴う腫瘍を有する患者。[大量出血につながるおそれがあるため、本品のステント留置前に適切な治療を施すこと。]

2.重要な基本的注意

- ** (1) 手技後、エックス線透視又は内視鏡にて内腔の開存性を確認すること。
- (2) 必要に応じて、定期的にフォローアップを行い、ステントの移動、穿孔又は閉塞の確認を行うこと。
- ** (3) ステントが完全に展開するのに留置後 24~48 時間かかることがある。必要に応じてバルーン拡張を行うこと。バルーン拡張を行う場合、腫瘍を拡張することにより、穿孔、出血又はステントの移動が生じる可能性を考慮すること。
- ** (4) ステントは一定期間留置可能である。ステントを留置した後、ステントの位置及び形状が維持されているかを確認するためフォローアップを行うこと。患者の状態によるが、留置後の第1週目及び3ヶ月毎に定期的なフォローアップを行うこと。
- ** (5) ステントの破損又は移動が疑われる場合、又はフォローアップ時にステントの破損又は移動が確認された場合、エックス線透視又は内視鏡検査を行うこと。術者の判断により、新しいステント又はステント内への追加留置をすること。
- ** (6) ステント留置後の化学療法及び放射線治療は推奨しない。腫瘍が小さくなることでステントの移動又は粘膜性出

血のリスクが増大するおそれがある。

- (7) 本品の長期の開存性は確立されていない。定期的に確認をすること。
- (8) 蠕動運動や放射線治療法又は細胞分裂阻害剤の投与により腫瘍が小さくなることで、ステントが移動することがある。
- (9) 強い蠕動運動によりステントが破損することがある。
- (10) ステント留置後の拡張は推奨しない。
- (11) 造影剤が付いたガイドワイヤはデリバリーシステム内に引っかかることがあるため、ガイドワイヤに付着した造影剤は滅菌水又は生理食塩液で洗うこと。
- ** (12) 磁気共鳴画像診断(MR)との適合性(自己認証による)
 - ① MRI適合性
非臨床試験及び電磁/熱モデリングの結果より、本ステントは以下の条件でMR適合である。
 - ・静磁場強度:3 T又は1.5 T(テスラ)
 - ・最大空間傾斜:3,000 ガのぐちウス/cm以下
 - ・MRシステムでの全身平均比吸収率(SAR):1.3 W/kg
 - ② 高周波誘導加熱
上記の環境で、15分間スキャンした場合の予想される最大温度上昇は6℃未満である。
 - ③ イメージング・アーチファクト
非臨床試験において、3テスラMR装置を用い、スピントエコーパルススキャンした時、ステントの周囲から約14 mm広がっているのが確認された。

3.不具合・有害事象

(1) 重大な不具合

- ① ステントの破損
- ② ステントの誤留置
- ③ ステントの移動

(2) その他の不具合

- ① デリバリーシステムのキンク、破損
- ② ステント閉塞

(3) 重大な有害事象

- ① 死亡
- ② 穿孔
- (4) その他の有害事象
 - ① 出血
 - ② 疼痛
 - ③ 発熱
 - ④ ステント内の腫瘍形成
 - ⑤ ステント周辺の腫瘍の過成長
 - ⑥ 炎症
 - ⑦ 粘膜過形成
 - ⑧ 浮腫

** ⑨ ステントによる粘膜びらん

- ⑩ 感染症

【保管方法及び有効期間等】

** 1.保管方法

直射日光を避け、乾燥した涼しい場所で保管すること。

2.有効期間

3年(自己認証による)

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

選任製造販売業者:

ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社

電話番号:03-6853-1000

製造業者:

大韓民国 M. I. Tech Co., Ltd.

エム・アイ・テック社