

医療用品（4）整形用品
 ※ 癒着防止吸収性バリア
 ※（JMDNコード：34212000）
 ※ 高度管理医療機器

インターシード*

再使用禁止

【禁忌・禁止】

1. 汚染あるいは感染した創傷部位に使用しないこと。
2. 止血剤として使用しないこと。
- ※ 3. 本品が血液に浸された場合、効果が低下するので、止血が完全に行われていない場所には使用しないこと。[癒着の原因となる可能性があるため。]
4. 再使用禁止。
5. 再滅菌禁止。

【併用禁忌】

他の癒着防止法と併用する際の安全性および有効性は、確立されていないので、他の癒着防止法と併用しないこと。

※【形状・構造及び原理等】

1. 本品は酸化再生セルロースを編んだ類白色の布状シートであり、滅菌済みの合成吸収性癒着防止材である。
2. 主原料・材質
酸化再生セルロース
- ※ 3. 構造等：7.6cm × 10.2cm, 12.7cm × 15.2cm の布状シート
4. 原理：本品を体内に埋植後6時間から8時間でゲル化が始まり、24時間後にはゲル状の膜を形成する。ゲル状の膜で患部を腹膜の再生に必要な7日から10日の間覆い、フィブリンの交通を遮断するため、癒着形成を防止、軽減する。完全吸収期間は約4週間である。

※【使用目的、効能又は効果】

術後の癒着防止

※【品目仕様等】

外観

本品は類白色の布状物質であり、目視により観察するとき、異物、ほつれ等の使用上有害な欠点がないこと。

※【操作方法又は使用方法等】

手術時、適用部位に直接貼付する。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 1) 医療用の目的以外に使用しないこと。
- 2) 婦人科領域以外の外科手術で、術後癒着の軽減を目的として本品を適用した場合の安全性および有効性については、まだ临床上確立されていない。
- 3) 腹膜損傷部位を十分保護できるような大きさに、本品を切って使用するとよい。
- 4) 本品は乾いた状態で、単層で使用し、折り曲げたりして重ねた状態では使用しないこと。過量の使用は本品の吸収に影響を与える可能性がある。
- 5) 本品が適用部位から浮いたり、ずれたりすることを最小限に抑えるために、閉腹直前に貼付すること。本品貼付前に腹腔内洗浄後、体位変換を行うなどし、液状物を可能な限り取り除くこと。
- 6) 漿膜層組織に付着しやすいため、本品を縫合糸などで臓器、腹膜等に固定する必要はない。貼付後、1～2mLの生理食塩液で浸潤させると、貼付箇所への付着がより確実になる。
- 7) 本品使用時に、臓器を圧迫しないように注意すること。

- ※ 8) 本品を使用する場合は、近隣する一つ以上の臓器をまとめて包んだり、接合したりしないように注意をすること。（例えば、卵巣と卵管を本品一枚で包まないように注意する。）[癒着の原因となる可能性があるため。]
- ※ 9) 完全な止血後に使用すること。本品が血液を吸収し、変色した場合は、変色したものを取り除き、止血を行い、新しいものと交換すること。[本品に吸着したフィブリンは洗浄により取り除くことができず、そのため癒着の原因となる可能性があるため。]
- ※ 10) 術野にて本品が他の薬剤と相互作用を起こす可能性があるため注意すること。
 - 11) 本品の子宮外妊娠の発生に対する影響及び催奇形性に関する安全性は確立されていないので、本品使用後、第一回目の全月経周期間は避妊を指導すること。
 - 12) 包装が破損又は汚損している場合は使用しないこと。
 - 13) 包装材料に傷をつけたり、ピンホールを生じさせたりしないように取り扱うこと。
 - 14) 開封後、使用しなかったものは廃棄し、再滅菌しないこと。

2. 不具合、有害事象

本品は使用に際し、以下のような不具合・有害事象が考えられる。

- 1) 創部の感染。
- ※ 2) 本品は癒着防止吸収性バリアであるが、体内では一時的に異物として働くこともある。

【臨床成績】⁽¹⁾

平成1年7月から平成2年12月までの間に実施した。骨盤腹膜の両側の癒着剥離術を行い、左右のいずれか一方の骨盤腹膜（骨盤壁あるいは広靭帯後葉）の腹膜欠損部を本品で処置し、本品の癒着防止、軽減効果を評価、比較するために、他方を未処置とし、封筒法による無作為化比較臨床試験を実施した。評価はセカンドルック・ラパロスコピーで実施した。なお、子宮・卵管・卵巣上の腹膜欠損部分は対象外とした。

表：本品の未処置側との癒着の発生率比較結果概要 例数(%)

臨床試験成績		インターシード*		合計
		癒着なし	癒着あり	
未処置	癒着なし	12	3 †	15 †† (23.8%)
	癒着あり	25 †	23	48 (76.2%)
合計		37 †† (58.7%)	26 (41.3%)	63 (100%)

†：McNemar 検定 (p < 0.0001)

††：χ² 検定 (p < 0.0001)

試験母体にはインフォームドコンセントを行い、追跡調査に同意した18歳以上の患者が含まれている。妊娠している患者、腹腔内へ32%デキストラン-70を投与した患者、術後、セカンドルック・ラパロスコピーまでの間に卵管通水を行った患者、血液学的疾患又は血液凝固に問題のある患者、腹膜移植を行った患者、局所感染が認められた患者、フィブリン糊を使用した患者は除外した。セカンドルック・ラパロスコピーは術後10日から14週までの間に実施し、開腹時に確認しておいたインターシード*処置部および対照部について、再癒着の範囲及び癒着タイプを観察し、出来るだけ腹腔鏡下で癒着剥離を行い、処置部及び対照部の再癒着面積を測定した。処置側で癒着がなく対照側で癒着が発生した症例は25/63 (39.7%) であるのに対し、逆に処置側で癒着が発生し対照側で癒着がなかった症例は3/63 (4.8%) であった。



【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

1. 貯蔵方法・保管方法
高温、多湿、直射日光及び水ぬれを避けて室温で保管すること。
2. 使用の期限
 - 1) 使用期限は製品の包装に表示されている。
(自己認証(当社データ)による。)
 - 2) 使用期限を過ぎたものは廃棄し使用しないこと。

【包装】

1箱 10袋入り

※【主要文献及び文献請求先】

- (1) 関場香：INTERCEED(TC7)の術後癒着防止効果の検討—多施設協同比較臨床試験—、産科と婦人科(第58巻第8号) 1991

文献請求先：**ジョンソン・エンド・ジョンソン 株式会社**
〒101-0065 東京都千代田区西神田3丁目5番2号
TEL：03-4411-7902

※【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

製造販売業者：**ジョンソン・エンド・ジョンソン 株式会社**
〒101-0065 東京都千代田区西神田3丁目5番2号
TEL：03-4411-7902

緊急連絡先：上記電話番号に連絡のこと。

製造業者：

エチコン社

・ETHICON, Inc. (米国)

・ETHICON, LLC. (米国)

* 商標