*2016年11月改訂(第6版(新記載要領に基づく改訂))

機械器具7 内臓機能代用器

管理医療機器

透析用血液回路セット 34999102

JMS人工腎臓用血液回路ST

再使用禁止

【警告】 〈使用方法〉

- 1. 透析中は、患者について常に十分な観察を行うこと。[患者によっては透析中に血圧低下等の重篤なショック症状が現れることがある。]
- 2. ヘパリンナトリウム等の血液凝固阻止剤を希釈若しくは溶解 して持続投与を行う場合には、ルアーロックタイプの注射筒や 注入ラインを使用し、血液回路と接続すること。[注射筒等と の接続が外れ、血液漏れや空気混入の危険性があるため。]
- 3. 動脈側回路及び静脈側回路上に輸液等の持続投与を行う場合には、ルアーロックタイプの輸液セット等を使用し、接続すること。ただし、接続外れ時に血液漏出等を防止できるアクセスポートを利用する場合は除く。[輸液セット等との接続が外れ、血液漏れや空気混入の危険性があるため。]
- 4. 本品を血管アクセス機器に接続する際は、アクセス部のオスコネクタをメスコネクタへ挿入させた後にロック部を締め付け、メスコネクタとの接続部に緩みが無く、確実に接続されていることを確認すること。[接続部の緩み・外れが生じ、血液漏れ、空気混入を起こすおそれがある。]

【禁忌·禁止】

再使用禁止

**【形状・構造及び原理等】

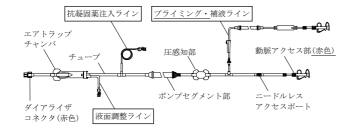
- **・補助回路及び延長ラインは、メイン回路に直接接続されている場合と添付する場合がある。また、補助回路同士、又は補助回路と延長ラインを接続して販売する場合もある。
- **・抗凝固薬注入ライン及び<u>プライミング・補液/廃液ライン</u>に逆 止弁が構成される場合がある。
- **・トランスデューサ保護フィルタ、液面調整/オーバーフローライン、プライミング・補液/廃液ライン及び延長ラインは単品で販売する場合がある。

〈構造図(代表図)〉

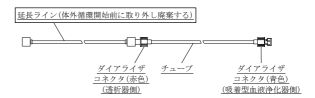
**1. メイン回路

**(1) 動脈側回路

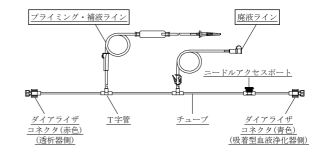
患者から透析器へ血液を送る回路。



- **・吸着型血液浄化器に接続する場合、以下の回路を用いて透析器と吸着型血液浄化器を接続する。
- **(FK-Sタイプ)

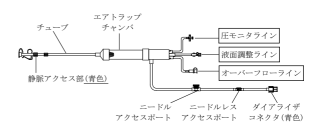


**(LT-B2タイプ)



**(2) 静脈側回路

透析器から患者へ血液を戻す回路。

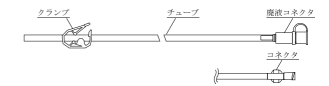


**2. 補助回路

血液が通ることを意図していない回路であり、メイン回路に分 岐して接続される。

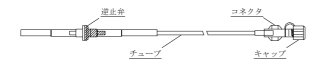
**(1) <u>液面調整/オーバーフローラ</u>イン

エアトラップチャンバの液面調整及びプライミング時の気泡除去に使用する回路。なお、エアトラップチャンバの液面調整のみに使用するものを「液面調整ライン」といい、また、プライミング時の気泡除去のみに使用するものを「オーバーフローライン」という。



**(2) 抗凝固薬注入ライン

血液抗凝固薬を投与する回路。



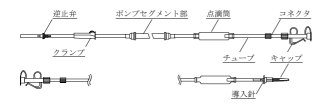
**(3) 圧モニタライン

圧モニタとの接続に用いる回路。



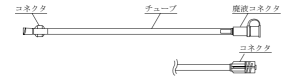
**(4) プライミング・補液/廃液ライン

透析時の補液、回路の洗浄又は廃液を目的として使用する回路。なお、透析時の補液、回路の洗浄のみに使用するものを「プライミング・補液ライン」といい、また、廃液のみに使用するものを「廃液ライン」という。



**3. 延長ライン

メイン回路又は補助回路の延長に用いるもので、回路に接続して使用する。



**〈原材料〉

| 構成部品 | 原材料 |
|---------------|------------------------|
| 動脈側回路 | スチレンブタジエンスチレン共重合体、スチレ |
| | ンエチレンブチレンスチレン共重合体、ポリプ |
| | ロピレン、ポリカーボネート、ポリ塩化ビニル、 |
| | イソプレンゴム、ポリエチレンテレフタレート |
| 静脈側回路 | スチレンブタジエンスチレン共重合体、スチレ |
| | ンエチレンブチレンスチレン共重合体、ポリプ |
| | ロピレン、ポリカーボネート、ポリ塩化ビニル、 |
| | イソプレンゴム、ポリエチレンテレフタレート |
| 液面調整/オーバーフ | ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、イソプレ |
| ローライン | ンゴム |
| 抗凝固薬注入ライン | ポリカーボネート、ポリ塩化ビニル、シリコー |
| | ンゴム |
| 圧モニタライン | ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート |
| プライミング・補液/ | ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、イソプレ |
| <u>廃液</u> ライン | ンゴム、ポリエチレンテレフタレート、ポリプ |
| | ロピレン、スチレンブタジエンスチレン共重合 |
| | 体、スチレンエチレンブチレンスチレン共重合 |
| | <u>体、</u> シリコーンゴム |
| 延長ライン | ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリエチ |
| | レンテレフタレート、ポリプロピレン、イソプ |
| | レンゴム、スチレンブタジエンスチレン共重合 |
| | 体、スチレンエチレンブチレンスチレン共重合 |
| | 体 |

- ・本品はポリ塩化ビニル(可塑剤:フタル酸ジ(2-エチルヘキシル))を使用している。
- 本品は高圧蒸気滅菌済み、非発熱性である。

〈仕様〉

| 項目 | 性能 |
|-------|--------------------------|
| 耐圧性 | -67∼67kPa (-500∼500mmHg) |
| 引張強度 | 15N |
| 最大血流量 | 300mL/min |

**〈原理〉

動脈側回路及び静脈側回路の両者を透析器を介して接続し、他方 を脱血・返血用の留置針等に接続することで、透析治療のための 体外循環を行う。

体外循環操作や各種条件監視のため、回路の途中には、血液を循環させるために用いるポンプセグメント部や気泡や血液凝集物を 捕集・除去するためのエアトラップチャンバ、回路内の事前洗浄等に用いるプライミング・補液/廃液ライン等の各種機能部分が取り付けられる。

【使用目的又は効果】

本品は、透析器に接続して、血液を体外循環させる血液回路である。

**【使用方法等】

- 1. 準備、洗浄及びプライミング
- (1) キャップ等の外れに注意し、包装から本品を取り出します。
- **(2) 本品を透析器及び透析装置等に接続又は装着します。
- **(3) <u>透析器及び透析装置等の仕様に応じてプライミングを行い、</u> ライン内の空気を完全に除去します。

**2. 体外循環開始

患者に穿刺している動静脈血管アクセス機器のメスコネクタ と血液回路の動静脈アクセス部のオスコネクタを確実に接続 し、体外循環を開始します。

**3. 体外循環終了

<u>体外循環終了後は、生理食塩液若しくは逆濾過透析液等</u>を用いて返血を行います。

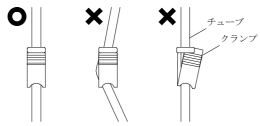
**〈組み合わせて使用する医療機器〉

- **1. <u>液面調整/オーバーフローライン及び延長ラインの廃液コネクタはJMS透析用コンソール GC-X01</u>(承認番号 2290 0BZX00114000)に接続して使用する。
- **2. 体外循環用へマトクリットモニタ測定セル(クリットライン血液チャンバー(承認番号 20700BZZ00435000))を使用する場合は、ダイアライザコネクタ(赤色)に接続する。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- 1. 輸液容器のゴム栓に導入針を刺通する場合、真っ直ぐ、ゆっくり行い、斜めに刺通したり横方向に力を加えたりしないこと。 また、同一箇所に繰り返し刺通しないこと。[導入針の曲がりや破損、ゴム片が回路内へ混入するおそれがある。]
- 2. プライミング時の空気抜きは十分に行うこと。[空気が血液凝固、空気塞栓等の原因となる。]
- 3. コネクタを接続する際は、過度な力を加えないこと。[コネクタが外れなくなる、又はコネクタが破損し、血液の漏れ、空気の吸い込み等のおそれがある。]
- 4. チューブとコネクタの接合部には過度に引っ張る、押し込む、 折り曲げるような負荷を加えないよう注意すること。[チュー ブの抜け、接着部の破損等により血液漏れ等が生じるおそれが ある。]
- 5. コネクタ等とキャップには気密性がないため、必要な場合は鉗 子等を用いてチューブを閉塞すること。
- 6. チューブを鉗子等で傷つけないよう注意すること。[鉗子の根 元又は先端でクランプすると、チューブが破損し血液漏れ、空 気の吸い込み等のおそれがある。]

7. クランプを閉じる場合は、クランプ先端部を上から下へ垂直に 押すこと。[斜めに押した場合やクランプ先端部以外の箇所を 押した場合、チューブが完全に閉塞しない、又はチューブ破損 による血液漏れ等のおそれがある。]



- 8. アクセスポートを鉗子等でたたかないこと。[破損により、血 液漏れ、空気混入が生じるおそれがある。]
- 9. 使用中に、空気混入のおそれがあるため、空気流量混入検知器 を使用すること。なお、空気流量混入検知器は、本品のアクセスポート等の混注部の下流に装着すること。[空気流量混入検 知器の下流で混注を行った場合、空気混入のおそれがある。]
- 10. トランスデューサ保護フィルタが組み込まれていない場合は、 使用前に圧モニタラインにトランスデューサ保護フィルタを 取り付けること。[接続した機器への血液流入等による汚染の おそれがある。]
- 11.トランスデューサ保護フィルタは薬液や血液等で濡れた場合、 ただちに交換すること。[濡れた場合、正常に圧力のモニタリ ングをできないおそれがある。]
- 12. ポンプにポンプセグメント部をセットする場合は、ねじれ、たわみ、位置ずれ等が起こらないように注意すること。[ポンプセグメント部の損傷や亀裂及び送血異常等のおそれがある。]
- 13. ポンプにポンプセグメント部を装着するときは、ポンプの圧開度を、水柱で1.5mに保持できるように調整すること。[調整が適切ではない場合、ポンプ部亀裂及び送血異常、血球の破壊、凝固等の危険性がある。]
- 14. アクセスポートを使用する場合は、穿刺面を消毒すること。消毒に用いる薬剤は消毒用エタノールを推奨する。それ以外の薬剤を使用する場合は使用前にアクセスポートとの適合性を確認する必要がある。また、ポビドンヨード消毒剤は使用しないこと。[ポビドンヨードの析出物がスリットに侵入し、液漏れが生じるおそれがある。]
- 15. 鉗子及びクランプはチューブ接続部分(硬質部品)でクランプ 操作しないこと。[チューブが破損する、又は接続部が外れる おそれがある。]
- 16. 開封後、既に接続されている取外し可能な接続部に外れや緩みがないことを確認してから使用すること。 [緩み・外れが発生し、血液・補充液等の漏れ、空気の吸い込みを起こすおそれがある。]
- 17. ニードルアクセスポートを使用する際には、血液及び薬液漏れ、 空気混入を起こすおそれがあるため、以下の点に注意すること。
- (1) 穿刺針は、21 ゲージ、もしくはそれより細い針を使用すること。
- (2) 4回以上の穿刺は行わないこと。
- (3) ニードルアクセスポートのゴムの中心に垂直に挿入又は垂直に引き抜くこと。
- 18. ポンプセグメント部については、300mL/min 以上及び 30 時間 以上の運転は避けること。[送血・送液異常やチューブ破損の 原因となる。]
- 19. 導入針の段差部分まで薬液容器に刺通すること。[刺通不十分 な場合、使用中の抜け、ライン内への空気混入等のおそれがある。]
- 20. オーバーフローライン装着血液回路を使用する場合、オーバーフローラインが透析装置の自動プライミング用クランプに確実にセットされていることを確認すること。[血液漏れ、空気混入等が生じるおそれがある。]

- 21. オーバーフローライン装着血液回路を使用する場合、プライミング動作完了後、血液回路内が正常にプライミングされていることを確認し、オーバーフローラインをクランプ等で閉塞すること。[血液漏れ、空気混入等が生じるおそれがある。]
- 22. ニードルレスアクセスポートを使用する際には、以下の点に注意すること。
- (1) 注射針を刺通しないこと。
- (2) 持続注入を行う場合は、指定のロックアダプタを使用すること。
- **(3) 混注ロのゴムスリット部へ垂直に挿入又は垂直に引き抜くこと。[ニードルレスアクセスポート<u>の</u>破損<u>、又は血液の飛散が生じる</u>おそれがある。]
- **23. <u>プライミング・</u>補液<u>/廃液</u>ライン等を接続する際は、向きを確認してから正しく接続すること。
- **24. <u>プライミング・</u>補液<u>/廃液</u>ラインに逆止弁がある場合は、逆止 弁が<u>プライミング・</u>補液<u>/廃液</u>ラインの接続部より高い位置と なるように注意すること。[血液が逆流するおそれがある。]

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

- 1. 脂肪乳剤及び脂肪乳剤を含む医薬品、ヒマシ油等の油性成分、 界面活性剤又はアルコール等の溶解補助剤などを含む医薬品 を投与する場合及びアルコールを含む消毒剤を使用する場合 は、ポリカーボネート樹脂製のコネクタ等のひび割れについて 注意すること。[薬液によりコネクタ等にひび割れが生じ、血 液及び薬液漏れ、空気混入等のおそれがある。特に、全身麻酔 剤、昇圧剤、抗悪性腫瘍剤及び免疫抑制剤等の投与では、必要 な投与量が確保されず患者への重篤な影響が生じるおそれが ある。なお、ライン交換時の締め直し、過度な締めつけ及び増 し締め等は、ひび割れの発生を助長する要因となる。]また、 ひび割れが確認された場合は、直ちに新しい製品と交換するこ と。
- 2. 本品は可塑剤であるフタル酸ジ (2-エチルヘキシル) が溶出 するおそれがある。
- 3. 本品の使用中は、定期的に接続部の緩み、気泡の発生・混入、 リーク、血液凝固、溶血、破損、血液漏れ、薬液漏れ、空気混 入及び詰まり等を確認すること。また、異常が認められた場合 には、治療を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 4. エア置換返血法は行わないこと。[空気が患者へ流入するおそれがある。]
- 5. 本品の使用中はチューブの折れ曲がり及びねじれがないこと を確認すること。[溶血、圧力異常による血液や薬液の漏れ、 送血・送液異常のおそれがある。]
- 6. 本品は、-67~67kPa (-500~500mmHg) の圧力で使用し、透析中は血液回路内圧を監視すること。
- 7. 血液透析装置に表示された流量と実際の流量が異なる場合や 経時的に流量が変化することがあるため、実際の循環状況に注 意して使用すること。
- 8. 包装は使用直前に開封し、洗浄・プライミング終了後は速やかに治療を開始すること。[開封後速やかに使用しないと感染に至るおそれがある。]
- 9. 本品から真空採血管を用いて採血を行わないこと。[真空採血管内の内容物等が逆流し、患者の体内に入るおそれがある。]

〈不具合·有害事象〉

- 1. その他の不具合
- 破損、空気混入、亀裂、外れ、緩み、閉塞、変形、逆流、漏れ 2. その他の有害事象
- (1) 血液凝固、空気塞栓、血球破壊、溶血
- (2) 一般的に透析中又は終了後に患者にいくつかの症状が起こることが報告されている。

患者に万一異常な症状が認められた場合 (例えば頭痛、嘔気、 嘔吐、胸痛、下痢、血圧低下、血圧上昇、呼吸困難、顔面紅

潮、動悸亢進、眼瞼浮腫、発熱、悪寒、異常発汗、筋痙攣、 耳鳴り、掻痒感、気分不快、ショック、胸部不快感、咳き込み、顔色不良、腹痛、背部痛、頻脈、倦怠感、味覚異常、嗅 覚異常などの兆候あるいは症状)は、透析を中止する等の適 切な処置を行うこと。

〈その他の注意〉

- 1. 血液回路が低温の場合、激しい衝撃を与えると部品が破損する場合があるので注意すること。
- 2. 本品に使用されている構成部品の原材料について情報が必要な場合は当社に問い合わせること。

【保管方法及び有効期間等】 〈有効期間〉

3年 [自己認証 (当社データ) による] 包装の使用期限欄を参照すること。

**【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者

株式会社ジェイ・エム・エス

〒730-8652 広島市中区加古町 12番 17号

問い合わせ先

TEL 0120-923-107