**2014年10月15日(第5版)

*2013年8月21日(第4版)

機械器具 7 内臓機能代用器

高度管理医療機器 機械式人工心臓弁 35590010

ON-X 機械式人工心臓弁 (オンエックス)

再使用禁止

【警告】

- 1. ON-X 機械式人工心臓弁 (ON-X 弁) 使用時は、微粒子、 異物等との接触を避けること。[リーフレット及びハウジ ングの表面にこれらが付着した場合、血流に影響を及ぼ したり、塞栓症を起こすことがある。]
- 2. ON-X 弁操作時には必ず手術用手袋を使用すること。
- 3. ON-X 弁の機械的部分に損傷を引き起こすような硬いあるいは鋭利な道具で ON-X 弁に触れないこと。ハウジング及びリーフレットに力を加えないよう、ON-X 弁の取扱いに細心の注意を払うこと。
- 4. ON-X 弁専用のアクセサリ以外使用しないこと。
- 5. 血液や組織に触れた ON-X 弁の再滅菌、再洗浄、再使用 はしないこと。
- 6. 診断用カテーテル、ペースメーカリード等を弁口に通さないこと。
- 7. 容器やシールが開封、破損している場合、又は製造番号 タグが外部容器の表示と一致していない場合には使用 しないこと。このような場合、ON-X弁の無菌性は保証 できない。

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

長期の抗凝固療法に関連する合併症の可能性がある患者 には使用しないこと。[抗凝固薬の服用を適切に行うこと ができない場合、出血や血栓等が生ずる可能性がある。]

2. 使用方法

再使用禁止。[ディスポーザブル製品のため。]

【形状・構造及び原理等】

1. 構成

本品は、機能不全に陥った心臓弁の機能を代替することを目的に使用される医療機器である。本品には下記の種類があり、 植込み部位及びサイズによって使い分けられる。

1) 人工弁 - オンエックス

大動脈弁用	僧帽弁用		
19 大動脈弁	23 僧帽弁		
21 大動脈弁	25 僧帽弁		
23 大動脈弁	27/29 僧帽弁		
25 大動脈弁	31/33 僧帽弁		
27/29 大動脈弁			

2. 形状

外観

1) 大動脈弁用





側面図

2) 僧帽弁用





側面図

承認番号: 22200BZI00014000

3. 材質

		T		
	名 称	原 材 料		
	ハウジング	基質:グラファイト 表層:パイロライティックカーボン		
弁	リーフレット	基質:グラファイト (タングステン 10%含有) 表層:パイロライティックカーボン		
	縫合布	ポリテトラフルオロエチレン		
	チタンリング	チタン合金		
	縫合糸	ポリエチレンテレフタレート		
ホル	ダ	ポリスルホン		

4. 寸法

弁最大開口角 90 度

1) 大動脈弁の寸法

サイズ	弁口面積(mm²)	実質弁開口面積 (mm²)
19	228	200
21	284	253
23	344	313
25	411	373
27/29	411	373

寸法許容範囲±3%

2) 僧帽弁の寸法

弁口面積 (mm²)	実質弁開口面積 (mm²)
344	313
411	373
411	373
411	373
	344 411 411

寸法許容範囲±3%

5. 作動原理

ON-X 弁は、純粋な混合物を含まないパイロライティックカーボン (ON-X カーボン) をグラファイト基質上にコーティングとして使用した機械式二葉弁である。

リーフレットの基質には放射線不透過性のタングステンが混入されており、ソーイングリングの外輪には放射線不透過性のチタン合金を使用している。ソーイングリングは回転可能であり、オリエンテーションの基準になるマーカがついている。縫合輪にはポリ四フッ化エチレンを使用している。

リーフレットは血流で並列に開く。旋回角度は50度であり、 これによって逆流量を減少させている旋回角度やリーフレットの開放角を決めるピボット機構は、磨耗を最少限に抑え、 表面が常に血液洗浄されるよう設計されており、広い有効弁口面積の確保につながっている。ハウジングの入口部はフレアー状になっており、血流のセパレーションや乱流を抑制し血行動態を改善する。流出口のリーフレットガードは閉鎖時のリーフレットを保護する。

【使用目的、効能又は効果】

本品は、後天性心疾患の大部分を占める僧帽弁や大動脈弁の狭 窄あるいは閉鎖不全症に対して使用し、心臓弁の機能を代替す ることを目的に使用する。

【品目仕様等】

本邦の人工心臓弁基準に適合する。

【操作方法又は使用方法等】

1. ON-X弁

▲ 本品はディスポーザブル製品であるため1回限りの使用で再使用しないこと。

人工弁置換術における外科的手術の複雑さ、患者の状態等の さまざまな影響により、縫合手技及び人工弁植込み位置は、 術前、術中、術後の治療方法も含め、外科医の裁量に委ねら れている。

1) ON-X弁の選択

適切なサイザを使用し、弁植込み位置に適したサイズのON-X弁を選択すること。各サイザ径はON-X弁径と同じである。

▲ ON-X弁の径を正確にもとめるため、サイズの決定は ON-X弁専用のサイザで行うこと。

	40	サイザ	ずの選択	ソーイングリングの	
サイズ		弁のサイザの			
	タイプ	タイプ	使用の有無	位置	
19	大動脈弁	円筒形	0	スープラアニュラ	
21	大動脈弁	円筒形	0	スープラアニュラ	
23	大動脈弁	円筒形	0	スープラアニュラ	
25	大動脈弁	円筒形	0	スープラアニュラ	
27/29	大動脈弁	円錐形	0	イントラアニュラ	
23	僧帽弁	円筒形	×	スープラアニュラ	
25	僧帽弁	円筒形	X	スープラアニュラ	
27/29	僧帽弁	円錐形	×	スープラアニュラ	
31/33	僧帽弁	円錐形	×	スープラアニュラ	

2) 大動脈弁の計測

サイザを患者弁輪に挿入する。

(1) 25mm以下のサイズの大動脈弁は、ソーイングリングはスープラアニュラに位置し、円筒形のカーボン部分は弁輪内におさまるように設計されている(図1)。そのため、円筒形のサイザを使用してサイズを決定した後、反対側のON-X弁型のサイザを使用してリーフレットガードとソーイングリングが冠状動脈口の妨害にならないことを確認すること。ソーイングリングが弁輪内におさまるような計測の仕方はしないこと。

図1



- (2) 27/29mmの大動脈弁のソーイングリングはイントラアニュラに位置するように設計されているため、円錐形のサイザを使用すること。
- (3) 冠状動脈口の障害にならないことを確認すること。適切なサイザが決定したら、そのサイズのON-X弁を選択する。

3) 僧帽弁の計測

サイザを患者弁輪に挿入する。

(1) 全ての僧帽弁は、ソーイングリングがスープラアニュラ に位置し、カーボン部分が弁輪内におさまるように設計 されている (図2)。23mm及び25mmの場合は、円筒形のサイザを使用すること。27/29mm及び31/33mmの場合は、円錐形のサイザを使用すること。

図2



- (2) 適切なサイザが決定したら、そのサイズのON-X弁を選択する。(僧帽弁のハウジングのサイズは25mmから33mmまで共通で、大きなサイズはソーイングリングが厚くなっている。そのため、弁のサイズを大きくしても血行動態上の利点はない。弁と比較した心室のサイズ、術後の心臓腔縮小の可能性、心卒中時の心弛緩状態を考慮して、必要であればサイザで計測したサイズより小さいサイズを選択すると良い。)

4) ON-X弁の準備

二重包装されたON・X弁の包装に破れや、ピンホール等損傷のないことを確認すること。ON・X弁の無菌性は完全な包装形態が保たれている場合のみ保証される。使用期限が過ぎていないことを確認すること。すでに期限を過ぎている場合は、無菌性は保証されない。ラベルに記載されているON・X弁のモデル、サイズ、製造番号の内容が適合することを確認すること。適合しない場合は、使用しないこと。

(1) 外部容器の蓋は、反時計回りに止まるところまでまわして上に引くと開封できる(図3)。

図3



⚠ 無菌区域には外部容器を置かないようにすること。

(2) 内部容器を無菌的に取り出し、器具トレイの上に置く。 内部容器は上部に付いているペーパータブをゆっくり 引き上げることにより外部容器から取り出せるように なっている。また、外部容器を器具トレイの上でゆっく り逆さにし、内部容器を器具トレイの上に置くことも可 能である(図4)。

図4



(3) 内部容器を開封する。蓋をねじり、滅菌保証シールを破って(図5)上に引くと開封できる。

図5



(4) ON-X弁を取り出す。専用のハンドルの先端をホルダの差 込み口にカチッと音がするまでしっかり差し込むこと (図6)。容器からON-X弁をゆっくり引き上げて取り出 し、ホルダからホルダプレートを外す。

図6



(5) 回転試験を行う。手術用手袋を装着した手で、注意深く ソーイングリングを持ち、ハンドルを左右いずれかの方 向にゆっくり回す。弁がソーイングリング内で容易に回 転することを確認する。回転はピボットの軸に合わせて 付けられたオリエンテーションマークで止めること。容 易に回転しない場合には、そのON・X弁は使用しないこと。

▲ 製造番号のタグと外部容器のラベルが一致することを確認すること。

- (6) 製造番号タグの糸を切って外す。このタグは取り外し直 後であれば、無菌性を確認するための検査に使用することも可能である。
- (7) 植込み準備完了。植込み時の位置決めを容易にするため、 ハンドルは把手と柄の部分を持って曲げることができる。 ON-X弁を持たないように注意すること。

▲ ON-X弁を梃子にしてハンドルを曲げないこと。ON-X弁に損傷を与え、機械的不具合につながる恐れがある。

5) ホルダの取り外し

外科的縫合終了後、バルブホルダについている支持糸を切断し、バルブホルダとハンドルをON-X弁から外すこと(図7)。この方法で、ON-X弁を傷つけることなくホルダを外すことが可能である。この後ハンドルとホルダを取り外す。

図7



↑ 弁縫合糸に異常な牽引力をかけることを回避するため、
ON-X 弁からバルブホルダを取り外してからハンドルを取り外すこと。

6) リーフレット可動試験

ON·X弁縫合後、リーフレットが自由に可動することを確認 オス

- (1) 専用のリーフレットプローブを使用して試験をすること。
- (2) ゆっくりとリーフレットにプローブをあて、リーフレットが解剖学的な妨害なしに容易に開閉することを確認す

る。妨害があった場合には、弁をローテーションさせて 妨害のない位置を探すこと。

7) 弁のローテーション

次のいずれかの方法で弁方向を所定の位置にローテーション することが可能である。

- ON-X弁からホルダを取り外す前にローテーションしたい ときは、バルブホルダを装着したままハンドルでローテー ションする。
- ON-X弁からホルダを取り外した後にローテーションしたいときは、専用ローテータを使用してローテーションする。
- (1) ローテータの先端をリーフレットの間に入れ、クロスバーをピボット軸に合わせ、ローテータが弁の中に収まるまで注意深く挿入する(図8)。

図8



- (2) 僧帽弁の場合は、ローテータの先端でリーフレットが開くことを確認してからローテータを挿入する。
- (3) 大動脈弁の場合は、ローテータの先端を弁口の中心部に 挿入するとリーフレットが開く。

▲ ローテータに無理な力を加えないこと。

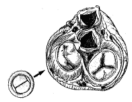
- (4) 妨害がない位置まで弁を左右いずれかの方向にゆっくり とローテーションさせる。
- (5) 再度リーフレットの可動試験を行う。リーフレットが自由に可動する弁方向が見つからない場合は、弁輪からはみだした組織があれば切除し、さらには弁を摘出してサイズ或いはタイプを考え直す必要がある。
- ▲ ローテータ挿入時に抵抗を感じた場合には、挿入を中止し、ローテータの向きを確認してからもう一度挿入すること。
- ▲ 植込み位置で弁をローテーションする力と、植込み前の回転試験で弁をローテーションする力はほぼ同じでなければならない。回転試験のときよりも過剰に大きな力を要する場合には、異物が妨害しているのでローテーションは中止すること。リーフレットの動きに妨害があって、ローテーションが不可能な場合には、弁を摘出して小さなサイズと交換するか、違う人工弁を使用すること。
- ▲ ON-X 弁に重大な損傷を及ぼす恐れがあるため、ローテーションする場合には、いかなるときも ON-X 弁専用ローテータ以外のものを使用しないこと。

8) 弁のオリエンテーション

ON-X弁について推奨するオリエンテーションは次のとおりである(図9)。

僧帽弁: 弁のピボット軸は、非解剖学的に留置する。この オリエンテーションは、リーフレットの可動性を 阻害したり、大動脈流出路を妨害したりする可能 性を減少させ、リーフレットの開閉運動をより均 一化する。





僧帽

9) 術後管理

抗凝固療法:

機械式人工弁置換後に推奨されている抗凝固療法は、文献に 臨床研究として報告されている。

滞在的副作用:

人工弁置換に伴う合併症には、溶血性貧血、感染症、血栓塞 栓症、血栓症、裂開、血行動態の不良、抗凝固療法による出 血、心不全、心筋梗塞、狭心症、不整脈、心内膜炎、脳卒中、 人工弁の不具合、パンヌス、逆流が知られている。これらの 合併症のどれかひとつが、再手術、人工弁の摘出、不可逆的 障害、死亡につながる可能性がある。

弁周囲漏れ、血栓症、リーフレットの離脱/破損のような事例が、二葉弁の臨床使用において報告されている。二葉弁の使用患者が、急性呼吸不全、狭窄症、心不全の症状を示した場合には、これらの事例を考慮しなければならない。患者に対してはこれらの事例へのすみやかな診断と適切な処置を行うこと。

機械式人工弁は正常に機能しているとき音を発するため、患者によっては耳ざわりに感じる場合がある。

2. アクセサリ

ON-X弁を正しく使用するためには以下の専用アクセサリキットをご使用ください。

販売名: ON-X 機械式人工心臓弁サイザ 届出番号: 13B1X00078100001

- 1) ハンドル
- 2) サイザ
- 3) ローテータ
- 4) リーフレットプローブ

▲ アクセサリは滅菌されていないため、必ず使用前に滅菌 すること。

1) ハンドル (大動脈弁、僧帽弁共通)

ハンドルは、人工弁を固定しているホルダを保持するために 使用する。硬い把手部と柔軟な柄の部分から成っている。

2) サイザ

サイザを使用して弁輪径を測定し、最適なサイズの人工弁を 選択すること。サイザには次の種類がある。

19(円筒形+ON-X 弁型レプリカ)	大動脈弁用
21(円筒形+ON-X 弁型レプリカ)	大動脈弁用
23(円筒形+ON-X 弁型レプリカ)	大動脈弁用
25 (円筒形+ON-X 弁型レプリカ)	大動脈弁用
27/29(円錐形+ON-X 弁型レプリカ)	大動脈弁用
23,25 (円筒形)	僧帽弁用
27/29, 31/33(円錐形)	僧帽弁用

3) ローテータ (大動脈弁、僧帽弁共通)

ローテータを使用して人工弁を縫合輪内でローテーションさせることができる。各ローテータにはサイズが表示されている。

4) リーフレットプローブ (大動脈弁、僧帽弁共通)

縫合後、リーフレットが開閉することを確認するために使用する。



5) アクセサリの滅菌

アクセサリは再使用可能であり未滅菌のため、使用前に必ず 洗浄と滅菌を行うこと。

▲ 蒸気滅菌を繰り返すことによりアクセサリが劣化する可能性がある。

【使用上の注意】

1. 慎重使用に関する事項

- 1) 患者の弁輪に残余カルシウムが見られる場合、弁輪が極度 に弱い場合、または弁輪の形状が不規則で人工弁の形状に 合わない場合は、本品の使用に関して慎重に検討すること。
- 2) 本品は熟練した医師以外は使用しないこと。
- 3) 添付文書により熟知した後、使用すること。

2. 植込み前の注意

- 1) 本品の使用期限を確認すること。
- 2) アクセサリは必ず使用前に毎回蒸気滅菌すること。
- 3) アクセサリは必ず使用前に損傷のないことを点検すること
- 4) アクセサリ等すべてがそろっていることを確認すること。
- 5) 本品の容器に破損、シールのはがれ、変色、ピンホール等 異常のないことを確認すること。

3. 植込み中の注意

- 1) 患者に異常がないことを絶えず監視すること。
- 2) 患者に異常が発見された場合には、患者に適切な処置を施 すこと。
- 3) 弁サイズの測定や弁の植込みの妨害にならないよう、弁葉や弁輪の石灰化組織を切除すること。僧帽弁の場合は、弁葉を切除するときに腱索を短く切ること。僧帽弁の弁葉や基部組織の全体或いは一部を残す場合は、弁輪のサイズを注意深く測定し、可能な限り小さなサイズの弁を植込むと良い。ON-X僧帽弁はユニークな設計のため、サイズを小さくしても血行動態上不利になることはない。
- 4) 弁サイズの決定は、人工弁機能不全の原因となる過大、過 小サイジングを防止するため、ON-X弁専用のサイザを使 用すること。
- 5) 外部容器を無菌区域に置かないこと。
- 6) バルブホルダに固定されたON-X弁が、植込み目的の弁で あることを再確認すること。

- 7) ソーイングリングについているタグを取り外すこと。
- 8) 製品の破損につながる恐れがあるのでON-X弁を固い器 具や先端の鋭い器具で取り扱わないこと。リーフレットに 力を加えたり、固い器具でON-X弁を押したりしないこと。
- 9) 先端部が刃のようになった針は、ポリエステルのソーイン グリングに損傷を与えるので使用しないこと。
- 10) 術中に弁が開いた状態を維持したい場合には、柔らかいカテーテルをリーフレットの間に挿入すると良い。縫合後、縫合糸の端は短く切り、周囲の組織や縫合糸の結び目がリーフレットを妨害していないことを確認すること。確認は、専用のローテータを使用すること。
- 11) リーフレットの可動試験は、適合するサイズのローテータ の先端又はリーフレットプローブを使用すること。金属又 は研磨用器具をON-X弁に接触させないこと。
- 12) 弁縫合糸に異常な牽引力をかける恐れがあるので、ON-X 弁からバルブホルダを取り外してからハンドルを取り外 すこと。
- 13) 一度取り外したバルブホルダを再度ON-X弁に挿入しないこと。
- 14) 弁をローテーションさせる場合、ON-X弁に重大な損傷を 及ぼすことがあるので、専用ローテータ以外のものでロー テーションは行わないこと。
- 15) ローテータを使用した弁のローテーションは、ON-X弁を 縫合した状態においてのみ行うこと。ローテーションにか なりの抵抗を感じた場合には、ローテーションを中止する こと。
- 16) ON-X弁に重大な損傷が生じる可能性があるため、いかなる場合でも、ハウジングやリーフレットに梃子の力を与えないこと。
- 17) 診断用カテーテル、ペースメーカリード等を弁口に通さないこと。

4. 植込み後の対応

- 1) 禁忌がない限り抗凝固療法を行うこと。
- 2) 患者の状態を注意深く観察するため、定期的検診を行うこと。
- 3) 歯科治療を受ける患者や菌血症を起こす可能性がある患者には、予防的に抗生物質を与えること。
- 4) 本品は下記の磁気共鳴環境下におくとき、温度上昇が 1.6℃以下であり安全性が確認されている。
 - 3T以下の静磁場
 - 720G/cm以下の最大傾斜磁場強度
- 5) 医療用具登録制度(医療用具トラッキング制度)について 患者に説明すること。

5. 不具合・合併症

人工弁置換に伴う合併症としては、溶血性貧血、感染症、血栓塞栓症、血栓症、裂開、血行動態の不良、抗凝固療法による出血、心不全、心筋梗塞、狭心症、不整脈、心内膜炎、脳卒中、人工弁の不具合、パンヌス、逆流が知られている。これらの合併症のどれかひとつが、再手術、人工弁の摘出、不可逆的障害、死亡につながる可能性がある。

弁周囲漏れ、血栓症、リーフレットの離脱/破損のような事例が、機械式二葉弁の臨床使用において報告されている。二葉弁の使用患者が、急性呼吸不全、狭窄症、心不全の症状を示した場合には、これらの事例を考慮しなければならない。患者に対してはこれらの事例へのすみやかな診断と適切な処置を行うこと。

機械式人工弁は正常に機能しているとき音を発するため、患者によっては耳ざわりに感じる場合がある。

本品の臨床試験における有害事象を表1、2に示す。

**表1 有害事象の経時的発生頻度と統計学的な非発生頻度 大動脈系 植込み症例数・184例 男籍使用数・411 8患者・年

大切脈开 旭込み症例数:184例、累積使用数:411.8患者・年						
	術後急性期1		術後安定期2		事象の非発生率 3% (SE)	
合併症	例	頻度4	例	頻度	術後1年	術後3年
	ניפר	(%)	ניפו	(%)	(138例)	(37例)
死亡	4	2.2	3	0.7	97.8%(1.1)	96.0%(1.5)
弁関連死	1	0.5	1	0.2	99.4%(0.5)	98.8%(0.9)
心内膜炎	0	0.0	2	0.5	99.4%(0.6)	98.9%(0.8)
弁摘出	1	0.5	2	0.5	98.4%(0.9)	97.8%(1.1)
溶血	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)
出血	1	0.5	3	0.7	99.4%(0.5)	97.3%(1.4)
出血多量	1	0.5	1	0.2	100.0%(0.0)	99.1%(0.9)
弁周囲漏れ	4	2.2	3	0.7	96.7%(1.3)	96.7%(1.3)
弁周囲	1	0.5	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)
多量な漏れ	1	0.5	U	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)
非構造的	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)
弁機能不全	U	0.0	U	0.0	100.070(0.07	100.070(0.07
再手術	2	1.1	3	0.7	97.8%(1.1)	97.2%(1.2)
(弁関連)		1.1		0.7	07.070(1.17	01.270(1.2)
構造上の	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)
弁劣化					,,,,	,,,,,
血栓塞栓症	1	0.5	7	1.7	97.8%(1.1)	93.9%(2.5)
血栓症	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)

**表2 有害事象の経時的発生頻度と統計学的な非発生頻度

僧帽弁 植込み症例数:229例、累積使用数:417.9患者・年

(1977年) (1977年) (1977年) (1977年) (1977年) (1977年) (1977年)							
	術後急性期1		術後安定期2		事象の非発生率3% (SE)		
合併症	Ital	頻度4	ltal	頻度	術後1年	術後3年	
	例	(%)	例	(%)	(134例)	(44例)	
死亡	9	3.9	9	2.2	95.4%(1.4)	89.2%(2.7)	
弁関連死	1	0.4	2	0.5	99.5%(0.5)	97.2%(1.7)	
心内膜炎	0	0.0	3	0.7	99.0%(0.7)	99.0%(0.7)	
弁摘出	1	0.4	3	0.7	98.0%(1.0)	98.0%(1.0)	
溶血	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)	
出血	4	1.8	6	1.4	96.4%(1.3)	94.4%(2.0)	
出血多量	4	1.8	2	0.5	97.0%(1.2)	97.0%(1.2)	
弁周囲漏れ	2	0.9	3	0.7	98.0%(1.0)	97.1%(1.2)	
弁周囲	1	0.4	1	0.2	99.4%(0.6)	99.4%(0.6)	
多量な漏れ	1	0.4	1	0.2	99.4%(0.6)	99.4%(0.6)	
非構造的	0	0.0	1	0.2	100.0%(0.0)	99.1%(0.9)	
弁機能不全	U	0.0	1	0.2	100.0%(0.0)	99.170(0.9)	
再手術	3	1.3	5	1.2	97.0%(1.2)	97.0%(1.2)	
(弁関連)	3	1.0	9	1.2	97.070(1.2)	97.070(1.2)	
構造上の	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)	
弁劣化	U	0.0	U	0.0	100.070(0.0)	100.070(0.0)	
血栓塞栓症	2	0.9	7	1.7	97.0%(1.2)	96.3%(1.4)	
血栓症	0	0.0	0	0.0	100.0%(0.0)	100.0%(0.0)	

¹術後30日以内に発生した有害事象

²術後30日以上経過した時点で発生した有害事象を線形比率で 外挿して起算した

³カプラン・マイヤー法に基づいて算出した有害事象の非発生率 4植込み症例数に対する発生頻度

【臨床試験】

1. 試験の概要

欧州、カナダ、米国における計20施設において、1996年9月12日の第一例の植込み患者から最後に本品が植込まれた2001年5月24日までの患者を対象に2001年6月30日までの期間において、無比較オープン臨床試験を実施した。

本試験では、大動脈弁あるいは僧帽弁の植込みを必要とした患者における本品の植込み後における心機能の改善を評価する ことを目的とした。

対象となった症例総数は558例となり、それぞれの試験における弁の種類による植込み症例数は下記のとおりである。

症例内訳

	大動脈弁	僧帽弁	二弁置換	計
欧州試験	184	117	21	322
北米試験	119	112	5	236
計	303	229	26	558

2. 有効性評価

- 1) 本品の植込み対象となった患者の血行動態の改善状態に対する本品の有効性を評価するため、NYHA機能分類について検討した。術後3ヵ月において、大動脈弁では、70%以上の患者で(163/232例)NYHA機能分類が1段階以上改善していた。またその効果は2年以上持続していた。僧帽弁では、術後3ヵ月後には85.7%(132/154例)が、一年後には88.1%(104/118例)の患者のNYHA機能分類が1段階以上改善していた。
- 2) NYHAクラスの変化に伴い患者のQOLも有意に改善していた
- 3) 平均圧較差については術後の日数の経過に伴い徐々に低下 する傾向が認められているが有意の変化ではなく、安定し た血流が確保されていることを示唆していた。
- 4) 有効弁口面積は安定しており、十分な血流が確保されていることを示唆していた。
- 5) 術後の血液逆流に関する検討では、大動脈弁で検討可能であった累積患者数 (763例) の97.0%に相当する患者で逆流が認められないか、軽微なものであった。僧帽弁で検討可能であった累積患者数 (617例) の57.7%に相当する患者で逆流が認められないか、軽微なものであった。

3. 有効性に関する考察

本品の臨床試験成績から、下記のような有効性が示唆されている。

- 1) 本品の植込みに至った直接的な誘因は、血流の逆流あるいは狭窄であったが、本品の植込みにより血流を確保するに足るだけの安定した弁口面積が確保されていること。
- 2) 機械弁に生じがちな逆流がほとんどの症例で発生していないか、軽微であること。
- 3)機械弁の植込みによる溶血性がほとんど認められていないこと。
- 4) NYHA機能分類からみた患者の症状の改善が70%の患者 に認められていること。
- 5) 患者のQOLが有意に改善していること。

4. 安全性評価

- 1) 機械弁の植込みによって生じる溶血性に関する検討結果では、その指標である血清LDHとハプトグロブリンの値は、いずれも健常参考値の範囲内であった。
- 2) 手術中の有害事象は大動脈弁では4例、僧帽弁では1例が報告されている。それぞれの発生率は1.3%、0.4%であった。
- 3) 術後急性期における本品由来の死亡例(突然死)は大動脈 弁で1例、僧帽弁では2例であった。
- 4) 術後急性期の本品に関連する有害事象の発生例は大動脈弁では12例(4%)、僧帽弁では8例(3.5%)であった。主たる理由は大動脈弁では弁周辺の漏れ、僧帽弁では出血であった。本品に由来しない有害事象の発生は大動脈弁では60例(19.8%)、僧帽弁では73例(31.9%)であった。

- 5) 術後安定期における本品に関連する有害事象は大動脈弁では23例(7.6%)(突然死1例を含む)であり、僧帽弁では18例(7.9%)(突然死1例を含む)であった。いずれも出血過多や弁周辺の漏れが理由となっている。本品に由来しない有害事象の発生は大動脈弁で46例(15.2%)、僧帽弁では42例(18.3%)であった。
- 6) FDAのガイドラインによる客観的指標(OPC)から判定した 結果では本品は安全であると評価された。

安全性に関する考察

現時点で広く使用されている機械弁の安全性を示す指標を用いて判定した結果では、本品の安全性はFDAの基準を満たしていた。

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

- 1) 水のかからない場所に保管すること。
- 2) 気圧、温度、湿度、風通し、日光、ほこり、塩分、イオウ 分などを含んだ空気などにより悪影響の生ずるおそれのない場所に保管すること。
- 3) 傾斜、振動、衝撃(運搬時を含む)など安定状態に注意すること。
- 4) 化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に保管しないこと。

【包装】

1個入

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

[選任製造販売元]

泉工医科貿易株式会社

〒113-0034 東京都文京区湯島 3-20-12

TEL 03-3836-9031

[外国特例承認取得者·製造元]

 $\operatorname{ON-X}$ Life Technologies, Inc.

(オンエックス ライフ テクノロジーズ)

アメリカ

*[お問合せ先]

泉工医科工業株式会社

ON-X プロジェクト

TEL 03-3815-4009 FAX 03-3812-4899

【制限付き保証】

人工弁の使用に付随して起こりうる合併症、ならびに術前、術中、術後において起こりうる弁の損傷を考慮し、ON-X Life Technologies, Inc.は、製品が標準規格に適合することのみを保証します。ON-X Life Technologies, Inc.は、本品の使用上の機能に関して一切保証しません。また、本品の使用に伴うすべてのリスクに対して責任を負いません。ON-X Life Technologies, Inc.は、製品の市販性、特定目的との適合性などの点を含む(ただし必ずしもこれらに限定されない)明示または暗示の製品に関するすべての保証をいたしません。ON-X Life Technologies, Inc.は、本品の使用に伴う直接的、特殊、間接的、二次的な損失、損害、費用に対して法的責任を負いません。何人もこれらの条件を変える権限はなく、またON-X Life Technologies, Inc.に対し、本品の使用に関する責任または保証を付加し決定する権限はありません。