NKK-066

22700BZX00181A01

添付文書管理番号:

承認番号 :

2015年7月作成 (第1版)

機械器具(7) 内臓機能代用器

高度管理医療機器 植込み型心臓ペースメーカ 12913000

ゼネックス MRI

(条件付MRI対応)

再使用禁止

<MRI検査について>

- 1. MRI検査は、【使用方法等】「2-3.MRI検査を行うための条件」を満たす場合のみ、実施可能である。 2. 関連学会が定める施設基準に従うこと。
- 3. MRI検査を行うための条件について、患者に対する教育

- 周治は、後期 患者に【使用上の注意】相互作用の項に記載されている 医療機器(医療術)を使用した場合は、使用後に本体の機 能が正常であるかを確認すること。[電磁干渉等による機 能不全が生じている可能性がある。
- 本体の植込み時に使用するテスト装置等はCF形のものを 使用すること。[外部装置からの漏れ電流により、心筋の 損傷や不整脈が生じる可能性がある。

<使用方法>

- 本体は4cm未満の深さ、かつ、骨から1.25cm以上離して植込むこと。[信頼性の高いデータを送受信するため。] 選択的交換指標(ERI)に達した時点で、本体を直ちに交換
- すること。[本体の寿命が残り6ヶ月を下回る可能性があ
- デュアルチャンバ型使用時、逆行性伝導を有する患者に対 ては適切な心室収縮後心房不応期(PVARP)を慎重にプロ グラムすること。[適切な血行動態を維持できない。

【禁忌・禁止】

<併用医療機器>

- (【使用上の注意】 <相互作用>1.併用禁忌の項参照)
 1. MRI検査を行うための条件を満たさない場合の磁気共鳴システム(MRI)。[本体の故障や、非同期モードへの移行、ペーシングの抑制、あるいはペーシングレートの上昇となる可能性がよる。]
- ペーシングの抑制、あるいはペーンノクレートの上升になる可能性がある。]
 2. 電気利用の鍼治療。[オーバーセンシングによりペーシングが抑制される可能性がある。]
 3. 高周波/低周波治療の実施。[ペーシングの抑制、あるいは基本レートによる非同期ペーシングへの移行となる可能性がある。エネルギーが高いと本体が破損したり、電極が接触する心筋組織を焼灼する可能性がある。]
 4. ジアテルミー[発生する熱によって故障する可能性がある。
- 5. 超音波治療。[本体、リードは音波を集中させる可能性が
- ある。]
 6. 植込み型除細動器(ICD)又は除細動機能付植込み型両心室ペーシングパルスジェネレータ(CRT-D)の使用。[本品の単極ペーシングパルスはICD又はCRT-Dの作動に影響し、不適切なショックや治療を誘発する可能性がある。]

<適用対象(患者)>

- (適用対象(患者) >
 原室伝導障害を有する患者に対する心房単室ペーシング(AAI(R)、AAT(R)、AOO(R)モード)を行わないこと。[ペーシングによる効果が発現しない。]
 自己調律とペーシングが競合するような場合、非同期ペーシング(シングルチャンバ型はVOO(R)モード、デュアルチャンバ型はDOO(R)、AOO(R)、VOO(R)モード)を行わないこと。[ペースメーカ起因性不整脈が発生する可能性がある。] 性がある。
- 3. Offモードは、本体に依存している患者や、僅かな期間でも本体の機能が停止すると影響を受ける可能性のある患者には使用しないこと。[ペーシングが行われない。]
 4. デュアルチャンバ型使用時、高度房室ブロックで洞結節機
- アユアルテャンハ型使用時、高度房至フロックで洞結前機能は正常な場合、慢性の心房細動又は心房粗動の場合及び心房静止の場合に、DDIペーシングを行わないこと。[正常な心房トラッキング、心室ペーシングが行えない。]
 ペースメーカ症候群の患者、逆行性伝導又は心室ペーシングの開始と共に動脈圧が低下する患者に対するVVI(R)、VVT(R)、VOO(R)ペーシングを行わないこと。[適切な血伝統的経過性できない。] 行動態を維持できない。
- デュアルチャンバ型使用時、DVI(R)ペーシングは、自発の心房リズムとペーシングが競合する場合や心房静止の場合に使用しないこと。[ペースメーカ起因性不整脈発生

- の恐れ及び効果を得られない可能性がある。
- の恐れ及び効果を得られない可能性がある。」
 7. 早い心拍によって臨床症状(例:狭心症、虚血性心疾患等)の増悪が予想される患者に対し、必要以上に高いレートでペーシングしないこと。[患者が耐えられるペーシングレートを評価し、最大センサレートを選択しないと、虚血性心疾患の増悪や虚血性発作を誘発する可能性がある。]
 8. AFサブレッションペーシングは心房の高レートペーシングに耐えられない患者には使用しないこと。[心臓に過度な負却がかかったり 血行動能が低下する可能性があ
- な負担がかかったり、血行動態が低下する可能性があ
- 9. デュアルチャンバ型使用時、VDD(R)ペーシングは洞機能 不全、慢性心房粗動、慢性心房細動、不適当な心房センシング又は心房静止の場合使用しないこと。[適切な血行 動態を維持できない又は効果を得られない可能性があ
- る。] 10.シングルチャンバ型使用時はVOO(R)モード、デュアルチ ・シングルテマンハ空使用時はVOO(R)モート、テュアルテャンパ型使用時はAOO(R)、VOO(R)、DOO(R)モードを一時的な使用以外の目的で使用しないこと。[自己調律とペーシングが競合することによって非同期ペーシングが引き起こされ、危険な頻拍を誘発する可能性がある。]

<使用方法>

- 1. 再使用禁止。[1回限りの使用を意図して設計されている。] 2. 再滅菌禁止。[現場での再滅菌を想定していない。] 3. 本体の植込みやフォローアップ時に専用のプログラマ以外を使用しないこと。[電磁干渉等により、本体の動作異常等が生じる可能性がある。]

【形状・構造及び原理等】

- 【形状・構造及び原理等】
 1. 概要
 本品は以下の2種類のモデルがある。
 (1) 本品は、心房及び心室をセンシング及びペーシングする、いわゆるシングルチャンバ型で加速度検知式のレート応答機能を有するSSIR型のペースメーカ本体及びその付属品である。
 (2) 本品は、心房及び心室の両方又はいずれか一方をセンシングしつつ、心房及び心室の両方又はいずれか一方をペーシングする、いわゆるデュアルチャンパ型で加速度検知式のレート応答機能を有するDDDR型のペースメーカ本体及びその付属品である。また、上室性頻拍抑止機能としてオートモードスイッチ(以下、AMS)及びAFサブレッションを有する。本体をMRIモードに設定することにより、特定の条件下でMRI検査を実施できるMR Conditionalペースメーカである。
 2. 構成

1117/24		
構成品	型式	型式名
本体	シングルチャンバ型	PM1282
平平	デュアルチャンバ型	PM2282
付属品	トルクレンチ	442-2
门俦吅	MRIアクティベータ(別包装)	EX4000

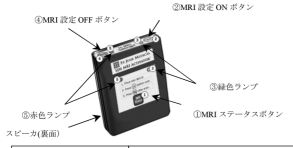
3. 寸法等

(1) 本体

	シングルチャンバ型	デュアルチャンバ型
寸法(高さ×幅×厚さ)	$47 \times 51 \times 6.7$ mm	$47 \times 51 \times 6.7$ mm
質量	19.7g	19.6g
容積	10.4mL	10.4mL
コネクタ	IS-1×1、双極 IS-1×2、双極	
材質	エポキシ樹脂、シリコーンゴム、チタン	

(2) 付属品

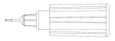
MRIアクティベータ



寸法(縦×横×厚さ)

 $71 \times 56 \times 18$ mm

トルクレンチ



4. X線識別コード

本体のX線識別コードはSJM HM MRIである。

5. 作動·動作原理

植込み型心臓ペースメーカは、バッテリーで作動し、弱い電気 刺激を規則的に出力する電子機器である。電気刺激は本体に接 続されたリードによって心筋に伝えられる。心筋はごく一部の 筋を刺激すると心臓全体に興奮が伝わる性質をもっているので、 心臓ペースメーカはこの性質を利用し、心筋に必要な周期で繰 り返し電気刺激を加え、房室ブロック、徐脈性不整脈に伴う心 不全やアダムス・ストークス発作を防止する事ができる。

- 6. 併用医療機器
- (1) 植込み型能動機器用プログラマ

本体の設定、変更等ができる植込み型能動機器用プログラマ の例は以下のとおり。

販売名	承認取得者	医療機器承認番号
マーリン プログラマ	セント・ジュード・メディカル株式会社	22000BZX00140000
マーリン プログラマJ	センド・シュード・メティガル株式会社	22000BZX00140A01

(2) 心電図電話伝送装置

本体の設定及び診断データ等を読み込み、伝送ができる心電 図電話伝送装置の例は以下のとおり。

販売名	承認取得者	医療機器承認番号
マーリンアットホーム		22200BZX00142000
マーリンアットホーム インダクティブ	セント・ジュード・メディカル株式会社	22200BZX00147000

(3) リード

、本体はIS-1に準拠したコネクタを有する心内膜植込み型ペースメーカリード、心外膜植込み型ペースメーカリード及び植込み型除細動器・ペースメーカリードと接続可能である。

【使用目的又は効果】

<使用目的>

本品は、心筋に長時間連続して電気刺激を与え、心臓のリズムを補正する事を目的として機能する植込み型心臓ペースメーカ及びその 付属品である。なお、本体は特定の使用条件下でMRI検査を実施で きる、MR Conditionalペースメーカである。

【使用方法等】

1 植込みの適応

他込み過応は、「不整脈治療の非薬物治療ガイドライン」^{§1}又は これと同等以上のガイドライン等を参照のこと。

2-1 本体の植込み手順

- (1) 植込み型心臓ペースメーカの植込み手技に準じた手順の一般的な例を以下に示す(システム概略図参照) 1) 本品、リード、プログラマ、ペーシングシステムアナライザ(以下、PSA)等の用意 リード、シース、X線透視装置、心電図モニタ、体外式除 細動器及び手術器材等を用意する。なお、本体を交換する

本品**1

場合はリードを要さない。 リード

プログラマ









※1:本体がRFアンテナ、もしくはテレメトリーワンドを 用いることによりプログラマと交信ができることを確 認する(交信できないものは使用しないこと)。

2) リードの挿入

リードの挿入 取扱いは開封も含め手術室等の清潔野において行い、挿入 は透視下にて行う。身体表面を切開し、植え込むための皮 アポケットを作る。その後、このポケットから静脈にシー スを穿刺し、シース内にリードを挿入する。リードを経静 脈的に心腔内に挿入し、固定する。 もしくは、心筋リードの場合は腹部等を切開し、心筋に直 接リードを固定する。本体を交換する場合は、既存のリー ドを傷付けない様切開し、六角レンチ等で本体を取り外す。



3) ペーシング及びセンシング閾値等の測定 リード挿入後はリードのコネクタとPSAを接続し、刺激閾値、心内波高値、リードインピーダンス等を測定し、室房 逆伝導や最大刺激電圧による筋攣縮の有無等を確かめる。 4) 本体とリードの接続

リードのコネクタが汚れていない事を確認し、 本体のコネク ッー下のコインクカウなしくいない事を確認し、本体のコネクタの奥まで差し込み、付属のトルクレンチを使用して固定ネジを締め、リードと本体を固定する。プログラマのテレメトリーワンドもしくはRFアンテナを用いて本体と交信し、リードのタイプ、接続等が適正である事を確認する。そして、PSAにより得られた情報を参考に、安全域を考慮して、ペーシング出力、センシング設定等のプログラミングを行う。

- 5) 本体の皮下への植込み 皮下ポケットに本体及びリードを挿入し、位置が移動しな い様にスーチャーホールを使用し周囲組織に縫着し、皮膚 を縫合する。 プログラミング
- システムが正常に動いている事を確認し、調整が必要な場 合は最終的なプログラミングを行う。
- 7) 最終確認

センシング、ペーシングならびに設定した他の機能が設定どおりであることを確認する。

システム概略図



2-2.MRI検査を行う際の手順

- (1) MR Conditionalペースメーカシステムであることを確認する。 以下のいずれかを確認できた場合のみ、MRI検査を実施する ことができる。
 - ことができる。
 パースメーカ手帳等によって、SJM社製MR Conditionalペースメーカシステムであることが確認できる。
 プログラマによって、SJM社製MR Conditionalペースメーカシステムであることが確認できる。
 3) X線透視装置によって、SJM社製MR Conditional製品であることをデオン製作を実現し、または翌点をよって、SJM社製MR Conditional製品であることをデオン製作を実現し、または翌点をよって、SJM社製MR Conditional製品であることをデオン製作を実現し、または翌点をよって、SJM社製MR Conditional製品である。
- ことを示すX線不透過マーカを確認できる。 (2) MRIモードへの切り換えからMRI検査まで
 - 1) プログラマのみを用いる場合
 - 1. MRI検査前に、プログラマを用いて、MR ConditionalペースメーカをMRIモードに切り換える。
 2. MRI検査を受ける。
 2. プログラマとMRIアクティベータを併用する場合

 - MRI検査前に、プログラマを用いて、MR ConditionalペースメーカをMRI準備モードに設定する。 1. MRI検査前に、
- 2. MRI室入室前に、MRIアクティベータを植込まれたベースメーカ植え込み部位の上に置いて、MRI設定ONボタンを押し、MRI準備モードからMRIモードに切り換える。 設定が変更されると緑色ランプが点灯する。
 3. MRI検査を受ける。
 (3) MRI検査後の通常モードへの切り換え
- - 1) プログラマのみを用いる場合
 - 1. MRI室を退出後、プログラマを用いて、MRIモードを解

 - 除する。
 MRIアクティベータを使用する場合
 MRI室退出後、MRIアクティベータを植込まれたMR Conditionalペースメーカ植え込み部位の上に置いて、MRI
 - Conditionalペースメーカ植え込み部位の上に置いて、MRI 設定OFFボタンを押し、通常モードに切り換える。設定 が変更されると赤色ランプが点灯する。 2. MRIアクティベータのMRIステータスボタンを押すこと で、現在のモードを確認することができる。MRIモード であれば緑色ランプが、MRI準備モードもしくは通常モ ードであれば赤色ランプが点灯する。

2-3.MRI検査を行うための条件

- (1) 患者及びMR Conditionalペースメーカシステムに関する条件
 - 1) MR Conditionalペースメーカシステムを植え込み後6週間以

 - MR Conditionalペースメーカシステムを植え込み後6週間以内の患者にMRI検査を行わないこと。
 MR Conditionalペースメーカシステムを左右の胸部以外に植え込まれた患者にMRI検査を行わないこと。
 パルス幅0.5msにて、2.5Vよりも高いペーシングキャプチャー閾値の患者にMRI検査を行わないこと。
 非同期モード設定時、パルス幅1.0msにて、5.0V又は7.5Vで横隔膜刺激を生じる患者にMRI検査を行わないこと。
 リード損傷又はリードインピーダンス測定値が設定したリードインピーダンスの範囲外を示す患者にMRI検査を行わないこと。 ないこと。
 - 6) MR Conditionalでない植え込み機器(使用されていないリード、延長リード類、又はリードアダプタ等)を有する患者にMRI検査を行わないこと。
 - 7) MRI検査中、心電図、パルスメータ又は非侵襲的血圧測定のいずれかを用いて患者をモニタリングすること。8) MRI検査中、体外式除細動器を準備すること。

 - MRI検査時の患者の体温が平熱であり、体温調節機能に異 常がないこと。
 - 10)MRI内における体勢が側臥位の患者にMRI検査を行わない
- (2) MRI装置及びMRIスキャンに関する条件と併用可能なSJM社製 $\mathcal{O}MR \ Conditional \ \mathcal{V} - \ \mathcal{F}$

本システムとMRI装置の併用に際し、以下のいずれかの条件を満たすこと。

-	条件1	条件2	条件3
スキャナーの 種類	水平トンネル型	水平トンネル型	水平トンネル型
画像システム	1.5T プロトンを使用する	1.5T プロトンを使用する	1.5T プロトンを使用する
全身SAR	≦4.0W/kg	≦2.0W/kg	≦2.0W/kg
頭部SAR	≦3.2W/kg	≦3.2W/kg	≦3.2W/kg
最大傾斜 スルーレート	≤200T/m/s	≦200T/m/s	≤200T/m/s
ローカル送信 専用コイル又 はローカル送 受信コイルの 配置	本体が植え込まれ た部位に配置しな いこと。	眼部(第1頸椎(C1)) より上位、又は第4 腰椎(L4)より下位に 配置すること。	頭部、下肢(ただ し、臀部を除く)、 手首に限ること。
撮像可能 部位	全身	アイソセンタ: 眼部(第1頭椎(CI)) より上位、又は第4 腰椎(L4)より下位に 配置すること。	アイソセンタ: 眼部(第1頸椎(C1)) からI0cm上位より 上位、又は第4腰椎 (L4)より下位に配置 すること。
1.販売名 2.承認番号 3.モデル番号	テンドリル MRI 22500BZX00240000 LPA1200M	アイソフレックス Optim 22100BZX00750000 但し、1948/46 (ストレートタイプ) のみ非MRI対応	テンドリル STS 22200BZX00085000 2088TCのうち 46、52、58のみ MRI対応
1.販売名 2.承認番号 3.モデル番号	テンドリル MRI J 22500BZX00240A01 LPA1200M	アイソフレックス Optim J 22100BZX00750A01 1944、1948 但し、1948/46 (ストレートタイプ) のみ非MRI対応	テンドリル STS J 22200BZX00085A01 2088TCのうち 46、52、58のみ MRI対応

3. 使用方法等に関連する使用上の注意

- (1)滅菌パッケージを開封する前に、パッケージ内の本体をイン テロゲートして正しく作動しているか確認すること。
- (2) 落としたものや衝撃を受けた疑いのあるものは使用しないこ
- (3) 温度の平衡:本品を冷所で保管した後は室温に戻してから、 デバイスのプログラミング、植込みを行うこと。本品の温度が低いと、初期機能に悪影響が生じる可能性がある。
- (4) 植込み時にPSA(Pacing System Analyzer)を用い、ペーシング及 びセンシング閾値を測定すること。PSAの使用については製 造販売業者の作成した添付文書及び取扱説明書に従って操作
- 造販売業者の作成した添付又書及び収扱説明書に使って採TFすること。
 (5) デュアルチャンバ型使用時、心室からの電位が心房でセンシングされないことを確認すること。心房リードの位置等を調整して、その影響を最小限にすること。
 (6) ペーシング極性やセンシング極性を双極に設定する場合は、双極リードを接続すること。
 (7) 本体にリードを接続するときは次のことに注意すること。
 1) リードのコネクタ規格との相性を確認すること。
 2) リードのコネクタ部にシリコーンオイルをつけないこと。
 3) リードのコネクタ部に血液等がついていないこと。

- 4) 本体のコネクタ内部に血液等が浸入していないこと。
- 4) 本体のコネクタ内部に皿液寺が浸入していないこと。
 5) 本体のコネクタ内に固定ネジが出ている場合にはトルクレンチで引っ込め、リードのコネクタ部が完全に挿入できるようにすること。ただし固定ネジを回す際には、反時計方向に2回転以上回すと固定ネジがコネクタから抜け落ちてしまうので回しすぎないように注意すること。
 6) 本体のコネクタ部にリードのコネクタ部を挿入する前に固定さればないます。

- 6) 本体のコネクタ部にリードのコネクタ 即で押入りる田に国定ネジを締めないこと。
 7) リードのコネクタ部が本体のコネクタ部にしっかりと奥まで挿入されたことを確認してから固定ネジを締めること。
 8) 固定ネジを締めるには付属のトルクレンチを使用すること。レンチを挿入する際はコネクタへッドのスリットに対し斜めにあてがって滑り込ませ、挿入後はレンチを垂直に戻し、固定ネジの穴に真っ直ぐに挿入すること。レンチが斜めの状態ではしっかりと固定ネジが締められないだけでなく、ネジ穴が削られてレンチが空回りする可能性がある。
- ネジ穴が削られてレンチが空回りする可能性がある。 9) トルクレンチを抜く時には、過ってネジを緩めることのないように慎重に抜くこと。不要なトルクが加わると接続不 良になる可能性がある
- 10) デュアルチャンバ型使用時、リードが、間違いなく各ポート に接続されているかどうかを確かめること。心房/心室のポートの見分け方は、本体に表示されている。 11) リードタイプを設定すること。単極リードを使用するとき はペースメーカのリードタイプをユニポーラに設定するこ
- と。双極リードを接続しないと双極に設定できない。 12)リードを接続した際にペーシングが確認できる設定にし、設定どおりペーシング及びキャプチャー(捕捉)していることを心電図で確認すること。
- 13)デュアルチャンバ型使用時、使用しないポートは、適切に 絶縁を行うこと。
- (8) リードを直接結紮しないこと。必ず、スーチャースリーブを 使用して固定すること。またその際にスリーブは腕の動き等 がリードに伝わらない位置で固定すること。
- (9) 本体はポケット内の筋組織に適切に固定すること。
- (10) リードがポケット内で本体と接触して絶縁被覆が損傷する可能性がある。リードは本体との接触が最小限となるよう緩く 巻き、収めること。
- (11) シングルチャンバ型使用時の最大センサレート、デュアルチ ヤンバ型使用時の最大トラッキングレート及び最大センサレートは患者に適した値に設定すること。 (12) プログラマが原因でインテロゲート不可や意図した設定にプ
- (12) プログラマが原因でインテロケート不可や意図した設定にプログラムできない可能性がある。
 (13) シングルチャンパ型使用時、心室オートキャプチャーを使用しない場合、デュアルチャンパ型使用時、心室オートキャプチャーを使用しない場合又はリードが心房に植え込まれている場合は、パルス振幅をプログラムする前にペーシング関値を測定し、信頼性をもって長期間キャプチャーするように、適切なセーフティマージンが得られるパルス振幅をプログラムすること。また、ペーシング関値を定期的に再評価すること。
 (14) 基本レートが高い状態で高出力の設定にプログラムすると、本体が早期にERIに達する可能性がある。
 (15) 本体のランナウェイプロテクションは220min⁻¹(±10min⁻¹)より高いレートでのペーシングを防止する。
 (16) 心室オートキャプチャーをOnに設定する前に、心室オートキャプチャーが適切に作動することを確認すること。
 (17) ACapコンファームをONに設定する前に、植込まれたリードで心室オートキャプチャーが適切に作動することを確認すること。

- 室オートギャフナャーか適切に作動することを確認すること。
 (17) ACapコンファームをONに設定する前に、植込まれたリードでACapコンファームが適切に作動することを確認すること。
 (18) 本体のセンサがOnにプログラムされている場合、衝撃や激しい振動が繰り返されるような活動(乗馬、手持ち削岩機の使用など)によりペーシングレートが上昇する可能性がある。このような活動を避けるように患者に注意すること。又は、これらの活動を考慮してセンサパラメータをプログラムすること。
 (19) 心房性期外収縮が極端に頻発している患者にAFサプレッラッパを使用すると、最大センサルートで長時間心質のペーシングを使用すると、最大センサルートで長時間心質の
- (19) 心房性期外収縮が極端に頻発している患者にAFサブレッションペーシングを使用すると、最大センサレートで長時間心房ペーシングされる場合があるため、虚血性心疾患、心不全患者に対しては十分注意して使用すること。
 (20) 本体を植え込む前の手に持った状態では、ノイズによりオーバーセンシングを起こしペーシングしない可能性がある。
 (21) 高感度のセンシング値に設定している場合、EMI(電磁干渉)を受ける可能性があることを考慮すること。

- マける 引能性かあることを考慮すること。
 (22) 慢性心房粗動、慢性心房細動又は心房静止を有する患者にデュアルチャンバペーシングをしても、シングルチャンバペーシングを上回る利益が得られない可能性がある。また、DDD(R)モードを使用する場合は最大トラッキングレートでの心室ペーシングを防ぐため、オートモードスイッチをONにすること。
- ること。 デュアルチャンバ型使用時、レート応答AVディレイ機能を使用する場合は、最短AVディレイを事前に適切な値に設定しておくこと。 エマージェンシーVVIペーシングが必要となった場合には、プログラマのVVIボタンを1回だけ押すこと。
- (25) RFアンテナを用いて、テレメトリー通信を行う場合、RF信号

- 強度表示部を確認しながら、以下のことに注意すること。
 1) RFアンテナのケーブルを適切に配置すること
 2) RFアンテナの正面部を本体に向け、水平な場所に置くこと
 3) RFアンテナと本体間に障害となる物を置かないこと。
 4) プログラマ本体のテレメトリー強度表示部とRFアンテナのRF信号強度表示部が点灯していることを確認すること。
 5) 電磁干渉の原因と成り得る周辺機器の電源を切ること。
 (26) RFアンテナを用いて通信を行う場合、周囲の電磁波による影響や通信チャンネルの占有等の理由により通信が確立できない可能性がある。このような時はテレメトリーワンドを使用した通信に切り替えることを検討すること。
 (27) RFアンテナを用いて通信を行う場合、通信障害等によるテレメトリー不全等に備え常にテレメトリーワンドを準備しておくこと。
- (こと。 (28) リードを接続した際にペーシングが確認できる設定にし、設定とおりペーシング及びキャプチャー(捕捉)していることを小電図で確認すること。 (29) MRIモードでは下記に注意すること。 ・センシング機能の停止
- - ・診断機能の一時停止又は消去
- (30) MRIスキャンにより植え込まれた本体又はリードの磁性物質 が物理的な力、振動や回転作用を及ぼす場合があるので注意 すること。
- (31) MRIスキャンにより生じる傾斜磁場やRF磁場により、心臓に 対して意図しない刺激を生じる場合があるので注意すること。
- (32) MRIスキャン中は患者に異常がないことを監視するため、話しかける等の確認を行うこと。
- (33) 本体及びリードによりMRI画像にアーチファクトが発生する
- (33) 本体及びリートによりMRI画像にアーナファクトか完全する可能性があるので、画像診断時には十分注意すること。
 (34) 本品と併用するプログラマ及びアクティベータ等の外部機器をMRI室に持ち込まないこと。
 (35) 【使用方法等】2-3 (2)「MRI装置及びMRIスキャンに関する条件と併用可能なSJM社製のMR Conditionalリード」に示され、 る条件2及び条件3に特定されるMRI conditionalなリードと本 体と接続する場合、MRI検査I回あたりの累積撮像時間が30分を超えないこと。また初回MRI検査終了後、30分経過するま
- で続いてのMRI検査を実施しないこと。 (36) MRIスキャン中に測定されたリードインピーダンスは、MRI 装置の磁場の影響により不正確な値を示す可能性があるため

【使用上の注意】

(詳細は取扱説明書参照)

<重要な基本的注意>

- 1. 家電製品・周辺環境等に関する注意
 - ※电袋皿・同辺環境等に関する任息 次のような家電製品や電気機器等の使用やこれらへの接近、周 辺環境によって電磁干渉等が生じ、ペーシングが抑制されて危 険を伴う可能性がある。受攻期でのペーシングはより高い危険 を伴い、連続した干渉波が発生した場合、干渉を検知している 間、基本レート、センサ指示レート又はレストレートのいずれ かた効なレート、センサはフグラットレートでは関サニードペートのはアグラットとした。 間、基本レート、センサ指示レート又はレストレートのいすれか有効なレート、あるいはマグネットレートで非同期モードペーシングをする。さらにエネルギーが高いと、本体が破損したり、電極が接触する心影響など見りではいばれる。これを のように本体の機能が影響を受ける可能性がある。これらが原 因と思われる異常が認められたときは、これらから離れるか、 使用を中止するよう指導すること。
- (1) 漏電している電気機器(通常使用して問題のない電気機器も含む)には絶対に触れないよう指導すること。 (2) 身体に通電したり、強い電波又は磁界を発生する機器(肩コリ治療器等の低周波治療器、電気風呂、医療用電気治療器、高周波治療器、電位治療器等)は使用しないよう指導すること。
- (3) 店舗や図書館等公共施設の出入口等に設置されている電子商品 監視機器(EAS)に関する注意:電子商品監視機器は分からない ように設置されていることがあるため、出入り口では立ち止ま
- らないで中央付近を速やかに通り過ぎるよう指導すること ^{§2}。 (4) 空港等で使用されている金属探知器に関する注意:金属探知器 による保安検査を受ける際は、ペースメーカ手帳を係官に提示 し、金属探知器を用いない方法で検査するよう指導すること。
- (5) IH炊飯器やIH調理器等の電磁気家電製品は強力な電磁場を作 り出すため、患者は使用中の電磁気家電製品近くにいる時間 を短くするよう努力すること。特にIH炊飯器は使用開始から終了まで「保温中」も含めて、使用中は常に強力な電磁波を 放出するため、植え込まれた本体をそのような炊飯器に近づ けないよう指導すること^{§3}
- (6) 物流・在庫管理や商品等の清算、盗難防止等の目的で使用さ り かん・仕草目生々的田寺の信算、 監無的正寺の目的で使用されるRFID(電子タグ)機器に関する注意: 以下の事項を守るように指導すること ⁸⁴。 1) ゲートタイプRFID機器: ゲート付近では立ち止まらないで中央付近を速やかに通り過ぎること。 2) ハンディタイプ、据置きタイプ及びモジュールタイプRFID機器: 本体の植込み部位をRFID機器のアンテナ部より22cm

- 以内に近づけないこと。
- 3) 据置きタイプRFID機器(高出力型950MHZ帯パッシブタグシステムに限る)が設置されている場所及びRFIDステッカが添
- ヘノムに限るJが返担されている場所及びRFIDAデッカが添付されている場所の半径1m以内には近づかないこと。 (7) 誘導型溶鉱炉、各種溶接機、発電施設、レーダー基地、強い電波又は磁界を発生する機器等には絶対に近づかないよう指 導すること。

- 導すること。
 (8) 小型無線機、パーソナル無線機及びトランシーバは使用しないよう指導すること。
 (9) 全自動麻雀卓等での遊戯は避けるよう指導すること。
 (10) 携帯電話端末等(スマートフォン等の無線LANを内蔵した携帯電話端末を含む)を使用する場合は以下の事項を守るよう指導すること

 1) 携帯電話端末等を使用する際には、本体の植込み位置と反対側の耳を使用する際には、本体の植込み位置と反対側の耳を使用する際には、本体の植込み位置と反対側の耳を使用する際すること。
 3) 携帯電話端末等を携帯する場合、常に15cm程度以上本体から離して携帯するか電波を発射しない状態に切り替えること(電源をOFFまたは、電波をOFF(電波OFF可能な携帯電話 と(電源をOFFまたは、電波をOFF(電波OFF可能な携帯電話 端末等の場合)にする)。
- 畑木寺の場合)にする)。 (11) 農機(草刈り機、耕運機等)、可搬型発電機、オートバイ、スノーモービル、モーターボート等を操作・運転する場合、露出したエンジン付近には近づかないよう指導すること。また、電動工具等は使用中に近づかないよう指導すること。
- (12) エンジンのかかっている自動車のボンネットを開けて、エン ジン部分に近づかないよう指導すること。 (13) 磁石又は磁石を使用したもの(マグネットクリップ、マグネッ
- ト式キー等)を植込み部位に近づけないよう指導すること。 (14) 磁気治療器・貼付用磁気治療器、磁気ネックレス、磁気マット、磁気枕等)を使用する場合、植込み部位の上に貼る若しくは近づけないよう指導すること。
- (15) キーを差し込む操作なしでドアロックの開閉やエンジン始動・停止ができるシステムを搭載している自動車等の場合、 当該システムのアンテナ部から発信される電波が、本体の出 力を一時的に抑制する場合があるので、以下の点に注意する

 - 合、アンテナ部から定期的に電波が発信される単種があるので、本体を植え込まれた患者が乗車中には、携帯機の車外への持ち出しを行わないようにすること。
 3) 駐車中においてもアンテナ部から定期的に電波が発信される車種があるので、車外においても車に寄り掛かったり、車内をのぞき込む又は車に密着するような動作は避けること。他の者が所有する自動車に乗車する場合は、当該シスニュな世報した事が記れてより、
- と。他の者が所有する自動単に乗単する場合は、当該システムを搭載した車種かどうか確認すること。
 (16) 下記の電気機器は使用しても心配ないが、頻繁にスイッチを入れたり、切ったりしないよう指導すること。電気カーペット、電気敷布、電子レンジ、電気毛布、テレビ、ホットプレート、電気コタツ、電気洗濯機、電気掃除機、レーザーディスク、トースタ、ミキサー、ラジオ、ステレオ、ビデオ、電動タイプライタ、コンピュータ、ワープロ、コピー機、ファックス、補聴器等。
- (17) 非接触型ICカード(各種交通機関の出改札システムやオフィス などの入退出管理システムに使用される)システムの読み取り 機(アンテナ部)から植込み部位を12cm以上離すこと §7
- (18) 電磁障害。MRIアクティベータは、磁性体でなく、可動部品 を搭載していないものの、強い電磁干渉(EMI)を発する装置か ら避けること。EMIは、MRIアクティベータとMR Conditional ペースメーカとの通信を妨げる可能性がある。MRIアクティ ベータは、EMI発生源から離す、又は発生源の電源を切るこ とで通常の作動に戻る。
- (19) 電気自動車(プラグインハイブリッド車を含む。)の充電器が、 ・ 电スロ 男 年(ノノクインハイノリット 卑を含む。)の 充電器が、本品のペーシング出力に一時的な影響を与える場合があるので、以下の点に注意するよう患者に指導すること ⁸⁸。
 1) 電気自動車の急速充電器は使用しないこと。
 2) 急速充電器を設置している場所には、可能な限り近づかないこと。なお、不用意に近づいた場合には、立ち止まらず速やかに離れること。
 2) 電気自動車の数 選売電器 大田 して 思り、
- 速やかに離れること。
 3) 電気自動車の普通充電器を使用する場合、充電中は充電スタンドや充電ケーブルに密着するような姿勢はとらないこと。
 2. 磁気等を発生する医用電気機器・周辺環境等に関する注意
 医用電気機器治療又は診断に使用する医療機器の影響は、装置のタイプや使用するエネルギーレベルによって異なるので、これらの機器を使用している間は本体が正しく機能しているかモーな! 無田径は本体なチェックオスこと 相互作用の頃に記 ニタし、使用後は本体をチェックすること。相互作用の項に記

載の医療機器が干渉源になる可能性がある。

- 載の医療機器が干渉源になる可能性がある。
 (1) 本体は除細動ショックなどによってリセットされた後、単極ペーシングに切り替わることがあることに留意すること。施設等の周辺環境によって電磁干渉等が生じ、ペーシングが抑制されて危険を伴う可能性がある。受攻期でのペーシングはより高い危険を伴い、連続した干渉が発生したトストレートのいずれか有効なレート、あるいはマグネットレートで非同期モードペーシングをする。さらにエネルギーが高いと、本体が破損したり、電極が接触する心筋組織を受ける可能性がある。また、プログラマを使用している際にノイズ等が見られ、プログラマが正常に機能しない可能性がある。周辺に存在する医用電気機器等が原因と思われる異常が認められたときは、これらから離れるか、使用を中止すること。
 3. X線利用医療機器との併用について
 (1) X線CT装置⁸⁹
- (1) X線CT装置^{§9}

本体を植え込んだ患者のX線CT検査に際し、本体にX線束が連続的に照射されるとオーバーセンシングが起こり、本体のペーシング出力が一時的に抑制される場合があるので、本体 にX線束を5秒以上照射しないよう十分に注意すること(相互作 用の項参照)。

(2) X線診断装置等(パルス状の連続したX線束を照射する機能を 有するX線診断装置、X線透視診断装置、X線発生装置)^{§ 10} 本体の植込み部位にパルス状の連続したX線束が照射されると オーバーセンシングが起こり、本品のペーシング出力が一時に抑制される場合があるので、本体の植込み部位にX線束を照射しないよう十分に注意すること。(「相互作用」の項参照)

4. その他

- (1) 本体を植え込んだ患者に次の注意を促すこと
 - 1) 本体やリードに損傷を与えたり、植込み位置が移動してしまう可能性があるため、植込み部位を圧迫したり、叩いた り、むやみにいじったりしないこと。(トゥイドラー症候群) 2) ペースメーカのしおりを熟読すること。
- (2) 病院内での検査の際、プログラマと本体が交信不能になりう る原因には、他の医療機器や測定機器等による電磁障害等が 考えられるため、テレメトリー不全が起きた場合には、電磁 障害を受けない環境下での動作確認を実施すること。改善が 見られない場合には、速やかに製造販売業者に連絡すること。
- 見られない場合には、速やかに製造販売業者に連絡すること。
 5. フォローアップ(詳細は取扱説明書参照)
 (1) メッセージが示されたときは本体をチェックすること。
 (2) 本体を植込んだ後は少なくとも3~4か月毎に、プログラマを用いた対面もしくは遠隔モニタリングにてフォローアップを実施し、電池の消耗、作動状況、患者診断情報等を確認すること。対面でのフォローアップの間隔は、前述の確認項目に加え、病態や患者の自覚症状等を考慮し設定すること。
 (2) ペラスメーカに使用されている電池の一般的な特殊として
 - (3) ペースメーカに使用されている電池の一般的な特性として 予想寿命に近い場合、電池電圧が急激に低下する場合等があるので、フォローアップ時に注意すること。予想寿命に近い場合、対面フォローアップ期間の短縮等を検討し、注意する
 - (4) 選択的交換指標(ERI=Elective Replacement Indicator): バッテリ ー電圧が2.6V以下になったとき、プログラマにERIを検出して いる事を示すメッセージが示される。ERIに達した本体は直ち
- に交換すること。 (5) ERIの動作:ペーシングインターバルが設定レートに対し (5) ERIの動作:ペーシングインターバルが設定レートに対し 100ms延長する、マグネットレスポンスはBattery Testにプログラムされる、マグネットレートが85.0min⁻¹以下になる、センサがOffになる、AFサプレッションがOffになる、及びデュアルチャンバ型使用時最短AVディレイが70msになる。また、NIPSは使用できなくなる。
 (6) ERIからEOL(エンド・オブ・ライフ)に至るまでの期間は約6ヶ月である。ただし、ペーシング又は治療等の条件によって異なるので、ERIが表示された時点で交換すること。
 (7) 基本レートが高い状態で高出力にプログラムしたり、長時間ストアードEGMの収集をOnにプログラムすると、本体は早期にERIに達する。
- にERIに達する。
- (8) マグネットレスポンス:マグネットを近づけるとバッテリーテストとしてペーシングレートはマグネットレートすなわち、BOL~ERIのときは100~85.0min⁻¹、ERI~EOLのときは85.0~80.7min⁻¹又はそれ以下となる。
- 80.7min・又はそれ以下となる。
 (9) EOL:バッテリー電圧が2.47Vに達したときをEOLとする。
 (10) 本体は安全装置として、バックアップVVI機能を備えている
 (シングルチャンバ型使用時はバックアップAAIになる場合がある)。マイクロプロセッサ又はソフトウェアの機能が停止した場合、バックアップVVIモードになり、心拍数を確保する。これらの値はプログラムできず、ペーシング及びセンシング極性は、あらかじめプログラムされている数値から変化しない。プログラマの指示にしたがうこと。多くの場合は、以前の性能に復帰する の状態に復帰する
- (11) 患者自身に点検して頂くこと:ペースメーカのしおりを参照す

- ること。 フォローアップ時にリードインピーダンスの上昇や低下等の
- (12) フォローアップ時にリードインヒーダンスの上昇や低ト等の 異常を認めた場合には、ペーシング極性等を変更するなどの 措置を講じ、インピーダンスが正常化するかを確認すること。 必要に応じ追加の設定変更を行うこと。
 (13) 併用する薬剤によりペーシング閾値が変化する場合があるため、適切な間隔にてペーシング閾値を測定すること。閾値変化に伴うペーシング治療の効果が得られない可能性がある場合には、患者の閾値に応じた設定変更を行い、ペーシング効果が得られていることを確認すること。【相互作用の欄参照】
 6 摘出後の処理 6. 摘出後の処理
- (1) 患者が死亡した場合、可能な限り本体を摘出すること 版名が不可能で火葬する場合には、体内に本体が植え込まれている旨、家族・関係者から葬祭業者、火葬場職員へ申告するように依頼し、不慮の事故を防止すること。本体を高温で加熱すると破裂する可能性がある。

<相互作用>

1. 併用禁忌 (併用しないこと。)

D1713710B1 (D17	1,0%, 6,00	
医療機器の 名称等	臨床症状 · 措置方法	機序・危険因子
磁気共鳴 システム	本体交換	強い磁場の影響により本体が故障する可 能性がある。
(MRI) (MRIが実施可 能な条件に適合 しない場合)	プログラマによる 再設定	電磁干渉により本体のモードが非同期モードに移行したり、ペーシングが抑制されたり、あるいはペーシングレートが上昇する可能性がある。
電気利用の 鍼治療	治療器の使用中止	オーバーセンシングによりペーシングが 抑制される可能性がある。
高周波/ 低周波治療	治療器の使用中止	電磁干渉により非同期ペーシングに移行する、又はペーシングが抑制される可能 性がある。
経皮的電気刺激 装置 (TENS)	治療器の使用中止	ベーシング出力が抑制されたり、本体の モードが非同期モードに移行する可能性 がある。
ジアテルミー	本体交換	発生する熱によって故障する可能性があ る。
	治療器の使用中止、 体外式除細動	電磁干渉による非同期ペーシングによっ て心室細動を誘発する可能性がある。
	治療器の使用中止	ベーシング出力が抑制されたり、本体の モードが非同期モードに移行する可能性 がある。
	治療器の使用中止	リードが植え込まれている場合は、その リードが使用されているか否かにかかわ らず、短波及びマイクロ波により、電極 周囲が熱せられて心臓組織を損傷させる 可能性がある。
超音波治療	併用不可	本体、リードは音波を集中させることに より故障する可能性がある。
ICD及びCRT-D	併用不可	本体の単極ペーシングパルスにより、不 適切なショックや治療を誘発する可能性 がある。

2. 併用注意(併用に注意すること。)

医療機器又は、 医薬品の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ラジオ波 もしくは	本体交換	ペーシング出力が永久に停止 する可能性がある。
マイクロ波 利用の 電気手術器	治療器の使用中止、体外式除 細動	心室細動が誘発される可能性 がある。
(電気メス等 を含む。) ※1	治療器の使用中止	ベーシング出力が抑制されたり、本体のモードが非同期モードに移行する可能性がある。
	治療器の使用中止	ペーシングレートが上限レートまで上昇する可能性がある。
	プログラマによる再設定	ある状況下では、本体が電気 的にリセットされたり、ERI が表示される可能性がある。
	末梢脈を絶えず触診したり、 末梢動脈圧、心内圧をモニタ して心臓の動きを把握する。	ECGモニタ装置が干渉される 可能性がある。

医療機器又は、 医薬品の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
結石破砕装置 ※2	本体交換	ビームの焦点にあると、本体 が破壊される可能性がある。
	治療器の使用中止、体外式除 細動	電磁干渉により本体のモードが非同期モードに移行したり、ペーシングが抑制されたり、あるいはペーシングレートが上昇する可能性がある。
	センサオフ	ペーシングレートの不適切な 上昇。
	ペーシングに同期した衝撃波	心房細動や心室細動等が生じ る可能性がある。
放射線照射 治療装置 ※3	・本体が直接被曝しないようにする。 ・一時的体外ペーシングの準備をする。 ・もし放射線照射をする組織が植込み部位に近い場合、本体の位置を移動することを推奨する。	高線量の電離放射線(癌治療の目的で行われるコバルト照射や直線加速器により生じる)は、本体内部のCMOS回路に影響する可能性がある
体外式 除細動器	本体交換	保護回路の故障が生じる危険 がある。
*4	本体交換	体外式除細動器の放電により、永久的なペーシング閾値 の上昇を招く可能性がある。
	リード交換	電極遠位端の心筋焼灼が生じ る可能性がある。
	プログラマによる再設定	本体が電気的にリセットされ たり、ERIが表示されたりす る可能性がある。
	プログラマによる再設定又は 体外式ペースメーカの使用	体外式除細動器の放電により、一時的なペーシング閾値 の上昇を招く可能性がある。
X線CT装置等及 びX線CT装置を 組み合わせた医 療機器 **5	プログラマによる再設定、又 は体外式ペースメーカの使用	X線束が連続的に照射される CT検査に際し、本体内部の CMOS回路に影響を与えるこ と等により、オーバーセンシ ングが起こり、ペーシング出 力が一時的に抑制される可能 性がある。
パルス 透視、 DA撮影、DSA 撮影又はシネモード撮影等の機能を有する、X 線透視診断装置 及びX線発生装置※6	プログラマによる再設定、又 は体外式ペースメーカの使用	本体は、ビエゾクリスタル素 子の圧電効果を利用した体動 感知センサを搭載したレート レスポンス機能を有するた め、本体にX線の連続照射を 行った際に影響を受け、一時 的にペーシングレートが上昇 する可能性がある。
X線診断装置· X線透視診断装 置·X線発生装 置等 \$10 *7	プログラマによる再設定、又 は体外式ベースメーカの使用	パルス状の連続したX線束が 照射された場合、本体内部の C-MOS回路に影響を与える こと等により、オーバーセン シングが起こり、ペーシング パルス出力が一時的に抑制さ れることがある。
抗不整脈薬 (ア ミオダロン塩酸 塩など) ※8	プログラマによる再設定	抗不整脈薬の作用により、ペ ーシング閾値が変化する場合 がある。

併用注意の相互作用の低減方法

- ※1 電気メスを使用する場合、ペースメーカ依存等の患者は必要に応じて非同期モードにプログラムすること。電気メスを使用しなければならない場合は、バイポーラの電気メスを使用するか、電気メスとその不関電極との電流経路を本体及びリードからできる限り遠ざけること。電気メスによる影響の度合は、電気メスの種類、止血電流と切開電流、電流経路及び本体とリードの状態によって変わるが、電気メスの出力は必要最小限に止め、短期間に、間欠的に、不規則バーストで行うこと。可能な限り双極型電気メスを使用すること。体外式ペースメーカ及び体外式除細動器を使用できるようにしておくこと。
- ※2 結石破砕療法を施術しなければならない場合は本体から 16cm以内に砕石ビームを収束させないこと。ペーシン グレートの不適切な上昇を防止するために、砕石術を行 う前にセンサをOffにすること。本体が腹部に植え込ま

- れていない限り、砕石術に伴う危険性は限られるが、心房細動や心室細動の危険性をさけるために衝撃波はペーシングに同期させること。
- ※3 電離放射線の影響は累積するため、本体が損傷を受ける 可能性は、患者が受けた全放射線量に比例する。放射線 照射治療の場合、術中に局所的な放射線シールドを設け て本体を保護すること。本体の作動状態を心電図で継続 的に確認し、治療後は本体機能が正常に動作しているこ とを確認すること。結果として生じる損傷は、被曝後す ぐに分からないことがあるので注意すること。
- ※4 本体の電子回路は体外式除細動器の放電に対する防護機能を備えているが、体外式除細動器を使用する場合、本体や心筋の損傷の危険性を減らすため、パドルの位置は本体から十分離し、パドルとパドルを結ぶ軸が本体とリード先端を結ぶ軸に直角になるようあてること。また、AEDが使用された場合、医療機関にてシステムが正常であることの確認を受けるよう、患者に指導をすること。
- ※5 X線束が連続的に照射されるCT検査に際しては、本体植込み部位にX線束を5秒以上連続照射しないようにする。やむを得ず、植込み部位にX線束を5秒以上連続して照射する検査を実施する場合には、患者に"両碗挙上"をさせる等して本体の位置を照射部分からずらすことができないか検討すること。それでも植込み部位にX線束を5秒以上連続的に照射することがさけられない場合には、検査中、競合ペーシングをしない状態で固定ペーシングモードに設定するとともに、脈拍をモニタすること。又は、一時的体外ペーシングの準備を行い、使用すること。
- ※6 ・一時的にペーシングレートが上昇する可能性があるので、患者の脈拍をモニタし、容態の変化に留意すること。
 - ・なお、パルス透視、DA撮影、DSA撮影又はシネモード撮影時等に本体装着部位にX線の連続照射を行う場合には、必要に応じてレートレスポンス機能をOFFにする等の対策を講じること。
- ※7 ・パルス状の連続したX線束を照射する透視・撮影(数 秒以内での連続した撮影、パルス透視、DA撮影、DSA 撮影、シネ撮影等)を行う場合、一時的にペーシングが 抑制され、徐脈性不整脈の発生やその影響によるめま い、失神等が現れる可能性がある。
 - ・パルス状の連続したX線束を照射する場合には、本体の植込み部位にX線束を照射しないようにすること。
 - ・やむを得ず、本体の植込み部位にパルス状の連続した X線束を照射する場合には、患者に"両腕挙上"をさせ る等をして本体の位置を照射部分からずらすことができ ないか検討すること。それでも本体の植込み部位にX線 束の照射をさけられない場合には、検査中、競合ペーシ ングをしない状態で固定ペーシングモードに設定すると ともに、脈拍をモニターすること。又は一時的ペーシン グの準備を行い、使用すること。
- ※8 抗不整脈薬の作用により、ペーシング閾値が変化し、ペーシング効果が得られない可能性があるため、閾値に応じてペーシング設定の変更を考慮すること。

<不具合>

<重大な不具合>

- 1. 出力停止を含む機能不全:本体等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品あるいはバッテリーの故障により適切な治療ができたくたる可能性がある。
- り適切な治療ができなくなる可能性がある。
 2. バッテリー早期消耗:本体等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品あるいはバッテリーの故障によりバッテリー早期消耗が発生し、適切な治療ができなくなる可能性がある。[バッテリーが消耗してきている(バッテリー早期消耗を含む)場合には、バッテリー電圧又はマグネットレートを測定することによりその度合いを確認することができるため、本体植込み後はフォローアップを行うこと。ERIに達したたななまましてが増えること。
- る、本体に込みなはフォローテンフを刊うこと。ERIC達じたら本体を直ちに交換すること。]
 3. ペーシング不全及びセンシング不全:本体等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品あるいはバッテリーの故障により、またリードとの接続不良あるいはリードに発生した不具合によりペーシング不全及びセンシング不全が発生し、適切な治療ができなくなる可能性がある。不適切なプログラミングによっても同様にペーシング、センシング不全が発生する可能性がある。MRIスキャンに伴うリード電極の発熱により心筋の損傷が生じることでペーシング不全及びセン

シング不全が発生し、適切な治療ができなくなる可能性がある。またMRIスキャンによるリードの損傷によっても治療機 能を損なう可能性がある。

<その他の不具合>

- テレメトリー不全:本体等の電子機器では、予想不可能かつ 偶発的に回路構成部品あるいはパッテリーの故障によりテレメトリー不全が発生する可能性がある。
- テレメトリー不全:病院内での検査の際、 定機器、電源事情等による電磁干渉の影響等により交信が不 定候命、電源事情寺による電磁士渉の影響寺により交信か不能となるテレメトリー不全が発生する可能性がある。[テレメトリー不全が起きた場合には、電磁干渉の影響を受けない環境下での動作確認を実施すること。改善が見られない場合には速やかに製造販売業者に連絡すること。]
 3. ペーシングレートの異常な上昇:センサ不良、患者活動以外の信号感知等により、ペーシングレートが異常に上昇する可なに
- 能性がある。
- 4. バッテリー電圧、バッテリーインピーダンスの異常な上昇:
- 4. バッテリー電圧、バッテリーインピーダンスの異常な上昇:バッテリーの故障等により、バッテリー電圧、バッテリーインピーダンス値が異常に上昇する可能性がある。
 5. リードインピーダンス値の異常:リードの断線、本体との接続不良等により、リードインピーダンス値が異常に上昇する可能性がある。リード絶縁被覆の損傷等により、リードインピーダンス値が異常に下降する可能性がある。リードを適切に固定・絶縁できなくなったり、交換時にリードを通切に固定・絶縁できなくなったり、交換時にリードを外せなくなったりする可能性がある。またその際、レンチが損傷する可能性がある。
 7. プログラマの機能不良による不具合:本体のインテロゲーシ
- 7. プログラマの機能不良による不具合:本体のインテロゲーションやプログラミングができなくなる可能性がある。 8. ノイズの発生:リードの損傷、リードとの接続不良、電磁干
- 渉の影響等によりノイズが発生する可能性がある。

<有害事象>

<重大な有害事象>

- し、死亡につながる可能性がある。 2. 死亡:センシングエヘアンはである。 死亡:出力停止又はペーシング不全により心停止状態が持続
- : センシング不全又は持続的なノイズのセンシングによ り非同期ペーシングに移行し、心室細動を誘発することにより死亡につながる可能性がある。
- 3. アダムス・ストークス発作:出力停止又はペーシング不全によ り心停止状態が数秒間以上持続するために卒倒する可能性があ る。卒倒が原因になり二次的な被害が発生する可能性がある。 4. 本体の交換手術:予想不可能かつ偶発的な不具合の発生により
- 治療の継続が困難となり、本体の摘出・交換を余儀なくされる 可能性がある。
- 5. 連続したキャプチャー、心室頻拍/心室細動、循環虚脱: MRIス キャンによりリード本体に誘導電流が生じることにより発生す る可能性がある。

< その他の有害事象>

ースメーカ起因性不整脈、横隔神経及び横隔膜刺激、 攀縮、生体拒絶反応、感染症、空気塞栓症、局所組織反応、 零補、生体担耙以応、感呆症、空気差怪症、同所組織反応、びらん、本体の移動、血腫又は嚢胞の形成、血液浸出、体液貯留、組織毒性反応、刺激閾値の上昇、ポケット部の皮膚の壊死、ケロイド形成、心筋・神経損傷、気胸、筋電位センシング、不快感、線維化組織形成、ペースメーカ症候群、発赤、足首や手のはれ、皮膚のただれ、血腫、心タンポナーデ、センサ不良によるレート応答の喪失、高レートペーシングに伴う動悸、血栓、な気寒炎症、変異、血腫、場性が発生性、過度の維生性知識 空気塞栓症、穿孔、出血、慢性神経損傷、過度の線維症性組織 増殖、排出、静脈閉塞、胸嚢滲出、本体の移動、MRIスキャン による本体の移動や振動、ポケット組織の損傷、不快感。

<その他の注意>

特定医療機器の取扱い

本品は厚生労働大臣の定める特定医療機器である。特定医療機器を 取扱う医師その他の医療関係者は、医薬品医療機器等法第68条の5 第2項及び薬発第600号の17第6項(2)を遵守すること。

【保管方法及び有効期間等】

(詳細は取扱説明書参照)

<保管方法>

1. -5℃から50℃の環境で保管し、衝撃を与えないこと。

<耐用期間(使用期間)>

バッテリー寿命 シングルチャンバ型

条件			予想寿命**2
60min ⁻¹	2.5V 心室500Ω	植込み時より	13.9年
パルス幅0.4ms	100%ペーシング	ERIまで ^{**1}	
VVIモード	3.5V 心室 1,000Ω	植込み時より	12.4年
ストアードEGM: On	100%ペーシング	ERIまで	

デュアルチャンバ型

条件			予想寿命**2
60min ⁻¹ パルス幅0.4ms	2.5V 心房500Ω 100%ペーシング 2.5V 心室500Ω 10%ペーシング	植込み時より ERIまで	11.1年
DDDモード ストアードEGM: On	2.5V 心房 500Ω 100%ペーシング 2.5V 心室 500Ω 100%ペーシング	植込み時より ERIまで	9.4年

※1: ERI: 選択的交換指標

※2:予想寿命の公称値は、本体の標準設定における理論計算値である。本 体が臨床にて使用される場合には、プログラム設定パラメータ値の違い、既往症、使用環境の差等により、寿命に影響する場合がある。

【承認条件】

- 1. 関連学会と連携の上、実施施設基準及び実施者基準を設け、安全性を確保できる施設及び本品に関する十分な知識を有する医療従事者により本品の使用及びMRI検査が行われるように適切
- な措置を講ずること。 2. MRI検査を行うための条件について、医療従事者に対する研修 及び患者に対する教育を徹底し、十分なサポート体制を構築し、 安全性の確保に努めること。

【主要文献及び文献請求先】

<対文要字>

- 81 日本循環器学会学術委員会:不整脈の非薬物治療ガイドライン(2011年改訂版). 循環器病の診断と治療に関するガイドライン(2010年度合同研究班報告).
- 厚生労働省医薬局:医薬品·医療機器等安全性情報203号, 2004
- 厚生労働省医薬局:医薬品·医療用具等安全性情報185 § 3
- 号,2003 厚生労働省医薬局:医薬品・医療用具等安全性情報237 § 4 号,2007.
- 総務省:各種電波利用機器の植込み型医療機器へ及ぼす影響を防止するための指針、平成26年5月 厚生労働省医薬食品局:医薬品・医療機器等安全性情報224
- 号,2006 厚生労働省医薬局:医薬品・医療用具等安全性情報190 § 7 号,2003
- 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全情報302 号,2013
- 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全性情報221 号,2006
- §10 厚生労働省医薬食品局:医薬品·医療機器等安全性情報263 号.2009

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

セント・ジュード・メディカル株式会社 製造販売業者: 03-6255-6370 (文献請求先も同じ) : セント ジュード メディカル CRMD (アメリカ合衆国) 雷話 製造業者 (国名)

St. Jude Medical CRMD