



# Teleflex®

\* 2024年6月改訂(第2版)  
2024年5月作成(第1版)

認証番号: 306ADBZX00021000

機械器具 51 医療用嘴管及び体液誘導管  
管理医療機器 短期的使用口腔咽頭チューブ(42424022)

**LMA ユニーク シリコンカフ Cuff Pilot**

## 再使用禁止

### 【警告】

1. 本品を他の呼吸管理器具(呼吸回路など)と接続する場合は確実に接続されていること(リーク、閉塞などの問題がないこと)を確認し、使用中も十分な管理、観察を行うこと。[不完全な接続の場合、呼吸困難などを引き起こすことがあるため。]
2. 意識不明患者あるいは気道確保困難な救急患者では、逆流や誤嚥のリスクがある。本品は患者の胃内容物の肺への誤嚥を確実に防ぐわけではないので、これらの患者には、気道確保を優先する場合にかぎり、慎重に使用すること。
3. 挿入後のカフ内圧は 60 cmH<sub>2</sub>O (5.9 kPa) 以内とし、最大空気注入容量を超える空気を絶対に注入しないこと。[カフの位置異常、咽頭痛、嚥下障害、神経損傷等のおそれがあるため。]

### 【禁忌・禁止】

1. 再使用禁止、再滅菌禁止
2. 本品と共にレーザーや電気メスを使用する症例では、レーザーや電気メスの使用部位に近接して本品を使用しないこと。[特に、高酸素や笑気混合ガス下ではチューブが急激に燃焼したり、塩酸などの腐食性で有害な燃焼物を発生する危険性がある。]
3. 挿入時には無理な力を加えないこと。抜去の際も無理な力を加えず、慎重に取り扱うこと。[無理な挿入によりエアウェイチューブが破損、または外傷の可能性がある。]

#### <適用対象(患者)>

1. 緊急性のない以下の待機的手術の患者または気道確保困難な患者には、気管内チューブの代用として本品を使用しないこと。[逆流および誤嚥等を起こすことがあるため。]
  - (1) 絶食をしていない患者(絶食が確認できない患者を含む)
  - (2) 重度または病的肥満患者
  - (3) 妊娠 14 週を超えている、緊急および救急蘇生患者または胃内容排出遅延に関連する何らかの症状がある患者
  - (4) 絶食前にオピオイド鎮痛剤を使用した患者
2. 肺コンプライアンスが継続的に低下している患者
3. 本品が喉頭の周囲に低圧シール(約 20 cmH<sub>2</sub>O)を形成するために、最大気道内圧が 20 cmH<sub>2</sub>O を上回ると予想される患者
4. 指示を理解できない、または病歴に関する質問に適切に答えることができない成人患者
5. 蘇生または救急時に、完全に意識不明ではなく、挿入に抵抗を示した患者[本品を挿入できない、或いは挿入できても逆流や誤嚥のおそれがあるため。]

#### <併用医療機器>

本品をジャクソンリース回路及びノーマンエルボー・タイプ(コネクタ内部にガス供給用内筒が患者方向に突出したもの)のコネクタに接続しないこと。[デザインによっては呼吸ができなくなる危険性があるため。]「相互作用の項参照」。

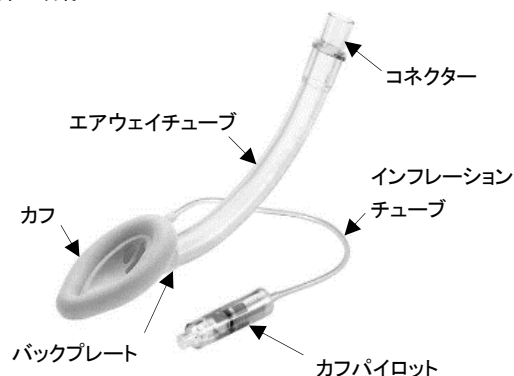
### 【形状・構造及び原理等】

#### <形状、構造等>

本品は、経口挿入し、自然換気または陽圧換気(PPV)において、患者の気道を管理するためのチューブである。

本品は、エアウェイチューブ、カフ、インフレーションチューブの3つの主要部品からなる。咽頭を塞ぐためのカフには、密閉性を補強するためのバックプレートが備えられている。インフレーションチューブの先端にあるバルブを通じ、空気注入、脱気を行う。エアウェイチューブには 15mm コネクタが設けられている。

#### <各部の名称>



#### <原理>

本品の先端に位置するカフは柔軟なシリコン製でカップ型に形成されている。カフ部と一体となったエアウェイチューブとともに口腔から挿入して使用する。カフのカップ側を喉頭蓋側に向けた状態で下咽頭まで挿入し、インフレーションチューブにシリンジからエアを供給してカフを膨張、留置することにより気道の開閉性を維持する。

#### <材質>

血液・体液・粘膜等に接触する部分の原材料を以下に示す。  
カフ、インフレーションチューブ、バックプレート: シリコンゴム  
エアウェイチューブ: ポリ塩化ビニル  
コネクタ: ポリカーボネート

#### \* <サイズ>

サイズ	患者体重 (kg)	換気経路の容量 (mL)	圧力損失 (mmH <sub>2</sub> O)	最小歯間距離 (mm)	内部換気経路の公称長さ (cm)
1	5 以下	4	22 at 15 L/min	16	10.5
1.5	5~10	5	10 at 15 L/min	18	12.0
2	10~20	7	19 at 30 L/min	21	13.8
2.5	20~30	11	9 at 30 L/min	24	15.0
3	30~50	17	14 at 60 L/min	25	19.5
4	50~70	19	15 at 60 L/min	30	19.5
5	70~100	23	8 at 60 L/min	34	21.3

## 【使用目的又は効果】

本品は、経口挿入し、患者の気道の確保・維持を行うチューブである。

## 【使用方法等】

### 1. 準備

- (1) 使用前に必ず性能試験を実施する。性能試験は本品が汚染されないよう、医療処置に適した清潔な場所で行うこと。

#### 性能試験

1. カフ、エアウェイチューブ内部に閉塞あるいは異物等がないことを確認する。
2. 本品の表面に切れ目、裂け目、傷などの損傷がないことを確認する。損傷がある製品は使用しないこと。
3. エアウェイチューブの両端を持ち、180度を超えない範囲でチューブを曲げる。チューブがキンクした場合は本品を使用しないこと。
4. カフを完全に脱気させる。カフを脱気させた後、カフが自然に膨らまないか確認する。カフが自然に膨らんだ場合は、本品を使用しないこと。
5. カフパイロットが赤色のゾーン(R) (>70 cmH<sub>2</sub>O)となる空気量でカフを再度膨らませ、カフにリーク、ヘルニア化、不均一な膨らみの兆候がないことを確認する。カフにこれらの不具合の兆候が見られる場合は、本品を使用しないこと。ヘルニア化を起こした製品は、使用中に閉塞する可能性があるため、使用しないこと。
6. 再度、カフを脱気させる。
7. エアウェイコネクタを確認する。コネクタは、エアウェイチューブにしっかりとフィットし、使用中に外れてはならない。シールが破損する恐れがあるため、コネクタに過度な力を加えたり、ねじったりしないこと。コネクタが緩んでいる場合は、本品を使用しないこと。
8. エアウェイチューブが変色していないことを確認する。エアウェイチューブの変色は、内部の流体の視認性に影響を与える。
9. インフレーションチューブをやさしく引っ張り、カフとカフパイロットの両方にしっかりと接続していることを確認する。
10. カフの開口部を確認する。カフの開口部を横切る2本のバーを丁寧に調べて、破損、損傷がないことを確認する。開口部が損傷している場合、喉頭蓋が気道を閉塞する可能性がある。開口部が損傷している場合は、本品を使用しないこと。

### 2. 挿入前のカフの脱気

- (1) 50 mL以上のシリンジをカフパイロットにしっかりと接続する。
- (2) インフレーションチューブがわずかに伸びるまで、接続されたシリンジをデバイスから遠ざける。
- (3) シリンジの押し子を引いて、カフを脱気しながら、第一指と第二指の間で本品の遠位端を押す。
- (4) 空気を抜いている間、遠位端がわずかに前方にカールするように本品を保持する。
- (5) シリンジの押し子をしっかりと引いて、カフを完全に脱気する。
- (6) シリンジの張力を保ったまま、カフパイロットからシリンジを素早く外す。これにより、カフが正しく脱気した状態を保つことができる。

### 3. 挿入

#### <標準手技>

- (1) 本品挿入に適した麻酔深度であることを確認する。
- (2) 通常の気管挿管と同様に、頭部と頸部の位置を決め(図1)、片手で頭部を後方に押し、頸部を後屈させ、頭部を進展させながら(のけぞらせながら)、もう一方の手で本品を口腔内に挿入する。(図2)

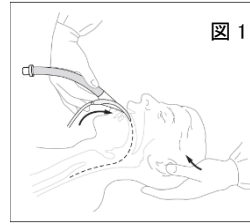


図 1

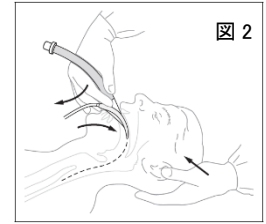


図 2

- (3) 第二指をカフとエアウェイチューブの接合部の前方に置き、ペンを握るように本品を保持する。(図2)カフ先端を硬口蓋に押し当て、硬口蓋に対して平らになっていること、カフの先端が折れ曲がっていないことを確認し、第二指で本品を硬口蓋壁に押し付けながら口腔咽頭内に挿入する。
- (4) 挿入時は、本品の喉頭蓋への接触を防ぐため第二指でバックプレートに常に咽頭後壁に押し当てながら(図3)、完全に口腔内に押し込み、本品を挿入する。他の指は口腔から離す。
- (5) 挿入が進むにつれて、第二指全体をチューブに沿わせて口蓋にしっかりと接触させる。(図4)

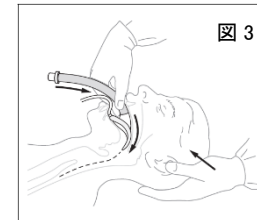


図 3

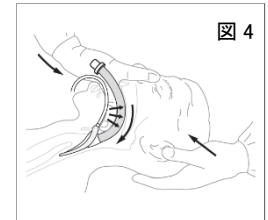


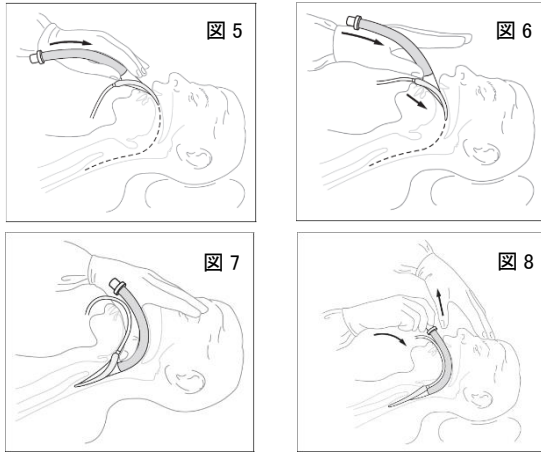
図 4

- (6) 挿入に抵抗が感じられたら、第二指は口腔内に完全に挿入されているはずなので、もう一方の手でチューブを保持しながら、第二指を口腔から引き抜く。
- (7) エアウェイチューブの印字が上唇側を向いていることを確認し、チューブを保持せずにカフを膨らませます。カフが正しい位置で膨らむよう、カフの膨張は本品を呼吸器に接続する前に行うこと。
- (8) 低圧シールが得られるよう、カフに十分な空気を注入する。(カフの最大圧力は60 cmH<sub>2</sub>O。)本品が正しく留置されると、エアウェイチューブは口蓋と咽頭後壁に押し戻される。
- (9) カフの位置がずれないようにエアウェイチューブを保持したまま、呼吸器に接続する。
- (10) 肺をゆっくり膨らませ、本品が正しい位置に留置できていることを確認する。
- (11) バイトブロックとしてロール状のガーゼを挿入し(十分な厚みを確保すること)、エアウェイチューブの近位端が尾側を向いていることを確認しながら、本品を所定位置にテープで固定する。

#### <第一指を使用した手技>

この手技は、背後からの頭部へのアクセスが困難、または不可能な患者の心肺蘇生中に適している。

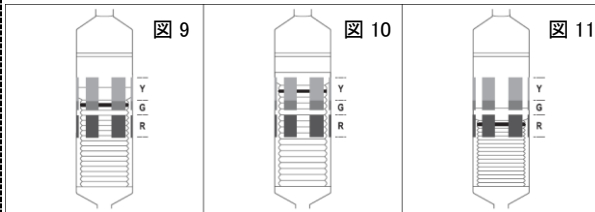
- (1) 本品挿入に適した麻酔深度であることを確認する。
- (2) 標準手技で第二指を用いる部分を、第一指を使用して本品を保持し(図5)、本品のカフ先端を上顎前歯に押し当て、第一指でマスクを硬口蓋に沿って後方に押す。(図6)
- (3) 第一指を口元に近づけ、他の指は患者の顔を覆うように前方に伸ばし、第一指を最大限まで伸ばしていく。(図7)第一指を硬口蓋に押し付ける動作は、頭部を進展させる役割も担う。頭部の屈曲は、枕等で維持すること。
- (4) 第一指を外す前にもう一方の手で本品を最終位置に進める。(図8)



#### カフパイロットの使い方

本品にはカフパイロットには弁があり、本品を患者の気道に挿入している間、視覚的な手段でマスクのカフ内圧をモニターすることができる。カフパイロットには、黄色、緑色、赤色の3つの圧力ゾーンがあり、カフパイロット内部の黒線の位置がカフ内圧を示す。

1. シリンジをカフパイロットにしっかりと接続し、陽圧をかけて、漏れを防ぐのに十分な空気でもカフを膨らませる。
2. カフパイロットの緑色のゾーン(G)はカフの最適圧力 40～60 cmH<sub>2</sub>O を示す。カフパイロット内部の黒線がこのゾーンに入り、シールが得られるまでカフに空気を注入する(図9)。
3. 黄色のゾーン(Y)は、圧力が 40 cmH<sub>2</sub>O 未満であることを示す。黄色のゾーンでシールが得られる場合もあるが、手技中にカフパイロット内部の黒線が黄色のゾーンに移動する場合は、圧力の低下または膨張不足の可能性がある(図10)。
4. 赤色のゾーン(R)は、70 cmH<sub>2</sub>O 以上の圧力を示す。これは、圧力の上昇または過膨張の可能性を示している。カフパイロット内部の黒線が緑色のゾーンに戻るまで、圧力を解放すること。(図11)



#### 正しい留置位置

本品を正しい位置に留置すると、口から出たチューブは上顎切歯の内面と平行になり、チューブは口蓋と咽頭後壁に押し付けられる。カフの先端が上部食道括約筋に位置し、声門に対して漏れないシールができる。

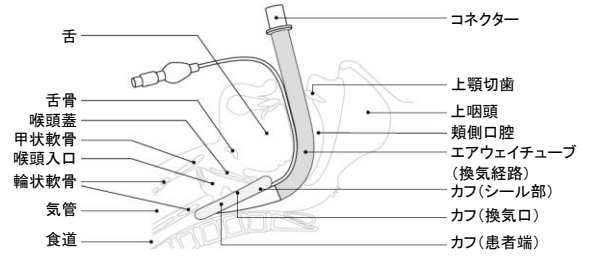
一般に、エアウェイ製品の不適切な留置位置は、カブノグラフィを用いる方法と、呼気量の変化(呼気量の減少など)を観察する方法の2つの方法で評価することができる。

留置位置が不適切であることが疑われる場合は、甲状軟骨の下に、滑らかな楕円形の頸部腫脹があるかどうかを確認する。頸部腫脹がない場合、特に呼気相が異常に延長する場合は、カフ先端が喉頭入口部側にずれている可能性がある。カフの位置が不適切な場合、麻酔深度が再挿入に十分であれば、一旦本品を取り外して再挿入することができる。

挿入中に本品が口腔から飛び出す場合は、カフ遠位端が咽頭部で背側に折れ曲がっているため、カフを正しい位置に留置できない可能性がある。この場合、本品を一旦取り外し、再度挿入すること。

本品が外れたり、誤って挿入されると、気道が閉塞することがある。挿入手技を誤ると、本品により喉頭蓋が押し下げられることがある。頸部の聴診で確認し再挿入するか、喉頭鏡で喉頭蓋を挙上して修正すること。

声門へのカフ先端の誤配置は、喉頭痙攣や気管支痙攣を誘発することがあるので注意すること。



#### 4. 麻酔の管理

- (1) 本品は、吸入麻酔または静脈麻酔で使用する場合、麻酔深度が適切なレベルであれば、自発呼吸の患者でも使用可能である。
- (2) 本品を使用する陽圧換気(PPV)中は、一回換気量は 8ml/kg を超えないようにし、最高気道内圧(PIP)はカフの最大気道シール圧以下に保つこと。

#### 5. 抜去

- (1) 本品は、バイトブロックとともに、患者の意識が回復するまでそのままにしておくこと。
- (2) 酸素は T ピースを使用して投与し、標準的なモニタリングを実施する。
- (3) カフを脱気させたり、本品を取り外したりする前に、患者の気道防御反射が完全に戻るまで、患者を安静にしておくこと。患者が指示に従い口を開けられるようになるまで、本品を取り外さないこと。
- (4) 嚥下の開始を確認すること。(患者の気道の防御反射がほぼ回復したことを示すため。)本品が正しく使用されている場合は、通常は口腔分泌物から喉頭を保護するための吸引を行う必要はないが、本品抜去時には、口腔分泌物を飲み込む可能性があるため、吸引器はいつでも使用できるようにしておくこと。
- (5) カフは、抜去直前に完全に脱気させる。ただし、口腔分泌物の吸引のため部分的に脱気してもよい。(完全には脱気させないこと)

#### <使用方法等に関連する使用上の注意>

1. 使用前の性能試験でひとつでも不適合となった項目があった場合、その製品は使用しないこと。
2. 本品のエアウェイチューブをバイトブロックとして使用しないこと。[デバイスの正しい位置決めが妨げられ、外傷が増加し、シール効果が低下するため。]
3. 本品を挿入する際は、事前に舌咽喉頭の反射を緩和しておくこと。[挿入中に咳き込み、喉頭痙攣等を起こすことがある。]
4. 本品の挿入の際に抵抗を感じた場合は、本品を咽頭内で動かしたり、上下に揺らすなどして挿入しないこと。
5. カフの膨張の際には、カフパイロットのインジケータに従い、過剰に膨張させないこと。
6. 麻酔回路は、本品が回転しないように、また、チューブが顎に向かって下向きにのみ曲げられ、上向きには曲がらないよう適切に支持すること。[本品の位置ずれによる気道の閉塞を避けるため。]

7. 本品の正しい位置が決まったら、本品を患者の顔の所定の位置にテープでしっかりと固定すること。[使用中に本品が動いて患者の気道が失われるのを防ぐため。]
8. 挿管後の位置ずれを防ぐため、適切な方法で患者にチューブを固定すること。また、本品を固定するときはバイトブロックを使用すること。
9. 本品の使用中は、麻酔レベルが適切であることを確認すること。[患者の吐き気、咳、喉頭痙攣による本品のずれを避けるため。]
10. 本品の抜去は、患者が指示に従って口を開けることができる、または、患者の気道の防御反射が十分に回復してから行うこと。[気管支分泌物によって声帯が刺激されると、患者は喉頭痙攣を起こすおそれがある。もし喉頭痙攣が生じた場合には、本品を抜去せず、その原因の治療を行うこと。]

**【使用上の注意】**

**\*1. 重要な基本的注意**

- (1) 本品は、使用前に液体に浸したり、液体をかけたりしたりしないこと。
- (2) 弛緩薬が投与されていない限り、バルビツール酸導入直後に本品を挿入しようとしなさいこと。
- (3) 本品の潤滑には、シリコン及びリドカイン等の麻酔薬を含まない水溶性潤滑剤を使用すること。[シリコンベースの潤滑剤は本品の部品を劣化させるおそれがある。また、麻酔薬は防御反射の回復の遅延、アレルギー反応の誘発、声帯を含む周囲組織に影響を与えるおそれがある。]
- (4) 潤滑剤はエアウェイチューブの開口部に塗布しないこと。[エアウェイチューブ開口部が閉塞する、あるいは、患者が潤滑剤を吸引するおそれがある。]
- (5) 本品を使用する際は、歯牙や鋭利な器具等に当たって損傷しないよう、注意すること。なお、取り外し可能な義歯類はすべて外されていること。[カフの穿孔等本品を損傷するおそれがある。]
- (6) チューブを挿入又は抜去する時には、カフから空気を完全に抜くこと。[気管を損傷するおそれがある。]
- (7) インフレーションチューブ、又はカフパイロットに対して引っ張る等の過剰な力を加えないこと。[インフレーションラインの故障又はリークの原因となるため。]
- (8) カフの膨張または脱気には、6%ルアーテーパを有するシリンジを使用すること。[適切なサイズのシリンジを使用しない場合、バルブのひび割れによるリークや、バルブが開かずに空気を注入・排出できないことがある。]
- (9) 挿入後は、本品が正しい位置に留置されているかどうかを常に確認すること。[本品が正しく挿入されていない場合、気道確保が困難になったり、気道が閉塞するおそれがある。]
- (10) 本品を使用中は、原則として、患者を動かしたり、本品の位置を変えないこと。患者の頭または首の位置を変更した場合は、気道の開通性を再確認すること。
- (11) 気道に問題が持続する、あるいは、換気が不十分な場合は、本品を抜去し、他の手段で気道を確保すること。
- (12) 本品の使用中は、カフ圧を定期的に確認すること。[亜酸化窒素、酸素または空気の拡散により、カフの体積とカフ圧が増減するおそれがあるため。]
- (13) 本品は MR Safe であり、一般的な MR 検査による影響はない。  
(自己認証による)

**2. 相互作用**

- (1) 併用禁忌

医療機器の名称	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
呼吸回路セット	気道内圧の上昇による肺損傷を引き起こすおそれがあるため、ジ	接続側からみて内筒が突き出ている
再使用可能な麻酔用呼吸回路		回路やコネクター

単回使用手動式肺人工蘇生器	ヤクソンリース回路及びノーマンエルボー・タイプのコネクターに接続しないこと。	はガスの流路が閉塞し、呼気が吐けなくなるため。
単回使用麻酔用呼吸回路		

**3. 不具合・有害事象**

- (1) 重大な不具合・有害事象
  - 1) 重大な不具合  
リドカインスプレーを使用した場合にカフにピンホールが発生するという報告があるので、リドカインを使用する場合は、臨床時に十分注意し、カフからの空気漏れを防止すること。
  - 2) 重大な有害事象  
気道外傷、声帯損傷、口腔損傷、中咽頭損傷、喉頭神経損傷、嚥下困難、発声障害、喉頭けいれん、逆流、誤嚥
- (2) その他の不具合・有害事象
  - 1) その他の不具合  
以下に関連したカフの位置ずれが報告されている：挿入手技、不十分な麻酔深度、挿入後のカフの過膨張、不適切なサイズ選択、笑気ガスによるカフの膨張
  - 2) その他の有害事象  
咽頭痛、喘鳴、気管支けいれん、声がれ、吐き気、嘔吐、咳、神経損傷(舌神経、舌下神経、反回神経)、麻痺(舌、声帯)、舌チアノーゼ、巨舌

**4. 妊婦、産婦、授乳婦及び小児への適用**

妊娠 14 週を超えている、緊急および救急蘇生患者または胃内容排出遅延に関連する何らかの症状がある患者。[逆流および誤嚥等を起こすことがあるため。]

**【保管方法及び有効期間等】**

**保管方法:**

水濡れ、高温、多湿、直射日光を避け、常温で保管

**有効期間:**

包装上に記載(自己認証データによる)

**【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**

テレフレックスメディカルジャパン株式会社  
カスタマーサービス Tel: 0570-055-160

**製造業者**

ラリンジアルマスクカンパニー(エム)(マレーシア)  
The Laryngeal Mask Company (M) Sdn Bhd

