

機械器具 7 内臓機能代用器
高度管理医療機器 人工心肺用回路システム JMDNコード:70524100

カワスミ血液濃縮回路

再使用禁止

【警告】

1. 使用時には各接続部の緩み、クランプの開放、注入ポンプの圧閉度の緩み、回路内のエア混入、チューブの亀裂等がないことを常に監視し、異常が認められた場合は直ちに必要な措置を取る。[患者にエアを送り、心不全・脳塞栓等の重篤な健康被害のおそれがある](＜使用方法等に関連する使用上の注意＞・【使用上の注意】参照)
2. 患者によっては治療中に重篤なショック症状が現れることがあるので、【使用上の注意】に特に注意すること。(＜有害事象＞の項参照)

【禁忌・禁止】

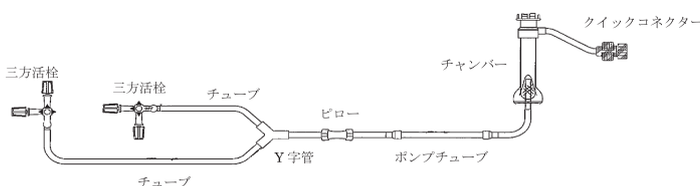
1. 再使用禁止
2. 再滅菌禁止

【形状・構造及び原理等】

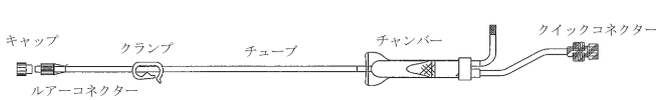
1. 本品は人工心肺等の体外循環において、患者から心肺バイパス装置を取り外す前に、希釈された血液を濃縮するものである。
2. 本品は、送血用回路、返血用回路、中間連結管などにより構成される。使用時に併用する循環用の装置やその他の器具器械の形状及び形態、または手術方式等の使用条件により各部品を適宜組み合わせるため、最終の回路形態は、多種多様なものになる。(各回路及び部品は省略、または追加される場合もある。)
3. 本品は、ポリ塩化ビニル(可塑剤：フタル酸ジ 2-エチルヘキシル)を使用している。

＜構造図(代表図)＞

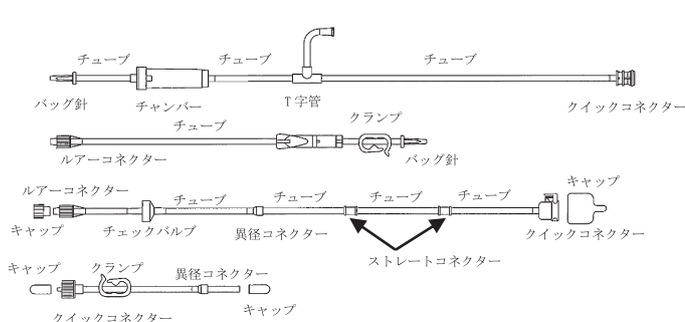
送血用回路



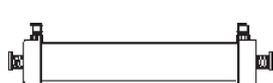
返血用回路



中間連結管



血液濃縮器



血液濃縮器 BC PLUS

各部の名称及び材質

名称	材質
チューブ	塩化ビニル樹脂
ポンプチューブ	塩化ビニル樹脂
T字管	塩化ビニル樹脂
Y字管	塩化ビニル樹脂
ポンプジョイント	塩化ビニル樹脂
異径コネクタ	塩化ビニル樹脂
ストレートコネクタ	ポリカーボネート
三方活栓	本体：ポリカーボネート コック：ポリエチレン
クイックコネクタ	塩化ビニル樹脂又はポリカーボネート、又はアクリロニトリルブタジエンスチレン
ルアーコネクタ	ポリカーボネート
ピロー	塩化ビニル樹脂
チャンバー	本体：塩化ビニル樹脂 フィルター：ポリエチレンテレフタレート キャップ：塩化ビニル樹脂、ポリカーボネート
バッグ針	ポリカーボネート、又はアクリロニトリルブタジエンスチレン(コーティング：シリコーン油)
血液濃縮器	承認番号 22400BZX00348000

【使用目的又は効果】

本品は開心術における人工心肺等の体外循環において希釈された血液の濃縮に用いる。
また本品は滅菌済みであるので、そのまま直ちに使用できる。

【使用方法等】

1. 準備

- (1) 血液濃縮器の血液入口側を下にし、ホルダーに取り付ける。
- (2) 血液濃縮器の下側の血液側コネクタに送血用回路を取り付け、上側の血液側コネクタに返血用回路を接続する。
- (3) 付属のシーリングキャップで血液濃縮器の下側の濾液側コネクタを塞ぐ。
- (4) 血液濃縮器の上側の濾液側コネクタに排液ラインを接続し、排液用の容器を接続する。
- (5) 返血用回路をカーディオトミリーザーまたは静脈リザーバーに接続する。
- (6) 送血用回路を動脈フィルター、人工肺または人工心肺回路の静脈側回路に接続する。
- (7) 接続後コネクタなどを増し締めし、緩みや脱落がないことを確認すること。
- (8) 部品やチューブなどを本品の各ポートに接続する際は、ポートに過剰な応力が加わり破損やひび割れ、リークなどを生じることのないよう慎重に行うこと。
- (9) 使用前に必ず 5w/v%ブドウ糖液等で回路内を十分に洗浄すること。
- (10) 注入ポンプにポンプチューブを装着する場合は、ねじれ、たわみ、位置ずれがおこらないように装着すること。

2. 使用開始

- * (1) 治療開始時にエアが患者に入らないよう確実に除去すること。

＜使用方法等に関連する使用上の注意＞

1. 濃縮された血液を人工肺に直接送る場合は、必ず人工肺の除泡フィルターを通過させること。
2. すべての接続部が確実に接続されていることを定期的に確認すること。
3. 血液濃縮中は絶えず濾液(廃液)を監視し、もし濾液が赤く変色した場合には、直ちに濃縮を中止すること。
4. 注入ポンプにポンプチューブを装着するときは、注入ポンプの圧閉度(オクルージョン)を適正に設定し、ポンプチューブの装着は正しく行うこと。圧閉度の設定およびポンプチューブの装

着が適切でない場合はポンプ部亀裂、注入異常および回路内にエアが入り込むなどの危険性がある。

【使用上の注意】

＜重要な基本的注意＞

1. 使用中は本品の破損、すべての接合部のゆるみ及び薬液漏れ等について、定期的に確認すること。
2. 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、三方活栓及びコネクターのひび割れについて注意すること。〔薬液により三方活栓及び延長チューブなどのコネクタにひび割れが生じ、血液及び薬液漏れ、空気混入等の可能性がある。特に、全身麻酔剤、昇圧剤、抗悪性腫瘍剤及び免疫抑制剤などの投与では、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可能性がある。なお、ライン交換時の締め直し、過度な締め付け及び過度な増し締め等は、ひび割れの発生を助長する要因となる。〕^{2,3)}
3. 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。
4. 使用中に本品に血液・補液の漏れ、エアの吸い込みなどの異常が生じた場合は、直ちに医師の指示に従い処置すること。
5. チューブを鉗子等でクランプする場合、鉗子等で傷つけないよう注意すること。
6. エア抜きの際は強く叩かないこと。また、鉗子などで叩かないこと。〔破損のおそれがある。〕
7. 血液濃縮回路内の圧力は40kPaを超えないようにすること。
8. 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ので、注意すること。
9. 本医療機器を用いた体外循環回路の接続・使用に当たっては学会のガイドライン等、最新の情報を参考とすること。¹⁾

＜有害事象＞

一般的に治療中または終了後に患者に以下のような有害事象が発生することが報告されている。

血液凝固異常

体外循環開始前には必ずACT値（活性血液凝固時間）を確認し体外循環開始後も回路内での血栓形成の有無の観察やACT値の定期的なチェックを行うこと。

【保管方法及び有効期間等】

＜保管方法＞

水濡れに注意し、直射日光・紫外線・高温多湿を避けて保存すること。

＜有効期間＞

有効期間は自己認証（当社データ）による。
使用期限は外箱表示参照のこと。

*＜使用期間＞

6時間〔性能評価は6時間で実施されている〕

【主要文献及び文献請求先】

＜主要文献＞

1. 日本心臓血管外科学会、日本胸部外科学会、日本人工臓器学会、日本体外循環技術医学会、日本医療器材工業会：人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン
2. 日本医療器材工業会ポリカーボネート対応ワーキンググループ：ポリカーボネート製三方活栓のクラックに関する試験報告書1（脂肪乳剤での試験結果）（2003）
3. 日本医療器材工業会ポリカーボネート対応ワーキンググループ：ポリカーボネート製三方活栓のクラックに関する試験報告書2（脂肪乳剤を除く油性成分、溶解補助剤）（2003）

＜文献請求先＞

川澄化学工業株式会社
TEL 03 (5769) 2600

**【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

川澄化学工業株式会社
TEL 03 (5769) 2600