

機械器具 12 理学診療用器具
一般医療機器 弾性ストッキング 31724000

Angellir 24H ケアスパッツ

【警告】

以下の患者には予想されるリスクを勘案して、治療リスクを上回ると判断した上で慎重に使用してください。

- 1) 動脈血行障害、うっ血性心不全及び装着部位に炎症性疾患、化膿性疾患、創傷のある患者。[圧迫により症状を悪化させるおそれがあるため。]
- 2) 装着部位に神経障害のある患者。[血行障害を起こしても認識できないおそれがあるため。]
- 3) 糖尿病患者。[無症状の神経障害や血行障害を併発しているおそれがあるため。]
- 4) 繊維に対して過敏症のある患者。[接触性皮膚炎を起こすおそれがあるため。]

【禁忌・禁止】

- 1) 重度の血行障害、うっ血性心不全及び有痛性青股腫の患者。[圧迫により症状を悪化させる危険性が高いため。]
- 2) 感染性静脈炎の患者。[深部静脈への感染を引き起こすおそれがあるため。]
- 3) 装着部位に極度の変形を有する患者。[適切な圧迫圧が得られないため。]
- 4) 深部静脈血栓症の患者で、本品を装着すると肺血栓塞栓症を起こす可能性のある患者。[使用前から血栓を有していると圧迫により、血栓が肺に至るおそれがあるため。]
- 5) サイズ表範囲内に無い患者。[各部位に過剰、過少な着圧がかかることとなり、本品の効果が発揮されないおそれがあるため。]

【形状・構造及び原理等】

1. 概要

本品を構成する糸及び編み構造の持つ伸縮特性により、末梢から中樞に向かう各部位で圧迫を加える。

なお、製品の種類及びサイズで用いる用語は次のように規定しています。

足首：下腿の、踝より上で最も細い部分

ふくらはぎ：下腿の、膝下で最も太い部分

膝：膝蓋骨中央

太もも：膝と足の付け根の中間部分

2. 原材料

ナイロン、ポリウレタン

3. 製品の種類及びサイズ

種類：スパッツタイプ

サイズ：M-L

■圧迫力

部位	足首	ふくらはぎ	太もも
圧迫力	20hPa (15mmHg)	20.1hPa (15.1mmHg)	11.2hPa (8.5mmHg)

※圧迫力は各部位における参考値である。体型によって圧迫力は異なる。

■製品サイズ

サイズ	M-L
ヒップ	85～98cm
身長	150～165 cm

【使用目的又は効果】

本品は、下肢の静脈血、リンパ液のうっ滞を軽減又は予防する等、静脈還流の促進を目的に使用される医療用の弾性ストッキングである。

【使用方法等】

- 1) スパッツ全体をたぐり寄せ、つま先を通し足首まで引き上げます。
- 2) ねじれやかたよりの無いことを確認しながら、ゆっくり引き上げ、リブ加工のない部分をひざの位置に合わせます。（無理な着用は、破損につながります。必ず着用方法を守ってください。）
- 3) 全体的にしわや重なりができないように、均等に太ももまで引き上げます。
- 4) お尻のカーブにリブ加工部分を合わせながらお腹まで引き上げます。

【使用上の注意】

1. 使用注意

- 1) 重度の血行障害がある方は使用しないでください。
- 2) 次の方は着用前に医師にご相談ください。糖尿病、深部静脈血栓症、血行障害、うっ血性心不全、炎症性疾患、装着部位の神経障害などで治療を受けている方。

- 3) サイズが合わないものや、2 枚重ねでの着用はしないでください。
- 4) 使用中、使用後に気分が悪くなったり、痛みやしびれ等の不快感、かゆみ、発疹等異常を感じた場合は、直ちに使用を中止してください。

2. 重要な基本的注意

- 1) 着用の際は爪を立てず、少しずつ引き上げてください。
- 2) 他の圧迫の高い商品との重ね履きや、折り返しての着用はお避けください。
- 3) 使用感には個人差があります。締め付けが強いと感じる場合は、適度な着脱を繰り返してください。
- 4) 本来の目的以外の使用はおやめください。
- 5) 病中、病後の着用はお避けください。
- 6) 体調不良時の着用はお避けください。
- 7) 圧迫圧の過不足を防ぐため、たるみやしわができないように着用してください。着用中にたるんだり、しわが寄ったり、ずり落ちたり、誤った位置に着用されている場合には正しく着用し直してください。
- 8) 本品をはさみで切る等加工、修理を行わないでください。

3. 相互作用

- 1) 他の圧迫療法と併用する場合には、本品単独着用時より高い圧迫圧が加わるため、本品が正しく着用されていることを十分確認し、適宜本品及び皮膚の状態を確認してください。
- 2) 軟膏等の薬品や油脂、溶剤等が付着すると繊維が劣化しますので付着しないように注意してください。

4. 不具合・有害事象

- 1) 重大な有害事象
 - ① 血行障害
チアノーゼ、腫脹、疼痛、しびれ、皮膚の冷感等、血行障害が現れた場合には直ちに使用を中止し、適切な処置を行ってください。
 - ② 神経障害
腓骨神経麻痺等の神経障害が現れた場合には直ちに使用を中止し、適切な処置を行ってください。
 - ③ 皮膚障害
・本品のずれ、圧迫等により、皮膚潰瘍等の皮膚障害が現れた場合には直ちに使用を中止し、適切な処置を行ってください。
・急性循環不全等末梢循環が不安定な患者に使用した場合、装着部位に血行障害が発生し壊疽等の皮膚障害が起こる可能性があるため、装着部位の血流に注意してください。

2) その他の有害事象

本品装着部位に発赤、水疱、かゆみ、発疹、かぶれ等の皮膚障害が現れた場合には直ちに使用を中止し、適切な処置を行ってください。本品を脱いだ後で皮膚障害が現れる場合もありますので、同様に適切な処置を行ってください。

5. その他の注意

- 1) 着用するときは少しずつ引き上げてください。強く引っ張り上げると破損（伝線、ほつれ、破れ等）することがあります。

【保管方法及び有効期間等】

- 1) 包装にきずや破れが生じないように、取扱い及び保管に注意してください。
- 2) 本品は、高温多湿や直射日光を避け、水漏れに注意し、清潔な場所で保管してください。

【保守・点検に係る事項】

- 1) たっぷりの水またはぬるま湯に中性洗剤（適量）を溶かし、軽く押し洗いをしてください。変形や生地を傷める原因となりますので、商品の揉み洗いやつまみ洗いはお避けください。
- 2) 漂白剤や蛍光増白色の入った洗剤は使用しないでください。
- 3) 濃色は移染することがありますので、色の異なるものとは分けて洗い、洗濯後は速やかに干してください。
- 4) 直射日光を避け、日陰で干してください。
- 5) アイロンやタンブル乾燥機は使用しないでください。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

[発売元]株式会社シーオーメディカル

[製造販売元]株式会社シーオーレンズ

〒160-0023 東京都新宿区西新宿 6-2-16 カンノビル

[製造元]株式会社レヴアル