

機械器具 12 理学診療用器具
一般医療機器 31724000 弾性ストッキング
マイクロファイン トーキャップ

【警告】

1. 適用対象

- 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。
[圧迫により症状が悪化するおそれがあるため。]
- 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。]
- 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可能性があり、痛み等の異常を認識できないおそれがあるため。]
- 繊維状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。]

2. 使用方法

医師が必要と認める場合を除き就寝時は着用しないこと。
[臥位になることで静脈還流等に变化が起これ、患者によっては必要以上の圧迫圧がかかるおそれがあるため。]

＊【保管方法及び有効期間等】

- 貯蔵・保管方法
高温、多湿、直射日光を避け、室温で保管してください。
- 使用の期限
装着時間、方法などにより違いがあるが、6ヵ月とする。(当社データによる)

【保守点検に係る事項】

洗濯は、中性洗剤を使用し手洗いし陰干しすること。長時間洗剤に浸す必要はありません。漂白剤、柔軟剤の使用や温水での洗濯はしないこと。ドライクリーニング、アイロン、乾燥機の使用は避けてください。

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

製造販売業者の名称：ケン・メディカル株式会社
外国製造所国名：ドイツ
外国製造業者の名称：Heinz Schiebler Norddeutsche Gummistmpffabrik GmbH & Co. KG

製品に関するお問い合わせ：
株式会社日本リンパ浮腫サポートセンター
電話番号 072-808-7531

【禁忌・禁止】

- 重度の動脈血行障害、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。]
- 感染性静脈炎の患者。
[菌血症や敗血症を発症、増悪させるおそれがあるため。]
- 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。]

＊【形状・構造及び原理等】

本品の形状（種類）、規格・寸法、材質については以下の通りです。

1. 形状（種類）と規格・寸法

形状（種類）
ストッキングのつま先部のみ。
規格・寸法（サイズ/XS～M）

サイズ	足の長さ
XS	21～23
S	21～25
M	25～27

注文による規格外寸法製品の製作も可能です。

圧迫圧：20～36mmHg

2. 材質

ナイロン52%、ポリウレタン48%

3. 構造

本品は、弾性素材を使用したストッキングのトーキャップで、弾性素材の持つ伸縮性と腕部形状を考慮した各部位への圧迫圧を下肢末端から中枢へと段階的に変化させる構造。

4. 原理

本品を装着することにより、下肢から中枢へ段階的な漸減圧をかけ、静脈血、リンパ液の下肢から中枢への循環を促すこと。

＊【使用目的又は効果】

下肢の末端から中枢へと漸減的に圧迫を加えることにより、静脈血やリンパ液のうっ滞を予防又は軽減する。

＊【使用方法等】

1. 製品の選択

- 症状に適合した圧迫圧の形状、規格製品を選択すること。
- 足の指定部位を測定し、適正なサイズを選択すること。
- 併用するストッキングの規格を確認し、適切なサイズを選択すること。

2. 装着方法

- トーキャップが均一に伸びるよう、少しずつ引き上げていく。
- 装着後、偏り・ねじれなど無いか確かめる。

【使用上の注意】

装着部に、創傷、湿疹、かぶれなどがある場合は使用しないこと。
本品の使用により、装着部に疼痛、しびれ、かゆみや皮膚温の低下など装着後の不快感がある場合は使用を中止すること。
本品の装着前に各計測箇所を計測し、規格に適したものを選択すること。装着後、症状の変化により計測値に変化がある時は、適正なものを装着すること。