



## 機械器具7 内臓機能代用器

高度管理医療機器 胆管用ステント 17672000 (胆管用ステントイントロデューサ 70238000)

## 胆道用 BONASTENT カバー付き

## 再使用禁止

## 【警告】

- ステントを展開中に、抵抗等により展開を中断した場合は、直ちに操作を中止し、必要に応じてステントをアウターシース内に再収納し、デリバリーシステム全体を慎重に抜去すること。[無理に操作を続行すると、本品の破損や組織の損傷につながるおそれがある。]
- ステントを十二指腸乳頭から過剰に突出させて留置しないよう注意すること。[十二指腸内に出るステント長が長過ぎると、十二指腸壁の損傷やステントの破損につながるおそれがある。]

## 【禁忌・禁止】

- 再使用禁止
- 再滅菌禁止

## 適用対象(患者)

- 次の患者には使用しないこと。
- 重度の血液凝固障害を有する患者[過剰な出血のおそれがある。]
  - ガイドワイヤまたはデリバリーシステムが通過できないような狭窄を有する患者[病変部を通過できないため、ステント留置が不可能である。]
  - 良性腫瘍による狭窄を有する患者[長期的にステントの開存性が保てない可能性があり、また、抜去時に組織損傷の可能性がある。]
  - 内視鏡的逆行性胆管造影法(ERCP)が禁忌の患者[手技を施行できない。]
  - 本品のステントに対する感作またはアレルギー反応を示す可能性のある患者
  - 胆管穿孔を併発している患者。[胆管からの胆汁の漏れがステントによって増悪する可能性がある。]

## 使用方法

- 油性造影剤(例:ヨード化ケシ油脂肪酸エチルエステル「リピオドール®」)と併用しないこと。[本品の破損、破断が生じる可能性がある。(相互作用の項参照)]
- 本品をアルコール等の有機溶媒に接触させないこと。[本品の破損、破断が生じる可能性がある。(相互作用の項参照)]

## 【形状・構造及び原理等】

## 形状・構造

- ステント(ナイチノール製)
  - ループ付き型

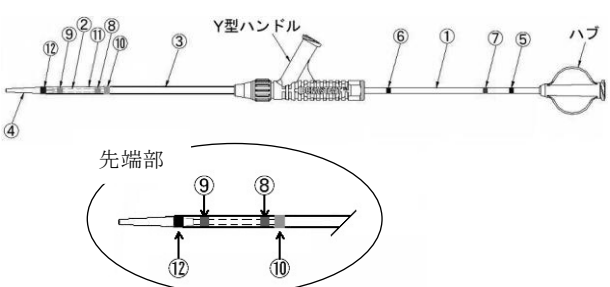


※ステント長: 3~10cm

※ステント外径: 6mm

※両端及び中間部にそれぞれ 3 個のマーカーが付いている。

## 2. デリバリーシステム



①インナーシャフト(ステンレスチューブ補強)

②インナーチューブ

③アウターシース

④オリーブチップ

⑤手元側黒色マーカー

⑥先端側黒色マーカー

⑦赤色マーカー

⑧手元側ラジオペークマーカー

⑨先端側ラジオペークマーカー

⑩黄色視認性マーカー

⑪ステント

⑫ラジオペークバンド

※カテーテル有効長: 180cm

※カテーテル外径: 2.66mm (8Fr)

※適合ガイドワイヤ径: 0.035inch (0.89mm) または 0.025inch (0.64mm)

※適合鉗子口径: 3.2mm 以上

## 原理

デリバリーシステムを経内視鏡的に胆管狭窄部へ挿入する。デリバリーシステムに予め装填されたステントが目的の胆管狭窄部へ挿入、留置され、狭窄部の拡張を維持する。

## 【使用目的又は効果】

本品は、悪性腫瘍により狭窄した胆管内へ経内視鏡的に挿入され、狭窄部の拡張を維持し、ドレナージを図るためにステントとステントを挿入するためのデリバリーシステムからなる。

## 【使用方法等】

## 準備

1.X 線透視または内視鏡により狭窄部の長さを十分に診断評価した後、病変部に適する外径及び長さのステントを選択する。

## デリバリーシステムの挿入

- 内視鏡を十二指腸乳頭部まで進めます。
- 内視鏡の鉗子チャンネルを通じて、0.035inch (0.89mm) または 0.025inch (0.64mm) のガイドワイヤ (構成品外別品目) を、狭窄部を完全に通過するまで進めます。
- 重度の狭窄部に対しては、必要に応じてステント留置による狭窄部の拡張前にバルーンカテーテル (構成品外別品目) で胆管を拡張します。

4. 生理食塩水でデリバリーシステムの内腔をフラッシュし、デリバリーシステム先端から生理食塩水が出ることを確認する。
5. デリバリーシステムをガイドワイヤに沿わせて内視鏡の鉗子チャンネルに挿入する。X線透視下で、ステントの遠位端が狭窄部を通過するまで慎重に進める。
6. X線透視下で、デリバリーシステムに付いた2つのマーク(⑧、⑨)の間に狭窄部位が位置するようにデリバリーシステムを配置する。

## ステントの展開・留置

1. ハブをしっかりと保持してインナーシャフト(①)の位置を固定したまま、Y型ハンドルをゆっくり引いてステントを展開する。
2. ステントの展開中、ステントの位置が適切でない場合には、**ステントの再収納**の項を参照して位置調整を行う。
3. 留置したステントの拡張を確認し、デリバリーシステムを慎重に抜去する。
4. ステントの留置が不成功の場合に限り、鉗子(構成品外別品目)でステントについているループを持ちし、内視鏡と一緒にステントをゆっくり引き戻して回収する。

## ステントの再収納

1. ステントの位置を変更する場合は、アウターシース(③)のY型ハンドルが赤色マーカー(⑦)と先端側黒色マーカー(⑥)の間にある場合にのみ、位置調整を行うことができる。
2. ハブをしっかりと保持してインナーシャフトの位置を固定する。
3. インナーシャフト(①)のステンレスチューブ上に先端側黒色マーカー(⑥)が見えるまで、Y型ハンドルを押し戻してステントを再収納する。この操作はX線透視下で確認しながら行うこと。

## 使用方法等に関連する使用上の注意

1. ステントの展開操作中はデリバリーシステムの体外部分を可能な限りまっすぐに保ち、かつ内視鏡から出るデリバリーシステムの角度等を調節して、システム全体が大きな弧を描くようにすること。[ステントの展開不良、またはデリバリーシステムの破損のおそれがある。]
2. ステントは、位置調整のためにデリバリーシステム内に再収納することができる。ステントの再収納は、アウターシースのY型ハンドルが赤色マーカーと先端側黒色マーカーの間にある場合にのみ行うこと。
3. 高度な屈曲のある病変部においては、ステントの再収納操作を行わないこと。[本品が破損するおそれがある。]
4. ステントを再収納した場合、ステントが不完全に収納された状態で内視鏡内に引き込まないこと。[ステントまたは内視鏡を破損するおそれがある。]
5. ステント留置後にバルーンカテーテルで再拡張する場合は、十分に注意すること。[ステントの変形、破損、移動、バルーンの破裂が生じるおそれがある。]

## 【使用上の注意】

### 重要な基本的注意

1. ステントの留置はX線透視下及び内視鏡下で行うこと。
2. インナーシャフトに過度な力やひねりを加えないこと。デリバリーシステムにひねりを加える必要が生じた場合は、アウターシースのY型ハンドルとインナーシャフトと一緒に把持してデリバリーシステムごと回転させること。
3. ステントの一部が展開した状態のまま本品を前進させないこと。ステントの展開操作の前には、ステントが一部展開していたら必ず完全に再収納しておくこと。[ステントの誤留置や胆管損傷のおそれがある。]
4. 狹窄の強い部位にステントを留置した場合、ステント留置後にデリバリーシステムのオリーブチップが抜去

困難に陥ることがある。ステントが完全に拡張するまで数分待ってからデリバリーシステムを抜去すること。  
[ステントまたはデリバリーシステムの破損、組織の損傷につながるおそれがある。]

5. ループ付き型のステントを抜去する際にはアリゲーター鉗子の使用が推奨される。[ラットトゥース鉗子は鋭利なため、ループが破損するおそれがある。]
6. 胆管分岐部にステントを留置する場合は、以後の胆管へのアクセスや手技には注意すること。[ステントの移動または破損につながるおそれがある。]
7. 化学療法や放射線療法は腫瘍の縮小等によりステントの逸脱或いは損傷を誘発する可能性があるため注意すること。
8. Y型ハンドルから造影剤・生理食塩水等の注入を行うことはできないため注意すること。
9. 非臨床試験により、本品はMR Conditionalであることが示されている。本品を留置した患者に対して、次の条件下においては、安全にMR検査を実施することができる(自己認証による)。
  - 1.5テスラ(T)または3テスラの静磁場であること。
  - 5,590ガウス/cm(55.90T/m)以下の空間勾配磁場であること。
  - MR装置が示す最大全身平均比吸収率(SAR)が1.0W/kgであること。

上記条件で15分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は6.0°C未満である。  
非臨床試験において、3TのMR装置によるスピニエコーパルスシーケンスを用いた撮像では本品から約1.6cmの範囲にアーチファクトが生じた。

### 相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関すること）

#### 1. 併用禁忌（併用しないこと）

医薬品・医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
油性造影剤(ヨード化ケシ油 脂肪酸エチルエステル「リピオドール®」等)	本品と油性造影剤を併用しないこと。	本品の樹脂素材に影響し、本品が損傷、破損等により機能しなくなると同時に、造影剤が胆管内に流出する可能性がある。
有機溶媒(アルコール等)	本品には有機溶媒を使用しないこと。	本品の樹脂素材に影響し、本品の破損、破断が生じる可能性がある。

### 不具合・有害事象

本品の使用に伴い、以下の不具合・有害事象が発生する場合がある。

1. 重大な不具合
  - ステントの移動
  - デリバリーシステムまたは内視鏡の破損
  - ステントの破損
  - ステントの誤留置
  - デリバリーシステムの抜去困難
  - ステントの展開不良
2. 重大な有害事象
  - 死亡(通常の病状進行によるものを除く)
  - 胆管炎
  - 胆道出血
  - 胆汁性腹膜炎
  - 肝膿瘍
  - スラッジまたは胆道閉塞
  - 腫瘍のイングロース(ステント内への増殖)
  - 腫瘍のオーバーグロース(ステント周辺への増殖)
  - 組織損傷
  - 感染症
  - 胆囊炎
  - 膵炎

- 穿孔
- 潰瘍

## 【保管方法及び有効期間等】

### 保管方法

- 水濡れに注意し、日光・蛍光灯・紫外線殺菌装置等の光、高温及び多湿を避けて室温で保管すること。

### 有効期間

- 被包に記載。

## 【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：株式会社メディコスヒラタ  
連絡先 TEL : 06-6443-2288

外国製造業者：Sewoon Medical Co., Ltd. (大韓民国)