\* 2016年 4月改訂(第6版)

# 器51 医療用嘴管及び体液誘導管 高度管理医療機器 中心循環系閉塞術用血管内カテーテル 32584004

# SPスタッドカテーテル

再使用禁止

# 【警告】

# 1. 使用方法

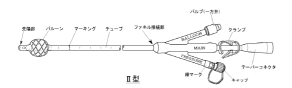
- 1) バルーンへの注入量は、臨床上の判断により、【形状・ 構造及び原理等】の表 1 に示す最大容量以下で決定する こと。[バルーン過膨張はバルーン破裂や血管損傷の原 因となる]
- \*\*2) バルーンが破裂した場合は、速やかに灌流(送血)を中止 し、血管に損傷がないことを確認した上で止血、脱気等 の処置を行い、新しいカテーテルと交換すること。[血 管損傷部位からの大量出血、脳虚血、空気塞栓などが生 じる危険性がある]
  - 3) バルーン固定位置は、術前及び術中に詳細な診断を行った上で決定すること。[大動脈瘤の手術に際し、血管内面からの粥腫、壁在血栓等の遊離による脳虚血等の合併症の報告がある]
  - 4) 腕頭動脈や腹腔動脈等に留置する際は、カテーテル先端が分岐部を越えないように留置すること。[分岐部を越えて留置すると、脳虚血、腹部内臓器虚血等の原因となる]

#### 【禁忌·禁止】

- 1. 使用方法
- 1) 再使用禁止

# 【形状・構造及び原理等】

- 1. 本品は、大動脈瘤の手術時に使用する、バルーンを具備したシリコーンゴム製のカテーテルである。
- 2. チューブとファネルの接合部は、9.8Nの引張り強度を有している。



#### 〈表1. 最大容量注入時のバルーン外径〉

サイズ	最大容量	外径
12、14、16Fr	3.5mL	約19.0mm

# \* 〈材質〉

各部の名称	原材料
チューフ゛	
<b>バル</b> ーン	シリコーンコ゛ム
テーハ゜ーコネクタ	1

本品はラテックスフリーである。

#### 【使用目的又は効果】

大動脈瘤の手術時に、術野への血流遮断(術中止血)及び脳、 諸臓器の保護(灌流)を目的として、弓部3分枝動脈、腹腔動 脈、上腸間膜動脈、腎動脈等に留置して使用する。

# 【使用方法等】

1. 操作方法

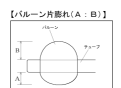
本品はディスポーザブル製品であり、一回限りの使用のみ で再使用できない。

#### 2. 一般的使用方法

- 1)滅菌包装より丁寧に取り出し、破損等が生じていないことを確認する。
- 2) バルーン及びバルーンルーメン (BALLOON) 内の空気の除去を 目的とし、最大容量以下の滅菌生理食塩水の注入と吸引を、 バルーン検査前に、数回繰り返す。
- 3) バルーン内に最大容量の滅菌生理食塩水を注入し、漏れ、 片膨れ等の異常がないことを確認(バルーン検査)する。
- 4) 挿入前に、圧測定ライン (PRESSURE) 及び送血ライン (MAIN) 各々を、ヘパリン加滅菌生理食塩水で十分にプライミングする。
- 5)目的とする血管内に挿入した後、バルーン内に滅菌生理食塩水を注入し、留置(固定)する。
- 6)必要に応じ、糸掛け等により固定する。
- 7) 灌流は、カテーテル先端部の灌流圧をモニタしながら行う。

## 3. 使用方法等に関連する使用上の注意

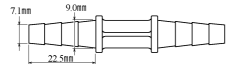
1) 使用前に必ずバルーン検査を行い、バルーン検査により、 1:2を越える片膨れ(下図参照)、漏れ等の膨張異常が認 められる製品は使用しないこと。[シリコーンゴム製品は自 己密着性があり、膨張不能や片膨れが生じることがある]



- \*\* 2) バルーンを膨張又は収縮させる際は、シリンジ先端をバル ブの奥まで確実に挿入すること。[挿入が不十分な場合、バ ルブ内の弁が機能せず、バルーン操作が行えない場合がある]
  - 3) バルーンは、鉗子等で把持しないこと。[シリコーンゴム製品は、傷が生じることにより強度が著しく低下するため、 傷が生じると、バルーン破裂の原因になる]
  - 4) 目盛りマーキングで挿入深度を決定しないこと。[目盛りマーキングは、挿入深度の単なる目安である]
  - 5) バルーンによる留置(固定)は、確実に行うこと。[確実に行わないと、灌流中の血液が漏れる場合がある]
  - 6) 留置後、糸掛け等により固定する場合は、カテーテルに傷 を付けないよう注意すること。
  - 7) 圧測定ライン (PRESSURE) 及び送血ライン (MAIN) は、間違いのないよう確実に接続すること。 [圧測定ラインには、緑マークが施されている]

\* 8) 本品の送血ライン (MAIN) 接続部は、下記に示すオス接続部 を有する人工心肺装置の送血回路又は接続コネクタと接続 可能。

型式	適合接続部	
Ⅱ型	1/4コネクタ(7.1mm-9.0mm)下図参照	



接続コネクタの例

9) 臨床上の判断により、灌流圧をモニタせずに使用する際は、 圧測定ライン (PRESSURE) をヘパリン加滅菌生理食塩水でプライミングした後、キャップを確実に閉めて使用すること。 [確実に閉めないと、血液漏れの原因となる]

## 【使用上の注意】

- 1. 重要な基本的注意
- 1) 術前の検査等により、本品使用の適否を決定すること。[血管径が太い場合、シールできないことがある]
- \*\* 2) バルーンのプライミングは確実に行うこと。[破裂した場合、空気塞栓や溶血を引き起こす場合がある]
  - 3) カテーテルをクランプする場合は、具備されているクラン プ以外使用しないこと。
  - 4) 挿入、抜去及び留置位置を調節する際は、バルーン内の滅 菌生理食塩水を完全に抜いた後に行うこと。[バルーンが完 全に収縮していないと、バルーン破裂や血管損傷の原因と なる]
  - 5) 送血ライン(MAIN)の接続は確実に行い、さらに粘着テープ 又はプラスチックベルト等で固定し、その接続状態を常に 確認すること。[確実に接続しないと、接続部が外れる危険 性がある]
  - 6) 手術中は、予測できないカテーテルの破損に備え、予備(交換用) カテーテルの用意を推奨する。
  - 2. 不具合·有害事象

本品の使用に際し、以下のような不具合・有害事象が生じる 可能性がある。

- 1) 重大な不具合
  - バルーン破裂
  - ・バルブ(一方弁)の機能不良等によるバルーン収縮不能
- 2) 重大な有害事象
  - ・粥腫、壁在血栓等の遊離による脳虚血
  - ・バルーン過膨張による血管損傷
  - ・カテーテル留置不良による脳虚血、腹部内臓器虚血

# 【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

水濡れに注意し、高温、多湿な場所及び直射日光を避けて、清潔な状態で保管すること。

2. 有効期間

使用期限は製品ラベルに記載。[自己認証(当社データ)による]

## 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元 富士システムズ株式会社 TEL 03-5689-1927