機械器具(21)内臓機能検査用器具

一般医療機器 単回使用パルスオキシメータプローブ (31658000)

マシモ RD rainbow Lite SET センサシリーズ

再使用禁止

【禁忌・禁止】

〈使用方法〉

再使用禁止。複数の患者に使用しないこと。

〈適用対象(患者)〉

1) 粘着テープに対し過敏症のある患者に使用しないこと。

〈併用医療機器〉「〈相互作用〉の項参照」

- I)MRI 検査を行う際は本品を検査室に持ち込まないこと。 [MR 装置への吸着や、火傷等のおそれがあるため。]
- 2)高圧酸素患者治療装置に本品を持ち込まないこと。 [誤作 動や破損、爆発のおそれがあるため。]

*【形状・構造及び原理等】

1. 概要

本品は下記のセンサから成り、別売りのケーブルを介してマシモ社製パルスオキシメータ又はマシモ社製ボードを搭載した機器に接続して使用することにより、動脈血酸素飽和度(SpO₂)及び脈拍数 (PR) のモニタリングを行うことができる。

また、酸素化予備能指標(ORi)及び/又は<u>呼吸数(RRp)</u>を表示する機能を持ったマシモ社製パルスオキシメータ又はマシモ社製ボードを搭載した機器に本品を接続して使用することにより、ORi及び/又は<u>呼吸数(RRp)</u>のモニタリングを行うことができる。下記センサはそれぞれ単品で流通する。

(1) RD rainbow Lite SET Adt 成人用粘着式センサ(>30kg) (測定部位:手指)



(2) RD rainbow Lite SET Pdt 小児用粘着式センサ(10-50kg) (測定部位: 手指)



(3) RD rainbow Lite SET Inf 乳幼児用粘着式センサ (3-10kg、10-20kg)

(測定部位: 3-10kgは手親指又は足親指、10-20kgは手指又は足規指、10-20kgは手指又は足指)



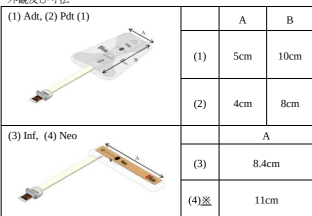
(4) RD rainbow Lite SET Neo 新生児用粘着式センサ (<3kg、>40kg(成人に使用

(<3kg、>40kg (放入に使用する場合))

(測定部位:新生児は手又は足、 成人は手指)



2. 外観及び寸法



原材料: 天然ゴムラテックス不使用

※ (4) RD SET Neo にはテープ形状が台形のタイプもある。



3. 作動·動作原理

本品は、以下の酸素飽和度の測定原理 (パルスオキシメトリ) が適 用されている。

- 3.1 酸化ヘモグロビン、還元ヘモグロビン及び血漿成分は吸光度 が異なる(スペクトル分析)。
- 3.2 拍動と共に組織中の動脈血流が変化すること (プレチスモグラム)。それに伴って、動脈血の変動分による光の吸収度も変化する。

本品をマシモ社製パルスオキシメータ又はマシモ社製ボードを搭載した機器等の測定装置に接続することにより、本品センサ発光部に備えられた発光ダイオード(LED)から発する光を生体組織に当て、毛細血管(例えば、指先、手、足)の脈動周期中の透過光の変化を、センサ受光部にある光検出器で検出し電気信号に変換する。本品からの電気信号は測定装置に送られ、増幅、分離、信号抽出、A-D変換、コンピュータアルゴリズムによる数学的計算が行われ、動脈血酸素飽和度(SpO₂)及び脈拍数(PR)並びに酸素化予備能指標(ORi)を求めている。

対応する機器に接続する場合は同様に呼吸数 (RRp) についても、 上記SpO₂及びPRを求める際の脈波の呼吸に起因する振幅変動 (RIAV)、強度変動 (RIIV) 及び周波数変動 (RIFV) を解析する ことにより得られる。

【使用目的又は効果】

成人、小児、乳幼児及び新生児の動脈血酸素飽和度(SpO₂)及び脈拍数 (PR) を非侵襲的、連続的にモニタリングするために使用する。本品は単回使用である。

*【使用方法等】

※ 本品は、マシモ社製パルスオキシメータ又はマシモ社製ボードを搭載した機器と共に使用すること。

- 1. 患者に適切なサイズのセンサを選択し装着する。
- 2. センサをケーブルに差し込み、ケーブルをパルスオキシメータに 差し込む。
- 3. 数値がパルスオキシメータに表示されることを確認する。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- 指定外のパルスオキシメータと使用すると、患者が熱傷を負ったり、装置が故障するおそれがあるため、本品との組み合わせが検証されているパルスオキシメータのみを使用すること。
- 2) センサ装着時の注意:
 - ・装着部位の汚れや水分等を十分に拭き取ること。 [センサの粘着力が低下し、正確な値が測定できないため。]
 - ・センサの発光部と受光部が正確に向かい合うように装着する こと。「正確な値が測定できないため。]
 - ・センサを装着する際は強く締め付けすぎないこと。 [血流を阻害するおそれがあるため。]
 - ・ケーブルの絡み付きや、装置の患者への落下に注意し配置を行う こと
 - ・長時間の使用により、テープの粘着力が低下するおそれがある。
 - ・センサを追加のテープ等で装着部位に固定しないこと。 [血液 循環を低下させ、正しい測定ができないおそれがあるため。]
- 3) センサをはがす際の注意
 - ・テープの粘着力によって皮膚を傷めるおそれがあるため、慎重に センサをはがすこと。また、断線のおそれがあるため、無理な 力でケーブルを引っ張らないこと。

*【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

- 1) センサ装着部位は、頻繁に、又は医療機関のプロトコールに従って確認する。低灌流状態の患者の場合、センサは少なくとも 1 時間ごとに装着部位の皮膚状態を確認のうえ、必要に応じて装着部位を変えること。患者の容体や装着部位の状態によっては、皮膚障害を生じる可能性が高まるため、十分注意すること。(新生児、低出生体重児、意識のない患者、末梢循環不全を起こしている患者、高熱の患者等)
- 2) 以下の場合は、パルス信号を検出できない、又は SpO₂及びその 他のパラメータの値が不正確になる可能性がある。
 - ●センサの装着方法が不適切
 - ・センサと装着部位の間にガーゼ等を挟んだ場合
 - ・センサの装着が強すぎる又はゆるすぎる場合
 - ・装着部位が厚すぎるあるいは薄すぎる場合
 - 患者の状態
 - ・脈波が小さい場合 (末梢循環不全の患者など)
 - ・体動がある場合(SpO2:激しい体動がある場合)
 - ・静脈拍動、静脈内鬱血がある部位で測定している場合
 - ・他の治療のために血液中に色素が注入されている場合
 - ・異常へモグロビンの量が多すぎる場合(COHb、MetHb)
 - ・ヘモグロビン濃度が減少している場合(貧血)
 - ・地中海貧血、HbS、HbC、鎌状細胞などの異常血色素症および合成障害
 - ・血管攣縮性疾患がある場合
 - ・総ビリルビン濃度が上昇している場合、又は肝臓疾患がある場 合
 - ・低灌流状態の場合(SpO2:測定部位の灌流が極端に低い場合)
 - ・低炭酸または炭酸過剰状態、激しい血管収縮または低体温障害
 - ・装着部の色素沈着、血液付着、マニキュア等により、光の透 過が妨げられている場合
 - ・センサ装着部位の組織に変形などがある場合
 - ●同時に行っている処置の影響
 - ・血圧測定のためにカフで加圧している手足での測定
 - ・血管内カテーテルが挿入されている手足での測定
 - ・強い光 (手術灯、光線治療器、直射日光等) の当たる場所で の測定
 - ・CPR (心肺蘇生法) 中の測定
 - ・IABP(大動脈内バルーンパンピング)を挿入している場合
 - 2 つ以上のパルスオキシメータを装着している場合 [互いに 干渉し合うため。]
- 3) センサを水や消毒剤等に浸さないこと。<u>また、滅菌処理しない</u> こと。
- 4) センサ交換メッセージが表示されたり、低SIQメッセージが持続して表示されたりする場合は、センサを交換すること。
- 5) センサの使用時間はMasimo社のX-CalTMテクノロジーによって 管理されており、【形状・構造及び原理等】に記載する(1) Adt 及び(2) Pdtは最大168時間、(3) Inf及び(4) Neoは最大336時間に なる。

〈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)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
核磁気共鳴画像診	検査室に本品を持ち	誘導起電力により局
断装置(MRI装	込まないこと。	部的な発熱で火傷の
置)	MRI検査を行うとき	おそれがある。
	は、本品を患者から	また、磁気により本
	取り外すこと。	品が吸着されるおそ
		れがある。
高圧酸素患者治療	装置内に持ち込まな	本品の誤作動や破損
装置	いこと。	及び経時的な劣化を
		来すおそれがある。
		また、爆発の誘因と
		なるおそれがある。

- (2) 併用注意 (併用に注意すること)
- 1) 血管拡張作用のある薬剤:脈波形状が変化し、SpO₂及びその 他のパラメータ測定値を正確に表示しないおそれがある。
- 2) Photo Dynamic Therapy (光線力学療法): センサの照射光 (波 長) により薬剤が影響し、センサ装着部付近の組織に熱傷を 生じるおそれがある。
- 3) 除細動器:除細動を行う際は、患者及び患者に接続されてい

- る本品には触れないこと。[放電エネルギーにより電撃を受けるおそれがある。]
- 4) 電気手術器(電気メス):電気メスのノイズによりSpO2及びその他のパラメータ測定値が正しく測定できないおそれがある。
- 5) 放射線の全身照射中に使用する場合、センサを照射域の外に 出すこと。 [センサが放射線に曝露されると、測定値が表示 されない、もしくは不正確な値が表示されるおそれがある。
- 6) 酸素投与を行っている低出生体重児に本品を使用する場合、 酸素飽和度のアラーム上限値設定は慎重に行うこと。 [高酸 素状態により未熟児網膜症を惹起するおそれがある。]

〈不具合・有害事象〉

1) 不具合

動作不良、故障、モニタ不良、アーチファクト、破損、誤計測

2) 有害事象

火傷 (熱傷)、痛み、アレルギー反応、皮膚炎、痒み、かぶれ、血行 暗害

〈その他の注意〉

在宅において使用する場合は、医師、医療従事者、及びその指示を受け使用方法の説明を受けた者が使用すること。

【保管方法及び使用期間等】

保管条件

保管温度範囲 : -40℃~70℃

相対湿度範囲 :10%~95%(但し、結露のないこと)

【主要文献及び文献請求先】

〔文献請求先〕

マシモジャパン株式会社 電話番号:03-3868-5201

【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〕

マシモジャパン株式会社 電話番号: 03-3868-5201

〔製造業者〕

マシモコーポレーション (Masimo Corporation)

国名:アメリカ合衆国