機械器具 51 医療用嘴管及び体液誘導管

バルーン拡張式弁形成術用カテーテル 17453000 高度管理医療機器

オスピカ VACS Ⅱ

再使用禁止

【警告】

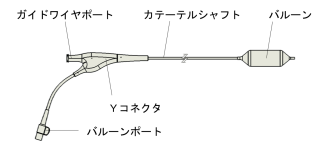
本品を使用する場合には、弁輪径を超えるサイズのバルーンカテーテルを使用しないこと。「弁輪破裂の危険があるため」

【禁忌・禁止】

- 1. 適用対象(患者)
- 1) 血管壁に炎症がある患者 [血管壁炎症の悪化の恐れがあるため]
- 2) 血管破裂の恐れがある患者[血管破裂による重篤な症状悪化の 恐れがあるため]
- 3) 血流の一時的な中断が不可能な血管部を持つ患者[血管部損傷 等の恐れがあるため]
- 4) 狭窄部が著しく長い病変を持つ患者[病変部損傷等の恐れがあるため]
- 5) 石灰化の著しい病変を持つ患者[破損や病変部損傷等の恐れが あるため]
- 6) 多発性狭窄等の広範囲な病変を持つ患者[病変部損傷等の恐れ があるため]
- 2. 使用方法
- 1) 再使用禁止
- 2) 再滅菌禁止
- 3) 空気或いはその他の気体を用いての拡張や、適正な造影剤以外 の液体を用いての拡張は絶対に行わないこと。[空気塞栓の恐 れがあるため]

【形状・構造及び原理等】

- 1. 組成
- 1) カテーテルシャフト:ポリエーテルブロックアミド
- 2) バルーン:ポリアミド
- 2. 形状



カテーテルの有効長 100cm 拡張時バルーン直径 14 - 22mm バルーン有効長 30 - 40mm 最大ガイドワイヤ径 0.035inch 最大拡張圧 (RBP) 2 - 3atm 推奨拡張圧 (NP) 1.5 - 2atm X 線不透過マーカ バルーン内シャフト上に 2 か所

3. 構造・構成ユニット

 構成 カテーテル

4. 作動·動作原理

本品は、遠位側にバルーンが取り付けられた、オーバー・ザ・ワイヤ型のバルーン拡張式カテーテルである。ガイドワイヤルーメンに通したガイドワイヤに沿って本品を心臓狭窄部に挿入し、X線透視下でX線不透過マーカを参考にしてバルーンの位置決めをし、バルーンポートから注入した造影剤をコントロールしてバルーンを拡張又は収縮を行う。

承認番号: 22800BZX00128000

* バルーンコンプライアンスチャート

付加 圧力	バルーンサイズ(mm)				
	14	16	18	20	22
1.0atm	13.3	15.3	17.6	19.8	21.5
1.5atm	13.8	15.8	18.1	20.5	22.1
2.0atm	14.1	16.2	18.5	20.9	22.6
2.5atm	14.4	16.3			
3.0atm	14.7	16.5			

【使用目的又は効果】

1. 使用目的

本品は、大動脈弁及び肺動脈弁における経皮的弁形成術 (PTV) に使用する。

【使用方法等】

- 1. 使用方法
- 1) 本品に異常がないことを確認し、無菌的に取り出す。
- 2) シリンジに造影剤をとり、バルーンポートに取り付ける。
- 3) バルーン内に空気が残らないように造影剤を満たす。
- 4) 造影剤をシリンジに戻し、バルーンを収縮させる。
- 5) ガイドワイヤを目的位置に配置してから、カテーテルのガイドワイヤルーメンに通す。
- 6) X線透視下でカテーテルをガイドワイヤに沿って少し回転させながら押し進め、バルーンを狭窄部内に配置する。
- 7) 圧力ゲージで拡張圧を確認しながらバルーンを拡張する。
- 8) 造影剤をシリンジに戻し、カテーテルを引き戻す。
- 2. 使用方法に関連する使用上の注意
- 1) カテーテルの操作中は常にガイドワイヤが先行している状態であること。
- 2) カテーテルをイントロデューサに引き戻せない場合(特にバルーンの漏れ又は破裂が当てはまるとき)には、カテーテル、ガイドワイヤ、イントロデューサを一緒に引き戻すこと。
- 3) カテーテルを操作する際はバルーンを完全に収縮させてから 行い、操作中に抵抗が感じられた場合はカテーテルを無理に押 し進めたり引き戻したりせずに X 線透視下で病変部を観察し、 カテーテルを慎重に時計回りに回転させながら抜去すること。
- 4) バルーンの拡張・収縮時間に関する参考値:約10秒 (バルーン径25mm x バルーン長さ40mmの場合、折りたたまれた状態から推奨拡張圧まで拡張し折りたたまれた状態まで収縮する合計時間)
- ** 5) バルーン径 18-22mm であって、かつカテーテル外径が 7F の製品を使用する場合には、可能な限り希釈率をあげた造影剤を用いることが望ましい[拡張収縮時間が延長しラピッドペーシングが持続された場合、血行動態悪化につながる恐れがあるため]

【使用上の注意】

- 1. 重要な基本的注意
- 1) 本品を使用する前に、本品を含め、すべての機器が正常に動作することを確認すること。
- 本品を使用する前に、本品のサイズ、組み合わせて使用する機器との適合性を確認すること。

- 3) 破損のないよう、本品を注意深く扱うこと。
- 4) 推奨拡張圧については、製品のラベルを参照すること。
- 5) バルーンの破裂に伴う分離が起きた場合には、回収機器を用いて回収すること。
- 6) 患者に適したバルーン径の製品を選択すること。[狭窄部損傷 の恐れがあるため]
- 7) バルーンの拡張には圧力ゲージの付いたシリンジを使用し、最 大拡張圧を超えないこと。 [狭窄部損傷の恐れがあるため、ま たバルーンの破裂によりイントロデューサから取り出せない ことがあるため]

2. 不具合

- 1) その他の不具合
- カテーテルボディのキンク、断裂
- ・ カテーテルボディの挿入困難と抜去困難
- ・ バルーンからのリーク
- バルーン破裂
- ・ バルーンの血管内残留

3. 有害事象

本品の使用に伴い、以下のような有害事象の可能性がある。

- 1) 重大な有害事象
- · 感染症/敗血症
- · 空気塞栓
- ・ 出血及び血腫
- · 喀血
- 気胸及び血胸
- ・ 血管内膜の解離/穿孔
- 血管内膜の破裂
- 痙攣、血管痙攣
- ・ 不正な取扱いによる穿孔
- · 遠位塞栓
- · 全身性塞栓症
- · 血栓塞栓症状の発現
- ・ 拡張/収縮期間の延長による血流の減少
- 動脈血栓症
- · 動脈再狭窄
- · 心内膜炎
- · 不整脈
- · 再狭窄
- · 発熱反応
- 低血圧症
- 圧痛及び過敏症
- · 薬物反応
- · 偽動脈瘤
- ・ 造影剤に対するアレルギー反応

4. その他の注意

複数バルーンの同時使用については、本品と、本品と同様の使用目的を有する本邦既承認品との非臨床試験における比較により、同等のリスクレベルであることが確認されているが、臨床における経験はないことについて留意すること。

【保管方法及び有効期間等】

* 1. 保管方法

元の滅菌包装状態のまま、直射日光、高温・多湿を避けて保管すること

2. 有効期間

包装に記載

【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: 平和物産株式会社 * 電話番号: 03-3287-0731

製 造 業 者: オスピカ AG (OSYPKA AG)

製造業者国名: ドイツ