承認番号:22700BZX00075000

機械器具 51 医療用嘴管及び体液誘導管 頸動脈用シャント(JMDNコード:17797000)

管理医療機器

プルット F3 カロチドシャント

再使用禁止

【警告】*

適用対象(患者)

本品は天然ゴムを使用しています。天然ゴムは、かゆみ、発赤、 蕁麻疹、むくみ、発熱、呼吸困難、喘息様症状、血圧低下、 ショックなどのアレルギー症状をまれに起こすことがある。このよう な症状を起こした場合には、直ちに使用を中止し、適切な措置を 施すこと。〔重篤なアレルギーを起こす恐れがある為〕

使用方法

- 1. 空気やガスでバルーンを膨張させないこと。[空気塞栓の恐れが ある為]
- バルーンの膨張は、推奨最大容量を超えないこと。[バルーンの 破裂、カテーテルの破損、血管損傷の恐れがある為同
- 血管内でカテーテルを移動させる時は、バルーンを収縮させて からゆっくりと行うこと。血管内でのカテーテルの操作は慎重に 行い、操作中に少しでも抵抗を感じた場合は、操作を中断し、 過度な力を加えずにバルーンを収縮させた状態でカテーテルの 前進/引き抜きを行うこと。[バルーンの破裂、カテーテルの 破損、血管損傷の恐れがある為]

【禁忌·禁止】* 使用方法

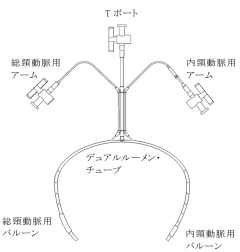
1. 再使用禁止、再滅菌禁止

【形状・構造及び原理等】*

本品は、デュアルルーメンのチューブ、総頸動脈用バルーン、内頸 動脈用バルーン、Tポート、総頸動脈用アーム及び内頸動脈用 アームから構成される。また、パッケージには、総頸動脈用バルーン 及び内頸動脈用バルーンの拡張用シリンジ(3mL)が含まれる。

<形状•構造>

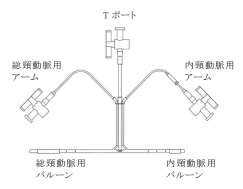
(1)アウトライン・シャント



カタロク [*] 番号	外径	全長	バルーン長	バルーン径*
2012-10	9Fr	31.0cm	総頸動脈用: 22mm±1.0mm	総頸動脈用: 14mm± 2.0 mm
2013-10	8Fr	±0.2cm	内頸動脈用: 12mm±1.0mm	内頸動脈用: 8mm± 1.5 mm

※:各バルーンの推奨最大容量[総頸動脈用バルーン:1.5mL/ 内頸動脈用バルーン: 0.25mL]で膨張させた場合。

(2) インライン・シャント



カタロク [*] 番号	外径	全長	バルーン長	バルーン径*
2012-12	9Fr	15.0cm ±0.2cm	総頸動脈用: 22mm±1.0mm 内頸動脈用: 12mm±1.0mm	総頸動脈用: 14mm± 2.0 mm 内頸動脈用: 8mm± 1.5 mm

*:各バルーンの推奨最大容量[総頸動脈用バルーン:1.5mL/ 内頸動脈用バルーン: 0.25mL]で膨張させた場合。

<原理>

本品を血管内に挿入し、カテーテルに具備された2つのバルーン を拡張させることにより、拡張させた2つのバルーンの間の血管内 の血流を一時的に遮断し、ルーメンを使用して代替血流を確保 する。その間に、2点間の血管の処置が実施可能となる。

◎原材料:

チューブ部分(ポリウレタン)、バルーン(ラテックス) 活栓部分(ポリカーボネート)

【使用目的又は効果】*

本品は、頸動脈内膜切除術などの手術時に、一時的に総頸動脈と 内頸動脈の間の血流を確保するために使用する。

【使用方法等】*

バルーン使用前検査(患者への使用前に実施)

- 滅菌生理食塩液により両方のバルーンを推奨最大容量に まで膨張させ、リークが無いことを検査します。バルーン 周辺にリークが認められた場合、バルーンの膨張を維持 できない場合は、その製品を使用しないでください。
 - 総頸動脈用バルーンは、部分的に拡張することにより 位置を維持したまま総頸動脈への圧力を最小に保つよう に設計されています。

- 2. 移動可能なセーフティスリーブが、インフレーション・ルーメンの注入エリア側にゆるく垂れ下がり、圧調整用バルーンが覆われていないことを確認してください。これは、圧調整用バルーンが使用不可能となったり、内頸動脈用バルーンの過拡張による内頸動脈損傷を引き起す可能性があります。
- 3. 両方のバルーンを拡張させる前に、バルーンの内容物を 完全に吸引してください。

T-ポート使用前検査(患者への使用前に実施)

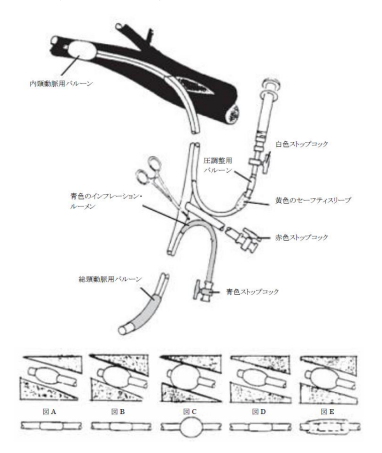
- 4. 総頸動脈(大きな青いバルーン)端に近い開口部を手術 用グローブを装着した手で塞いで、T-ポートの活栓から 滅菌生理食塩液を注入してください。内頸動脈(小さい バルーン)端の近くの開口部から液体が流れ出ます。
- 5. 手術用グローブをはめた手で内頸動脈(小さいバルーン) 端の近くの開口部を塞いで、T-ポートの活栓から滅菌生 理食塩液を注入します。総頸動脈(大きな青いバルーン) 端の近くの開口部から液体が流れ出ます。
- 6. 両方の開口部から液体が流れ出ないときは、そのデバイス を使用しないでください。

操作手順

- 頸動脈を露出させて、一般的に行われる方法で動脈切開を行ってください。
- 8. クランプをシャントの近位(総頸動脈)端に置きます。
- 9. シャント (内頸動脈)部を内頸動脈内に挿入します。
- 10. 3mLのシリンジを白色の活栓に取り付けて、内頸動脈用 バルーンを最大 0.25mLの滅菌生理食塩液でゆっくりと 膨らませてください(図 A)。
- 11. バルーンを拡張している間、シャント周辺の内頸動脈からの逆出血を注意深く観察します。逆出血はバルーンが膨張することにより減少します。バルーンが動脈を閉塞するのに十分拡張した時、シャント周辺での逆出血は止まります。更に注入すると若干の抵抗を感じるか、圧調整用バルーンが膨張します。ここがエンドポイントです。この時点で直ちに注入を止めてください。圧調整用バルーンを膨張させてはいけません(図 B)。
- 12. 白色の活栓を閉じ、移動可能なセーフティスリーブをスライドさせて、圧調整用バルーンを覆ってください。これにより、 内頸動脈用バルーンから圧調整用バルーンへの逆流が 防止され、逆流による血管閉塞の欠落を防止します(図 E)。
 - 内頸動脈用バルーンは、シャントを引いたり、動脈を動かしたり、過度に膨張させることによって、偶発的に元の位置から外れてしまうことがあります。これにより、内頸動脈用バルーンの自発的な減圧、圧調整用バルーンへの逆流、逆流による血管閉塞の欠落などを引き起こす場合があります。セーフティスリーブを圧調整用バルーンに被せることでこの潜在的な問題を防止します。

重要: 内頸動脈用バルーンが過膨張して圧調整用バルーンの膨張を引き起こすと(図 C)、両方のバルーンを収縮しなければなりません(図 D)。両方のバルーンを収縮した後、圧調整用バルーンを膨らませることなく、最大 0.25mLの 滅菌生理食塩液で内頸動脈用バルーンをゆっくりと膨らませてください(図 B)。

- 13. T-ポートの活栓を開き、T-ポートを通して血液を逆流させて、気泡やアテローム破片を観察してください。
- 14. 気泡やアテローム破片が観察されなければ、T-ポートの 活栓を閉じて、クランプをシャントの近位(総頸動脈)端 から遠位(内頸動脈)端に移動します。
- 15. シャントの近位(総頸動脈)端を総頸動脈内へ挿入します。
- 16. 3 mL のシリンジを青い活栓に取り付けて、総頸動脈用 バルーンを最大 1.5 mL の滅菌生理食塩液でゆっくりと膨 らませてください。次に、青い活栓を閉じます。
- 17. 総頸動脈からクランプを取り外して、T-ポートの活栓を開き、気泡やアテローム破片を観察しながら、T-ポートを通して流れている血液を確認してください。
- 18. 気泡やアテローム破片がないとき、T-ポートの活栓を閉じて、遠位(内頸動脈)端のクランプを取り外します。
- 19. 動脈内膜切除術が完了したら、両方のバルーンを収縮させ、シャントを取り除き、一般的に行われる方法で切開した動脈を閉鎖してください。



<使用方法等に関連する使用上の注意>

- 1) 本品の使用に先立ち、「バルーン使用前検査/Tーポート使用前検査」に従って予備試験することにより、管腔内に妨害物が無く、バルーンが問題なく機能することを確認してください
- 2) バルーンの安定中にシャフトを正しい位置に保たないと、 内頸動脈内へ移動し、血管の内膜をすり減らすおそれがあります。
- 3) いかなる場合でも、バルーンを器具などで保持することは、 バルーンを損傷するおそれがありますので避けてください。
- 4) 空気の混入を防ぐために、シリンジと活栓をしっかりと固定 してください。

【使用上の注意】*

<重要な基本的注意>

1) 形状変化・劣化等の恐れがある為、有機溶媒に接触させないこと。

<不具合·有害事象>

本品の使用に伴い、以下のような不具合・有害事象が発生する恐れがありますが、これらに限定されるものではありません。

1) 重大な不具合

- カテーテルの破損(折れ、曲り、延伸、破断)
- ・バルーンの拡張・収縮不良
- バルーンの破裂
- カテーテルやバッレーンの分離・抜去困難
- バルーンや接合部でのリーク

2) 重大な有害事象

- 脳卒中
- 一過性脳虚血発作
- 神経学的合併症
- 血栓/プラーク/空気による塞栓
- 高血圧症または低血圧症
- 感染
- ・ 血管内膜の損傷
- 動脈解離
- 血管穿孔及び破裂
- 出血
- 動脈血栓症
- 動脈瘤
- 動脈攣縮

【保管方法及び有効期間等】*

1. 保管方法

本品は、冷暗所で蛍光灯、日光、化学物質の煙から離れた箇所に保管することにより、ゴム製バルーンの早期劣化を防ぐ必要があります。

2 有効期間

本品は、パッケージにF帰ビれた「使用期限」までに使用すること。

【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

レメイト・バスキュラー合同会社

〒102-0074

東京都千代田区九段南 2-9-4 久保寺ツインタワービル1階 問い合わせ窓口/電話番号:03-5215-5681

Fax 番号:03-5215-5682

製冶業者

海外製造所及びその所在地の国名:LeMaitre Vascular, Inc. (USA) レメイト・バスキュラー・インク(米国)