

機械器具51 医療用嘴管及び体液誘導管
 管理医療機器 短期的使用腎瘻用チューブ 14224002
 (短期的使用腎瘻用カテーテル 10735002)
 (カテーテル用針 32337000)
 (非血管用ガイドワイヤ 35094022)
 (カテーテル拡張器 32338000)
 (輸液用延長チューブ 12170001)

ネフロストミーキット

(マレコット型)

再使用禁止**【禁忌・禁止】**

再使用禁止。

〈適用対象(患者)〉

血液凝固障害のある患者には使用しないこと。

[出血性ショック等の有害事象につながる恐れがある。]

【形状・構造及び原理等】

- 本品はエチレンオキサイドガス滅菌済である。
- 本品(接続チューブ)はポリ塩化ビニル(可塑剤:フタル酸ジ(2-エチルヘキシル))を使用している。¹⁾
- 本品(造影針、固定針、超音波穿刺針、ガイドワイヤー、ガイド針)は金属を使用している。

〈構成〉

下記の一覧表に記した規格は弊社規格品の仕様である。特注品の製品規格については、個包装に記載された規格を参照すること。

・10Fr

	構成品	数量	規格
アッパートレイ	穿刺針(以下、造影針)	1本	外径:0.71mm(22G) 有効長:200mm ブラック
	固定針	1本	外径:1.83mm(15G) 有効長:75mm
	穿刺針(以下、超音波穿刺針)	1本	外径:1.26mm(18G) 有効長:200mm ピンク
	ガイドワイヤー	1本	外径:0.89mm(0.035") 全長:800mm 3mmJ 固定式 テフロンコーティング
ロアートレイ	ダイレーター	3本	外径:2.3mm(7Fr), 2.9mm(9Fr), 3.6mm(11Fr), 4.2mm(13Fr) 有効長*:203mm
	カテーテル	1本	外径:3.3mm(10Fr) 内径:1.8mm 有効長*:330mm 先端からウイング末端まで:11mm ウイング径:12mm
	固定板	1個	C型 No.2 固定用タイ付き
	接続チューブ	1本	外径:6.0mm 内径:3.7mm 有効長*:275mm
	スタイルット	2本	外径:1.55mm 内径:1.0mm 有効長*:355mm

・12Fr

	構成品	数量	規格
アッパートレイ	造影針	1本	外径:0.71mm(22G) 有効長:200mm ブラック
	固定針	1本	外径:1.83mm(15G) 有効長:75mm
	超音波穿刺針	1本	外径:1.26mm(18G) 有効長:200mm ピンク
	ガイドワイヤー	1本	外径:0.89mm(0.035") 全長:800mm 3mmJ 固定式 テフロンコーティング
ロアートレイ	ダイレーター	4本	外径:2.3mm(7Fr), 2.9mm(9Fr), 3.6mm(11Fr), 4.2mm(13Fr) 有効長*:203mm
	カテーテル	1本	外径:4.0mm(12Fr) 内径:2.2mm 有効長*:330mm 先端からウイング末端まで:13mm ウイング径:14mm
	固定板	1個	C型 No.3 固定用タイ付き
	接続チューブ	1本	外径:6.0mm 内径:3.7mm 有効長*:275mm
	スタイルット	2本	外径:1.55mm 内径:1.0mm 有効長*:355mm

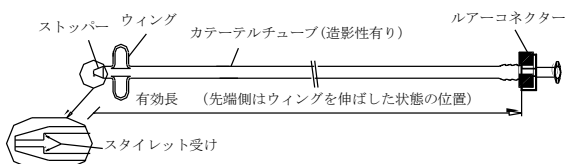
・14Fr

	構成品	数量	規格
アッパートレイ	造影針	1本	外径:0.71mm(22G) 有効長:200mm ブラック
	固定針	1本	外径:1.83mm(15G) 有効長:75mm
	超音波穿刺針	1本	外径:1.26mm(18G) 有効長:200mm ピンク
	ガイドワイヤー	1本	外径:0.89mm(0.035") 全長:800mm 3mmJ 固定式 テフロンコーティング
ロアートレイ	ダイレーター	5本	外径:2.3mm(7Fr), 2.9mm(9Fr), 3.6mm(11Fr), 4.2mm(13Fr), 4.9mm(15Fr) 有効長*:203mm
	カテーテル	1本	外径:4.7mm(14Fr) 内径:2.5mm 有効長*:330mm 先端からウイング末端まで:14mm ウイング径:16mm
	固定板	1個	C型 No.3 固定用タイ付き
	接続チューブ	1本	外径:6.0mm 内径:3.7mm 有効長*:275mm
	スタイルット	2本	外径:1.55mm 内径:1.0mm 有効長*:355mm

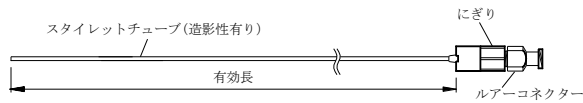
※有効長:〈形状〉の項を参照のこと。

〈形状〉

・カテーテル

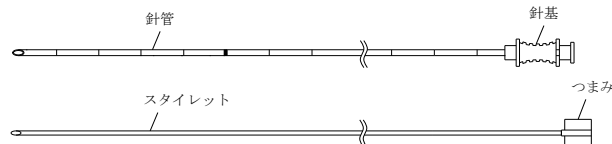


・スタイルット

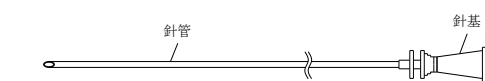


※開封時はカテーテルとスタイルットがセットされている。別包装されているもう1本のスタイルットは抜去用として使用する。*

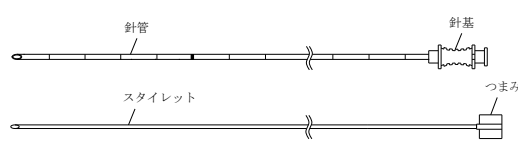
・造影針



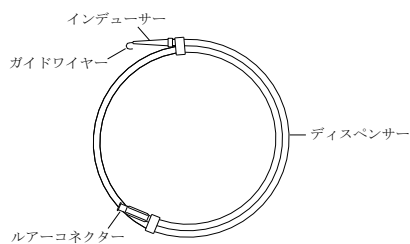
・固定針



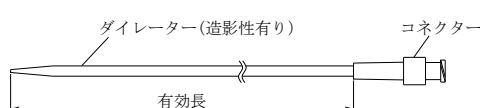
・超音波穿刺針



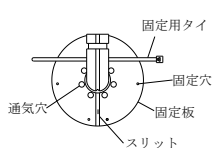
・ガイドワイヤー



・ダイレーター



・固定板



・接続チューブ



〈原材料〉

- ・カテーテル : シリコーンゴム、ポリプロピレン
- ・スタイルット : ポリプロピレン、ポリカーボネート
- ・造影針 : ステンレススチール、ポリカーボネート
- ・固定針 : ステンレススチール、ポリカーボネート
- ・超音波穿刺針 : ステンレススチール、ポリカーボネート
- ・ガイドワイヤー : ステンレススチール、ポリテトラフルオロエチレン
- ・ダイレーター : ポリエチレン
- ・接続チューブ : ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート

〈原理〉

体表面から腎臓までの腎瘻を造設し、カテーテルを腎孟内に、固定、留置する。尿は内腔を通り、排出される。

【使用目的又は効果】

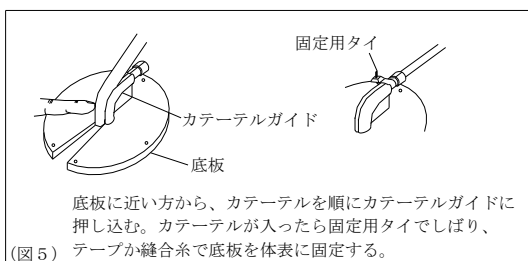
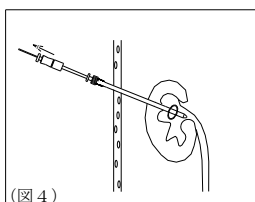
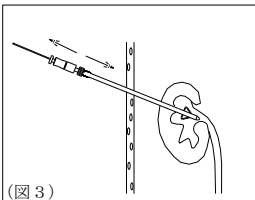
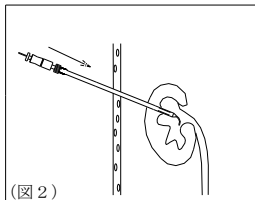
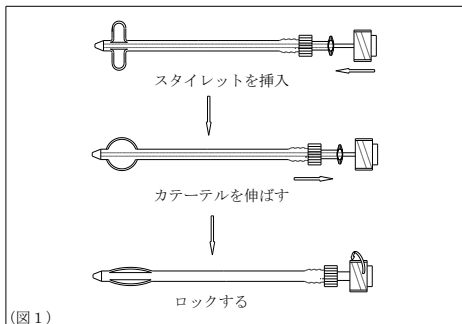
短期的使用を目的として、体表面から腎臓までの腎瘻を造設し、カテーテルを腎孟に留置し、導尿、造影又は薬液注入に使用する。本キット品は、一般処置に必要な医療機器を組合せたものであり、迅速な一連手技を行うために組合せられている。

【使用方法等】

以下の使用方法は一般的な使用方法である。

〈留置方法〉

- ①スタイルットをカテーテルの先端まで静かに挿入した後、カテーテルを少し引いてスタイルットにロックする。この時、ウイングが伸長することを確認する(図1)。
- ②患者を腹臥位とし、穿刺部位周囲を消毒する。
- ③超音波ガイド下で、穿刺ルートを確認し、穿刺部位に局部麻酔を行い、小切開を加える。
- ④必要に応じて造影針を刺入し、造影剤を注入して腎孟の位置を確認する。
- ⑤超音波ガイド下で、超音波穿刺針を腎孟内まで刺入する。この際針プレを防止するために、必要に応じて固定針を筋膜下まで刺入し、それを通して刺入する。
- ⑥尿の流出を確認した後、超音波穿刺針のスタイルットを抜去し、造影剤を注入する。
- ⑦X線透視下画像を確認しながらガイドワイヤーを挿入し、ガイドワイヤー先端が腎孟内に挿入されたのを確認後、超音波穿刺針を抜去する。
- ⑧ガイドワイヤーに沿わせて、ダイレーターを順次挿入し、腎瘻を拡張していく。
- ⑨ガイドワイヤーをカテーテル先端からカテーテル内腔に挿入する。
- ⑩ガイドワイヤーに沿わせて、カテーテルをゆっくりと挿入する(図2)。
- ⑪カテーテルの先端が、腎孟内に挿入されたことを確認後、カテーテルの留置位置を決定する。
- ⑫スタイルットのロックを解除する。この時、カテーテルのウイング部が腎孟内の適正な位置で拡張され、留置されたことを確認する(図3)。
- ⑬スタイルットをゆっくりと抜去し、その後ガイドワイヤーを抜去する(図4)。
- ⑭固定板でカテーテルを体表に皮膚固定する(図5)。
- ⑮カテーテルに接続チューブを接続後、接続チューブに尿バッグを接続する。



〈抜去方法〉

- ①スタイルットを透視下で確認しながら、現在留置してあるカテーテルの先端まで静かに挿入し、スタイルットの先端がカテーテルの先端内腔のスタイルット受け中央にあることを確認した後、スタイルットを押してカテーテルにロックする。
- ②透視下でウイング部が伸長した状態を確認した後、カテーテルをゆっくり抜去する。ロックした状態でウイング部が伸長しない場合は、再度スタイルットを入れ直す。
- ③カテーテルを交換する場合は、スタイルットにガイドワイヤーを通して、ガイドワイヤーを残すようにする。

〈使用方法等に関する使用上の注意〉

- ①本品を使用する場合は、超音波誘導下、X線透視下の併用にて手技を実施すること。
- ②超音波穿刺針のハブ内で、ガイドワイヤーがスムーズに挿入できなくなった場合は、無理に操作せず、少しづつ抜き入れしたり、ゆっくり回転させたりして進めること。
【無理に操作すると、ガイドワイヤーが破損したり、組織を損傷させたりする恐れがある。】
- ③ダイレーターの挿入操作は慎重に行い、スムーズに挿入できなくなつた場合は、必要以上に押し込まないこと。
【挿入部が屈曲している場合ダイレーター先端が捲れたりする可能性があり、その状態で無理に押し込むと、製品の破損及び組織の損傷を引き起こす恐れがある。】

④超音波穿刺針抜去の際に、ガイドワイヤーが引っかかった場合は、無理に操作せず、少しづつ抜き入れすることにより超音波穿刺針を抜去すること。

【超音波穿刺針の針先にガイドワイヤーが引っかかることで、ガイドワイヤーが破損する可能性がある。】

⑤カテーテルのルアーコネクター又は接続チューブのファネルコネクターに尿バッグ又はチューブ等を接続する場合は、確実に嵌合するものを選択すること。また使用中は接続部の漏れや緩みがないか適宜確認し、確実に接続された状態で使用すること。

⑥接続チューブのファネルコネクターに尿バッグのコネクター等を接続する際は、尿バッグのコネクター等をファネルコネクター内腔に沿ってまっすぐに挿入すること。この状態で、ファネルコネクターを曲げる、捻る、あるいは挟むといった負荷をかけないこと。

【尿バッグのコネクター等の先端がファネルコネクター内腔を傷付け、ファネルの亀裂、断裂に至る恐れがある。】

⑦カテーテルを皮膚に固定する場合は固定板等を使用し、カテーテルを糸で直接固定しないこと。

【閉塞や断裂の恐れがある。】

【使用上の注意】

〈重要な基本的注意〉

①脂溶性の医薬品又は薬液等ではポリ塩化ビニルの可塑剤であるフタル酸ジ(2-エチルヘキシル)が溶出する恐れがあるので、注意すること。

【本品(接続チューブ)はポリ塩化ビニルを使用している。】¹⁾

②極めて造影性の高い原料を使用しているため、ごくまれにカテーテルの表面が変色する場合があるが、安全性、強度及び造影性には影響がない。

③界面活性剤及びアルコール等をスタイルットのにぎり、固定針及び超音波穿刺針の針基、接続チューブのルアーコネクター(オス)に接触させるとひび割れが生じる恐れがあるため注意すること。

④カテーテルチューブ留置中はカテーテルチューブの留置状態を適切に管理すること。必要に応じてX線透視等によりカテーテルチューブの留置状態を確認すること。

【カテーテルの折れ、曲がり、捻れ、又は尿成分及び結石等により、カテーテル内腔が閉塞する場合がある。】

【肉芽形成によりカテーテル抜管不能になる場合がある。】

⑤本品を鉗子等で強く掴まないこと。

【カテーテルの切断、ルーメンの閉塞を引き起こす恐れがある。】

〈不具合・有害事象〉

その他の不具合

①カテーテルの閉塞。

【カテーテル内腔が尿成分の付着や血塊等により、閉塞することがある。】

②カテーテルの切断。

【下記のような原因による切断。】

- ・ピンセット、鉗子、はさみ、メス、その他の器具での損傷。
- ・患者の結石による傷。
- ・自己(事故)抜管等の製品への急激な負荷。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

③カテーテルの抜管不能及びドレナージ不良。

【肉芽形成により、カテーテル抜管不能やドレナージ不良が生じる恐れがある。】

④ガイドワイヤーの折れ、曲がり、損傷、切断。

【下記のような原因により折れ、曲がり、損傷、切断の恐れがある。】

- ・無理な挿入、抜去、過度のトルク操作等。
- ・キンクしたカテーテルへの使用。
- ・超音波穿刺針との摩擦等。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

⑤ガイドワイヤーの抜去不能。

[下記のような原因により、抜去不能になる恐れがある。]

- ・ガイドワイヤーの折れ、曲がり、損傷、切断。
- ・滑性の低下。
- ・キングしたカテーテルへの使用。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

⑥ダイレーターの捲れ、折れ、曲がり、損傷、切断。

[下記のような原因により、捲れ、折れ、曲がり、損傷、切断の恐れがある。]

- ・無理な挿入、抜去、過度のトルク操作等。
- ・屈曲した部位、硬質部位への挿入。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

【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〉

クリエートメディック株式会社

電話番号：045-943-3929

(文献請求先も同じ)

その他の有害事象

①本品を挿入する際、位置確認が不十分であると、穿孔、損傷の危険がある。

②本品の使用により、以下の有害事象が発症する恐れがある。

- ・発熱
- ・血尿（出血）
- ・疼痛
- ・感染症
- ・瘻孔の損傷又は拡張
- ・カテーテルの移動又は脱落に伴う瘻孔閉塞
〔ウイング部の切れ、自己（事故）抜去等〕
- ・瘻孔周囲のスキントラブル（肉芽形成、発赤、皮膚潰瘍、圧迫壊死）
〔皮膚への接触及び尿の漏出等〕
- ・急性腎孟腎炎、菌血症
〔尿の流れが悪くなった場合〕
- ・腎機能障害
〔水腎が進行した場合〕
- ・カテーテルの切断に伴う体内遺残

③造影針、固定針、超音波穿刺針による出血、穿孔等。

④ガイドワイヤー及びダイレーターの使用により、以下の有害事象が発症する恐れがある。

- ・損傷（穿孔等）
- ・出血

〈妊娠、産婦、授乳婦及び小児等への適用〉

妊娠している、あるいはその可能性がある患者にX線を使用する場合は、注意すること。

[X線による胎児への影響が懸念される。]

【保管方法及び有効期間等】

〈保管方法〉

水濡れに注意し、直射日光及び高温多湿、殺菌灯等の紫外線を避けて清潔に保管すること。

〈有効期間〉

適正な保管方法が保たれていた場合、個包装に記載の使用期限を参照のこと。

[自己認証（当社データ）による。]

〈使用期間〉

本品の使用期間は30日以内である。

【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

1) 医薬安発第1017003号 平成14年10月17日

ポリ塩化ビニル製の医療用具から溶出する可塑剤（DEHP）について