2017年3月(第7版) (新記載要領に基づく改訂)

機械器具51医療用嘴管及び体液誘導管

管理医療機器 短期的使用瘻排液向け泌尿器用カテーテル 31074000

# マレコットカテーテル (PU タイプ)

## 再使用禁止

### 【禁忌・禁止】

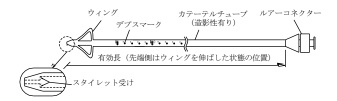
再使用禁止

### 【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。

### 〈形状〉

・カテーテル



### ・スタイレット



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

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。

サイズ 呼称	外径	内径	ウィング 径	有効長	デプスマーク
8Fr	2.7mm	1.7mm	12. Omm	340mm	先端から 50~250mm まで
10Fr	3.3mm	2.2mm	13. Omm	J4VIIII	50~250mm まで 10mm 間隔

### 〈原材料〉

- ・カテーテル:ポリウレタン、ポリプロピレン
- ・スタイレット:ポリプロピレン、ポリカーボネート

### 〈原理〉

カテーテルを経皮的に腎盂内へ挿入し、先端のウィング形状により固定、 留置する。 尿は内腔を通り、排出される。

### 【使用目的又は効果】

本品は、腎瘻よりの導尿を目的とする。

### 【使用方法等】

以下の使用方法は一般的な使用方法である。

# 〈カテーテル交換方法〉

- ①本品のスタイレ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レットにロックする。この時、ウィングが伸長することを確認する。
- ②現在留置しているカテーテルと尿バッグの接続を外す。

- ③現在留置しているカテーテルの皮膚への固定を外し、透視下で確認しながらカテーテルに沿わせて、ガイドワイヤーを腎盂内に挿入する(本品に推奨するガイドワイヤーについては、 〈組み合わせて使用する医療機器〉の項を参照のこと)。
- ④ガイドワイヤーが腎盂内に挿入されたことを確認後、ガイドワイヤー に沿わせて、カテーテルの種類に適した抜去方法でカテーテルを抜去 する。
- ⑤瘻孔周囲の皮膚消毒を行う。
- ⑥ガイドワイヤーに沿わせて、本品をゆっくりと挿入する。
- ⑦カテーテルの先端が、腎盂内に挿入されたのを確認後、カテーテルの 留置位置を決定する。
- ⑧スタイレットのロックを解除する。この時、カテーテルのウィング部が腎盂内の適正な位置で拡張され、留置されたことを確認する。
- ⑨スタイレ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。
- ⑩必要に応じて固定板又は絆創膏等でカテーテルを体表に皮膚固定する。
- ⑪カテーテルのルアーコネクター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スタイレ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、スタイレットの先端がカテーテルの先端内腔のスタイレット受け中央にあることを確認した後、スタイレットを押してカテーテルにロックする。
- ②透視下でウィ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ィング部が伸長しない場合は、再度スタイレットを入れ直す。
- ③カテーテルを交換する場合は、スタイレットにガイドワイヤーを通し、 ガイドワイヤーを残すようにする。

### 〈組み合わせて使用する医療機器〉

本品を使用する際は、以下の医療機器と組み合わせて使用すること。

本品のサイズ呼称	推奨ガイドワイヤー外径
8Fr	0.81mm(0.032")
10Fr	0.97mm(0.038")

# 〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

①カテーテル交換の際は、遅延なく交換ができるように、全てを準備してからカテーテルを抜去すること。

[カテーテル抜去後、時間が経つと再挿入が困難になる。]

- ②カテーテルのルアー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。
- ③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。]

④絆創膏等を用いてカテーテルを固定した場合、固定を外す際は、ゆっくりと丁寧に剥がすこと。

[細径のカテーテルに対して、粘着力の強い絆創膏等を用いた場合、 剥がすときにカテーテルに過度な負荷がかかり、カテーテルが切断 する恐れがある。]

### 【使用上の注意】

### 〈使用注意〉(次の患者には慎重に適用すること)

瘻孔に狭窄のある症例には適用可能か事前に確認すること。 「組織、瘻孔の損傷の恐れがある。]

### 〈重要な基本的注意〉

- ①界面活性剤及びアルコール等をコネクター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。
- ②カテーテル留置中はカテーテル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。]

[肉芽形成によるカテーテル抜管不能になる場合がある。]

③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。]

④腎瘻造設術後、初回のカテーテル交換は必ず医師が行うこと。 [カテーテル抜去後、再挿入が困難になることがある。]

⑤本品は、トルク、アーチファクトに関して試験による評価を実施して いないが、本品を装着した患者に対して、以下に示される条件下にお いては、安全にMR 検査を実施することが可能である。[自己認証(当 社データ)による]

静磁場強度	<u>1.5T</u>	3. 0 <u>T</u>
静磁場強度の勾配	87 T/m	87 T/m
MR 装置が示す全身最大 SAR	2.8 W/kg	3.0 W/kg
(Specific Absorption Rate)		
B1+RMS	<u>4. 13 μT</u>	_

上記条件で15分のスキャン時間において温度上昇は見られなかった。

\*

# 〈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) 抜去等の製品への急激な負荷。
- ・絆創膏等を急激に剥がした場合に製品にかかる過度な負荷。
- ・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。]

### その他の有害事象

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 [ウィング部の切れ、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〕
- ・急性腎盂腎炎、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

### 〈妊婦、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〉

「本品は30日以内の使用」として開発されている。 「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】 〈製造販売業者〉

クリエートメディック株式会社 電話番号: 0120-853598\*

2/2 DC67013