

機械器具 51 医療用嘴管及び体液誘導管
 管理医療機器 短期的使用換気用気管チューブ 14085012
 (単回使用気管内チューブスタイルット 37469000)

気管内チューブ (スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き)

再使用禁止

【警告】

〈併用医療機器〉

①本品を呼吸回路等と接続する場合は、確実に接続されていること(リーク、閉塞、接続が緩い等の問題がないこと等)を確認すること。

[接続が不完全な場合、換気障害等を引き起こす恐れがあるため。]

なお、詳細は【使用上の注意】〈重要な基本的注意〉の⑧を参照のこと。

②本品を介して高濃度酸素を投与している場合は、本品の使用部位の近傍でレーザーメスや電気メスを原則として使用しないこと。

[酸素中では突然発火したり、発火による気道熱傷等の恐れや有毒ガス発生の可能性があるので。]²⁾

【禁忌・禁止】

再使用禁止。

〈併用医療機器〉

本製品をノーマンエルボー・タイプ(コネクタ内部のガス供給用内筒が患者方向に突出した形状)のコネクタに接続しないこと。なお、詳細は【使用上の注意】の〈相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関する事)〉の項を参照のこと。

〈併用医療機器〉*

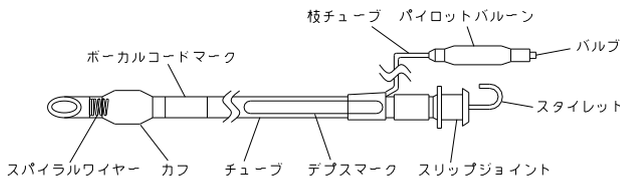
本品はMR Unsafeであり、MR検査は禁忌とする。((【使用上の注意】〈相互作用(他の医薬品・医療機器等との併用に関する事)〉の項を参照のこと。)

【形状・構造及び原理等】

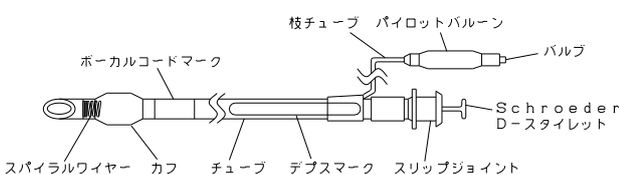
- ・本品はエチレンオキサイドガス滅菌済である。
- ・本品(スタイルット)はポリ塩化ビニル(可塑剤:フタル酸ジ(2-エチルヘキシル))を使用している。

〈形状〉

- ・スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き



- ・スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き Schroeder D-スタイルットキット



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。

- ・スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き

呼称	内径	外径	チューブ長	バルブカラー
18Fr	4.0mm	6.0mm	210mm	レッド
20Fr	4.5mm	6.7mm	230mm	イエロー
22Fr	5.0mm	7.3mm	250mm	バイオレット
24Fr	5.5mm	8.0mm	280mm	ブルー
26Fr	6.0mm	8.7mm	280mm	ブラウン
28Fr	6.5mm	9.3mm	330mm	レッド
30Fr	7.0mm	10.0mm	330mm	イエロー
32Fr	7.5mm	10.7mm	330mm	ホワイト
34Fr	8.0mm	11.3mm	330mm	グリーン
36Fr	8.5mm	12.0mm	330mm	ブラウン
38Fr	9.0mm	12.7mm	330mm	レッド
40Fr	9.5mm	13.3mm	330mm	イエロー

呼称	デブスマーク	カフ事前チェック エア注入量
18Fr	先端から100~150mmまで10mm間隔	2mL
20Fr	先端から100~160mmまで10mm間隔	4mL
22Fr	先端から120~170mmまで10mm間隔	
24Fr	先端から140~220mmまで10mm間隔	5mL
26Fr	先端から160~220mmまで10mm間隔	
28Fr	先端から160~260mmまで10mm間隔	7mL
30Fr		
32Fr	先端から160, 180, 200~260mmまで10mm間隔	11mL
34Fr		
36Fr	先端から170, 190, 210~270mmまで10mm間隔	13mL
38Fr		
40Fr		
40Fr		15mL

- ・スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き Schroeder D-スタイルットキット

呼称	内径	外径	全長	バルブカラー
32Fr	7.5mm	10.7mm	330mm	ホワイト
34Fr	8.0mm	11.3mm	330mm	グリーン
36Fr	8.5mm	12.0mm	330mm	ブラウン

呼称	デブスマーク	カフ事前チェック エア注入量
32Fr	先端から160, 180 200~260mmまで10mm間隔	11mL
34Fr		
36Fr	先端から170, 190 210~270mmまで10mm間隔	13mL

〈原材料〉

シリコーンゴム、ポリアセタール

〈原理〉

本品を経口又は経鼻挿管する。カフにエア－を注入して、固定、留置し、気道の確保を行う。スリップジョイント部に適正な換気装置を接続する。

【使用目的又は効果】

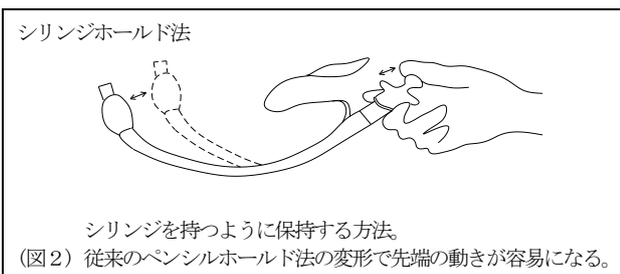
鼻腔又は口腔を経て気管内に挿入し、気道の確保等に用いる。

【使用方法等】

以下の使用方法は一般的な使用方法である。

〈使用方法（経口挿管の場合）〉

- ①気管内挿管に必要なものを準備する。
準備するもの：潤滑剤、麻酔薬、シリンジ（5又は10mL）、喉頭鏡（曲ブレード又は直ブレード）、舌圧子、バイトブロック、固定具（絆創膏等）
この時、適切と想定されたサイズの上下サイズの気管内チューブも用意する。
- ②挿管に適切な体位を患者に取らせる。
- ③声門付近に麻酔薬を塗布する。
- ④以下の手順で、挿管の準備をする。
 - a) スパイラルワイヤー型ソフトカフ付きの場合
 - ④-1 スタイレットは気管内チューブから抜き、潤滑剤を塗布して、再び気管内チューブ内にセットする。
 - ④-2 気管内チューブの先端部に潤滑剤を塗布する。
 - ④-3 スタイレットの先端が気管内チューブの先端から突き出していないことを確認する。
 - b) スパイラルワイヤー型ソフトカフ付き Schroeder D-スタイレットキットの場合
 - ④-1 Schroeder D-スタイレット（以下D-スタイレット）を気管内チューブから抜き、潤滑剤を塗布して、再び気管内チューブ内にセットする。
 - ④-2 気管内チューブの先端部に潤滑剤を塗布する。
 - ④-3 気管内チューブのスリップジョイント部とD-スタイレットのつばの部分とが接するようにセットし、それを（図1）又は（図2）のように握る。この時気管内チューブの先端斜角が、挿管に適した方向になるように、D-スタイレットにセットする。
 - ④-4 D-スタイレットの先端が気管内チューブの先端から突き出していないこと、D-スタイレットの可動ボタンを押した時、気管内チューブがスムーズに動くことを確認する。



- ⑤患者の口を片手で開き、舌を舌圧子により圧排する。口唇をよけ、喉頭鏡を挿入する。
- ⑥声帯を直視下に置き、気管内チューブの先端を適切な挿管位置まで誘導する。D-スタイレットを使用する場合は、気管内チューブの湾曲状態をD-スタイレットの可動ボタンを押して調整しながら誘導する。
- ⑦気管内チューブが挿管位置に到達したら気管内チューブが動かないように確実に保持し、スタイレット又はD-スタイレットを抜去する。
- ⑧シリンジを用いてカフに徐々にエア－を入れ、適切な圧になるまで膨らませる。
- ⑨陽圧換気を行い、患者の胸部の膨らみ具合及び聴診により、気管内チューブが確実に気管内に留置されていることを確認する。
- ⑩バイトブロックを口腔に挿入する。
- ⑪口からでた位置で、気管内チューブを頬に確実に固定具（絆創膏等）で固定する。
- ⑫スリップジョイント部に適正な換気装置を接続する。

〈使用方法（経鼻挿管の場合）〉

- ①気管内挿管に必要なものを準備する。
準備するもの：潤滑剤、麻酔薬、シリンジ（5又は10mL）、鼻咽喉頭エアウェイ、固定具（絆創膏等）
この時、適切と想定されたサイズより1ランク細めのサイズの気管内チューブも用意する。
- ②挿管に適切な体位を患者に取らせる。
- ③鼻腔を片方ずつ閉塞して通気状態の良い方を選び、良い方の鼻粘膜及び鼻咽喉頭に麻酔薬を塗布する。必要に応じて、出血防止のためにアドレナリン（2万～5万倍溶液）を塗布する。
- ④〈使用方法（経口挿管の場合）〉④と同じ手順で、挿管の準備をする。
- ⑤選んだ側の鼻腔に鼻咽喉頭エアウェイが通過することを確認し、確認後に抜去する。
- ⑥鼻腔から鼻咽喉頭まで上咽喉に沿って、気管内チューブの先端を適切な挿管位置まで誘導する。D-スタイレットを使用する場合は、気管内チューブの湾曲状態をD-スタイレットの可動ボタンを押して調整しながら誘導する。
- ⑦気管内チューブが挿管位置に到達したら気管内チューブが動かないように確実に保持し、スタイレット又はD-スタイレットを抜去する。
- ⑧シリンジを用いてカフに徐々にエア－を入れ、適切な圧になるまで膨らませる。
- ⑨陽圧換気を行い、患者の胸部の膨らみ具合及び聴診により、気管内チューブが確実に気管内に留置されていることを確認する。
- ⑩鼻腔からでた位置で、気管内チューブを頬に確実に固定具（絆創膏等）で固定する。
- ⑪スリップジョイント部に適正な換気装置を接続する。

〈抜管方法〉

- ①スリップジョイント部と換気装置の接続を外す。
- ②カフ上部の貯留物を吸引し、カフのエア－を抜く。
- ③ゆっくり抜管する。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- ①開封時に本品を取り出す際は、カフ等を傷つけないように注意すること。
- ②カフ、枝チューブ、パイロットバルーン、バルブに機能不良（リーク・閉塞）がないことを使用前にテストすること。確認後はカフ内のエア－を完全に抜くこと。
- ③スタイレット又はD-スタイレットの先端が気管内チューブの先端から突き出していない状態で使用すること。
- ④潤滑剤でチューブ内腔を閉塞しないこと。
【気道を確保できないことがあるため。】
- ⑤挿入の際に使用する器具（鉗子等）や体内突起物（軟骨等）でパイロットバルーンやカフを傷つけないように注意すること。

- ⑥カフへのエア어의注入・脱気を行う際は、以下に注意すること。
- 1) カフ膨張にはエア어를使用し、注入する際はゆっくり慎重に行うこと。
[気管壁を損傷する恐れがある。]
 - 2) カフ膨張用には一般的なスリップタイプのディスプレイブルシリンジを用いること。
[ロックタイプのシリンジではバルブ奥まで確実に挿入できない。またテーパの合わないものはバルブの損傷につながる。]
 - 3) バルブに異物を混入させないよう清潔なシリンジやカフ圧計を用いること。
[バルブに異物(乾燥した体液や糸くず等)が挟まり、カフが膨らまない可能性があるため。]
 - 4) バルブにシリンジやカフ圧計の先端をしっかりと押し込むこと。
[挿入が浅いと、エア어의注入・脱気ができないことがあるため。]
 - 5) シリンジを外す際は、必ずバルブを押さえ、シリンジを回転させながら外すこと。
[まれにバルブがズレ、時には外れることがある。]
 - 6) カフを収縮させる際は、ゆっくりとシリンジを操作すること。
[急速にシリンジを操作することで、カフがカフ孔に貼り付く場合があり、カフ内に残っているエア어가抜けなくなる恐れがある。]
- ⑦カフへのエア어의注入及び使用中のカフ圧は、カフ圧計を用いるなどの方法で定期的に確認し、適切に管理すること。
- ⑧カフ内圧は気管をシールできる最小限のエア어注入量により管理すること。
[カフへの過剰なエア어의注入はカフ破損や気管損傷・壊死の原因になるため。]¹⁾
- ⑨経口挿管の場合は、必ずバイトブロックを使用すること。
[チューブを咬合することにより、チューブの閉塞及び切断の恐れがある。]
[チューブを咬合することにより、換気不能となる恐れがある。]
- ⑩肉芽が引っかかり本品が抜け難くなったり、出血したりする恐れがあるため、抜去の際はゆっくり慎重に引抜くこと。
- ⑪抜去後、呼吸困難等の換気不全の症状がないことを観察すること。
- ⑫抜去後の換気不全に対し、速やかに気道確保を行うために、気管挿管等の準備を整えておくこと。

【使用上の注意】

＜重要な基本的注意＞*

- ①気道の長さ等の解剖学的な個体差に注意すること。デプスマークに頼らず、十分な臨牀的判断に基づき、十分な臨牀的判断に基づき、各患者に適したサイズを選択すること。
- ②本品が抜けにくいよう、固定具(絆創膏等)を用いて適切に固定すること。
[固定の緩みにより、チューブが気管から逸脱する恐れがあるため。]
- ③小児や意識障害患者、認知症患者等、意思表示の困難な患者に使用する場合は、気道閉塞の発見が遅れる可能性があるため、厳重に観察すること。
- ④チューブ内側の分泌物の凝固を最小限にし、気管粘膜の損傷を防ぐため、患者の気道を適切に加湿すること。
- ⑤体位変更時や特殊体位の手術時にチューブが屈曲し、内腔閉塞が起こらないよう十分注意すること。また、患者の体位変更時には、挿入位置がずれていないことを確認すること。
[呼吸困難な状態や気道粘膜の損傷を引き起こす可能性がある。]
- ⑥チューブ内側に付着した分泌物等による閉塞を防ぐため、適宜、吸引を行うこと。
- ⑦吸引操作後にカフ内圧および呼吸管理状態が適切であることを確認すること。

- ⑧本品に呼吸器回路等を接続する場合は、本品に過剰な力がかからないように注意すること。
[本品の気管からの逸脱、呼吸器回路との接続外れ、本品又は呼吸器回路の閉塞等の原因となるため。]
- ⑨枝チューブ及びパイロットバルーンを引っ張らないこと。
[故障又はリークの原因となるため。]
- ⑩パイロットバルーンのバルブに三方活栓や輸液用延長チューブ等を接続しないこと。
[三方活栓等を取り外す際にバルブが破損し、カフ内への空気注入や脱気が不能となることがある。]
- ⑪カフ内圧を測定する前に、枝チューブ及びパイロットバルーン等に液体が溜まっていないことを確認すること。
[水蒸気がカフ膜を透過しカフ内部で凝結事象が報告されている。枝チューブに凝結した水滴により水封され、カフ内圧を正確に測定できないことがあるため。]
- ⑫本品を挿入又は抜去、及び位置補正を行う前には、カフからエア어를完全に抜くこと。
[気管を損傷する恐れがあるため。]
- ⑬カフを脱気する前に、口腔内に貯留した分泌物を吸引すること。
[カフの脱気時、肺に分泌物が流入する恐れがあるため。]
- ⑭カフが脱気できない事態が発生した場合は、枝チューブを切断し、脱気すること。
- ⑮患者の状態、局所の変化並びに製品の汚れ等の状態に応じて、新品と交換すること。
- ⑯気管内チューブが抜けかけているのを発見した場合は、あわてて押し込まず、速やかに医師に連絡すること。また、再挿管後は、呼吸音を聴取する等して、適切に挿管されたことを確認すること。
[気管内チューブが抜けかけている場合には、既にチューブ先端が気管から逸脱している恐れがある。この場合、そのまま気管内チューブを押し込むと、食道に誤挿入される危険がある。]³⁾

＜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
ノーマンエルボー・タイプ（コネクタ内部のガス供給用内筒が患者方向に突出した形状）のコネクタを有する医療機器	本製品と接続しないこと。	本製品を閉塞させ、肺の過膨張や換気不能を発生させる恐れがある。
磁気共鳴画像診断装置（MRI装置）	本品の使用中はMRI（磁気共鳴画像診断装置）による検査を行わないこと。	MRIの高周波電磁場の影響で金属部品が局所高周波加熱を引き起こし、患者に火傷等の被害を及ぼす恐れがある。

2. 併用注意（併用に注意すること）

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
レーザー治療器 電気手術器	本品を介して高濃度酸素を投与している場合は、本品の使用部位の近傍でレーザー治療器（レーザーメス）や電気手術器（電気メス）を原則として使用しないこと。	酸素中でレーザー治療器（レーザーメス）・電気手術器（電気メス）を使用すると、突然発火したり、発火による気道熱傷等の恐れや有毒ガス発生の可能性がある。
高気圧酸素治療装置	カフの収縮・膨張に注意すること。	吸引のリークや気管損傷の恐れがある。

〈不具合・有害事象〉

その他の不具合

①カフのバースト。

[下記のような原因によるバースト。]

- ・患者の歯と接触。
- ・挿入時の取扱いによる傷（ピンセット、鉗子、はさみ、メス、その他の器具での損傷）。
- ・注入量の過多（過膨張）。
- ・カフ膨張にエアー以外の注入。
- ・自己（事故）抜去等の急激な負荷。
- ・その他上記事象等が要因となる複合的な原因。

②チューブ類の切断。

[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。
- ・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経口挿管の際にバイトブロックを使用しなかった場合、チューブを咬合することにより、チューブの閉塞及び切断の恐れがある。

④チューブの抜去不能。

万一、カフが収縮しない事態が発生した場合には、医師の指導の下、枝チューブを切断してエアーを抜くこと。

⑤チューブの内腔閉塞、破損。

潤滑剤を使用する場合、付け過ぎによりチューブに入って内腔が詰まり、部分的あるいは完全に換気が阻害される恐れがある。

⑥エアリーク。

各付属品との嵌合部分がしっかり嵌合されていない状態での使用は換気が阻害される恐れがある。

その他の有害事象

気管内挿管を行った場合、一般的に以下のような有害事象が想定される。

①挿管時の有害事象。

口唇損傷、歯列損傷、咽頭粘膜損傷、声帯損傷、出血、鼻粘膜損傷、食道内挿管、気管損傷。

②留置中の有害事象。

気管内チューブの内腔閉塞、気管内チューブの移動による気道狭窄、喚起不良及び抜去事故、気管支痙攣、気管損傷、気胸、舌浮腫、口蓋垂の損傷・壊死、鼻腔内の損傷・壊死、舌下神経麻痺、中耳炎、換気装置との接続部嵌合不良による換気不能。

③抜管時の有害事象。

喉頭（声門）痙攣、誤嚥、咽頭痛、咽頭浮腫、反回神経麻痺、肺水腫、気管損傷、気胸、破裂軟骨亜脱臼、喉頭肉芽腫、気管狭窄、声帯奇異運動、輪状軟骨壊死。

④経口挿管の際にバイトブロックを使用しなかった場合、チューブを咬合することにより、換気不能となる恐れがある。

⑤不適切なエアー量。

カフに不適切なエアー量を注入した場合、気管壁損傷、気管内への分泌物（唾液等）の流入等の恐れがある。

⑥本品の近くでレーザー手術装置や電気手術器を使用した場合、レーザー光線や電極に接触して急激に燃焼する恐れがある。

⑦チューブの切断に伴う体内遺残。

〈その他の注意〉

①亜酸化窒素が混合するガスを使用する麻酔を行う際は、カフの収縮や膨張に注意すること。

[亜酸化窒素がカフを透過し、カフ内圧が上昇し気管が損傷したとの報告があるため。]⁴⁾

②院外で本品を使用する際、医療従事者は本品の取扱者に必ず安全な使用方法と操作方法の説明を行うこと。

【保管方法及び有効期間等】

〈保管の条件〉

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。]

【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

- 1) Carroll, R. G. and Grevik, K. : Proper use of large diameter, large residual volume cuffs. Critical Care Medicine Vol.1, No.3: 153-154, 1973
- 2) 医薬品医療機器総合機構 PMDA 医療安全情報 : No.14 2010年2月 電気メスの取扱い時の注意について (その1)
- 3) 医薬品医療機器総合機構 PMDA 医療安全情報 : No.30 2012年4月 気管チューブの取扱い時の注意について
- 4) 平川紫織、北野敬明、岩坂日出男、野口隆之、宇野太啓 : 各種ガスバリア型気管チューブの有用性の検討。臨床麻酔 Vol.23/No.9、1999-9

【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 *

(文献請求先も同じ)