



Edwards

**2024年 2月改訂（第11版）
*2022年 9月改訂（第10版）

医療機器承認番号 15100BZY00938

機械器具51 医療用嘴管及び体液誘導管
管理医療機器 非中心循環系塞栓除去用カテーテル 10714002

フォガティーカテーテル(動脈塞栓除去用)

再使用禁止

【警告】

使用方法

- この製品は天然ゴムを使用している。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性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、適切な処置を施すこと。
- 動脈塞栓および血栓を除去する際に過大な引っ張り力を加えないこと。
[バルーン破裂またはカテーテルの断裂の可能性があるため。]

【禁忌・禁止】

使用方法

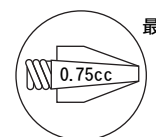
- 再使用禁止
- 再滅菌禁止
- バルーン膨張には空気を使用しないこと。
[空気塞栓を生じる可能性があるため。]

適用対象（患者）

- 天然ゴム（ラテックス）アレルギーによるアナフィラキシー様症状の経験がある患者。

【形状・構造及び原理等】

本品はシングルルーメンタイプのバルーン付カテーテルです。本品は、天然ゴム、塩化ビニル樹脂、ウレタン系接着剤またはエポキシ系接着剤、および、カーボンブラックまたはソルベントブラックを使用しています。なお、本天然ゴムには、添加剤としてウシの乳に由来する微量のカゼインを使用しています。サイズ毎の詳細については末尾の仕様表を参照してください。



最大膨張容量（例）



カテーテル近位部のハブに滅菌済みの液体またはガスを充填したシリンジを接続し、カテーテルを血管内の適切な位置まで挿入して、先端部のラテックスバルーンを膨張させます。膨張させたバルーンを手前に引くことにより、閉塞物質を移動させて血管の切開部から取り出します。

【使用目的又は効果】

血管内の塞栓又は血栓を除去するために使用する。

* 【使用方法等】

- カテーテルのハブからキャップまたはキャップとスタイルットを外します。
- 滅菌済みの液体またはガスを用いて最大膨張容量までバルーンを膨張させ、入念に点検します。2Fのカテーテルを膨張させる場合には、二酸化炭素ガスを使用します。膨らまない、漏れがある、または偏った膨らみ方をするバルーンは使用しないでください。
バルーンに異常が見られなければ、シリンジを引き、陰圧をかけます。空気が完全に除かれるまでこの操作を繰り返します。
- バルーンを収縮させた状態で、血管内にカテーテルを挿入し、閉塞物質を通過する位置まで進めます（バルーン収縮時最大径(F)：120602FP/E-060-2F:3.4、120404FP/E-040-4F:5.0、120804FP/E-080-4F:5.0、120805FP/E-080-5F:6.0、120806FP/E-080-6F:7.0、120807FP/E-080-7F:8.0）。
- カテーテルを適切な位置に挿入したら、滅菌済みの液体またはガスでバルーンを膨張させます。動脈壁にバルーンが接触した感触が得られた時点でバルーンの膨張を止めます。2Fのカテーテルを膨張させる場合には、二酸化炭素ガスを使用します。
- 穏やかにカテーテルを引き抜きながら、閉塞物質を除去します。抜去中、バルーンの膨張容量を調節することで、動脈径の変化に応じてバルーン径を合わせることが重要です。

<使用方法等に関連する使用上の注意>

- 血管拡張器として使用しないでください。
- 動脈系以外に使用しないでください。
- 摘除に過大な引っ張り力を要する可能性のある血栓（纖維性、粘着性、または石灰化したもの（例えば慢性血栓や動脈硬化性プラーク））に使用しないでください。
- バルーン膨張用ルーメンを開塞させてしまう可能性があるため、粘性・粒子性の高い造影剤は、バルーンの膨張用としては推奨しません。
- カテーテルを患者から抜去した際に、破断や欠損がないか確認してください。
- バルーン膨張時の過膨張を防止するため、表記されている最大膨張容量を満たす、可能な限り最小のシリンジを使用してください。
- バルーン最大膨張容量を超えないよう、各膨張の前には必ずシリンジ内の液体の量を確認してください（仕様表参照）。
- バルーン膨張に使用される二酸化炭素ガスはバルーン壁を通して拡散するため、膨張容量を頻繁に調節する必要がありますので注意してください。
- 動脈内壁における側壁への圧力とずり応力を最小限に抑えるために、閉塞物質を除去するために必要な最小の膨張バルーン径で操作を行ってください。
- 推奨する最大引っ張り力を超えないでください（バルーン膨張時最大引っ張り力：120602FP/E-060-2F:0.23kgf、120404FP/E-040-4F:0.68kgf、120804FP/E-080-4F:0.68kgf、120805FP/

E-080-5F:0.9kgf、120806FP/E-080-6F:1.13kgf、120807FP/E-080-7F:1.59kgf)。

- ・高度石灰化や複雑な蛇行など、血管状態によってはバルーンが破裂・離脱する可能性がありますので慎重に扱ってください。

による遠位部塞栓

【使用上の注意】

重要な基本的注意

1. 血管損傷、バルーン破裂またはカテーテル先端チップの離脱の発生を最小限にするため、各サイズのバルーン最大膨張容量および最大引っ張り力を超えないでください。
2. バルーン膨張時には、液体やガス注入による抵抗を感じます。抵抗を感じない場合、バルーン破裂が疑われます。バルーンの膨張を止め、カテーテルを抜去してください。
3. MRI情報
本品についてはMRI適合性に関する試験を実施しておりません。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

涼しく乾燥した場所に保管してください。

温度：0~40°C、湿度：5~90%RH

有効期間

ラベルに記載（自己認証による）

** 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

** エドワーズライフサイエンス合同会社

** 電話番号：03-6895-0301（顧客窓口センター）

設計を行う外国製造業者（国名）：

エドワーズライフサイエンス社（米国）

Edwards Lifesciences LLC

不具合・有害事象

重大な有害事象

- ・局所または全身性感染症
- ・局所的血腫
- ・内膜損傷
- ・動脈解離
- ・穿孔または血管破裂
- ・出血
- ・動脈血栓
- ・血液凝固物または動脈硬化性粥腫の遠位部塞栓
- ・空気塞栓
- ・瘤
- ・動脈攣縮
- ・動静脉瘻の形成
- ・離脱を伴うバルーン破裂またはカテーテル先端チップ離脱

Edwards、エドワーズ、Edwards Lifesciences、エドワーズライフサイエンス、定型化されたEロゴ、FogartyおよびフォガティーはEdwards Lifesciences Corporationの商標です。他の商標は全てそれぞれの商標権者に帰属します。

仕様表

* 品 番	120602FP E-060-2F	120404FP E-040-4F	120804FP E-080-4F	120805FP E-080-5F	120806FP E-080-6F	120807FP E-080-7F
最大膨張容量 液体(mL)	N/A	0.75	0.75	1.5	2.0	2.5
最大膨張容量 ガス(mL)	0.2	1.7	1.7	3.0	4.5	5.0
バルーン膨張時径(mm)	4	9	9	11	13	14
カテーテル・ボディ径(F)	2	4	4	5	6	7
カテーテル有効長(cm)	60	40	80	80	80	80
スタイルット	無	有	有	有	有	有