

高度管理医療機器

類別：機械器具（51）医療用尿管及び体液誘導管

一般の名称：長期使用尿管用チューブステント
 (尿管向け泌尿器用カテーテル) CODE：34926003
 (短期使用尿管用チューブステント) CODE：34926012
 (短期的使用腎瘻用チューブ) CODE：14224002

ウロテラルステント

再使用禁止

【警告】

1. 使用方法

- 骨盤内手術及び放射線治療の既往歴があり、尿管ステントを長期間留置している場合には、注意深い経過観察を行うこと。また、尿道からの出血を認めた場合には、逆行性腎盂造影や血管造影等の診断を行い、適切な処置を行うこと。[尿管と大動脈又は腸骨動脈の間に尿管動脈瘻が形成されることがあり、尿管ステント交換時に大量出血をきたすおそれがある。]

【禁忌・禁止】

1. 使用方法

- 再使用禁止
- 消毒用アルコール等の有機溶剤を含んだ薬剤及び油性造影剤は絶対に併用しないこと。[本品が損傷し、閉塞するおそれがある。]
- 本品は、永久留置目的では使用しないこと。[本品が損傷し、閉塞するおそれがある。]

2. 適用対象(患者)

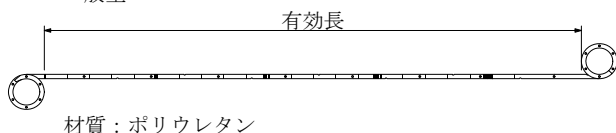
- 造影剤等、手術に必要な薬剤に対して重篤なアレルギーのある患者。
- ポリウレタンに対して重篤なアレルギーのある患者。

【形状・構造及び原理等】

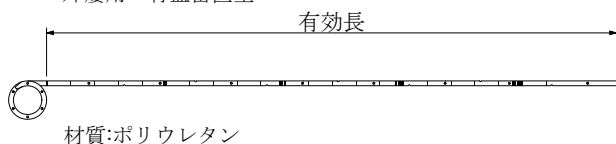
1. 構成

本品はステント本体、プッシャーカテーテル、ガイドワイヤ、尿管カテーテルからなり、これらを組み合わせたセット品である。

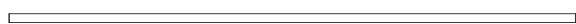
(1) ステント本体 一般型



外瘻用・腎盂留置型



(2) プッシャーカテーテル



(3) ガイドワイヤ

表面に親水性コーティングが施されている。



(4) 尿管カテーテル



2. 製品仕様

<標準型>

カタログ番号	サイズ (F)	外径 (mm)	内径 (mm)	有効長 (mm)	構造
UON-6020GP	6	2.00	1.30	200	一般型
UON-6024GP	6	2.00	1.30	240	一般型
UON-6026GP	6	2.00	1.30	260	一般型
UON-7060GS	7	2.33	1.50	600	外瘻用・腎盂留置型
UON-8520	8.5	2.83	1.75	200	一般型

<異物付着防止型>

カタログ番号	サイズ (F)	外径 (mm)	内径 (mm)	有効長 (mm)	構造
CON-6030GSN	6	2.00	1.30	300	外瘻用・腎盂留置型
CON-8530GSN	8.5	2.83	1.75	300	外瘻用・腎盂留置型

【使用目的又は効果】

当該品は、腎盂・膀胱内に留置してドレナージを行う場合に使用され、尿道の通過障害や尿管吻合の縫合不全に対する減圧の目的で使用される。

【使用方法等】

1. 使用方法

- X線透視下で膀胱鏡を用い、尿管口から尿管カテーテルの挿入を行う。
- 尿管カテーテル内に付属のガイドワイヤを腎盂まで挿入し、ガイドワイヤに沿わせて尿管カテーテルの挿入を行う。
- ガイドワイヤを一度抜去し、尿管カテーテル内に希釈造影剤を通し、腎盂を造影する。
- ガイドワイヤを再度挿入し、ガイドワイヤ先端が腎盂内に挿入したことを確認後、尿管カテーテルのみ抜去を行う。
- ガイドワイヤに尿管ステントを沿わせ、プッシャーカテーテルで押し進め、尿管ステントの先端が腎盂内でループを形成したことを確認する。
- ガイドワイヤを抜去する。
- プッシャーカテーテルの抜去を行い、透視と膀胱鏡にてステントの両端がループを形成していることを確認する。

2. 使用方法等に関連する使用上の注意

- ガイドワイヤは、必ずガイドワイヤケース内にシリンジを用いて生理食塩水を注入し、表面を潤滑状態にして使用すること。ガイドワイヤの先端を持って表面の潤滑性の発現を確認した後に少しずつガイドワイヤをケースから取り出すこと。万一、取り出す際に抵抗を感じた場合は無理に取り出さず、再度ガイドワイヤケース内に生理食塩水を注入し、潤滑性の発現を確認した後に取り出すこと。
- ガイドワイヤの先端の形状付けは絶対に行わないこと。[折損・切断のおそれがある。]
- 異物付着防止型の場合には、ステント本体を生理食塩水に浸漬し、十分な潤滑性を発現させ、操作中もステント本体の潤滑状態を保つこと。[コーティングを傷め、カテーテルの潤滑性を損なうおそれがある。]
- 生理食塩水以外をガイドワイヤケース内に注入しないこと。[ガイドワイヤがガイドワイヤケースから取り出せなくなるおそれがある。]
- 操作中に、メス、ハサミ、ピンセット、鉗子等でステント本体やガイドワイヤを傷つけないよう注意すること。[親水性コーティングの剥離、本品の損傷、切断が生じるおそれがある。]

- (6) 操作中に抵抗を感じた場合には、必ず一旦手技を中止し、その原因を確認した後、操作を続けること。原因が確認できない場合には、使用を中止し、新しい製品と交換すること。
[キンクや折れが生じているおそれがある。]
- (7) スtent本体にキンクや折れが生じている状態で、ガイドワイヤを急に進めたり、無理に挿入しないこと。
[stent本体を穿孔し、尿管等を損傷するおそれがある。]
- (8) stent本体またはガイドワイヤを抜去する際には、無理に引っ張らないこと。抵抗を感じた場合は、X線等により抵抗の原因を確認した上で適切な処置を行うこと。[stent等が切離し、膀胱もしくは腎盂等へ迷走するおそれがある。又、無理に抜去した場合、腎盂や尿管を損傷するおそれがある。]
- (9) 先端形状がマルチレンジスタイプの場合、使用前に患者の尿管長を測定し、過剰なstent端のコイル部分が形成されないことを確認すること。また、リスクに応じ他の先端形状のstent使用も考慮すること。[留置中又は抜去時に、腎盂側のstent先端に結び目が形成されるおそれがある。]

*【使用上の注意】

*1. 重要な基本的注意

非臨床試験によって本品はMR Conditionalであることが示されている。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。

- ・静磁場強度
3T以下
- ・静磁場強度の勾配
40 T/m以下 (4,000 Gauss/cm以下)

導電率試験結果より、本品stent本体は非導電性であることが確認されたため、上記MR環境下ではstent本体の発熱は生じない。

本品が3TのMR装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じるアーチファクトは本品の実像から0.8 mmである。
(自己認証による)

2. 不具合・有害事象

〈重大な不具合〉

本品の使用に伴い、以下のような不具合のおそれがある。

- ・stent本体のキンク・折れ
- ・stent本体閉塞
- ・stent本体断裂・破裂
- ・stent本体の抜去困難
- ・ガイドワイヤの操作不良・不能
- ・プッシャーカテーテルのX線不透過マーカ脱落

〈重大な有害事象〉

本品の使用に伴い、以下のような有害事象のおそれがある。

- ・造影剤等の薬品に対するアレルギー反応
- ・ポリウレタンに対するアレルギー反応
- ・感染症
- ・尿管塞栓

3. 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への適用はX線による胎児への影響を考慮すること。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

高温多湿、直射日光及び水濡れを避けて保管すること。

2. 有効期間

包装ラベルに記載されている使用期限を参照すること。
(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】

製造販売元：株式会社グッドマン

電話番号：052-269-5300



販売元：東レ・メディカル株式会社

* * 〒103-0015 東京都中央区日本橋箱崎町 19-21

電話番号：03-6262-3833

GM90