

ニプロ 補助人工心臓セット

再使用禁止

【警告】

1. 使用方法

- 1) 補助人工心臓ポンプを駆動する際、設定（希望）した目標流量に近づくように調整するが、ダイヤフラムがポンプのハウジングに当たらないように注意すること。[ポンプ血液接触面のタンパク層破壊（蛋白層が剥離して、剥離面に血栓が形成される）を予防するとともに、ダイヤフラムに過大な負荷をかけない。]
- 2) 血液ポンプに血栓形成、破損、その他の重大な異常を認めた場合は、速やかにポンプを交換すること。[血栓症、塞栓症、出血等、患者に重大な影響を及ぼすおそれがある。]
- 3) 患者への血液ポンプ装着後、血液ポンプやカニューレ等血液回路内に気泡が存在しないことを確認した後、駆動を開始すること。[塞栓症等を引き起こすおそれがある。]
- 4) 送血用カニューレ人工血管部へのプレクローディングは必ず実施すること。血液が漏れる場合は直ちに止血を行うこと。[出血等により患者に影響を及ぼすおそれがある。]
- 5) 血液ポンプとカニューレの接合部がしっかりと固定されていることを定期的に確認すること。[外れた場合は出血、空気塞栓等により切迫した危険な状態に陥るおそれがある。]
- 6) 駆動チューブは、血液ポンプのエアコネクタおよび駆動装置との接続コネクタにしっかりと接合すること。必要に応じて付属のタイバンドを用いて補強すること。血液ポンプ駆動時、駆動チューブは絶対にキックさせないこと。また駆動チューブの周囲に駆動チューブを損傷させるおそれのある物を置かないこと。[血液ポンプの拍出量が低下もしくは停止するおそれがある。]
- 7) 脱血用カニューレワイヤ補強部は、クランプを行わないこと。[脱血用カニューレ内部の破損等や血流を妨げるおそれがある。]
- 8) 左室心尖部装着用カフ吻合部には駆動開始前までにフィブリンのりを塗布すること。[空気を吸い込むおそれがある。]
- 9) 送血用カニューレの人工血管への圧迫あるいは閉塞をきたさないように設置すること。[血液ポンプの拍出量が低下もしくは停止するおそれがある。]
- 10) 脱血用カニューレを左室内に挿入後、左室心尖部装着用カフの上からナイロン糸等で結紮固定し、更にその上を滅菌済みタイバンドで固定すること。[カニューレの脱落及び空気吸入を防止する。]
- 11) 左室心尖部装着用カフ吻合部に脱血用カニューレを挿入する際には、左室心尖部装着用カフの外観に異常がないことを確認し上で、破損しないように注意すること。挿入時、万一破損や外観の異常が認められた場合は、適切な処置を行うこと。[カニューレの脱落、出血、塞栓症等を引き起こすおそれがある。]

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

- 1) 重症感染症、重症多臓器不全を合併する症例。[治療効果が得られないおそれがある。]
- 2) 医師が判断して最終的な救命が困難と判断する症例。[治療効果が得られないおそれがある。]

2. 併用医療機器

**1) ワイエシエレクトクス製、又は泉工医科工業製補助人工心臓駆動装置を必ず使用し、それ以外の駆動装置は使用しないこと。[本品が駆動できないおそれがある。]

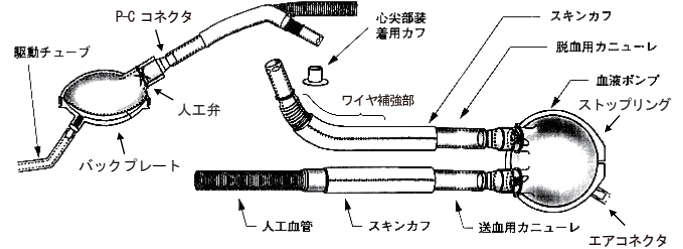
3. 使用方法

- 1) 使用が30日以上に及ぶ場合は、30日毎に本品を交換すること。[本品の使用期間は30日である。]
- 2) 再使用、再滅菌しないこと。[本品は再使用、再滅菌を想定して設計されていない。]
- 3) 血液回路として本セット品以外の医療機器とは接続しないこと。[接続部外れにより血液リークするおそれがある。]
- 4) 人工血管にアルブミンを浸透させ、オートクレーブをかける方法は行わないこと。[カニューレのポリ塩化ビニル素材が溶けるおそれがある。]
- 5) 患者への装着終了後は、患者に対して心臓マッサージを行わないこと。[脱血用カニューレが左心室の心筋等を損傷するおそれがある。]

【形状・構造及び原理等】

**1. 形状・構造

本品は、心筋梗塞および術後の心不全、心原性ショック等の治療を目的とする補助循環のために用いられる補助人工心臓セットである。



**2. 材質

血液ポンプ	血液ポンプ (内面コーティング)	セグメント化ポリエーテルウレタンウレア
	人工弁	パイロライトカーボン、チタン合金、*ステンレス鋼
	P-Cコネクタ	SUS304
	エアコネクタ	SUS304
	ストップリング	アルミ合金
脱血用カニューレ	ポリ塩化ビニル、セグメント化ポリエーテルウレタンウレア	
送血用カニューレ	ポリ塩化ビニル、セグメント化ポリエーテルウレタンウレア	
左室心尖部装着用カフ	ポリエステル、シリコン樹脂、縫糸 (絹糸4-0)	
スキンカフ	ポリエステル、シリコン樹脂、縫糸 (絹糸4-0)	

本セット品の一部の構成部品はポリ塩化ビニル（可塑性剤：フタル酸ジ（2-エチルヘキシル））を使用しています。

3. 原理

心臓に脱血用カニューレを動脈に送血用カニューレを装着し血液ポンプと接続する。血液ポンプのダイヤフラムを空気によりバックプレート側、ハウジング側に変位させることにより脱血用カニューレを経て心臓より血液室に血液を吸引し、血液室から送血用カニューレを経て動脈に血液を送り返すことにより心機能の代行を行い自己心の回復を図る。

【使用目的又は効果】

1. 使用目的

重症心不全ないし心原性ショックで、従来の薬物療法や既存の補助循環法（大動脈内バルーンポンピングや静・動脈バイパス等）の限界を超えた重症心不全患者に適用して、心臓自身を含む全身循環を正常に維持すること、及び不全心を回復させることを目的とする。

2. 適用条件

(1) 適用病態

医師が判断して循環補助を行うことにより心機能の回復が期待できる病態に対して適用する。

適用病態としては、

- 1) 体外循環離脱困難症
- 2) 術後低心拍出症候群（難治性不整脈を含む。）
- 3) 急性心筋梗塞後心原性循環不全（機械的合併症、難治性不整脈を含む）
- 4) 心筋炎による低心拍出症候群
- 5) その他の心原性循環不全

(2) 適用基準

薬物療法や従来の補助循環を使用しても重症心不全にあるもの。

取扱説明書を必ずご参照ください。

【使用方法等】

使用方法の詳細については、取扱説明書をご参照ください。

1. 事前に用意する物品

下記の物品を使用前に、準備してください。

- 1) タイガン（滅菌済みのもの）
- 2) 耳鼻科用送気球<ポリチル氏送気ゴム球>（必ずしも滅菌の必要はありません。）
 - (1) 万一、駆動装置が停止した場合に備え、耳鼻科用送気球は駆動装置に備え付けておいてください。
 - (2) 駆動装置が停止した場合は、耳鼻科用送気球を代替装置の切替までの間使用してください。
 - (3) 駆動装置の標準付属品となっておりますので、駆動装置購入または受入れの際にご確認のうえ、各施設にて保管してください。
- 3) 心筋切除用パンチャー（滅菌済みのものを必要に応じて準備してください。）

2. 包装からの取り出し

1) 構成

本セットの内容品はそれぞれ、アルミ外包装と滅菌バッグの内包装で構成されています。アルミ外包装は遮光のためのものです。内包装は滅菌バッグの二重包装となっています。滅菌されているのは内包装のバッグ内のみです。

2) 開封

外包装のアルミ袋は切り込み口から必ず手で、内包装を破損しないよう注意して開いてください。開封にハサミ等を使用すると内包装を破損するおそれがあります。

3) 内部部品の取り出し

アルミ外包装より内包装の滅菌バッグを手で取り出してください。これは不潔操作になります。内包装は二重包装されていますので、外側の内包装を開封し、内側の内包装を手術野に取り出してください。

3. 血液ポンプのチェック項目

- 1) 血液ポンプに装着されている人工弁の可動性チェックや血液ポンプ内部のダイアフラムが正常な位置にあるか目視確認を行ってください。
- 2) 送血側P-Cコネクタには赤色のタイバンドが、脱血側P-Cコネクタには青色のタイバンドが装着されていることを確認してください。

4. 血液ポンプ・送血用カニューレ・脱血用カニューレ・左室心尖部装着用カフの処理

1) 血液ポンプの洗浄

- (1) ヘパリン加生理食塩液で血液ポンプを3回以上洗浄してください。
- (2) 洗浄が終わった血液ポンプはヘパリン加生理食塩液で満たし、シリコン栓で封をしておいてください。

2) 送血用カニューレの処理

- (1) 最初にヘパリン加生理食塩液で内部を洗浄してください。
- (2) 人工血管部を引き伸ばしながら、フィブリン液をかけて人工血管の編目に十分浸透させ、次にトロンビンをかけてください。更に外面からフィブリン液とトロンビンの混合液をかけて十分に処理してください。（プレクロットティング）

3) 脱血用カニューレ・左室心尖部装着用カフの処理

脱血用カニューレ・左室心尖部装着用カフはヘパリン加生理食塩液で十分に洗浄しておいてください。

5. 装着（詳細は取扱説明書7. 補助人工心臓の装着手順及び方法を参照のこと）

- 1) 上行大動脈に送血用カニューレの人工血管部を吻合します。
- 2) 心尖部に左室心尖部装着用カフを装着します。
- 3) 脱血用カニューレ先端部のつばを左室心尖部装着用カフのつば付近まで挿入し、その上からナイロン糸等で結紮固定し、さらにタイバンドで固定します。
- 4) 心臓と脱血用カニューレを自然な位置に戻した後、脱血用カニューレに血液を充填しクランプをかけます。なお、左室心尖部装着用カフ装着部には針穴からの空気吸い込みを防止するためにフィブリンのりを塗布します。
- 5) 送血用カニューレに血液を充填し十分に空気抜きを行い、予めヘパリン加生理食塩液で満たした、血液ポンプと接合します。ポンプは右側心房に装着する場合は異なり、エアコネクタを下向きに装着してください。血液ポンプのP-Cコネクタには、流入・流出を示す矢印がそれぞれマーキングされているので、装着前に確認してください。

6. ポンプの駆動（詳細は取扱説明書8. 補助人工心臓の始動を参照のこと）

- 1) 駆動装置接続側の駆動チューブを術野から外に出し、耳鼻科用送気球に接続します。
- 2) ゆっくりと耳鼻科用送気球を圧迫して血液ポンプを拡張期から収縮期へ変位します。ポンプの収縮に異常がないことを確認したら耳鼻科用送気球の圧迫を解除して拡張期へ戻します。
- 3) ダイアフラムの戻りを待ち、空気混入がないことを確認しもう一度押しします。数回行ってから駆動チューブを耳鼻科用送気球から駆動装置に替えて、駆動を開始します。
- 4) 万一、血液ポンプ内に空気混入が認められる場合は送脱血用カニューレともクランプを行い、血液ポンプを取り外して空気抜きを行って再度装着し直してください。
- 5) 空気を完全に除去した後に、ポンプとカニューレをタイバンドで固定します。まず、P-Cコネクタ先端部にタイバンドの片端が位置するように固定しさらにポンプ側の部分で固定します。
- 6) 初期設定値は血液ポンプのダイアフラムが良好な動きとなるよう設定値の調整をしてください。
- 7) 手術中や手術後早期に陰圧を強めた場合、脱血部分から血液ポンプ内へ空気が混入するおそれがあるので注意してください。

7. 駆動条件の設定（詳細は取扱説明書9. 補助人工心臓の施行中の管理手順を参照のこと）

- 1) 補助人工心臓駆動装置は、トリガー（ECGトリガー、インターナルトリガー）、駆動陽圧・陰圧、%Systole（収縮時間）、ポンプ駆動回数（インターナルトリガー時）を用いて制御します。
- 2) IABPと同様にcounterpulsation効果を期待しECGトリガーを行う方法や、心電図波形をモニターできない場合にはインターナルトリガーを設定します。
- 3) 駆動陽圧・陰圧は、循環動態の状況により適宜調節してください。

8. 血液ポンプの抗凝固療法（詳細は取扱説明書9. 補助人工心臓の施行中の管理手順を参照のこと）

- 1) 血液ポンプ装着時には、適切な抗凝固療法を実施してください。
- 2) 通常は、ワーファリン、抗血小板薬を状況により使用してください。

9. 感染防止（詳細は取扱説明書9. 補助人工心臓の施行中の管理手順を参照のこと）

- 1) カニューレの皮膚貫通部に不必要な力を加えないようにし、同部の創傷治癒の促進を図ります。
- 2) カニューレの皮膚貫通部の発赤や発熱など、感染兆候には十分注意してください。

10. 離脱（詳細は取扱説明書10. 補助人工心臓の離脱及び使用期間を参照のこと）

全身状態安定後、自己心機能について適宜判定を行い離脱について検討を行ってください。

<使用方法等に関連する使用上の注意>

1. 万一、血液ポンプ使用中に人工弁の動作等に異常が疑われる場合は、直ちに血液ポンプを交換してください。
2. 血液ポンプ本体のストッピングが外れている場合には使用しないでください。
3. 万一、開封した血液ポンプがコーティング品でない場合には使用しないでください。
4. 人工血管部へのプレクロットティングは必ず実施してください。
5. 左室心尖部装着用カフ吻合部にはフィブリンのりを塗布してください。
6. 左室心尖部装着用カフの筒部とつば部の接合部には必要に応じてフィブリンのりを適量塗布してください。
7. 送血用カニューレの人工血管は心室部を避けるよう留意してください。
8. 脱血用カニューレを左室内に挿入後、左室心尖部脱血用カフの上からナイロン糸等で結紮固定し、更にその上を滅菌済みタイバンドで固定してください。
9. 装着時、P-Cコネクタに損傷、変形等をきたした場合は、他の血液ポンプを使用してください。
10. 左室心尖部脱血方式の場合は、右側左房脱血方式とは異なりポンプの向きが逆になることに注意してください。
11. 血液ポンプの始動開始時期は、ヘッドダウンにして空気混入によるトラブルが減少するようにしてください。
12. 人工血管部が胸骨に癒着している場合は、胸骨の切開がきっかけとなり大量出血につながるおそれがあるので注意してください。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 1) 適用病態に合致した症例以外には絶対使用しないこと。
- 2) 各種の適用（左心補助、右心補助、両心補助）に合致したものであることを確認した後、使用すること。
- 3) 本セット品を使用する際、血液回路として本セット品以外の医療機器とは接続しないこと。
- 4) 本セット品を用いた体外循環回路の接続・使用に当たっては、学会のガイドライン等、最新の情報を参考にすること。
＜参考＞日本心臓血管外科学会、日本胸部外科学会、日本人工臓器学会、日本体外循環技術医学会、日本医療器材工業会：人工心肺装置の標準的接続方法およびそれに応じた安全教育等に関するガイドライン
- 5) 全体の機能を損なわない様に単回使用機器同士の接続および単回使用機器と装置のセッティングが確実になされていることを確認すること。

2. 不具合・有害事象

本セットの使用に伴い、併発するおそれがある不具合、有害事象には次のものが含まれるが、これに限定されるものではない。事前に対処方法について確認しておくこと。

1) 重大な不具合

(1) ダイアフラムのピンホール発生

発生原因

原因の可能性としてダイアフラムの過膨張が考えられる。

発生までの期間

ピンホール発生までの期間は予測できない。

具体的防止策

ダイアフラムのピンホール発生を事前に防止することは困難だが、ピンホールが発生した場合はバックプレート側に血液が観察される。よって常に血液ポンプの観察を実施すること。

処置方法

ダイアフラムのピンホール発生が疑われる場合は、直ちに血液ポンプの交換を行うこと。

(2) 血液ポンプの不具合、ポンプセットの不具合

2) 重大な有害事象

- (1) 死亡、大量出血、手術中または手術後の外科関連出血、心停止、タンポナーデ、ポンプ内血栓、神経機能障害（一過性虚血発作、虚血性または出血性の心血管障害/脳血管障害、頭蓋内出血、塞栓症）、失神、精神症状、脳卒中、けいれん、半身の筋力低下、半身麻痺、失語、昏睡、循環不全、右心不全、心嚢液貯留、急性全身性動脈灌流不全、動脈血栓塞栓症、静脈血栓塞栓症、心筋梗塞、不整脈、心室性頻拍、心室性細動、大動脈瘤破裂、敗血症、溶血、播種性血管内凝固症候群、出血、腹水、末梢浮腫、尿量減少、水分または電解質の異常、呼吸不全、肺出血、肺塞栓症、肺高血圧、消化管出血、腎機能障害（急性腎機能障害、慢性腎機能障害）、肝機能障害、肺炎、多臓器不全、創傷哆開、感染症、疼痛、発熱、排膿、白血球増加、肉芽形成、高血圧、低血圧、低流量

【臨床成績】

1986年から1988年に重症心不全患者62症例を対象に実施された臨床試験の結果、本セット品の有用性が認められた。総合判定では56症例が臨床使用可能と判定され6症例が駆動時間が短く、適用時の患者状態が極めて悪かったため、判定不能とされた。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- 1) 水のかからない冷暗所に保管してください。
- 2) 積み重ねずに保管してください。
- 3) 化学薬品の保管場所やガスの発生する場所に保管しないでください。

2. 有効期間

有効期間：滅菌後5年（本セット品アルミ外包装に貼付されているラベルに記載）〔自己認証（自社データ）による〕

3. 使用期間

使用期間：装着日から30日間

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称】

**製造販売（お問い合わせ先）

ニプロ株式会社

フリーダイヤル：0120-226-410

受付時間：9:00～17:15（土・日・祝日を除く）

製造

ニプロ株式会社



ニプロ株式会社