

2011年7月4日作成（第1版）

承認番号： 22100BZX00051000

機械器具(7) 内臓機能代用器
 高度管理医療機器 植込み型除細動器・ペースメーカーリード 36241000

クイックフレックス

再使用禁止

【警告】

＜使用方法＞

- 除細動機能付植込み型両心室ペーシングパルスジェネレータ、植込み型両心室同期ペースメーカ又は除細動機能なし植込み型両心室ペーシングパルスジェネレータ等のパルスジェネレータ(以下、PG)及び本品に付属されている添付文書及び取扱説明書を熟読すること。[誤使用により重大な不具合が発生する可能性がある。]
- 植込み中及び試験中は、電池駆動器具を使用するよう推奨する。[交流電流によって細動が誘発される可能性がある。]
- 交流電源を使用している装置を患者の至近距離で使用するときは、適切な接地を行うこと。[患者が感電する可能性がある。]
- 交流電源を使用している装置を患者の至近距離で使用するときは、コネクタピンを絶縁すること。[患者が感電する可能性がある。]
- リードの試験は不測の事態に備え慎重に行うこと。
- 本品の植込み等に際しては、以下の点に注意すること。
[操作手技によっては、心穿孔、心タンポナーデ、気胸、血胸、冠状静脈解離などが起こる可能性がある。]
(1) 冠状静脈への無理な挿入は避けること。
(2) 一度留置された本体に不用意な外力をかけないこと。
- 本体の留置位置について、十分考慮すること。[患者の心室壁及び冠状静脈の状態によっては、術後に、心穿孔、心タンポナーデ、気胸、血胸、冠状静脈解離などが起こる可能性がある。]

【禁忌・禁止】

＜適用対象＞

- 重篤な梗塞のある患者は禁忌。[心穿孔あるいは重篤な不整脈を引き起こす可能性がある。]
- 1回量1mgのリン酸デキサメタゾンナトリウム投与に対して過敏症が予測される患者は禁忌。[アレルギー症状等が発生する可能性がある。]
- 緊急開胸術を受けることができない患者は禁忌。[緊急時に外科的手術を受ける可能性がある。]
- 静脈造影所見により、冠状静脈の血管構造が本体の留置に不適切とされる患者は禁忌。[本体の固定が不十分になる可能性がある。]

＜併用医療機器＞

（【使用上の注意】相互作用の項参照）

- 本体が植え込まれている場合は、使用されているか否かにかかわらず、短波及びマイクロ波のジアテルミーを使用しないこと。[心臓組織を損傷させる可能性がある。]

＜使用方法＞

- イントロデューサを使用する場合は、鎖骨、第一肋骨により圧迫される位置及び鎖骨、第一肋骨間の靭帯内等、本体に物理的ストレスのかかる位置に穿刺しないこと。

[本体損傷の可能性が報告されている^{注1,2)}。]

- 再使用禁止。[1回限りの使用を意図して設計されている。]
- 再滅菌禁止。[現場での再滅菌を想定して設計されていない。]
- 改造禁止。[意図した機能を保てなくなる。]
- 超音波洗浄処理禁止。[意図した機能を保てなくなる。]

【原則禁忌】

1. 併用医療機器（【使用上の注意】相互作用の項参照）

- 植え込まれた本体付近で、電気メス等手術用電気器具を使用することは避けること。[電極に電流が流れ、細動を誘発したり、心臓組織に損傷を与える可能性がある。]
- 体外式除細動器を使用する場合はパドルの位置をPG及び本体の植込み部位から十分離すこと。[除細動器の放電により、一時的もしくは永久的なペーシング閾値の上昇を招いたり、心臓組織に一時的もしくは永久的な損傷を与える可能性がある。]

【形状・構造及び原理等】

（詳細は取扱説明書参照）

1. 概要

本品は心不全の治療を目的にPG(本申請には含まれない)と接続して使用される植込み型除細動器・ペースメーカーリード及びその付属品である。

本品は左心室のペーシングを行う際に使用する。

本品は双極で、Sカーブにより左心室（冠状静脈内）に固定される経静脈リードである。また、通常用いられるスタイルット法だけでなく、オーバー・ザ・ワイヤー法でも留置することができる。

本品はステロイド溶出機構、電極のチッ化チタン表面処理及び被覆チューブ表面のコーティングを備えている。

2. 構成

本体	リード	1本
付属品	スーチャースリーブ	1個
	ペインピック	1個
	フラッシングツール	2個
	スタイルット	4本又は6本
	スタイルットガイド	1個
	(以下は別梱包の場合がある)	
	ガイドワイヤ	1本
	トルクデバイス	2個

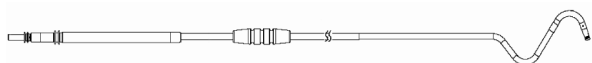
取扱説明書を必ずご参照下さい。

3. 寸法等

特性	モデル			
	1056T	1058T	1156T	1158T
極性	双極			
固定方法	Sカーブ			
形状(遠位部を除く)	ストレート			
電極間距離(mm)	15	20		
呼び寸法(cm)	75、86			
推奨最小イントロ デューササイズ	7F			
電極 表面 積 (mm ²)	遠位端電極	4.8		4.9
	リング電極	14.7		7.4
材質	シリコンゴム、ポリウレタン、ポリ ビニルピロリドン、ニッケル合金、 PTFE、チ化チタン、ステロイド			

4. 外観図

(1) 本体



(2) 付属品

1) スーチャースリーブ



2) ベインピック



3) フラッシングツール



4) スタイレット



5) ガイドワイヤ

(a)標準型

- ・ストレートタイプ



(b)先端コーティング型

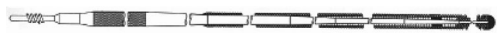
- ・ストレートタイプ



- ・Jタイプ

(c)先端コーティング付きエクステンド型

- ・ストレートタイプ



- ・Jタイプ



6) トルクデバイス



7) スタイレットガイド



【使用目的、効能又は効果】

<使用目的>

本品は、心不全症状を改善するために心室の収縮を同期化する心臓再同期治療（CRT:Cardiac Resynchronization Therapy）を行うときに、左心室の心筋に長時間連続して定期的に弱い電気刺激を与えるため、除細動機能付植込み型両心室ペーシングパルスジェネレータ又は除細動機能なし植込み型両心室ペーシングパルスジェネレータと接続して使用する導線及びその付属品である。

【品目仕様等】

1. 本体の仕様

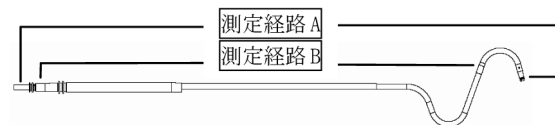
(1) EN 45502-2-1:2003への適合

本体は、EN 45502-2-1:2003 Active implantable medical devices. Particular requirements for active implantable medical devices intended to treat bradyarrhythmia (cardiac pacemakers)の以下の要求事項に適合する。

1) 導線抵抗値

EN 45502-2-1:2003、6.2に従って、導線抵抗値を測定したとき、測定経路図に示す各測定経路の全長毎の導線抵抗値は導線抵抗規格表に適合すること。

測定経路図



導線抵抗規格表

呼び寸法(cm)	電極と各コネクタ間の導線抵抗値	
	測定経路A (Ω、±10)	測定経路B (Ω、±5)
75	100	26
86	115	30

2) センシングインピーダンス

EN 45502-2-1:2003、6.2に従って、センシングインピーダンスを測定したとき、2500Ω未満であること。

3) 付着微粒子

EN 45502-2-1:2003、14.2に従って、付着微粒子を測定したとき、これに適合すること。

4) 医薬品を含む製品に関する要求事項

EN 45502-2-1:2003、14.4に適合すること。

5) リードの引張試験

EN 45502-2-1:2003、23.3に従って、試験するとき、これに適合すること。

6) リードの繰り返し曲げ試験

EN 45502-2-1:2003、23.5に従って、試験するとき、これに適合すること。

2. 付属品の仕様

(1) スタイレットの引張試験

本体とハンドルを引張試験器のグリップに固定し、引張負荷をかけたとき、本体とハンドルの破断強度は9.8N(2.2lbs)以

上であること。

(2) ガイドワイヤの引張試験

本体の遠位端部を引張試験器のグリップに固定し、引張負荷をかけたとき、破断強度は2.2N(0.5lbs)以上であること。

【操作方法又は使用方法等】

(詳細は取扱説明書参照)

1. 本品は1回限りの使用で再使用できない。
2. PG植込み手技に準じた手順の一般的な例を以下に示す(システム概略図参照)。

(1) 本品、PG、プログラマ、ペーシングシステムアナライザ(以下、PSA)等の用意

本体及び一般的なPG等の例。他にシース、X線透視装置、心電図モニタ、体外式除細動器及び手術器材等を用意する。PG等を要さず、リードを交換する場合もある。

本体* PG プログラマ PSA



※ : 本品の滅菌包装に損傷、汚染等がないことを確認する(滅菌包装に損傷、汚染等がある場合は使用しないこと)。

(2) 本体の挿入

取扱いは開封も含め手術室等の清潔野において行い、挿入は透視下にて行う。身体表面を切開し、植え込むための皮下ポケットを作る。

1) スタイレット法

皮下ポケットから静脈を穿刺し、シース等のカテーテルデリバリーシステムを挿入する。シースの遠位端を冠状静脈洞入口部に位置するよう配置した後、スタイレットを完全に挿入した本体をシース内に挿入する。本体を経静脈的に心臓内に挿入し、冠状静脈洞を経て左心室(冠状静脈)内に本体及びスタイレットを操作しながら固定する。PGを交換する場合は、本体を傷付けない様切開し、六角レンチ等でPGから取り外す。



冠状静脈洞

2) オーバー・ザ・ワイヤー法

ガイドワイヤ挿入時及び入れ替えを行う場合はその都度、本体のワイヤルーメンをフラッシングツールを用いてフラッシングする。また、挿入、抜去時は透視下で慎重に操作を行う。

a. スタイレット法によるガイドワイヤの使用

最終的な位置決めの際、ガイドワイヤを用いてもよい。

b. オーバー・ザ・ワイヤー法による本体の留置(バックローディング法又はブローディング法)

(a) ガイドワイヤを本体の中ほどまで挿入する。

(b) 本体をシースに挿入し、冠状静脈洞、冠状静脈に進める。

(c) 本体をこれ以上容易に進ませることができなくなったら、ガイドワイヤを遠位端電極を越えて冠状静脈の適切な部位へ到達するまで進める。

(d) ガイドワイヤが目的部位に到達したら、ガイドワイヤに沿わせて本体を進める。

c. オーバー・ザ・ワイヤー法による本体の留置(フロントローディング法)

(a) ガイドワイヤをシースに挿入し、冠状静脈洞、さらに冠状静脈の目的部位まで進める。

(b) ガイドワイヤに沿わせて、本体を挿入する。

(3) ペーシング及びセンシング閾値等の測定

本体挿入後は本体のIS-1コネクタとPSAを清潔なケーブルを用いて極性を正しく接続し、刺激閾値、心内波高値、リードインピーダンス等を測定し、室房逆伝導や最大刺激電圧による筋攣縮の有無等を確認する。

(4) 本体の固定

付属のスーチャースリーブを用いて静脈入口部あるいは周辺組織に固定する。

(5) PGと本体の接続

本体のコネクタが汚れていない事を確認し、PGの適切なポートの奥まで差し込み、PG付属の専用トルクレンチを使用して固定ネジを締め、本体とPGを固定する。プログラマのテレメトリーワンドを用いてPGと交信し、本体の接続等が適正である事を確認する。そして、PSAにより得られた情報を参考に、安全域を考慮して、ペーシング出力、センシング設定等のプログラミングを行う。



(6) PG及び本体の皮下への植込み

皮下ポケットにPG及び本体を挿入し、位置が移動しない様にスーチャーホールを使用し周囲組織に縫着し、皮膚を縫合する。

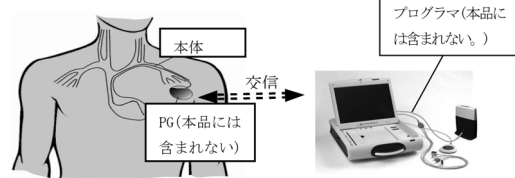
(7) プログラミング

システムが正常に動いている事を確認し、調整が必要な場合は最終的なプログラミングを行う。

(8) 最終確認

センシング及びペーシングを確認し、PGで設定した機能が設定どおりであることを確認する。

システム概略図



<使用方法に関連する使用上の注意>

1. 植込み前の注意

- (1) 本品は熟練した医師以外は取扱わないこと。
- (2) 本品を含むあらゆる血管系内操作機器は、連続的な透視下でのみ操作すること。
- (3) 電気機器を使用する場合は、患者を漏洩電流の危険から保護するため、電氣的絶縁を確認すること。
- (4) 全ての植込み用製品は、誤って損傷させたり、汚染させた場合に備えて、滅菌された予備を用意しておくことを推奨する。
- (5) 使用期限前であることを確認すること。使用期限を過ぎている場合は使用しないこと。
- (6) 本品の滅菌パッケージを開封する前に、パッケージやシールに破損、変色、ピンホール等の異常がないことを確認すること。異常が認められた場合には、使用しないこと。

- (7) 内側パッケージのインジケータが紫色でないことを確認すること。紫色の場合滅菌されていない可能性があるため使用しないこと。
 - (8) 付属品がすべてそろっていることを確認すること。本品に異常が認められた場合には使用しないこと。
 - (9) 本体とシース、および本体とPGの適合性を事前に確認すること。
 - (10) 清潔野の人のみが、滅菌された内側トレイを扱うこと。
 - (11) 本体をトレイから取り出す時には、コネクタピンに負荷がかからないようにできる限り垂直に取り出すこと。コネクタピンに負荷がかかると曲がる可能性がある。
 - (12) ペインピックは、静脈切開手術中に静脈を刺したり組織を切開したりすることに使用するものではない。ペインピックが本体の絶縁被覆を穿孔していないことを確認すること。体液が本体の中に浸み込み、適切な機能を妨げる可能性がある。
 - (13) 電極を汚れた面に接触させないこと。
 - (14) 本体損傷あるいは本体離脱の可能性を少なくするため、過度な力を加えたり、外科器具を使用して操作しないこと。本体を留置するときに引っ張り過ぎないようにスーチャースリーブを使用すること。
 - (15) 電極先端に圧力をかけないこと。
 - (16) 絶縁被覆は、静電的に粒子状物質を吸引する性質があるので、植込み前に表面が汚れないように保護する。特に糸くず、埃、その他同様のものに近づけないこと。またパウダつき手袋などを使用するときは注意すること。
 - (17) 導線コイルは弾力があり、力が加えられても原形に戻るが、構造的にコイルを脆弱化するので導線コイルは曲げないように注意すること。通常の曲げの範囲においては、本体は可撓性を維持することができる。
 - (18) 本品は、滅菌生理食塩水又は注射可能な液体以外の、ミネラルオイルやシリコンオイルなど、あらゆる液体に浸さないこと。
 - (19) 植込み前に遠位端電極を、いかなる液体にも浸さないこと。遠位端電極を液体に浸すと、植込み前に少量のステロイドが溶出する可能性がある。
 - (20) 植込み前に、スーチャースリーブが自由に動くことを慎重に確認すること。滑りが良くない時は慎重にひねるか、生理食塩水をつけて絶縁被覆の表面を湿らせること。電極先端部は湿らせないこと。
 - (21) 不測の事態に備え、心臓モニタリング、X線透視装置、体外式除細動器、リード信号の測定に関する設備などを準備すること。また、開胸術が必要になる可能性もあることも考慮に入れること。
 - (22) 止血弁付きのシースを使用するときは、本体及びシースに損傷を与えることなく本体が適切に止血弁を通過することを確認すること。
 - (23) スタイレットを使用するときは、本品に同梱又は添付の付属品キットに含まれる、先端形状が球型の製品を使用すること。
 - (24) ガイドワイヤを使用するときは、本品専用のガイドワイヤを優先して使用すること。
 - (25) 本体の内腔を滅菌生理食塩水又は滅菌水以外の液体でフラッシュしないこと。
 - (26) 本体の初回フラッシングは本体が体外にある場合にのみ行うこと。
 - (27) 血栓形成等を防ぐために、ガイドワイヤの挿入前には、ヘパリン溶液にてフラッシュすること。
- ## 2. 植込み中の注意
- (1) スタイレットを本体に挿入した状態で曲げないこと。本体の導線及び絶縁被覆に損傷を与える可能性がある。
 - (2) 鎖骨下静脈穿刺法により本体を挿入する場合は、鎖骨を3分割した正中側3分の1より内側から本体を挿入してはならない。この方法で本体を挿入すると本体に損傷を生じる可能性が高くなる。鎖骨下静脈から挿入する場合は、必ず第一肋骨外側端付近から穿刺し、鎖骨下筋を貫通しないようにする。鎖骨と第一肋骨間における本体損傷を避ける上で重要である。本体損傷は鎖骨下筋肉や肋骨烏口靭帯、あるいは肋骨鎖骨靭帯等の軟組織内に本体が挟まれて挿入されることによって生じることが文献で明らかにされている注^{1,2})。また、第一肋骨・鎖骨間の解剖学的異常を有する患者における過度のリード圧迫も報告されている注³)。
 - (3) 鎖骨下穿刺法により本体を挿入する場合、スーチャースリーブと静脈挿入部位との間で本体を緩ませること。こうすることにより、鎖骨と第一肋骨付近でのスーチャースリーブとの相互の無理な動きを少なくすることができる。
 - (4) 鎖骨下穿刺法で本体を挿入する場合は、遠位端固定部位と静脈への挿入部との間に適度の緩みを作っておくと、鎖骨と第一肋骨近くでのスーチャースリーブとの相互の無理な動きを少なくすることができる。
 - (5) 本体の移動を防ぐために、スーチャースリーブを使用して近くの筋膜に結紮すること。
 - (6) 他のリードを含めリードをもつれさせたり、捻じったり、結んだりしてはならない。絶縁被覆の損傷の原因となる。
 - (7) 血管を結紮するときは、強く締め過ぎないようにすること。強く締め過ぎると絶縁被覆あるいは血管を損傷させる可能性がある。本体を固定しているときに遠位端が離脱又は移動しないように注意すること。
 - (8) 本体からスーチャースリーブを外したり切断してはならない。本体損傷の原因となる。
 - (9) PSA等と本体を接続するときはコネクタの金属部をクリップし、絶縁被覆を傷つけないこと。
 - (10) PSA等を用いる場合、組織に直接つなぐための不関電極としてワニ口クリップを使用しないこと。組織に外傷を与え、閾値電圧やインピーダンスの測定値が不正確になる可能性がある。
 - (11) 使用しないリードを留置する場合は、コネクタにキャップをして絶縁しておくこと。本体を途中で切断した場合は、その端をシールして周囲の組織に固定し、血管内にリードの断端が入り込まないようにすること。
 - (12) 余分な本体部分はPGの動きを考慮して適度な緩みをもたせて、緩やかなコイル状にして植え込むこと。
 - (13) スーチャースリーブは腕の動きなどが本体に伝わらない位置に固定すること。適切な位置に固定されない場合は、スーチャースリーブの付近で本体に損傷(断線等)が発生する可能性がある。
 - (14) 固定の際は、付属のスーチャースリーブを使用すること。静脈入口部あるいは周辺組織を結紮した糸を用いて、近位側の溝でスーチャーをしっかりと巻き付け固定すること。その際、本体が移動しないように、スリーブの遠位側を静脈に進入させ、最も遠位側の溝を使用し静脈を包むようにして結紮すること。
 - (15) 本体がポケット内でPGと接触して絶縁被覆が損傷する可能性がある。本体はPGとの接触が最小限になるよう緩く巻き、植え込むこと。
 - (16) いかなる理由であろうとも、スタイレットが本体内に残留していることがあってはならない。本体内に残留していると、絶縁被覆の穿孔又は心筋の穿孔の原因となり得る。
 - (17) 患者に異常のないことを絶えずモニタすること。
 - (18) 患者に異常が発見された場合には患者の安全を確保した上で、

本品の使用を中止する等の適切な処置を講ずること。

- (19) 本体は細心の注意を払って取り扱うこと。極端な曲げ、ねじれ、引っ張り、手術器具による取扱い、スタイレット又はガイドワイヤ操作時に過度の力が加わること等により、本体に損傷を与える可能性がある。万一損傷した場合には、本体は使用しないこと。
- (20) 本体は、スーチャースリーブを介して結紮し、本体を直接縛らないこと。
- (21) 胸郭出口症候群（thoracic outlet syndrome）の症状が見られる場合は、物理的なストレスのかかるような位置に本体を植え込まないこと。
- (22) スタイレット又はガイドワイヤを取扱うときは、手術手袋についた血液をよく拭き取ること。スタイレット又はガイドワイヤに血液がつくと、ワイヤルーメンへの挿入が困難となる。
- (23) スタイレット又はガイドワイヤを清潔器機台に置くときは、跳ねたり、落ちたりしないように十分気をつけること。付属のポリエチレンチューブに挿入しておくこと。
- (24) スタイレット又はガイドワイヤを本体に挿入するときは、短いストロークで少しずつ挿入する。曲がった状態や長いストロークで挿入すると、スタイレット又はガイドワイヤが折れ曲がる可能性がある。
- (25) スタイレット又はガイドワイヤは過大な力で本体に挿入したり、押し進めたりしないようにする。本体のコイルを損傷させたり、スタイレット又はガイドワイヤが絶縁被覆を突き破る可能性がある。
- (26) スタイレットの遠位部にカーブをつける際には鋭利なものを使用しないこと。
- (27) スタイレット又はガイドワイヤ挿入時及び交換を行う場合はその都度、フラッシングツールをコネクタピンに差し込み、適切なシリンジを使用してワイヤルーメンを滅菌生理食塩水又は滅菌水でフラッシングすること。
- (28) 本体の先端が目的部位に達したら、スタイレットを引き戻すこと。心穿孔を引き起こす可能性がある
- (29) 本体が鋭く曲がったり、引っ張られたりする位置に留置しないこと。
- (30) スタイレット又はガイドワイヤを抜くときはコネクタ部で本体を保持し、まっすぐ引き抜くこと。
- (31) 本体は、もっとも健常で留置可能である心筋組織上に留置するよう注意を払うこと
- (32) 植込み術中は、即座に使用できるように体外式除細動器を近くに置くこと。
- (33) 植込み手技中は、心臓エコー検査用機器を利用できる状態にしておくこと。
- (34) 電極が互いに接触して電気干渉が生じ、センシングに影響を及ぼす可能性があるため、別のリードが植え込まれている付近に本体の電極が接触するような状態で留置しないこと
- (35) 植込み術中の刺激閾値が高く、心内電位が低い場合は遠位端電極の留置位置を変える必要が生じる可能性がある。
- (36) 冠状静脈に本体を挿入するときは、慎重にゆっくりと操作を行うこと。
- (37) PGとの接続時にコネクタピンに対して遠い位置で本体を把持したり、またコネクタを斜めに挿入したりしないこと。
- (38) 本体のコネクタとコネクタ被覆へのストレスを避けるために、本体がPGのヘッドに鋭角に取り付けられた状態でPGを植え込まないこと。
- (39) 本体をPGに接続する前に、透視下で本体の位置を再検討し、心内波の振幅及びペーシング閾値の測定を繰り返し、本体が離脱、移動又は損傷していないことを確認すること。

- (40) 本体をPGに接続する際は、コネクタ部が汚れていないことを確認すること。またPGへの接続に際してシリコンオイルを使用する場合は、コネクタの金属部に付着させないように注意すること。
- (41) 接続後は間違いなくPGと電氣的に接続されていることを確認すること。

3. 植込み後の注意

- (1) 植込み後に異常が疑われる場合には、胸部X線撮影、PGチェックによるリードインピーダンスの測定、心電図検査、心エコー等により確認し、対応すること。本品の異常が疑われる場合は、速やかに製造販売業者に連絡すること。
- (2) 植込み時間の経過とともに線維組織が形成されるので、再固定、抜去が困難になる。無理に引き抜くと血管が剥離したり、接合部が離れて遠位端電極部と裸の導線コイルが心内又は血管内に残されてしまう可能性がある。万一、本体を抜去したり再固定をする場合は、細心の注意を払って行うこと。
- (3) 本品を留置した状態で使用を中止する場合は、コネクタにキャップをして絶縁しておくこと。本体を途中で切断した場合は、その端をシールして周囲の組織に固定し、血管内に断端が入り込まないようにすること。
- (4) リード抜去は臨床上的危険を伴う。本体を取り除かなければならない場合は、十分な注意を払うこと。
- (5) 摘出された本品を決して他の患者に植え込まないこと。

4. PG交換時の注意

- (1) PGのみを交換し、本体を継続使用する場合は、本体に損傷を与えないよう注意すること。
- (2) 本体を新しいPGに接続する場合は、コネクタ部の付着物をきれいに拭き取ること。

【使用上の注意】

（詳細は取扱説明書参照）

<重要な基本的注意>

- 1. 本体は必ず透視下でモニタしながら植え込むこと。
- 2. 術後は、定期的に胸部X線撮影、心電図検査、心エコー、CTスキャン等により心穿孔、心タンポナーデ、気胸、血胸などの発症がないかフォローアップすること。

<相互作用>

1. 併用禁忌

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジアテルミー	治療機の使用禁止	リードが植え込まれている場合は、そのリードが使用されているか否かにかかわらず、短波及びマイクロ波のジアテルミーを使用すると電極周囲が熱せられて心臓組織を損傷させる可能性がある。

2. 原則併用禁忌(併用しないことを原則とするが、診断あるいは治療上特に必要とする場合には慎重に併用すること。)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
電気メス等手術用電気器具	治療機の使用中止、除細動	植え込まれたリード付近で、電気メス等手術用電気器具を使用することは避けること。 [電極に電流が流れ、細動を誘発したり心臓組織に損傷を与える可能性がある。]
体外式除細動器	リード交換	除細動装置の放電により、永久的なペースング閾値の上昇を招く可能性がある。
	プログラムによる再設定又はリード交換	除細動装置の放電により、一時的なペースング閾値の上昇を招く可能性がある。

<不具合>

<重大な不具合>

- ペースング不全及びセンシング不全、不適切治療：断線、絶縁不良、離脱、移動又はPGとの接続不良等によるペースング不全又はセンシング不全が発生し、適切な治療ができなくなる可能性がある。[植込み後はフォローアップを行うこと。]
- 過剰センシング又はセンシングの喪失：断続的又は連続的なセンシングの喪失により不整脈が検出されない、又は過剰センシングによりPGから不適切な治療が行われる又は適切な治療ができなくなる可能性がある。[適切な設定を行い、植込み後はフォローアップを行うこと。]

<その他の不具合>

- リードインピーダンス値の異常：断線、PGとの接続不良等により、リードインピーダンス値が異常に上昇する可能性がある。また絶縁被覆の損傷等により、リードインピーダンス値が異常に下降する可能性がある。[植込み後はフォローアップを行うこと。]
- 刺激（またはペースング）閾値上昇：断線、PGとの接続不良、離脱、移動により、閾値が上昇する可能性がある。又、併用している薬物の影響、或いは植込まれた心筋の状態によっても閾値が上昇する可能性がある。[植込み後はフォローアップを行うこと。]
- ガイドワイヤの操作難渋：ワイヤールーメンのフラッシングが足りないと、ガイドワイヤの操作に難渋したり、リード本体から抜去できなくなる可能性がある。

<有害事象>

<重大な有害事象>

- 死亡：ペースング不全により心停止状態が持続し、死亡につながる可能性がある。
- 死亡：センシング不全又は持続的なノイズのセンシングにより非同期ペースングに移行し、心室細動を誘発することにより死亡につながる可能性がある。
- アダムス・ストークス発作：ペースング不全又はノイズのセンシング等により心停止状態が数秒間以上持続するために卒倒する可能性がある。卒倒が原因になり二次的な被害が発生する可能性がある。
- 心穿孔、心タンポナーデ、気胸、血胸等：操作手技又は患者の冠状静脈の状態によっては、発症する可能性がある。[警告欄を参照すること。]

<その他の有害事象>

心臓弁の損傷、不整脈、空気塞栓、心筋損傷、心破裂、筋肉や神経への刺激、横隔神経刺激、横隔膜刺激、静脈血栓による閉鎖不全や塞栓、気胸、皮膚糜爛・突出、感染、静脈穿孔、出血、血腫、近接組織の拒絶反応、アレルギー反応、ケロイド形成、組織の壊死、血管損傷、心内膜炎、心膜滲出液、心膜摩擦音、肺浮腫、進出ブロック、血栓崩壊性塞栓症、鎖骨下静脈の裂傷、動静脈の瘻孔、神経損傷、胸管損傷、脱血、収縮性喪失、皮膚侵食、三尖弁機能不全、心室期外収縮、上室性頻拍・心室性頻脈性不整脈、術後心不全、ショック後の徐脈又は上室性不整脈、伝導障害、外部の除細動エネルギーの増加及び/又は必要とされるパドルの再ポジショニング、心臓の慢性的機械的刺激

<その他の注意>

1. フォローアップ（詳細は取扱説明書参照のこと）

- PGが植え込まれた患者のフォローアップは、プログラムを用いてインテロゲート及びプログラミングすることにより実施できる。電池の消耗や合併症発現の有無などを定期的(少なくとも3~4ヶ月ごと)に確認すること。
- 患者自身に点検して頂くこと；患者のしおりを参照すること。

2. 特定医療機器の取扱い

本品は厚生労働大臣の定める特定医療機器である。特定医療機器を取扱う医師その他の医療関係者は、薬事法第77条の5第2項及び薬発第600号の17第6項(2)を遵守すること。

【臨床成績】

進行性心不全及びQRS幅延長を呈しICDの植込み適応となる患者144例を対象として、除細動機能付植込み型両心室ペースングパルスジェネレータと使用する本品の安全性と有効性を検証するために、2004年7月~12月に米国29施設にて多施設共同オープン試験を実施した。

【有効性主要評価項目】

1. 植込み成功率

対象症例数	144
植込み成功症例数	130
植込み成功率	90.3%

2. 植込み3ヵ月後におけるペースング閾値

対象症例数	68
平均±SD(V)	1.5±1.3

有効性主要評価項目は共に達成された。

【安全性主要評価項目】

1. 術後3ヶ月の観察期間中の本品関連合併症からの生存率

対象症例数	130
合併症症例数	5
合併症からの生存率	96.2%

安全性主要評価項目は達成された。

なお、安全性評価対象症例130例に確認された、本品に関連する合併症は以下の通りであった。

合併症の内訳	症例数(発生率)
ペースング閾値上昇	3 (2.3%)
キャプチャー不全	1 (0.8%)
リードディスロジ又は移動	2 (1.5%)
計	6 (4.6%)

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

<貯蔵・保管方法>

1. -5℃から50℃の環境で貯蔵すること。
2. 水のかからない場所に保管すること。
3. 気圧、温度、湿度、風通し、日光、ほこり、塩分、イオウ分を含んだ空気等による悪影響のおそれのない場所に保管すること。
4. 傾斜、振動、衝撃（運搬時を含む）等安定状態に注意すること。
5. 化学薬品の保管場所や、ガスの発生する場所には保管しないこと。

<有効期間・使用の期限（耐用期間）>

ラベルに表示された使用期限内に使用すること。[使用期限は自己認証による。]

【包装】

1箱中

リード 1本

スーチャースリーブ 1個

ペインピック 1個

フラッシングツール 2個

スタイレット 4本もしくは6本

スタイレットガイド 1個

(以下は別梱包の場合がある)

ガイドワイヤ 1本

トルクデバイス 2個

【主要文献及び文献請求先】

<主要文献>

- 注1) : Magney JE, et al, Anatomical mechanisms explaining damage to pacemaker leads, defibrillator leads, and failure of central venous catheters adjacent to the sternoclavicular joint., PACE. 1993;16:445~457
- 注2) : Suzuki Y, Fujimori S, Sakai M, et al, A case of pacemaker lead fracture associated with thoracic outlet syndrome. PACE.,1988;11:326~330
- 注3) : Magney JE, et al. A new approach to percutaneous subclavian veinpuncture to avoid lead fracture or central venous catheter occlusion. PACE., 1993;16:2133~2142

<文献請求先>

セント・ジュード・メディカル株式会社 AF/CRM 事業本部

〒105-7115 東京都港区東新橋一丁目5番2号

汐留シティセンター 15階

電話 03-6255-6372

FAX 03-6255-6373

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

製造販売業者： セント・ジュード・メディカル株式会社
東京都港区東新橋一丁目5番2号
汐留シティセンター

03-6255-6370

製造所1（国名）： セントジュードメディカル CRMD
（アメリカ合衆国）

St. Jude Medical CRMD

製造所2（国名）： セントジュードメディカルAB（スウェーデン）

St. Jude Medical AB

製造所3（国名）： セントジュードメディカル プエルトリコ, LLC

（プエルトリコ）

St. Jude Medical Puerto Rico, LLC