機械器具(51) 医療用嘴管及び体液誘導管 管理医療機器

直腸用チューブ JMDN コード: 14227000

フレキシシール PROTECT Plus

Flexi Seal PROTECT Plus

番号 名

本体

称

機

再使用禁止

【警告】

- 1. 炎症性腸疾患、直腸における持続疼痛、直腸出血、腹部膨 満がある場合は、医師の判断により慎重に使用を検討するこ と。[直腸出血を起こし症状を増悪させるおそれがあるため]
- 2. 本品を装着する場合は、同時に肛門に他の器具(体温計、座 剤など)を挿入しないこと。[直腸出血、直腸・肛門粘膜の圧迫 壊死を起こすおそれがあるため]

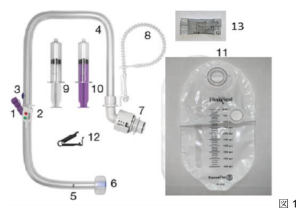
【禁忌·禁止】

- 1. 再使用禁止
- 2. 本品の構成成分に対してアレルギーを有する患者
- 3. 次の患者には使用しないこと
 - -1 年以内に下部大陽または直腸の手術を受けた患者 [術創 から出血するおそれがあるため]
 - ・直陽または肛門に傷がある患者 [傷から出血するおそれがあるため]
 - ・直腸または肛門に高度の狭窄がある患者 [遠位側直腸に膨 張させたバルーンを入れることができないため]
 - ・直腸粘膜障害が疑われた、または確認された患者(重度の直 腸炎、虚血性直腸炎、粘膜潰瘍) [症状を発現、増悪させる おそれがあるため]
 - ・直腸または肛門に腫瘍が確認された患者[直腸または肛門から出血するおそれがあるため]
 - ・重度の痔核患者 [肛門から出血するおそれがあるため]
 - ・宿便のある患者[チューブがつまり、機器周囲から便が漏出するおそれがあるため]

【形状・構造及び原理等】

1. 形状及び構造

本品は先端にバルーンのついた柔軟なシリコーン製力テーテルチューブ(以下シリコーンチューブ、チューブ)とシリンジ、便回収用のコレクションパウチ、クランプ、消臭・吸収ゲル化剤で構成されている(図 1)。



チューブ洗浄用ポ 生理食塩液又は水を注入して、チューブ内 を洗浄する。 (ENFit™ ポート) 2 バルーン膨張 留置又は抜去のため、水又は生理食塩液に ポート よるバルーンの膨張又は収縮を行う。注入 インジケーター付き。 サンプリング 便検体の採取に使用されるポート 4 チューブ 患者の便をコレクションパウチに回収す ポジション 直腸内挿入部のバルーンやチューブの深さ インジケーターラ を示す。 6 チューブを直腸内部に固定する。医療従事 バルーン 者が指でバルーンを留置するためのカフフ ィンガーポケットが付いている。 コネクター カテーテルチューブをコレクションパウチ に接続する。 コレクションパウチをベッドサイドに掛け 8 吊り下げ用 ストラップ るためのストラップ 付属品 ルアーロック バルーンの膨張及び収縮に使用する。 シリンジ 10 チューブ洗浄用 生理食塩液又は水を注入して、チューブ内 シリンジ 腔を洗浄する際に使用する。 (ENFit™対応) 11 コレクション 便を回収するキャップ、フィルター付きの パウチ 12 クランプ チューブ流路を閉鎖するために、チューブ を外部から締める。 13 消臭・吸収ゲル化コレクションパウチの中に入れて使用す 剤 3

2. 材質

チューブ:シリコーンゴム、ゼオライト

3. 機能及び動作原理

本品は、肛門を経由し直腸内に留置したバルーン付きシリコーンチューブを通して、排便をコントロールできない患者の水様便、泥状便をコレクションパウチに回収する。

【使用目的又は効果】

直腸に留置し、水様便及び水様に近い泥状便における便失禁管理に 使用する。必要に応じて灌注液(微温湯など)を注入することもで きる。

【使用方法等】

本品は単回使用製品のため再使用はしないこと。

- 1) 使用前にシリンジを白色の注入インジケーター付きバルーン 膨張ポート ("≦45 mL "と印字) に接続し、バルーンが拡張、 収縮をするかを確認する。破損等の異常がある場合は製品を使 用しないこと。バルーン内の空気は完全に抜いておくこと。
- 2) 患者を左側臥位または直腸へのアクセスが可能な体位にする。 肛門や直腸に他の器具が挿入されていないことを確認する。

- コレクションパウチをベッドの足側において、シリコーンチューブ全体を伸ばして置く。
- 4) 消臭・吸収ゲル化剤を 3~4 袋、1 袋ずつコレクションパウチ 開口部から挿入する。小袋がパウチの底に収まるようコレクションパウチの中で静かに移動させる。 (注意:消臭・吸収ゲル 化剤の影響が出るため、便の色や硬さに関する臨床情報を得たい場合は消臭・吸収ゲル化剤を使用しない。)
- 5) 正しい向きと持ち方でカテーテルチューブ先端のコネクター にコレクションパウチをしっかりと押し込む (図 2a)。
- 6) 時計回りにねじり、チューブのコネクターにコレクションパウチを確実にはめ込む(図 2b)。





(a) (b) 図 2 コレクションパウチの接続

- 7) 直腸診にて、直腸肛門角の存在と宿便が無いこと及び肛門括約 筋の緊張状態を調べ、本品の装着が適切であることを確認する。
- 8) 手袋を着用し潤滑剤を塗布した人差し指を、バルーンのカフフィンガーポケット(インジケーターラインの上部にある青いポケット)に挿入した後(図3)、シリコーンチューブ先端のバルーンに潤滑剤を塗り、シリコーンチューブを保持しバルーンの先端を肛門に静かに挿入して括約筋を通過させ、バルーン部を直腸内に収める。指は抜去しても、バルーン膨張のためそのままにしても良い。



図3 カフフィンガーポケット

9) シリンジプランジャーを静かに押し、45 mL 以下の水または生理食塩液でバルーンを膨張させる。バルーンが直腸内で最適な状態に膨張すると、注入インジケーターである緑色のシグナルドームが膨らむ(図 4)。30 mL 未満の注入でシグナルドームが膨らんだ場合、バルーンが直腸内にきちんと留置されていない可能性があるためバルーンの位置を再調整する。バルーンに45 mL 以上の水または生理食塩液を入れないこと。赤いシグナルドームが膨らんだ際は、患者の体位を確認し、バルーンを完全に収縮させてから再度膨張させること。



図4 バルーン膨張ポート

10) シリンジをバルーン膨張ポートから取り外し、シリコーンチューブを静かに引っ張り、バルーンに過度の圧がかからず直腸肛門角に接し、確実に直腸内で固定されていることを確認する(図 5)。シリコーンチューブのねじれや折れが無いことを確認後、ポジションインジケーターラインの位置を記録し、ラインの位置変化を定期的に観察する。バルーンや機器の位置は必要に応じて調整する。



図 5 直腸底部固定

11) コレクションパウチをベッドサイドの患者より低い位置に吊り下げ用ストラップで吊り下げる。

シリコーンチューブが便の残渣物で詰まった場合は、チューブ洗浄用シリンジ(ENFit™ 対応)に常温の灌注液を満たし、「IRRIG」と印字されている紫色のチューブ洗浄用ポート(図6)に接続してプランジャーを押しフラッシュして洗浄する。洗浄は白色の膨張ポート【"≦45mL "と印字】で行わないこと。

この操作を、シリコーンチューブの適切な機能が維持されるよう、必要な頻度で繰り返す。水で繰り返しフラッシングしても便の流出ができない場合は、外的な理由による閉塞(体や機器による圧迫など)がないかどうかシリコーンチューブを調べる。閉塞の原因が発見できない場合は本品の使用を中止する。



図 6 チューブ洗浄用ポート(1a) バルーン膨張ポート(1b)

- 12) コレクションパウチは必要に応じて交換する。使用済みコレクションパウチはキャップをはめ、施設の医療廃棄物廃棄方法に従い処分する。シリコーンチューブのねじれや便の残渣物、外的な圧力などで詰まりがないか、頻繁に観察する。
- 13) 便のサンプリングをする場合は、サンプリングポートのキャップを外し、カテーテルチップのシリンジを差し込んで吸引する。 使用後はポートのキャップを閉じる。
- 14) シリコーンチューブを直腸から抜去する場合は、シリンジを白色のバルーン膨張ポート ("≦45 mL "と印字) に接続し、バルーンから水または生理食塩液をゆっくりと全て排除する。バルーンを収縮させた後シリンジを取り外して廃棄する。バルーンが収縮しない、もしくは収縮しにくい場合はバルーン膨張ポートとチューブの接続部分を切り、バルーン内の水または生理食塩液を排除する。シリコーンチューブは可能な限り肛門に近い位置で保持し、肛門から静かに抜去する。

【使用上の注意】

- 1. 重要な基本的注意
 - 1) チューブへ少量の水分の浸潤や漏出がみられることがあ

- り、皮膚への刺激を避けるために、適切な皮膚の保護を行うこと。皮膚を清潔で乾燥した状態に保ち、水分バリアー製品で保護する。本品が原因と推察される皮膚障害がみられたときは、使用を中止し、適切な治療を行うこと。
- 2) 抗凝固剤や抗血栓薬療法が行われている患者、または原疾 患により出血傾向のある患者には注意して使用すること。 もし、直腸出血の徴候がみられたら、本品を抜去し担当医 師に報告する。
- 3) 本品の使用中に、直腸または肛門における出血、粘膜壊死 等を認めた場合には、直ちに使用を中止し適切な治療を行 なうこと。特に出血傾向のある患者には、注意して使用す ること。
- 4) 括約筋が非常に弱くなった患者では、本品を定位置に保持できず便の漏出が増す可能性がある。
- 5) 有形便や形のある軟便は、チューブを通過せず開口部を詰まらせる原因となるため、本品を有形便や形のある軟便の 管理には使用しないこと。
- 6) シリコーンチューブが便の残渣物で詰まった場合は、チューブ洗浄用ポートを用いて水で洗浄する。シリコーンチューブが有形便で詰まった場合は、本品の使用を中止すること。
- 7) 患者が便意をコントロールできるようになり、便の固さや排便頻度が正常化し始めたら本品の使用を中止すること。
- 8) チューブのサイズが適合しないおそれがあるため、小児患者には使用しないこと。
- 9) 十分な観察の下に使用し、29日を超える長期使用は避けること。

2. 不具合・有害事象

- 1) 一般的な使用において以下の「不具合・有害事象」が起き る可能性がある。
- ・機器周囲での便の過剰な漏出
- 肛門周囲の皮膚障害
- ・肛門括約筋の緊張低下による肛門括約筋の一時的機能障害
- 直腸・肛門粘膜の圧迫壊死、潰瘍
- ・直腸・肛門出血、裂傷
- 感染
- ・腸閉塞
- 腸穿孔

3. その他の注意

1) 本製品は再使用禁止であり、交差感染リスクがあるため、複数の患者に使用しないこと。

【保管方法及び有効期間等】

保管の条件:室温

使用期間:外箱 Exp 参照(自己認証による)

【主要文献及び文献請求先】

コンバテックジャパン株式会社 電話番号:0120-532384

【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

コンバテック ジャパン株式会社

50120-532384

製造元:Convatec Limited コンバテックリミテッド 英国

© 2024 Convatec Inc.