

機械器具(12) 理学療用器具
管理医療機器 逐次型空気圧マッサージ器 JMDNコード: 16837000
SCD700 シリーズ
(コンフォートストリーブ)

再使用禁止

【禁忌・禁止】

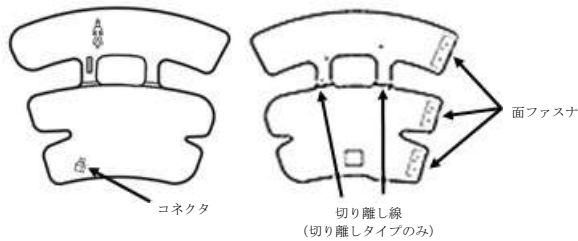
- 再使用禁止。
 - 本品は同一患者使用である。複数の患者に使用しないこと。
- ＜適用対象(患者)＞
- 以下に該当する患者に対する使用禁止：
 - 皮膚炎、静脈結紮(手術直後)、壊疽、最近行った皮膚移植〔スリーブを装着した下肢が損傷する可能性があるため〕。
 - 重症な動脈硬化症又はその他の虚血性血管疾患
 - 下肢の広範な浮腫又はうつ血性心不全による肺浮腫
 - 下肢の極度な変形
 - 深部静脈血栓症の既往症が疑われる患者
 - 深部静脈血栓症、肺血栓塞栓症又はそれらを併発している患者
- ＜併用医療機器＞
- 本品を専用のコントローラ以外と組み合わせて使用しないこと
[製品の安全性と効果が保証できないため]。

【形状・構造及び原理等】

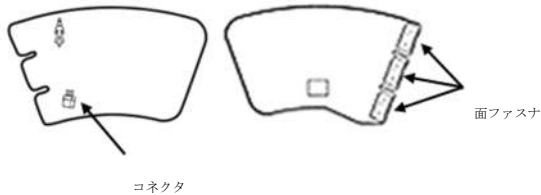
1. 形状・構造等

** (1) 構成

＜大腿部丈＞



＜膝丈＞



2. 原理

本品は複数チャンバからなるスリーブで、第1チャンバ～第3チャンバの3つで構成される。

本品に接続したコントローラからの圧縮空気が第1チャンバから第3チャンバの順に逐次的に注入されることによりスリーブが膨張し、その後排気することで加圧を休止して収縮する周期を繰り返す。

3. 仕様等

空気圧: 6.0kPa(45mmHg)

加圧時間: 11秒

加圧休止時間: 20～60秒

【使用目的又は効果】

患者の脚を空気圧で圧迫することにより、静脈の血行を促進し、静脈血栓塞栓症の予防及び血液のうつ滞や浮腫を軽減する。

【使用方法等】

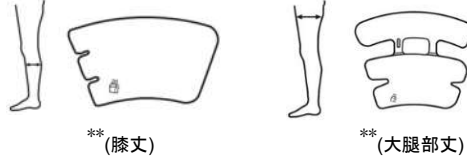
1. 組み合わせて使用可能な医療機器

本品は、以下のコントローラと接続して使用することができる。

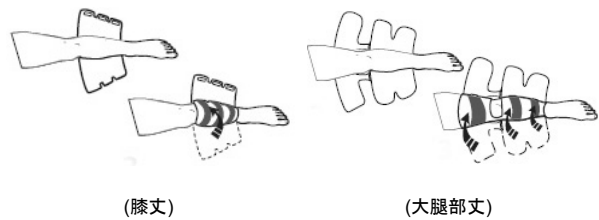
名称	販売名(医療機器認証番号)
本体 (コントローラ)	SCD700 シリーズ (223AABZX00029000)
コントローラ	SCD エクスプレス (218AABZX00088000)
コントローラ	SCD レスpons セークエンシャル コンプレッション システム (21400BZY00291000)

2. 使用方法

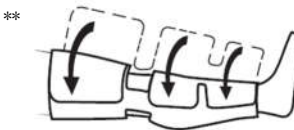
- 本品をパッケージから取り出す。



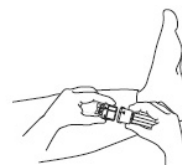
- 本品のチューブに接続するコネクタがない方に患者の下肢が接するようにのせる。この時、外側のコネクタが末梢側(足首側)に位置し、下肢の下に入りこまないようにする。
- 面ファスナが付いていない方から患者の下肢にしっかりと巻きつける。



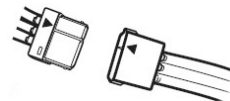
- 患者の足首、ふくらはぎ、大腿部の順にスリーブをしっかりと巻きつけ、面ファスナでしっかりと固定する。このとききつく締めすぎないこと。スリーブと脚の間に指が2本入るぐらいの締め方が適切である。定期的にスリーブの締め具合を修正すること。
下肢の一部に圧力が偏らないようにすること。特に患者が腹臥、膝を曲げた状態や横向きに寝ている際に注意すること。本品は、回転させても効果が減少しないため、圧力が偏っている場合は回転させること。



- スリーブのコネクタをコントローラに接続された接続チューブに接続し、折れやもつれ、ねじれがないことを確認する。対応するチューブが接続されているか確認すること。



- コネクタの矢印をあわせて白いコネクタを強く押し入れて接続すること。コネクタをはずす際は、しっかりと握って接続しているコネクタを取りはずす。



- 接続チューブが本品コネクタ及びコントローラと正しく接続されていることを確認した後、コントローラの電源オンボタンを押し、作動させる。

本品は各下肢に対して、段階的加圧と後に続く加圧休止の周期を繰り返す。
推奨される圧力は 4.7～7.3kPa(35～55mmHg)である。コントローラの圧力は初期値 6.0kPa(45mmHg)に設定される。

＜切り離し方法＞

以下の手順は大腿部丈の大腿部切り離しのみに適用される。

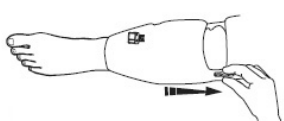
- (1) スリーブの青い大腿部チューブを確認する。



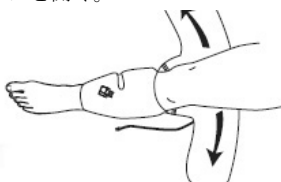
- (2) 片手でスリーブの青い大腿部チューブを持ち、もう片方の手はコネクタをしっかりと固定しておく。大腿チューブをしっかりとねじってコネクタからはずす。



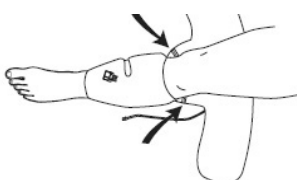
- (3) ふくらはぎ部のチャンバのチューブガイドから引き抜く。



- (4) 大腿部のスリーブを開く。



- (5) スリーブの大腿部と膝部の間にある 2ヶ所の切り離し線を確認する。



- (6) 片手でスリーブの膝部をつかみ、もう片方の手でスリーブの大腿部と膝部の間にある切り離し線をつかむ。



- (7) スリーブの大腿部を、2ヶ所の切り離し線からしっかりと取り取る。



- (8) 大腿部のスリーブを廃棄する。



注意：コネクタ内のバルブによって残りのスリーブチャンバが自動的に適切な拡張を行う。

両下肢にスリーブを使用している場合は、(1)から(8)の手順を繰り返すこと。

注意：いかなる部分も修理や再接続しないこと。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 下肢の一部に圧力が偏ることを防ぐため、本品が患者の下肢に正しく装着されていることを確認すること。
- (2) 本品とコントローラが正しく接続されていることを確認すること。
- (3) 接続チューブの折れやもつれ、ねじれがないようすること
[通気を妨げる可能性があるため]。
- (4) 使用中はスリーブ装着部の皮膚を定期的に観察すること。
- (5) スリーブ装着部の皮膚に、発赤、かぶれ、水疱等が認められた場合は本品を取りはずし、適切な処置を行うこと。
- (6) 患者がしびれ、刺痛又は下肢の痛みの訴えた場合は、本品を取りはずすこと。

2. 不具合・有害事象

本品の使用に際し、以下のような有害事象が生じる可能性がある。異常が認められたら直ちに使用を中止すること。

- (1) コンパートメント症候群
- (2) 脚骨神経麻痺
- (3) 尖足
- (4) 接触性皮膚炎
- (5) 肺血栓塞栓症

【保管方法及び有効期間等】

1. 有効期間

外装表示参照

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売業者：

*カーディナルヘルス株式会社

カスタマーサポートセンター：0120-917-205

外国製造業者名：Cardinal Health(カーディナルヘルス)

国名：アメリカ合衆国