

機械器具(7)内臓機能代用器

高度管理医療機器 植込み型心臓ペースメーカー 12913000

キクロス VR

再使用禁止

警告

併用医療機器[相互作用の項参照]

- ペースメーカー植込み患者に、相互作用の項に記載されている医療機器を使用した場合は、使用後にペースメーカーの機能が正常であるかを確認してください。[電磁干渉による機能不全が生じている恐れがあります。]
- ペースメーカーの植込み時に使用するテスト装置等はCF型のもので使用してください。また、患者周辺のAC電源から電気を供給している機器は、必ず正しくアースを接続してください。[外部装置からの漏れ電流により、心筋の損傷や不整脈が生じる恐れがあります。]

使用方法

- ペースメーカーを植え込んだ後は、少なくとも4カ月毎にフォローアップを行ってください。[電池の消耗やペースメーカーの動作状況等を確認することにより、常に患者に最適なペーシングシステムを提供できます。]
- ペースメーカー植込み時またはフォローアップ時における患者の不整脈治療は、継続的な治療成功を保証しません。[患者の心疾患、薬物療法、および他の医学的状态によって、有害な影響を生じることがあります。]
- ペースメーカー起因性不整脈が起こる場合があります。
- 閾値の上昇やリード固定位置移動等が起こる場合があります。[ペーシング不全やセンシング不全が起こる場合があります。]
- エクスターナルパルスコントロールは熟練した医師のみが行い、電気生理学的検査を行う際の注意事項を守ってください。[患者の状態によっては危険な不整脈や心室細動が起こる場合があります。]

禁忌・禁止

適用対象(患者)

- 早い心拍によって臨床症状(例:狭心症、虚血性心疾患等)の増悪が予想される患者[患者が耐えられるペーシングレートを評価し、最大センサレートを選択しないと、虚血性心疾患の増悪や虚血性発作を誘発することがあります。]
- ペースメーカー症候群の患者、逆行伝導または心室ペーシングの開始と共に動脈圧が低下する患者[VVI (R)、VVT (R)、VOO (R)、VVI-CLSペーシングを行うと、適切な血行動態を維持できません。]

併用医療機器[相互作用の項参照]

- 超音波治療器
- 植込み型除細動器(ICD) (ペースメーカーが単極型、または単極に設定されている場合)
- 高圧酸素患者治療装置
- 磁気共鳴画像診断装置(MRI装置)

使用方法

- 再使用[ディスポーザブル製品のため]
- 再滅菌[再滅菌を想定して設計されていません。]
- 改造[意図した機能を保てなくなります。]
- 超音波洗浄処理[ペースメーカーが故障する恐れがあります。]
- 自己調律とペーシングレートが競合するような場合の非同期ペーシング[ペースメーカー起因性不整脈が発生する恐れがあります。]

- 本品の植込み時やフォローアップ時に他社のプログラムの使用[電磁障害によりペースメーカーの動作異常などが生じる恐れがあります。]
- 植込み型除細動器を併用している患者への自動リードチェックの使用[自動リードチェックの機能によりリード極性が単極に切り替わった場合に、不適切なショックや治療を誘発することがあります。]

原則禁忌

(適用しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に適用すること)

併用医療機器[相互作用の項参照]

- 鍼電極低周波治療器(電気利用の鍼治療)
- 低周波治療器(経皮的電気刺激装置: TENS)
- 高周波/低周波治療器
- マイクロ波治療器(シアテルミ)
- 電気手術器(電気メス)
- 結石破碎装置
- 植込み型除細動器(ICD)(ペースメーカーが双極に設定されている場合)
- 放射線照射治療装置

形状・構造および原理等



本品は、心室電極と本体の間で微弱な電流を流すことによって計測されるインピーダンスの変化によってレートをコントロールするレートレスポンスペースメーカー(VVI-CLS)として使用することが可能です。

また、本品は体動を感知するセンサを内蔵しているので、身体活動の強弱によりペーシングレートをコントロールするレートレスポンスペースメーカーとしても使用することができます。

構成

型式	キクロスVR
刺激様式	単極/双極 変更可
リードコネクタ様式	IS-1型(3.2mm)
寸法(幅×高さ×厚さ)	57.0×38.7×6.4 mm
重量	27.0g
容積	11.18cc
付属品	トルクレンチ インシュレーティングポケット

主な材料と成分

名称	原材料
缶	チタン
コーティング	シリコン
ヘッド	エポキシ樹脂
シーリングプラグ	シリコン
固定ネジ	チタン合金

原理

電気回路はパルス発生部、入力信号検知部、制御部で構成されています。パルス発生部は心臓刺激に必要な電気パルスを作ります。入力検知部は心臓の電位を検知し、これをペースメーカーの動作に必要な制御信号に変換します。制御部は、ペースメーカーの動作モード、パルス幅、感度等の設定に従い、パルス発生部の出力パルスをコントロールします。

使用目的、効能または効果

使用目的

心臓に周期的に人工的な電気刺激を与えることによって、正常に近い心臓の収縮リズムを回復させ、患者を日常生活に復帰させることを目的に胸部または腹部に植え込んで使用します。

品目仕様等

基本的機能	最小値... (刻み) ...最大値
・モード(Pacing Mode)	VVI, VOO, VVT, Off
・ベーシックレート(Basic Rate)	30... (1)...88... (2)...122... (3)...140... (5)...180ppm
・最大追従レート(Upper Rate)	100... (10)...140, 160, 185ppm
・パルス振幅(Pulse Amplitude)	心室(Ventricular) 0.1... (0.1)...4.8... (0.2)...8.4V
・パルス幅(Pulse Width)	心室(Ventricular) 0.1... (0.1)...0.5, 0.75, 1.0, 1.5ms
・感度(Sensitivity)	心室(Ventricular) 0.5... (0.5)...7.5mV
・ペーシング極性(Polarity Pace)	心室(Ventricular) 単極(unipolar)または双極(bipolar)
・センシング極性(Polarity Sense)	心室(Ventricular) 単極(unipolar)または双極(bipolar)
・不応期(Refractory Period)	心室(Ventricular) 170, 195, 220, 250...(50)...400ms

治療的機能

- ・レート応答(Rate adaption)
 - ・Rモード(R-Mode)
 - ・閉鎖ループ型(CLS)モード(CLS Mode)
- ・レートフェーディング(Rate Fading (Rate Smoothing))
- ・レートヒステリシス(Rate Hysteresis)
- ・ナイトレート(Night Rate)
- ・自動リードチェック(Automatic Lead Check)
- ・アクティブキャプチャコントロール(Active Capture Control(ACC))
- ・オートイニシャライゼーション(Auto-Initialization)
- ・マグネット効果(Magnet Effect)

診断機能

- ・テレメトリ:Telemetry
- ・ペース・センスイベントマーカ:Pace/sense Event Marker
- ・テンポラリプログラム:Temporary Program
- ・ペーシング閾値測定(自動閾値測定):Threshold Test
- ・センシングテスト(R波高測定):Sensing Test
- ・エクスターナルパルスコントロール:External Pulse Control (NIPS)
- ・センサーオプティマイゼーション:Sensor Optimization
- ・IEGM記録:IEGM Recording
- ・患者データ:Patient Data
- ・スタティスティックス(診断メモリ機能):Statistics

操作方法または使用方法等

詳細は別途用意されている取扱説明書を参照してください。

植込みの適応

ペースメーカー植込み適応は、「不整脈の非薬物治療ガイドライン」^{§1} またはこれと同等以上のガイドライン等を参照してください。

植込み手順

1. 本品との適合性が確認されているリード、プログラマ、ペーシングシステムアナライザ等を用意します。
2. プログラマを用いてペースメーカー本体の設定プログラム内容や電池の状態等を確認後、設定するプログラム内容をトランスミットします。
3. リード(本申請には含まれない)を挿入します。
4. ペーシングおよびセンシング閾値などをPSA (ペーシングシステムアナライザ)を用い、測定します。
5. ペースメーカーとリードを接続し、トルクレンチを使用して固定ネジを締めます。
6. ペースメーカーを皮下に植え込みます。ペースメーカーを組織に固定する場合は、ヘッダのスーチャーホールに非吸収性結紮糸を通します。
7. プログラミングを行います。
8. ペーシングシステムアナライザで得られた測定値を参考にプログラミングを行います。

併用品

本品との適合性が確認されているリードの例示

販売名	承認番号	製造業者名
ペーシングリード	20100BZY00006000	BIOTRONIK社
スクリーインリード リトロック	21000BZY00378000	
シングルリード ソロック	21200BZY00208000	
スクリーインリード イーロック	21200BZY00548000	
セロック	21700BZY00475000	
セロックSR	21700BZY00086000	
フラステ	21700BZY00475A01	
フラステSR	21700BZY00086A01	

本品に使用可能なプログラマの例示

販売名	承認番号	製造業者名
プログラマ ICS3000	21700BZY00474000	BIOTRONIK社
アイシーエス 3000-BJ	21700BZY00580000	
アイシーエス 3000	21900BZX00102000	

※ソフトウェアバージョン 701.N/3以降対応

使用上の注意

重要な基本的注意

全般的な注意

- ・本品は熟練した医師のみが使用してください。
- ・使用前にパッケージやシールの破損、変色、ピンホール等がないかを確認してください。異常が認められたときは本品を使用しないでください。
- ・本品を落とさないよう注意して扱ってください。また、落としたものを使用しないでください。

植込み時の注意

- ・植込み時にPSA (Pacing System Analyzer)を用い、ペーシングおよびセンシング閾値を測定してください。PSAの使用については、製造会社の作成した添付文書(取扱説明書を含む)に従って操作してください。
- ・ペースメーカーはポケット内の筋組織に適切に固定してください。
- ・最大追従レートは患者に適した値に設定してください。
- ・プログラマが原因で意図した設定にプログラムできないことがあります。

- ・レート応答モードへの設定はペースメーカ植込み終了後になってください。植込み前に設定すると、植込み中や植込み後に不適切なレートでペーシングをおこなうことがあります。特にCLSモードにおいては、装着前に設定するとイニシヤライゼーション(内部パラメータの最適化)に必要なパラメータが適切に得られないため、植込み直後に不完全なイニシヤライゼーションによる不適切なペーシングレートが発生する可能性があります。
- ・植込み前に自動リードチェック機能やACC^{*1}などをONにプログラムしないでください。植込み前にリード極性をバイポーラにプログラムし、自動リードチェック機能をONにすると、リードチェック機能が働き、リード極性がユニポーラに変わってしまいます。

^{*1}:ACC (Active Capture Control:アクティブキャプチャコントロール)とは、その時々で最適かつ効率の良いペーシングを行うために心室のペーシング閾値をモニタし、閾値に対してパルス振幅を自動的にコントロールする機能です。

- ・リード接続後、自動設定が開始されます。自動設定を行わない場合は、あらかじめオートイニシヤライゼーションの設定をOFFにしてください。

ペースメーカ交換時の注意

- ・無理な力でペースメーカからリードコネクタを抜くと、リードコネクタが破損することがあります。
- ・交換の際にペーシング不全が予測される場合には、体外式ペーシングが直ちに使用できるように、事前に準備しておいてください。
- ・リードコネクタが、接続されているペースメーカコネクタ部からなかなか抜けない際は、リードを本体側に数回押し込んだ後、一定の力でゆっくりとひねりを加えながら抜いてください。
- ・リードコネクタ部の形状が、変形したり損傷していないか確認してください。変形や損傷を受けているリードは使用しないでください。
- ・交換の場合は、特にリードコネクタの電極部の汚れにより接触不良を引き起こしやすいので、念入りにコネクタの電極部を拭き取ってください。

リードについての注意

- ・本品にリードを接続するときは以下のことに注意してください。
 - ・リードのコネクタ規格との相性を確認すること。
 - ・リードのコネクタ部にシリコンオイルをつけないこと。
 - ・リードのコネクタ部に血液等がついていないこと。
 - ・ペースメーカのコネクタ内部に血液等が浸入していないこと。
 - ・ペースメーカのコネクタ部にリードのコネクタ部を挿入する前に固定ネジを締めないこと。
 - ・レンチを斜めに差し込まないこと。
 - ・リードコネクタをペースメーカのコネクタ部に挿入する前に、固定ネジがコネクタ部内部に突出していないか確認すること。もし、突出していると、接続の妨げになったり、リードコネクタの絶縁を損傷したりすることがあります。必要に応じて、固定ネジがコネクタ部内に突出しない程度に、目視で固定ネジを確認しながら、1~2回の範囲で回して注意深く緩めてください。固定ネジを完全に緩めてしまうと、ネジ穴から固定ネジが外れ、再度締めるときに固定ネジが斜めになってしまい、元に戻せなくなります。
 - ・トルクレンチを抜く際は、固定ネジが緩まないようにまっすぐに抜くこと。
 - ・固定ネジを締めすぎないこと。
- ・BIOTRONIK社製ペースメーカに付属されているトルクレンチ(自動的にトルクを制限する)のみを使用すること。
- ・リードのコネクタ部がペースメーカのコネクタ部にしっかり挿入されたことを確認してから固定ネジを締めること。
- ・リードが間違いなく接続されているかどうかを確認すること。双極リードを接続しないと双極に設定できません。
- ・リードを接続した際に、ペーシングが確認できるペースメーカ設定にし、設定どおりペーシングおよびキャプチャ(捕捉)していることを心電図で確認してください。
- ・リードを直接結紮しないでください。必ずリード固定スリーブを使用して固定してください。
- ・単極リードを使用するときはペースメーカのリード極性を単極に設定してください。

- ・リードコネクタを接続し固定した後に、リードコネクタを引っ張らないでください。リードのシリコン被覆がねじれ、絶縁不良を起こすことがあります。

フォローアップ

- ・詳細は別途用意されている取扱説明書を参照してください。
- ・ペースメーカが植え込まれた患者のフォローアップにはプログラムを用いてインタロゲートおよびプログラミングができます。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4カ月ごと)に確認してください。
- ・交換指標(ERI:Elective Replacement Indication) マグネットレートがプログラムに表示されるERIマグネットレート(80ppm)を示した場合を交換指標とします。
- ・ERIの動作
ERIに達すると、設定モードによってベーシックレートが4.5%~11%減少します。ERIからEOS (End Of Service:サービス終了)に至るまでの期間は、ペーシング等の条件によって異なるので、ERIが表示された時点で交換してください。
- ・マグネットモード
マグネットを近づけると(マグネット効果がAUTOの場合は最初の10拍、ASYNCRの場合は近付けている間)プログラムされたモード設定によりVOOモード、AOOモードにかわります。最初の10拍のペーシングレートはマグネットレート、つまり、BOL (Beginning Of Life)時には90ppm、ERI時には80ppmです。
- ・マグネットレートは低下していないが、プログラムの画面上で交換指標に到達したことを示すメッセージ“Replacement Indication reached (ERI). The replacement time has been reached, replace implant”が表示されたときは、交換指標がごく近いことを意味しています。そのようなときは以下のことを考慮してください。
 - ・(出力設定がパルス振幅4.8V、パルス幅0.5ms未満の場合は)4.8V、0.5msに設定し、再度マグネットレートを測定してください。この行為によって交換指標が現れた場合は速やかに交換することを推奨します。
 - ・設定に関わらず、交換指標が現れない場合は、フォローアップ期間を1ヵ月毎に短縮あるいは交換を推奨します。
- ・定期フォローアップの際は、交換時期の判定にマグネットレートの検査だけでなく、プログラマによるバッテリー/リードテレメトリを行い、電池電圧(Battery Voltage)、電池電流(Battery Current)を確認してください。前回のフォローアップ時の測定値と比較することで、異常な電池消耗の有無が確認できます。
- ・ペースメーカに使用されているリチウムヨウ素電池の一般的性質により、電池寿命末期において電池電圧は急激に低下します。交換指標(ベーシックレートの減少)が心電図上で確認されている場合には、プログラマによるテレメトリは避け、ペースメーカの交換を早急に行ってください。交換指標が出ている(ベーシックレートが減少している)状態でマグネットを当てたり、テレメトリを行ったりすることで、EOS (サービス終了)状態に陥り、ペーシング出力が得られなくなることがあります。
- ・低い出力設定や自己脈のある患者においては、エネルギー消費が少ないことからペースメーカの寿命を延長することができますが、期待寿命^{*2}を過ぎ、交換指標が現れてからEOS (サービス終了)に至るまでの期間が短縮されます。期待寿命を過ぎて交換指標が現れていない場合には、出力を一時的にパルス振幅4.8V、パルス幅0.5msに設定して交換指標が出ないことを確認してください。この行為によって交換指標が現れた場合には、速やかに交換することを推奨します。

^{*2}:標準プログラムにおける期待寿命については、「貯蔵・保管方法および使用期間等」の項を参照し、パルス振幅の設定が標準(3.6V)以下である場合にはこの期間を目安にフォローアップ期間の短縮を検討してください。パルス振幅が標準よりも高い場合には期待寿命は短くなることから、より早い段階でフォローアップ期間の短縮を考慮してください。

- ・選択的交換指標に達したら、ペースメーカを直ちに交換してください。
- ・交換指標が現れなくても期待寿命を過ぎたら、1~2カ月ごとにフォローアップを行ってください。
- ・「患者のしおり」を参照しながら患者自身が点検するべきことを指導してください。

(「使用上の注意」は次ページに続きます。)

- ・フォローアップ時に異常なリードインピーダンスの上昇や低下等を認めた場合には、ペースング極性を変更するなどの措置を講じ、インピーダンスが正常化するかを確認してください。必要に応じ追加の設定変更を行ってください。

その他

- ・ペースメーカーを高温で加熱すると破裂することがあります。
- ・自動リードチェック機能を使用する場合には特に、感度設定を必要以上に高感度にしないでください。リード極性がバイポーラの場合は、この機能によりリードの異常が検出された際に高感度のままユニポーラに切り替わり、オーバーセンス現象を引き起こす可能性があります。
- ・最大追従レートは、患者に適した値に設定してください。心房期外収縮や筋電位、およびその他の電磁波障害(EMI)によって、最大追従レートになってしまうことがあります。体力が弱っている患者には、低いレートに設定することが推奨されます。
- ・エクスターナルパルスコントロールで高いレートでパルス振幅が大きくパルス幅が長い場合は、一時的に設定値よりも低いパルス振幅を出力します。プログラムを設定するには十分な安全マージンをとってください。
- ・アフターポテンシャルの高いリードを使用した場合、ACC^{*1}が適切に機能しないことがあります。(BIOTRONIK社製ペースングリードの使用を推奨します。)

^{*1}:ACC (Active Capture Control:アクティブキャプチャコントロール)とは、その時々で最適かつ効率の良いペースングを行うために心室のペースング閾値をモニタし、閾値に対してパルス振幅を自動的にコントロールする機能です。

- ・本品を植え込んだ患者のX線CT検査に際し、本体にX線束が連続的に照射されるとオーバーセンシングが起こり、本品のペースング出力が一時的に抑制される場合があるので、本体にX線束を5秒以上照射しないよう十分に注意してください(相互作用の項参照)。⁵⁶
- ・本体の植込み部位にパルス状の連続したX線束が照射されるとオーバーセンシングが起こり、本品のペースング出力が一時的に抑制される場合があるので、本体の植込み部位にX線束を照射しないよう十分に注意してください(相互作用の項参照)。⁵⁹
- ・ペースメーカーを植え込んだ患者に以下の注意を促してください。
 - ・センサがONにプログラムされている場合、衝撃や振動が繰り返されるような動き(乗馬、手持ち削岩機の使用等)をするとペースングレートが上昇する可能性があります。このような行動は控えること。
 - ・ペースメーカーを単極で使用している場合、ペースメーカーの植え込まれた側の腕で重い荷物を持つなど、力のかかることは避けること。
 - ・肩より急に手を上げないこと。
 - ・腕を激しく使う運動および仕事は避けること。
 - ・植込み部位を圧迫したり、むやみにいじったりしないこと。
 - ・「患者のしおり」を熟読し、特に注意事項を守ること。
 - ・医師の治療を受けるときは、必ずペースメーカーが植え込まれていることを事前に医師に伝えること。
- ・本製品は、製品内部に保持されている設定パラメータ等のデータに異常を検出した場合に、この異常なデータによる製品の異常動作を防止するため、一時的にセーフティバックアップモード(バックアップ動作)に移行させる機能を有しています。データの発生はごく稀で、主にプログラマとの間の通信エラーやEMI等が原因となります。発生後はプログラマ上で通知され、「Re-Initialization (再初期化)」を行うよう指示されますので、表示されるメッセージに従ってRe-Initializationを行ってください。Re-Initialization完了後は、出荷時プログラムで動作するので、適切に再プログラムを行ってください。
- ・Re-Initialization後は、“Expected ERI”の値が表示されなくなりますが、電池の消耗が進み、寿命が近づくと、再び表示されるようになります。
- ・使用前(保管中)は、本体にセーフティプログラムを転送しないでください。保管条件により(特に低温環境に曝された場合)、使用前にERIステータスを呈してしまう現象を防止するため、出荷時は輸送専用モード(トランスポートモード)になっています。セーフティプログラムを転送すると、このトランスポートモードが解除されてしまうため、転送後から使用するまでの間の保管条件によっては使用前にERIステータスを呈することがあります。

- ・ACCがONの状態からATM、OFFへ設定変更する場合はパルス振幅の設定時に十分なセーフティマージンが選択されていることを確認してください。これらの選択肢にはペースング振幅のオートトラッキング(自動追跡)機能はありません。
- ・活動度の著しく低い患者には、センサゲイン自動調節を使用しないでください。
- ・テンポラリープログラム中にペースメーカーからプログラミングヘッドを離してもパーマネントプログラムに戻らない場合は、ペースメーカーとプログラミングヘッドの距離が15cm以上あるか確認してください。
- ・バッテリー・リードのテレメトリを行う前に、必ずインタロゲーションを行ってください。インタロゲーションした画面から行わないと、ペースング不全を起こすことがあります。ペースング不全を起こしたときは、ただちにプログラミングヘッドをペースメーカー本体から15cm以上離してください。

摘出後の処理

- ・摘出された、あるいは体液等が付着したペースメーカー等の処理は、感染性廃棄物として、関連法および現地の所轄官公庁の指示に従い適正に処理してください。
- ・苦情現品等の分析調査が必要な場合に限り、廃棄物処理法の趣旨に照らし、施設外へ持ち出される場合と同様に必ず梱包して感染等を防止する手段を講じた後に、製造販売業者、または販売業者へ返送してください。
- ・患者から摘出したペースメーカーを別の患者に植え込まないでください。

相互作用(併用禁忌・禁止:併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
超音波治療器	併用不可	ペースメーカー、リードは音波を集中させることにより故障する場合があります
植込み型除細動器(ペースメーカーが単極型、または単極に設定されている場合)	単極型または単極に設定されたペースメーカーとの併用不可	単極ペースングパルスにより、不適切なショックや治療を誘発する場合があります
高圧酸素患者治療装置	併用不可	回路の損傷等
磁気共鳴画像診断装置(MRI装置)	併用不可	本体の移動、出力の抑制、非同期動作やトリガ動作、回路の損傷、ペースメーカー周辺や刺激電極周辺の組織の損傷、電極離脱等

相互作用(原則併用禁忌・禁止:併用しないことを原則とする)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
鍼電極低周波治療器(電気利用の鍼治療)	使用中止	オーバーセンシングにより、ペースングを抑制する場合があります
低周波治療器(経皮的電気刺激装置:TENS)	使用中止	電磁干渉により、ペースングを抑制する場合があります
高周波/低周波治療器	使用中止	電磁干渉により、非同期ペースングまたはペースングを抑制する場合があります
マイクロ波治療器(シアテルミ)	ペースメーカー交換	発生する熱によって故障する場合があります
	使用中止、除細動	電磁干渉により非同期ペースングとなり心室細動を誘発する場合があります
	プログラマによる再設定	電磁干渉によりペースメーカーのモードが非同期モードに変換する場合があります
結石破砕装置	電氣的・力学的負荷のかかる部分を装置からできる限り遠ざけること	電氣的あるいは力学的な干渉を受ける場合があります

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
植込み型除細動器 (ペースメーカーが双極に 設定されている場合)	各電極の位置を可能な限り離し、各装置の機能が互いに干渉しないことを確実に確認すること	設定によっては、不適切なショックや治療を誘発する可能性がある
電気手術器 (電気メス)	ペースメーカー交換	ペーシング出力が永久的に停止する可能性がある
	使用中止、除細動	心室細動が誘発される可能性がある
	使用中止	ペーシング出力が抑制されたり、作動モードが非同期モードに移行する可能性がある
	使用中止	ペーシングレートが上限レートまで上昇する可能性がある
	プログラムによる再設定	ある状況下では、ペースメーカーが電氣的にリセットされたり、交換指標(ERI)が表示される可能性がある
放射線照射治療装置	ペースメーカーが直接被爆しないようにする	高線量の電離放射線(癌治療の目的で行われるコバルト照射や直線加速器により生ずる)は、ペースメーカー内部のCMOS回路に影響する可能性がある(ラッチアップ現象)
	一時的体外ペーシングの準備をする	
	放射線照射をする組織が植込み部位に近い場合、ペースメーカーの位置を移動することを推奨する	

原則併用禁忌・禁止の相互作用の低減方法

- ・マイクロ波治療器(シアテルミ)をペースメーカー植込み部位に直接使用することは絶対避けること。
- ・結石破碎装置を使用する場合、ペースメーカーを結石破碎ビームの焦点から十分離すこと。術中は継続的に患者の脈波をモニタし、術後は十分な期間ペースメーカーの機能を観察、確認すること。
- ・電気手術器(電気メス)を使用する場合、必要に応じて非同期モード(VOO)にプログラムすること。ペースメーカーおよびリードの周囲15cm以内では使用しないこと。術中は継続的に患者の脈波をモニタし、術後は十分な期間ペースメーカーの機能を観察、確認すること。
- ・放射線照射治療の場合、術中はペースメーカーを放射線から遮蔽し、術後は十分な期間ペースメーカーの機能および刺激閾値を観察、確認すること。

相互作用(併用注意:併用に注意すること)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
除細動器	ペースメーカー交換	保護回路の故障が生じる可能性がある
	ペースメーカー交換	除細動装置の放電により、永久的なペーシング閾値の上昇を招く可能性がある
	電極の固定部位からなるべく遠ざけて通電する	電極先端の心筋焼灼を生じる可能性がある
	プログラムによる再設定	ペースメーカーが電氣的にリセットされたり交換指標(ERI)が表示されたりする可能性がある
	使用中止	除細動装置の放電により、一時的なペーシング閾値の上昇を招く可能性がある

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
生体情報モニタ診断装置または検査装置	使用中止またはプログラムの変更 (CLS機能をOFFにする)	ペーシングレートが上昇したり、検査装置・診断装置が誤った情報を提供することがある
X線CT装置 および X線CT装置を 組み合わせた 医療機器 ³⁶	本体植込み部位にX線束を5秒以上連続照射しないようにする	X線束が連続的に照射されるCT検査に際し、本体内部のCMOS回路に影響を与えること等により、オーバーセンシングが起こり、植込み型心臓ペースメーカーのペーシングパルス出力が一時的に抑制されることがある
	5秒以上連続して照射する場合には、ペースメーカー位置を照射部位からずらすことを検討する	
X線診断装置・ X線透視診断装置・ X線発生装置等 ³⁹	5秒以上連続的に照射することが避けられない場合には、検査中、競合ペーシングをしない状態で非同期モード(固定ペーシングモード)に設定するとともに脈拍をモニタする	パルス状の連続したX線束が照射された場合、本体内部のCMOS回路に影響を与えること等により、オーバーセンシングが起こり、ペーシングパルス出力が一時的に抑制されることがある
	または一時的体外ペーシングの準備を行い、使用する	
	パルス状の連続したX線束を照射する透視・撮影(数秒以内での連続した撮影、パルス透視、DA撮影、DSA撮影、シネ撮影等)を行う場合、一時的にペーシングが抑制され、徐脈性不整脈の発生やその影響によるめまい、失神等が現れる可能性がある	
X線診断装置・ X線透視診断装置・ X線発生装置等 ³⁹	パルス状の連続したX線束を照射する場合には、本体の植込み部位にX線束を照射しないようにする	それでも本体の植込み部位にX線束の照射を避けられない場合には、検査中、競合ペーシングをしない状態で固定ペーシングモードに設定するとともに、脈拍をモニタする
	やむを得ず、本体の植込み部位にパルス状の連続したX線束を照射する場合には、患者に“両腕挙上”をさせる等をして本体の位置を照射部分からずらすことができないか検討する	
	または一時的体外ペーシングの準備を行い、使用する	

(「使用上の注意」は次ページに続きます。)

併用注意の相互作用の低減方法

- 除細動装置を使用する場合、ペースメーカーや心筋の損傷の危険性を減らすため、パドルの位置はペースメーカーから少なくとも10cm以上離し、パドルを腹部と背中、もしくはパドルとパドルを結ぶ軸がペースメーカーとリード先端を結ぶ軸に直角になるようにあてること。また、エネルギーの設定は除細動が可能な必要最低限の値とし、除細動後は十分な期間ペースメーカーの機能および刺激閾値を観察、確認すること。
- X線束が照射されるCT検査に際しては、本体植込み部位にX線束を5秒以上連続照射しないようにすること。やむを得ず本体植込み部位にX線束を5秒以上連続して照射する検査を実施する場合には、患者に「両腕挙上」をさせる等して、ペースメーカー位置を照射部位からずらすことができないか検討すること。それでも植込み部位にX線束を5秒以上連続的に照射することが避けられない場合には、検査中、競合ペーシングをしない状態で固定ペーシングモードに設定するとともに、脈拍をモニタすること。または、一時的体外ペーシングの準備を行い、使用すること。

不具合・有害事象

重大な有害事象

- 死亡
出力停止またはペーシング不全により心停止状態が持続し、死亡につながる場合があります。
- 死亡
センシング不全または持続的なノイズのセンシングにより非同期ペーシングに移行し、心室細動を誘発することにより死亡につながる場合があります。
- アダムストークス発作
出力停止またはペーシング不全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ことがあります。卒倒が原因になり2次的な被害が発生する恐れがあります。

その他の不具合

- 出力停止を含む機能不全
ペースメーカー等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品あるいは電池の故障により適切な治療ができなくなることがあります。
- ペーシング不全およびセンシング不全
ペースメーカー等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品あるいは電池の故障により、またリードとの接続不良あるいはリードに発生した不具合によりペーシング不全およびセンシング不全が発生し、適切な治療ができなくなることがあります。
- テレメトリ不全
ペースメーカー等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品または電池の故障によりテレメトリ不全が発生することがあります。
- 早期消耗
ペースメーカー等の電子機器では、予想不可能かつ偶発的に回路構成部品または電池の故障により、予想よりも早期に電池が消耗することがあります。
- 手技に関わるX線被爆
ペースメーカーの植込み手技において、透視法によるX線強度および継続時間が原因で、患者にもスタッフにも、体細胞および遺伝上の影響を起こす危険性を増大させるとともに、急性放射線障害を起こす可能性があります。手技に関わるX線被爆の可能性に対して十分に注意が払われ、この被爆が最小限になるよう手段を講じる必要があります。
特に妊婦に対しては十分に注意が払われる必要があります。

その他の有害事象

ペースメーカー起因性頻拍、横隔膜神経刺激、大胸筋攣縮(トイッチング)、不快感、生体反応(アレルギー等)、線維化組織形成、刺激閾値の上昇、ペースメーカー症候群、皮膚糜爛、皮膚のただれ・発赤、血液浸出、圧迫壊死、体液滞留、足首や手のはれ、血栓症、血腫、空気塞栓、気胸、感染

その他の注意

家電製品・周辺環境等に関する注意

- 以下のような家電製品や電気機器等の使用やこれらへの接近、周辺環境によって電磁干渉等が生じ、ペーシングが抑制されて危険を伴うことがあります。受攻期でのペーシングはより高い危険を伴い、連続した干渉波が発生した場合、干渉を検知している間、基本レート、センサ指示レートのいずれかが有効なレート、あるいはマグネットレートで非同期モードペーシングをします。さらにエネルギーが高いと、本体が破損したり、電極が接触する心筋組織を焼灼する場合があります。これらのようにペースメーカーの機能が影響を受けることがあります。これらが原因と思われる異常が認められたときは、これらから離れるか、使用を中止するよう、患者を指導してください。また、以下のことを患者に説明してください。
- 洗濯機、冷蔵庫などのアース端子のある電気機器にはアースを確実に取り付け、アースが取り付けられていない機器には絶対に触れないようにすること。
 - 身体に通電したり、強い電波または磁界を発生する機器(肩コリ治療器等の低周波治療器、電気風呂、医療用電気治療器、高周波治療器等)は使用しないこと。
 - 店舗や図書館等公共施設の出入口等に設置されている電子商品監視機器(EAS)に関する注意:電子商品監視機器は分からないように設置されていることがあるため、出入口では立ち止まらないで中央付近を速やかに通り過ぎること。^{§2, §5}
 - 空港等で使用されている金属探知器に関する注意:金属探知器による保安検査を受ける際は、ペースメーカー手帳を係官に提示し、金属探知器を用いない方法で検査するよう申し入れること。
 - IH調理器、IH炊飯器、電動工具等は使用中に近づかないこと。
 - 誘導型溶鉱炉、各種溶接機、発電施設、レーダー基地、強い電波または磁界を発生する機器等には絶対に近づかないこと。
 - 小型無線機、パーソナル無線機およびトランシーバは使用しないこと。
 - 全自動麻雀卓等での遊技は避けること。
 - 携帯電話、PHS端末、コードレス電話等を使用する場合は、以下の次項を守ること。^{§3, §5}
 - 携帯電話等をペースメーカーから22cm以上離すこと。
 - 携帯電話等を使用する際には、ペースメーカーの植込み位置と反対側の耳を使用すること。
 - 携帯電話等を携帯する場合、常に22cm以上ペースメーカーから離して携帯するか(電源がONであれば信号を発するため)、電源を切ること。
 - 肩掛型携帯電話および自動車電話を使用する際は、常にアンテナから30cm以上離れること。
 - 他人が携行する携帯電話にも注意すること。
 - 物流・在庫管理や商品の精算、盗難防止等の目的で使用されるRFID(電子タグ)機器からの電磁波がペースメーカーの作動に影響を及ぼす可能性があるため、以下の次項を守ること。^{§5, §8}
 - ゲート型のRFID機器:ゲート付近では立ち止まらないで中央付近を速やかに通り過ぎること。また、ゲートタイプRFID機器の周囲に留まったり、寄りかかったりしないこと。
 - 据置き型のRFID機器(高出力950MHz帯パッシブタグシステムに限る。):RFID機器が設置されている場所の半径1m以内に近づかないこと。
 - ハンディ型、据置き型(高出力950MHz帯パッシブタグシステムを除く。)およびモジュール型のRFID機器:ペースメーカーの植込み部位をRFID機器のアンテナ部より22cm以内に近づけないこと。
 - ワイヤレスカード(非接触ICカード)システムのリーダーライタ部(アンテナ部)から植込み部位を12cm以上離すこと。^{§4, §5}
 - キーを差し込む操作なしでドアロックの開閉やエンジン始動・停止ができるシステムを搭載している自動車などの場合、当該システムのアンテナ部から発信される電波が、植込み型心臓ペースメーカーなどの出力を一時的に抑制する場合があるので、以下の点に注意すること。^{§7}
 - 本品を植え込まれた患者が当該システムを搭載した車両へ乗車する場合には、車両に搭載されたアンテナ部から植込み部位を22cm以上離すこと。
なお、ドアの開閉時には、アンテナ部から電波が一時的に発信されるので、必要以上にドアの開閉を行わないようにすること。

- ・運転手などがもつ車載アンテナとの通信機器(以下「携帯機」という。)を車外に持ち出すなど車両と携帯機が離れた場合、アンテナ部から定期的に電波が発信される車種があるので、本品を植え込まれた患者が乗車中には、携帯機の車外への持ち出しを行わないようにすること。
- ・駐車中においてもアンテナ部から定期的に電波が発信され車種があるので、車外においても車に寄り掛かったり、車内をのぞきこむまたは車に密着するような動作は避けること。
- ・他の者が所有する自動車に乗車する場合は、当該システムを搭載した車種かどうか確認し、搭載されている可能性がある場合には前述の注意に従うこと。
- ・具体的なアンテナの個数や取付位置は、メーカーや車種によって異なることから、詳細な情報については各自動車会社のお客さま相談窓口等に確認すること。
- ・農機(草刈り機、耕運機等)、可搬型発電機、オートバイ、スノーモービル、モーターボート等を操作・運転する場合、露出したエンジン付近には近づかないこと。
- ・エンジンのかかっている自動車のボンネットを開けて、エンジン部分に近づかないこと。
- ・磁石または磁石を使用したもの(マグネットクリップ、マグネット式キー等)を植込み部位に近づけないこと。
- ・磁気治療器(貼付用磁気治療器、磁気ネックレス、磁気マット、磁気枕等)を使用する場合、植込み部位の上に貼るもしくは近づけないこと。
- ・家庭で電気製品を修理しないこと。
- ・下記の電気機器は使用しても心配ないが、頻繁にスイッチを入れたり、切ったりしないこと。
電子レンジ、テレビ、ホットプレート、電気コタツ、電気洗濯機、電気掃除機、レーザーディスク、トースタ、ミキサ、ラジオ、ステレオ、ビデオ、電動タイプライタ、コンピュータ、ワープロ、コピー機、ファックス、補聴器等
- ・自動車の運転に関しては、担当の医師に相談すること。

磁気等を発生する医用電気機器、周辺環境等に関する注意

医用電気機器治療または診断に使用する医療機器の影響は、装置のタイプや使用するエネルギーのレベルによって異なるので、これらの機器を使用している間はペースメーカーが正しく機能しているかモニタし、使用後はペースメーカーをチェックすること。相互作用の項に記載の医療機器が干渉源になる可能性があります。

- ・除細動器が植え込まれている患者には双極のペースメーカーだけを使用すること。
- ・本品は除細動ショックなどによってリセットされた後、単極ペーシングに切り替わることがあることに留意すること

施設等の周辺環境によって電磁干渉等が生じ、ペーシングが抑制されて危険を伴うことがあります。受攻期でのペーシングはより高い危険を伴い、連続した干渉波が発生した場合、干渉を検知している間、基本レート、センサ指示レートのいずれかが有効なレート、あるいはマグネットレートで非同期モードペーシングをします。さらにエネルギーが高いと、本体が破損したり、電極が接触する心筋組織を焼灼する場合があります。

プログラミング時の電磁障害

病院内での検査の際、プログラマとペースメーカーがテレメトリ不全になるとの報告があります。プログラマとペースメーカーがテレメトリ不全になり得る原因には、他の医療機器や測定機器等による電磁障害等が考えられます。テレメトリ不全が起きた場合には、電磁障害を受けない環境下での動作確認を実施してください。改善が見られない場合には、速やかに製造販売元に連絡してください。

特定医療機器の取扱い

特定医療機器を取り扱う医師、その他の医療関係者は、薬事法第77条の5第2項および薬発第600号(平成7年6月26日)の17条第6項(2)を遵守してください。

貯蔵・保管方法および使用期間等

※詳細は別途用意されている取扱説明書を参照してください。

- ・5℃～55℃の環境で貯蔵し、衝撃を与えないでください。
- ・ラベルに表示された使用期限内に使用してください。
- ・期待寿命:7.8年(VVIRモード100%ペーシング、60ppm、3.6V、0.4ms、500Ω、37℃)

包装

1個単位で梱包

主要文献および文献請求先

主要文献

- §1:不整脈の非薬物治療ガイドライン. 1999-2000年度合同研究報告. Jpn Circ J 2001;65, Suppl V, 1127-1175.
- §2:厚生労働省医薬局:盗難防止装置及び金属探知器の植込み型心臓ペースメーカー、植込み型除細動器及び脳・脊髄電気刺激装置(ペースメーカー等)への影響について. 医薬品・医療機器等安全性情報173号, 2002.
- §3:社団法人電波産業会:電波の医用機器等への影響に関する調査研究報告書, 2002.
- §4:総務省:電波の医用機器等への影響に関する調査研究報告書, 2003.
- §5:総務省:各種電波利用機器の電波が植込み型医療機器へ及ぼす影響を防止するための指針, 2006
- §6:厚生労働省:医政総発第1125001号、薬食安発第1125001号、薬食機発第1125001号
X線CT装置等と植込み型心臓ペースメーカー等の相互作用に係る「使用上の注意」の改訂指示等について.
- §7:厚生労働省:薬食安発第0331004号、薬食機発第0331001号
いわゆるスマートキーシステムと植込み型心臓ペースメーカー等の相互作用に係る「使用上の注意」の改訂指示等について.
- §8:総務省:各種電波利用機器の電波が植込み型医療機器へ及ぼす影響を防止するための指針、平成19年4月. 医薬品・医療機器等安全性情報 No.237
- §9:厚生労働省:医政総発0924第3号、薬食安発0924第5号、薬食機発0924第4号
X線診断装置等と植込み型心臓ペースメーカー等の相互作用に係る「使用上の注意」の改訂指示等について.

文献請求先

日本光電工業株式会社 商品事業本部
〒164-0003 東京都中野区東中野3-14-20 4F
TEL (03)5348-15133

製造販売 **日本光電** 日本光電工業株式会社
東京都新宿区西落合1-31-4 〒161-8560
☎(03)5996-8000(代表) Fax(03)5996-8091

外国製造業者 **BIOTRONIK SE&Co.KG**
(ドイツ連邦共和国)

緊急連絡先 **日本光電** コールセンタ ☎(0120)49-0990