

ARROW® 中心静脈カテーテルバイオパッチキットラインナップ

SAシリーズカテーテルBPキット

ダブルルーメンカテーテル

製品番号	カテーテル仕様				ガイドワイヤ		フルキット タイプ	セーフティー シリンジ	セット/ ボックス	バイオ パッチ
	ルーメン	直径	外径(mm)	長さ(cm)	長さ(cm)	Ømm (inch)				
SA-12702-JB	2	7Fr.	2.4	16	45	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
SA-14702-JB	2	7Fr.	2.4	30	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
SA-17702-JB	2	7Fr.	2.4	20	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150

特定保険医療材料名：021 中心静脈カテーテル
(1) 中心静脈カテーテル
①標準型 イ マルチルーメン

トリプルルーメンカテーテル

製品番号	ルーメン	カテーテル仕様			ガイドワイヤ		フルキット タイプ	セーフティー シリンジ	セット/ ボックス	バイオ パッチ
		直径	外径(mm)	長さ(cm)	長さ(cm)	Ømm (inch)				
SA-12703-JB	3	7Fr.	2.4	16	45	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
SA-14703-JB	3	7Fr.	2.4	30	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
SA-15703-JB	3	7Fr.	2.4	20	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150

特定保険医療材料名：021 中心静脈カテーテル
(1) 中心静脈カテーテル
①標準型 イ マルチルーメン

医療機器承認番号：23000BZX00149000
販売名：ARROW 中心静脈カテーテルキット
JMDN コード：16615110
クラス分類：IV(高度管理医療機器)

KRシリーズカテーテルBPキット

ダブルルーメンカテーテル

製品番号	カテーテル仕様				ガイドワイヤ		フルキット タイプ	セーフティー シリンジ	セット/ ボックス	バイオ パッチ
	ルーメン	直径	外径(mm)	長さ(cm)	長さ(cm)	Ømm (inch)				
ASK-14702-KRB	2	7Fr.	2.4	30	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
ASK-17702-KRB	2	7Fr.	2.4	20	60	0.81 (0.032")	○	○	5	44150

特定保険医療材料名：021 中心静脈カテーテル
(1) 中心静脈カテーテル
①標準型 イ マルチルーメン

トリプルルーメンカテーテル

製品番号	ルーメン	カテーテル仕様			ガイドワイヤ		フルキット タイプ	セーフティー シリンジ	セット/ ボックス	バイオ パッチ
		直径	外径(mm)	長さ(cm)	長さ(cm)	Ømm (inch)				
ASK-14703-KRB	3	7Fr.	2.4	30	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
ASK-15703-KRB	3	7Fr.	2.4	20	60	0.81 (0.032")	○	○	5	44150

特定保険医療材料名：021 中心静脈カテーテル
(1) 中心静脈カテーテル
①標準型 イ マルチルーメン

クワッドルーメンカテーテル

製品番号	ルーメン	カテーテル仕様			ガイドワイヤ		フルキット タイプ	セーフティー シリンジ	セット/ ボックス	バイオ パッチ
		直径	外径(mm)	長さ(cm)	長さ(cm)	Ømm (inch)				
ASK-14854-KRB	4	8.5Fr.	3.0	30	68	0.81 (0.032")	○	○	5	44150
ASK-15854-KRB	4	8.5Fr.	3.0	20	60	0.81 (0.032")	○	○	5	44150

特定保険医療材料名：021 中心静脈カテーテル
(1) 中心静脈カテーテル
①標準型 イ マルチルーメン

医療機器承認番号：23000BZX00149000
販売名：ARROW 中心静脈カテーテルキット
JMDN コード：16615110
クラス分類：IV(高度管理医療機器)

バイオパッチ(別売)

	サイズ		
製品番号	直径(cm)	センターホール(mm)	数量（箱入数/梱入数）
44150	2.5	4.0	40枚（1箱10枚入/1梱4箱入）

「バイオパッチ®CHG 含浸スポンジドレッシング」を用いた感染予防対策を適切かつ安全に実施するために、特に以下の点について注意し、添付文書に従い適正なご使用をお願いいたします。

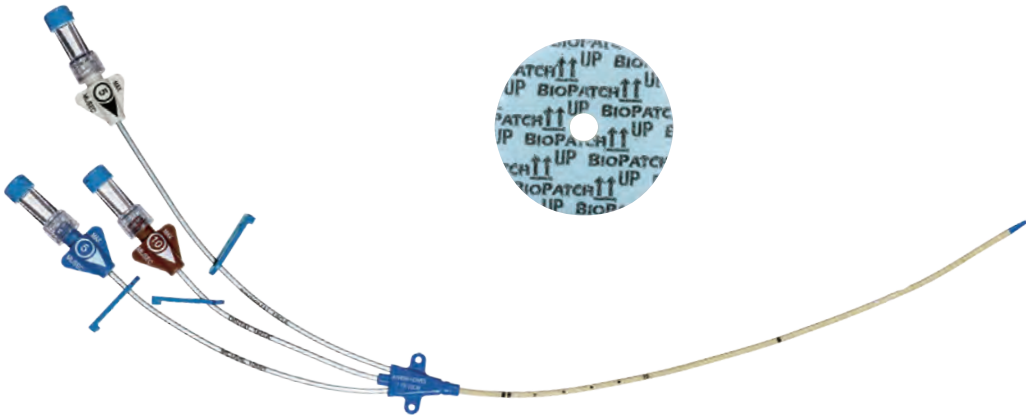
- 本品は感染の「治療」を目的とするものではないこと
- 基本的な感染症対策(教育とトレーニング、皮膚消毒のための適切なクロルヘキシジンの使用、高度無菌バリアプレコーションを含む)を十分に行った上で使用すること
- CDC (米国疾病予防管理センター) ガイドライン 2011 の推奨に基づいて使用すること

販 売 名：バイオパッチ CHG 含浸スポンジドレッシング
承 認 番 号：22600BZX00537000
製造販売元：ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社
販 売 元：テレフレックスメディカルジャパン株式会社
「バイオパッチ」はジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の登録商標です。



ARROW® 中心静脈カテーテルバイオパッチ CHG 含浸スポンジドレッシングキット

ARROW® CVC の刺入部位周囲を 360° 抗菌保護



ARROW® CVCの 安全性と機能性に、 バイオパッチ® が加わった新キットの誕生

大型ドレープを採用したCVC SAシリーズとCRBSIや局所感染 抑制が実証されたバイオパッチがキット化し新たな標準を創る
(KR シリーズ含む)

感染対策に適した大型ドレープの SA シリーズ

大型の穴あきドレープ

CDC ガイドラインに基づき設計されています。
サイズ (122×224cm) は、日本人の身体のサイズに合わせられており、患者様の視界を妨げないよう、目を覆う部分は透明になっています。

② フレキシブルポリウレタン

生体内で軟化することで、安全に留置できるように設計されています。

① ブルーチップ

柔らかく安全なブルーチップは挿入と留置のパフォーマンスの双方を向上させます。

③ ジャンクションハブ

患者様にとっての快適さ、カテーテル管理の容易さに配慮して設計されています。

バイオパッチ使用方法

1

消毒

経皮デバイスの径に応じた適切なサイズを選定します。施設で定められた方法で適用部位の処置を行います。貼付前に各種経皮デバイス刺入／挿入部の周囲を清潔にし、乾いた状態にします。

2

配置

本品を無菌的手技で包装より取り出します。記号等が印字された水色フィルム面を上にし、白色のポリウレタンフォームを皮膚に接触させます。

3

位置確認

切り込み部の上にカテーテル等がくるようにし、切り込み部の両端をあわせめます。

4

固定

カテーテル等と本品を透明フィルムドレッシング (別品目) で被覆し、確実に皮膚と固定します。

CHG 含浸スポンジドレッシングが刺入部の感染を低減

臨床実績に基づくエビデンス

BIOPATCH (前世代品、フィルム部以外の本体は本品と同一) の使用により、Major CRI (主要なカテーテル関連感染症として特に敗血症) の発現率、CRBSI の発生率、及びカテーテルへのコロニー形成頻度が減少した (それぞれ $p=0.03$ 、 $p=0.005$ 、 $p<0.001$)¹⁾。

バイオパッチ添付箇所



トレイ右側面にバイオパッチを添付しています。

※ 詳細な使用方法等は、販売名：バイオパッチ CHG 含浸スポンジドレッシング (承認番号：22600BZX00537000) の添付文書を参照すること。

1) Timsit JF et al. Chlorhexidine-impregnated sponges and less frequent dressing changes for prevention of catheter-related infections in critically ill adults: a randomized controlled trial. JAMA 2009; 301(12):p1231-1241.