



# Raising care standards together

3M™ テガダーム™ CHG ゲルパッド



クロルヘキシジングルコン酸塩を含有する透明ゲルパッドです。各種経皮デバイス挿入部の細菌増殖を持続的に抑え、抗菌効果を示します。また、切り込みにより、様々な経皮デバイスの挿入部の被覆に使用できます。



中心静脈あるいは動脈カテーテルを挿入した患者において、カテーテル由来血流感染症 (CRBSI) 及び局所感染を低減します。



## 細菌の増殖を抑制



### 抗菌性

クロルヘキシジングルコン酸塩含有

2w/w%のCHGを含有しており、接触面では細菌の再増殖を持続的に最長7日間\*抑制することにより抗菌効果を示します。

## 挿入部の観察が可能



### 視認性

透明ゲルパッド

各種経皮デバイス挿入部の観察を容易にします。

## 最大40Frまで対応



高い汎用性  
切り込み

切り込みにより様々な経皮デバイスの挿入部の被覆に使用できます。(最大40Frまで)

## 浮きや剥がれを低減



### 固定性

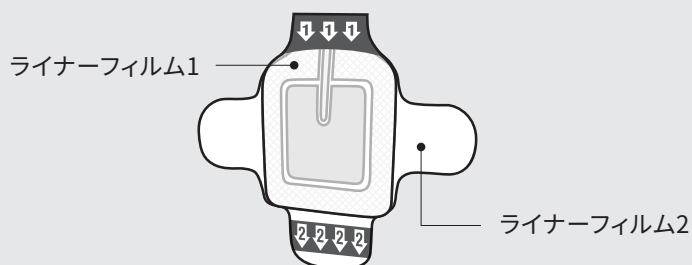
不織布テープ  
透明粘着フィルム

透明粘着フィルムが水蒸気透過性を持ち皮膚の浸軟を軽減することで継続貼付を可能とします。

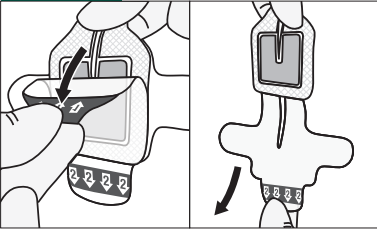
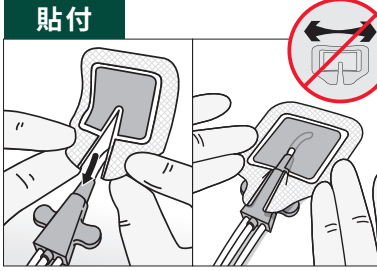
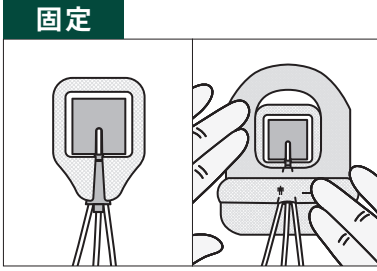
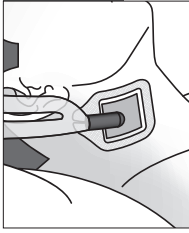
また、不織布テープにより保護パッチ全体の浮きや剥がれを低減します。

# 使用方法

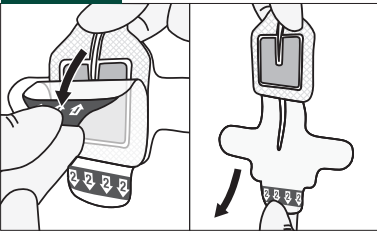
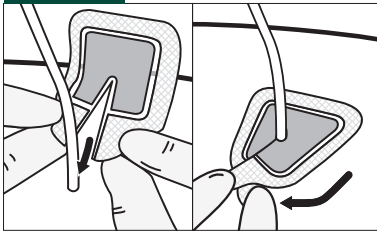
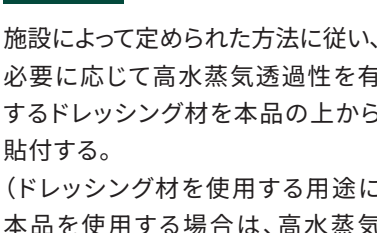
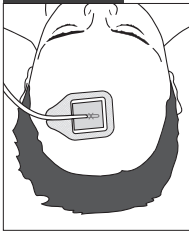
ドレッシング材を使用する用途に本品を使用する場合は、高水蒸気透過性を有するドレッシング材を使用してください。



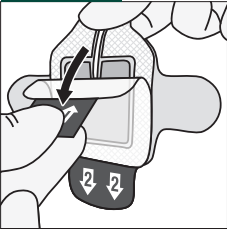
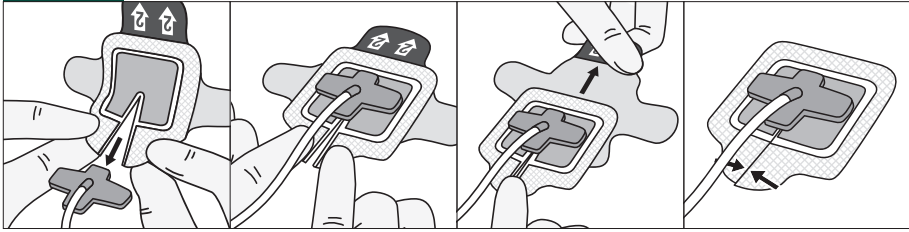
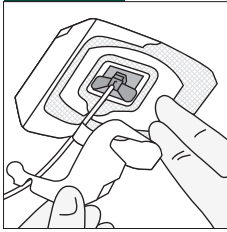
## 中心静脈カテーテル等


準備	貼付	固定	他用途
			
ライナーフィルム1を剥がした後、ライナーフィルム2を剥がす。	切り込み先端の粘着剤のない不織布を持ち、透明ゲルパッドが挿入部を覆うように、切り込みとカテーテルがそろった方向で位置を合わせる。本品を伸ばさないように注意して全体をしっかりと圧着する。	中心静脈または動脈カテーテル等を挿入した患者においては高水蒸気透過性を有するドレッシング材を併用する。	ECMO (体外式膜型人工肺)

## サージカルドレーン、体内固定用ピン等

準備	貼付	固定	他用途
			
ライナーフィルム1を剥がした後、ライナーフィルム2を剥がす。	切り込み先端の粘着剤のない不織布を持ち、挿入部に差し込む。経皮デバイスの周囲を覆うように設置し、全体をしっかりと圧着する。	施設によって定められた方法に従い、必要に応じて高水蒸気透過性を有するドレッシング材を本品の上から貼付する。 (ドレッシング材を使用する用途に本品を使用する場合は、高水蒸気透過性を有するドレッシング材を使用してください。)	脳室ドレーン

## 皮下注射ポート用針

準備	貼付	固定
		
ライナーフィルム1を剥がす。	切り込み先端の粘着剤のない不織布を持ち、挿入部に下から差し込む。挿入部を覆うように切り込みを閉じ、それを押さえながら、針が抜けないように注意してライナーフィルム2を引き剥がす。針の周囲を覆うように切り込みを閉じ、全体をしっかりと圧着する。	施設によって定められた方法に従い、必要に応じて高水蒸気透過性を有するドレッシング材を本品の上から貼付する。

	製品番号	主な用途	サイズ	入れ目
			cm	枚／箱
	1664R	各種経皮デバイス挿入部の被覆・保護	保護パッチ全体：6.2×4.9 透明ゲルパッド：3×3	25

禁忌・禁止

〈使用方法〉

- 再使用禁止
- 耳、眼、口腔、粘膜面に接触させないこと。[クロルヘキシジン製剤の上記部位への使用により、アナフィラキシー・ショックの発現が報告されているため]
- 本品を感染した部位には使用しないこと。[本品はカテーテル関連血流感染やその他の経皮医療機器関連感染の治療を目的とはしておらず、その効果について十分な検証がなされていないため]
- 本品を熱傷、粘膜部位に使用しないこと。[過敏症を起こす恐れがあるため]
- ゲルパッドの上から皮下注射ポート用針を刺さないこと。[本品またはその成分が輸液内に混入する恐れがあるため]

〈適用対象(患者)〉

- クロルヘキシジン製剤に対し過敏症の既往がある患者には使用しないこと。[アナフィラキシー・ショック(血圧の低下、意識の混濁、呼吸困難等を呈する急性の過敏反応。多くは、全身的な皮膚症状(蕁麻疹、浮腫、紅潮、掻痒感等)を初発症状とする。)]を起こす恐れがあるため]
- 生後2ヶ月未満の乳児には使用しないこと。[本品を未熟な皮膚に使用すると過敏症や皮膚の壊死を起こす可能性があるため](使用上の注意 4.小児等への適用を参照)

使用目的又は効果

各種経皮デバイスの挿入部を被覆するとともに滲出液等を吸収し、保護する。  
また、中心静脈あるいは動脈カテーテルを挿入した患者において、カテーテル由来血流感染症(CRBSI)及び局所感染を低減する。

※電子添文をよく読んでからご使用ください。


Solventum およびそのロゴ、その製品名等に使用される商標は Solventum 及びその関連会社の商標です。3M およびそのロゴは 3M およびその関連会社の商標です。その他の商標はそれぞれの権利者の商標です。



ソルベンタム合同会社  
メディカルサージカル事業部  
<https://www.solventum.com/ja-jp/home/>

Please Recycle. Printed in Japan.  
© Solventum 2025. All Rights Reserved.  
HPM-1186-B(0625)

スリーエムヘルスケアジャパン合同会社はソルベンタム合同会社に社名変更しました。

カスタマーコールセンター  
製品のお問い合わせはナビダイヤルで  
 **0570-000-470**  
9:00～17:00／月～金(土日祝年末年始は除く)