

**2020年8月(第9版)

*2017年7月(第8版 新記載要領に基づく改訂)

承認番号: 22300BZX00197000

医療用品(4)整形用品

高度管理医療機器 靱帯固定具(単回使用靭帯・腱手術用器械) JMDN コード 36174003

JuggerKnot ソフト アンカー システム

再使用禁止

【禁忌·禁止】

- •使用方法
- (1) 再使用禁止
- (2) 再滅菌禁止[無菌性が担保できないため]
- •併用医療機器

製造販売業者が指定する製品以外と組み合わせて使用しないこと。 [相互作用の項を参照]

【形状、構造及び原理】

本品は、骨孔内に手動で挿入する縫合糸(ブレイドスーチャー)付きのアンカースリーブとアンカースリーブを固定する器具(単回使用靭帯・腱手術用器械 JMDN: 70966002)からなる靭帯固定具である。又、以下の構成医療機器(既認証品)と組み合わせて輸入、販売される場合がある。

認証番号

JuggerKnot 単回使用インスツルメント

223ADBZX00036000

•JuggerKnot スーチャーアンカー



•先端部拡大図

** ・縫合針又は靱帯・ 腱手術用ニードル





, , , , , , ,

- 材質:
 ・アンカースリーブ:ポリエステル
- ・ブレイドスーチャー:ポリエチレン、ポリプロピレン、ナイロン
- **・縫合針、靱帯・腱手術用ニードル:ステンレススチール
 - ・ニードル:ニチノール

ステンレススチール

※ニチノールはニッケルを含有する。

ステンレススチールはニッケル、クロムを含有する。

原理: 骨内にアンカースリーブを設置することで、縫合糸により、腱、靭帯 又は筋肉等の軟部組織を骨に固定する。

【使用目的又は効果】

腱、靭帯又は筋肉等の軟部組織と骨を固定するために、骨内に設置する縫合糸付きのアンカーである。

適応となる患者:

次に挙げる関節近傍の軟部組織の損傷により、修復が必要な患者 肩関節、足関節、肘関節、膝関節、手関節、股関節

*【使用方法等】

- •使用方法例
- <肩関節唇修復術の例示>

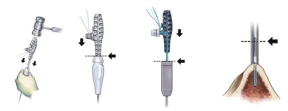
1. カニューラ又は経皮的な入口から、適切な位置にドリルガイドを設置する。



2. ドリルガイドにドリルを挿入し、ドリルガイドと接するまで、ドリルを前進させる

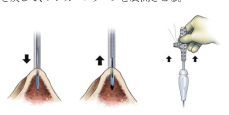


3. ガイドの位置を保ちながら、本品を通し、下穴に入れる。マレットで軽く 叩いて、骨の中にアンカースリーブを完全に挿入する。Size2.9mm のア ンカーは、ニードルのレーザーマーキングの位置まで挿入すること。



Size2.9mm

4. アンカースリーブを骨の中に完全に挿入した後、ハンドルを軽く1回引き戻して、アンカースリーブを展開させる。



5. スーチャーホルダーを回して外し、ハンドルから、ブレイドスーチャーを 外して、ハンドルをガイドから真っ直ぐ引いて取り外す。両方のブレイド スーチャーを軽く引いて、アンカーをセットし、スーチャーの滑りを確認



6. ブレイドスーチャーを軟部組織に通したら、適切なノットを作成し、適切な方法で縫合する。



手術手技書を必ずご参照ください。

1/2 G210-9

*【使用上の注意】

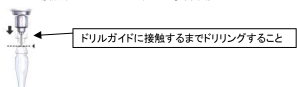
- 1. 使用注意(次の患者には慎重に適用すること)
- (1)糖尿病等の代謝障害のある患者〔感染が発生し、患部の遅延治療が 発生しやすいため]
- (2)ステロイド療法、免疫抑制剤等の全身薬物療法を受けている患者[オ ステオポローシス等が進行し、術後骨折が発生しやすいため〕
- (3)う歯等の局所的な感染を有する患者[局所感染部から患部に感染巣 が移ることがあり、本品を適切に支持できないため〕
- (4) 患部に重度の変形のある患者 [矯正が十分できず、本品を適切に支 持できないため〕
- (5) 患部に骨腫瘍がある患者[本品を適切に支持できないため]
- (6) 体重過多の患者 [本品に過度の負荷がかかり、マイグレーションや折 損等が発生しやすいため]
- (7) 肉体労働、活動性の高い患者[本品に過度の負荷がかかり、マイグ レーションや折損等が発生しやすいため〕
- (8)アルコール、麻薬中毒患者及び精神障害のある患者〔リハビリテーシ ョン等の術後管理が不十分になる可能性があるため〕
- (9)他関節に障害のある患者[本品に過度な負荷がかかるため]
- (10) 骨代謝性疾患の患者 [骨代謝異常により、本品を適切に支持できな いため
- (11) 再手術の患者〔初回手術に比べ、良好な手術結果が得られない場 合があるため〕
- (12) 骨髄炎や敗血症等の感染症の患者[患部に病巣が移り、良好な手術 結果が得られないため〕
- (13)術後指導を守ることのできない患者[リハビリテーション等の術後の管 理が不十分になる可能性があるため〕
- (14)血流不足の患者[術後、良好な結果が得られないため]
- (15) 軟部組織が不良あるいは不足している患者[本品を適切に固定する [とができないため]
- (16)本品の材質について、過敏症を有する患者
- (17) 高齢者(「高齢者への適用」の項を参照すること)

2. 重要な基本的注意

- (1)下穴を作成する際には、各種アンカーに適合したドリルを使用して下 孔を開けること。
- (2)下肢に使用した際には、リハビリテーション中は、松葉杖等の歩行補助器具を使用し、本品に荷重が掛らないように指導すること。 (3)本品のマイグレーションやルースニング等が発生したときは、再手術
- が必要になることを患者に説明すること。
- (4) 患部に癒合不全や癒合遅延が認められた場合には、本品に過度の 負荷がかり、破損やルースニング等が発生しやすいため適切な処置 を行うこと。
- (5)アンカースリーブは骨内に完全に挿入してから、設置すること〔本品 が適切に機能しないため〕
- (6) 本品を挿入する際には、過剰な力を加えないこと。ニードルの変形や ブレイドスーチャーの破断の原因になることがある。
- (7)下穴を作成する前に、ニードル等を用いて、適切な位置と角度を確 認すること。
- (8) 骨面に対して、浅い角度でドリリングする必要がある場合、ドリルの軸 がぶれて、ドリルガイドの中心から外れてアンカーホールが形成される傾向が強くなる為、浅い角度にならないようにドリルガイドを設置す
- (9) Jugger Knot ドリルビットをレーザーエッチングラインのところでパワード リルに固定すること。



(10)ドリルガイドに接触するまでドリリングすること。(下図)



(11)アンカーホールにインサーターを挿入する時、インサーター先端が アンカーホールに挿入されていない状態で打ち込むと、皮質骨に接 触し、折損の原因となるため、インサーター先端が確実にアンカー ホールに入った感触を確認すること。



(12)ドリルをドリルガイドから外すときは、ドリルガイドの位置が下穴の位置 から外れないようにすること。

(13)アンカースリーブの挿入は、Size 1.4mm、1.5mm の場合、レーザーエ ッジラインがドリルガイドのマークと一致する深さまで、又は、ドリルガ イドに接触するまで挿入すること。

Size2.9mm の場合は、ニードルのレーザーマーキングの位置まで挿 入すること。



Size1.4mm, 1.5mm

Size2.9mm

- (14) 骨の状態により、本品を挿入する際に、骨穿孔や骨折が起こることが あるので、その場合は、必要な処置をすること
- (15)セルフパンチングを使用する際、骨質が硬くパンチングできない場合 は、K ワイヤー等で予めパイロットホールを作成し、その後本品の挿 入をすること
- (16) 閉創前に、術前に準備した手術器械が全て揃っていることを確認す ること
- *** (17) 本品は MR Safe であり、一般的な MR 検査による影響はない。
 - 3. 相互作用(他の医療機器等との併用に関すること)
 - (1)併用禁忌(併用しないこと) 弊社が指定した製品以外との併用はしないこと[専用品でないと設計・ 開発方針が異なるため、適合しないおそれがある〕。

** 4. 不具合·有害事象

不具合

- •破損
- 折損
- 変形
- •破断
- ・ルースニング ・マイグレーション

- ・組織、筋肉、靭帯、腱、神経、血管、骨等の損傷及び感染症が考えられ
- ・アレルギー等の異物反応
- 再手術
- •体内遺残
- 使用時の負傷
- ・インプラントの緩み又は移動
- ・機器の存在による痛み、不快感、又は異常な感覚
- •神経損傷
- 骨又は組織の壊死
- •不十分な治癒
- ・ 術中又は術後の骨折及び術後の痛み
- •癒合不全
- •癒合遅延
- ・臓器不全又は機能不全

5. 高齢者への適用

- (1) 高齢者は、骨質が低下している場合が多く、術中の過度のドリリングや スクリューを設置する際に、骨折する可能性が高いので、慎重に使用 すること
- (2) 高齢者は、腎機能、肝機能等の生理機能が低下している場合が多い ため、術前、術中、術後の全身管理に特に気をつけること
- (3) 高齢者は、何らかの感染巣を有している場合が多く、遅発性感染防止 のため、感染巣を完治してから、本品を使用すること。
- 6. 妊婦、産婦、授乳婦及び小児への適用

上記患者に対しては、安全性が確立していないため、治療上の有益性 が危険性を上回る時のみ使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

- •貯蔵•保管方法
- 常温、常湿にて保管すること。
- 有効期間・使用の期限
- 外箱に記載した表示を参照[自己認証による]。

*【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:ジンマー・バイオメット合同会社 電話番号:03-6402-6600(代) 主たる設計を行う製造業者:

Biomet Orthopedics、米国

※本添付文書は予告なしに変更することがあります。

手術手技書を必ずご参照ください。

2/2