No. 0M071009-1

2017年08月 改訂 第6版 (新記載要領に基づく改訂)

2014年07月03日改訂 第5版 *

医療用品 04 整形用品

高度管理医療機器 体内固定用大腿骨髓内釘 (33187000)

販売名: OM Femoral Nail システム

再使用禁止

【禁忌・禁止】

「禁忌(次の患者・症例には使用しないこと)」

- 1. 金属アレルギー又は金属不耐性が認められる患者 [不具合・有害事象の項参照]
- 2. 感染様症状が認められる患者 [感染巣の転移や敗 血症等の併発のおそれがある]
- 3. 骨折状態で機能改善が困難な症例 [本品が適切に 機能しないおそれがある。]
- 4. 整復できない症例 [本品が適切に設置できず、機 能しないおそれがある]
- 5. 神経障害、精神障害、アルコール中毒、薬物依存 症等の術後管理の徹底が困難な患者[適切な術後 管理が行えず、重篤な有害事象が発生するおそれ がある。]

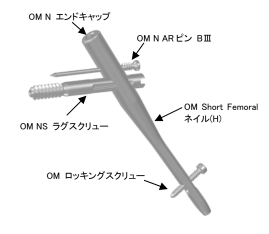
「禁止」

- 1. 再使用禁止[品質の低下や汚染のおそれがある。]
- 2. 再滅菌禁止[品質の低下や汚染のおそれがある。]
- 3. 他社製品及び弊社が指定した製品以外との併用は しないこと [相互作用の項参照]
- 4. 本品表面に衝撃や振動を用いて刻みを入れるなど の二次加工はしないこと。[破損の原因となる]

【形状・構造及び原理等】 *

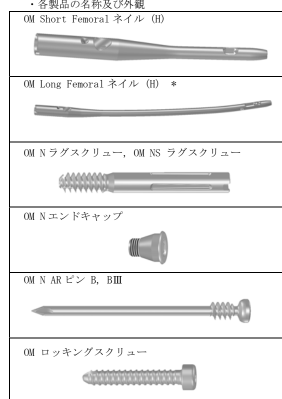
- 1. 材質:チタン合金 Ti6Al4V (ASTM F 136)

本製品は以下のように組み合わせて使用される。 (代表例)



本添付文書に該当する製品の製品名、製品番号、サイ ズ等については包装表示ラベル又は本体に記載されて いるので確認すること。

・ 各製品の名称及び外観



医療機器承認番号: 21900BZX00772000

注:各ネイルは内部に OM N セッティングスクリュー を含む

3. 原理:

ネイルを大腿骨髄腔内に挿入し、ラグスクリューを大 腿骨頸部及び大腿骨骨頭内に挿入することにより、骨 折部位を固定する。必要に応じ、遠位ロッキングスク リュー、回旋防止ピンを用いる。

【使用目的又は効果】 *

本品は大腿骨骨折の固定または安定を目的に使用する骨 接合用内固定材である。

大腿骨髄腔内にネイルを挿入し、ラグスクリューを大腿 骨頸部及び大腿骨骨頭内に挿入することにより、骨折部 位を固定する。

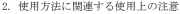
必要に応じ、遠位ロッキングスクリュー(遠位の固定)、 ARピン(骨折部の回旋防止)を使用する。

適応症例は下記のとおりである。

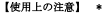
- · 大腿骨頚基部骨折
- 大腿骨転子部骨折
- · 大腿骨転子間骨折
- ・大腿骨転子下骨折(使用上の注意※1参照)

【使用方法等】

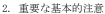
- 1. 使用方法
- 1) オウル等により挿入部を開窓し、 髄腔をリーミングする。
- 2) ネイルを髄腔内に挿入する。
- 3) X線で前後、側面像を確認しなが ら、ガイドピンを挿入する。
- 4) ラグスクリュー用リーマーで骨 頭部のリーミングを行う。
- 5) ラグスクリューを適切な位置まで挿入する。 回線防止にARピンの使用が可能です。
- 6) ネイル上部に挿入されているセッティングスクリューを用いて、ラグスクリューを固定し、回旋を防止する。 セッティングスクリューを調節することにより、ラグスクリューをスライディングさせずに固定することもできる。
- 7) 遠位固定が適切な場合、遠位のス クリューホールの位置に合わせ て、ドリリングを行い、ロッキン グスクリューで遠位を固定する。
- 8) ネイル上端にエンドキャップを 取り付ける。
- 9) 骨癒合後、抜去が適切と判断され た場合、以下の手順で抜去する。
- 10) ロッキングスクリューを抜去する。
- 11) ラグスクリュー・ドライバーを完全に装着する。
- 12) エンドキャップを抜去し、ラグス クリューを固定しているセッテ ィングスクリューを緩める。
- 13) 抜去アダプターを固定する。
- 14) ラグスクリュー・ドライバーを用いてラグスクリューを抜去する。 ARピンがある場合は、ARピンも抜去する。
- 15) 抜去アダプターを用いてネイル を抜去する。
- 16) 抜去した製品は適切に廃棄する。



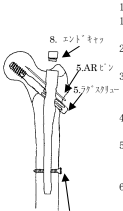
- 1) 患者の体質や解剖学的な所見から適切なサイズの製品を選択して使用すること。
- 2) 製品のサイズは包装表示ラベルと製品本体へのマーキングで確認すること。
- 3) 術前にすべてのインプラントの組み合わせを確認すること。
- 4) 本品の損傷を避けるため、術前及び術中に他のインプラントや手術用器具等と衝撃的な接触をさせない
- 5) ネイルの挿入の際にハンマー等で叩かないこと。
- 6) 本品の使用時には、必ず専用の手術用器具を使用すること。
- 7) 詳細な使用方法については、手術手技書を参照すること。



- 1. 使用注意(次の患者には慎重に適用すること)*
- 1) 重度の紛糾骨折、変異、その他処置の困難な骨折 [本 品が適切に機能しない可能性がある。]
- 2) 感染症の既往歴のある患者 [感染症が起こることがある。]
- 3) 骨形成、骨量、骨質が十分でない患者 [本品が適切に固定できず、再骨折や製品の破損等による不具合の発生の可能性がある。]
- 4) 骨粗しょう症の患者 [本品が適切に固定できない可能性がある。]
- 5) 肥満患者 [インプラントに過大な荷重がかかり、固定 に失敗したり、製品の変形や破損による不具合が起こ る可能性がある。]
- 6) 神経・筋肉的欠陥を持つ患者 [術後の荷重の制御がうまく行えず、治癒の経過に悪影響を与えることがある。]
- 7) 大きな衝撃荷重のかかる職業や活動を行う患者[術後の荷重が治癒の経過に悪影響を与えることがある。]
- 8) 転子下骨折 [全長 240mm 以下のネイルの場合、適切に 固定できず、再骨折や製品の破損等による不具合の発 生の可能性がある。] ※1

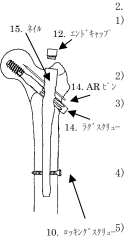


- 1) 患者には術後にインプラントに過度の負荷を与えないこと等、術後のあらゆる制限事項について、インフォームド・コンセントを十分に行うこと。 [重篤な不具合、有害事象が発生する恐れがある。]
 - 術後感染症が生じることがある。術前、術中及び術 後にわたり感染症の予防処置を十分に行うこと。
- 3) 本品は骨癒合後、原則として抜去すること。 [本品は骨が癒合するまでの間、骨折部分を安定させるように設計されており、癒合後は機能上の役割を果たさなくなる。また抜去しないと疼痛や感染症等、種々の合併症が発生する可能性がある。)
 - 本品の抜去時に製品の破損、或いは再骨折することがある。抜去の決定は再手術によって患者が受けるかもしれない危険性を考慮して行うこと。抜去後は、再骨折を避けるために適切な術後管理を行うこと。本品を強く曲げたり、逆向きに曲げたり、スクリューホールで曲げたり、切込みを入れたり、傷等をつけないこと [形状変更を意図した特別な設計になっていない。また形状変更により十分な治療ができない可能性がある]



7.ロッキンク スクリュー

2/2/1



3. 相互作用

併用禁忌 (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
他社製品及び 弊社が指定し た製品以外	インプラントに緩みが 生じる等、正しく設置 できない可能性があ る。	設計・開発方針 が異なるため、 適合しない恐れ がある。
材質の異なる 製品	腐食による破損の可能性がある。	ガルバニック腐 食が発生する可 能性がある。

4. 不具合·有害事象

以下のような不具合・有害事象が発生する可能性がある。

- 1) 重大な不具合
- 1) インプラントの破損・変形・緩み等
- 2) 重大な有害事象
 - 1) 組織、靭帯、腱、神経、血管、骨等の損傷
 - 2) 感染症
 - 3) 金属アレルギー
 - 4) インプラントの移動、骨頭穿孔、カットアウト
 - 5) ネイル挿入中の近位骨片の粉砕
 - 6) 骨短縮、回旋
 - 7) 深部静脈血栓症、肺塞栓症
 - 8) 偽関節、変形骨癒合、遷延治癒
 - 9) 骨壊死
 - 10) インプラントの摩耗粉による組織球性肉芽腫
 - 11) 術中及び術後の骨折
- 3) その他の不具合
- 1) 抜去時のインプラントの折損
- 2) 体内遺残
- 3) 外傷時のインプラントの変形・破損等
- 4) その他の有害事象
- 1) インプラント設置時及び抜去時の骨折
- 2) 局所痛、異物感
- 5. 高齢者への使用
- ・ 高齢者は、骨が粗鬆化している場合があり、術中に過度 の力を加えることにより骨折したり、インプラント埋植後に ゆるみ等が起きる可能性が高いので、慎重に使用するこ と。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

高温、多湿、直射日光を避け、室温で保管すること。

有効期限

製品の包装に記載されている滅菌有効期限内に使用すること。

【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]

株式会社 オーミック

〒520-3042 滋賀県栗東市辻600番地1

TEL 077-554-1871

[製造業者]

株式会社 オーミック