

医療用品 (4) 整形用品

高度管理医療機器 体内固定用大腿骨髄内釘 33187000

(体内固定用脛骨髄内釘 38152000、体内固定用ネジ 16101003、体内固定用ワッシャ 36198003、体内固定用ナット 32847003)

マルチホールネイルシステム(γ線滅菌)

再使用禁止

【警告】

インプラント材料を患者に使用した後、抜去するまで患者に対する術後指導を十分に行うこと。
 [術後、インプラントが十分固定される前に過負荷を与えると折損等が起こり、不具合発現の危険性が高まるおそれがある。]

【禁忌・禁止】

- 1.再使用禁止。
- 2.インプラントに損傷の認められるものは使用しないこと。
 [インプラントが正しく機能しない可能性がある。]
- 3.感染症の患者に使用しないこと。
 [感染巣の転移や敗血症併発のおそれがある。]
- 4.神経障害、精神障害、アルコール中毒または薬物中毒など、術後指導の徹底が困難な患者に使用しないこと。
 [医師の指導に従えず、術後管理が十分に行えないため、治療が長期化し、不具合発現の危険性が高まるおそれがある。]
- 5.金属や異物に対して重篤なアレルギーがある患者に使用しないこと。(「不具合・有害事象」の項参照)
- 6.再滅菌は品質の低下や汚染の可能性があるため、行わないこと。
- 7.滅菌包装に損傷が認められるものは、滅菌状態が保たれていない可能性があるため、使用しないこと。
- 8.他メーカーのインプラント材料及びステンレス系インプラント材料と併用しないこと。(「相互作用」の項参照)

【形状・構造及び原理等】

1.組成: Ti-6Al-4V合金 (ASTM F136)

2.形状

本システムを構成する各製品の形状は以下のとおり。

本添付文書に該当する製品の製品名、サイズなどについては、包装表示ラベルに記載されていますのでご確認ください。



3.構造・原理

マルチホールネイルを髄腔内に挿入し、コーティカルスクリュー、キャンセラスクリュー、横止めスクリューを適宜使用して固定する。マルチホールネイル及び横止めスクリューには中空・中実の2種類がある。骨折の状態が複雑などの理由により、ネイル及びスクリュー単体での挿入が困難な場合には、ガイドを用いて中空構造のネイル及びスクリューを使用する。骨癒合後に抜去する際の手術器械の接続部を確保する為にエンドスクリューを挿入しマルチホールネイルのエンドを保護する。コーティカルスクリュー、キャンセラスクリュー、横止めスクリューを使用する際にスクリューヘッドの埋没の恐れがある場合に座金を用いる。また、両端から骨を挟みこんで固定する為にナットを使用する。

【使用目的又は効果】

適応患者: 保存療法では改善されず、日常生活に著しい障害が認められる患者

疾患名: 骨折、関節リウマチなど

使用する状況: 観血的固定術など

期待する結果: 大腿骨及び脛骨の骨折の治療、足関節の固定及び疼痛の除去や低減、QOLの向上など

【使用方法等】

[準備]

本品は滅菌済で供給されるため、開封は使用直前に行い、無菌的に取り扱うこと。

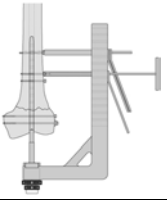
[使用方法]

(中実の場合)

1.リーミング 術前計画に従い、ガイドピンを挿入し、リーマーを用いて骨髄内をリーミングします。リーミング後にガイドピンを抜去します。但し、骨折がある場合には整復した後にこの作業を行います。	
2.ネイルの挿入 術前に計画したサイズのネイルをドリルガイドに取り付け、髄腔内へ挿入します。	
3.スクリューロック スリーブ、ドリル、デプスゲージ、T型ドライバー等を用いてコーティカルスクリュー、キャンセラスクリュー、横止めスクリューを挿入します。	
4.エンドスクリューの挿入 スクリューのバックアウト及び抜去器の挿入確保のためにエンドスクリューを挿入します。	

(中空の場合)

1.リーミング 術前計画に従い、ガイドピンを挿入し、リーマーを用いて骨髄内をリーミングします。但し骨折がある場合には整復した後にこの作業を行います。	
2.ネイルの挿入 術前に計画したサイズのネイルをドリルガイドへ取り付け、ガイドピンをガイドにして髄腔内へ挿入します。ネイルを挿入後はガイドピンを抜去します。	

3.スクリューロックング スリーブ、ドリル、デプスゲージ、T型ドライバー等を用いて、コーティカルスクリュー、キャンセラスクリュー、横止めスクリューを挿入します。	
4.エンドスクリューの挿入 スクリューのバックアウト及び抜去器の挿入確保のためにエンドスクリューを挿入します。	

【使用上の注意】

1.使用注意(次の患者には慎重に使用すること)

- (1)骨形成・骨量・骨質が十分でない患者[十分な骨固定が得られず、骨折や製品の折損等により、不具合発現の可能性があります。]
- (2)糖尿病の患者[骨形成が阻害され骨治癒が遅れることにより、不具合発現の可能性があります。]
- (3)変性疾患の患者[製品との形状不適合等により、不具合発現の可能性があります。]
- (4)骨粗しょう症の患者[骨との固定が十分でない、または骨治癒が遅れることにより、不具合発現の可能性があります。]
- (5)てんかんの患者[医師の指導に従えず、術後管理が十分に行えないことにより、不具合発現の可能性があります。]
- (6)肥満体の患者[患者の負荷のため骨との固定に失敗したり、製品の変形や破損により、不具合発現の可能性があります。]
- (7)ガイドワイヤーが意図しない方向に進んで周囲の組織内に進入しないように、(X線透視)イメージインテンシファイヤーを用いてキャニュレティッドスクリュー用のガイドワイヤーの位置を頻繁にチェックしてください。
- (8)ガイドワイヤーは再使用しないでください。
- (9)中空内に骨碎片(いわゆる‘骨屑’)が集積しないように、中空構造を持つ器具はこれを術中に除去してください。

2.重要な基本的注意

- ・本品を用いる術式に習熟した医師の指導のもとに使用して下さい。
- ・インプラントは症例に応じて適切なサイズのインプラントを選択して下さい。不適切なサイズを選択するとインプラントや骨の折損に至る可能性が高くなります。
- ・インプラントを挿入又は抜去する際、インプラント同士の干渉によりインプラントの破損(スクリュースレッドの剥がれやヘッドの折損等)を起こすことがあるので十分注意し、慎重に行って下さい。万一インプラントの破損が生じた際は、創を十分に観察し、破損片を確実に除去すると共に、十分な洗浄を行って下さい。

3.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
材質の異なる製品(ステンレス系材料との組合せ)	腐食による不具合により危険性が高まるおそれがある。	異種の金属が相互に触れ合うと、電気化学的腐食効果により腐食が生じるおそれがある。

4.不具合・有害事象

不具合・有害事象が認められた場合は直ちに適切な処置を行って下さい。

(1)重大な有害事象

- ①骨短縮
- ②術後侵襲に起因する神経損傷
- ③骨壊死

(2)その他の有害事象

- ①偽関節・遷延治癒
- ②金属・異物アレルギー反応
(術前に製品選択のためのアレルギーテストが必要です。)
- ③骨密度低下
- ④痛み・不快・違和感
- ⑤血行再生阻害

5.高齢者への適用

高齢者は一般的に骨量・骨質が十分でないことが多いので、慎重に使用し、治療の経過にも十分に注意して下さい。

6.その他の注意

- ・使用済みのインプラントは、廃棄物の処理及び清掃に関する法律に従い適切に廃棄して下さい。
- ・外装箱に貼付されている開封シールが剥がされた製品は、品質管理上の問題が生じる為、返却しないで下さい。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法: 高温、多湿、直射日光を避けて保管して下さい。

有効期間: 包装表示ラベルに記載。

【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
帝人ナカシマメディカル株式会社
TEL. 086-279-6278(代表)
- ・製造業者
帝人ナカシマメディカル株式会社