



A 3 0 9 - 3

** 2017年8月(第3版 新記載要領に基づく改訂)

* 2016年2月(第2版)

承認番号:

【形状・構造及び原理等】の項参照

医療用品 4 整形用品

高度管理医療機器 人工膝関節脛骨コンポーネント 35669000
(人工膝関節膝蓋骨コンポーネント 35679000)

トラベキュラーメタルモノブロック

高度管理医療機器 人工膝関節脛骨コンポーネント 35669000

トラベキュラーメタルモノブロックCR

再使用禁止

【禁忌・禁止】

1. 次の患者には使用しないこと
 - ・患部関節内での感染症の既往歴の患者
 - ・大腿骨面又は脛骨面の不十分な骨量の患者
 - ・骨成長の終了前の症例の患者
 - ・神経因性関節障害の患者
 - ・患肢に悪影響をきたす骨粗鬆症、筋肉組織の欠損又は神経筋疾患の患者
 - ・通常の機能肢位にて安定し痛みのない関節固定術を受けた患者
 - ・側副韌帯の完全性欠損による二次性の重度の不安定化の患者
 - ・明らかな全身性感染症の患者
 - ・泌尿器生殖器、肺系統、皮膚などの部位又はその他の部位に活動性感染を有する患者
 - ・皮膚潰瘍又は皮膚損傷の再発既往歴を有する関節リウマチ患者
 - ・X線写真上で明らかな関節破壊又は骨吸収が認められる急速な疾患進行
2. 併用医療機器
 - ・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]。
3. 禁止
 - ・再使用禁止
 - ・破損の生じた製品の使用

【形状・構造及び原理等】

1. 概要

本品は、整形外科の人工膝関節置換術(再置換術も含む)に使用する関節機能再建のための材料であり、脛骨コンポーネント及び膝蓋骨コンポーネントから構成される。

2. 製品名・原材料及び外観

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の記載を確認すること。

| 製品名 | 製品外観 |
|---|------|
| トラベキュラーメタルモノブロックティビアC (22200BZX00957000) | |
| トラベキュラーメタルモノブロックティビアP (22200BZX00895000) | |
| トラベキュラーメタルモノブロック パテラ (22200BZX00895000) | |

原材料: タンタル、炭素、ポリエチレン(UHMWPE)

原理等: 脛骨もしくは膝蓋骨に埋入することにより、膝関節の機能を代替する。

【使用目的又は効果】

- ・本品は、人工膝関節置換術(再置換術を含む)の際に、膝関節の機能を再建するために脛骨あるいは膝蓋骨に埋入されるインプラントであり、固定方法は直接固定である。

**【使用方法等】

- ・本品は、滅菌済みであるので開封後そのまま使用する。
- ・トラベキュラーメタルモノブロック ティビアの基本的な使用方法
 1. 脛骨切除用台を設置し、脛骨近位部を切除する。
 2. 脛骨を覆うのに適切なサイズのプレートを選択する。
 3. プレートをピンで固定する。
 4. プレートをピンで固定したままの状態で、ドリルガイドをプレートの穴に嵌め、ドリルガイドの底に達するまでドリルを挿入する。
 5. プロビジョナルを全て挿入し、可動領域と関節の安定性を確認する。必要に応じて軟部組織をリリースしておく。適切な整復が確認されたらプロビジョナルを全て取り外す。
 6. 選択したインプラントの組み合わせに問題がないか確認する。トラベキュラーメタルモノブロック ティビアCを使用する場合は、大腿骨側材料を設置する前に設置する。トラベキュラーメタルモノブロック ティビアPを使用する場合は、大腿骨側材料を先に設置してから設置する。いずれの場合も、インプラントをインパクターに取り付け、ピンをインプラントの穴に挿入し、インプラントが定位位置に噛み合うまでスライドさせる。
 7. インプラントのペグを脛骨近位の穴に合わせ打ち込む。トラベキュラーメタルモノブロック ティビアCの場合は、ここで大腿骨側材料を設置する。



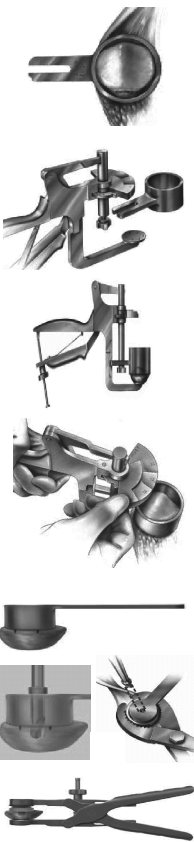
手術手技書を必ずご参照ください

・トラベキューメタルモノブロック パテラの基本的な使用方法

1. 膝蓋骨周辺の骨棘と滑膜を全て除去する。

膝蓋骨の厚みを計測し、11mm 以上骨が残ることを考慮すること。

2. リーマーサーフェイシングガイドを用いて適切なガイドとリーマーシャフトのサイズを決定する。



3. 適切なサイズのリーマーサーフェイシングガイドをリーマークランプに挿入する。ロッキングスクリューを堅く締める。

4. リーマークランプをリーマーサーフェイシングガイドに取り付ける。膝蓋骨前方表面が固定プレートに完全に接触するまでクランプを圧搾する。

5. クランプのウイングを適切な示度に設定する。適切なサイズのリーマーブレードを適切なサイズのリーマーシャフトに取り付ける。この際、刃を締めすぎないよう注意する。リーマーシャフトをリーマー、リーマーサーフェイシングガイドに挿入し、骨をリーミングする。

6. 切除された膝蓋骨表面の中央に適切なドリルガイドを設置し、堅く押しつける。ドリルを用いてペグホールを開ける。

7. クランプを用いてトラベキューメタルモノブロックパテラを設置する。

・ポリエチレン製コンポーネントの選択は外科医の判断によるものである。ポリエチレン製コンポーネントの性能はさまざまな因子による影響を受ける。外科医は、患者の年齢、体重及び活動レベルに応じて（例：若く、体重が重く、活動的な患者など）、より厚みのあるポリエチレン製コンポーネントの使用を検討することが可能である。

・本機器は1人の患者に限って使用すること。再使用しないこと。再使用は本機器の性能に悪影響を及ぼし、患者の安全性に影響を与えるおそれがある。

・骨質が不良又は良好な初期固定を得られない場合には、本機器を使用しないこと。

・患者（特に体重の重い患者）には部分的に体重負荷を制限し、術後12週間は活動性を制限するよう指導すること。

・患者は、術後12週間にわたり膝に負担がかかる極端な姿勢を避けること（例：中腰や支えを使わない座位からの起立）。

・セットアップもしくは挿入時に破損が認められた又は破損が生じたコンポーネントは使用しないこと。

・インプラントの中でも特にトラベキューメタル（多孔質性タンタル）製インプラントの取り扱いは重要である。多孔質表面が衣服やその他の繊維質素材と接触しないようにすること。

・他的人工膝関節システム又は他社製のコンポーネントは、ラベルに併用可能の旨が明記されていない限り、使用しないこと。早期の摩耗やゆるみが発生し、手術による抜去が必要となる場合がある。

・一体型脛骨コンポーネントはNexGen® PS型又はLCK型の大腿骨コンポーネントと使用しないこと。これらの製品は適合するように設計されていない。

・CRA型大腿骨コンポーネントの使用時には、システムのエクステンションが必要となる。

・コンポーネントのアライメント又は位置の不良によって、インプラントの不具合発現の危険性が高くなる。

・大腿骨コンポーネントと一体型脛骨コンポーネント間の関節に端部荷重が生じる場合、破損などの関節面の不具合発現の危険性が高くなる。端部への荷重を最小限に抑えるよう軟部組織の適切なバランス及びコンポーネントの位置確認に十分注意すること。

・大幅な骨量減少、明らかな不安定性又は重度の角状変形が認められる場合、完全に補正するには半拘束型の人工膝関節では不十分なことがある。

・髄内での器具の使用により脂肪塞栓症の危険性が増加する。この結果、生命を脅かすおそれのある肺症状及び神経症状が現れることがある。骨髓内ロッドを使用する場合は、大腿骨及び脛骨での圧抜きを検討すること。

・両膝の同時手術では、あらゆる肺障害の可能性を低減するため各下肢止血帯を10分間以上離してゆること。

・表示された適応症以外には本品を使用しないこと。このような適応症外使用での安全性及び有効性を裏付ける十分な確証は得られていない。本機器を適応症以外で使用する個人及び施設は、適応される法令並びに規制で定める制限の対象となる場合がある。

・手術時は、層流式の独立した内蔵型換気システム、防水性ドレープの使用及び浮遊汚染物質からの器具の保護により、重度の敗血症を最小限に抑えられる可能性がある。一過性細菌によるインプラント部位の不顕性感染を避けるため、多くの外科医が、人工関節全置換術患者への歯科処置、内視鏡検査及びその他の軽度の外科的処置を行う際には予防的に抗生素質を投与することを勧告している。

・本機器の使用期間中は、新規又は再発性の感染源に対し継続的な監視を実施すること。

・患者には人工関節の限界について説明し、十分な固定と治癒が得られるまで全体重の負荷からインプラントを保護する必要性について指導すること。人工関節置換部位に影響を与える過度の運動及び外傷は、人工関節インプラントのゆるみ、破損及び／又は摩耗による人工関節の不具合に関与するとの報告がある。コンポーネントのゆるみは、骨への損傷に加えて、摩耗粒子の増加をもたらし、再置換術が困難となる場合がある。

手術手技書を必ずご参照ください

- ・インプラントコンポーネントの不適切な選択、設置、位置及び固定は、異常な圧迫状態をもたらし、人工関節の耐用年数が短くなる可能性がある。手術前に、外科医はインプラント、器具及び手術手技について十分に精通していること。周辺骨の状態に加え、人工関節コンポーネントの位置及び状態を監視するため、長期にわたり定期的な経過観察が推奨される。
 - ・臨床的な不成功を招くおそれのある応力集中を避ける目的で、機器のバーチがすべて完全に支持されていることを確認すること。
 - ・手術創を閉鎖する前に、インプラント関節面の異常な摩耗を防ぐためインプラント部位を必ず清浄し、骨セメント片、骨片、金属粉などを完全に取り除くこと。
 - ・まれに器具の亀裂又は破損が術中に発生することがある。器具は、長期間の使用や過剰な力がかかることで、破損しやすくなる。施術前に器具の摩耗や損傷を点検すること。
- ** 本品は、MR（磁気共鳴）環境における安全性・適合性の評価は実施されていない。MRI（磁気共鳴画像診断装置）検査において、温度上昇、マイグレーションやアーチファクトが発生する場合がある。

3. 相互作用（他の医療機器等との併用に関するここと）

- ・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

- ・人工膝関節において、以下の有害事象が報告されている。
 - 外科的処置後の一過性腓骨神経麻痺
 - 膝蓋腱断裂
 - 膝蓋骨の骨折又は亜脱臼
 - 鞣帶の弛緩
 - 脱臼
 - 膝蓋大腿関節面のインピングメント
 - 創部の合併症
 - 不安定化
 - 金属性ベース部からのポリエチレンの分離
 - 膝蓋骨コンポーネントの不具合、脚長差、屈曲拘縮、亜脱臼及び／又はゆるみによる大腿骨コンポーネントの摩耗
 - 不十分な可動域
 - 人工関節の破損
 - 膝蓋靭帯の剥離
 - 腫脹
 - 触知可能な滲出
 - 金属誘発性の髄膜炎
 - 関節面の層状剥離又は塑性流動
 - 膝蓋関節後方の軋撓音
 - 血管への損傷
 - 静脈血栓症、肺塞栓又は心筋梗塞を含む循環器障害
 - 血腫
 - 創傷治癒の遅延
 - 感染
 - 脚長差による患肢又は反対肢の問題の悪化
 - 関節の可動域制限を伴う又は伴わない、関節周囲の石灰化又は骨化
 - コンポーネントの不適切な選択又は設置、インピングメント及び関節周辺の石灰化による不十分な関節可動域
 - ・インプラント部位が適切に処理されていないもしくはインプラント設置時に過剰な力がかかった場合、脛骨顆又は大腿顆の骨折が生じることがある。
 - ・人工関節全置換術を受けた患者において、金属への過敏反応が報告されている。この過敏症の発生機序は十分に明らかにされておらず、さらなる臨床的エビデンスと評価が待たれている。一般的な感作性物質（ニッケル、コバルト及びクロム）が多くの整形外科用インプラントに使用されている。これらに比べ、チタン及びチタン合金並びにタンタルは非常に低い抗原性を示す。
 - ・一部の有害事象では、膝患部の再手術、インプラントの抜去及び／又は関節固定術が必要となる場合がある。インプラント部位の感染では、症状が重篤になった場合、患肢の切断が必要となることがある。
 - ・金属製コンポーネントの腐食が報告されているが、その重要性及び長期的な影響（金属イオン放出の可能性など）については不明確であり、さらなる臨床的エビデンスと評価が待たれている。

- ・慢性的な組織損傷をもたらすあらゆる条件が発癌の要因となる可能性がある。整形外科用インプラントと悪性腫瘍との関連性についての確証はないが、手術に先立ち、このような長期的な危険性及び不確実性についてはすべて患者と話し合うことが求められる。インプラント附近で発見された癌については、他部位からの転移など関連性のない因子に起因している場合がある。
- ・静脈血栓塞栓症性疾患（VTED）が人工膝関節全置換術に伴い発生している。このVTEDの危険性は以下の項目により増加する。
 - 過去の整形外科手術の既往
 - 骨髓内での器具の使用
 - 両膝の人工関節全置換術
 - 血栓塞栓症性疾患又は静脈手術の既往
 - 悪性腫瘍
 - 長骨骨折の既往
 - 術後の輸血時又は輸血後
 - うつ血性心不全
 - 経口避孕薬又はホルモン剤の使用
 - 肥満症
 - 長期の不動状態
 - 年齢
 - 静脈瘤
 - 糖尿病
- ・大腿部まで被覆する加圧式ブーツの非患肢への術前装着及び患肢への術直後装着により VTED の予防が認められている。この場合、患者の入院期間を通してブーツの装着を継続する必要がある（製造業者が推奨する用法に準ずる）。下肢の能動的及び受動的な運動は、予防的な薬剤の使用（ワーファリンやヘパリンなど）と同様に重要である。外科医は、予防的な抗血栓薬又は抗血栓療法の指示を行う前に、潜在的な危険性と有用性のバランスについて考慮しなければならない。
- ・人工膝関節全置換術後において、ポリエチレン製関節面の摩耗が報告されている。摩耗率の増加は、セメント粒子、金属粒子、その他の破片などで引き起こされることがあり、関節面の剥離をもたらす可能性がある。摩耗率が高い場合、人工関節の耐用年数が短くなり、摩耗した人工関節コンポーネントを入れ替える再置換術を早期に実施しなければならないことがある。摩耗によって、ポリエチレン製関節面が金属製ベースコンポーネントから外れる場合がある。
- ・人工関節全置換術後の末梢神経障害が報告されている。無症状の神経損傷が報告されており、手術による外傷に起因している可能性がある。
- ・コンポーネントの不適切な設置位置によってインプラントコンポーネントの脱臼及び亜脱臼が起こる可能性がある。これにより、筋肉及び線維組織の弛緩が生じる場合もある。
- ・外傷や固定不良により、インプラントにゆるみ又はズレが生じることがある。
- ・感染により人工関節置換術が不成功に終わる場合がある。
- ・まれに、外傷、激しい運動、不適切なライメント又は使用期間により、インプラントの疲労破損が生じることがある。軟部組織のバランスが崩れることで、過度の摩耗及び／又はインプラントの不具合を引き起こす可能性がある。
- ・手術中、骨切り時及び／又はインプラント設置時に膝蓋骨の骨折が生じることがある。
- ・縫合創の裂開

【臨床成績】

・本邦で実施された一般臨床試験

平成16年2月から平成20年2月までの期間にて、膝の疼痛と機能障害をもち、人工膝関節置換術を必要とされ、脛骨側にセメントレス固定が適応と判断された 82 例を対象として臨床試験を実施した。その内、本品が使用された 76 例（年齢 51～85 歳、男性 16 例、女性 60 例）を解析対象とした。

脛骨材料の結果：73 例中 71 が「有効」以上で、その有効率^{※1}は 97.3% であった。有効性指標のレントゲン像評価から術後 12 カ月でクリアゾーンがみられなかった症例は 70 例（95.9%）で、クリアゾーンがみられた 3 例でも、その幅値の平均は 2.0mm 未満であった。安全性解析症例数は 75 例で、不具合の発現はみられなかった。また、安全性及び有効性の総合評価から 73 例の有用性^{※2}は「非常に有用」86.3%、「有用」11.0%、「やや有用」0%、「無用」2.7% であった。

手術手技書を必ずご参照ください

膝蓋骨材料の結果：29例中29例が「有効」以上で、その有効率^{*1}は100.0%であった。有効性指標のレントゲン像評価から術後12カ月でクリアゾーンがみられなかった症例は27例(96.4%)で、クリアゾーンがみられた1例でも、その幅値の平均は2.0mm未満であった。安全性解析症例数は30例で、不具合の発現はみられなかった。また、安全性及び有効性の総合評価から29例の有用性^{*2}は「非常に有用」89.7%、「有用」10.3%、「やや有用」0%、「無用」0%であった。

*1:術後12カ月のJOAスコアによる改善度及びレントゲン像（クリアゾーン）から4段階で評価し、有効率は「有効」以上とした。

*2:有用性は有効性と安全性を総合して5段階で評価を行った。

・他の臨床試験

本品の他に、タンタルを原材料とする品目の「トラベキュラーメタルモジュラー寛骨臼システム」の臨床試験が実施された。本試験においては、1例(1.04%)に「慢性尋麻疹」の不具合がみられた。

【保管方法及び有効期間等】

・貯蔵方法

高温、多湿、直射日光を避け、室温で保管

・有効期間

外箱の表示を参照

***【主要文献及び文献請求先】**

ジンマー・バイオメット合同会社

電話番号：03-6402-6600（代）

***【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：

Zimmer Trabecular Metal Technology, Inc.、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