



* P R O 1 0 1 0 1 *

【PR-01】

2019年5月(第1版)

医療機器届出番号:27B1X00116000286

機械器具 58 整形用機械器具
一般医療機器 骨手術用器械 (JMDNコード: 70962001)

摘出スクリュー

【形状・構造及び原理等】

<形状>

本品のカタログ番号、製品名は以下の通りである。

カタログ番号	製品名
MNP-001S	摘出スクリュー S
MNP-001M	摘出スクリュー M



MNP-001S 摘出スクリュー S

<組成>

ステンレス鋼(ニッケル、クロムを含む)

<作動・動作原理>

スクリューを抜去する手動式手術器具である。

【使用目的又は効果】

<使用目的>

本品は、主に以下のインプラントを抜去するために用いる手動式手術器具である。

販売名 : アキュトラックスクリュー
承認番号 : 21200BZG00039000
販売名 : ボーン スクリュー Ti
承認番号 : 21600BZG00006000

販売名 : アキュメッド ネイル
承認番号 : 21200BZG00038000

【使用方法等】

<使用方法>

1. 使用前の注意事項

本品は未滅菌品であるため、手術前に予め、【保守・点検に係る事項】に示す滅菌条件を参考に滅菌バリデーション等を行い、無菌性保証が確保された条件で滅菌処理を施すこと。(滅菌方法については、滅菌装置の添付文書[取扱説明書]を必ず参照すること。)

2. 使用方法

- (1) スクリューヘッドのドライバー接続部(六角穴)が摩耗・変形して六角ドライバーではスクリューが抜去できない場合に使用する。
- (2) 抜去するスクリューの六角穴に適合するサイズの本品を選択し、クイックリリースハンドル(AOチャック)に接続する。
- (3) スクリューヘッドの六角穴に差し込み、押しながら反時計回しに回転させることでスクリューを抜去する。

<組み合わせて使用する医療機器>

販売名	承認番号
アキュトラックスクリュー	21200BZG00039000
ボーン スクリュー Ti	21600BZG00006000
アキュメッド ネイル	21200BZG00038000

<使用方法等に関連する使用上の注意>

1. 本品に必要以上の負荷を加えないこと。[本品の破損や変形、または再骨折を生じるおそれがある。]
2. スクリューを抜去する際は、本品をスクリューの軸に対して真っ直ぐにして使用すること。[本品を傾けて使用すると曲げの力が複合して、本品が破損または変形するおそれがある。]
3. 抜去するスクリューのスクリューへッドの六角穴の内部を洗浄しておくこと。[本品とスクリューへッドの六角穴の嵌合が浅くなり、スクリューが抜去できないおそれがある。]
4. 本品にはパワーツールを使用しないこと。[本品または抜去するインプラントの破損や変形の原因となるおそれがある。]
5. スクリューへッドのドライバー接続部(六角穴)の変形の程度によっては、確実に抜去できないおそれがある。

【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) 骨癒合後、長期間が経過しており、インプラントと骨の固着が非常に強いと考えられる患者。[抜去に必要なトルクが本品やスクリューの設計上の強度を上回り、抜去途中で本品またはインプラントが破損するおそれがある。]
2. 重要な基本的注意
 - (1) 抜去の際に、本品またはインプラントから生じる金属片は適切に除去すること。
3. 不具合・有害事象
本品の使用において、患者の状態、骨折部の形態及び骨癒合の状態などにより、次のような不具合・有害事象がまれに現れることがあるので、その場合は直ちに適切な処置を施すこと。
 - (1) 重大な不具合
 1. 本品または抜去するインプラントの破損および変形
 - (2) 重大な有害事象
 1. 手術侵襲に起因する神経および軟部組織の損傷
 2. 再骨折
 - (3) その他の有害事象
 1. 破損または抜去で生じる金属片の体内遺残
 4. 高齢者への適用
一般的に高齢者は骨量・骨質が十分でないことが多いので、本品の使用は慎重に行うこと。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管上の注意

直射日光および高温多湿をさけて保管すること。

【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検事項〉

1. 使用後は、速やかに洗浄を行い、血塊等を除去すること。[血液や分泌物などの乾燥した有機残留物が、本品を腐食させる原因となるおそれがある。]
2. 本品にハロゲンイオン(臭素イオン、ヨウ素イオン、塩化物イオン)を含む生理食塩水や消毒剤が残存することのないように注意すること。[ハロゲンイオン(臭素イオン、ヨウ素イオン、塩化物イオン)、特に塩化物イオンの曝露によって、ステンレス鋼の不動態皮膜に孔食が生じるおそれがある。]
3. 分解可能な器具、或いは組み合わせて使用する器具は、最小単位まで分解して洗浄を行うこと。
4. 洗浄の際、本品の表面等にキズがつかないようブラシ・スポンジ等を使用し、金属製たわし・クレンザー(磨き粉)等の使用は避けること。
5. 隙間部分は、ブラシ等で隙間部分を入念に洗浄して異物を除去し、洗浄後の器具に異物がないことを十分確認すること。ブラシ等で血塊等を除去できない場合は、血液溶解剤又は蛋白分解酵素剤などを用いて洗浄後、超音波洗浄器を用いて洗浄すること。
6. 超音波洗浄器を使用する際は、取扱説明書を参照の上使用すること。また、ドリル等の刃物が接触し、キズ等が発生しないように注意すること。
7. 洗浄剤は、医療用中性洗剤等の専用の洗剤を用いること。[強アルカリ/強酸性洗剤・消毒剤は、器具を腐食させるおそれがある。]
8. 洗浄剤や消毒剤を使用する際は、製造業者の取扱説明書に従い、希釈濃度、温度、および浸漬時間を遵守すること。
9. 血液溶解剤または蛋白分解酵素剤等の薬剤を使用する場合は、取扱説明書を参照すること。
10. 洗浄中又は洗浄後は、水分または洗剤などが付着した状態でむやみに放置しないこと。[本品の腐食の原因になるおそれがある。]
11. 洗浄後は、脱イオン化水を使用して、洗浄剤などを十分にすくいだ後、速やかに乾燥を行うこと。
12. 洗浄後、滅菌する前に、摩耗、割れ、有害なバリ、錆び、接合不良等がないか、外観検査を実施すること。
13. 推奨される滅菌方法および滅菌条件は以下のとおりである。

	温度	時間
高压蒸気滅菌	134℃	8分

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元

日本メディカルネクスト株式会社

電話番号：06-6222-6606

製造元

プロメディカル株式会社 M.A. Laboratory