

**2025年11月改訂（第9版）

*2025年6月改訂（第8版）

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

ベストフィットネイル器具セット

【警告】

本品は未滅菌である為、使用前には必ず適切な方法で洗浄及び滅菌を行うこと。

**【形状・構造及び原理等】

本品は、販売名：ベストフィットネイル（承認番号 30100BZX00006000）を使用する際の専用手術器械である。本品の寸法形状には様々な種類があるため、詳細は表示ラベル又は本体マーキングを確認すること。代表的な構成品名は以下のとおり。

	構成品名	原材料
1	ティアドロップガイドワイヤー	
2	オウル	
3	スキンプロテクター外筒	
4	スキンプロテクター内筒	
5	ガイドピンゲージ	
6	ラグスクリューTレンチ	
7	ディスタールスクリュースリーブ	
8	ラグスクリュースリーブ	
9	ネイル固定ネジ	
10	ディスタールスクリュードライバー	
11	ディスタールスクリュードライバーシャフト	
12	プロキシマルリーマ	
13	クラウンリーマ	
14	セットスクリュードライバー	
15	セットスクリュー用ドライバーシャフト	
16	ストレートドライバー	
17	パイロット付きドライバーシャフト	
18	フックゲージ	
19	ステップリーマ	ステンレス鋼（ニッケル・クロムを含む）、アルミニウム合金、チタン合金、シリコン、ポリアセタール、ポリフェニルサルホン
20	抜去工具 抜去ロッド	
21	抜去工具 スライドハンマー	
22	抜去工具 抜去ロッドアダプター	
23	ディスタールスクリュー用ドリル	
24	フレキシブルリーマ	
25	フレキシブルリーマ先端	
26	3.2mm ガイドピン	
27	ガイドピンリップ	
28	デバイス	
29	ターゲットアーム	
30	デバイス固定ネジ	
31	BFN オフセット 4mm トライアル	
32	デバイス固定ドライバー	
33	デバイス固定ドライバーシャフト	
34	コネクターTハンドル	
35	コネクターストレートハンドル	
36	AO用アダプター	
37	大転子クランプ	
38	中空エレバ	
39	ラグスクリュー抜去Tレンチ	
40	抜去ロッドアダプターレンチ	
41	トミーバー	
42	ユニバーサルセットスクリュードライバー	
43	前方レトラクター	

原理：本品を用いてインプラント設置又は抜去を行う。

【使用目的又は効果】

本品は、骨接合手術等の骨手術に用いる手術器械であり、再使用可能である。

【使用方法等】

1. 使用方法

本品は、販売名：ベストフィットネイル（承認番号 30100BZX00006000）を使用する際の専用手術器械である。詳細は、手術手技書を参照すること。

- 適切な部位よりクラウンリーマ又はプロキシマルリーマを用いリーミングを行う。
- デバイスと接続したターゲットアームとネイルを組合せ徒手的に髄腔内にネイルを挿入する。
- 透視下に3.2mmガイドピンを挿入した後にガイドピンゲージにてラグスクリューのサイズを決定する。
- 決定した深さまでステップリーマでリーミングを行う。
- ラグスクリューをラグスクリューTレンチにセットし骨頭の軟骨下までの適切な位置まで挿入設置する。
- ネイル近位部の開口部よりセットスクリューを挿入し完全に締込み固定を行う。必要に応じ1/4逆回転させることでフリーとなる。
- デバイスにディスタールスクリュースリーブを設置しディスタールスクリュー用ドリルでドリリングを行う。
- フックゲージを用いサイズ決定したディスタールスクリューをディスタールスクリュードライバーにセットし刺入設置を行う。
- セットスクリュードライバーを用いセットスクリューを設置する。
- 必要に応じエンドキャップを設置する。
- インプラントの抜去

はじめにエンドキャップ、セットスクリューを外し、ラグスクリューTレンチを用いラグスクリューを抜去する。または、ディスタールスクリューを設置している症例においては、ディスタールスクリュードライバーを用いて抜去を行う。抜去工具スライドハンマーに抜去ロッドを通した抜去ロッドアダプターをネイル後部に接続し、ネイルの抜去を行う。その際、抜去ロッドアダプターのネジ部がネイルのネジ部に接続されていることを確認すること。

2. 使用方法に関連する使用上の注意

- 折損、曲り等の原因になり得るので、使用時に必要以上の力を加えないこと。
- 使用後は直ちに点検し、破損、折損等が見つかった場合は破損片が体内に遺残していないか調べ、遺残していた場合は摘出等適切な処置を施すこと。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 先端部が鋭利なものは取り扱いに注意すること。
- 電気メスを用いた接触凝固は、術者が感電、火傷する危険性があり、又、機器の表面を損傷するので、本品とともに電気メスを使用する場合は、十分に注意して使用すること。
- 本品がハイリスク手技に使用された場合には、プリオン病感染予防ガイドラインに従った洗浄、滅菌を実施すること。
- 本品がプリオン病の感染症患者への使用及びその汚染が疑われる場合には、製造販売業者又は貸与業者に連絡すること。

2. 相互作用

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。インプラン

手術手技書を必ず参照してください。

トが正確に適合せず、インプラントの固定が不確実になる恐れがある。

【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]

株式会社ACTY Power

電話番号 077-599-5035

3. 不具合・有害事象

本品の使用により以下のような不具合・有害事象が発生する可能性がある。不具合・有害事象が発生した場合は使用を中止し、適切な処置を行うこと。

- 1) 重大な不具合
 - ・本品の変形、折損及び破損
- 2) 重大な有害事象
 - ・不十分な滅菌による感染症
 - ・神経、血管及び組織の損傷
 - ・骨の亀裂、穿孔、骨折、短縮、壊死
 - ・本品の折損による体内遺残
 - ・アレルギー反応
- 3) その他の有害事象
 - ・痛み、不快、違和感
 - ・本品の破損、或いは機能不全による手術時間の延長
 - ・本品の破損、或いは誤使用による手術従事者の受傷

4. 高齢者への使用

高齢者は、骨が骨粗鬆症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緩み等が起きる可能性があるため、慎重に使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

・保管方法

水濡れ、直射日光、高温、多湿を避けて保管すること。

【保守・点検に係る事項】

1. 使用前の処理（日常点検及び滅菌）

- 1) 使用前に、本品が正常機能すること、キズ・変形等により正常機能を阻害する様な形跡がないこと、マーキングが明瞭であることを確認する。
- 2) 磨耗等による形状変化など、本来の機能が発揮されない状態では、交換が必要になるので使用を中止すること。
- 3) 本品は未滅菌品であるため、使用前に適切な方法で洗浄し、下記に例示する条件又は、医療機関で検証された条件により滅菌を行うこと。

<滅菌方法>

推奨滅菌条件：高圧蒸気滅菌の場合

温度	時間
115～118℃	30 分間
121～124℃	15 分間
126～129℃	10 分間

(日本薬局方—参考情報—微生物殺滅法より)

2. 使用後の処理（洗浄）

- 1) 本品使用後は、出来るだけ早く洗浄、すすぎ等の汚染除去を行い、血液等異物が付着していないことを確認すること。可動部の汚染物除去は異物が残りやすい為、注意すること。
 - 2) 汚染物除去に用いる洗剤は、医療用中性洗剤等、洗浄方法に適したものを選択し、適正な濃度で使用すること。
 - 3) 強アルカリ／強酸性洗剤・消毒剤は本品を腐食させる恐れがあるので、使用しないこと。
 - 4) 洗浄にはやわらかいブラシ、スポンジ等を使用し、金属性たわし、クレンザー（磨き粉）は本品の表面が損傷するので使用しないこと。
 - 5) 超音波洗浄装置等を使用するときには、洗浄時間、手順等は使用する装置の取扱説明書を遵守し、本品の隙間部等に異物などが無いことが確認できるまで洗浄すること。
 - 6) 洗浄及び滅菌に使用する水はできるだけ蒸留水、脱イオン水を使用すること。
 - 7) 洗浄装置（超音波洗浄装置等）を使用するときには、鋭利部同士が接触して損傷することがないように注意すること。
 - 8) 洗浄後は腐食防止のために直ちに乾燥すること。
 - 9) 可動部の動きをスムーズにするため、水溶性潤滑剤の使用が望ましい。
- * 10) 関節部に水溶性潤滑剤を塗布すること。

手術手技書を必ず参照してください。