

## 医療用品 04 整形用品

高度管理医療機器 体内固定用大腿骨髄内釘 33187000 / 体内固定用脛骨髄内釘 38152000

## ターゴンインターロッキングネイルシステム

## 再使用禁止

## 【禁忌・禁止】

&lt;適用対象（患者）&gt;

以下の患者には使用しないこと。[整復不良、遷延治癒、癒合不全、又は合併症が起こる可能性がある]

- 金属や異物に対して重篤なアレルギーがある患者。
- 骨折の内固定に十分な骨量や骨質が得られない場合
- 活動性の感染症
- 膝の敗血性関節炎

&lt;併用医療機器&gt;（「相互作用」の項参照）

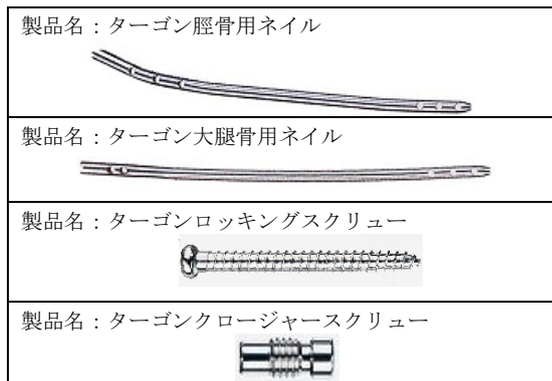
- 体内固定用大腿骨髄内釘 / 体内固定用脛骨髄内釘・ターゴンインターロッキングネイル以外のインプラント及び材料の異なるインプラントと併用しないこと。

&lt;使用方法&gt;

- 再使用禁止

## 【形状・構造及び原理等】

## 1. 形状・構造



## 2. 原材料

- ステンレススチール（ニッケル、クロムを含む）

## 3. 原理

大腿骨の髄内に挿入し、骨折又は病的状態にある骨の両端を正しい位置に保持する固定器具としての役割を果たす。

## 【使用目的又は効果】

骨接合用の髄内釘であり、大腿骨及び脛骨の骨接合手術に際し、各々の骨髄内に挿入し、骨固定術の一環として使用するものである。

## \* 【使用方法等】

- 本品の使用に際しては専用の手術器械を使用すること。
- 本品は未滅菌品であり、使用前に必ず滅菌して使用すること。

滅菌方法：高圧蒸気滅菌

滅菌条件：

| 温度       | 時間   |
|----------|------|
| 115～118℃ | 30分間 |
| 121～124℃ | 20分間 |
| 126～129℃ | 15分間 |

- 本品は、大腿骨又は脛骨の骨髄腔に挿入し、ネイルをロッキングスクリュー等で固定して、骨折部の内固定を行う。
- 髄腔の準備及びネイルの挿入等、専用の器械を用いること。
- 骨セメントを使用せず、専用の手術器械を用いて骨髄腔に直接挿入し埋め込む。
- 骨癒合が得られた後の本品の抜去時期に関しては、骨折部位の骨質・骨量や患者の臨床状況等を考慮しながら、判断を行うこと。
- 手術手順：（詳細は手術手技書をご覧ください）
  - (1) **ネイル挿入孔の開孔**：オール、または、ホローリーマー等専用手術器械を使用してネイル挿入孔を設けること。
  - (2) **ネイルの挿入**：ターゲットデバイスを組み立てた後、ターゲットデバイスにネイルを取り付けて、ネイルをネイル挿入孔より挿入すること。
  - (3) **ネイル付属品の取り付け**：挿入されたネイルに、ロッキングスクリュー、クロージャースクリューなどの付属品を取り付けること。
  - (4) **ネイルを抜去**：付属品はすべて取り外すこと。

使用方法等に関連する使用上の注意

&lt;使用中&gt;

- 術中に問題が発生した場合は、インプラントの角度、骨片の位置、手術器械をチェックして原因を探り、必要に応じて一つ前のステップに戻って繰り返し行うこと。

&lt;使用后&gt;

- 骨癒合が得られた後の本品の抜去時期に関しては、骨折部位の骨質・骨量等を考慮しながら、判断を行うこと。

## \*\* 【使用上の注意】

## 1. 重要な基本的注意

- 術後療法で患者の協力が得られるか否かという点を含め慎重に患者選択を行わなければならない。
- 術後、患者に対して遵守しなければならない行為、ネイル折損の危険性等、術後療法での注意点を十分指導すること。（術後、骨癒合前に過負荷を与えると、インプラントの折損等が起こり、不具合発現の危険性が高まるおそれがあるため。）
- 術後の全荷重免荷は仮骨形成が確認されるまで行わないこと。

- \*\* ● 本品については、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。

## 2. 相互作用（他の医薬品・医療機器等との併用に関すること）

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                          |
|--|-------------------------------|----------------------------------|
| 体内固定用大腿骨髄内釘 / 体内固定用脛骨髄内釘・ターゴンインターロッキングネイルシステム以外のインプラント | 製品仕様の相違により、不安定な骨折部内固定のおそれがある。 | 規格の異なるインプラントの組合せが、不安定な骨折部内固定を導く。 |

取り扱い説明書を必ずご参照ください

| 医療機器の<br>名称等     | 臨床症状・<br>措置方法             | 機序・危険因子                              |
|------------------|---------------------------|--------------------------------------|
| 材質の異なる<br>インプラント | 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、ガルバニア電流が発生し、腐食が促進される。 |

### 3. 不具合・有害事象

以下の不具合・事象を認めた場合、直ちに適切な処置をすること。

<その他の不具合>

- インプラントの移動、ルースニング及び破損

<その他の有害事象>

- 遷延治癒または癒合不全（偽関節）
- 初期または二次的感染症
- 静脈血栓症、脂肪塞栓症及び心停止
- 神経損傷、血管損傷、血腫：
- インプラント材質に対するアレルギー反応
- 関節痛及び関節可動域の減退

### 4. 高齢者への使用

高齢者は一般に骨量・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すること。

#### 【取扱い上の注意】

- インプラント表面を損傷しないよう取扱いには注意すること。

#### 【保管方法及び有効期間等】

<保管方法>

- 高温、多湿、直射日光、水濡れを避けて保管すること。

#### \*\* 【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称等】

製造販売元： ビー・ブラウンエースクラップ株式会社

\*\* 問い合わせ窓口：TEL 0120-161-743

製造元：エースクラップ社、ドイツ

Aesculap AG