

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

ターゴンインターロッキングネイルシステム (チタン製)

再使用禁止

* 【禁忌・禁止】

- 適用対象 (患者) 以下の患者には使用しないこと [回復不良、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
- 併用医療機器 (「相互作用」 の項参照)
 - 他社製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。
- 使用方法
 - 再使用禁止

【形状・構造及び原理等】

1. 形状・構造

本システムを構成する各製品の形状は以下のとおり。

なお、添付文書に該当する製品の製品番号、製品名、サイズ等については、包装表示ラベル又は本体に記載されていますのでご確認ください。

- 大腿骨髄腔に順行性に挿入されたネイルに、ロッキングスクリュー、アンティローテーション・ピン、サポートスクリュー、サポートスリーブ、クロージャースクリューなどの付属品を取り付け、骨折部を固定・安定させる。

製品名：ターゴン PF ネイル	
製品名：ターゴン ロッキングスクリュー	
製品名：ターゴン アンティローテーション・ピン	
製品名：ターゴン サポートスクリュー	
製品名：ターゴン サポートスリーブ	
製品名：クロージャースクリュー	

2. 原材料

- チタン合金

【使用目的又は効果】

骨接合用の髄内釘であり、大腿骨及び頸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】

- 本品は未滅菌品であるので、使用に際しては下記の条件を参考に滅菌してから使用すること。

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、術時には専用の器械を用いる。
- 骨セメントを使用せず、専用の手術器械を用いて股関節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、判断を行って下さい。
- 手術手順：(詳細は取扱説明書をご覧ください。)
 - 大腿骨にネイル挿入孔を作製します。
 - ターゴン PF ネイルをターゲットデバイスに取り付けます。
 - ターゴン PF ネイルを大腿骨髄腔内に挿入します。
 - 付属品 (ロッキングスクリュー、アンティローテーション・ピン、サポートスクリュー、サポートスリーブ、クロージャースクリュー) をネイルに取り付けます。

* <使用方法等に関連する使用上の注意>

1. 使用中

- インプラントの選択にあたっては、症例ごとに慎重に行うこと。
- 大腿骨への挿入手術に際しては専用の手術器械を使用すること。手術器械は損傷を受けると正確性が失われることがあるため注意深く取り扱うこと。
- ターゲットデバイスは無理な力を加えることにより精度の欠如、破損の可能性があるため正しく使用すること。
- 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、ガイドワイヤーの位置を頻繁にチェックすること。
- 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。

2. 使用後

- 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充分指導すること。(術後、骨癒合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。
- 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。
- ネイルの抜去を行う際は、専用の器械を使用すること。
- ネイルを抜去する前にその付属品をすべて取り外しておくこと。

** 【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。

- 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可能性がある。

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
他社製 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。
材料の異なる 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、ガルバニヤ電流が発生し、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. 高齢者への適用

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