

医療用品 04 整形用品
 高度管理医療機器 脊椎内固定器具 37272003
エースクラップS⁴ スパイナルシステム

再使用禁止

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

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

- 本品に使用されている材料や異物に対して重篤なアレルギーがある患者(「不具合・有害事象」の項参照)
- 発熱
- 椎体における急性又は慢性の局所的又は全身的感染
- 妊婦
- インプラントの成功に否定的な影響を与えかねない医学的あるいは外科的症候、重度の骨構造損傷
- 全身疾患又は代謝異常の患者
- 重度の骨粗鬆症又は同様の骨量低下
- 骨の構造に深刻なダメージがある患者
- 薬物依存症、薬物乱用、アルコール依存症、又は協力の得られない患者
- インプラント固定箇所における骨腫瘍のある患者
- 精神病
- 肥満
- 神経筋疾患
- 創傷治癒疾患
- 適応症に記載のない症例(「使用目的、効能又は効果」の項参照)

2. 併用医療機器(「相互作用」の項参照)

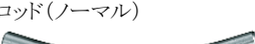
- 他社製インプラント・器械及び材質の異なるインプラントと併用しないこと。

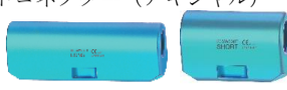
3. 使用方法

- 再使用禁止
- 血液や体液等が付着したインプラントは再滅菌しないこと。[インプラントの機能が低下する恐れがある。]
- インプラントに対して過剰な負荷が予想される場合は使用しないこと。[インプラントが破損する恐れがある。]

【形状・構造及び原理等】

1. 形状・構造

製品名及び形状	
ポリアキシャルスクリュー(ノーマル)	
ポリアキシャルスクリュー(キャニユレイト)	
モノアキシャルスクリュー(ノーマル)	
モノアキシャルスクリュー(キャニユレイト)	
ロッド(ノーマル)	
ロッド(ヘキサゴン)	
プリベンドロッド(ノーマル)	

プリベンドロッド(ヘキサゴン)	
クロスコネクター(リジッド)	
クロスコネクター(バリエブル)	
クロスコネクター(アジャスタブル)	
セットスクリュー	
フック(ペディクル)	
フック(ラミナ)	
フック(胸椎)	
フック(オフセット)	
S ⁴ エレメント ポリアキシャルスクリュー	
S ⁴ ロッドコネクター(アキシャル)	
S ⁴ ロッドコネクター(ドミノ)	

手術手技書を必ずご参照下さい

2. 原材料

チタン合金(Ti6Al4V)、純チタン

3. 原理

ロッドとスクリュー、フックを胸腰仙椎の患部及び腸骨に設置して脊椎を固定することで患部の安定化や骨癒合を図る。

**【使用目的又は効果】

使用目的:

本品は、椎体の変性疾患、外傷後の不安定性、脊椎腫瘍などの脊椎疾患の治療において、外科的固定術あるいは矯正術を行う際に、内固定具として正常な治療の過程を補助するために使用する。

性能(適応症):

適応症の例は下記のとおりであるが、個々の患者の臨床症状を考慮して医師が判断する。

- ・変性による不安定性
- ・すべり症

** 椎間板切除後の不安定性

- ・外傷、腫瘍性病変
- ・変性疾患

*【使用方法等】

1. 使用方法

- 本品は未滅菌であるので、滅菌してから使用すること。(「保守・点検に係る事項」参照)
- 症例に応じて本システム用に設計された専用の手術器械(S⁴ スパイナルシステム用手術器械 届出番号:13B1X00218258006 および S⁴ Element 用手術器械 届出番号:13B1X00218258073)を用いて脊椎に固定すること。

<標準的な使用方法(キャニュレイトスクリュー以外を選択した場合)>

- 1) 患部をマーキングし、X線撮影で確認後、切開部を決定する。
- 2) 切開後、患部を露出させ、スクリューの刺入ポイントを決定し、オール等で皮質骨に下穴を開ける。
- 3) オール等で作成した下穴を更にプローブ等を用い、予め選択したスクリューの種類とサイズに合わせて適切な方向、深さまで下穴を作成する。
- 4) 作成した下穴の方向、深さをサウンダー等を用いて確認する。
- 5) ベディクルマーカ等を使用し、X線コントロール下にて正しく下穴が作成されたか確認を行う。この際、必要に応じてタップを使い、スクリューの溝を作成する。
- 6) 選択したスクリューに適合したスクリュードライバーにラチェットハンドルを取りつける。スクリュードライバーにスクリューを装着する。予め作成した下穴にスクリューの刺入をそれぞれに行う。
- 7) 必要に応じて適切なサイズ及び形状のフックを選択し、椎弓や椎間関節、横突起などにフックを設置する。設置する際は、プレパレーターを使用し母床を作成する。その後、ホルダーとプッシャーを使用し、フックを設置する。
- 8) ボディマニピュレーターを用いてスクリューヘッドの向きを調整する。ロッドトライアルを用いて適切な長さのロッドを選択する。必要に応じてロッドカッターを用いてカットしたり、ロッドベンダーを用いてアライメントに適した形状に彎曲させたりする。ロッドホルダーでロッドを把持し、上下のスクリューヘッドにロッドを挿入する。(S⁴ エlementポリアキシャルスクリューを選択した場合は、ロッドパーシユエーダーやフォークロッカーを使用してロッドを挿入することができる。)
- 9) セットスクリュースターターでセットスクリューを把持し、ロッドが完全に収められたスクリューヘッドにねじ込み仮固定する。
- 10) トルクレンチ及びカウンタートルクハンドルを使用して、セットスクリューの増縮、最終固定を行う。
- 11) タブブレーカーを使用し、スクリューヘッドの突出した箇所を折り曲げ、除去する(S⁴ エlementポリアキシャルスクリューの場合、この操作は必要ない)。

- 12) 必要に応じてクロスコネクター用テンプレートを用いて適切なサイズのクロスコネクターを選択し、設置する。必要があればクロスコネクター用ベンダーを使用して患部と挿入したロッドに適した形状に彎曲させる。
- 13) クロスコネクターを左右のロッドにはめ込み、クロスコネクター用トルクレンチ、クロスコネクター用カウンタートルクハンドルを使用してネジの増縮、最終固定を行う。
- 14) 各部の緩みがないかを確認し、患部を閉創する。

<標準的な使用方法(キャニュレイトスクリューを選択した場合)>

- 1) 患部をマーキングし、X線イメージ下にて確認後、スクリュー刺入部を決定する。
- 2) 切開後、ターゲットデバイスを椎体に設置し、S⁴K ワイヤーを挿入する。
- 3) ダイレクションスリーブ、ティッシュプロテクターの順に挿入し、筋膜を拡張する。
- 4) リムーバーハンドルを使用し、ターゲットデバイス、ダイレーションスリーブの順に取り除く。その際、S⁴K ワイヤーが抜けてこないよう、抜去鉗子などでK ワイヤーを把持しておく。
- 5) 必要に応じて、キャニュレイトプローブやキャニュレイトタップを使用し、スクリュー刺入の準備を行う。
- 6) 使用するスクリュータイプ(モノアキシャル、ポリアキシャル又はS⁴ エlementポリアキシャル)によりスクリュードライバーを選択し、スクリューをS⁴K ワイヤー越しに椎体に刺入する。スクリューがベディクルを越えたことを確認し、S⁴K ワイヤーを抜去する。スクリューを刺入し終わったら、ティッシュプロテクターを取り除く。
- 7) ロッドメジャーリングデバイスを使用してロッド長を計測する。
- 8) 必要に応じてロッドベンダーを使用してロッドのベンディングを行う。
- 9) ロッドインサーターによりスクリュー間に適切なロッドを設置する。
- 10) セットスクリューをセットスクリュースターターに取り付け、スクリューヘッドにセットスクリューをねじ込む。
- 11) 必要に応じて、ディストラクター、コンプレッサーを使用してディストラクション、コンプレッション操作を行う。
- 12) カウンタートルクハンドルを設置し、トルクレンチを使用して、セットスクリューを最終固定を行う。
- 13) タブブレーカーを使用し、スクリューヘッドの突出した箇所を折り曲げ、除去する(S⁴ エlementポリアキシャルスクリューを選択した場合、この操作は必要ない)。
※以降の操作方法は<標準的な使用方法(キャニュレイトスクリュー以外を選択した場合)>の13)～を参照。

<スクリュー、フック及びセットスクリューの抜去方法>

- セットスクリューおよびスクリューの抜去は、専用の抜去用器械を用いて行う。
- 1) クロスコネクター用トルクレンチでクロスコネクターを緩め取り外す。ワイパーモーションを予防する必要がある場合は、クロスコネクター用カウンタートルクハンドルを使用する。
- 2) セットスクリューリムーバーを用いてセットスクリューを緩めて、ロッドをスクリューヘッドまたはフックから取り外す。ワイパーモーションを予防する必要がある場合は、カウンタートルクハンドルを使用する。
- 3) ロッドホルダーを使用して、ロッドをスクリューヘッドがから取り除く。
- 4) スクリュー(ポリアキシャル、モノアキシャル又はS⁴ エlementポリアキシャルスクリュー)又はフックを専用のドライバーやホルダーを用いて緩めて抜去する。

<ロッドコネクターの使用方法>

[アキシャルロッドコネクター]

- 1) 使用するアキシャルロッドコネクターのサイズ(ロングまたはショート)を決定する。
- 2) ロッドコネクター用フォーセプスを使用し、アキシャルロッドコネクターを把持する。
- 3) アキシャルロッドコネクター内部にロッドを通す。ロッドが適切な位置(中央部)まで挿入されているかは、アキシャルロッドコネクター上部に設けられた窓にて確認する。

- 4) アキシャルロッドコネクター内のロックングスクリューを仮固定し、アキシャルロッドコネクターの位置・向きを決定する。
- 5) 専用のトルクレンチとロッドコネクター用カウンタートルクハンドルを用いて最終固定を行う。

〔ドミノロッドコネクター〕

- 1) ドミノロッドコネクターを設置するために、まず平行に連結する2本のロッド間の必要な距離(7mmまたは11mm)とコネクターの形状(クローズド/オープンまたはクローズド)を決定する。
- 2) ロッドコネクター用フォースepsを使用し、ドミノロッドコネクターを把持する。
- 3) クローズド/オープン形状のドミノロッドコネクターを使用する場合: 一方のロッドにクローズド側のコネクターホールを通す。次にもう一方のロッドにオープン側のコネクターホールを連結する。
- 4) クローズド形状のドミノロッドコネクターを使用する場合: 2本のロッドをスクリューヘッド内に設置する前に、ドミノロッドコネクターホールに通しておく。
- 5) ドミノロッドコネクター内のロックングスクリューを仮固定し、ドミノロッドコネクターの位置を決定する。
- 6) 専用のトルクレンチとロッドコネクター用カウンタートルクハンドルを用いて最終固定を行う。

<ロッドコネクターの抜去>

- ロッドコネクター内のロックングスクリューを緩めたり、抜去する際はロッドコネクター用リビジョンドライバーを使用して行う。
※届出品は当社指定の専用品を使用すること。(手技書を参照すること)

<使用方法等に関する使用上の注意>

- 胸椎並びに腰椎、仙椎における単椎間又は多椎間の後方固定にのみ使用すること。
1. 使用前
 - 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の選択を行うこと。
 - インプラントの選択にあたっては、症例毎に慎重に行うこと。
 2. 使用中
 - 1) ロッド及びクロスコネクターのベンディングを行う際には専用の器械を使用して慎重に行うこと。繰り返し又は過度に曲げること、また曲げ戻し操作によってロッドが破損する危険性がある。
 - 2) ポリアキシャルスクリューを設置する際、スクリュードライバーの抜き差しを繰り返す等の操作によって、スクリュー内部のポリアキシャルインサートに過度の力がかかり、ポリアキシャルインサートの位置がずれる又は外れる場合がある。スクリュードライバーの抜き差しは慎重に行うこと。
 - 3) セットスクリューのスクリューへの設置は、クロススレッドしないように専用の器械を用い正しく行うこと。セットスクリューがクロススレッドしている場合は、スクリューのヘッドが広がり、セットスクリューがスクリューに適切に固定出来ず、破損につながる恐れがあるので十分に注意すること。
 - 4) セットスクリューは必ず専用のカウンタートルクハンドルとトルクレンチを用いて適切なトルクにて最終締結を行うこと。過度に締め付けるとインプラントが損傷する危険性がある。[セットスクリューの不適切な設置や過度の締め付けによりインプラントが損傷する危険性がある。]
 - 5) クロスコネクターは必ず専用のカウンタートルクハンドルとトルクレンチを用いて適切なトルクにて最終締結を行うこと。[過度の締め付けによりインプラントが損傷する危険性がある。]
 - 6) スクリューヘッドのタブを折り除去する操作は、専用のタブプレーカーを使用すること。タブ除去後、目視又は触診にてセットスクリューがスクリューヘッドに対し突出していないこと及び斜めに設置されていないことを確認すること。セットスクリューが突出又は斜めに設置されている場合、セットスクリューが外れる危険性がある。

- 7) FRI システムを使用し、骨折整復操作を行う場合は、罹患椎上下椎にモノアキシャルスクリューを使用すること。
- 8) ロッドを設置する際またはロッド操作した後、及び最終固定の後には、ポリアキシャルインサートが適切な位置に収まっていることを確認すること。[インサートが不適切な位置にずれた状態で固定されると必要な固定力が得られない。]
- 9) 解剖学的形状に合わせてロッドを彎曲させること。その際、ベンディングゾーンがスクリューヘッド領域に位置しないよう注意すること。また、スクリューヘッドがロッドに対して直角に交わっていることを確認の上、ロッドが溝に確実に設置されていることを確認すること。[スクリューヘッドにおけるロッドの不適切な設置により固定力が低下する。図 1-3 参照。]
- 10) スクリューヘッドにかかる部分でロッドの過度なベンディングを行わないこと。
- 11) ロッドの設置位置とスクリュー角度等、最終固定する前に確認すること。
- 12) ロッドコネクター内にロックングスクリューがない場合は、他のロッドコネクターを使用すること。
- 13) 脊椎すべり症などの不安定性が強い症例に対しては、椎体間スペース(ALIF、PLIF 又は TLIF)を併用し、安定化をサポートすること。[不安定性の強い症例にペディクルスクリューのみ使用した内固定を行うとスクリューが破損する恐れがある。]
- 14) ペディクルスクリューはX線コントロール下で、専用の器具を用いて刺入・調整すること。[不適切な使用は脊柱及び神経根を損傷する恐れがある。]
- 15) セットスクリューを最終締結した後にポリアキシャルヘッドを動かさないこと。[ポリアキシャルヘッドの不十分な固定により固定位置を維持できなくなる恐れがある。]
- 16) ディストラクション、コンプレッション操作は、専用の器械を用いて、ロッドの下部で行うこと。[インプラントの高い部位に力をかけると、インプラントが破損したり、確実にスクリューヘッドにフォースが伝わらない恐れがある。]
- 17) ディローテーション操作を行う際は、操作の前にスクリューヘッドにディローテーション・スリーブを被せてから行うこと。[スクリューヘッドが開大する恐れがある。]
- 18) すべり椎を整復する際は、ロッドパースエーダーまたは SRI を用いること。[インプラントを損傷する恐れがある。]
- 19) ロッドの上位端および下位端が必ずスクリューヘッドから5mm以上出るように設置すること。[ロッドとスクリューヘッドの間に十分な固定力が得られない危険性がある。]
- 20) ロッドコネクター内に軟組織がないことを確認すること。軟組織が認められた場合は、軟組織を取り除くか他のロッドコネクターを使用すること。[ロッドコネクター内に軟組織があることにより、十分な固定力が得られない可能性がある。]
- 21) ロッドコネクターが正しい位置にあり、ロッドがロッドコネクター内に完全に挿入されていることを確認した上で、最終締結を行うこと。ヘキサゴナルエンドタイプのロッドを使用する場合、ロッドの端がロッドコネクターのクランプエリアの外側に位置している状態で、ロッドを配置すること。[ロッドの不適切な設置により十分な固定力が得られない可能性がある。]
- 22) ロッドコネクターは必ず専用のカウンタートルクハンドルとトルクレンチを用いて適切なトルクにて最終締結を行うこと。[過度の締め付けはインプラントを損傷する危険性がある。]
- 23) ロッドコネクター内のロックングスクリューを締めつける場合や緩める場合は、スクリュードライバーやトルクレンチの先端の六角が確実にロックングスクリューの六角にはまっていることを確認すること。[スクリュードライバーやトルクレンチが間違った位置で使用された場合、ロックングスクリューの先端の六角が損傷する恐れがある。]



図1：モノアキシャルスクリュー

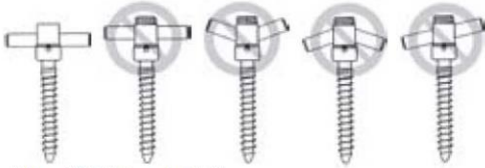


図2：ポリアキシャルスクリュー

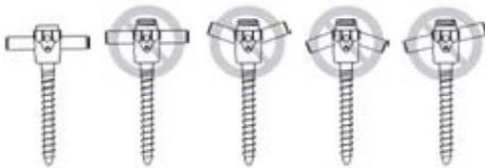


図3：S4エレメント ポリアキシャルスクリュー

- 24) ロングタブを使用する場合は必ずプロテクションリングを装着の上、操作を行うこと。[タブ破損の可能性がある]
- 25) 骨セメントを合わせて使用する際は医師の責任の下行うこと。
- 26) 血液等の付いたインプラントは適切に廃棄すること。

3. 使用後

- 1) 手術後、患者に対して、遵守しなければならない行為、インプラントのそり、屈曲、ゆるみ、破損の危険性等、術後療法における注意点を十分に指導すること。
- 2) 医師は、患者に対して過度の負荷がかかる運動(前後屈、体を捻る、物を持ち上げる等)及びスポーツ活動への参加を制限する必要がある。
- 3) 本品の抜去に関する判断は、医師が行うこと。

**【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- ** ● 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・器械	製品仕様の相違により、不安定な骨折部内固定の恐れがあるため併用しないこと。	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。
材質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恐れがあるため併用しないこと。	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。

<重大な不具合>

- 過剰な負荷原因で起こるインプラントの破綻(そり、屈曲、ゆるみ、破損等)
- 本インプラントは通常の治癒速度を想定して設計されており、何らかの原因で生じた長期治癒期間に耐えられるよう保証されたものではない。

- 癒合不全例では、金属疲労によるインプラントの破損が起こる可能性がある。

<重大な有害事象>

- 遷延治癒または癒合不全
- 感染症
- 不適切なインプラント固定
- 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
- 単椎体または複数椎体骨折
- 神経根、脊柱、血管、器官の損傷
- インプラントの体内遺残

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。

*【保守・点検に係る事項】

滅菌条件

- 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：134℃、5分

*【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- 高温、多湿、直射日光を避けて保管すること。
- 専用のトレイでインプラント同士が傷つかないように保管すること。

2. 有効期間等

- 外箱の表示を参照すること。[自己認証による]

**【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 0120-401-741

製造元:エースクラップ社、ドイツ

Aesculap AG