

高度管理医療機器 類別 : 医 O 4 整形用品
一般的名称 : 体内固定用大腿骨髓内釘 33187000

販売名: ユニコーン プラス

再使用禁止

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

- 1) 金属アレルギー又は金属不耐性が認められる患者
[不具合・有害事象の項参照]
- 2) 感染様症状が認められる患者[感染巣の転移や敗血症等の併発のおそれがある]
- 3) 骨折状態で機能改善が困難な症例[本品が適切に機能しないおそれがある。]
- 4) 整復できない症例[本品が適切に設置できず、機能しないおそれがある]
- 5) 神経障害、精神障害、アルコール中毒、薬物依存症等の術後管理の徹底が困難な患者[適切な術後管理が行えず、重篤な有害事象が発生するおそれがある。]

2. 併用医療機器

他社製品及び弊社が指定した製品以外との併用はしないこと [相互作用の項参照]

3. 使用方法

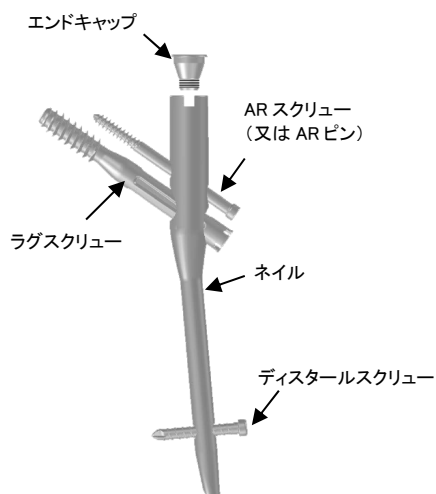
- 1) 再使用禁止
- 2) 再滅菌禁止

【形状・構造及び原理等】

1. 材質 : チタン合金 Ti6Al4V (ASTM F 136)

2. 形状

本製品は以下のように組み合わせて使用される。
(代表例)



本添付文書に該当する製品の製品名、製品番号、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るので確認すること。

・各製品の名称及び外観

ユニコーンプラス 160mm ネイル



ユニコーンプラス 230mm ネイル



ユニコーンプラス ラグスクリュー



ユニコーンプラス エンドキャップ



ユニコーンプラス エンドキャップ Lock



ユニコーンプラス AR スクリュー



ユニコーンプラス AR ピン



ユニコーンプラス ディスターラスクリューH



3. 原理 :

ネイルを大腿骨髓腔内に挿入し、ラグスクリューを大腿骨頸部及び大腿骨骨頭内に挿入することにより、骨折部位を固定する。必要に応じ、ディスターラスクリュー、回旋防止用スクリュー又はピンを用いる。

【使用目的又は効果】

本品は大腿骨骨折の固定または安定を目的に使用する体内固定用大腿骨髓内釘である。

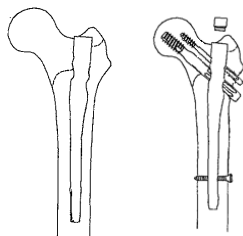
適応症例は以下のとおりである。

- ・ 大腿骨頸部骨折
- ・ 大腿骨転子部骨折
- ・ 大腿骨転子下骨折 (使用上の注意の項 1, 10) 参照)

【使用方法等】

1. 使用方法

- 詳細な手術手技については手技書等を参照すること。
- (1) 骨折部を整復し、ネイルを髓腔内に挿入する。
 - (2) ラグスクリューを挿入する。骨折部の状態により、必要に応じ、ARスクリュー又はARピンを挿入する。
 - (3) ネイル上部に挿入されているセッティングスクリューを用いて、ラグスクリューを固定し、回旋を防止する。セッティングスクリューを調節することにより、ラグスクリューをスライディングさせずに固定することもできる。
 - (4) 遠位固定が適切な場合、ディスターラスクリューで遠位を固定する。
 - (5) ネイル上端にエンドキャップを取り付ける。
エンドキャップ Lock を使用すると、ARスクリュー／ARピンを固定することができる。



- (6) 骨癒合後、抜去が適切と判断された場合、抜去する。
- (7) 抜去した製品は適切に廃棄する。

2. 併用する医療機器

本品の設置及び抜去の際には、手技書で指定した専用の手術器械を使用すること。

3. 使用方法等に関する使用上の注意

- 1) 患者の体質や解剖学的な所見から適切なサイズの製品を選択して使用すること。
- 2) 製品のサイズは包装表示ラベルと製品本体へのマーキングで確認すること。
- 3) 術前にすべてのインプラントの組み合わせを確認すること。
- 4) 本品の損傷を避けるため、術前及び術中に他のインプラントや手術用器具等と衝撃的な接触をさせないこと。
- 5) ネイルの挿入の際にハンマー等で叩かないこと。
- 6) 本品の使用時には、必ず専用の手術用器具を使用すること。
- 7) 詳細な使用方法については、手術手技書を参照すること。

【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) 重度の紛糾骨折、変異、その他処置の困難な骨折〔本品が適切に機能しない可能性がある。〕
 - 2) 感染症の既往歴のある患者〔感染症が起こることがある。〕
 - 3) 骨形成、骨量、骨質が十分でない患者〔本品が適切に固定できず、再骨折や製品の破損等による不具合の発生の可能性がある。〕
 - 4) 骨粗しょう症の患者〔本品が適切に固定できない可能性がある。〕
 - * 5) 糖尿病、慢性関節リウマチの患者〔骨形成の阻害により骨癒合が遅れ、不具合が起こる可能性がある。〕

- 6) 肥満患者〔インプラントに過大な荷重がかかり、固定に失敗したり、製品の変形や破損による不具合が起こる可能性がある。〕
- 7) 神経・筋肉的欠陥を持つ患者〔術後の荷重の制御がうまく行えず、治癒の経過に悪影響を与えることがある。〕
- 8) てんかんの患者〔適切な術後管理が行えず、不具合 * が起こる可能性がある。〕
- 9) 大きな衝撃荷重のかかる職業や活動を行う患者〔術後の荷重が治癒の経過に悪影響を与えることがある。〕
- 10) 転子下骨折〔適切に固定できず、再骨折や製品の破損等による不具合の発生の可能性がある。〕

2. 重要な基本的注意

- 1) 患者には術後にインプラントに過度の負荷を与えないこと等、術後のあらゆる制限事項について、インフォームド・コンセントを十分に行うこと。〔重篤な不具合、有害事象が発生するおそれがある。〕
- 2) 術後感染症が生じることがある。術前、術中及び術後にわたり感染症の予防処置を十分に行うこと。
- 3) 本品は骨癒合後、原則として抜去すること。〔本品は骨が癒合するまでの間、骨折部分を安定させるよう設計されており、癒合後は機能上の役割を果たさなくなる。また抜去しないと疼痛や感染症等、種々の合併症が発生する可能性がある。〕
- 4) 本品の抜去時に製品の破損、或いは再骨折することがある。抜去の決定は再手術によって患者が受けるかもしれない危険性を考慮して行うこと。抜去後は、再骨折を避けるために適切な術後管理を行うこと。
- 5) 本品を強く曲げたり、逆向きに曲げたり、スクリューホールで曲げたり、切込みを入れたり、傷等をつけないこと〔形状変更を意図した特別な設計になつていない。また形状変更により十分な治療ができない可能性がある。〕
- 6) 本品については、試験によるMR安全性評価を実施しない。 **

3. 相互作用

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
他社製品及び弊社が指定した製品以外	インプラントに緩みが生じる等、正しく設置できない可能性がある。	設計・開発方針が異なるため、適合しないおそれがある。
材質の異なる製品	腐食による破損の可能性がある。	ガルバニック腐食が発生する可能性がある。

4. 不具合・有害事象

以下のような不具合・有害事象が発生する可能性がある。

- 1) 重大な不具合
 - (1) インプラントの破損・変形・緩み等
- 2) 重大な有害事象
 - (1) 組織、靭帯、腱、神経、血管、骨等の損傷
 - (2) 感染症
 - (3) 金属アレルギー
 - (4) インプラントの移動、骨頭穿孔、カットアウト
 - (5) ネイル挿入中の近位骨片の粉碎
 - (6) 骨短縮、回旋
 - (7) 深部静脈血栓症、肺塞栓症
 - (8) 偽関節、変形骨癒合、遷延治癒
 - (9) 骨壊死

- (10) インプラントの摩耗粉による組織球性肉芽腫
 - (11) 術中及び術後の骨折
- 3) その他の不具合
 - (1) 抜去時のインプラントの折損
 - (2) 体内遺残
 - (3) 外傷時のインプラントの変形・破損等
 - 4) その他の有害事象
 - (1) インプラント設置時及び抜去時の骨折
 - (2) 局所痛、異物感
5. 高齢者への使用
- ・高齢者は、骨が粗鬆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ゆるみ等が起きる可能性が高いので、慎重に使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

保管方法

高温、多湿、直射日光を避け、室温で保管すること。

滅菌有効期間

5年間「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】

[製造販売業者]

株式会社 オーミック

TEL 077-554-1871

[販売業者]

HOYA Technosurgical 株式会社

TEL 042-546-2780