

一般医療機器 類別：器 5 8 整形用機械器具

一般的名称： 骨手術用器械 70962001

販売名： Acu-Loc DR デプスゲージ SP

【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滅菌してから使用すること。

【禁忌・禁止】

・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）

【形状・構造及び原理等】

・製品外観

・ALDR-DP SP 内筒



材質：ステンレス鋼
アルミニウム合金

・ALDR-DP SP 外筒



材質：アルミニウム合金

・原理

本製品を用いて適応するインプラント設置等の処置を行う。

【使用目的又は効果】

・本品は、骨接合手術に用いる手動式の手術器械で、再使用可能である。

【使用方法等】

1. 使用方法

・本品は、骨接合術時に指定したインプラントの設置等を行う為の手動式の手術器械である。詳細は、使用するインプラントの技書を参照すること。

2. 併用する医療機器

本品は下記のインプラント専用の手術器械である。
(他のインプラントの手術には使用しないこと。)

販売名	医療機器承認番号
コングルエント ボーン プレートシステム Ti (アキュロック 2)	21600BZG00020000
ボーン スクリュー Ti	21600BZG00006000

3. 使用方法に関連する使用上の注意

- 1) 本品は未滅菌である為、使用前に必ず適切な方法で滅菌してから使用すること。（【保守・点検に係る事項】の項参照）

- 2) 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。
- 3) 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

- 1) 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、器械の表面を損傷するので、本品とともに電気メスの使用はしないこと。
- 2) 本品がクロイツフェルト・ヤコブ病患者への使用及びその汚染が疑われる場合、破棄処分して下さい。

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。[設計・開発方針が異なるため、適合しない恐れがある。]

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
- ・軟部組織の損傷
- ・骨の亀裂、穿孔、骨折、短縮、壊死
- ・血管損傷
- ・偽関節・遷延癒合・骨癒合不全
- ・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。

- 2) 分解が可能な部分は分解して異物除去を行うこと。
 - 3) 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。
 - 4) 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すること。
 - 5) 強アルカリ／強酸性洗剤・消毒剤は器具を腐食させる恐れがあるので、使用を避けること。
 - 6) 洗浄にはやわらかいブラシ等を使用し、金属性たわし、クレンザー（磨き粉）は器具の表面が損傷するので汚染除去及び洗浄時の使用はしないこと。
 - 7) 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り扱い説明書を遵守し、器具の隙間部等に異物などがいないことが確認できるまで洗浄すること。
 - 8) 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。
 - 9) 洗浄後は腐食防止のために直ちに乾燥すること。
2. 使用前の処理（日常点検及び滅菌）
- 1) 器具が正常に作動することを確認すること。
 - 2) きず、割れ、有害なまくれ、さび、ひび割れ、接合不良等の不具合がないか、外観検査を実施すること。
 - 3) 可動状態及び、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注意すること。
 - 4) 下記条件又は、 10^{-6} 以下の無菌性保証水準が得られる条件で滅菌を行うこと。

（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）

【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
 滋賀県栗東市辻 6 0 0 番地 1
 電話番号 077-554-1871

〔製造業者〕

株式会社オーミック

〔販売業者〕

日本メディカルネクスト株式会社
 大阪府大阪市中央区今橋 2-5-8 トレードピア淀屋橋
 電話番号 06-6223-0602 FAX 06-6222-6181

【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滅菌してから使用すること。

【禁忌・禁止】

- ・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）

【形状・構造及び原理等】

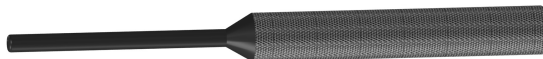
- ・製品外観

- ・ALDR-DP SP 内筒



材質：ステンレス鋼
アルミニウム合金

- ・ALDR-DP SP 外筒



材質：アルミニウム合金

- ・原理

本製品を用いて適応するインプラント設置等の処置を行う。

【使用目的、効能又は効果】

- ・本品は、骨接合手術に用いる手動式の手術器械で、再使用可能である。

【品目仕様】

- ・外観試験

本品を目視により観察し、汚れ、キズ、亀裂、凹凸、その他使用上支障が生じるような欠点がないとき、適合とする。

【操作方法又は使用方法等】**(1) 使用方法に関連する使用上の注意**

- ・本品は未滅菌である為、使用前及び再使用前には適切な方法で洗浄し、医療機関内において下記条件又は、 10^{-6} 以下の無菌性保証水準が得られる条件で滅菌を行うこと。

(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) 使用方法

- ・本品は、骨接合時に指定したインプラントの設置等を行う為の手動式の手術器械である。詳細は、使用するインプラントの手技書を参照すること。

[販売業者]

日本メディカルネクスト株式会社

大阪府大阪市中央区今橋 2-5-8 トレードピア淀屋橋

電話番号 06-6223-0602 FAX 06-6222-6181