- ** 2022年07月改訂(改訂第4版)
- * 2017 年 09 月改訂 (新記載要領に基づく改訂第 3 版)

医療用品(4)整形用品

高度管理医療機器 人工膝関節大腿骨コンポーネント JMDN コード: 35668000

人工膝関節大腿骨コンポーネント GB03

(BS5 F/C)

再使用禁止

【禁忌・禁止】 〈適用対象(患者)〉

適用部位もしくはその近くに局所の炎症、膿瘍、発熱、急性の骨吸収の所見など、感染の兆候を示す患者、または赤血球沈降速度の亢進や白血球の増加を示す患者には適用しないこと。[手術により症状が悪化する恐れがある。治療の為にインプラント抜去が必要になる恐れがある。]

〈使用方法〉

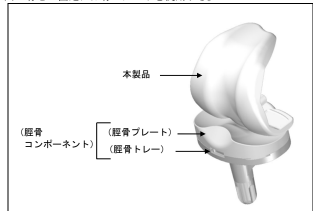
- (1) 再使用禁止。
- (2) 再滅菌禁止。[製品の品質低下や汚染の恐れがある。]
- (3) 鏡面に研磨された本製品の摺動面の表面に、傷、亀裂などをつけないこと。[人工関節の耐久性を損なうことがある。]
- (4) 本製品を金属製ハンマーなどで直接叩いたり、金属製器具等の硬い物体を衝撃的に接触させたりしないこと。[本製品の材料であるセラミックスは金属材料とは異なり、いわゆる脆性を示す材料である。破損する恐れがある。]
- (5) 設置前の本製品は以下に注意し、水分・血液・体液等を付着させないこと。[本製品と骨セメントの間に水分・血液・体液等が介在した場合、骨セメントによる固着力が低下する恐れがある。]
 - 本製品をトライアル代わりに直接、骨と接触させないこと。
 - 本製品の骨セメント適用部位に生理食塩水や水分・ 血液・体液等を付着させないこと。

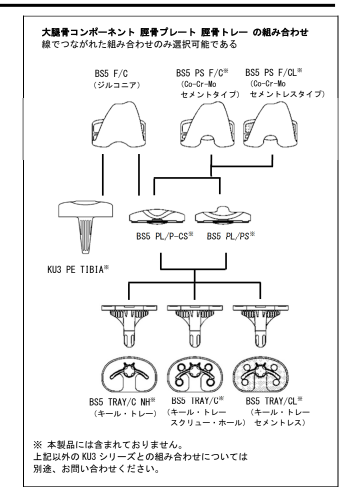
【形状・構造及び原理等】

- (1) 本製品は、人工膝関節の大腿骨コンポーネントである。
- (2) サイズ等については外装箱の表示ラベルに記載されている。
- (3) 右側用/左側用が用意されている。右側用/左側用は間違い のないように外箱のラベル、マーキングに充分注意して選択 すること。
- (4) 材質は次の通り。

材質	ジルコニアセラミックス

(5) 骨との固定には骨セメントを使用する。





医療機器承認番号: 20900BZZ00650000

〈原理等〉

大腿骨遠位部の関節面を切除した大腿骨遠位部に挿入、設置され、脛骨近位部に設置された脛骨コンポーネントおよび選択的に膝蓋骨関節面に設置された膝蓋骨コンポーネントと相互に摺動することにより、膝関節の荷重支持機能と可動性機能を代替する。

【使用目的又は効果】

変形性膝関節症等の疾患による関節障害に対して行われる人工膝関節置換術に用いる。

【使用方法等】

1. 使用方法

人工膝関節置換術に使用する。 本製品は、骨セメントを使用し用いられる。

2. 設置方法

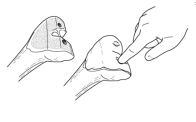
専用手術器具を使用して骨切りを行い、本製品を設置する。

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- (1) 詳しい使用方法については、「専用器具の使用方法」を参照すること。
- *(2) 本製品は弊社人工関節製品と組み合わせて使用すること。 組合せ製品については当社に問い合わせること。

「専用器具の使用方法」を必ずご参照ください。

- (3) 本製品にはX線テンプレートが用意されている。術前にこの X線テンプレートを利用し、本製品が患者の膝関節の解剖学 的形状に適合していることをX線写真上で確認すること。
- (4) 本製品には専用器具が用意されている。骨の形成およびイン プラントの組み立て、把持、骨への設置には、専用器具を使 用し、定められた方法で行うこと。
- (5) 使用するコンポーネントを選択する際は、組み合わせて使用する各コンポーネントのサイズが互いに適合しているかを確認すること。
- (6) 本製品と組み合わせる脛骨プレートには BS5 PL/PS は使用しないこと。
- (7) 本製品の設置方法



ペグ孔の位置

2) セメント上にマーキン グされたペグ孔の位置 と、本製品の2本のペ グの位置を確認しなが らコンポーネントを挿 入し、F-インパクタ - で用手的に圧迫する。 このとき、コンポーネ ントとセメントが密着 し、設置面全体にセメ ントが薄く均等に行き 渡るまで、強く圧迫す ること。「本製品の2 本のペグがペグ孔の位 置とずれるなどして、 本製品が傾いた状態の まま挿入された場合、 正しく設置されないだ けでなく、槌打の際、 本製品が破折する恐れ がある。]





本製品周囲の余剰セメントの除去には、セメントリムーバー (プラスチック製)が用意されている。

- 3) F-インパクターを、大腿骨軸に平行になるように本製品上に当て、プラスチックハンマーでF-インパクターを軽く槌打し設置を完了する。ハンマーは必ずプラスチックハンマーを使用すること。メタルハンマーは使用しないこと。 [本製品が傾いた状態のまま挿入された場合、メタルハンマーによる槌打は、本製品(セラミックス製コンポーネント)の破折のリスクを高める。]
- 4) プレート (インプラント) を本製品より あとに設置する場合 は、プレートトライアルを脛骨コンポーネントに乗せた状態で本製品を設置すること。



(8) 人工関節を整復して創を閉鎖する前に人工関節のすべての摺動面と関節腔内を十分洗浄すること。[摺動面に骨片やセメント片等の異物が介在すると、摺動部の摩耗が加速され、人工関節の耐久性が低下する恐れがある。]

【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) 以下のような術後管理ができない患者。[インプラントの安定性が得られなかったり、手術後のケアが困難であったりする恐れがある。]
 - ・ 認知症またはその他精神的障害。
 - 薬物中毒。
 - アルコール中毒。
- (2) 神経障害性骨関節症(シャルコー関節症)を含む神経筋肉系の障害のある患者。[術後脱臼やインプラントの安定性が得られない恐れがある。]
- *(3) 骨格が未成熟な患者。[骨格の成熟により、インプラントの骨への固定が得られない恐れやインプラントのサイズが不適切になる恐れがある。]
- (4) 重度の骨粗鬆症などで、骨質が不良、または骨量が不十分な 患者。[設置したインプラントが著しく移動する、または骨折 を生じる恐れがある。]
- (5) 膝関節の靭帯機能が健全でない患者。[人工膝関節の期待される機能が得られない恐れがある。]
- (6) 人工関節の機能に過度の期待を持つ患者。[インプラントの耐用年数や必要な術後管理等への理解が得られないことがある。]
- (7) インプラントの固定に影響を与えるような骨欠損のある患者。 [術後脱臼やインプラントの安定性が得られない恐れがあ る。]
- (8) 骨粗鬆、骨形成に障害をきたすような代謝性疾患、血行障害 のある患者。[インプラントを適正に支持できなくなる恐れが ある。]
- (9) 肥満症の患者。[インプラントの緩みや破損が生じる恐れがある。]
- (10) 本製品の材料に対するアレルギーや過敏症の既往を有する患者。[手術により当該症状を発症する恐れがあるため。]
- (11) 高度な変形性関節症や過去に施術された骨切り等により、軸 位置決めの過誤や製品埋入に妨げとなる骨状態の患者。[製品 を正常に設置できず、正しい機能を発揮できない恐れがある。]

2. 重要な基本的注意

- **(1) 本製品は非金属、非導電性、非磁性の全てを満たす材料で構成されるため MR Safe である。ただし、組み合わせて使用する製品の MR 安全性に関する情報を確認すること。
 - (2) 人工関節の術後可動域は、インプラントの骨への設置条件によって大きく影響を受ける。従って、術前に患者に必要な術後可動域とそれを獲得するための各インプラントの設置条件を確認すること。
 - (3) 本製品の適用においては患者に以下の事項について説明する
 - 1) 人工関節は常に本来の関節より、その機能が劣り、人工関 節置換術前の状態と比較して相対的に良好な状態しか得ら れない。
 - 2) 人工関節の耐用年数には限りがあること、また耐用年数の 延長のため運動制限や減量などの術後管理が課せられる場合がある。
 - 3) 人工関節は過負荷や摩耗によってゆるむことがある。
 - 4) 人工関節のゆるみは、再置換術を必要とし、ある特定の状況下では、関節機能を回復する機会が永久に失われてしまう場合がある。
 - 5) 人工関節は、負荷・作業およびスポーツがもたらす極めて 過度のストレスには耐えられない。
 - 6) 人工関節置換術後は、医師の指導による定期的な検診を受ける必要がある。
 - 7) 退院後の日常生活についての遵守事項、注意事項等(可能 肢位や不良肢位等)。
 - (4) 術中は専用器具に含まれるトライアルを利用して、製品の選択、設置及び固定が適切かどうかを確認すること。また、人工関節の仮整復時には、必要な可動域が得られているか、また、関節の緊張度が適切かどうかを確認すること。
 - (5) 術後においては、インプラントの設置が適切であるか確認すること。
 - (6) 手術で使用された製品のレコードカードはカルテに貼付する こと。(トレーサビリティの確保のため)

3. 不具合・有害事象

(1) 重大な不具合

大腿骨および脛骨コンポーネントが、変形または破損する場合がある。これらの変形または破損は、外傷時に、また、体重が重く活動的な人の場合や、反対側の関節に障害があって、置換関節上の体重分布が不均衡になる場合に起こることがある。

(2) 重大な有害事象

- 1) 人工関節置換術の術中および術後に、まれに以下に示す様 な有害事象が発現することがある。
- · 血腫、静脈血栓塞栓、肺塞栓等の血栓塞栓症。
- 心筋梗塞。
- 神経障害。
- 感染症。
- *2) 骨セメントの使用に伴い、まれに以下に示す様な有害事象 が発現することがある。
 - 血圧低下、ショック
 - 心筋梗塞、心停止、徐脈、不整脈、脳血管障害、突然死
 - 感染
 - 脂肪塞栓、深部静脈血栓症、空気塞栓
 - 血栓性静脈炎
 - ・アレルギー

(3) その他の有害事象

- 1) 人工関節置換術における合併症として、術後感染、脱臼、 ゆるみ、周囲組織の異所性骨化等があげられる。
- 2) 上記の人工関節のゆるみに関して、早期のゆるみは、不適切な初期固定、潜在的な感染、早すぎる荷重の負荷等が原因であり、また、中、長期経過後のゆるみは、生物学的な問題、局所的な高いストレスが原因で起こっていると考えられる。また、インプラントの不適切な設置位置や方向がゆるみの原因になる恐れがある。
- 3) 不適切なセメンティング手技が、ゆるみの原因になる恐れがある。
- 4) 術後、患肢に屈曲拘縮、可動域の減少、脚の延長または短縮、靭帯の弛緩または緊張などが生じる場合がある。
- 5) 周囲組織の異所性骨化が脱臼の原因となることがある。

*4. 妊婦、産婦、授乳婦及び小児等への適用

妊娠中の患者には慎重に適用すること。[骨密度が低下し、インプラントが適正に固定されない恐れがある。体重が増加し、インプラントへの負荷が大きくなり破損する恐れがある。]

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管の条件

高温、多湿、直射日光を避けて保管すること。

2. 使用期限(自己認証による)

使用期限(年月)は外箱に記載。

【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

京セラ株式会社 TEL: 0120-923725

3/3

添付文書管理番号: KC1-KA-1-01S022-04