

医療用品（4）整形用品
高度管理医療機器 人工股関節寛骨臼コンポーネント JMDNコード：35661000
臼蓋カップ GA36
(ARC CP ライナーS/CP ライナーH)

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。]

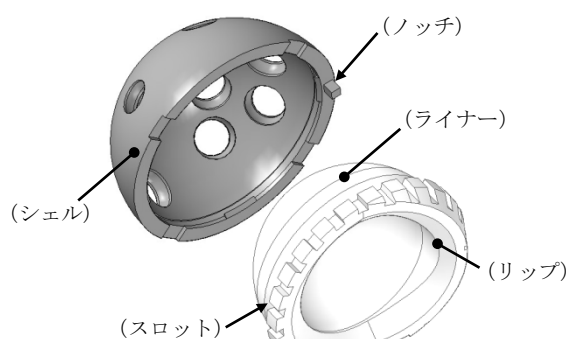
【形状・構造及び原理等】

- (1) 本製品は、専用のシェルと組み合わせて寛骨臼カップを構成するライナーである。
- (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) 材質は次の通りである。

材質	超高分子量ポリエチレン (⁶⁰ Coによるγ線照射処理により架橋レベルを向上させている。)
----	--

〈原理等〉

大腿骨髖腔に挿入された大腿骨システムに装着される骨頭ボールが、寛骨臼カップのライナー内面と摺動することにより、股関節機能を代替する。

**【使用目的又は効果】**

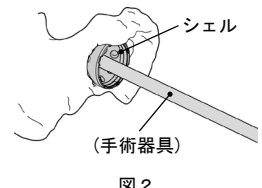
変形性股関節症等の疾患による関節障害に対して行われる人工股関節置換術に用いる。

【使用方法等】

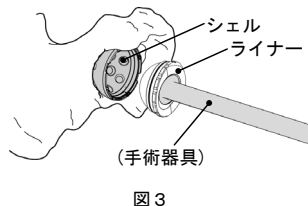
1. 使用方法
本製品は、組合せて使用される「臼蓋形成用カップ（生体用合金）」の内球面に、骨セメントを使用せずに設置される。
2. 設置方法
専用手術器具を使用して、本製品を設置する。
 - (1) 術前
手術前に計測を行い、適切な形状寸法のものを選択する。
 - (2) 手術
専用手術器具を使用して、以下の手順で本製品を設置する。
 - 1) 寛骨臼をリーミングし（図1）、トライアルを使用してサイズを確認する。



- 2) 決定したサイズのシェルを寛骨臼に設置する（図2）。貫通孔を有するシェルを寛骨臼にスクリュー固定する場合には、シェルの設置後、スクリューホール用のドリリングを行い、スクリューで固定する。



- 3) シェルの内側に製品（ライナー）を設置する（図3）。

**〈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、手術手技書を参照すること。
- (2) 本製品は下記の製品と組み合わせて使用すること。下記以外の製品については発売元に問い合わせること。

販売名	承認番号
人工股関節カップT	20600BZZ00377A01

- (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、インプラントが患者の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) 本製品には専用器械が用意されている。インプラントの組み立て、把持、骨への設置には、専用器械を使用すること。
- (5) インプラントの組み立て、把持、骨への設置は、定められた方法で行うこと。
- (6) リップを有するタイプのライナーを使用する場合には、脱臼することのないよう、また必要な可動域が得られるよう、リップの位置を適切に選択すること。
- (7) 寛骨臼カップのシェルとライナーの嵌合手順
 - 1) 寛骨臼に設置されたシェルの、内面や周囲に付着した軟部組織や骨片などを除去する。
 - 2) スクリュー・ヘッドがシェルのスクリュー・ホールに正しく収まっていることを確認する。シェルの内面に突出しているスクリュー・ヘッドがある場合は、そのスクリューは一旦抜去し、再度正しく挿入すること。
 - 3) 選択した骨頭ボールとシェルのサイズに適合するサイズのライナーを、ライナーのスロットがシェルのノッチに確実に嵌合するよう、専用器械で打ち込み設置する。
 - 4) ライナーを設置したら、ライナーとシェルの間に軟部組織をかみこんでいないか、ライナーとシェルの間に隙間がないかよく確認すること。
- (8) 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。
- (9) シェルにライナーを嵌合する際は、異物のかみ込みがないかを確認すること。[異物のかみこみにより、適切な嵌合が得られない恐れがある。]
- (10) 人工股関節を整復して創を開鎖する前に人工股関節のすべての摺動面と関節腔内を十分洗浄すること。[摺動面に骨片等の異物が介在すると、摺動部の摩耗が加速され、人工股関節の耐久性が低下する恐れがある。]

手術手技書を必ずご参照ください。

【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つたり、手術後のケアが困難になる恐れがある。]
 - ・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) 股関節外転筋の機能不全のある患者。[人工股関節の期待される機能が得られない恐れがある。術後脱臼の恐れがある。]
- (4) 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。]
- (5) 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。]
- (6) 人工股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) 骨粗鬆症、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
- (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、組み合わせて使う製品の MR 安全性に関する情報を確認すること。
- (2) 人工股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) 術中は専用器械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、人工股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。
- (4) 術後においては、インプラントの設置が術前計画通りであるか確認すること。設置条件により可動域制限が予想される場合は、患者に対し可能肢位や不良肢位について説明するなど、必要な生活指導を行なうこと。
- (5) レコードカードの読み取り又は貼付により、手術に使用された製品の情報をカルテに記載すること。（トレーサビリティの確保のため）
- (6) 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こと。
 - 1) 人工股関節は常に本来の関節より、その機能が劣り、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) 人工股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ことを、事前に十分説明すること。
 - 3) 人工股関節は過負荷や摩耗によってゆるむことがある。
 - 4) 人工股関節のゆるみは、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) 人工股関節は、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。
- (7) 患者に対して、退院後の日常生活についての遵守事項、注意事項等に関して指導すること。

3. 不具合・有害事象

(1) 重大な不具合

- 1) 大腿骨及び寛骨臼コンポーネントが、外傷時に変形または破損する場合がある。
- 2) 人工股関節置換術後の、寛骨臼コンポーネントの疲労による破損と分解が報告されている。海外の文献では、寛骨臼コンポーネントの分解は、術後脱臼時に、または術後脱臼の非観血的整復術後に、またはカップが急峻に設置された場合に起こりやすいとされている。

(2) 重大な有害事象

人工股関節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。

(3) その他の有害事象

- 1) 人工股関節置換術の合併症として、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) 上記の人工股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) 術後、患肢に屈曲拘縮、可動域の減少、脚の延長または短縮が生じる場合がある。
- 4) 周囲組織の異所性骨化が脱臼の原因となることがある。
- 5) 超高分子量ポリエチレン製のコンポーネントの摩耗が生じることがあり、文献ではこれが骨溶解およびゆるみと関係があると報告されている。

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

京セラメディカル株式会社
TEL : 0120-923725

【販売業者の名称及び住所等】

発売元

(製品に関するお問い合わせにつきましては、下記までご連絡ください。)

エノヴィスジャパン株式会社
〒140-0002 東京都品川区東品川2丁目3番14号
東京フロントテラス13階
TEL : 03-5322-1115
FAX : 03-5322-1175