医療用品(4)整形用品

高度管理医療機器 人工膝関節脛骨コンポーネント JMDN コード: 35669000

人工膝関節脛骨コンポーネント GB26

(KU PE) 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。]

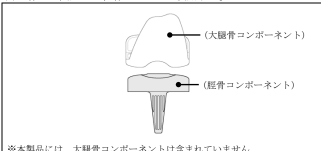
〈使用方法〉

- (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】

- 本製品は、人工膝関節の脛骨コンポーネントである。
- (2) 症例に応じ選択できるよう、複数のサイズが用意されている。
- 材質は下記の通り (3)

超高分子量ポリエチレン 材質 (4) 骨との固定には、骨セメントを使用する。



※本製品には、大腿骨コンポーネントは含まれていません。

〈原理等〉

本製品は、本製品に適合するように骨切りされた脛骨近位部に 挿入、設置され、膝関節の荷重支持機能を代替し、大腿骨コンポ ーネントと摺動させることにより、膝関節の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、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、手術手技書を参照すること。
- (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。
- (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
- (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) 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。]

医療機器承認番号: 21300BZZ00007000

【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。]
- 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。]
- 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
- 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 こと。
 - 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
 - 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。
 - 人工関節は過負荷や摩耗によってゆるむことがある。

手術手技書を必ずご参照ください。

- 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) レコードカードの読取又は貼付により、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)

3. 不具合・有害事象

(1) 重大な不具合

- 1) 大腿骨、脛骨および膝蓋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) 人工膝関節置換術後の脛骨コンポーネントの疲労による破損が報告されている。コンポーネントの支持骨が充分でない場合に、またコンポーネントの固定が充分でない場合に起こりやすいとされている。

(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。
- 6) 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