

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
RKS脛骨プレート
(RKS/LFA PL)

再使用禁止

【禁忌・禁止】

〈適用対象（患者）〉

- (1) 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。]
(2) 鞣帶などの軟部組織による支持機能が不十分な症例で、インプラントに内外反拘束性および内外旋拘束性が必要な場合には適用しないこと。[術後脱臼やコンポーネントの分解、破損の恐れがある。]

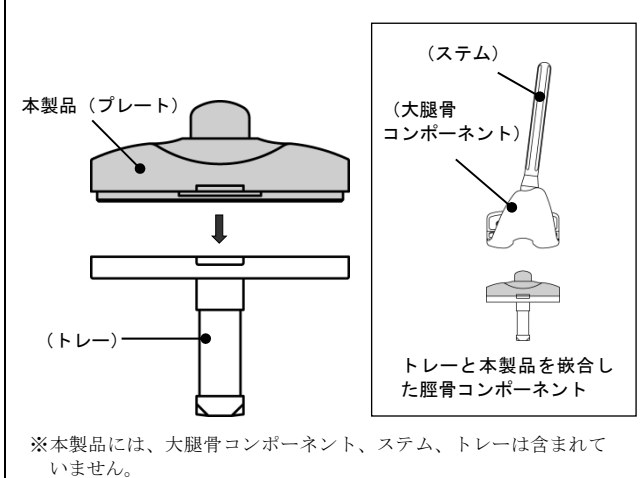
〈使用方法〉

- (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、人工膝関節のプレートである。専用のトレーと組み合わせて、脛骨コンポーネントを構成する。
(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。

材質	超高分子量ポリエチレン
(4) トレーと本製品はモジュラー方式である。術中、本製品を選択し、トレーに嵌合することにより、症例に応じた本製品の設置が行える。	



〈原理等〉

本製品は、脛骨近位部に設置されたトレーに挿入、嵌合され、膝関節の荷重支持機能を代替し、人工膝関節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。
2. 設置方法
 - 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) 術後
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) 脣骨近位部の骨切りを行い、トレー設置面を形成する。

- (2) トレー設置面にトレーを設置する（図1）。



- (3) 脣骨面に設置されたトレーにプレートを挿入し（図2）、嵌合させる（図3）。



図2

図3

〈使用方法等に関連する使用上の注意〉

- * (1) 本製品は当社が指定する製品と組み合わせて使用すること。下記以外の組合せ製品は当社に問い合わせること。
指定する製品
- | | |
|------------|----------------------------|
| 大腿骨コンポーネント | Revision Knee System (RKS) |
| 脣骨トレー | LFA System |
- (2) 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。
(3) 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。
(4) 適応するタイプのコンポーネントを組み合わせること。大腿骨コンポーネントと本製品（脣骨プレート）及び脣骨トレーは下表の組み合わせでのみ使用すること。

サイズ	大腿骨コンポーネント					
	X-SML	SML	STD	LAG	X-LAG	
脣骨プレート及び脣骨トレー	0	○	○	×	×	×
	1	○	○	○	×	×
	2	×	○	○	○	×
	3	×	×	○	○	○
	4	×	×	×	○	○
	5	×	×	×	○	○

○：組み合わせ可

×：組み合わせ不可

- (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) トレー設置後、本製品を嵌合する前に、トレーにおける本製品との嵌合部に変形等がないことを確認すること。[適切な嵌合が得られない恐れがある。]
(7) トレーに本製品を嵌合する際は、異物のかみ込みがないか、またトレーの固定に併用したスクリュー・ヘッドがスクリュー・ホールの所定の位置に納まっていることを確認すること。[異物のかみ込みやスクリュー・ヘッドの突出により、適切な嵌合が得られない恐れがある。]

- (8) トレーにウエッジを固定して使用する際は、固定用スクリュー・ヘッドがスクリュー・ホールの所定の位置に納まっていることを十分確認した後プレートを挿入すること。
- (9) トレーと本製品の嵌合時の注意
- 1) 本製品は、脛骨面に設置されたトレーの前方から後方に押し込むように挿入すること。
 - 2) 浮いた状態の本製品前方を、プレートインサーターを用いて打ち込むこと。
- 
- (10) 人工関節を整復して創を開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つたり、手術後のケアが困難であつ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) 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。]
- (11) 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。]

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。
- 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

- 1) 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) 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

- 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。

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) 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。
- 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

京セラ株式会社

TEL : 0120-923725