

高度管理医療機器

医療用品(4)整形用品
脊椎内固定器具

JMDNコード:37272003

VERTEX SELECT Tapered ロッド CCM

再使用禁止

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

- 1) 活動性の感染過程にある患者、又は免疫不全等の重大な感染リスクがある患者[敗血症等の重篤な合併症併発の可能性がある]
- 2) 金属アレルギーを有する患者
- 3) 妊娠している患者[手術中の確認の際に使用するX線撮像による胎児の被ばく等がある]

2. 併用医療機器

ステンレススチール材質のインプラント及び他社製のインプラント(「相互作用」の項参照)

3. 使用方法

- 1) 再使用禁止
- 2) 再滅菌禁止

1) 脊椎スクリューの刺入

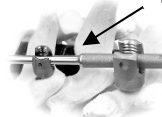
脊椎スクリューを椎弓根等に刺入する。



2) 脊椎ロッドの設置

適切にカット/ベンディングした脊椎ロッドを設置する。本品の直径が変わる部分は、上位胸椎(～T3)に設置すること。

直径が変わる部分



3) ナットの締結

ナットを締結する。



【形状・構造及び原理等】

1. 形状(一例)

本添付文書に該当するインプラントの製品番号、サイズ等に関しては、包装表示ラベル又は本体に記載。

2. 機能

<脊椎ロッド>

脊椎を一定の形状に固定保持することを目的に使用するロッドで、脊椎ロッド以外の脊椎固定用材料と組み合わせて使用するものである。

3. 材質

コバルトクロム合金

【使用目的又は効果】

本品は、外傷、炎症性疾患、変性疾患、椎弓切除術等による不安定性、脊椎腫瘍、脊髓腫瘍、奇形、医原性疾患等の後頭骨頸椎、頸椎及び胸椎の障害のため、脊椎固定術の適用が必要とされる患者に用いられる。

後頭骨頸椎、頸椎及び上位胸椎(～T3)の固定を補助し、一時的な固定、支持又はアライメント補正を行う。

【使用方法等】

1. 使用方法

本品は滅菌済の製品であるため、包装に破損及び亀裂等がないことを確認する。

本品は使いきりの製品であり、一回限りの使用で再使用できない。手術器械については、手技書に記載のものを使用すること。

本品の一般的な手技は以下に示すとおりである。

本品は、以下に記載の医療機器と組み合わせて、下位への延長固定に使用することができる。これらを組み合わせる場合には、各製品の添付文書を参照すること。

販売名	承認番号
滅菌済VERTEX SELECTマルチアキシャルスクリュー	22100BZX01024000
VERTEX SELECT システム	22400BZX00021000
VERTEX SELECT Posted Screw システム	22400BZX00377000
滅菌済LEGACY5.5/6.35スパイナルシステム チタン製	21700BZY00389000
滅菌済X10 CROSSLINKシステム チタン製	21700BZY00296000
滅菌済LOWPROFILE CROSSLINKシステム チタン製	21700BZY00077000
滅菌済LEGACYスパイナルシステム2	22000BZX01360000
CDH SOLERA スパイナルシステム	22200BZX00752000
CDH SOLERA SEXTANT スパイナルシステム	22300BZX00429000
CDH SOLERA 5.5/6.0 スパイナルシステム	22400BZX00373000
滅菌済TSRH-3Dスパイナルシステム	21600BZY00643000
滅菌済TSRH-RPスパイナルシステム	21600BZY00675000

* 本品の手技書を必ず参照すること

販売名	承認番号
滅菌済TSRHスパイナルシステム チタン製	21700BZY00024000
滅菌済TSRH-RPオフセットスクリュー チタン製	21900BZY00078000
滅菌済ダイナミックロッドスパイナル システム	21800BZY10082000
滅菌済LEGACY CLOSEDスパイナルシス テム	22500BZX00022000

[使用方法等に関連する使用上の注意]

- 1) スクリューを正確に刺入するために、選択したスクリューサイズに合う下穴を開けてから、鋭利なタップでスクリュー刺入部位を作製すること。
- 2) 可能な限り画像システムを使用すること。
- 3) 固定部位及びその周辺に骨移植を行うこと。骨移植を行う際は、可能な限り自家骨移植を行うこと。
- 4) 軟部組織を閉創する前に、すべてのインプラントが緩んでいないことを確認し、締結が終了した時点で、再度確認すること。これらの確認を怠ると、インプラントの緩みの原因となる可能性がある。

【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) 骨吸収をきたす疾患、石灰化障害を呈する患者、骨が脆い患者(骨軟化症、骨粗鬆症等)等で骨量又は骨質が不十分な患者[骨癒合不全や骨折、本品が適切に固定できない可能性がある]
- 2) 脊椎固定術の効果を妨げる可能性のある内科的又は外科的症状を有する患者(腫瘍、先天性異常の存在、術部周辺の骨折、原因不明の赤血球沈降速度の上昇、白血球数増加、白血球分画の著明な左方移動等)[術後合併症を起こす可能性がある]
- 3) 金属アレルギーの疑いがある患者
- 4) インプラントの使用により解剖学的構造や通常の生理学的機能が損なわれる患者[期待した効果が得られない可能性がある]
- 5) 病的肥満の患者[体重負荷によりインプラントの変形等の不具合を起こす可能性がある]
- 6) 先天性異常にによって解剖学的構造が著しく歪んでいる患者[期待した効果が得られない可能性がある]
- 7) 精神疾患[術後管理が困難となる可能性がある]
- 8) 栄養不良[十分な骨代謝が行われない可能性がある]
- 9) アルコール依存症又は薬物依存症患者[術後指示が守られない可能性がある]
- 10) 喫煙者[骨癒合不全の可能性がある]
- 11) 神経麻痺を有する患者[症状が悪化する可能性がある]
- 12) 脳性麻痺[十分な固定が得られず、インプラントの緩み等、他の合併症を生じる可能性がある]

* 2. 重要な基本的注意

- 1) 手術に際しては、当社が指定した手術器械を使用すること。
- 2) 金属に対する過敏症が患者にあると疑われる場合は、術前にインプラント選択のためのアレルギーテストを行うこと。
- 3) 患者及びインプラントは、コンストラクトを損傷する可能性のある機械的振動又は衝撃を避けなければならない。
- 4) 患者は身体的活動(物を持ち上げる、体や首をひねる等)及びスポーツへの参加を制限する必要がある。また、転倒や脊椎部への衝撃を避ける必要がある。
- 5) 骨癒合完成のためには医師の判断により、適切な装具(外固定具)を適切な期間着用する必要がある。
- 6) 骨癒合完成前の、過度及び術後初期の体重負荷又は運動により、インプラントの緩み、変形、破損、転位及び脱転の危険性が増加する可能性がある。

7) 補装具(外固定具等)が使用できない場合、及び患者が活動的であったり、衰弱、認知症の場合には、術後のリハビリーション中に、インプラントの緩み、変形又は破損の危険性が増加する可能性がある。

8) 骨癒合するまでの間、喫煙又はニコチン製品の使用、アルコールの摂取を控えるよう指導すること。また、非ステロイド性抗炎症薬(アスピリン等)は注意して処方すること。

9) 骨癒合遅延又は骨癒合不全時に適切な処置を行わなかった場合、インプラントに繰り返し過剰な負荷を与える結果となり、インプラントの緩み、変形又は破損の原因となる可能性がある。手術部位は、レントゲン検査によって骨癒合の完成が確認されるまで動かさないようにしておくことが重要である。

10) 骨癒合後又は患者の症状に合わせ抜去の必要性について検討すること。抜去手術の困難さのみならず、再手術がもたらす患者への危険性を考慮すること。

11) インプラントの抜去は医師と患者が相談の上、決定すること。

12) 非臨床試験によって、本品はMR Conditionalであることが示されている。本品を埋植した患者に対して、以下に示される条件下においては、安全にMR検査を実施することが可能である[自己認証による]。

・静磁場強度1.5T又は3.0T

・静磁場強度の勾配3000Gauss / cm (30T/m)以下

・MR装置が示す全身平均SAR(Specific Absorption Rate)

・パルスシーケンス毎6分の撮像において、2.0W/kg(通常操作モード)以下

上記条件で6分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は約6.8°C未満である。

本品が3.0TのMR装置におけるグラディエントエコー法による撮像で生じ得るアーチファクトは本品の実像から約25mmである。

3. 相互作用

併用禁忌(併用しないこと)

医療機器の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ステンレススチール 材質のインプラント 及び他社製のインプラント	腐食による不具合を 生じるおそれがある。	ステンレススチール 材質の場合、金属間 の電位差により腐食 が発生する。 他社製のインプラン トは材質が不明であ り、腐食が発生する おそれがある。

4. 不具合・有害事象

以下の不具合・有害事象の中には、対処のための手術時間の延長又は再手術が必要になる場合がある。

1) 重大な不具合

- (1) インプラントの緩み、変形、分解、破損及び脱転
- (2) 金属製インプラントの内在に起因するX線やMRI、CT画像へのハレーション等の干渉又はMRIによる発熱

2) 重大な有害事象

- (1) 感染及びその重篤化、遷延化
- (2) 癒合不全(偽関節)、癒合遅延、癒合不良及びそれに伴う合併症
- (3) インプラントの抜去困難及びそれに伴う合併症
- (4) 破損したインプラントの体内遺残
- (5) 硬膜裂傷、偽髄膜瘤、フィステル(瘻孔)、持続的な脳脊髄液の漏出、髄膜炎
- (6) 麻痺(完全麻痺あるいは不全麻痺)、知覚不全、知覚過敏、知覚麻痺、感覺異常、神経根障害の発症、あるいは疼痛、しびれ、神経腫、痙攣、感覺喪失、刺痛感覚、視力低下の発現又は持続を含む神経機能の喪失(感覺神経又は運動神経)

- (7) 神経障害(ニューロパシー)、神経機能低下(一過性又は永続的)、対麻痺、不全対麻痺、反射の低下、刺激、クモ膜炎、椎間板炎、その他の炎症、筋活動制限
- (8) 神経機能障害や神経周辺の圧迫、あるいは疼痛の原因となる可能性のある瘢痕形成
- (9) 固定部位及びその上下部位での椎骨(椎弓根や椎体を含む)、移植骨又は採骨部における合併症(疼痛、創傷治癒不良、骨折、微骨折、骨吸収、損傷、移植片の脱転、突出及び移動)
- (10) ストレスシールディング(応力遮蔽)によって起こる可能性のある骨減少、骨密度低下
- (11) 術後の脊椎弯曲の変化、矯正・身長・整復の喪失
- (12) 手術部位やその上下部位の椎間板ヘルニア、椎間板破裂又は変性及び不安定性
- (13) 脊椎の施術部位における潜在的な成長停止
- (14) 脊椎の可動性や機能の喪失又は不安定性の増強
- (15) 日常活動動作(ADL)の低下
- (16) メタローシス、組織の着色、腫瘍形成や自己免疫疾患を含む、インプラントやその破片及び腐食物(隙間腐食、フレッチング腐食や一般腐食による)に対する異物(アレルギー)反応
- (17) インプラントを組織で適切に覆えない患者における、皮膚穿孔、刺激、線維症、壊死や疼痛の原因となる可能性のあるインプラント構成品の皮膚への圧迫。滑液嚢炎。インプラントやインストゥルメントの不適切な配置が原因で起こる組織や神経の損傷
- (18) 胃炎、機能的腸閉塞、機械的腸閉塞、腸機能の喪失、又はその他の胃腸系障害
- (19) 肺塞栓症、無気肺、気管支炎、肺炎等の呼吸器系障害
- (20) 出血、血腫、閉塞、漿液腫、浮腫、高血圧、塞栓症、脳卒中、出血多量、静脈炎、創傷壞死、創傷離開、血管損傷、又はその他の心臓血管系障害
- (21) 尿閉、膀胱機能の喪失、又はその他の泌尿器系機能障害
- (22) 不妊症及び性機能障害を含む生殖器系障害
- (23) 精神状態の変化
- (24) 死亡
- 3) その他の不具合

インプラントがその使用目的を完遂した後も抜去されない場合、下記のような不具合が起こる可能性がある。

 - (1) 抜去を不可能又は困難にする変形、緩み及び破損
 - (2) 傷害に至る可能性のあるインプラントの転位及び移動
 - (3) 局所的な組織反応又は疼痛を伴う腐食
- 4) その他の有害事象

インプラントがその使用目的を完遂した後も抜去されない場合、下記のような有害事象が起こる可能性がある。

 - (1) インプラントの存在に起因する疼痛、不快感又は異常感覚
 - (2) ストレスシールディングによる骨損失

5. 高齢者への適用

高齢者は一般的に骨量・骨質が低下している場合が多く、本品の緩みや固定不良等の不具合の発生頻度が高くなるおそれがあるため、慎重に適用及び術後管理を行うこと。

6. 妊婦、産婦、授乳婦及び小児等への適用

- 1) 妊娠している患者への適応については【禁忌・禁止】の項を参照
- 2) 産婦、授乳婦に対する安全性は確立されていない。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- 1) 高温・多湿・直射日光を避けて室温で保管すること。
- 2) 水等の液体の影響を受けない場所に保管すること。

2. 有効期間

外箱に表示

**【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: メドトロニックソファモアダネック株式会社
カスタマーサポートセンター
0120-998-305

製造業者: メドトロニック ソファモア ダネック
ユースエー インク
Medtronic Sofamor Danek USA, Inc
アメリカ合衆国