\* 2022年6月改訂(第3版) SP-0093-D 承認番号: 22800BZX00270000

Medtronic

医療用品(4)整形用品 脊椎内固定器具

JMDNコード: 37272003

高度管理医療機器

# ZEVOシステム AnteriorCervicalPlate

# 再使用禁止

# 【禁忌・禁止】

#### 1. 適用対象

- 1) 金属アレルギーを有する患者
- 2) 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]
- 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

#### 【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。

<脊椎プレート>



<脊椎スクリュー>

1) セルフドリリングスクリュー

2) セルフタッピングスクリュー

# 

3) スロットスクリュー

# 2. 機能

<脊椎プレート>

主として、頚椎を固定保持することを目的に使用するプレートであ り、脊椎スクリューと併用する。

脊椎プレートを脊椎に固定することを目的に使用するスクリューで あり、スクリュー本体に可動・可変部の機能を有していない。

### 3. 材質

チタン合金(ASTM F136) ニッケル-チタン合金

#### 4. 原理

本品は、脊椎の一時的な固定、支持又はアライメント補正を行う ために用いる。

#### 【使用目的又は効果】

本品は、頚椎において脊椎固定術が必要な患者に適用される。

## 【使用方法等】

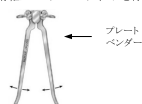
#### 1. 使用方法

1) 準備

本品は滅菌済みの製品であるため、包装に破損及び亀裂 等がないことを確認する。本品は再使用できない。 手術器械は、製造販売業者が指定するものを使用するこ

本品の一般的手技は以下に示すとおりである。

- 2) 骨接合方法の一例
- 使用する脊椎プレートのサイズを決定する。 (1)
- 必要に応じて、脊椎プレートのベンディングを行う。



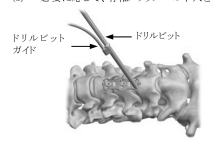
(3) 脊椎プレートを設置する。



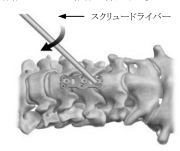
脊椎プレートの一時的固定を行う。 (4)



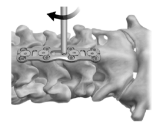
(5) 必要に応じて、脊椎スクリューの下穴を作成する。



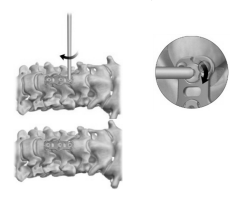
(6) 脊椎スクリューを椎体に挿入する。



(7) 必要に応じて、スロットスクリューを移植骨に挿入する。



(8) ロックキャップを回転させる。



- (9) 閉創する。
- (10) 原則として、骨癒合の完成を確認したら抜去を行う。抜 去の際は、手術器械を用いてインプラントを取り除く。

### [使用方法等に関連する使用上の注意]

- 1) 脊髄及び神経根周辺に対して細心の注意を払うこと。神経の 損傷は神経機能が失われる原因となる。
- 2) インストゥルメントやインプラントの破損、すべり、移動、ずれ又 は誤使用が患者又は術者を傷つける可能性がある。
- 3) 必要に応じて画像システムを使用すること。
- 4) 脊椎プレートのベンディングは徐々に行い、曲げ戻しを行わないこと。また、ロック機構及びスクリューホール周辺ではベンディングを避けること。
- 5) 固定部位に骨移植を行うこと。
- 6) 脊椎スクリューの過剰な締め込みは、下穴を破壊し、固定を 弱める原因となることがあるので注意すること。
- 閉創前、脊椎スクリューが緩んでいないこと、ロックがかかっていることを確認すること。

# 【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)

治療上の有益性が手術上の危険性を上回ると医師が判断した場 合のみ使用すること。

- 1) 骨吸収をきたす疾患、骨軟化症、骨粗鬆症[骨癒合不全 の可能性がある]
- 2) 術部における炎症の徴候がある患者[症状増悪の可能性がある]
- 3) 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(先天性異常の存在、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]
- 4) 先天性異常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]
- 5) 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]
- 6) 病的肥満[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]
- 7) 栄養不良[十分な骨代謝が行われない可能性がある]
- 8) 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]
- 9) 喫煙者[骨癒合不全の可能性がある]
- 10) 神経麻痺を有する患者[症状が悪化する可能性がある]
- 11) 骨量又は骨質が不十分な患者[骨折を誘発する可能性 がある]
- 12) 術部の閉創が困難な患者[感染の可能性がある]
- 13) 精神疾患[術後管理が困難となる可能性がある]

#### \* 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) 術後は、適宜画像診断によってインプラントの状態及び 骨癒合を確認すること。
- 4) 骨癒合の完成前に、過度及び早すぎる体重支持又は筋 肉運動により、インプラントの変形、緩み、破損、転位及 び脱転の危険性が増加する可能性があるため注意する こと。
- 5)機械的振動や衝撃はコンストラクトの損傷を引き起こす可能性がある。患者は運動(物を持ち上げる、体をひねる等)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。
- 6) 骨癒合遅延又は骨癒合不全が起こった場合、インプラントに繰り返し過剰な負荷がかかり、インプラントの変形、緩み、破損を引き起こす可能性がある。
- 7) 医師は患者に対して術後の適切な指導を行うこと。
- 8) 骨癒合完成のためには医師の判断により、装具(外固定 具)を適切な期間着用すること。
- 9) 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。
- 10) 骨癒合後又は患者の症状に合わせインプラントの交換又は抜去の必要性について検討すること。
- 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 (30 T/m)以下
  - ・MR 装置が示す全身平均 SAR(Specific Absorption Rate) 2.0W/kg(通常操作モード)以下

上記条件で15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6.0℃未満である。

本品が3T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、本品の実像からそれぞれ約20mm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   |
|--|--------------------------------------|---|
| 医療機器の名称等<br>ステンレススチール<br>材質のインプラント<br>及び他社製のインプ<br>ラント | 臨床症状・措置方法<br>腐食による不具合を<br>生じるおそれがある。 | ステンレスス<br>チール材質の<br>場合、金属間の<br>電位差により腐<br>食が発生する。<br>他社製のインプ<br>ラントは材質が |
|  |                                      | 不明であり、腐食が発生するお<br>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、分解、変形、移動及び破損
- (2) X線、MRI、CT画像へのハレーション等の干渉
- (3) MRI によるインプラントの発熱

#### 2) 重大な有害事象

- \* (1) 破損したインプラントの体内遺残
  - (2) 感染
  - (3) 嚥下障害
  - (4) 食道障害
  - (5) 嗄声
  - (6) 癒合不全(偽関節)、癒合遅延、癒合不良
  - (7) 硬膜裂傷、偽髄膜瘤、フィステル(瘻孔)、脳脊髄液の漏出、髄膜炎
  - (8) 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、知覚異常、神経根障害の発症、疼痛、しび れ、神経腫、痙攣、感覚喪失を含む神経機能障害
  - (9) ニューロパシー、神経機能低下(一過性又は永続的)、対 麻痺、反射低下、筋力低下、馬尾症候群
  - (10) 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
  - (11) 創傷壞死、創傷離開、創傷治癒不良
- (12) 術部やその隣接部位の椎骨及び移植骨の骨折、微小骨 折、骨癒合不全につながる骨吸収、損傷、貫通、移植骨 の脱転又は突出
- (13) 採骨部の合併症
- (14) 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 のある骨量減少
- (15) 術後の脊椎弯曲、矯正・身長・整復の喪失
- (16) 術部やその隣接部位の椎間板ヘルニア、椎間板損傷又 は変性及び不安定性
- (17) 脊椎の可動性や機能の喪失又は脊椎の不安定性の増強
- (18) 日常生活動作(ADL)の低下
- (19) 術部の骨成長停止
- (20) メタローシス、組織の着色、腫瘍形成や自己免疫疾患及び瘢痕形成を含む、インプラントやその破片に対する異物 反応
- (21) インプラントの組織への圧迫による、皮膚穿孔、刺激性の 炎症、繊維化、壊死、炎症性の疼痛
- (22) インプラントの不適切な配置やインストゥルメントの不適切な使用が原因で起こる組織や神経の損傷
- (23) 出血、血腫、血管損傷
- (24) 静脈炎
- (25) 塞栓症、脳卒中

- (26) 漿液腫
- (27) 浮腫
- (28) 椎間板炎、クモ膜炎、又はその他の炎症
- (29) 消化器系障害(胃炎、腸閉塞、排便機能障害等)
- (30) 呼吸器系障害(肺塞栓、無気肺、気管支炎、肺炎等)
- (31) 泌尿器系障害(尿閉、膀胱機能障害等)
- (32) 生殖器系障害(不妊症、夫婦生活の喪失等の性機能障害 等)
- (33) 精神状態の変化
- (34) 死亡
- 3) その他の不具合・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、下記のような不具合・有害事象が起こる可能性がある。

- (1) 局所的な組織反応又は疼痛を伴う腐食
- (2) 損傷に至る可能性のあるインプラントの転位
- (3) 術後の外傷等によるさらなる損傷の危険性
- (4) 抜去を不可能又は困難にする変形、緩み及び破損
- (5) インプラントの存在に起因する疼痛、不快感又は知覚異常
- (6) 感染の危険性増加
- (7) 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いので、 慎重に使用すること。

### 6. 妊婦、産婦、授乳婦及び小児等への適用

- 1) 妊婦に対する安全性は確立されていない。
- 2) インプラントを使用することによって受ける小児の身体的負担 は、成人患者よりも大きいため、特に注意を払い、適切な管理 を行うこと。

# 【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

ユーエスエー インク

Medtronic Sofamor Danek USA, Inc

アメリカ合衆国