



DS-EXPAK-201707-02

2017年7月改訂(第2版(新記載要領に基づく改訂))

2009年11月作成(第1版)

届出番号: 13B1X00204DS0051

類別: 機械器具 58 整形用機械器具
 一般医療機器 一般の名称: 脊椎手術用器械 (JMDNコード: 70963001)

Expedium アンテリア器械セット

【形状・構造及び原理等】

1. 材質

ニッケルチタン合金: ロッドテンプレート (D3. 5XL450MM)
 ステンレススチール: 上記以外の構成品

2. 形状・構造

本品は整形外科手術に用いる未滅菌の手術器具類である。用途に応じて形状・寸法による種類がある。なお、本添付文書に該当する製品の製品名、サイズなどについては、包装表示ラベルまたは本体に記載されている。必ず、カタログ、手技書等を参照すること。

3. 外観

| # | 製品名 | 形状(例) |
|-----|--|---------------------------|
| 1. | ・A-EXP テープスケージ | |
| 2. | ・椎体スプレッター ストレートオフセット | |
| 3. | ・5.5MM オープンロッドプッシュヤー | |
| 4. | ・A-EXP スクリューゲージ | |
| 5. | ・フレンチロッドヘンダー ・5.5MMIN-SITU ロッドヘンダー | フレンチロッドヘンダー |
| 6. | ・5.5MM ロッドクランプ (オフセット) ・A-EXP ロッドホルダー | 5.5MM ロッドクランプ (オフセット) |
| 7. | ・ロッドローテーションハックスレンチ | |
| 8. | ・ロッドテンプレート(D3. 5XL450MM) | |
| 9. | ・トルクレンチハンドル ・A-EXP ホール型ハンドル ・モデュラーティアドロップハンドル ・イリプティカルハンドル ・A-EXP ショートシリンドリカルハンドル ・ラチェットアダプター | トルクレンチハンドル |
| 10. | ・フレックスクリップ オンリダクションテハイス | |
| 11. | ・フレックスクリップ オンリダクションチューブ / インサータ | |
| 12. | ・A-EXP キャリパー | |
| 13. | ・A-EXP デュアルホールステップ ロッドテンプレート S-M ・A-EXP デュアルホールステップ ロッドテンプレート L-XL | |
| 14. | ・A-EXP オウル/タップ カイトブロック S-XL | |

| | | |
|-----|--|-----------------------------------|
| 15. | ・A-EXP シングルホールステップ ロッドテンプレート ・A-EXP デュアルホールステップ ロッドテンプレート ・A-EXP ファイナルステップ ロッドテンプレート | A-EXP シングルホールステップ ロッドテンプレート |
| 16. | ・A-EXP カイトブロック ・A-EXP フリーハンド オウル ・A-EXP アンクル オウル | A-EXP カイトブロック |
| 17. | ・A-EXP ホールチップ フィーダー | |
| 18. | ・A-EXP ハードテールロッド | |
| 19. | ・A-EXP タップ 5.0mm - 7.0mm | A-EXP タップ 5.0mm |
| 20. | ・A-EXP モノアキシヤルスクリュート ライバースシャフト ・A-EXP モノアキシヤルスクリュート ライバースリーフ ・A-EXP スクリューヘッド アジヤスター | A-EXP モノアキシヤルスクリュート ライバースシャフト |
| 21. | ・A-EXP スクリューディストラクター | |
| 22. | ・A-EXP セルフリテニング インサータ ・A-EXP セルフリテニング インサータスミスシャフト ・A-EXP アライメントガイド | A-EXP セルフリテニング インサータ |
| 23. | ・A-EXPX25 フィックスト ハンドル ライバース ・A-EXPX25 ファイナル ライバースシャフト | A-EXPX25 フィックスト ハンドル ライバース |
| 24. | ・A-EXP アンチトルクスタビライザー | |
| 25. | ・A-EXP コンプレッサー | |
| 26. | ・A-EXPX25 セルフリテニング ナースレンチ | |
| 27. | ・A-EXP クロスコネクターテンプレート 13-14MM, 15-16MM, 17-18MM | A-EXP クロスコネクターテンプレート 13-14MM |
| 28. | ・A-EXP クロスコネクターアダプター | |

【使用目的又は効果】

脊椎固定術等の脊椎手術のために用いる手術器械である。

【使用方法等】

1. 滅菌方法

本品は、洗浄・滅菌した後に使用すること。
 本品は、以下の推奨滅菌条件もしくは医療機関内で担保された滅菌条件にて滅菌をおこなうこと。

使用するインプラントの手技書等を必ずご参照下さい

〈推奨滅菌方法〉 高圧蒸気滅菌

〈推奨滅菌条件〉

プレバキューム 132～135℃ : 6分

プレバキューム 134～137℃ : 4分

2. 使用方法

- (1) ステープル又はシングルホールステープルを椎体側方へ設置する。
- (2) スクリューを刺入する。スクリューは可及的に椎体の対面皮質骨を貫くことにより強固な固定性を得ることができる。
- (3) 固定範囲の長さに合わせロッドを選択する。
- (4) 椎体間に必要に応じて、移植骨、椎体間スペーサー等を用いることができる。
- (5) ロッドをスクリューに装着する。
- (6) スクリューにSIセットスクリューを装着する。
- (7) 必要に応じてスクリューに設置してあるSIセットスクリューを緩めロッドホルダー、コンプレッサー等を用いてスクリュー間にコンプレッションを掛ける。
- (8) (6)の操作完了後すべてのSIセットスクリューの最終締結をおこなう。トルクレンチ等を用いトルクの値は予め80lb-inに設定しておく。
- (8) ロッド間にクロスコネクターを装着する。
- (10) クロスコネクターセットスクリューの最終締結をおこなう。トルクレンチ等を用いトルクの値は予め80lb-inに設定しておく。

3. 抜去（本品を医師の判断によって抜去する場合）

- (1) 手術用器械（スクリュードライバー）をセットスクリューにセットした後、設置時とは逆の方向に手術器械を回転し、セットスクリューを外す。
- (2) 次にロッドを取り除く。
- (3) 最後に、手術用器械（スクリュードライバー）をスクリューにセットした後、設置時とは逆の方向に手術器械を回転しスクリューを抜去した後、閉創する。

4. 組み合わせて使用する医療機器

併用する医療機器は、下記等の弊社取り扱いの脊椎手術用製品に限定する。

販売名：Expedium アンテリア スパインシステム

承認番号：21700BZY00381000

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 本品を用いてインプラントを曲げる、傷つける、強打するといった行為はしないこと。
- (2) 電気メス先を本品に直接接触させて使用しないこと。
- (3) 応力を掛けた操作を行う際、本品を変形・破損させないように注意すること。
- (4) 本品の破損、もしくは本品使用に起因するインプラントの破損により破片、または摩耗粉が生じた場合、確実に体内より除去し洗浄等の適切な処置をすること。

〈術前の注意〉

- (1) 使用前の点検において手術に必要な医療機器が揃っていること、また正常に作動することを確認すること。組み合わせて使用する器械については、その組み合わせを確認すること。
- (2) 使用上必要な表示等が判読できない場合は、使用しないこと。
- (3) 本品は未滅菌のため、使用前に洗浄し、【使用方法等】「滅菌方法」より滅菌を行うこと。
- (4) 破損または故障している場合は適切な表示を行い、使用せずに返送すること。

〈術中の注意〉

- (1) セットスクリューのインサーターは、セットスクリューの設置のみに使用し、過度な締結は行わないこと。
- (2) 本品に異常が認められる場合は、直ちに使用を中止すること。
- (3) 本品を使用しインプラントを締結する場合は、嵌合部に確実に装着し、インプラントと本品の軸方向を維持しながら正しく締結すること。

〈術後の注意〉

- (1) 手術室に搬入された本品については、未使用であっても、医療用中性洗剤を用いて洗浄し、血液等の異物がついていないか確認した後、滅菌し乾燥すること。

2. 不具合・有害事象

- (1) 重大な不具合
 - ▶破損・変形
 - (2) 重大な有害事象
 - ▶手術外傷または本品による神経、血管または臓器等の損傷
 - ▶早期感染あるいは遅発性感染症
 - ▶空気・血液凝固等による塞栓
 - ▶骨折
 - ▶麻痺
 - ▶破損した本品の摘出困難およびそれに付随する体内遺残
 - (3) その他の有害事象
 - ▶本品の使用に際する患者の組織損傷および手術従事者の受傷
- ## 3. 高齢者への適用
- 骨密度が低下した高齢者は、術中に過度の力を加えることにより骨折または、インプラントのゆるみ等が起こる可能性が高いため慎重な使用を要する。

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

- (1) 室温保存
- (2) 高温、多湿、直射日光を避けて保管すること。

2. 耐用期間

- (1) 繰り返し再使用することで、器械の寿命および機能にわずかながら影響を与えることがある。
- (2) 再使用可能な器械の製品寿命は、一般に外科の使用で生じる摩耗または破損の程度によって決定される。

【保守・点検に係る事項】

〈使用者による保守点検事項〉

1. 洗浄における重要な基本的注意

- (1) 使用する洗浄剤、消毒剤、および洗浄/消毒機器の製造元が公表する指示および警告に従うこと。また、強アルカリ性/強酸性の洗剤または消毒剤を使用しないこと。
- (2) 洗浄および滅菌を行う際は、温度が140℃を超えないようにすること。
- (3) 強アルカリ性条件はアルミニウムの部品に破損を与える可能性がある。
- (4) チューブ、蝶番、スライド機構、接合面、表面加工などのある複合型の器械を扱う場合の洗浄は、特に注意する必要がある。器械のこのような部分は、自動洗浄処理を行う前に、手作業で予備洗浄を行う必要がある。
- (5) 腐食の恐れがあるため、次亜塩素酸塩溶液との接触は避けること。

2. 洗浄前の注意

- (1) 本品使用後はできるだけ早く洗浄等を行うこと。直ちに洗浄できない場合は、組織片などの汚れが乾燥して固着するのを防ぐために、器械を適切な洗剤に浸漬すること。ただし、腐食を避けるために、長時間接触させないこと。
- (2) 腐食の恐れがあるため、生理食塩水に長時間接触することは避けること。
- (3) 汚れがひどい場合は、ディスプレイザブルの布で取り除くこと。

3. 洗浄の準備

- (1) 分解洗浄が必要な器械については、分解を行うこと。

4. 手動洗浄

- (1) すべての手術器械
 - 以下の手順に従って洗浄を行うこと。
 - ① 精巧な器械は、他の器械とは分けて洗浄する。
 - ② 取り外して洗浄すべき器械は分解する。
 - ③ 酵素洗浄剤の取扱い説明書に従って、酵素洗浄溶液を用意する。
 - ④ 本品を酵素洗浄溶液に5分浸す。

- ⑤ 器械の形状に最も合う手動洗浄(2)もしくは(3)を選択して行う。
- ⑥ 組織残屑をきれいにし、ブラシの届きにくい場所、表面加工された部分、すきまなどは、特に念入りに行う。
- ⑦ 器械を温水で完全に洗い流す。
- ⑧ 中性洗剤を用いて、超音波洗浄を10分行う。
- ⑨ 器械を温水で完全に洗い流す。
- ⑩ 最終洗浄後は、直ちに器械を乾燥させる。
- (2) 中空、管腔または穴形状の手術器械
 - ① 中空、管腔または穴形状を洗浄する際は、非金属性の柔らかいブラシを用いること。出し入れしたり回転させたりして付着物を取り除くこと。さらに酵素洗浄液を満たしたシリンジを用いてフラッシュすること。
 - ② すすぎの時は特に注意を払い、中空、管腔または穴形状を温水でフラッシュすること。
 - ③ フィルターを通した圧縮空気ですべてを乾燥させること。
- (3) 可動部を持つ手術器械
 - ① 洗浄時には、エアロゾルの発生をさけるため、器械を洗浄液に十分に浸すこと。非金属性の柔らかいブラシを用いて、血液や組織片を取り除くこと。溝、割れ目、継ぎ目などの届きにくい部分は、洗浄に注意すること。ヒンジやスプリング、ロック機構部等は、付着している血液や組織片を取り除くために、すべての可動部を動かしながら洗浄すること。可動機構を持つものについては、可動する部分についても十分に洗浄を行うこと。フレキシブルシャフトを持つものについても、洗浄液の中に漬けて十分に洗浄すること。
 - ② すすぎの時は、可動部分に特に注意を払ってすすぎを行うこと。可動部分は可動させながらすすぎること。可動機構を持つものについては、可動する部分についても十分に洗浄を行うこと。フレキシブルシャフトを持つものについてもすすぎ液の中に漬けて十分に洗浄すること。
 - ③ フィルターを通した圧縮空気ですべてを乾燥させること。

5. 自動洗浄

- (1) 構造に複合型の特徴を持つタイプの器械の場合は、こびり付いた汚れをよく落とすために、自動洗浄の前に手作業で洗浄することが必要である。エアロゾルの発生を防止するために、ブラシでこする、機構部を動かす、ゆする、灌注するなどの操作は洗浄溶液の液面下で行うこと。
- (2) 有効性が確認されている洗浄消毒装置を“INSTRUMENT”サイクル機能を選択し、自動洗浄用中性洗剤を使用して洗浄すること。洗浄サイクルは、酵素による前洗浄、洗浄、すすぎ、加熱すすぎ、乾燥の各ステップで構成されている必要がある。
- (3) 蝶番を開き、管腔や穴の水がよく切れるようにして、器械を装置の中に置くこと。
- (4) 重い器械は容器の底部に置くこと。精巧な器械の上には重いものを置かないこと。
- (5) キュレットなどの凹面のある器械の場合は、水切りをよくするために、凹面を下に向けて置くこと。

6. 洗浄後の注意

- (1) 滅菌または保管の前にすべての器械を検査し、表面、チューブ、穴、可動部から完全に汚れが除去されたことを確認すること。
- (2) 目視による検査が難しい部分の場合は、3%の過酸化水素水溶液に漬けるか、それを流しかけて、器械に血液が付着していないかどうかを確認すること。気泡が発生した場合は、血液が付着している。過酸化水素水を使用した後は、器械を十分にすすぎること。
- (3) 汚れが残っている場合は、器械をもう一度洗浄すること

7. その他の注意

- (1) 本品がクロイツフェルト・ヤコブ病等の感染症患者への使用及びその汚染が疑われる場合は、弊社にご連絡ください。

8. 目視検査及び機能検査

- (1) 刃先には刃こぼれがなく、刃が連続してついていることを確認すること。またジョー部も同様に確認を行うこと。可動部のある部分が、過度のあそびがなく、滑らかに動くことを確

- 認すること。
- (2) ロック機構部のある器械は、滑らかに閉じ、しっかりと固定できることを確認すること。
- (3) 長く細い器械は、湾曲や変形がないことを確認すること。

【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：ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社
電話番号：03-4411-6133

製造業者

名称：デピュー・スパイン社(DePuy Spine Inc)
国名：アメリカ合衆国

©A&J KK