

** 2025年 5月(第9版)
* 2023年 8月(第8版)

承認番号 : 20700BZY01146000

医04 整形用品

高度管理医療機器 体内固定用ケーブル 70504000

ケーブルレディー ケーブル ステンレススチール

再使用禁止

【禁忌・禁止】

「適用対象(患者)」

次の患者には使用しないこと。

- ・重度の粉碎骨折の患者 [十分な固定が得られない可能性がある]
- ・金属アレルギー又は金属不耐性が認められる患者 [アレルギー発現のおそれがある]
- ・感染様症状が認められる患者 [治癒が遷延するおそれがある]
- ・重度の骨減少、骨粗鬆症、著しい又は急速な骨吸収、代謝性骨疾患、癌又はその他固定を妨げるような骨の腫瘍性状態の認められる患者 [十分な固定が得られない可能性がある]
- ・胸骨、脊椎骨折又は欠損の患者 [十分な固定が得られない可能性がある]
- ・一時的内固定材料が神経、血管又はその他の生体構造などの重要な構造と干渉するような解剖学的位置に使用する患者 [十分な固定が得られない可能性がある]
- ・埋植部位に十分な被覆組織のない患者 [十分な固定が得られない可能性がある]
- ・診断未確定の感染症、末期の悪性疾患又はその他の疾患等の手術の有効性を妨げる内科的又は外科的状況では、本システムを使用しないこと。[患者の安全性が脅かされるおそれがある]

* 「併用医療機器」【相互作用の項参照】

- ・弊社が指定した製品以外との併用はしないこと。[適合しないおそれがある]

「使用方法」

- ・再使用禁止 [無菌性が担保できないため]
- ・異なる金属や不適合な金属で作られたインプラントと骨プレート、スクリュー、ケーブルが物理的に接触しないこと。
[ガルバニック腐食 (異種金属が電解液中にて、電位差を生じることにより起きる腐食) が発現する可能性がある]
- ・股関節部において人工股関節の補助、骨折の処置または予防として直径 1.3 mm のケーブルを使用しないこと。直径 1.3 mm のケーブルは、股関節部の生理学的負荷に耐えられないため、直径 1.8 mm のケーブルを使用すること。[十分な固定が得られない可能性がある]
- ・GTR プレートについては、モノフィラメントワイヤーで締結しないこと。[十分な固定が得られない可能性がある]

【形状・構造及び原理等】

本添付文書に該当する製品の製品名、製品番号、サイズ等については包装表示又は本体に記載されているので確認すること。

製品名 (医療機器承認番号)	製品外観	材質
ケーブルレディー ケーブルステンレス スチール (20700BZY01146000)		ステンレス鋼

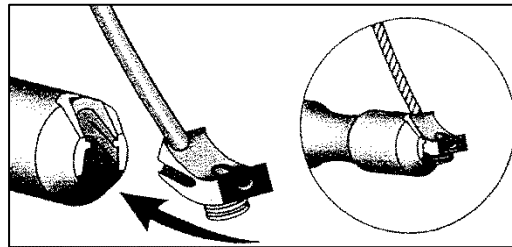
原理: 骨折部位にケーブルを使用し固定することにより、骨折部位が整復され癒合する。

【使用目的又は効果】

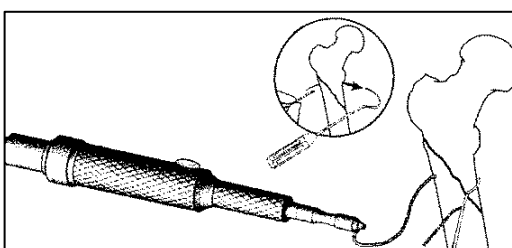
本品は、整形外科において長管骨等の骨接合部位の周囲にワイヤーを通して固定して使用するインプラントである。また、人工股関節置換術の際に、システムの挿入部位の骨補強の為に使用する。また、滅菌済があるので、そのまま直ちに使用できる。

【使用方法等】

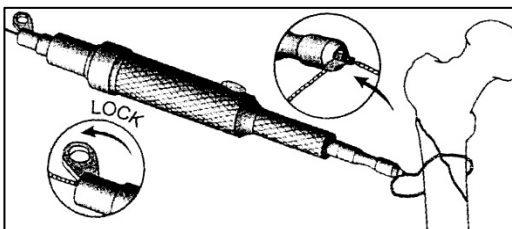
使用方法



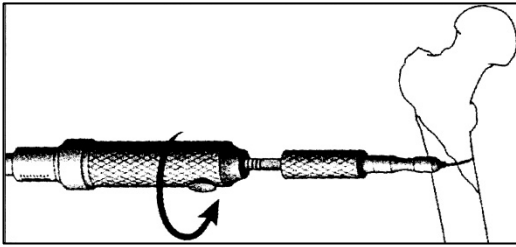
1. ケーブルを通す前に、ケーブルの先端にある締結コネクター本体をケーブルテンションナーに取り付ける。



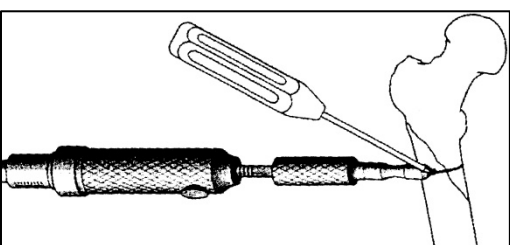
2. ケーブルパッサーを締結するために骨の周囲に通す。



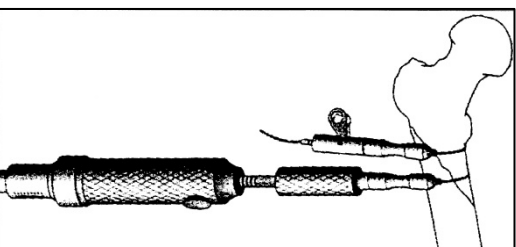
3. 締結されたコネクター本体の外に出ている穴にケーブルの自由端を通す。ケーブルテンションナーの大きなハンドルの部分にあるボタンを押し、引っ張って本体を 2 つに分けることによって、ケーブルに最初のテンションをかける。



4. 必要なテンションが得られるまで、大きなハンドルの部分を時計方向に回して、ケーブルに更に張力をかける。



5. セットスクリューのヘッドがコネクター本体にしっかりと収まるまで、セットスクリューを時計方向に回してケーブルを固定する。



6. (オプション) テンショナリティナーをケーブルテンショナーのアタッチメントビットとケーブルテンショナー本体との間で使用することも出来る。

【使用上の注意】

(1) 重要な基本的注意

- ・術後感染症が生じることがある。術前、術中及び術後にわたり感染症の予防処置を十分に行うこと。なお、感染症が発症した場合は、適切な処置を施すこと。
 - ・骨の遷延治癒又は骨癒合不全の場合、過度の繰り返しの負荷が発生し骨折が治癒しないうちに生体を通じすべての一時的内固定材料に負荷が伝達される。通常の金属疲労により、これらの負荷は最終的に一時的内固定材料に変形や折損を起こす場合がある。従って骨折部位の固定は確実な骨癒合（臨床検査及びX線撮影により確認される）が、得られるまで継続することが重要である。
 - ・転子間骨折又は転子下骨折に一時的内固定材料を使用する場合は特別な注意が必要である。この型の骨折は整復が困難で異常に強い筋力により不均衡が生じる。その結果、他の種類の大軸骨骨折の場合より大きな応力が一時的内固定材料に加わる。このような応力をインプラントの変形や折損の可能性を増大させる。患者にはこれらの危険性を知らせること。患者の骨が癒合するまでは確実な術後管理を行うこと。
 - ・この材料の使用法及び注意、限界に関する詳細な指示を患者に与えること。堅固な骨癒合が得られる前に部分荷重訓練を推奨する場合には、不具合として材料の変形や折損が起こる可能性があることを、必ず患者に警告すること。活動のあるいは衰弱した患者、あるいは認知症の患者で松葉杖などの体重支持器具を正しく使用できない場合は、術後リハビリテーションの間、特に合併症の危険性が高くなるので注意すること。
 - ・一時的内固定材料を曲げたり、切り込みをいたり、傷等をつけないこと。
 - ・ただし患者の骨の形状が利用する一時的内固定材料と適合しない場合や輪郭付けが特に必要である場合は、輪郭付けは徐々に行い、かつ材料の表面に切り込みや傷などをつけないよう細心の注意をはらうこと。
 - ・術前計画、手術手技の知識、正しい整復、インプラントの適切な選択と設置は、すべての一時的内固定材料の使用を成功させるためには重要であるので注意すること。
 - ・一時的内固定材料は骨が癒合するまでの間、骨折部分を安定させるように設計されている。癒合後、材料は機能上の役割を果たさなくなるため抜去すること。これらの材料は正常の活動で生じる力の伝達や荷重支持を目的としているわけではない。これらの材料を抜去しないと、次のような不具合が発生する可能性があるので注意すること。
- (1)局所的組織反応や疼痛を伴う腐食
(2)軟部組織や内臓あるいは関節に損傷を与える移動

(3)術後の外傷から更に損傷を生じる危険

- (4)除去を困難又は不可能にする破損
 - (5)材料が原因となって起こる疼痛、不快感、異常感覚
 - (6)感染の危険性
 - (7)ストレスシールディングが原因となる骨量の低下
 - (8)抜去を困難又は不可能にする仮骨形成
 - ・インプラント抜去時に再骨折がある。インプラント抜去の決定は再手術によって、患者が受けるかもしれない危険性を考慮すること。インプラント抜去後は、再骨折を避けるための適切な術後管理を行ふこと。
 - ・インプラントの組み合わせが不適切である場合は、インプラントの機械的機能及び寿命に悪影響を与える可能性があるので注意すること。組み合わせるインプラントを選択する場合、機械的な適合性及び金属的な適合性を考慮すること。特定の材料について推奨されるボーンスクリューや、その他の器械類の適切な選択に関する情報については、弊社カタログを参照するか弊社営業社員に確認すること。
 - ・滅菌パッケージを開封した製品は、再使用しないこと。
 - ・チタン合金又はコバルトクロム合金をステンレス鋼と併用しないこと
[ガルバニック腐食（異種金属が電解液中にて、電位差を生じることにより起きる腐食）が発現する可能性がある]。
 - ・本品使用の際には、専用の器械を使用すること。
 - ・詳細な使用方法に関しては、手術手技書を参照すること。
 - ・患者への情報
以下の「患者への情報」のコピーを患者に渡すか、又はその内容を患者と話し合い、本品の使用法・限界に関する情報を患者に理解させること。
- 患者への情報**
- 手術で使用した（又は使用する）一時的内固定材料は、骨折を癒合させるための金属製インプラントである。この製品は骨折の治療において補助的効果がある。しかし、この製品には生体の骨のような能力が備わっているわけではない。生体の骨は自己修復し柔軟で、過酷な条件下でのみ破壊される。生体の解剖学的構造から、外科で使用する固定材料の大きさには限界がある。大きさの限界が一時的内固定材料の変形や折損の危険性を増大させる。これら複数の原因のため、破損した材料を早期に抜去し新しい材料を埋植するという再手術が必要な場合もある。従って再手術の危険性を避けるためには、医師の術後の指示に忠実に従い、医師が許可する程度に活動を制限し、医師の勧告を受けた期間は松葉杖などの体重支持器具を使用すること。また来院日を守るなどの協力が非常に大切である。
- ・患者には次の注意事項について、インフォームド・コンセントを十分行うこと（重篤な不具合、有害事象が発現するおそれがある）。
- ・一時的内固定材料は、サイズ、設計、使用する合金等の特性に限界があるため、疲労、変形、折損を受ける可能性があること。
 - ・一時的内固定材料の機能と正常な骨との相違点。
 - ・体重及び活動性が一時的内固定材料に与える影響。
 - ・術後のあらゆる制限事項について指示を守ること。
- ・一時的内固定材料の変形や折損の原因となる要因を下記に示すので注意すること。
1. 患者の体重及び活動性
 - 一時的内固定材料の変形、折損の危険性は、患者の体重及び活動性が増大するにつれて顕著になる。この両方が金属製一時的内固定材料に余計な応力を与えるので注意すること。
 2. 骨癒合不全、変形癒合、遷延治癒、偽関節又は不完全癒合
 - 不完全に癒合した骨折では、一時的内固定材料が変形や折損などを起こすような応力を受ける場合があるので注意すること。
 3. 骨折特性
 - 多発骨折及び出血を伴う骨折は、治癒に対して有害な影響を及ぼす。荷重訓練、歩行及び活動性に関する術後計画はこれらの要因を考慮すること。
 4. 一時的内固定材料のサイズ
 - 小型のプレート、その他小型の一時的内固定材料は大型の一時的内固定材料と同様には、負荷に耐えられない可能性がある。小型の材料を設置した患者に対しては、一時的内固定材料は繰り返しの負荷により金属疲労が起り、変形、折損が発生したり、抜け落ちる可能性があることを警告すること。
- ・本システムは、骨折、脱臼及び他の骨接合術において固定の補助となるようにデザインされている。
- ・骨や韌帯の癒合なしに、インプラントは体重負荷に耐えることができない。
- ・本ケーブルシステムは一時的なインプラントとしてデザインされているため、骨が癒合するまで骨の癒合を補ったり、骨折を固定するために使用すること。
- ・本品は、身体のいかなる部分に対しても唯一の支持手段として使用しないこと。
- ・骨折が治癒しなかつたり、骨接合が得られなかつた場合、最終的には、本品は摩滅、ルースニング、分解、破損する。
- ・骨癒合を得るために骨切り術または骨折部位での患者の活動を制限すること。
- ・骨癒合不全を起こした場合、インプラントは抜去すること。
- ・しっかりとした骨癒合が得られなかつた場合、骨癒合が得られるまでその部位を固定すること。固定しないと骨癒合の遅延または骨癒合不全が生じ、過剰応力及び繰り返し応力（骨折が治癒する前に内固定材に身体が伝える応力）を招くことがある。
- ・標準的な金属疲労により、このような応力が最終的に内固定材の曲が

- りまたは破損を引き起こすことがある。
- 突然体位を変えたり、激しい運動をしたり転倒したりしないように患者に伝えること。
 - 骨癒合を成功させるために、器具のルースニングにつながる力学的振動（内因性または外因性のいずれか）に患者を曝露させないこと。
 - これらの可能性を患者に伝え、特に運動量を制限するよう指示すること（本ケーブルシステムによって固定した部分に機械的ストレスが生じるため）。
 - 術後回復期には、あらゆるタイプのスポーツや激しい動作をさせないこと。
 - 本システムの使用時の制限に関する詳細な指示を患者に与えること。
 - 次のような患者では、術後リハビリ中に器具の破損の危険性が増すおそれがある。
 - 運動量が多い患者
 - 衰弱している患者
 - 認知症患者
 - 取扱説明書に従うことができない患者
 - 補助器具を使用している患者
 - 体重負荷を制限するための指示に従わないと本ケーブルシステムのルースニング、摩滅、破損を引き起こす可能性があることを患者に伝えること。
 - 多発骨折や血管を傷つけるような骨折は、治癒に有害な作用を与えるおそれがある。
 - 患者のタイプや患者のコンプライアンスが、固定結果に影響を及ぼすおそれがある。
 - 喫煙患者で骨癒合不全の発生率が増加する。このため、喫煙患者には術前にこのようなリスクに関して伝えること。その他骨癒合不全を起す可能性があるのは、肥満患者や栄養不良患者またはアルコール中毒患者や薬物乱用者などである。このほか、骨量が不足している患者も手術に適さない。
 - 次の患者は合併症やインプラントの破損が起こりやすいので注意すること。
 - 運動量が多い患者
 - 衰弱した患者、取扱説明書に従うことができない患者、補助器具を使用できない患者
 - 突然体位を変える患者、転倒した患者、力学的振動に曝露された患者
 - 手術でケーブルにかかる総張力は臨床状態によって異なるため、医師による判断が必要である。
 - 骨周囲のケーブルに過度の張力をかけないこと（骨の損傷を与えるおそれがある）。
 - スケールプレートが最大移動した場合やテンショナー内に摩滅したケーブル束が残った場合、過度の張力によってケーブルが破損するおそれがある。
 - ケーブルは、適切に保護し固定すること（ケーブルが骨粗鬆症、骨減少症、海綿骨を貫通して切れる可能性があるため）。
 - 挿入前にケーブルをねじったり、ほぐしたりしないこと（ケーブルが損傷したり適切な張力が得られないため）。
 - 手術終了時には、器具と同一面になるように余分なケーブルを切断すること（本システムの整合性がとれなかつたり、機能や耐久性の低下、皮膚炎を起す可能性があるため）。
 - ケーブルを最終的な位置に設置するまでクリンプ内にセットスクリューを進めないこと。
 - クリンピング器具からセットスクリューを取り外さないこと。
 - 神経へのどんな損傷も一時的または永久的な障害あるいは神経学的機能の低下を引き起こす可能性がある。
 - 本品の抜去を行う際は、2度目の手術を受ける患者の潜在的リスクを考慮すること。インプラント抜去後、再骨折を避けるために適切な術後管理を実施すること。
 - 未使用のセットスクリューはすべて、締める前に完全に取り付けること（セットスクリューが十分に固定されていない場合、術後にルースニングやスクリューの移動が生じる可能性があるため）。
 - 再テンショニングが予測される場合を除いて、テンショナーを抜去する前にセットスクリューのすべてをしっかりと締めること（セットスクリューが十分に締められていないと、適切なクリンピングが得られずルースニングまたはコンポーネントの移動が生じるおそれがあるため）。
 - 骨セメントの周囲にCable-Readyコンポーネントを使用すると、ケーブル、プレート、GTR器具その他コンポーネントの抜去を妨げるおそれがある。

* 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。本品を装着した患者に対して、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：1.5 T、3.0 T
- 静磁場強度の勾配：30T/m
- MR装置が示す全身最大 SAR : 2W/kg(通常操作モード)
- 患者とガントリ内壁の間に非導電性パッドを挟むこと
- 患者の腕や手、膝や皮膚同士が接触しないようにすること
- 累積スキャン時間が50分に達した後、10分間待機すること

上記条件で 50 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 5.8°C 以下である。本品が 3.0T の MR 装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像から 73.6mm である。

T : Tesla、磁束密度の単位、1 T = 10,000 Gauss
SAR : 単位組織質量あたりの吸収熱量、単位は W/kg

* (2) 相互作用（他の医療機器等との併用に関すること） 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
弊社が指定した製品以外	併用不可	専用品でないと設計・開発方針が異なるため、適合しないおそれがある

(3) 不具合・有害事象 重大な不具合

- 初期の体重負荷や筋活動によるケーブルの破損、ルースニング及び／または移動

重大な有害事象

- 術後創傷による障害
- 実際のケーブルシステムによる（よらない）有害事象または有害反応を矯正するために追加手術の実施が必要になる可能性がある。

その他の不具合

- インプラントの腐食
- ケーブルの摩滅、捻転、分解
- インプラントの破損、折損、ルースニング、摩耗

その他の有害事象

- 軟部組織周辺の刺激または炎症
- 抜去不能または困難にするインプラント周囲の骨形成
- インプラントに接する皮膚での刺激（被覆が不十分な場合）
- 整復が維持できないことによる骨粗鬆症骨の切削
- 感染症
- 骨折または骨癒合の不全または遅延
- 神経血管障害
- 血液循環障害または血管障害
- 骨に影響を与える成長の停止
- インプラントの移動による軟部組織、内臓、関節の損傷
- 応力遮蔽による骨損失
- 神経損傷による神経機能一時的または永久的低下
- インプラント摩耗粉による組織球性肉芽腫
- 金属アレルギー
- 周囲の神経障害
- 寛骨臼又は大腿骨への穿孔
- 血管系の合併症
- 転子部における問題
- 脱臼及び亜脱臼
- 筋肉と軟部組織の緩み
- 静脈血栓症
- 肺塞栓症
- 術中及び術後の骨折
- 疼痛
- 異所性骨化

(4) その他の注意

整形外科用インプラントに用いられる種々の金属、ポリマー、化学物質等の物質は、癌や他の有害な生体反応の原因となる可能性があることが知られている。しかし、決定的な証拠はない。癌は軟部組織からインプラントに隣接する範囲を含む骨へ転移する可能性がある。また手術や診断（生検）の過程やバジェット病の進行により、これらの部位に転移する可能性もある。これらの危険性を患者に伝えること。

【保管方法及び有効期間等】

・貯蔵・保管方法

高温、多湿を避け、冷暗所にて保管すること。

・有効期間・使用の期限

外箱に記載した表示を参照（自己認証による）。

【主要文献及び文献請求先】

・主要文献

- Williams, David, F, Ph. D. : Biocompatibility of Clinical Implant Materials, Vol. 1, CRC Press, Inc., 1981.
- Lucas, L, Buchanan, R, Lemons, J. : Investigations on the Galvanic Corrosion of Multialloy Total Hip Prostheses, Journal of Biomedical Research. 15:731-47.
- Collier J., Surprenant, V., et al. :Corrosion at the Interface of Cobalt Alloy Heads on Titanium Alloy Stems, Clinical Orthopedics. 271:305-12, October 1991.
- Sharkness, C. M., Acosta, S. K., Moore, R. M., et al., Metallic Orthopaedic Implants and Their Possible Association with Cancer, Journal of Long-Term Effects of Medical Implants, 3(3):237-249, 1993.
- American Society for Testing and Materials, ASTM Committee F-4, Symposium on Biocompatibility of Particulate Implant Materials, October 31, 1990.
- Fisher, A. A. : Contact Dermatitis, 3rd Ed., Lea and Febiger, 338-367, 1986.

**・文献請求先

ジンマー・バイオメット合同会社
電話番号 : 03-4331-8600 (代)

****【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：ジンマー・バイオメット合同会社

電話番号：03-4331-8600（代）

主たる設計を行う製造業者：

Zimmer Inc.、Pioneer Surgical Technology Inc.、米国