

高度管理医療機器

機械器具 (12) 理学診療用器具  
手術用ロボットナビゲーションユニット

JMDNコード:38723013

特定保守管理 **Mazor X ロボットシステム**

**再使用禁止**

**【警告】**

**<使用方法>**

本装置は手術支援システムであり、医師の知識、経験及び判断に代わるものではない[ナビゲーション上の情報は誤差を含んでいるため、誤った判断を引き起こす可能性がある]。

**<適用対象(患者)>**

クローンフェルト・ヤコブ病(CJD)に罹患あるいは罹患が疑われる患者へ使用しないこと[別の患者や術者に感染する可能性がある]。

**【禁忌・禁止】**

**<使用方法>**

滅菌品の再使用及び再滅菌禁止。

**【形状・構造及び原理等】**

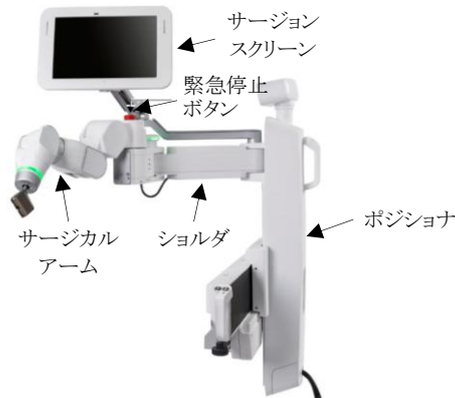
1. 構成品及び種類

1) 本体

(1) ワークステーション



<サージカルシステム>



(2) ナビゲーションカメラ



2) 構成品

(1) ベッドフレーム



(2) イメージアダプタ



(3) 電源ケーブル

(4) アームガイド

<4.75 アームガイド>

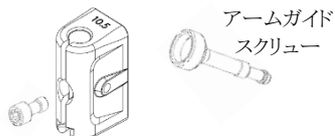


<5.5/6.0 アームガイド>



取扱説明書を必ずご参照ください。

<10.5 アームガイド>



<アームガイド>



(5) マーカ



3D マーカ(単回使用) スターマーカ(単回使用)



ターゲットエクステンダ

(6) スナップショットトラッカ



(7) ロボティックフレームコネクション



(8) ボーンマウント

a. カプラー

i) ボーンマウントブリッジ



(i) MIST ブリッジ(タイプ 1)



(ii) シャンツボンド



ii) シャンツアーム



iii) スタンダードブリッジ



iv) 360° ブリッジ



v) MIST ブリッジ(タイプ 2)



vi) シャンツブリッジ



vii) シャンツコネクタ



viii) ブリッジアダプタ



ix) ブリッジロック



b. クランプ

i) クランプ(単回使用)



ii) クランプリンク



iii) ラジオールセント MIS クランプ



iv) トールククランプ



v) ショートクランプ



vi) ブランチ



c. ピン

i) シャンツスクリュー



ii) ヘッドピン



(9) プランニングステーション(オプション)

\* 2. 原材料

ステンレス鋼、ポリアーテルイミド、ポリアーテルエーテルケトン、接着剤

3. 電氣的定格

- 定格電圧: AC100V/115V/230V
- 周波数: 50/60Hz
- 消費電力: 1,000VA

#### 4. 機器の分類

- 電撃に対する保護の形式による分類:クラス I 機器
- 電撃に対する保護の程度による装着部の分類:B 形装着部

#### 5. レーザ製品の安全基準

ナビゲーションカメラ(レーザ照射部):IEC 60825-1 クラス 2 適合

#### 6. 原理

##### 1) 患者とサージカルアームのレジストレーション

###### (1) CT-Fluoro(術前計画を使用する場合)

患者とサージカルアームをボーンマウントにより固定し、サージカルアーム先端に 3D マーカを取り付けた状態で、3D マーカ及び対象となる椎骨を含んだ正面画像と斜位画像を撮影する。3D マーカ内部には放射線不透過性の球が決められた配置で並んでおり、ソフトウェア処理によって患者とサージカルアームの座標を紐づける。更に、撮影された画像と術前画像を紐づけることにより、術前画像より構築された患者の 3 次元画像とサージカルアームの座標を紐づけることが可能となる。

###### (2) Scan & Plan(術中画像での計画を実施する場合)

患者とサージカルアームをボーンマウントにより固定し、サージカルアーム先端にスターマーカを取り付けた状態で、スターマーカ及び対象となる椎骨を含んだ 3 次元画像を撮影する。スターマーカ内部には放射線不透過性の球が決められた配置で並んでおり、ソフトウェア処理によって患者の 3 次元画像とサージカルアームの座標を紐づける。

##### 2) サージカルアームとリファレンスフレームのレジストレーション (Snapshot 機能)

患者とサージカルアームのレジストレーションを実行した後、使用者が選択したロボティックリファレンスフレーム(設置場所: サージカルアームのショルダ)又は患者リファレンスフレーム(設置場所: 患者椎体の棘突起又は腸骨)のいずれかを確実に取り付け、サージカルアーム先端にスナップショットトラッカを取り付けた状態で、Snapshot 機能を実行する。スナップショットトラッカにはナビゲーションカメラで認識可能な赤外線反射ボールが決められた配置で並んでいる。Snapshot 機能ではナビゲーションカメラでリファレンスフレームとスナップショットトラッカの位置を認識することにより、サージカルアームとリファレンスフレームの座標を紐づける。

##### 3) アームによる挿入軌道誘導

上述の 1)により患者の 3 次元画像とサージカルアームの座標は紐づけられており、術前又は術中に患者の 3 次元画像上で脊椎スクリューの留置位置や椎間関節固定術(椎間関節部の母床作成及び骨補填材料の充填)が計画されている。脊椎スクリューの留置位置や椎間関節固定術の延長線(挿入軌道)上にアームガイドの手術器具挿入口の中心の向きが重なるようにサージカルアームが自動で移動し、手術器具や脊椎スクリューを計画された挿入軌道に誘導し、固定される。サージカルアームの移動速度は、アーム内蔵の各関節のモータの回転数(1.8 ~2.5rpm)で制御されている。

アームと標的位置の距離に関して、アームに 3D マーカを付けた状態でマーカが手術範囲に入るように移動させ、画像を撮像することで、標的位置とアームの位置関係を認識する(【使用方法等】の 1、「7) レジストレーション」)。対象椎体とアームの距離については、使用するインプラントを指定することで、アームガイド上端と先端位置の距離が決定され、これと「手術計画のスクリュー挿入位置(エントリーポイント)における器具の中心線に対する垂線とアームガイド上端までの距離」及び「3Define で構築した 3 次元モデル」に基づきソフトウェアが自動で判別する。椎間関節固定術においても同じ原理で、計画された母床の位置と母床作成に用いる手術器具を組み合わせた長さに応じて、アームガイド上端の配置が決定される。

##### 4) 光学式ナビゲーション

本品は、あらかじめ登録した手術器具の位置情報を患者画像に重ね合わせて表示する。手術器具に取り付けられた光学式トラッカーをステレオ赤外線カメラ(ナビゲーションカメラ)で捉え、三角測量の原理でその位置を計測する。また、手術器具に固定された複数の反射ボールの配置により、その先端の位置と軌道を計測する。

患者又は患者近傍に基準点となるリファレンスフレームを設置し、レジストレーション作業により得られた患者とナビゲーションの座標の紐づき情報を用いて、患者と手術器具の位置関係をモニタ及びサージョンスクリーンに表示する。

#### 【使用目的又は効果】

本品は脊椎手術において、患者の X 線画像から構築した三次元画像上に手術計画を作成し、手術器具に取り付けられたトラッカーを検出することで、手術器具及び脊椎インプラントの位置情報を患者の三次元画像上へリアルタイムで表示する手術支援装置である。また、脊椎スクリュー挿入においてはロボットアームの動作により手術器具の挿入経路をガイドする。脊椎手術の治療計画の作成を支援するための治療結果のシミュレーションを行うこともできる。本品は頸椎での手技には使用しない。

#### 【使用方法等】

##### 1. 使用方法

###### 1) 動作環境及び事前準備

オプションとして、本品目のソフトウェアは、下記の仕様を満たす汎用 IT 機器に製造業者が指定した方法でインストールして術前計画を作成することができる。汎用 IT 機器は患者環境外に設置する。

\* 汎用 IT 機器(同等以上)

| 項目     | 仕様   |
|--------|--|
| OS     | Windows 10 or 11 (64-bit)  |
| CPU    | Core i5 1.7 GHz (8th generation) with integrated Intel GPU - UHD Graphics 620  |
| GPU    | ラップトップ: NVIDIA NVS 4200M、Quadro M500M、NVIDIA GTX 620M<br>デスクトップ: NVIDIA GTX580 |
| メモリ    | 8GB  |
| HDD    | 30GB   |
| 解像度    | 1366×768 ピクセル(24/32-bit カラー)   |
| 電気的安全性 | JIS C 62368-1  |
| 電磁両立性  | CISPR32, CSIPR35   |

###### 2) 術前計画(CT-Fluoro 機能でレジストレーションを行う場合)

(1) 画像診断装置で得られた患者の画像情報を外部の記録メディア経由でワークステーション、プランニングステーション又は本品のソフトウェアをインストールした汎用 IT 機器に読み込む。

(2) プランニングアプリケーション内の術前計画機能で脊椎インプラントの種類、留置位置及び挿入軌道の計画を作成する。椎間関節固定術を行う場合は、椎間関節に作成する母床(Facet Decortication による)の位置、深さ及び手術器具の挿入軌道の計画を作成する。

(3) プランニングステーション又は汎用 IT 機器で計画を作成した場合は外部の記録メディアに計画を保存する。

(4) 必要に応じてプランニングアプリケーション内のシミュレーション機能を使用する。

###### 3) 使用前の準備

(1) 併用する未滅菌の構成品、手術器具等は使用前に、以下に例示する滅菌方法及び滅菌条件を用いて滅菌する。

例)高圧蒸気滅菌

|      | 前真空方式  |
|------|--------|
| 温度   | 132℃   |
| 滅菌時間 | 4 分    |
| 乾燥時間 | 30 分以上 |

(2) ベッドフレームを手術台のレールに設置する。

(3) ナビゲーションカメラとワークステーションを接続する。

(4) 画像診断装置とワークステーションを接続する。

(5) ワークステーションを電源ケーブルで商用電源に接続して電源を入れる。

(6) ワークステーションのカバーを開き、マニピュレータ及びサージカルシステムを取り出す。

(7) サージカルシステムをベッドフレームに設置し、マニピュレータをサージカルシステムから取り外してワークステーションに格納する。

(8) サージカルシステムにドレープをかけ、アームガイドを取り付ける。

###### 4) 術前計画の選択(CT-Fluoro 機能でレジストレーションを行う場合)

(1) 術前計画が外部の記録メディアに保存されている場合は、ワークステーションに読み込む。

(2) 必要な術前計画を選択する。



- サージカルアームが手術計画の軌道に到達するまでは、アームガイドにツールを挿入しないこと。
- \* • アームガイドに手術器具を通して使用する際に、アームガイドに力を加えないこと[サージカルアームが動く可能性がある]。特に椎間関節部の母床作成においては計画より深いドリリングを妨げるストッパーになるため、アームガイドに力がかからないよう注意すること[サージカルアームの変位により、計画したドリリング深さを超える可能性がある。]
- 下穴作成する場合は、各工程(ガイドワイヤ、タップ、脊椎スクリュー挿入時)において、術前計画どおりであることを確認すること。
- 骨質が硬い場合は適切にドリルを使用すること。
- サージカルシステムを手動で移動する際には、ボーンマウントによる患者との固定を解除してから移動すること。
- 本装置を移動する際には、電源を切り、ケーブル類を取り外してから移動すること。
- 本装置の動作環境温度は 18～30℃である。定められた温度内で使用すること。
- ナビゲーションの精度が低下し、再レジストレーション後もナビゲーションの精度が確保できない場合は、本装置の使用を中止すること。
- 可燃性麻酔ガスの発生源から 25cm 以上離すこと。また、可燃性麻酔ガス雰囲気内では使用しないこと。
- ナビゲーションカメラ(レーザ照射部)はレーザ光を発する。レーザ光を直接眼にあてないよう取扱いに注意すること。
- ナビゲーションカメラは赤外線を送受信するため、赤外線干渉を引き起こす可能性があるため、注意すること。
- 本品のアプリケーションを汎用 IT 機器にインストールして使用する場合、【使用方法等】の 1、「1」動作環境及び事前準備を参照し、要件を満たす汎用 IT 機器にインストールすること。
- 本品のアプリケーションをインストールする汎用 IT 機器は、IT 部門のポリシーに従い、アンチウィルスソフトウェア及び/又はファイアウォールを用いてセキュリティ化すること。
- \* • 患者情報保護のために、ワークステーション及び汎用 IT 機器にパスワードや暗証番号といったセキュリティ対策を施して保護すること。
- \* • ワークステーションは病院内のネットワーク及びインターネットに接続しないことを推奨する。
- 本品のアプリケーションを使用中にエラーが表示された場合は、取扱説明書及びアプリケーションの付属文書を参照すること。それでも解決しない場合は、メトロニック社へ連絡すること。

## 【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。)

金属製インプラントの埋め込みを含む脊椎手術を受けたことのある患者[期待した効果が得られない可能性がある]。

### 2. 重要な基本的注意

- 本品がハイリスク手技に使用された場合には、プリオン病感染予防ガイドラインに従った洗浄、滅菌を実施すること。
- 本品がプリオン病の感染症患者への使用及びその汚染が疑われる場合には、製造販売業者又は貸与業者に連絡すること。
- 本品の使用について、弊社が設定するトレーニングを受講した医師のみが使用すること。
- 本装置を用いた手術において使用される手術器具、脊椎インプラント等の手技書及び添付文書を必ず参照すること。
- \* • 弊社が認める製品以外と併用しないこと。
- \* • アナログ及びデジタルインターフェースに接続されている本装置の付属機器及び接続するその他の装置は、該当する IEC 規格(医療機器の場合は IEC 60601-1 又は IEC 60601-1-2 など)に準拠していること。画像診断装置又はリムーバブルメディア(CD 又は USB ドライブ)を除き、他のデバイスを本装置に接続しないこと。
- \* • 本装置で他の医用電気機器を使用すると、患者の漏れ電流が増加する可能性があるため注意すること。
- 患者に外力を加えないこと[患者が動くことによりレジストレーションが低下するおそれがある]。
- ボーンマウントは無理な力が掛からないように取り付けすること。
- ボーンマウントのクランプの棘突起への固定部には 9 本のステンレス鋼の歯がある(片側に 5 本、反対側に 4 本)。確実な固定のために 5 本以上の歯が棘突起にしっかりと接触していることを確認すること。
- ボーンマウントを棘突起又は腸骨稜に取り付けた後にボーンマウントをやさしく動かして、確実に固定されているか確認すること。
- 患者リファレンスフレームは目的の椎骨に確実に固定すること[ナビゲーションの精度が確保できない可能性がある]。
- Snapshot の実行後にリファレンスフレーム(ロボティックリファレンスフレーム又は患者リファレンスフレーム)を動かさないこと。リファレンスフレームを動かした、あるいは接触等で動いた場合には、リファレンスフレームを確実に固定して Snapshot を再度実行すること[リファレンスフレームが動くナビゲーションの精度が確保できない]。
- ナビゲーション中はナビゲーション精度とシステムの応答性を常に確認すること。プローブを使用して既知の患者の解剖学的ランドマーク何点かをポイントし、画像で特定された場所がプローブで患者に触れた場所と一致することを確認する。ナビゲーションの精度が低下した場合には、Snapshot あるいは患者登録から再度実行すること。
- 術中に精度の低下を感じた場合は、X 線装置を用いて、手術器具・脊椎インプラントの位置や切削した骨の状態等を確認すること。
- \* • 手術操作により患者の解剖学的な状態が変化し、ナビゲーションの精度が低下する可能性がある。
- 手術器具を変更した際は、再度システムに登録すること。
- ボーンマウントへの接触等により、患者に対するボーンマウントの取り付け位置が動いた可能性がある場合には、ボーンマウントの確実な固定を確認し、再レジストレーションを行うこと。

### 3. 不具合・有害事象

- 1) 重大な不具合
  - 本装置の機能不良、動作不良
  - 本装置の破損、変形
- 2) 重大な有害事象
  - 患者又は術者への傷害
  - 神経の損傷、麻痺
  - 血管、神経、組織への損傷及び穿孔
  - 感染
  - 手術時間の延長及び再手術
  - レーザ光による目の損傷

## 【保管方法及び有効期間等】

### 1. 保管方法

- 周囲温度: -29～60℃
- 相対湿度: 30～85%(結露なきこと)

### 2. 滅菌の有効期間

3D マーカ、スターマーカ、クランプ: 3 年

## 【保守・点検に係る事項】

### 1. 使用者による保守点検事項

- 使用前にナビゲーションカメラのレンズを清拭すること[最適なカメラ性能が得られない可能性がある]。清拭方法の詳細については、取扱説明書を参照すること。なお、3Define カメラのレンズ部は拭かないこと。
- 本装置の清掃には、研磨剤を含む水溶液や強酸性・強アルカリ性の水溶液は使用しないこと。また、液体を直接スプレーしないこと。
- 本装置の電気部品が組み込まれている構成部品に液体が入らないようにすること。液体が侵入したことが疑われる場合は、電源に接続する前に乾燥していることを確認すること。
- 本装置に異常を認めた場合は直ちに使用を中止し、弊社担当者まで連絡すること。

### 2. 業者による保守点検事項

- 本装置とその構成部品は、6 ヶ月ごとに年 2 回の定期点検を実施すること。
- \* • ワークステーション及び汎用 IT 機器のアプリケーションインストール及びバージョンアップは弊社担当者のみ行うこと。

## 【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: 日本メトロニック株式会社  
カスタマーサポートセンター 0120-998-167

製造業者: マゾール ロボティクス社(イスラエル国)  
[Mazor Robotics Ltd.]

\*\* 〔サイバーセキュリティに関する情報提供及びお問合せ先〕

製造販売業者のホームページ「サイバーセキュリティへの取り組み」を参照のこと。