

機械器具（58） 整形用機械器具
一般医療機器 骨手術用器械 70962001

IPT ネイルシステム用手術器械 （ラチェット型ターゲットデバイス）

【警告】

本手術器械は未滅菌のため、[保守・点検に係る事項]に定める方法で、使用前に必ず滅菌を行い、使用後は必ず洗浄・滅菌を行い、清潔に保管すること。

【禁忌・禁止】

〔併用医療機器〕

当製造販売業者製の骨折部固定内副子材料以外の骨接合手術に使用しないこと。（「相互作用」の項参照）

【形状・構造及び原理等】

1. 組成

ステンレススチール、アルミ合金、PEEK、PPS

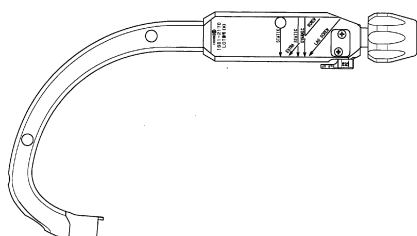
2. 形状・構造・原理

本品は大腿骨転子部骨折等の骨接合手術に用いる IPT ネイルシステム（医療機器承認番号：21600BZZ00127A01）専用の手動式手術用器械であり、骨への適切な穴あけ、インプラントのサイズ測定、固定及び抜去等を行います。

尚、本手術器械の製品名、カタログ番号については、包装表示ラベル又は製品本体に記載されていますのでご確認ください。

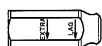
- * ☐ Cat. No. IS01-2175/2170

製品名:ラチェット型ターゲットデバイス 125° /130°



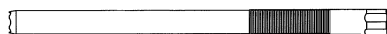
- ☐ Cat. No. IS01-2530

製品名:マルチインサータガイド（ラチェット TD 用）



- ☐ Cat. No. IS01-3050

製品名:ラチェット型ラグスクリュー用スリーブ



- ☐ Cat. No. IS01-4110

製品名:エクストラスクリュー用スリーブ
（ラチェット TD 用）



- ☐ Cat. No. IS01-3060

製品名:ラチェット型ラグスクリュー用スリーブ用抜去軸



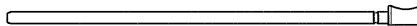
- ☐ Cat. No. IS07-1100

製品名:SS ラグスクリュー用ガイドピンスリーブ



- ☐ Cat. No. IS01-4200

製品名:エクストラスクリュー用ガイドピンスリーブ



【使用目的又は効果】

骨接合手術等に用いる手術器械をいう。手動式のものに限り、本品は再使用可能である。

【使用方法等】

**1. 使用前

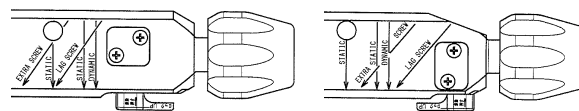
本手術器械は未滅菌のため、手術前に予め [保守・点検に係る事項] に示す条件にて滅菌を施して下さい。

2. 使用時（使用例）

基本的な手術手技は IPT ネイルシステム用手術器械の添付文書 [HJ-10N] 又は [HJ-70N] をご参照下さい。

<術前の器具のチェック>

- *1) ラチェット型ターゲットデバイス 125° 用と 130° 用はレバーの向き（初期状態）が異なりますが、基本的な操作方法は同様です。



125° レバー部

130° レバー部

- 2) ネイルとラチェット型ターゲットデバイスをネイル接続ネジでストレートドライバーL 又はネイル接続ネジ用 T レンチを用いて確実に固定します。（図 1）
- 3) ラチェット型ラグスクリュー用スリーブとエクストラスクリュー用スリーブ（ラチェット TD 用）をマルチインサータガイド（ラチェット TD 用）へ組み付けます。（図 2）
- 4) ターゲットデバイスの内側にあるラチェット解除レバーをニュートラル状態（水平状態）にし、さらにつまみを開放状態にしておきます。（図 3）

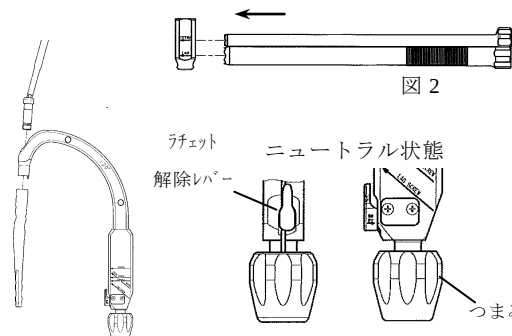


図 1

図 3

- 5) ラグスクリュー/エクstrasクリュー用スリーブをターゲットデバイスに組み付け、下部のつまみを締め付けます。(図4)
- 6) ステップリマーを通し、ネイルのラグスクリューホールに干渉しないで通過することをチェックします。(図5)

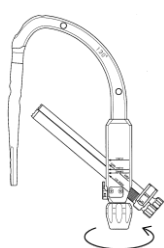


図4

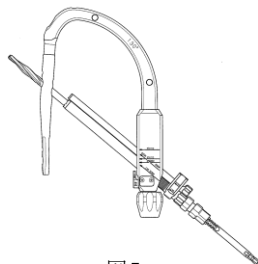


図5

- 7) つまみを緩め、ラチェット解除レバーをニュートラル状態から手前に押すことでラグスクリュー/エクstrasクリュー用スリーブを引き戻すことができます(解除状態)。(図6)
- 8) ターゲットデバイスにディスタルスクリュー用ドリルスリーブを組み付けたディスタルスクリュー用スリーブを装着し、ターゲットデバイス下部のつまみを締めてからディスタルスクリュー用ドリルを通し、ネイルのディスタルスクリューホールに干渉しないで通過することをチェックします。(図7)

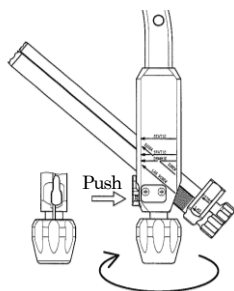


図6

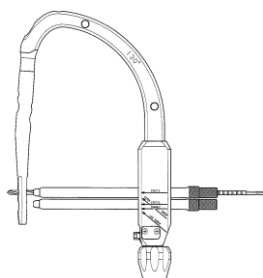


図7

<手術時>

- 9) ネイルを髄腔へ挿入します。
挿入が困難な場合、ターゲットデバイス用インパクターをターゲットデバイスに接続し、スライドハンマーにて軽く叩き込みます。挿入後、ガイドワイヤーを取り外します。(図8)
- 10) ラグ/エクstrasクリュー用スリーブへ各々ガイドピンスリーブを組み付け、ターゲットデバイスへ装着します。(図9)
- 11) ラグスクリュー用スリーブを手前に戻す場合は、手順7)の要領でラチェット解除レバーを手前に押しながら引き戻します。(図6)

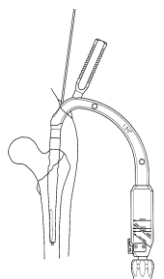


図8

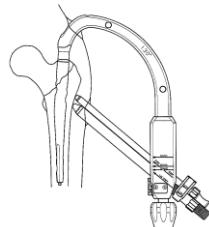


図9

- 12) ガイドピン刺入、ステップリマーによるリーミングの際は、ターゲットデバイスのつまみを締め付けます。(図10)
- 13) 骨折部に圧迫をかける場合は、ラグスクリュー用スリーブ先端を外側皮質に密着させた後、ラチェット解除レバーをニュートラル状態(解除状態)から90°立ち上げロック状態(垂直状態)とし、ラグスクリュー用スリーブが前進しないよう固定します。
ラグスクリュー用Tレンチの圧迫ナットを前進させ、骨折部に圧迫をかけます。(図11)

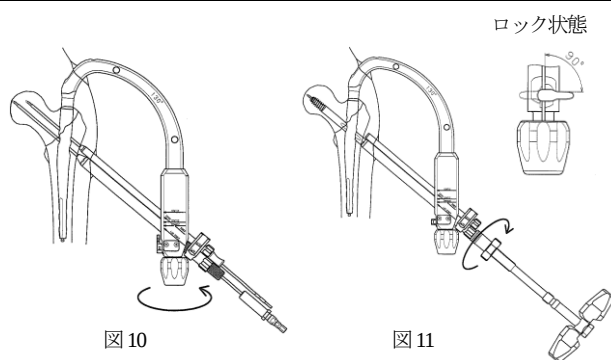


図10

図11

- 14) ラグスクリュー用スリーブをターゲットデバイスから取り外す際は、ターゲットデバイスのつまみを解放後、ラチェット解除レバーを必ずニュートラル状態(水平状態)として手前に押しながら引いて下さい。(図6)コンプレッション操作後、ラグスクリュー用スリーブが取り外し難い場合は、スリーブ後端にラチェット型ラグスクリュー用スリーブ抜去軸を取り付け、必要に応じ抜去用ラージスライドハンマーを用い、必ずラチェット解除レバーをニュートラル状態として手前に押しながら(図6)スリーブを取り外します。(図12)

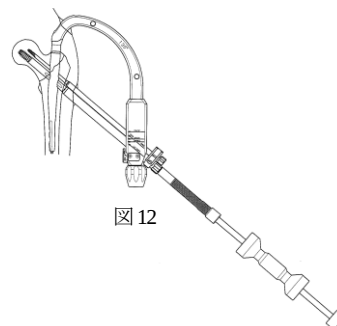


図12

* * 3. 使用後

使用後は、水ですすぎを完全に行い、[保守・点検に係る事項]に定める滅菌方法にて滅菌を行います。

4. 使用方法等に関連する使用上の注意

- 1) 使用前に必要な手術器械が揃っているか確認して下さい。
- 2) ターゲットデバイスにラグスクリュー用スリーブを装着し、ステップリマーを通し、ネイルのラグスクリューホールに干渉しないで通過することを確認して下さい。
- 3) ターゲットデバイスにディスタルスクリュー用ドリルスリーブを組み付けたディスタルスクリュー用スリーブを装着し、ディスタルスクリュー用ドリルを通し、ネイルのディスタルスクリューホールに干渉しないで通過することを確認して下さい。
- 4) ターゲットデバイスからネイル接続ネジを取り外す際は、ストレートドライバーを使用してください。ユニバーサルTレンチを使用する場合は、ネイル接続ネジの破損を防止する為、ユニバーサルTレンチの六角レンチ先端側をネイル接続ネジに軸直に確実に取り付け、ユニバーサルジョイント部を傾斜させる様にして取り外して下さい。
- 5) 挿入/抜去の際は、専用の手術器具を正しく接続し、イメージ下で慎重に行って下さい。
- 6) ラチェット解除レバー操作時、ニュートラル⇄ロック状態の切り替えの際は、確実に水平/垂直状態として下さい。
[これを行わないと、ラチェットが適切に機能せず、無理な操作を行うことによって器具が破損する恐れがあります。]

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 1) 使用後は隙間部分、内管及び中空部分や複雑な構造を有する部分に血塊等が残らないよう速やかに洗浄後滅菌して下さい。
(「保守・点検に係る事項」参照)
[嵌合部等にある血塊や異物を除去しきれない恐れがあります。]

2. 相互作用（他の医療機器等との併用に関すること）

1) 併用禁忌（併用しないこと）

医療機器の名称等	臨床症状・処置方法	機序・危険因子
当製造販売業者製 （※1）以外の骨折部 固定内副子材料	インプラントの緩み、破 損の危険性が高まる恐 れがある。	インプラントが 適切に埋入でき ないため固定力 等が不足する。
当製造販売業者製以 外の手術用機械器具	手術用機械器具の不具 合による危険性が高ま る恐れがある。	手術用機械器具 の操作が正しく 機能しない。

（※1）IPT ネイルシステム（医療機器承認番号：21600BZZ00127A01）

3. 不具合・有害事象

本製品の使用において、患者の状態、骨折部の形態及び骨癒合の状態などにより次のような不具合・有害事象がまれに現れることがあるので、異常が認められた場合は直ちに適切な処置を施して下さい。

- 1) 重大な不具合
 - ・製品の破損、破損片の体内遺残
- 2) 重大な有害事象
 - ・偽関節、変形骨癒合、再骨折（術中／術後）
 - ・カットアウト、インプラントの脱転
 - ・感染症、血栓症
 - ・骨の短縮、骨壊死、骨密度の低下
 - ・金属アレルギー、異物アレルギー
 - ・手術における神経的損傷、穿孔時発熱障害
- 3) その他の不具合
 - ・挿入／抜去時の製品／器具の破損
 - ・術後のインプラントの緩み、Z-effect
- 4) その他の有害事象
 - ・痛みや不快感、異物感
 - ・骨癒合不全
 - ・血行再生障害
 - ・挿入／抜去時における破損器具の体内遺残

4. 高齢者への適用

一般的に高齢者は骨量・骨質が十分でないことが多いので、本製品の使用は慎重に行い、術後の経過にも十分注意して下さい。

【保管方法及び有効期間等】

- 1) 保管方法
直射日光及び高温多湿を避け保管して下さい。

【保守・点検に係る事項】

**[使用者による保守点検事項]

**1. 使用前

- **1) 本手術器械は未滅菌のため、手術前に予め次に示す条件にて滅菌を施して下さい。

・滅菌方法及び滅菌条件（オートクレーブ滅菌）

熱 源	水蒸気	
処 理 圧 力	118 kPa	196 kPa
処 理 温 度	121 ℃	132 ℃
処 理 時 間	20 分以上	5～10 分

- **2) 製品を使用する前に摩耗、キズ、割れ、有害なバリ、錆、接合の不良等がないか、外観検査を実施して下さい。

**2. 使用後

- **1) 使用後は、速やかに洗浄を行い血塊等を除去し、使用前の欄に示す「滅菌方法及び滅菌条件」で滅菌を行い保管して下さい。
- 2) 洗浄中又は洗浄後の製品を放置すると錆び等が発生する恐れがありますので必ず放置しないで下さい。
 - 3) 洗浄剤は、医療用中性洗剤等の専用の洗剤を用い、適正な濃度で使用して下さい。（洗剤の使用説明を参照して下さい。）

- 4) 強アルカリ／強酸性洗剤・消毒剤は器具を腐食させる恐れがあるので、使用を避けて下さい。必ず得ず使用する際は、製品の状態を確認し腐食等が発生しないよう洗浄して下さい。
- 5) 洗浄の際、製品の表面等にキズがつかないようにブラシ、スポンジ等を使用し、金属製たわし、クレンザー（磨き粉）等の使用は避けて下さい。
- 6) 隙間部分や中空穴を有する製品はブラシ等で隙間部分や中空穴部分を入念に洗浄し異物を除去し、洗浄後の製品に異物がないことを十分確認して下さい。
- 7) 可動部を有するものは可動部分を操作しながら洗浄して下さい。
- 8) 分解可能なもの或いは組み合わせて使用するものは最小単位まで分解し洗浄を行って下さい。
- 9) ブラシ等で血塊等を除去できない場合は隙間部分等を血液溶解剤又は蛋白分解酵素剤等を用いて洗浄後、超音波洗浄機を用いて洗浄し、滅菌して下さい。特に隙間部分は異物が残りやすいので、異物がないことを十分確認して下さい。
- 10) 血液溶解剤又は蛋白分解酵素剤等の薬剤を使用する場合は取扱説明書を参照の上使用して下さい。
- 11) 超音波洗浄機を使用する場合は、取扱説明書を参照の上使用し、製品に異物等がなくなるまで洗浄して下さい。
- 12) 超音波洗浄機を使用する際は、ドリル等の刃物が接触し、キズ等が発生しないよう注意して洗浄して下さい。
- 13) 合成樹脂が使用されている製品に高圧蒸気滅菌を行う場合、合成樹脂部分が滅菌トレー又は滅菌用金網容器等の金属部分に直接触れないようにして下さい。
- 14) 洗浄、滅菌後可動部分を有する製品がスムーズに可動しない場合は、必要に応じ水溶性潤滑剤または流動パラフィンを塗布して下さい。水溶性潤滑剤又は流動パラフィンを使用する場合は取扱説明書を参照の上使用して下さい。
- **15) 洗浄後は、水ですすぎを完全に行い、腐食防止のために、直ちに乾燥させて下さい。

【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

株式会社 ホムズ技研

〒391-0213 長野県茅野市豊平 4734-352

電話番号 0266-76-5881

製造業者

株式会社 ホムズ技研