**2015 年 1 月 28 日改訂 (第 4 版) (新記載要領に基づく改訂) *2013 年 7 月 16 日改訂 (第 3 版)

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

SCS セルフコンプレッションスクリュー用手術器械

【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]

SCS セルフコンプレッションスクリュー (医療機器承認番号:22200BZX00621000) による骨接合手術以外に使用しないこと. (「相互作用」項参照)

【形状・構造及び原理等】

1. 組成

ステンレススチール, PF

2. 形状・構造・原理

本品は手根骨骨折等の骨接合手術に用いる SCS セルフコンプレッションスクリュー (医療機器承認番号: 22200BZX00621000) 専用の手動式手術用器械セットであり、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下さい.

* 《4.5/4.7 スクリュー, 4.0/4.1 スクリュー用》

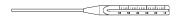
☐ Cat. No. HS04-2330

製品名:1.3 ガイドピン用ガイド(S)



☐ Cat. No. HS04-2510

製品名:1.3 ガイドピンデプスゲージ (2.7D)



** Cat. No. HS04-2600 / 2601

製品名: 六角 2.5 中空パワーピンドライバー/ 六角 2.5 中空パワーピンドライバー (R)

** Cat. No. HS04-2610/2611

製品名: 六角 2.5 中空ドライバー/ 六角 2.5 中空ドライバー (R)



☐ Cat. No. HS04-2750

製品名:4.0/4.1 コーテックスドリル

☐ Cat. No. HS21-0513

製品名: 2.7 中空ドリル (1.3GP 用)

* \square Cat. No. HS21-6500

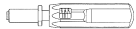
製品名: 3.2 中空ドリル (1.3GP 用)

* □ Cat. No. HS21-6800

製品名:4.5/4.7 コーテックスドリル

 ☐ Cat. No. HS04-3600

製品名:ラチェットハンドル



《3.5/3.8 スクリュー用》

☐ Cat. No. HS21-0200

製品名:1.0 ガイドピン用ガイド(S)



☐ Cat. No. HS21-0300

* 製品名: 0.8/1.0 ガイドピンデプスゲージ (2.5D)

医療機器届出番号: 20B1X00006H00020



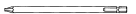
☐ Cat. No. HS21-0400

製品名: 六角 2.0 中空ドライバー



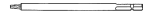
☐ Cat. No. HS21-0410

製品名:六角 2.0 中空パワーピンドライバー



☐ Cat. No. HS21-0600

製品名:3.5/3.8 コーテックスドリル

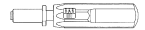


☐ Cat. No. HS21-0700

製品名: 2.5 中空ドリル(1.0GP 用)

☐ Cat. No. HS04-3600

製品名:ラチェットハンドル



*《2.5/2.8 スクリュー用》

* \square Cat. No. HS04-2950

製品名:グリップハンドル S



* □ Cat. No. HS21-0300

製品名: 0.8/1.0 ガイドピンデプスゲージ (2.5D)



* □ Cat. No. HS21-5200

製品名:0.8 ガイドピン用ガイド(S)



*□ Cat. No. HS21-5400

製品名: 六角 1.5 中空ドライバー



* \square Cat. No. HS21-5410

製品名:六角1.5中空パワーピンドライバー



* □ Cat. No. HS21-5600

製品名:2.5/2.8 コーテックスドリル

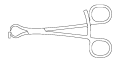


* □ Cat. No. HS21-5700

製品名:1.9 中空ドリル(0.8GP 用)

☐ Cat. No. HS21-6000

製品名:小骨整復用鉗子



* 🗆 Cat. No. HS21-6010

製品名:スクリュー把持器



【使用目的又は効果】

手根骨骨折等の骨接合手術に用いる SCS セルフコンプレッションスクリュー (医療機器承認番号: 22200BZX00621000) 専用の手動式手術用器械セットであ る. 本品は再使用可能である.

【使用方法等】

**1. 使用前

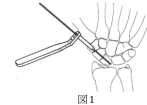
本手術器械は未滅菌のため、手術前に予め [保守・点検に係る事項] に示 す条件にて滅菌を施して下さい.

* 2. 使用時(使用例)

4.5/4.7 スクリュー, 4.0/4.1 スクリュー, 3.5/3.8 スクリュー及び 2.5/2.8 スクリ ューの基本的な使用方法は同一です. ここでは、3.5/3.8 スクリューの使用方法 を説明します.

2-1. インプラント (3.5/3.8 スクリューの使用例)

* 1) 骨折部の整復後、1.0 ガイドピンを 1.0 ガイドピンガイド (S) を用いてイメ ージ下で適位深さまで刺入します(図1). パラレルガイドとして使用も可 能です.



2) 1.0 ガイドピンを介して、ガイドピンデプスゲージにて刺入深さを計測しま

この深さは刺入部位からガイドピン先端までの実測値です。スクリューを 完全に埋没させるためには、計測した長さより1サイズ短いスクリューを 選択します.

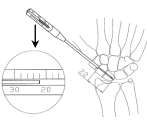
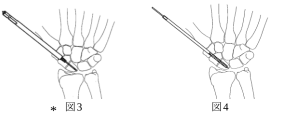


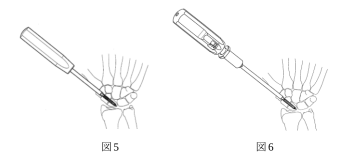
図2

- 3) コーテックスドリルにて、刺入部の皮質を開窓します(図3).
- 4) 骨質が固くスクリュー挿入の困難が予想される場合は、中空ドリルにて、 スクリュ一適位までドリリングします (図4).
 - *インプラントの際、無理な挿入とならないよう十分なドリリングを行って ください。



*5) 六角2.0中空ドライバーにて選択した長さのスクリューを挿入します(図5). スクリューの挿入には、六角20パワーピンドライバーを接続したラチェッ **6) ガイドピンを介して中空ドリル等で穴あけを行う場合は、ドリル刃先とガ トハンドルを使用することもできます (図6).

スクリュー中央部に骨折線が位置するよう、また、スクリューが完全に骨 内に埋没するよう、適切な長さのスクリューを選択し、挿入位置に注意し て下さい.



* 2-2. インプラント (2.5/2.8 スクリュー)

2.5/2.8 スクリューを使用する場合の専用機械の使用方法を説明します.

1) 小骨整復用鉗子を用いることで、骨折部の整復を維持しながら、0.8 ガイド ピンを刺入できます (図1).



2) スクリュー把持器を用いることで、選択したスクリューを把持することが できます (図2).



2-3. 抜去 (3.5/3.8 スクリューの抜去例)

1) 六角 2.0 中空ドライバーにてスクリューを抜去します (図7). 固着して スクリューが抜去できない場合は無理に抜去せず、専用工具を使用し て下さい.



図 7

**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) ガイドピン、ドリル等の刃物類は破損を及ぼすような過剰な負荷をか けないよう適切に使用して下さい.
- 3) 損傷, 磨耗, 曲がり等が見受けられるガイドピン, ドリル等は, 絶対 に再使用しないで下さい.
- 4) ガイドピンチャック及びガイドピンとの接続を確実に行い、パワーツ ールとの接続を確実に行ってください.
- 5) ガイドピンが意図しない方向に進んで周囲の組織内に進入しないよう に、イメージインテンシファイヤー (X 線透視) を用いて、ガイドピ ンの位置を頻繁に確認して下さい.
- イドピンが干渉しないよう、慎重に穴あけを行って下さい.
 - 中空内に骨屑片が集積しないよう、中空構造を持つ器具はこれを術中 に除去しながら使用して下さい.

- 中空ドリルは、ソリッドドリルと比較し構造上強度が低いので、ドリル先 に軸圧や曲げ応力を加え破損させないよう慎重に使用して下さい.
- *9) インプラントの際、無理に挿入せず、コーテックスドリル及び/又は中空 ドリルにて適位まで十分にドリリングした後、再度挿入して下さい.

[無理な挿入を行うと、製品が破損する恐れがあります.]

- *10) 第5中足骨骨折において骨硬化や骨肥厚が認められる症例等,スクリュー **[使用者による保守点検事項] の挿入抵抗が大きい場合, 無理に挿入せず, 中空ドリルにて適位まで十分 **1. 使用前 にドリリングした後, 再度挿入して下さい.
 - 11) スクリュー挿入/抜去の際は、スクリュー六角穴に対してドライバー軸を 傾けないよう軸直に操作して下さい.

[傾けた状態でのドライバー操作により六角が破損する恐れがあります]

- 12) 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.
- 13) 抜去する際は、製品/抜去器具に無理な力が加わらないよう慎重に使用し て下さい.

[過度の負荷により、製品/抜去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) 刃の摩耗やキズ,曲がり等が激しい刃物類(ガイドピン,ドリル)は, 破損する恐れがあるので、絶対に使用しないで下さい.
- 2) 先端の変形や摩耗が激しい回転工具 (ドライバー類) は破損する恐れが あるので、絶対に使用しないで下さい.
- *3) 第5中足骨骨折において骨硬化や骨肥厚が認められる症例では、手術器具 の変形や破損の不具合発現の可能性があるため、慎重に使用して下さい.
 - 4) 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
SCS セルフコンプレッションスクリュー (医療機器 承 認 番 号 : 22200BZX00621000) 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.

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)
 - 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
- 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】

- **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く ださい.
 - ・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 ますのでむやみに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. やむを得ず使用する際は、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い説 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、取扱い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ス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い説明書を参 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】

製造販売元

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

製造元

株式会社 ホムズ技研