

SB フィックス用手術器械
(2.4 ガイドピンセット)

【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，PF

2. 形状・構造・原理

本品は大腿骨頸部骨折等の骨接合手術に用いる SB フィックス（医療機器承認番号：22200BZX00632000）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ください。

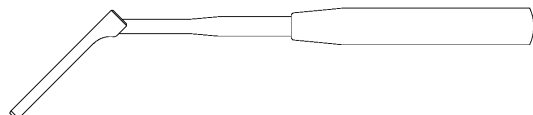
** □ Cat. No. HS22-0200

製品名：2.4 ガイドピンアダプタ



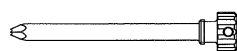
** □ Cat. No. HS22-0900

製品名：2.4 ガイドピンパラレルガイド



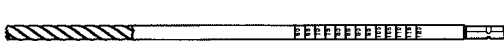
□ Cat. No. HS14-3100

製品名：SB フィックス用ガイドピンスリーブ
(2.4GP 用)



□ Cat. No. HS14-3200

製品名：6.7 中空ドリル（2.4GP 用）L=246mm



** ・適用ガイドピン

Cat. No. HS22-0110S

製品名：2.4 ガイドピン（3 面カット） 285mm

【使用目的又は効果】

骨接合手術等の骨手術に用いる手術器械をいう。手動式のものに限る。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] 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 SB フィックス用手術器械の添付文書 [HJ-G6N] をご参照下さい。

- 骨折部の整復後、遠位の SB フィックスが正面像でカルカー上、軸射像で頸部中央に導入されるよう刺入位置を決定します。刺入点より近位に 20～30mm 程縦切し、ドリルスリーブ及びガイドピンスリーブ（2.4GP 用）を介して 2.4 ガイドピンを骨頭軟骨下骨直下まで刺入します。（図 1）

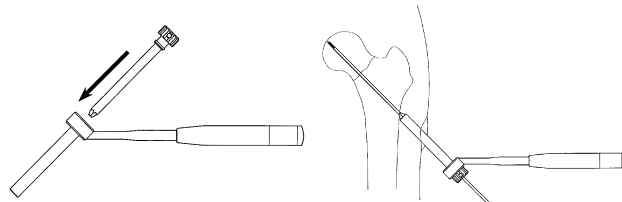


図 1

- 2.4 ガイドピンパラレルガイドを用いることにより、ガイドピンの位置を修正することが可能です。（図 2）

- 2 本目のガイドピン刺入の際、ガイドピンアダプタが 1 本目のガイドピンに干渉しガイドピンに過剰な負荷がかかる恐れがあるので、慎重に行ってください。

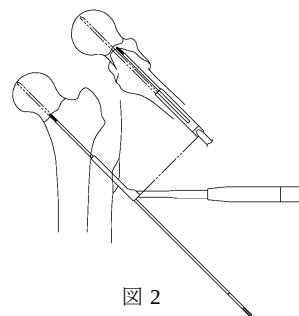


図 2

- ドリルスリーブからガイドピンスリーブを取り外します。手回しで取り外し難い場合は、ガイドピンスリーブのつまみ部にある丸穴にガイドピンプッシャーを挿入して回すことにより、取り外しを容易にします。（図 3）
- ドリルスリーブを介して、6.7 中空ドリル（2.4GP 用）にて、ガイドピンが骨頭を貫通しないようイメージインテンシファイヤー（X 線透視）で確認しながら骨頭軟骨下までドリリングし、ドリルスリーブ先端が確実に骨面に接触した状態で、目盛りを読み取ります。（図 4）中間位置で計測した場合は、長いサイズのインプラントを選択します。

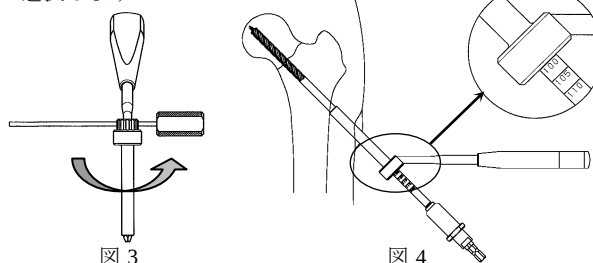


図 3

図 4

- パラレルガイドにガイドピンスリーブ（2.4GP 用）を組み付け、遠位中空ドリルをガイドに近位へ 2.4 ガイドピンを刺入します。近位の SB フィックスが軸斜像で頸部後方の皮質に支えられるよう刺入します。（図 5）SB フィックスの間隔が 6mm、8mm、10mm 又は 12mm を選択できます。

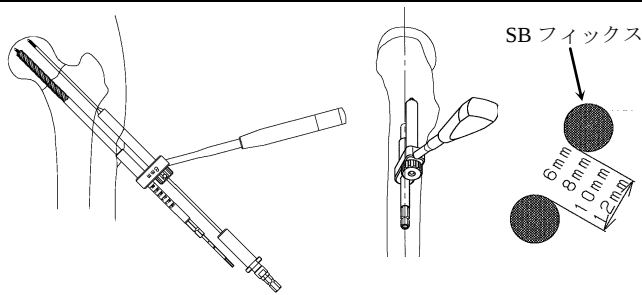


図 5

- 6) ガイドピンスリーブ (2.4GP 用) を取り外し, 6.7 中空ドリル (2.4GP 用) にてガイドピンが骨頭を貫通しないよう, イメージインテンシファイヤー (X 線透視) で確認しながら骨頭軟骨下までドリリングし, **パラレルガイド近位側先端が確実に骨面に接触した状態で**, 目盛りを読み取ります。(図 6)

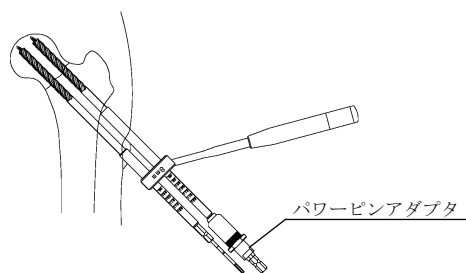


図 6

※以降は通常の使用方法と同様です。SB フィックス用手術器械の添付文書「HJ-G6N」をご確認下さい。

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に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及びドリル等は, 絶対に再使用しないで下さい。
- * 4) ガイドピンアダプタ及びガイドピンとの接続を確実にを行い, パワーツールとの接続を確実に行って下さい。
- 5) ドリルアダプタ及びドリルとの接続を確実にを行い, パワーツールとの接続を確実に行って下さい。
- 6) 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。
- 7) ガイドピンを介してドリル等で穴あけを行う場合は, 無理な力を加えてガイドピンと干渉しないよう, 適切に穴あけを行って下さい。
- * 8) 遠位インプラントのガイドピン刺入は, 過度の打ち直しとならないよう慎重に位置決めを行うほか, 小転子より遠位にならないようにして下さい。
[刺入点の過度の打ち直しや, 小転子より遠位になった場合, 術後に転子下骨折を生じる恐れがあります.]
- 9) 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。
- 10) 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。
- * 11) インプラントの際, 打撃したり, 無理に挿入しないで下さい。
[インプラント又は手術器具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するとともに, 周囲の神経や血管を損傷させないよう, イメージインテンシファイヤー (X 線透視) で確認しながら, 慎重に行ってください。

- 13) インプラントを挿入器と接続する際, 必ずインプラントのアウトター開窓部よりフックが適切な向きで配置されていることを確認して下さい。フックの向きが適切でない場合, フック突出時にフックの突出不良又は破損を生じることがあります。
- 14) 1度フックの突出操作を行いフックを引き戻したインプラントは絶対に再使用しないで下さい。
- * 15) 挿入器プッシャーによるフック突出操作は, プッシャー手元のストッパーにより 10mm 位置で止まります。近位及び遠位のフックが互いに干渉しないよう, イメージインテンシファイヤー (X 線透視) で確認しながらフックの突出を行って下さい。
[フック同士の干渉により, フックが適切に突出できない恐れがあります.]
[フック同士の干渉により, 術中/術後にフックが緩む恐れがあります.]
- * 16) フック突出の完了後, 必要以上にプッシャーを回しすぎないで下さい。
[器具の破損又は器具の取り外しが困難になることがあります.]
- 17) フックの突出完了後, インナーガイドを取り外す際, インプラントが回旋しないよう, アウターガイドのハンドルを確実に把持し, インナーガイド解除レンチを用いて取り外して下さい。
- 18) 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.]
- 19) ドリルスリーブ又はパラレルガイドで深さを計測する際, 中間位置を示した場合は, ショートニング防止のために長いサイズのインプラントを選択して下さい。

【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 (ドリル, ガイドピン) 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) 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) SB フィックス (医療機器承認番号: 22200BZX00632000)

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
 - ・周囲に骨溶解が現れ, インプラントが緩み, 機能不全を生ずる
- ** 2) 重大な有害事象
 - ・偽関節, 変形骨癒合, 再骨折 (術中/術後)
 - ・二次骨折
 - ・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, 血管損傷及び穿孔時発熱障害

- 3) その他の不具合
- ・挿入時／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。

5. 小児への適用

小児の骨頭すべり症患者に対しては，SB フィックスを1本にて固定して下さい。

【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い説明書を参照の上使用して下さい。

- * 15) 淨洗浄後は，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