

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

TES ネイルシステム用手術器械 （ロングネイル用器械）

【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]

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

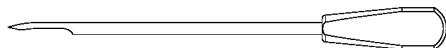
ステンレススチール、アルミ合金、チタン合金、PEEK、PF

2. 形状・構造・原理

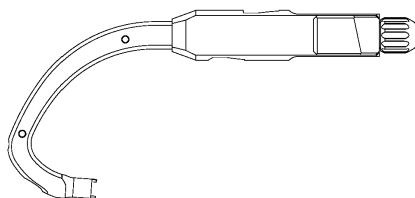
本品は大腿骨転子部骨折等の骨接合手術に用いる TES ネイルシステム（医療機器承認番号：22700BZX00086000）専用の手動式手術用器械セットであり、骨への適切な穴あけ、インプラントのサイズ測定、固定及び抜去等を行います。

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. IS08-8300
 製品名：リダクションロッド ST（S）



- ☐ Cat. No. IS08-8100/8200
 製品名：ロング用ターゲットデバイス 125° / 130°



**【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]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 TES ネイルシステム用手術器械 [HJ-2ZN] の添付文書によります。

- 1) 転子下骨折や骨幹部骨折などで近位骨片が内反位に引っ張られる場合、リダクションロッドを用いて骨折部を整復し、ガイドワイヤーを通します。（図 1）
- 2) ロングネイル（230mm）に専用のターゲットデバイスを接続します。左右に合わせ、専用のディスタルガイド（左用又は右用）をつまみにて接続固定します。（図 2）



図 1

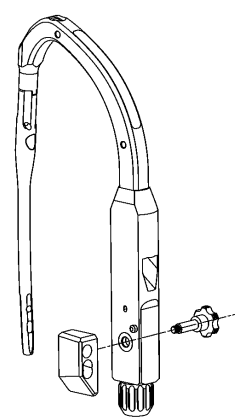
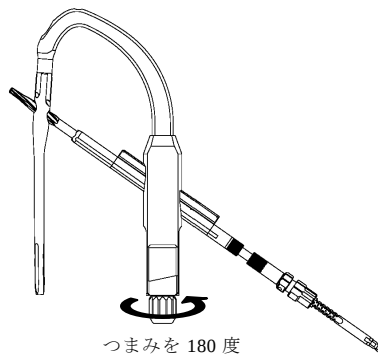


図 2

- ** 3) ラグスクリュー用スリーブを装着し、ステップリーマーを通し、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。スリーブは、ターゲットデバイスのつまみを 180 度回転させ、固定して下さい。（図 3）
- 4) ターゲットデバイスにディスタルスクリュー用スリーブを挿入し、ディスタルスクリュードリルを通してネイルに干渉がないことを確認します。（図 4）



つまみを 180 度
 回転させて締める

** 図 3

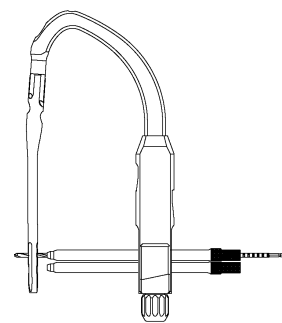


図 4

- 5) ネイルを髄腔へ挿入します。挿入が困難な場合、T/D 用ロッドインパクトをターゲットデバイスに接続し、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 5）

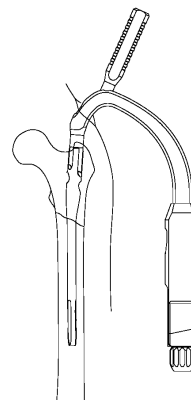
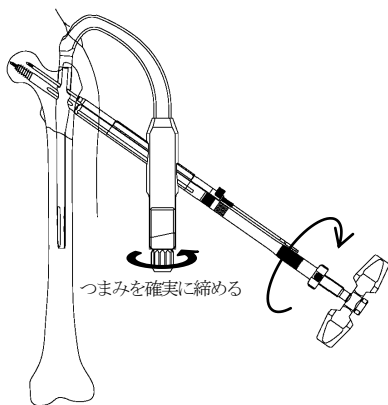


図 5

- *** 6) 170mm ネイルの手技に従いラグスクリュー及びエクストラピン又はエクストラスクリューを挿入します。骨折部へ圧迫をかける際は、ターゲットデバイスのつまみを確実に締めてスリーブを固定して下さい。(図6)



*** 図6

- *** 7) ディスタルススクリュー用ドリルでの穴あけの際は、スタビライザーとしてラグスクリューT レンチを接続した状態で、遠位部ドリリングを行うことができます。(図7)
- *** 8) ディスタルススクリュー挿入後、エンドキャップを装着して、インプラントの状態を正面像及び軸斜／側面像で確認して縫合し、手術を終了します。(図8)

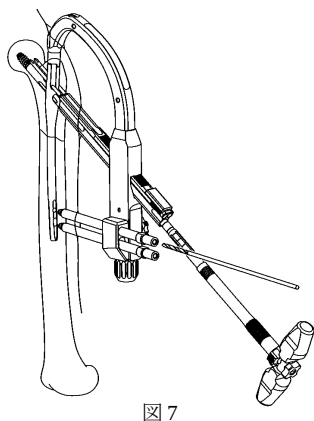


図7

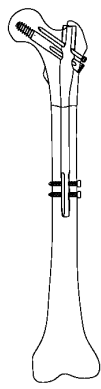


図8

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

- 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。
- 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。
- ターゲットデバイスにディスタルススクリュー用ドリルスリーブを組付けたディスタルススクリュー用スリーブを装着し、ディスタルススクリュー用ドリルを通し、ネイルのディスタルス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。
- ネイル挿入の際は、ターゲットデバイスを叩かないよう、用手的に行って下さい。
- 損傷、摩耗、曲がり等が見受けられるガイドピン及びドリル等は、絶対に使用しないで下さい。
- フレキシブルリーマーは絶対に逆回転させないで下さい。
- ガイドピンアダプタ及びガイドピンとの接続を確実にに行い、パワーツールとの接続を確実に行って下さい。
- ガイドピンが意図しない方向に進んで周囲の組織内に侵入しないように、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。
- ドリルアダプタ及びドリルとの接続を確実にに行い、パワーツールとの接続を確実に行って下さい。
- 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。
- エクストラホールに 3.2 ガイドピン及びエクストラピン／スクリューを刺入する際は、過剰な負荷等でネイルへの干渉・外れ等がないよう、4.0 コーテックスドリルでプレホールを開窓するなどして、慎重に刺入を行って下さい。
- ステップリマーで穴あけを行う際は、干渉等でインプラントにキズを付けないように慎重にリーミングを行って下さい。
- ガイドピンを介してリーマー等で穴あけを行う場合は、無理な力に加えてガイドピンをねじ切らないよう、正面像及び軸斜像で確認しながら、慎重にリーミングを行って下さい。

- 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。
- ディスタルススクリュー用ドリルで穴あけを行う際は、過剰な負荷等でインプラントへの干渉・外れ等がないよう慎重にドリリングを行って下さい。
- エンドキャップ締め付けの際、ドライバーの傾斜角を 15° までとして下さい。15° を超えると、ドライバー先端がエンドキャップ六角穴から脱落する恐れがあります。
- 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下さい。
- 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。]
- スクリュー挿入／抜去の際は、スクリューのヘッドドライブ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ヘッドドライブが破損する恐れがあります。]
- 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に、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、慎重に行って下さい。
- 抜去する際は、製品／抜去器具に無理な力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

- 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)

- 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) TES ネイルシステム (医療機器承認番号: 22700BZX00086000)

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。

- 重大な不具合
 - 製品の破損、破損片の体内遺残
- 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
- 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
- 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

- 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 (オートクレープ滅菌)

熱源	水蒸気	
処理圧力	118 kPa	196 kPa
処理温度	121 °C	132 °C
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、金属製のわし、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) 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