**2021年7月改訂(第13版) *2020年9月改訂(第12版)

> 医療用品 4 整形用品 体内固定用大腿骨髓内釘 33187000 高度管理医療機器 (体内固定用ネジ 16101003)

HAI ネイルシステム

再使用禁止

【警告】

製品を抜去するまで患者に対して十分な術後指導をす ること. [手術後, 骨癒合が達成されるまでの, 体重負 荷や運動による骨接合部への過度のストレスは, 金属製 インプラントの疲労破壊に繋がる恐れがあります]

【禁忌・禁止】

再使用禁止

[適用対象(患者)]

金属や異物に対しての重篤なアレルギーがある患者に 使用しないこと. [「不具合」の項参照]

[併用医療機器]

他社製のインプラント及び材料の異なるインプラント と併用しないこと. [「相互作用」の項参照]

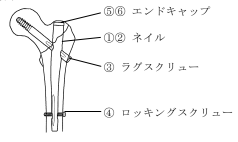
【形状・構造及び原理等】

1. 組成

チタン合金 (ASTM F136)

2. 形状・構造・原理

大腿骨の髄腔内にネイルを挿入し、頚部にラグスクリュー、必要に応じロッキングスクリューを挿入し、エンドキャップでラグスクリューの回旋防止を行い、骨折部の骨癒 合を補助する.



本システムを構成する各インプラント製品の代表的な 形状は以下のとおりです. その他についてはお問い合わせ 下さい.

なお, 本添付文書に該当する製品の製品名, サイズ等に ついては包装表示ラベル又は本体に記載されていますの でご確認下さい.

①製品名:ネイル 125°/130°

(0) c

②製品名:ロングネイル(左/右)125°/130°



③製品名:ラグスクリュー

④製品名:ロッキングスクリュー

⑤製品名:エンドキャップ フリー



⑥製品名:エンドキャップ ロック



【使用目的又は効果】

1. 使用目的又は効果

大腿骨骨折の骨接合用内固定材.

使用目的又は効果に関連する使用上の注意

各ネイルの適応症例は次のとおりです.

・ネイル

大腿骨転子部骨折, 大腿骨頚基部骨折

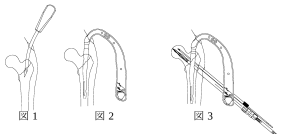
・ロングネイル

大腿骨転子下骨折, 大腿骨骨幹部骨折, リビジョン

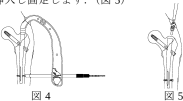
【使用方法等】

**1. 使用時

- 骨折部の整復後、大腿骨大転子頂部よりオウル等にてネイル挿入口を開窓します. (図 1) 1)
- ターゲットデバイスにネイルを接続し、髄腔へ挿入し ます. (図2)
- ガイドピンの刺入後,ステップリーマーにて大腿骨頚 部をリーミングし,ラグスクリューを挿入します.(図



- 骨折形態によって必要に応じ,大腿骨骨幹部外側より ドリルにて穴あけを行い, ロッキングスクリューを挿 入します. (図 4)
- 軟部組織の侵入を防ぐため, ネイルにエンドキャップ を挿入し固定します. (図5)



**2. 使用後

原則としてその患者の症状に合わせ術後骨癒合が起

- こった後に抜去して下さい. 1) ドライバーにてエンドキャップを抜去し, ロッキング スクリューを抜去します. (図 6)
- 抜去用アダプタをネイルに固定し, 抜去用 T レンチを ラグスクリューに固定し、抜去用アダプタを把持しながらラグスクリューを抜去します。(図7) 3) 抜去用アダプタ後端にネイル抜去器を取り付け、ネイ
- ルを抜去します. (図8)



3. 使用方法等に関連する使用上の注意

**1) 患者の体質や解剖学的構造を考慮し、適切なサイズのインプラント材料を選択して下さい. [不適切な場合,不具合・有害事象発現の可能性があ りま<u>す.</u>]

- 2) 使用する際には必ず専用の手術器具を使用して下さい. また, 傷をつけないようにして下さい.
- 患者に埋め込んだ製品のトレーサビリティが確認できるように, 患者のカルテに使用した製品の製品名、製品番号およびロット 番号を記載して下さい.
- 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変形、破損する恐れがありま す.]
- *** 6) エンドキャップの締結は、ラグスクリューの回旋防止及び緩 み防止の為,専用の手術器具で確実に行って下さい. [エンドキャップ先端部とラグスクリュー溝との係合, ンドキャップ締結力が不十分な場合、ラグスクリューの回旋又 は移動、エンドキャップの緩み又は脱落が生じて不具合・有害 事象発現の可能性が高まる恐れがあります.
- *7) 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
 - 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.]

【使用上の注意】

- 使用注意 (次の患者には慎重に適用すること)
- 感染症を有する患者「感染巣の転位や敗血症併発の恐れがある ためし
- 本製品を使用するための十分な骨量、骨質を有していない患者 [十分な固定が得られず, 骨折治癒が遅れ, 再骨折やインプラ ントの破損の不具合発現の可能性があるため]
- 3) 重度の粉砕骨折、転位、その他処置の困難な骨折の患者 [インプラントが適切に機能しない恐れがあるため]
- 骨粗鬆症の患者[骨との固定が十分でない,または骨癒合の遅
- れにより、不具合発現の可能性があるため] 神経障害、精神障害、アルコール中毒、薬物依存症等、術後の 指導管理が十分に行えない患者[医師の指導に従えず術後管理 が十分に行えないため、治療が長期化し、不具合発現の可能性 が高まる恐れがあるため]
- 術後、医師の指導に従わない患者[十分な術後治療を行えない ため, 不具合発現の可能性が高まる恐れがあるため]
- 糖尿病などの生活習慣病、慢性関節リウマチ患者 [骨形成が阻害され、骨癒合が遅れることにより、不具合発現の可能性があ るため]
- てんかんの患者 [医師の指導に従えず術後管理が十分に行えな いため、不具合発現の可能性が高まる恐れがあるため〕
- 9) 肥満体の患者[患者の負荷のため、骨との固定に失敗したり、 インプラントの変形や破損により、不具合発現の可能性がある ため]

2. 重要な基本的注意

1) 本製品は人体と同等の能力を持つものではなく、強度を過信し たり、またその使用法を誤ると破損する恐れがあるため、以下 の点を十分ご理解の上、適切な種類を使用して下さい.

[金属製インプラントは鋭く変形, 又は同一部分で繰返し変形 させたり、削って表面に傷をつけると、当該部分に応力割れや 金属疲労による破壊を生じる恐れがあります.]

[金属製インプラントの長さ、幅、厚さ、太さ等が不適当な場 合、想像以上のストレスが加わり、金属疲労による破壊を生じ る恐れがあります.]

「ドリルによる穴あけや、スクリューを挿入する際にネイルに 傷をつけると、当該部分に応力が集中し、強度が低下する場合 があります.]

- 本製品は、骨折部の正しい整復位を獲得した後、又は骨欠損部 がある場合は適切な骨移植等を行った後に使用して下さい. [これらが適切でないと、骨折部の転位が悪化した場合も含め、 インプラントは想像以上のストレスを受け、緩み、脱転、変形、 又は破損等を生じる恐れがあります.]
- 手術後、リハビリ等を行う際は、患者に対し本製品の機能的な 限界(製品の破損等)を説明すると同時に、十分な指導のもと 実施して下さい。また、定期的なレントゲン撮影等を含め術後 の骨の状態及びインプラントの状態を十分に観察して下さい。 [リハビリの際に、転倒等による過度の荷重を受けることにより インプラントの変形や破損等が生じ、インプラントの破損に伴う再骨折が生じる恐れがあります. また, リハビリ時の動きな どにより、骨折部の再転位やインプラントの脱転などを生じる 恐れがあります.]

[骨癒合の遅れ, 又は骨癒合不全が認められた場合, 或いは骨

折治癒過程(骨折部の再転位を含む)に異常が認められた場合, 直ちにインプラントの抜去・置換等、適切な処置を施して下さ い. インプラントは長期にわたる繰り返しの負荷により緩み,

って下さい.

[骨癒合後は,本製品の機能的効果はなく,むしろ様々な合併 症を引き起す可能性があります.]

[本製品を抜去する場合は、患者に対する潜在的なリスクを考 慮する必要があります.]

[骨代謝の活発な患者や若年層に使用した場合は、本製品を不 必要に長期間留置すると製品の抜去が行えなくなるなど特有の 不具合が生ずる可能性があります.]

**5) 本品については、試験による MR 安全性評価を実施していませ

3. 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
•	他社製のイン プラント製品	インプラントの緩み,破損の危険性が 高まる恐れがある.	組合せの互換性が確保 できないため固定力等 が不足する.
•	材質の異なる インプラント 製品	腐食による不具合 の危険性が高まる 恐れがある.	異種金属が隣接する事 により電気化学的な作 用により腐食が生じる.

4. 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

- 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
 - ・ ラグスクリューの過度のスライディング又は骨頭穿破・ ラグスクリューのスライディング不良

 - 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
 - ・金属製インプラントの内在に起因する X線, MRI, CTへの影響

5. 高齢者への適用

高齢者は一般に骨量・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】

保管方法:高温,多湿,直射日光を避けて常温で保管

有効期間・使用の期限:外箱ラベルに記載「自己認証による」

【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