#### 医療用品 4 整形用品

高度管理医療機器 体内固定用大腿骨髄内釘 33187000

(体内固定用ネジ 16101003, 体内固定用ワッシャ 36198003, 体内固定用ナット 32847003)

# HAI 大腿骨逆行性髄内釘システム

### 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

大腿骨遠位部 (顆部, 顆上), 骨幹端部及び骨幹部骨折の際の 骨接合材料として用いるチタン合金製の体内固定用大腿骨髄内 釘であり,骨折した又は病的状態にある骨の両端を正しい位置に 保持する固定器具としての役割を果たします.

保持する固定器具としての役割を果たします。 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:大腿骨逆行性ネイル



\*①製品名:大腿骨逆行性ネイル ロング



②製品名:逆行性 N フルスレッドスクリュー

③製品名:顆部用シャフトスクリュー



④製品名:顆部用ロックナット



⑤製品名:逆行性 N エンドキャップ



#### 【使用目的又は効果】

### 1. 使用目的又は効果

大腿骨遠位部 (顆部, 顆上),骨幹端部及び骨幹部骨折の骨接合術又は骨切り術における固定用

### 2. 使用目的又は効果に関連する使用上の注意

ネイルの適応症例は次のとおりです.

・ネイル (ショート):

大腿骨遠位部(顆部, 顆上)骨折, 骨幹端部骨折, 人工関節(等)周囲骨折

・ネイル (ロング):

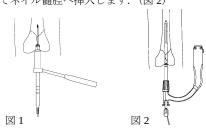
大腿骨遠位部(顆部, 顆上)骨折,骨幹端部骨折, 骨幹部骨折,人工関節(等)周囲骨折

### 【使用方法等】

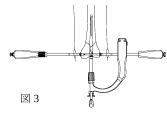
- 1. 使用時 (左患肢使用例)
- 情折部の整復後、ガイドピンを介してリーマーにてネイル挿入口を開窓します.(図1)

ターゲットデバイスにネイルを接続し、ガイドワイヤーに沿ってネイル髄腔へ挿入します.(図2)

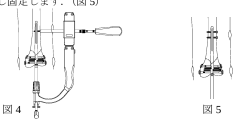
医療機器承認番号: 23000BZX00390000



3) ガイドワイヤーを取り外し、ターゲットデバイスを介して、 ドリルにて遠位スクリューの穴あけを行い、ドライバーにて、 ネイル遠位部にフルスレッドスクリューを挿入し固定します。 顆部用シャフトスクリューを使用する場合は、対側を顆部用 ロックナットで締め付けて圧迫固定します。(図 3)



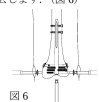
- 4) ドリルにて骨幹部スクリューの穴あけを行い、ドライバーに てフルスレッドスクリューを挿入します. (図 4)
- 5) ターゲットデバイスを取り外し、遠位スクリューの緩み及び 軟部組織の侵入を防ぐため、ネイルにエンドキャップを挿入 し固定します. (図 5)



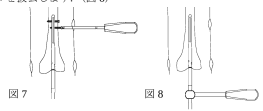
#### 2. 使用後

原則としてその患者の症状に合わせ術後骨癒合がおこった後 に抜去して下さい.

1) ドライバーを用いてエンドキャップを抜去し、遠位部のフルスレッドスクリュー、顆部用シャフトスクリュー及び顆部用ロックナットを抜去します. (図 6)



- ネイルに抜去アダプタを接続し、ドライバーを用いて骨幹部のフルスレッドスクリューを抜去します. (図7)
- 3) 必要に応じて抜去アダプタにスロットハンマーを組み付け, 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す.]

- 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.
- 3) 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.
- 4) 骨幹部スクリューの挿入位置が骨折線周囲に配置されないよう、 プレート固定を含め、適切なインプラントのサイズ選択を行って 下さい.
- 5) 大腿骨近位に設置されている髄内釘又は人工関節などと干渉を避け るため、イメージインテンシファイヤー (X 線透視) を用いてインプ ラントが接触しない適切な長さを選択して下さい. [既存のインプラントの破損、変形、ズレが生じる場合があります.]

6) 挿入後のネイル遠位部先端の位置が、関節面から突出しないよう 注意して下さい.

[疼痛の恐れがあります.]

- 7) 骨粗鬆症においては, 顆部用シャフトスクリュー及び顆部用ロッ クナットでの圧迫固定にて骨を潰してしまうことがあるので, 慎 重に使用して下さい.
- 8) 骨が硬く, 顆部用シャフトスクリューの締結が困難な場合は, カ ウンターシンクを使用して下さい.
- 9) 顆部用ロックナットにてスクリューの締結を行った後,ロックナットを緩めて再締結(再使用)しないで下さい.
  - [ナットの締結部が破綻し,適切な圧迫固定が行えない恐れがあ ります.]
- 10)遠位スクリュー挿入後,必ずエンドキャップを使用して下さい. [術後,スクリューが緩む恐れがあります.] 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械が変形, 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.
- 13)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.]
- 14)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

### 【使用上の注意】

- 1. 使用注意 (次の患者には慎重に適用すること)
- 1) 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
- 2) 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]
- 4) 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]
- 5) 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]
- 6) 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]
- 7) 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 めヿ
- 8) 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

### 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.]

2) 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.]

3) 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 が (表面の 板頂寺) を記めすると同時に、「力な指導のもと 天施して下さい。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、脱転、 変形, 金属疲労による破損が生じる恐れがあります.]

4) 本製品は骨癒合後、原則として抜去して下さい. また手術後、本製品を留置することで不具合が生じた場合は適切な処置を行っ 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ん.

#### 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.	組み合わせの互換 性が確保できない ため固定力等が不 足する.
<ul><li>材質の異なるインプラント製品</li></ul>	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)・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
  - ・ 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

#### 製冶業者

株式会社 ホムズ技研