



トライタニウム寛骨臼カップシステム

再使用禁止

【禁忌・禁止】

(使用方法)

- ・再使用禁止
- ・再滅菌禁止
(併用医療機器)
- ・他社製品（指定製品以外）、専用以外の機械器具との併用（「相互作用」の項参照）
(適用対象（患者）)
- ・股関節内又は周囲に、急性もしくは慢性の感染が疑われる場合
[感染巣の転移や敗血症等の併発のおそれがある]
- ・骨成長の終了前の症例 [成長板を傷付け、骨成長を阻害するおそれがある]
- ・外転筋系の機能不全、不十分な骨量・骨質及び術部の被覆が不十分な患者 [インプラントを適正に支持できず、インプラントの緩み、固定不良、骨折等のおそれがある]
- ・インプラントの不安定化や固定の失敗あるいは手術後の合併症をきたす精神疾患や神経筋疾患を認める場合 [インプラントの破損や再手術のおそれがある]
- ・インプラントを支持、固定できない母床骨の疾病や前回のインプラント設置による骨の脆弱化が認められる場合 [母床が損なわれ、緩みにつながるおそれがある]
- ・材料に含まれている金属成分によるアレルギーがあると確認された場合

【形状・構造及び原理等】

1. 組成

各製品の原材料を下表に示す。

名称	原材料名
シェル	
基材	チタン合金
コーティング材	チタン
ドームホールプラグ	チタン

2. 形状・構造及び原理等

本システムの構成は以下のとおり。

本添付文書に該当する製品の製品名、製品（カタログ）番号、サイズ等については包装表示ラベル又は本体の記載を確認すること。

シェル



ソリッドバックタイプ



クラスターホールタイプ

ドームホールプラグ



【原理】

本品は全人工股関節置換術の際に用いられる人工股関節の直接固定型の寛骨臼カップであり、シェル及びドームホールプラグから構成される。

股関節に埋め込み、骨盤側の修復又は置換に用い股関節の代替として機能する。

ドームホールプラグはシェルを寛骨臼に設置後、必要に応じてシェルのドームホールを塞ぐために使用する。シェルの骨との固定表面には、生体適合性を向上させる目的でコーティング処理が施されている。シェルの母材（基材）はチタン合金、コーティング材はチタンであり処理方法は焼結（シ

ンタリング）である。シェルのコーティング部は、多孔性で厚みがあり連結孔を有する三次元網目構造である。本品は、ガンマ線滅菌が施されている。

【使用目的又は効果】

骨盤側に使用する直接固定型の人工股関節の寛骨臼カップであり、機能不全に陥った股関節と置換することにより、股関節の代替として機能する。

【使用目的又は効果に関連する使用上の注意】

本品は以下のものが適応となる。

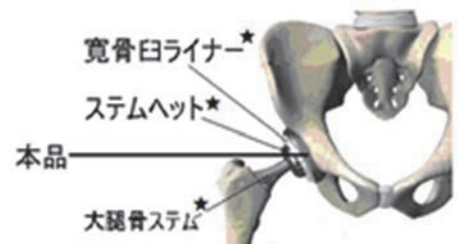
- 1) 変形性股関節症、大腿骨骨頭壊死、関節リウマチにより担当医師が全人工股関節置換術を適応と判断した患者。
- 2) 寛骨臼側のセメントレス固定人工股関節全置換術を適応と判断した患者。

【使用方法等】

1. 使用方法（詳細な手術手技については手技書を参照すること）

<操作方法>

- 1) 白蓋のリーミングを行い適切なサイズの本品をセメントレス固定する。
- 2) 適切なサイズの寛骨臼ライナーを本品に嵌め込む。
- 3) 適切に処置した大腿骨側と組合せ、試験整復を行う。
- 4) 閉創



ドームホールプラグはシェルを寛骨臼に設置後、必要に応じてシェルのドームホールを塞ぐために使用する。

本品は、形状、構造及び原理欄に記載の寛骨臼ライナー*と組合せて使用すること。

本品のクラスターホールカップは、必要に応じて併用される他の人工股関節等のコンポーネントに記載の骨スクリュー*を併用することができる。

ステムヘッド*は、寛骨臼ライナー*と適合性を有するものを使用すること。

大腿骨ステム*は、ステムヘッド*と適合性を有するものを使用すること。

トライアル**は使用するコンポーネントのものを使用すること。

★本品には含まれない。

★★自社指定製品

併用するコンポーネントの固定に際し、骨セメントを使用する際には術前に使用する骨セメントに添付されている使用上の注意を熟読すること。

<併用される他の人工股関節等のコンポーネント>

本品シェルは、以下の寛骨臼ライナーと組合せて使用できる。

承認番号	販売名	構成部品名
22400BZX00459000	MDM/ADM 寛骨臼システム	MDM ライナー
22100BZX01000000	X3 寛骨臼ライナー	トライデントライナー-X3

*

21900BZY00055000	トライデント HA 寛骨臼カッ プシステム	セラミックライナー
15700BZY01433000	オステオニクス トータル ヒップシステ ム	0° / 10° フード ポ リエチレントライデ ントアセタブラーイ ンサート 0° / 10° フード ク ロスファイアーポリ エチレントライデン トアセタブラーイ ンサート

* 本品のシェルは、以下のオーギュメントと組合せて使用できる。

承認番号	販売名	構成部品名
22500BZX00038000	リストレー ション 寛骨 臼 ウェッジ オーギュメン ト	オーギュメント

本品シェルの (1) - 2 クラスターホールタイプは、必要に応じて以下の骨スクリューを併用できる。

承認番号	販売名	構成部品名
16300BZY00391000	プレジジョン ヒップシステ ム	オステオロック用骨ネ ジ
15700BZY01433000	オステオニクス トータル ヒップシステ ム	キャンセルスクリ ュー(カップ固定用)

* 本品のドームホールプラグは、以下の寛骨臼カップと組合せて使用できる。

承認番号	販売名	構成部品名
22900BZX00187000	リストレー ション アナ トミックシェ ル	—
22600BZX00147000	トライタニウム マルチ ホールシェル	—

2. 使用方法等に関する使用上の注意

- 手術及び抜去手術には専用の機械器具を使用すること。
- 専用の機械器具は使用前に摩耗や損傷がないことを確認すること。
- X線テンプレートを使用し、術前にインプラントする製品のサイズや型を予測すること。
- トライアルを使用してサイズの決定、試験整備及び可動域の再評価を行うこと [製品を開封する必要が無いので、製品の滅菌状態を保つことができる]。
- インプラントはラベルとインプラント上の刻印でサイズ等を確認すること。
- 本品を金属や摩耗性のものと接触させて切り傷や刻み目等の傷を付けないよう注意すること。
- インプラント摺動面の研磨部分が堅い表面やざらざらした表面に触れないように注意すること。
- 各パーツの組立ては確実にすること。組立てと分解の繰り返しは最小限とすること [組立てと分解を繰り返すことにより、ロック機構が不完全になる可能性がある]。
- 関節のアライメントを正しく復元し、靭帯張力の均衡を保つよう注意すること [不適切なアライメントは摩耗、緩み、及び疼痛の原因となる]。
- セラミックライナーを併用し設置する際は、テーパーロック部分に軟部組織等の介在物が無いこと確認し、セラミックライナーを適切な向きで設置し確認すること [術後セラミックライナーの弛みを起こす可能性がある]。
- 本品設置時に外転角を垂直にし過ぎないように注意すること [摩耗が加速する原因となる]。
- 組み立て前に摺動面から骨屑、異物を取り除くこと。また、各コンポーネントを適切に設置し組み合わせる為、機械研磨されたテーパー表面は清潔かつ乾燥させた状態に保つ

- こと [摺動面の骨屑、異物は摩耗の原因となり、インプラントの早期破損を招くことがある]。
- スクリューを用いて本品の固定を行う場合は、スクリュー長と固定部位を適切に選択すること [骨盤壁の穿孔が起ると、内出血及び重要臓器の損傷が起こる場合がある]。
 - 本品を寛骨臼内に固定してから、ドームホールプラグを挿入する。ドームホールプラグはドライバーのキャプティブツイストヘッドに取り付ける (表面が硬いもので叩くと固定される)。本品頭頂部のプラグ穴にドームホールプラグを挿入する。プラグがしっかりと固定されるまで、ドライバーを時計方向へ回す。固定後、ドライバーをプラグから引き抜く。プラグを抜去する場合、ドライバーを反時計方向に回す。
 - 本品を再置換する場合は、当社まで連絡すること。
 - 抜去が必要な合併症、不具合の処置を行う際は、抜去手術は困難であることを考慮すること (インプラントの変位や軟部組織等の癒着による)。

【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)

- BMI 25 以上の体重過剰、BMI 30 以上の肥満 [インプラントへの過剰な荷重がかかり、インプラントの固定不良、緩み、脱臼、インプラント自体の破損を招く可能性がある]
- 以前に人工関節置換術等の既往歴がある場合 [手術及び術後に関して予想される予後を慎重に話し合う必要がある]
- 感染症の既往歴がある患者 [感染症が起こることがある]
- 大きな衝撃・荷重の加わる職業や活動を行う患者 [衝撃や荷重が治療の経過に悪影響を与えることがある]

2. 重要な基本的注意

- 期限切れ又は無菌包装に欠陥のあるパッケージは再滅菌を行わず、使用しないこと。
- 医師は、患者に対し、以下の点について予め十分に説明を与えること。
 - インプラントは、健康な骨と同じレベルにまで機能を回復させる機能を持つものではないこと
 - リハビリテーションの計画に沿って治療を受け、適切な装具等を使用すること
 - 全身に負荷のかかる動作については医師の指示に従うこと (荷重をかけるのが早すぎた場合や、活動性が高すぎた場合に問題が発生する可能性があること、またその場合に再手術が必要となる可能性があること)
 - 患者が術部に何らかの異変を感じた場合は直ちに医療機関を受診すること
- 医師は、インプラント周囲の骨の状況のみならず、インプラントの位置と状態を記録するため、定期的な経過観察を実施することを推奨する。
- 緩みのない本品を抜去する際には、本品表面と骨との境界を破断するため、特殊な機械器具の使用が必要となる場合がある。
- 本品と併用したセラミックインプラントを抜去する必要がある場合は、関節にセラミック片が残らないようにすべて取り除くこと [セラミック片が残存していると再置換したインプラントの摩耗の原因となる]。
- シェルを抜去する際には、骨カッティングバーや薄く幅の狭い骨ノミを注意して使用し、慎重に引張ると摘出できる。
- ** 非臨床試験によって本品は MR Conditional であることが示されている。本品を埋植した患者に対して、以下に示される条件下においては、安全に MR 検査を実施することが可能である [自己認証による] :**
 - 静磁場強度: 1.5T、3.0T のみ
 - 静磁場強度の勾配: 2,310 gauss/cm (23 T/m)
 - MR 装置が示す全身最大 SAR: 2 W/kg (通常操作モード)
 上記条件で 15 分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は 4.1°C 以下である。本品が 3.0T の MR 装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像からおよそ 84mm である。

3. 相互作用（他の医薬品・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	臨床症状措置方法	機序・危険因子
・他社製品（指定製品以外） ・専用以外の機械器具	摩耗、緩み、破損等の有害事象が発現する可能性がある。	形状、強度が異なり、インプラントを正確に骨に設置できないことで緩みおよび摩耗が発生し、材質の違いによりインプラントが腐食する可能性がある。

4. 不具合・有害事象

以下の不具合・有害事象が発現する可能性がある。

(1) 不具合

〔重大な不具合〕

- インプラントの脱臼、亜脱臼〔患者の不適切な活動や外傷、インプラントの不適切なアライメントや設置、軟部組織の弛緩等の生体力学的諸条件によって起こることがある〕
- インプラントの破損、緩み、又は移動〔転倒等による外傷や、不十分な固定により生じることがある。早期の緩みは不十分な初期固定、潜伏性感染、早期のインプラントへの荷重又は外傷から生じる。中長期の緩みは外傷、感染、生理的又は力学的な問題（高い応力集中等）等から発生し、その後の骨溶解や疼痛を生じる可能性がある〕
- インプラントの疲労破損〔体重の重い活動的な患者に起こりがちである。反対側の関節に障害がある場合や、手術側への不均衡な荷重により生じることがある。骨や軟部組織の切除量により生じることがある。過度な運動や外傷、不適切なインプラントの配置、長期にわたる使用期間が原因となる場合がある〕

(2) 有害事象

〔重大な有害事象〕

- 金属への過敏反応
- 脂肪塞栓から派生する成人性呼吸窮迫症候群、出血による血管の虚脱、心筋梗塞、死亡等（これらに限定されるものではない）
- 泌尿器生殖器障害（例：尿路感染）、胃腸障害（例：胆嚢炎、潰瘍、麻痺性イレウス）、血管障害（例：血栓性静脈炎）（これらに限定されるものではない）
- 過度な運動や外傷により、インプラントの緩み、破損、摩耗が発現する可能性がある。インプラントの緩みは骨への損傷と摩耗粒子の増加につながり、再置換が困難となる場合がある。
- 人工股関節全置換術において、粒子物質に対する異物反応の結果から、無症候性局所進行性骨吸収（骨溶解）がインプラントの周囲、又は遠隔部で起こる可能性がある。骨溶解は粒子物質がインプラント間及びインプラントと骨との間の相互作用により、付着、摩擦、疲労の摩擦作用として発生し、インプラントの抜去、再置換につながる合併症となる場合がある。
- 人工股関節全置換術後に末梢神経障害が発生した報告がある。
- 手術外傷が原因となり発症するおそれがある潜在性神経障害が報告されている。

術中及び術後に下記の有害事象が発現する可能性がある。

- インプラント設置時又は設置後の寛骨臼への突出又は骨折
- 術中、寛骨臼にコンポーネントを打込むことにより、寛骨臼亀裂、骨折、穿孔が発生することがある。術後の寛骨臼の骨折は、外傷、骨欠損の存在、母床骨の脆弱化により発生する。
- 血管の損傷
- 患肢に疼痛又は麻痺を生じることがある（一過性又は永続性神経障害）。
- 患肢の不適切な短縮又は延長
- 術中の肢端配置に由来する膝関節の外傷性関節症（外傷が原因となる関節疾患）
- 静脈血栓症、肺塞栓、心筋梗塞を含む心臓血管障害、又は死亡
- 血腫

9) 創傷治癒の遅延

10) 感染

術後遠隔期に下記の有害事象が発現する可能性がある。

- 軟部組織の転子剥離〔過度の筋肉張力、早期の荷重、予期せぬ組織の脆弱化により生じることがある〕
- 大転子癒合不全〔不十分な再縫着又は早期荷重により生じることがある〕
- 肢の悪化又は反対側の下肢の疾患〔脚長差、大腿骨の過剰内方転位、筋肉欠損により生じることがある〕
- 大腿骨の骨折〔骨質不良の患肢への外傷又は荷重により生じることがある〕
- 関節周囲の石灰化と骨化〔関節の可動域制限を伴う場合と伴わない場合に生じることがある〕
- 関節可動域の減少〔不適切なインプラントの選択又は設置、大腿骨との接触、関節周囲の石灰化により生じることがある〕
- 進行性骨吸収及び骨溶解

〔その他の有害事象〕

- 股関節運動時に、股関節より異音が発生することがある。インプラント同士のインピンジメントが原因の1つと考えられる。
- 血行障害、異所骨形成が発生することがある。又、臨床的に問題とならない程度の神経障害をきたすことがある〔手術時の侵襲に起因する〕。
- 術後の疼痛及び局所的圧迫痛〔置換後のインプラントの緩み、サイズの不適合、又は疾患により発生することがある〕
- 長期間通常使用していると金属製及び超高分子量ポリエチレン製コンポーネントから微粒子が発生することがある。この大半は関節内か、周辺の癒痕組織に閉じ込められ、微粒子が全身に移動し、時にリンパ節または他の部位に蓄積すると示されている。これら粒子が原因となる医学的に有意な合併症は報告されていないが、体内での移動や蓄積については文献にも記載されてきた。
これらの製品を使用した患者についての追跡調査は十分でなく、若年患者に使用した場合、より長期にわたり体内に留まるという事実を考慮すると、これらの粒子による長期的な影響があったとしても現時点ではその影響は不明である。推論される長期的影響には以下のものがある。
・癌：現在金属製及び超高分子量ポリエチレン製の破片と癌との関係についての科学的証拠はない。しかし、その可能性を完全に否定できない。
・リンパ節症及び他の組織や臓器内での蓄積：近位及び遠位のリンパ節において摩耗粉が蓄積したとの何例かの報告がある。これらの蓄積が原因となる合併症または疾患過程は報告されていないが、診断の円滑化や癌病巣等との混同をさけるため、このような蓄積に注意して認識する必要がある。
・全身性疾患：未確認ではあるが、破片移動と全身的な影響についての関連性が一部で推測されている。将来的には一部の長期的影響として立証される可能性もあるが、これらの関連性を示す科学的根拠となるデータがほとんどなく、これらの製品の利点は推測される長期的影響についての潜在的危険性よりも明らかに勝ると考えられる。
- 金属製インプラントの内在に起因するMRI及びCT画像へのハレーション等の干渉、又はMRIによる発熱。
- 患側関節の固定術、患肢のガードルストーン手術、又は切断を必要とすることがある。

上記の項目が不具合・有害事象の全てではない。

5. 高齢者への適用

- インプラント使用についての必要な一定の制限及び注意事項を無視し、固定不良又は他の合併症に至る可能性があるため、慎重に使用すること。

【保管方法及び有効期間等】

- ** 保管方法：高温、多湿、直射日光をさけ室温で保管
有効期間：外箱の表示を参照（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】

日本ストライカー株式会社

連絡先電話：03-6894-0000（代表）

製造業者：ハウメディカ オステオニクス コーポレーション
Howmedica Osteonics Corp.（アメリカ）