*2025年10月(第2版) 2023年12月(第1版)

医療用品(04) 整形用品

高度管理医療機器

人工膝関節大腿骨コンポーネント(35668000)

GMK REVISION TiNbN 人工膝関節大腿骨コンポーネント STD

再使用禁止

【警告】

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 の使用方法、及び使用上の注意を把握の上、十分に注意する こと。[骨セメントの使用による急激な血圧低下、ショック、 肺塞栓症など、重篤な不具合報告がある。]

【禁忌・禁止】

1. 適用対象(患者)

- ・ 急性又は慢性、播種性又は局所性感染症[感染巣の転位や 敗血症等を併発する恐れがある。]
- 重篤な筋肉、神経、血管系の欠損症やその他病理学的な 病態によりインプラントの機能に支障を来す疾患[症状 を悪化させる恐れがある。]
- 軟組織や側副靭帯の完全性や機能の欠損により二次的に起 こる膝関節の不安定性のある患者[インプラントの支持性が十 分に得られず、適切に固定されない恐れがある。]
- 精神的又は神経筋的な疾患[術後フォローアップを含め て医師の指示に従うことが困難になり、術後合併症の原 因となる恐れがある。]
- インプラントの原材料に対する異物感受性
- インプラントに過度の荷重がかかることが想定される場 合(肥満症、過体重、肉体的重労働、激しいスポーツ活動、 高い活動性、落下の可能性、アルコール依存症又は薬物嗜 癖、影響を与えうる身体上又は精神上のその他の障 害) [過体重、又は不適切な機能的要求は、予期せぬ応力を 生じ、本品の耐用期間を短縮する可能性がある。]
- 進行性の骨粗鬆症、骨軟化症、支持骨における腫瘍[イン プラントを支持するための十分な骨量が得られず、適切 に固定されない恐れがある。]
- 代謝障害や全身性疾患(例えば、糖尿病やステロイド又は 免疫抑制剤などの薬物療法)[骨の支持性を徐々に喪失 し、緩みにつながる恐れがある。]
- 重篤な骨構造の損傷又は変形[インプラントが適切に固 定されない恐れがある。]
- ・ 患肢以外の関節に係る機能不全[患肢の治癒を妨げる恐 れがある。

2. 併用医療機器

• 弊社指定製品以外との併用(「相互作用」の項参照)

3. 使用方法

• 再使用、再滅菌しないこと。[本品の各構成品について損 傷が無いように見えても微小な損傷や内部応力を有し、 早期破損などの予期せぬ不具合並びに有害事象を生じる 可能性がある。〕

【形状、構造及び原理等】

1. 形状、構造

本添付文書に掲載の製品名に該当する製品番号、サイズ等につ いては、包装表示ラベル又は製品自体に記載されていますので、 ご確認下さい。

製品名及び外観形状	原材料		
1)大腿骨コンポーネント			
① GMK REVISION TiNbN セメンテッド 大腿骨コンポーネント STD			
	コバルトクロム合金、 窒化チタンニオブ		

承認番号: 30500BZX00249000

脛骨近位端に設置された脛骨トレイ(本品外)と組み合わせて使 用する脛骨インサート(本品外)が、大腿骨遠位端に設置された大 腿骨コンポーネントと関節摺動面を形成することにより、膝関節 の代替として機能する。

【使用目的又は効果】

人工膝関節置換術(再置換術も含む。)の際に、機能不全に陥った 膝関節と置換することにより、膝関節の代替として機能する。

【使用方法等】

- 本品は滅菌品であり、再使用しないこと。
- 本品は間接固定型であり、本品の骨への固定に際しては、骨セ メントを使用すること。
- 本品と併用する手術器械(専用品)は、弊社指定の専用品を使用 すること。
- 本品は、必ず GMK REVISION 人工膝関節システム(承認番号 22900BZX00150000)のエクステンションステムを組み合わせ て使用すること。
- 本品と併用する医療機器の適切なサイズ、及び使用方法の詳細 については、手術手技書を確認すること。

「標準的な使用方法]

- 1. 膝関節の皮切を行う。
- 2. 脛骨、大腿骨の骨切りを行う。

注意:本品を初回の全人工膝関節置換術に用いる場合、必ず脛骨 側の骨切りを大腿骨側より先に行うこと。

(大腿骨側の骨切り)

(1)アライメント確認用のガイド(専用品)により、アライメントを 確認の上、大腿骨遠位端の骨切りを行う。大腿骨に補綴材(本品外) を用いる場合は、その分の厚みを考慮して骨切り量を確認する。 (2)本品のサイズ確認用のサイザー(専用品)により、サイズ、及び アライメントの確認を行う。

(3)リーマー(専用品)によりリーミングし、大腿骨の髄腔にエクス テンションステム(本品外)のための設置母床を作製する。

(4)骨切りガイド(専用品)により、大腿骨の前方、後方、前方シャ ンファー、後方シャンファーの骨切りを行う(図1)。



(図1)

(5)顆間部切除用のガイド(専用品)により、大腿骨コンポーネント の設置母床を作製する(図 2)。



(図2)

- 3. 軟部組織のバランス確認用のスペーサー(専用品)により、伸展 位における軟部組織のバランスを確認する
- 4. トライアル用の各コンポーネントにより試整復を行い、屈曲/ 伸展位における膝関節の可動性、安定性、軟部組織とのバランス を確認する。
- 5. 選択的使用方法: 膝蓋骨コンポーネント(本品外)を使用する場 合は、以下の手順でインプラント設置母床を作製の上、試整復を 行い、屈曲/伸展位における膝関節の可動性、安定性、軟部組織と のバランスを確認する。
- (1)膝蓋骨切除用の骨切りガイド(専用品)により、膝蓋骨の骨切り を行い、インプラントサイズ確認用のテンプレート(専用品)によ り、サイズを確認する。
- (2)ドリルガイド(専用品)により、膝蓋骨コンポーネントのペグ用 の孔を作製する。
- 6. 大腿骨コンポーネント、脛骨トレイ(本品外)、膝蓋骨コンポー ネントを骨セメント(本品外)によりそれぞれ固定する。脛骨イン サート(本品外)は、脛骨トレイを設置後に組み合わせて、適切に 組み合わされていることを確認した上で、固定する。エクステン ションステムと補綴材の両方を使用する場合、エクステンション ステムを各コンポーネントに接合した後に補綴材を接合する。
- 7. 余分な骨セメントを取り除き、膝関節を洗浄後、閉創する。

[使用方法に関連する使用上の注意]

- 術者及び手術チームは、滅菌済み手術用手袋を着用すること。
- インプラントに損傷を与えることを避けるため、管理環境下におい て、最善の注意により取り扱い、使用前には、破損や付着物の有 無等、インプラントに欠陥が無いかを確認すること。
- 本品埋植に際しては、専用の手術器械を適切に使用し、適切に 作動すること、歪みや損傷等の無いことを確認の上で使用するこ 1
- 念入りに膝関節を洗浄し、本品設置母床を適切に準備することが、 本品の固定に必須であること。
- 過度な骨切り、過度な手術器械固定用ピンの使用は、本手術の 不具合へ通じうる機械的な問題や骨吸収を生じる可能性がある 為、患者への侵襲性を常に考慮の上、実行すること。
- 過度な摩耗発生原因と成り得る遊離性の骨粒子、残留する骨セメ ント、及び異物などを除くため、閉創する前に、適切に術野を洗 浄すること
- 可動域を確認の上、拘束性、安定性、周辺組織等のバランス等も 考慮の上、必要に応じ補正すること。

*【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- 各コンポーネントを組合せる前に、摺動面の清潔さを含め、 人工膝関節としての機能に対する疑義が無いことを確認する
- 本品の設置母床を作成する際、及び各コンポーネントを設置 する際は、各コンポーネントにより適切なアライメントが獲 得出来るかを確認すること。
- 本品の原材料に対する過敏症の疑いがある場合は、術前に本 品使用の是非のためのアレルギーテストを行うこと。
- 本品のサイズ選択は術前計画に従った骨切除後に最終的に用 意されたトライアル用の手術器械を用いて決定すること。
- 医師は、患者の肉体的制限、及び精神的な障害等の可能性を 検証し、手術手順並びに人工膝関節について患者と検討する と共に、合併症予防のため、患者の活動レベルや患者体重等 のインプラントの性能及び安全性を制限しうる要因、本手術 における機能の限界並びに選択したインプラントの制限につ

- いて考慮し、術後の指示に従う必要性について検討すること。
- 本品埋植に際しては、大腿脛骨、及び/又は、膝蓋大腿関節表 面における変形性関節損傷、側副靭帯の安定性又は靭帯再建 の可能性、解剖軸の存在又は再建性、大腿四頭筋、斜靭帯の完 全性、患者由来の膝蓋骨の機能(膝蓋骨コンポーネントを埋植 する際)を考慮すること。
- 術前の状態が不明確な場合、特に既に他のインプラントが埋 植されている場合において、そのインプラントの製造販売業 者より情報が得られていること。
- 再置換術においては、合併症の発生、術時間の延長、血液喪 失、感染症の発生、塞栓症や血腫等のリスクが増加すること に留意の上使用すること。
- 医師は、患者に対し、活動制限や置換した膝関節に過度な荷 重を避けるよう注意を促すこと。更に、医師は患者に運動、 治療、活動制限について注意を促すと共に、インプラントに よる、CT 又は MR の画像診断に係る影響を患者に説明する こと。
- インプラントの変位やルースニング、変形等を予防するため に、定期的なフォローアップ及び X 線診断により、術直後と の比較を推奨します。本置換術に対する早期の不具合を起こ す可能性が認められる場合は、患者を医師の管理下に置くこ とが必要であり、悪化の進行程度、早期再置換術の必要性を 評価すること。
- 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: 3.0T
- -静磁場強度の勾配:114T/m
- -MR 装置が示す全身最大 SAR : 2.4W/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 大の温度上昇は約0.6℃以下である。
- 本品が 3T の MR 装置における勾配磁場エコー法による撮像 で生じるアーチファクトは本品の実像から約 156.9mm であ

2. 相互作用

[併用禁忌](併用しないこと)

V//10/XXX			
	医療機器 の名称等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	弊社指定 製品以外	製品仕様の相違によ り、不安定性を増大 させる恐れがある。	開発コンセプトが異なる為、意図した機能を発揮しない。

3. 不具合・有害事象

本品を用いた関節置換術により、以下のような不具合・有害事象 を生じる可能性があることに留意してください。

本品の使用において機能不良等の不具合並びに使用者に健康被 害を与える有害事象を認知した際、品質、有効性及び安全性に係 る苦情が生じた際は、直ちに弊社営業担当へ当該内容をお知らせ 下さい。

その際、該当する製品名、製品番号、並びにロット番号をお知ら せの上、可能な限り該当製品を併せてご返送下さい。

(1) 重大な不具合・有害事象

[重大な不具合]

- ルースニング
- 沈み込み、脱転、転移
- 変形、破損
- 摩耗

[重大な有害事象]

- 二次的感染症
- 疼痛
- 亜脱臼、脱臼

(2) その他の不具合・有害事象

本品を用いた関節置換術により、(1)重大な不具合・有害事象以外 に以下のような不具合・有害事象を生じる可能性があることに留 意してください。

MJ-KN16-02

[その他の有害事象]

- 以下の有害事象は、人工膝関節置換術を施術された患者に稀に発現することがあるので、認められたら直ちに適切な処置を施してください。
- 脛骨又は大腿骨骨折[術中骨折は再置換術、深刻な変形、及び/又は骨粗鬆症、術後骨折は疲労骨折に関連している可能性があり、これらは、皮質骨の欠損、手術器械固定用の複数のピンホール作成や以前のスクリューホール、リーミングの誤り、及び/又は骨セメントの分布の結果生じることがある。]
- 血栓症、塞栓症、心筋梗塞を含む、心臓血管疾患及び血栓塞栓 性疾患
- インプラントの原材料に対する組織反応[骨溶解、金属腐食、 摩耗粉、又は骨セメント粒子の遊離等により生じることがある。]
- 骨化性筋炎[過去の手術既往歴及び感染歴により、稀に起こる ことがある。]
- 血腫、遷延治癒等の治癒障害[ポリエチレン製コンポーネント に関連する沈み込みにより生じることがある。]
- 屈曲拘縮や可動域の低下[不適切なサイズ選択や設置、或いは 関節周囲の石灰化や骨化等により生じることがある。]
- 膝蓋骨骨折[過度の応力や置換術による脆弱化により生じる ことがある。]
- 患肢と対側の肢の障害[脚長差により生じることがある。]
- 裂創傷の裂開
- 内外反変形
- 神経/血管損傷、神経障害
- 軟部組織(筋、靭帯、腱等)の弛緩
- 過伸展
- 異所骨形成
- 膝の不安定
- 関節摩擦音

【保管方法及び有効期間等】

1. 保管方法

高温、多湿、直射日光を避け、室内保管

2. 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】

製造販売業者 連 絡 先

メダクタジャパン株式会社 TEL: 03-6272-8797(代表)

製造業者

メダクタ インターナショナル エスエー

MEDACTA International SA

スイス

