

製品カテゴリー		人工内耳									
製品情報	商品名	インプラント				PULSARスタンダード電極 PULSAR FLEX24電極 PULSAR FLEX SOFT電極					
	商品コード	-				03042、03699、03701					
	機種番号	COMBI40				-					
MRI検査 に関する 安全 情報	添付文書記載の材質	セラミックス、シリコーン、プラチナ、プラチナリジウム合金、PC/ABS、ポリアミド樹脂				アルミニセラミックス、シリコーンゴム、プラチナ、プラチナリジウム合金					
	MR適合性標識	MR conditional				MR conditional					
	安全性(臨床)コメント	<p>・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】。 -術後 6か月以内は MRI を実施しないこと[術後早期にMRI を実施すると、インプラントの移動または損傷を与えることがある]。 -MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び附属品)を取り外すこと。 -機械的に故障した本品を埋め込んだ患者はMRIを実施しないこと[患者に損傷を与えることがある]。</p>				<p>・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】。 -術後 6か月以内は MRI を実施しないこと[術後早期にMRI を実施すると、インプラントの移動または損傷を与えることがある]。 -MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び附属品)を取り外すこと。 -機械的に故障した本品を埋め込んだ患者はMRIを実施しないこと[患者に損傷を与えることがある]。</p>					
許容される 使用 条件	許容される使用条件の詳細	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合				
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T	0.2T	1.0T	1.5T				
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T			30T/m		30T/m				
	同上 3T				<2.0W/kg		<2.0W/kg				
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T									
	同上 3T										
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT]	1.5T									
	同上 3T										
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]										
その他の使用条件	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T									
	同上 3T										
許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T										
	同上 3T										
特記事項	<p>・プロトンを利用する MR 装置 -静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) -MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) :3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) -MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) :3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) -頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。</p>		<p>・プロトンを利用する MR 装置 -静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) -MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) :3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) -頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。</p>		<p>・プロトンを利用する MR 装置 -静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) -MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) :3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) -頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。</p>		<p>・プロトンを利用する MR 装置 -静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) -MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) :3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) -頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。</p>				
	<p>・5N(0.5kg の物質にかかる重力に相当)の力に耐えるため、インプラント下の骨の厚さが最低でも 0.4mm 以上あること[MRI スキャナで生じるトルクはインプラントの内蔵磁石を回転させる力を生じる。本品は磁力線に沿うように回転しようとする。インプラントの端に生じる力は、頭蓋骨と皮弁にかかる。インプラントの内蔵磁石の下の骨は、生じた力に十分耐えられるように厚さが必要である]。 -スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 -上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。</p>		<p>・1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弾性包帯を強く 3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 -5N(0.5kg の物質にかかる重力に相当)の力に耐えるため、インプラント下の骨の厚さが最低でも 0.4mm 以上あること[MRI スキャナで生じるトルクはインプラントの内蔵磁石を回転させる力を生じる。本品は磁力線に沿うように回転しようとする。インプラントの端に生じる力は、頭蓋骨と皮弁にかかる。インプラントの内蔵磁石の下の骨は、生じた力に十分耐えられるように厚さが必要である]。 -スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 -上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。</p>		<p>・1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弾性包帯を強く 3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 -5N(0.5kg の物質にかかる重力に相当)の力に耐えるため、インプラント下の骨の厚さが最低でも 0.4mm 以上あること[MRI スキャナで生じるトルクはインプラントの内蔵磁石を回転させる力を生じる。本品は磁力線に沿うように回転しようとする。インプラントの端に生じる力は、頭蓋骨と皮弁にかかる。インプラントの内蔵磁石の下の骨は、生じた力に十分耐えられるように厚さが必要である]。 -スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 -上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。</p>						
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	温度上昇 [°C] 1.5T	2°C未満(頭部SAR:3.2W/kg未満、スキャン時間15分)									
	同上 3T										
	アーチファクト [mm] 1.5T	100mm(SE)									
特記事項											
業事 情報	承認番号/認証番号/届出番号	21800BZG10018000				22100BZI00009000					
	添付文書上の販売名	メドエルCOMBI40+人工内耳システム				メドエル人工内耳PULSAR					
	製造販売元	メドエルジャパン株式会社				メドエルジャパン株式会社					
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳				35643000／人工内耳					
	添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第10版)				2022年7月改訂(第9版)					

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel:03-5283-7266(代表)もしくは0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email:info@mlj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳							
製品情報	商品名	PULSARコンプレスト電極 PULSARミディアム電極				SONATAコンプレスト電極 SONATAスタンダード電極 SONATAミディアム電極			
	商品コード	03094、03045				04211、04210、04213			
	機種番号	-				-			
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	アルミニセラミックス、シリコーンゴム、プラチナ、プラチナリジウム合金				チタン、シリコーン、プラチナ、プラチナリジウム合金			
	MR適合性標識	MR conditional				MR conditional			
	安全性(臨床)コメント	<p>・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】。</p> <p>・術後 6か月以内は MRI を実施しないこと[術後早期にMRIを実施すると、インプラントの移動または損傷を与えることがある]。</p> <p>・MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。</p> <p>・機械的に改変した本品を埋め込んだ患者はMRIを実施しないこと[患者に損傷を与えることがある]。</p>				<p>・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】。</p> <p>・MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。</p>			
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合		
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T	0.2T	1.0T	1.5T		
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T	30T/m	30T/m	30T/m	30T/m	30T/m		
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T	<2.0W/kg	<2.0W/kg	<2.0W/kg	<2.0W/kg	<2.0W/kg		
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	1.5T	同上	同上	同上	同上	同上		
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T	同上	同上	同上	同上		
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T	同上	同上	同上	同上	同上		
	他の使用条件	<p>・プロトンを利用する MR 装置</p> <ul style="list-style-type: none"> ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満 / 2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満 / 2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。 				<p>・プロトンを利用する MR 装置</p> <ul style="list-style-type: none"> ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満 / 2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満 / 2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の継軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようになります。例えば、頭部をまっすぐにした仰臥位が該当する。「インプラントの内蔵磁石の部分的脱磁が起こる可能性があるため、患者は頭部を横に曲げてはならない」。 			
	特記事項	<p>・5N(0.5kg の物質にかかる重力に相当)の力に耐えるため、インプラント下の骨の厚さが最もでも 0.4mm 以上あること[MRI スキャナで生じるトルクはインプラントの内蔵磁石を回転させる力を生じる。本品は磁力線に沿うように回転しようとする。インプラントの端に生じる力は、頭蓋骨と皮弁にかかる。インプラントの内蔵磁石の下の骨は、生じた力に十分耐えられるように厚さが必要である]。</p> <p>・スキャナ中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。</p> <p>・スキャナ中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。</p> <p>・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。</p>				<p>・1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弾性包帯を強く 3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。</p> <p>・5N(0.5kg の物質にかかる重力に相当)の力に耐えるため、インプラント下の骨の厚さが最もでも 0.4mm 以上あること[MRI スキャナで生じるトルクはインプラントの内蔵磁石を回転させる力を生じる。本品は磁力線に沿うように回転しようとする。インプラントの端に生じる力は、頭蓋骨と皮弁にかかる。インプラントの内蔵磁石の下の骨は、生じた力に十分耐えられるように厚さが必要である]。</p> <p>・スキャナ中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。</p> <p>・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。</p>			
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T	2°C未満(頭部SAR:3.2W/kg未満,スキャン時間15分)							
	同上 3T								
	アーチファクト [mm] 1.5T	100mm(SE)							
葉事情報	特記事項								
	承認番号/認証番号/届出番号	22200BZI00007000							
葉事情報	添付文書上の販売名	メドエル人工内耳PULSAR-MS							
	製造販売元	メドエルジャパン株式会社							
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳							
	添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第7版)							
		2022年7月改訂(第5版)							

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email: info@mlj-direct.com

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■ Tel: 03-5283-7266(代表)もしく

■ Email : info@mlj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳		
製品情報	商品名		CONCERTO(FLEX24)E	
	商品コード		60026, 60027	
	機種番号		—	
	添付文書記載の材質		チタン、シリコーン、プラチナ、イリジウム	
MRI検査に関する安全情報	MR適合性標識		MR conditional	
	安全性(臨床)コメント	<p>・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 MRI 検査を実施することが可能である【自己認証による】。</p> <p>・MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。</p>		
	許容される使用条件の詳細	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T
許容される使用条件	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T	30T/m	
	同上 3T			
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T	<2.0W/kg	
	同上 3T			
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	1.5T		
	同上 3T			
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]			
	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T		
	同上 3T			
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T		
	同上 3T			
その他の使用条件	・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキヤナの主磁場と平行になるようにすること。 ・頭部の向き:0.2T では頭部の向きに関する制限はない。	・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキヤナの主磁場と平行になるようにすること。 ・頭部の向き:0.2T では頭部の向きに関する制限はない。	・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキヤナの主磁場と平行になるようにすること。 ・頭部の向き:0.2T では頭部の向きに関する制限はない。	・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度の勾配:30T/m(3.000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身 SAR (Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg 未満(通常操作モード) ・頭部の向き:1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキヤナの主磁場と平行になるようにすること。 ・頭部の向き:0.2T では頭部の向きに関する制限はない。
	特記事項	・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。	・1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弾性包帯を強く 3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 ・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。	・1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弾性包帯を強く 3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 ・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを知覚する可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小化するため、足からスキャナに入ることを推奨する。
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T	2°C未満(頭部SAR:3.2W/kg未満、スキャン時間15分)		
	同上 3T			
	アーチファクト [mm] 1.5T	100mm(SE)		
	同上 3T			
特記事項				
業事情報	承認番号/認証番号/届出番号		22500BZI00020000	
	添付文書上の販売名		メドエル人工内耳 E(インプラント CONCERTO FLEX24)	
	製造販売元		メドエルジャパン株式会社	
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)		35643000／人工内耳	
	添付文書の最終改訂日		2022 年 7 月改訂(第6版)	

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email: info@mlj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳									
製品情報	商品名	インサーション電極 SYNCHRONY(コンプレスト) SYNCHRONY(スタンダード) SYNCHRONY(FORM19) SYNCHRONY(FORM24) SYNCHRONY(FLEX20) SYNCHRONY(FLEX26) SYNCHRONY(FLEX28) SYNCHRONY(FLEX SOFT) SYNCHRONY(ミディアム)									
	商品コード	08254, 08255, 08256, 08257, 08258, 08348, 31086, 31097, 31084, 31085, 31098, 31099, 31100, 31101, 31113, 31114, 36630, 31093, 31094, 31091, 31092, 31087, 31088									
	機種番号	-									
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	チタン合金、シリコーン、プラチナ、プラチナリジウム合金、パリレンC									
	MR適合性標識	MR conditional									
	安全性(臨床)コメント	<p>・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】。</p> <p>・MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。</p>									
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合	3.0Tの場合、かつ、ランドマークの位置が頭頂部から35cm 未満の場合	3.0Tの場合、かつ、ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合					
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T	3.0T	3.0T					
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T		30T/m							
	同上 3T				30T/m	30T/m					
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T		2.0W/kg							
	同上 3T				1.0W/kg	2.0W/kg					
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	1.5T									
	同上 3T										
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]										
	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T									
	同上 3T										
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T									
	同上 3T										
その他の使用条件	・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm 未満の場合)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 3.2W/kg／2.0W/kg／2.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。 ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。		・プロトンを利用する MR 装置 ・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm 未満の場合)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 3.2W/kg／2.0W/kg／2.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。 ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。		・プロトンを利用する MR 装置 ・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm 未満の場合): 1.6W/kg／1.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。 ・3.0T の場合、頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルは使用しないこと[電極コントラクトが発熱することがある]。		・プロトンを利用する MR 装置 ・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)／全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm 未満の場合): 1.6W/kg／2.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキャナの主磁場と平行になるようにし、頭部を横(耳を肩側に)に±30 度以上傾けないこと。 ・3.0T の場合、頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルは使用しないこと[電極コントラクトが発熱することがある]。				
	特記事項		・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを感じる可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小にするため、足からスキャナに入ることを推奨する。		・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 ・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを感じる可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小にするため、足からスキャナに入ることを推奨する。		・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3 回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。 ・スキャン中、患者はクリック音やビープ音などの音知覚や違和感、痛みを感じる可能性がある。MRI 実施の前に十分に患者に説明すること。これらの音知覚及びその大きさは、低 SAR や低勾配スルーレートを選択することで減らすことができる。 ・上記の指示は、頭部以外(例えば膝等)を検査するときも従うこと。下肢を検査する場合は、脱磁のリスクを最小にするため、足からスキャナに入ることを推奨する。				
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T	3°C以下(頭部SAR:3.2W/kg,スキャン時間:15分)									
	同上 3T	3°C以下(全身SAR:2.0W/kg,スキャン時間:15分,ランドマークの位置が頭頂部から35cm 以上の場合)									
	アーチファクト [mm] 1.5T										
	同上 3T	100mm(SE)									
特記事項	・画像アーチファクト減少が望まれる場合、手術によりインプラント磁石を取り外すことが可能である。										
業事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22900BZI00023000									
	添付文書上の販売名	メドエル人工内耳 SYNCHRONY									
	製造販売元	メドエルジャパン株式会社									
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳									
	添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第5版)									

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email: info@mlj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳				
製品情報	商品名	SYNCHRONY(FLEX24)				
	商品コード	31089, 31090				
	機種番号	-				
	添付文書記載の材質	チタン合金、シリコーン、プラチナ、プラチナイリジウム合金、パリレンC				
MRI検査に関する安全情報	MR適合性標識	MR conditional				
	安全性(臨床)コメント	<p>・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】。</p> <p>・MRI 室に入る前、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。</p>				
	許容される使用条件の詳細	0.2Tの場合	1.0Tの場合	1.5Tの場合	3.0Tの場合、かつ、ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合	3.0Tの場合、かつ、ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T	3.0T	3.0T
許容される使用条件	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T		30T/m	30T/m	30T/m
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T		2.0W/kg	1.0W/kg	2.0W/kg
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT]	1.5T				
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]					
	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T				
	同上 3T					
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T				
	同上 3T					
その他の使用条件	・プロトンを利用する MR 装置	・プロトンを利用する MR 装置	・プロトンを利用する MR 装置	・プロトンを利用する MR 装置	・プロトンを利用する MR 装置	・プロトンを利用する MR 装置
	・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR
特記事項	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 3.2W/kg/2.0W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 3.2W/kg/2.0W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)
	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)
	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・MR 装置が示す平均頭部SAR(Specific Absorption Rate)/全身 SAR(ランドマークの位置が頭頂部から35cm未満の場合): 1.6W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)
	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。	・1.0T/1.5T/3.0T で MRI 撮影を行う場合、インプラント埋め込み部位に弹性包帯を強く3回以上巻くこと。包帯は痛みを感じない程度にしっかりと巻くこと。
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T	3°C以下(頭部SAR:3.2W/kg、スキャン時間:15分)				
	同上 3T	3°C以下(全身SAR:2.0W/kg、スキャン時間:15分、ランドマークの位置が頭頂部から35cm以上の場合)				
	アーチファクト [mm] 1.5T					
	同上 3T	100mm(SE)				
特記事項	・画像アーチファクト減少が望まれる場合、手術によりインプラント磁石を取り外すことができる。					
業事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22900BZI00022000				
	添付文書上の販売名	メドエル人工内耳SYNCHRONY FLEX24				
	製造販売元	メドエルジャパン株式会社				
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳				
	添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第5版)				

製品カテゴリー		人工中耳	骨固定型補聴器	
製品情報	商品名	RWカブラ OWカブラ CLIPカブラ VORP503	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品BCI601	BCI602 BCI602リフト
	商品コード	50292、50326、50284、51547	—	52483、52484
	機種番号	—	—	—
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	チタニウム、エポキシ樹脂、シリコーン、ポリプロピレン、SEBS、マルテンサイト鋼	シリコーン、チタン合金、ポリエーテルケトンケトン、ポリエーテルエーテルケトン、ポリプロピレン、ステンレス鋼、コボリエスチル	シリコーン、チタン合金、ポリエーテルケトンケトン、ポリエーテルエーテルケトン、ポリプロピレン
	MR適合性標識	MR conditional	MR conditional	
	安全性(臨床)コメント	・MRI 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。 ・MRI 室に入る前に、全ての体外機器(オーディオプロセッサ及び付属品)を取り外すこと。	・MRI 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。	
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	—	—	
	静磁場強度 [T]	1.5T	1.5T	
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	30T/m	30T/m	
	同上 3T		—	
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	2.0W/kg	2.0W/kg	
	同上 3T		—	
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T		—	
	同上 3T		—	
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]		—	
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T		—	
その他の使用条件	同上 3T		—	
	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T		—	
	同上 3T		—	
特記事項	他の使用条件	・プロトンを利用する MR 装置 ・MR 装置が示す平均頭部／全身平均 SAR(Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg(通常操作モード) ・局所 RF 送信コイルは頭頸部に使用しないこと。 ・スキャン中、頭部はまっすぐにした状態を保つこと。	・プロトンを利用する MR 装置 ・MR 装置が示す平均頭部／全身平均 SAR(Specific Absorption Rate):3.2W/kg 未満／2.0W/kg(通常操作モード)	
	特記事項	・スキャン中、患者は雑音を知覚する可能性がある。MRI実施の前に、不快感がある場合は知らせる、必要であれば測定を中止するよう伝えることを患者に指導すること。 ・音入れ前に MRI 検査が必要とされる場合は、強い磁場内でインプラントが動くことで起こる創傷部位の合併症を避けるため、安全対策を講ずること。 ・下肢検査を実施する場合は、足からスキャナに入ることを推奨する。	・オーディオプロセッサを取り外した状態でも、音を知覚する場合がある。	
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T	2°C未満(頭部SAR:3.2W/kg未満、スキャン時間15分)	2°C未満(頭部SAR:3.2W/kg未満、スキャン時間15分)	
	同上 3T		—	
	アーチファクト [mm] 1.5T	140mm(GRE)	150mm(GRE)	
	同上 3T		—	
業事情報	特記事項			
	承認番号/認証番号/届出番号	22900BZI00020000	30200BZI00011000	30200BZI00011000
	添付文書上の販売名	メドエル人工中耳VORP503	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品BCI601	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品BCI602
	製造販売元	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	30084000／人工中耳	34180000／骨固定型補聴器	34180000／骨固定型補聴器
添付文書の最終改訂日		2022年7月改訂(第5版)	2022年7月作成(第3版)	2022年7月改訂(第3版)

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email: info@mlj-direct.com

製品カテゴリー	人工内耳				
商品名	OPUS基本キット(D) OPUSコントロールユニット 送信ケーブル 送信コイル マグネット	OPUSコントロールユニット DUET2基本キット 送信ケーブル 送信コイル マグネット	SONNET基本キット SONNET基本キット(DL) SONNET2基本キット(DL) SONNETコントロールユニット SONNET2コントロールユニット 送信ケーブル 送信コイル マグネット	SONNET EAS基本キット(DL) SONNET2 EAS基本キット(DL) SONNET EASコントロールユニット SONNET2 EASコントロールユニット 送信ケーブル 送信コイル マグネット	
商品コード	07584、07585、07586、07587、07588、07589、07590、07591、07592、07593、07594、07595、07596、04310、04311、04312、04830、04831、04832、06502、06503、06504、06505、06506、06507、06508、01865、01866、01867、01871、01872、01873、06120、06121、30465、06159、06160、06161、06162、06163、06164、06898、06899、06900、06901、07269、07270、07271、01432、01687、02826、02881、02893、02894、03154、03155、03968、03969、03970、03971、03972、03973、03974、03975、03976、03977、03978、03979、04040、04041、04042、04043、06098、06100、06101、06102、06103、06104、06105、06106、06107、06108、06109、06110、06111、06112、06113、06114、06115、06206、06207、06208、06209、06210、06211、06928、06929、06930、06931、06934、06935、06936、06937、06940、06941、06942、06943、06946、06947、06948、06949、07284、07285、07286、07287、07288、07289、07290、07291、07292、07293、07294、07295、098010、098020、098030、098040、098050、098060、098070、098080、098090、098100、098110、098120、098130、098140、098150、098160、098170、098180、098190、098200、098210、098220、098230、098240、098250、098260、098270、098280、098290、098300、098310、098320、098330、098340、098350、098360、098370、098380、098390、098400、098410、098420、098430、098440、098450、098460、098470、098480、098490、098500、098510、098520	04310E、04311E、04312E、04830E、04831E、04832E、06502E、06503E、06504E、06505E、06506E、06507E、06508E、60031、60032、60033、60034、60035、60036、60070、60071、60072、60073、60074、60075、60076、08551、09079、09081、09083、09085、09087、09089、09091、09093、09095、09097、09099、09101、06120E、06121E、06122E、30465E、60055、60056、60057、60112、06159E、06160E、06161E、06162E、06163E、06164E、06898E、06899E、06900E、06901E、07269E、07270E、07271E、60058、60059、60060、60061、60062、60063、60077、60078、60079、60080、60097、60098、60099、60098E、60099E、06100E、06101E、06102E、06103E、06104E、06105E、06106E、06107E、06108E、06109E、06110E、06111E、06112E、06113E、06114E、06115E、06206E、06207E、06208E、06209E、06210E、06211E、06928E、06929E、06930E、06931E、06934E、06935E、06936E、06937E、06940E、06941E、06942E、06943E、06946E、06947E、06948E、06949E、07284E、07285E、07286E、07287E、07288E、07290E、07291E、07292E、07293E、07294E、07295E、60037、60038、60039、60040、60041、60042、60043、60044、60045、60046、60047、60048、60049、60050、60051、60052、60053、60054、60064、60065、60066、60067、60068、60069、60081、60082、60083、60084、60085、60086、60087、60088、60089、60090、60091、60092、60093、60094、60095、60096、60100、60101、60102、60103、60104、60105、60106、60107、60108、60109、60110、60111	07378、31350、31351、31352、31353、31354、31335、31336、31337、31338、31339、31340、37583、37586、37589、37592、37595、37598、30453、30749、30750、30751、30752、30753、34917、34925、34933、34941、34949、34957、30253、31571、31572、31580、31581、31582、31583、31595、31596、31597、31598、31599、31600、31601、31602、31603、32540、32541、32542、32543、32544、32545、32546、32547、33329、33330、33331、33332、06159S、06160S、06161S、07269S、07270S、31304、31305、31793S、06098S、06099S、06100S、06104S、06105S、06106S、06110S、06111S、06112S、06206S、06207S、06208S、07284S、07285S、07287S、07288S、07290S、07291S、07293S、07294S、09801S、09802S、09803S、09811S、09812S、09814S、09815S、09816S、09824S、09825S、09827S、09828S、09829S、09830S、09831S、09832S、09833S、09834S、09835E、09836E、09837E、09838E、09839E、09840E、09841E、09842E、09843E、09844E、09845E、09846E、09847E、09848E、09849E、09850E、09851E、09852E、31362E、31363E、31364E、31365E、31366E、31367E、31368E、31369E、31370E、31371E	31341、31342、31343、31344、31345、31346、37727、37730、37733、37736、37739、37742、30454、30754、30755、30756、30757、30758、34921、34929、34937、34945、34953、34961、31580E、31581E、31582E、31583E、32540E、32541E、32542E、32543E、32544E、32545E、32546E、32547E、31304E、31305E、09801E、09802E、09803E、09804E、09805E、09806E、09807E、09808E、09809E、09810E、09811E、09812E、09813E、09814E、09815E、09816E、09817E、09818E、09819E、09820E、09821E、09822E、09823E、09824E、09825E、09826E、09827E、09828E、09829E、09830E、09831E、09832E、09833E、09834E、09835E、09836E、09837E、09838E、09839E、09840E、09841E、09842E、09843E、09844E、09845E、09846E、09847E、09848E、09849E、09850E、09851E、09852E、31362E、31363E、31364E、31365E、31366E、31367E、31368E、31369E、31370E、31371E	
機種番号	—	—	—	—	—
添付文書記載の材質	PC/ABS、ポリアミド樹脂	PC/ABS、ポリアミド樹脂	PC/ABS、ポリアミド樹脂	PC/ABS、ポリアミド樹脂	PC/ABS、ポリアミド樹脂
MR適合性標識	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe
安全性(臨床)コメント	・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。	・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。	・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。	・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。	・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。
静磁場強度 [T]					
静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T					
同上 3T					
MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T					
同上 3T					
MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T					
同上 3T					
傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]					
dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T					
同上 3T					
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T					
同上 3T					
その他の使用条件					
特記事項					
温度上昇 [°C] 1.5T					
同上 3T					
アーチファクト [mm] 1.5T					
同上 3T					
特記事項					
承認番号/認証番号/届出番号	22100BZI00010000	22500BZI00020000	22700BZI00037000	22900BZI00007000	
添付文書上の販売名	メドエルオーディオプロセッサOPUS	メドエル人工内耳E(オーディオプロセッサDUET2)	メドエルオーディオプロセッサSONNET	メドエルオーディオプロセッサSONNET EAS	
製造販売元	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社	
JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳
添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第11版)	2022年1月改訂(第5版)	2022年4月改訂(第6版)	2022年4月改訂(第4版)	

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■ Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■ Email: info@mlj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳			人工中耳		
商品名		RONDOコントロールユニット RONDO基本キット マグネット		RONDO2コントロールユニット RONDO2基本キット RONDO2カバー マグネット	メドエルオーディオプロセッサRONDO3		
商品コード		08284、08475、08476、08477、60001、60002、60113、60114、08280、08281、08282、08283、31005、31006、31007、31008、34365、34367		30459、35321、35546、35547、35548、35549、35550、35552、35553、35554、35555、35556、31253、31254、31255、31256、35153、35154、35155、35156、35157		37379	
機種番号		-		-		-	
添付文書記載の材質		PC/ABS、ポリアミド樹脂、チタニウム		PC/ABS、ポリアミド樹脂、チタニウム		コポリエステル	
MRI検査に関する安全情報		MR unsafe		MR unsafe		MR unsafe	
安全性(臨床)コメント		・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。		・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。		・MRI検査を行う場合は、本品を検査室に持ち込まないこと[磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある]。	
許容される使用条件		静磁場強度 [T] 静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T 同上 3T MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T 同上 3T MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T 同上 3T 傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s] dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T 同上 3T 許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T 同上 3T その他の使用条件 特記事項					
安全性・有効性を示す試験結果		温度上昇 [°C] 1.5T 同上 3T アーチファクト [mm] 1.5T 同上 3T 特記事項					
薬事情報		承認番号/認証番号/届出番号 23000BZI00022000 添付文書上の販売名 メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO 製造販売元 メドエルジャパン株式会社 JMDNコード／一般的な名称(一般名) 35643000／人工内耳 添付文書の最終改訂日 2022年6月作成(第1版)		23000BZI00022000 メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO2 メドエルジャパン株式会社 35643000／人工内耳 2022年3月改訂(第3版)		23000BZI00022000 メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO3 メドエルジャパン株式会社 35643000／人工内耳 2022年6月作成(第1版)	
				22800BZI00035000 メドエルオーディオプロセッサSAMBA メドエルジャパン株式会社 30084000／人工中耳 2019年5月改訂第4版		22700BZI00024000 メドエル人工中耳VSB メドエルジャパン株式会社 30084000／人工中耳 2022年7月作成(第4版)	

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

メドエルジャパン株式会社

■Tel:03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)

■Email:info@mlj-direct.com

製品カテゴリー	骨固定型補聴器		骨導式補聴器
商品名	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品Amade BB	SAMBA BB	ADHEAR ADHEARアダプタ ADHEARヘッドバンド ADHEARオーディオ入力ケーブル ADHEARアングルアダプタケーブル ADHEARマイクロUSBオーディオケーブル ADHEAR FMアダプタケーブル
商品コード	—	51559, 51560	38196, 38197, 38198, 34689, 34691, 35324, 35325, 35326, 39606, 39607, 39608, 39609, 35332, 35333, 35334, 35335, 35336, 35337, 37126
機種番号	—	—	—
添付文書記載の材質	ポリカーボネート/ポリエチル樹脂	コポリエチル	アクリル系粘着剤、ポリカーボネート、ポリエチル、ポリウレタン
MR適合性標識	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe
安全性(臨床)コメント	・併用禁忌(併用しないこと) [医療機器の名称等]核磁気共鳴画像診断装置(MRI装置) [臨床症状・措置方法]検査室に持ち込まないこと [機序・危険因子]磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある。	・併用禁忌(併用しないこと) [医療機器の名称等]核磁気共鳴画像診断装置(MRI装置) [臨床症状・措置方法]検査室に持ち込まないこと [機序・危険因子]磁気により本製品がMRI装置に吸着されたり、故障する可能性がある。	・放射線治療、X線・CT検査またはMRI検査を行う場合は、本品を放射線治療室または検査室に持ち込まないでください[本品を損傷する可能性があります]。
静磁場強度 [T]			
静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T			
同上 3T			
MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T			
同上 3T			
MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T			
同上 3T			
傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]			
dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T			
同上 3T			
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T			
同上 3T			
その他の使用条件			
特記事項			
温度上昇 [°C] 1.5T			
同上 3T			
アーチファクト [mm] 1.5T			
同上 3T			
特記事項			
承認番号/認証番号/届出番号	30200BZI00011000	30200BZI00011000	303AABZI00037000
添付文書上の販売名	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品Amade BB	メドエル骨導インプラントBONEBRIDGE 構成品SAMBA BB	メドエル骨導補聴器ADHEAR
製造販売元	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社	メドエルジャパン株式会社
JMDNコード／一般的な名称(一般名)	34180000／骨固定型補聴器	34180000／骨固定型補聴器	33993000／骨導式補聴器
添付文書の最終改訂日	2021年4月作成(第1版)	2021年4月作成(第1版)	2021年9月改訂(第2版)

メドエルジャパン株式会社

■ Tel: 03-5283-7266(代表)もしくは 0120-30-4133(カスタマーサポートダイヤル 24 時間対応)
■ Email: info@mlj-direct.com

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

製品カテゴリー		人工内耳					
製品情報	商品名	Nucleus24インプラント Nucleus24kインプラント				Nucleus24コントゥインプラント Nucleusインプラント Freedomインプラント+Contour Advance電極 Freedomインプラント+ストレート電極 滅菌済み磁石	
	商品コード	Z43002、Z43006				Z43007、Z190574、Z60353、Z60132、Z50101	
	機種番号	CI24M、CI24R(ST)				CI24RE(CA)、CI24R(CS)、CI24RE(ST)、CI422	
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	シリコーン、チタニウム、白金				シリコーンゴム、チタン、白金	
	MR適合性標識	MR conditional				MR conditional	
	安全性(臨床)コメント	MR検査は特別な条件以外では禁忌である。従って人工内耳装用者は下記の条件以外ではMR検査室内に立ち入らないようになります。 ・MR装置が設置された部屋に入る場合には、前もってスピーチプロセッサとヘッドセットを外すこと。 ・MR検査は必ず【使用方法等】に記載の対応基準に従うこと。 MR装置との互換性は、インプラントのモデルにより異なる。モデルが不明確な場合は、判別のため医師はX線を使用して、インプラント上のX線不透過文字を確認すること。どのインプラントにも白金で3文字が印字されている。真ん中の文字がモデルを表す。 インプラントCI24M CI24RST: (透視したときの真ん中の文字が「C」、「G」、「H」、「P」、「T」、「2」、「4」、「5」、「7」のいずれか)				MR検査は特別な条件以外では禁忌である。従って人工内耳装用者は下記の条件以外ではMR検査室内に立ち入らないようになります。 ・コクレア人工内耳システムの体外装置(サウンドプロセッサ、リモートアシスタンス、関連アクセサリ等)はMR禁忌である。人工内耳装用者がMRI検査室に入る前に全ての体外装置を外すよう指示すること。 ・MRI検査は必ず【使用方法等】に記載の対応基準に従って行うこと。 MR装置との互換性は、インプラントのモデルにより異なる。モデルが不明確な場合は、判別のため医師はX線を使用して、インプラント上のX線不透過文字を確認すること。どのインプラントにも白金で3文字が印字されている。真ん中の文字がモデルを表す。 インプラントCI24R(CS) CI24RE(CA) CI24RE(ST) CI422: (透視したときの真ん中の文字が「C」、「G」、「H」、「P」、「T」、「2」、「4」、「5」、「7」のいずれか)	
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	—	—	—	—	—	—
	静磁場強度 [T]	1.5Tを超える3.0Tまで	0.2Tを超える1.5Tまで	0.2T以下	1.5Tを超える3.0Tまで	0.2Tを超える1.5Tまで	0.2T以下
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T	同上	3T	同上	3T	同上
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T	同上	3T	同上	3T	同上
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	1.5T	同上	3T	同上	3T	同上
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T	同上	3T	同上	3T
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T	15分	同上	3T	15分	同上
	その他の使用条件	・比吸收率(SAR)は2W/kg(頭部※メーカー確認済み)、15分間以内とすること。 ・MR検査時には、患者にナースコールボールを持たせるとともに、MRI操作者は患者状態を注意深くモニタリングすること。				・比吸收率(SAR)は2W/kg(頭部※メーカー確認済み)、15分間以内とすること。	
	特記事項	MR検査はインプラントの磁石を外科手術によって取り外した後、行う。磁石をつけたままでMR検査時に組織が損傷を受ける可能性がある。		MR検査は磁石を元の位置に置いた状態のまま行う。磁石が移動しないように、下記に従って、頭部に包帯を巻くこと。 ・最大幅10cmの伸縮性包帯を使用する。 ・包帯の中心線が確実にインプラント埋め込み部位の上にあること。 ・インプラント埋め込み部位を強く圧迫するために、最大伸縮あたりまで引き伸ばして二回以上巻くこと。 患者が包帯による痛みを訴える場合は、直ちに包帯を取り、磁石を取り外してのMR検査を検討するか、包帯の必要がない0.2TでのMR検査を検討すること。	MR検査はインプラントの磁石を外科手術によって取り外した後、行う。磁石をつけたままでMR検査時に組織が損傷を受ける可能性がある。		MR検査は磁石を元の位置に置いた状態のまま行う。 ・最大幅10cmの伸縮性包帯を使用する。 ・包帯の中心線が確実にインプラント埋め込み部位の上にあること。 ・インプラント埋め込み部位を強く圧迫するために、最大伸縮あたりまで引き伸ばして二回以上巻くこと。 患者が包帯による痛みを訴える場合は、直ちに包帯を取り、磁石を取り外してのMR検査を検討するか、包帯の必要がない0.2TでのMR検査を検討すること。 推奨された方法による包帯等使用時においても、稀にMRI検査中に磁石が移動してインプラントのポケットから外れる可能性がある。この場合は、外科的処置による磁石のはめ直しまたは交換が必要となる。
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T						
	同上 3T	2°C未満(SAR:2W/kg、スキャン時間15分)				2°C未満(SAR:2W/kg、スキャン時間15分)	
	アーチファクト [mm] 1.5T						
	同上 3T						
	特記事項	MR画像の画質は、インプラントによる影響を受けることになる。画像の影は、磁石を取り外した場合、インプラントの周り6cmの範囲にまで、磁石をつけたままの場合は、インプラントの周り11cmの範囲にまで及ぶため、インプラント近辺の診断情報は失われる。また、磁石を取り外すことは患者に感染のリスクを伴う。これらを踏まえて、MR検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。 ・非臨床試験の結果によると、静磁場強度3.0T、SAR 2W/kg、15分間の頭部スキャンによるインプラントの温度上昇は2°C未満であり、安全にスキャンできることが示されている。				MR画像の画質は、インプラントによる影響を受けることになる。画像の影は、磁石を取り外した場合、インプラントの周り6cmの範囲にまで、磁石をつけたままの場合は、インプラントの周り11cmの範囲にまで及ぶため、インプラント近辺の診断情報は失われる。また、磁石を取り外すことは患者に感染のリスクを伴う。これらを踏まえて、MR検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。 ・非臨床試験の結果によると、静磁場強度3.0T、SAR 2W/kg、15分間の頭部スキャンによるインプラントの温度上昇は2°C未満であり、安全にスキャンできることが示されている。	
製事情報	承認番号/認証番号/届出番号	21100BZY00464000				21800BZY10061000	
	添付文書上の販売名	N24システム				コントゥインプラント	
	製造販売元	株式会社日本コクレア				株式会社日本コクレア	
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳				35643000／人工内耳	
	添付文書の最終改訂日	2017年11月第10版				2022年6月(第7版)	

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

株式会社日本コクレア

■Tel: 03-3817-0243

■Email:jpcustomerservice@cochlear.com

製品情報	製品カテゴリー	人工内耳		骨固定型補聴器
	商品名	Nucleus Profileインプラント Nucleusインプラント(スリム・モディオーラ電極)	Nucleus Profile Plus人工内耳インプラント	接合子付骨導端子BIA300 接合子BA300+アバットメント・スクリュー フランジ骨導端子BI300
	商品コード	Z209051、Z382660、Z285654	P774600、P783829、P783831	92126、92127、92346、92130、92131、93357、92128、92129
機種番号	CI512、CI522、CI532		CI612、CI622、CI632	—
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	シリコーンゴム、チタン、白金	シリコーンゴム、チタン、白金	チタン、チタン合金
MR適合性標識	MR conditional		MR conditional	MR conditional
安全性(臨床)コメント	<p>・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。本品を装着した患者に対して、以下に示される条件下においては、安全にMRI検査を実施することが可能である。詳細についてはコクレア社のMRI検査ガイドラインを参照すること。</p> <p>・コクレア人工内耳システムの体外装置(サウンドプロセッサー、リモートアシスタント、関連アクセサリ等)はMR禁忌である。人工内耳装用者がMRI検査室に入る前に全ての体外装置を外すよう指示すること。</p> <p>・MRI検査は必ず【使用方法等】に記載の対応基準に従って行うこと。</p>		<p>・本品は、植込みをしたままの状態で3.0Tまでの磁気共鳴画像診断装置(MRI装置)による検査を実施することができる。</p> <p>・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。本品を装着した患者に対して、以下に示される条件下においては、安全にMRI検査を実施することが可能である。詳細についてはコクレア社のMRI検査ガイドラインを参照すること。</p> <p>・コクレア人工内耳システムの体外装置(サウンドプロセッサー、リモートアシスタント、関連アクセサリ等)はMR禁忌である。人工内耳装用者がMRI検査室に入る前に全ての体外装置を外すよう指示すること。</p>	
許容される使用条件の詳細	CI512を使用している場合	CI522, CI532を使用している場合	CI612を使用している場合	CI622, CI632を使用している場合
静磁場強度 [T]	1.5T, 3T	1.5T, 3T	1.5T, 3T	1.5T, 3T
静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	20T/m	20T/m	20T/m	30T/m
同上 3T	20T/m	20T/m	20T/m	30T/m
MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	1W/kg	1W/kg	1W/kg	2W/kg
同上 3T	0.5W/kg	0.4W/kg	0.4W/kg	2W/kg
MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T				
同上 3T				
傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]				
dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T				
同上 3T				
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T				
同上 3T				
許容される使用条件	・頭部SAR 1W/kg (1.5T, 3.0T)		・頭部SAR 2W/kg (1.5T), 1W/kg (3.0T)	
		・最大全身平均比吸収率(SAR)が ^a 2W/kg、または最大頭部平均SARが ^a 3.2W/kg		
特記事項	<p>[1.5Tを超える3Tまで]MRI検査はインプラントの磁石を外科手術によって取り外した後、行う。</p> <p>[1.5Tまで]MRI検査は磁石を元の位置に置いた状態のまま行う。磁石が移動しないように、包帯等で十分に圧迫して撮像すること。</p> <p>・伸縮性包帯を使用する。</p> <p>・包帯の中心繩が確実にインプラント植込み部位の上にあること。</p> <p>・インプラント植込み部位を強く圧迫するために、最大伸縮あたりまで引き伸ばして二回以上巻くこと。</p> <p>・プラスチックのカーボン状の固定材を使用する場合は、その上から伸縮性包帯を巻いて固定すること。</p> <p>・患者が包帯による痛みを訴える場合は、直ちに包帯を取り、磁石を取り外してのMRI検査を検討する。</p> <p>推奨された方法による包帯等使用時においても、稀にMRI検査中に磁石が移動してインプラントのポケットから外れる可能性がある。この場合は、外科的処置による磁石のはめ直しまたは交換が必要となる。</p>			
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T			1.1°C (SAR:2W/kg, スキャン時間15分, 骨導端子BI300及び接合子BA300)
同上 3T				1.1°C (SAR:2W/kg, スキャン時間15分, 骨導端子BI300及び接合子BA300)
アーチファクト [mm] 1.5T	118mm (GRE, 磁石あり)	104mm (GRE, 磁石カセットあり)		
同上 3T	57mm (SE, 磁石なし)	107mm (GRE, 磁石カセットあり)		18mm (撮像法不明, 骨導端子BI300及び接合子BA300)
特記事項	<p>・本品がMR装置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以下の距離となる。</p> <p><磁石あり / 勾配エコー> 11.8 cm (1.5T) <磁石なし / スピンエコー> 3.4 cm (1.5T) 5.7 cm (3.0T)</p> <p>・MR画像の画質は、インプラントによる影響を受けることになる。そのため、インプラント近辺の診断情報は失われる。また、磁石を取り外すことは患者に感染のリスクを伴う。これらを踏まえて、MRI検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。</p>		<p>・本品がMR装置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以下の距離となる。</p> <p><磁石カセットあり / 勾配エコー> 10.4cm (1.5T) 10.7cm (3.0T) <磁石カセットなし / スピンエコー> 4.8cm (1.5T) 5.6cm (3.0T)</p> <p>・MR画像の画質は、インプラントによる影響を受けることになる。そのため、インプラント近辺の診断情報は失われる。また、磁石を取り外すことは患者に感染のリスクを伴う。これらを踏まえて、MRI検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。</p>	
柔事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22700BZX00337000	30200BZX00205000	22300BZX00142000
添付文書上の販売名	コクレインインプラント5	コクレインインプラント6	Cochlear Bahaシステム	
製造販売元	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア	
JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	34180000／骨固定型補聴器 33993000／骨導式補聴器	
添付文書の最終改訂日	2022年6月(第5版)	2022年6月(第2版)	2020年8月第4版	

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

製品カテゴリー		人工内耳				
商品情報	商品名	N22ヘッドセット・マイクロホン N22ヘッドセット・送信ケーブル N22ヘッドセット・接続ケーブル N22ヘッドセット・送信コイル N22ヘッドセット・送信コイル・送信ケーブル Freedom22ケーブル付き送信コイル	Nucleus5サウンドプロセッサ Nucleus5システム CP810用送信ケーブル CP810用送信コイル CP810用マグネット マイクロホンカバー イヤフック	Nucleus6CP910サウンドプロセッサ Nucleus6CP920サウンドプロセッサ Aqua:送信コイル スタンダード充電池 スナップフィット 送信ケーブル 送信コイル マグネット	KANSOサウンドプロセッサ マグネット	Nucleus7(1)マグネット Nucleus7アクリアプラス送信コイル Nucleus7CP1000サウンドプロセッサ Nucleus7Slimlineケーブル付き送信コイル Nucleus7マグネット
	商品コード	G99010, G99013, Z17522, Z17527, Z17540, Z17542, Z17545, Z17546, Z17660, Z17661, Z17662, Z17663, Z17667, Z17670, Z17671, Z17672, Z17673, Z11609, Z88006, Z88007, Z88008, Z88009, Z88010, Z88011, Z60426, Z60427, Z60428, Z60429, Z60430, Z60431, Z60432, Z60433, Z60434, Z60435, Z60436, Z60437, Z60438, Z60439, Z60440, Z60441, Z60442, Z60443, Z60444, Z60445, Z145926, Z145927, Z145928, Z145929, Z146123, Z146124, Z146125, Z146126, Z146131, Z146132, Z146134, Z146135, Z146138, Z146139, Z146140, Z146141	Z334704, Z334705, Z334706, Z334707, Z334708, Z207507, Z207508, Z207509, Z207510, Z207511, Z207512, Z207513, Z207514, Z207515, Z207516, Z207517, Z207518, Z207519, Z207520, Z207521, Z207523, Z207524, Z207525, Z207526, Z207527, Z206950, Z209880, Z209882, Z209884, Z209886, Z218494, Z218495, Z218496, Z218497, Z218498, Z218500, Z218501, Z218503, Z218504, Z218505, Z218506, Z218507, Z218508, Z218509, Z218510, Z218511, Z218512, Z218513, Z218514, Z218515, Z218516, Z218517, Z218518, Z218519, Z218520, Z218521, Z218522, Z218523, Z218524, Z218525, Z239979, Z206742, Z206743, Z206745	P771862, P771863, P771866, P771867, P771870, P771872, P771873, P771875, Z502922, Z502923, Z502924, Z502925, Z566412, Z566414, Z566415	P1473233, P1473235, P1473237, P1473238, P1473239, P1473240, P1473243, P1473245, P1473246, P1473247, P1473250, P1473252, P1473253, P1473255, P1473257, P1473258, P1473262, P1473263, P1473269, P1473272, P1473277, P1473283, P1473285, P1473289, P1473296, P789746, P789747, P720779, P720780, P720781, P720782, P720783, P720784, P801519, P801573, P801574, P801579, P801583, Z597489, Z597490, Z597491, Z597494, Z597495, Z597496, Z597499, Z597500, Z597501, Z597504, Z597505, Z597506, Z597509, Z597510, Z597511, Z586124, Z586125, Z586126, Z586128, Z586135, Z586137, Z586139, Z586141, Z586145, Z586146, Z586147, Z586148, Z586149, Z586150, Z586151, Z586152, Z586153, Z586154, Z586155, Z586156, Z586157, Z586158, Z586160, Z586161, Z586162, Z586163, Z586164, Z586165, Z586167, Z586168, Z586169, Z586170, Z586171, Z586172, Z586173	
	機種番号	—	—	—	—	—
	添付文書記載の材質	—	—	—	—	—
MRI検査に関する安全情報	MR適合性標識	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	(スピーカーとヘッドセット)MRI装置が設置された室内には入らないこと。 スピーカーとヘッドセットは、MRI装置の磁場により、動作不良が生じるおそれがある。	・磁気共鳴画像診断(MRI)検査のときは本品を検査室に持ち込まないこと。 ・磁場による吸引、誘導起電力による事故、機器の誤作動などの発生する可能性がある。)	・磁気共鳴画像診断(MRI)検査のときは本品を検査室に持ち込まないこと。 ・磁場による吸引、誘導起電力による事故、機器の誤作動などの発生する可能性がある。)	・磁気共鳴画像診断(MRI)検査のときは本品を検査室に持ち込まないこと。 ・磁場による吸引、誘導起電力による事故、機器の誤作動などの発生する可能性がある。)	・磁気共鳴画像診断(MRI)検査のときは本品を検査室に持ち込まないこと。 ・磁場による吸引、誘導起電力による事故、機器の誤作動などの発生する可能性がある。)
	静磁場強度 [T]					
許容される使用条件	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T					
	同上 3T					
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T					
	同上 3T					
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T					
	同上 3T					
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]					
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T					
	同上 3T					
	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T					
安全性・有効性を示す試験結果	同上 3T					
	その他の使用条件					
	特記事項					
	温度上昇 [°C] 1.5T					
茱事情報	同上 3T					
	アーチファクト [mm] 1.5T					
	同上 3T					
	特記事項					
承認番号/認証番号/届出番号	承認番号/認証番号/届出番号	20300BZY00060000	22300BZX00368000	22500BZX00513000	22900BZX00220000	23000BZX00310000
	添付文書上の販売名	コクレインプラントミニシステム22	Nucleus CP810サウンドプロセッサ	Nucleus6人工内耳システムサウンドプロセッサ	KANSOサウンドプロセッサ	Nucleus7サウンドプロセッサ
	製造販売元	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア	株式会社日本コクレア
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳
	添付文書の最終改訂日	2017年10月第6版(新記載要領による改訂)	2018年3月第5版	2018年3月第4版	2018年5月第2版	2021年6月第3版

製品 情報	製品カテゴリー	人工内耳
	商品名	Kanso2サウンドプロセッサ
	商品コード	P1320274、P1320275、P1320276、P1320277、P1320278
	機種番号	—
MRI検査 に関する 安全 情報	添付文書記載の材質	—
	MR適合性標識	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	磁気共鳴画像診断(MRI)検査のときは本品を検査室に持ち込まないこと。[磁場による吸引、誘導起電力による事故、機器の誤作動などの発生する可能性がある]
許容され る使用 条件	静磁場強度 [T]	
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	
	同上 3T	
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	
	同上 3T	
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T	
	同上 3T	
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]	
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T	
	同上 3T	
	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T	
	同上 3T	
	その他の使用条件	
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	特記事項	
	温度上昇 [°C] 1.5T	
	同上 3T	
	アーチファクト [mm] 1.5T	
	同上 3T	
薬事 情報	特記事項	
	承認番号/認証番号/届出番号	30300BZX00273000
	添付文書上の販売名	Kanso2サウンドプロセッサ
	製造販売元	株式会社日本コクレア
	JMDNコード／一般的名称(一般名)	35643000／人工内耳
	添付文書の最終改訂日	2021年10月初版

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

株式会社日本コクレア

■Tel: 03-3817-0243

■Email: jpcustomerservice@cochlear.com

製品 情報	製品カテゴリー	人工内耳					
	商品名	ハイレゾ ウルトラ MS電極					
	商品コード	NB462					
	機種番号	CI-1600-04					
MRI検査 に関する 安全 情報	添付文書記載の材質	シリコーン、チタン、プラチナ、ポリテラフルオロエチレン					
	MR適合性標識	MR conditional					
	安全性(臨床)コメント	<p>・人工内耳手術後にMRI検査を行うときは、炎症を予防するため、最低2週間(2~4週間ほど)空けてください。 ・人工内耳用サウンドプロセッサー(体外部構成品)は、MRI非対応です。MRI検査室に入る前に取り外してください。 ・左右両方の耳に人工内耳を植え込んでいる場合、両方のインプラントMRIに適合していることを事前に確認してください。適合していないインプラントの場合は、機器の変位、損傷、マグネットの変位、患者の不快感、または患者の外傷や痛みを引き起こす可能性があります。</p>					
	許容される使用条件の詳細	—					
許容 される 使用 条件	静磁場強度 [T]	3T	1.5T	1.5T			
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	同上 3T	20T/m	20T/m			
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	同上 3T	≤2W/kg	≤2W/kg			
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T	同上 3T	≤2W/kg	≤2W/kg			
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T	同上 3T	同上 3T			
	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T	同上 3T	同上 3T	同上 3T			
	その他の使用条件	<ul style="list-style-type: none"> ・スキヤーの種類:水平式クローズドボアスキヤー ・頭部SAR: ≤3.2W/kg ・撮像可能部位: 全身 ・患者が発熱している場合には、MRI検査を実施しないでください。 ・MRI検査中は、常に注意深く患者の状態を監視してください。 					
	特記事項	<ul style="list-style-type: none"> ・マグネットの取り外しあり ・マグネットを取り外して検査する場合 手術により、頭部に植え込んだインプラント内からマグネットを取り外し、ダミーマグネットに置き換えてMRI検査を実施します。 					
		<ul style="list-style-type: none"> ・マグネットの取り外しあり ・マグネットを取り外して検査する場合 手術により、頭部に植え込んだインプラント内からマグネットを取り外し、ダミーマグネットに置き換えてMRI検査を実施します。 					
		<ul style="list-style-type: none"> ・マグネットの取り外しなし ・マグネットを留置したまま検査する場合 インプラント内のマグネットを取り外さずにMRI検査を実施する場合は、MRIアンテナコイルカバーでマグネットが動かないようにして検査を実施します。 ①8cm程度の伸縮包帯とMRIアンテナコイルカバーを準備します。 ②インプラント植え込み部位(皮弁)の上からインプラント内のマグネット上にMRIアンテナコイルカバーをあてがい、マグネット上からずれないように指で押さえながら伸縮包帯を頭部に3回ほど巻き付けて固定します。 ・マグネットを留置したままMRI検査を実施する場合には、MRIアンテナコイルカバーを使用して、インプラント内のマグネットが動かないように固定してください。インプラント内のマグネットを固定しないと、マグネットの位置がずれ、手術による位置修正が必要となる可能性があります。 ・MRIアンテナコイルカバーを使用してMRI検査を実施した場合、インプラント部位で不快感や痛みが発生する可能性があります。検査後も痛みが続く場合には医師に相談するように患者に指導してください。 					
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	温度上昇 [°C] 1.5T	—					
	同上 3T	—					
	アーチファクト [mm] 1.5T	—					
	同上 3T	—					
特記事項	・上記条件で本品に生じ得る最大の温度上昇は3°C未満です。 ・インプラント周辺のMRIの撮影は行えません。インプラント周辺の画像アーチファクトは、マグネットを取り外して検査を実施した場合、最大5cm、マグネットを留置したまま検査を実施した場合は9.5cm以上の範囲におよびます。						
製 事 情 報	承認番号/認証番号/届出番号	23100BZX00059000					
	添付文書上の販売名	ハイレゾウルトラ					
	製造販売元	日本光電工業株式会社					
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳					
	添付文書の最終改訂日	2022年7月改訂(第3版)					

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

日本光電工業株式会社 人工内耳カスタマーサポート(アドバンスト・バイオニクス社製品)

■Tel:0120-834-712

■Email:nkdirect@db.nko.co.jp

最新の一覧はこちら ⇒ https://www.medie.jp/docs/artificial_ear_device.html

製品情報	製品カテゴリー	人工内耳
	商品名	ナイーダ CI Q90 ナイーダクロス ユニバーサルヘッドピース(UHP) UHPケーブルナイーダ用 アクアマイク ヘッドピース アクアマイク ケーブル Tマイク2 マグネット
	商品コード	CI-5280-SG, CI-5280-VB, CI-5280-R, CI-5280-CP, CI-5280-PP, NB271, NB272, NB273, NB434, NB319, NB320, NB435, NB318, NB324, NB325, NB326, NB327, NB328, NB329, NB330, NB331, NB332, NB333, NB334, NB335, NB336, NB337, NB338
	機種番号	CI-5280-140, CI-5280-150, CI-5280-160, CI-5280-190, CI-5280-220, 050-0224-P6, 050-0224-P8, 050-0224-P9, CI-5315, CI-5415-201, CI-5415-202, CI-5415-206, CI-5306, CI-5414-201, CI-5414-202, CI-5414-203, CI-5414-204, CI-5414-205, CI-5414-206, CI-5414-501, CI-5414-502, CI-5414-503, CI-5414-504, CI-5414-505, CI-5414-506, CI-5835-100, CI-5835-200, CI-5835-300
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	ポリカーボネート、ABS、熱可塑性ポリウレタン、ポリエチレン、ポリエーテルブロックアミド
	MR適合性標識	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	禁忌・禁止 ・磁気共鳴画像診断装置(MRI装置) ・レントゲン撮影、CTスキャン、MRIなどの画像診断装置による検査を受ける場合は、ナイーダクロスを外し、検査室に持ち込まないでください。
許容される使用条件	静磁場強度 [T]	
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	
	同上 3T	
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	
	同上 3T	
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T	
	同上 3T	
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]	
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T	
	同上 3T	
安全性・有効性を示す試験結果	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T	
	同上 3T	
	その他の使用条件	
	特記事項	
	温度上昇 [°C] 1.5T	
薬事情報	同上 3T	
	アーチファクト [mm] 1.5T	
	同上 3T	
	特記事項	
	承認番号/認証番号/届出番号	22900BZX00234000
	添付文書上の販売名	ナイーダCI
	製造販売元	日本光電工業株式会社
	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳
	添付文書の最終改訂日	2019年10月改訂(第2版)

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、「過去の一覧はこちら」より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

日本光電工業株式会社 人工内耳カスタマーサポート(アドバンスト・バイオニクス社製品)

■Tel:0120-834-712

■Email:nkdirect@db.nkc.co.jp

製品カテゴリー		人工内耳	
製品情報	商品名	90Kアドバンテージ1jインプラント 90KアドバンテージHelixインプラント 90Kアドバンテージミッドスカラインプラント 90Kインプラントミッドスカラ ハイレゾ90Kインプラント1j	ハイレゾ90KインプラントHelix
	商品コード	CI-1500-01、CI-1500-02H、CI-1500-04、CI-1500-04、CI-1400-01	CI-1400-02H
	機種番号	—	—
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	チタン、窒化チタン、シリコーン、プラチナ、プラチナ・イリジウム合金、アルミニウム、ABS樹脂、PC/ABS、PVC樹脂、ステンレス鋼、マクロロン2558、ポリカーボネート樹脂	チタン、窒化チタン、シリコーン、プラチナ、プラチナ・イリジウム合金、ステンレス鋼
	MR適合性標識	MR conditional	MR conditional
	安全性(臨床)コメント	・MRI検査室に入る前にサウンドプロセッサとヘッドピースを外すこと。 ・MRI検査を受ける前に、患者のインプラントからマグネットを外科的に取り出し、ダミーマグネットと置換すること。 -MRI検査を受ける前に、患者のインプラントからマグネットを外科的に取り出すこと。 -MRI検査室に入る前にサウンドプロセッサとヘッドピースを外すこと。	
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	ダミーマグネットに置換した状態、および、本インプラントファミリー植込み状態の場合	インプラントからマグネットを外科的に取り出した場合
	静磁場強度 [T]	0.3T, 1.5T	0.3T, 1.5T
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m]	1.5T	
	同上	3T	
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg]	1.5T	
	同上	3T	
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT]	1.5T	
	同上	3T	
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]		
	dB/dtの最大値 [T/s]	1.5T	
	同上	3T	
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T	
	同上	3T	
	その他の使用条件	・MRI検査は、上記の通りダミーマグネットに置換した状態で、1.5テスラ/64MHzあるいは0.3テスラ/12MHzで、本インプラントファミリー植込み状態で使用可能である。 ・MRIのパラメータは頭部で1.0W/Kgの特定吸収率(SAR)以下を保証するよう設定されなければならない。 -必ず0.3テスラ又は1.5テスラの磁場強度のMRIシステムを使用すること -頭部の特定吸収率(SAR)が1.0W/kgとなるようMRIイメージングパラメータを選択すること。	
	特記事項	・MRI検査中は常に患者に対して連続的に目視および声をかけながら注意深く監視を行うこと。 ・MRIの使用については、仕様書: Magnetic Resonance Imaging (MRI) for HiRes 90K and HiRes 90K Advantage Cochlear Implants, 029-M353-88 を参照するか、日本バイオニクスカスタマーサービスに連絡すること。	-MRI検査中は常に患者に対して連続的に目視および声をかけながら注意深く監視を行うこと。
安全性・有効性を示す試験結果	温度上昇 [°C] 1.5T		
	同上 3T		
	アーチファクト [mm] 1.5T		
特記事項	同上 3T		
	特記事項	・MRI画像の70cm ² 程度が影になり診断に影響するが、この影は信号処理パラメータの調整により最少限に留めることができる。	インプラントへの力の負荷がかかる。MRI画像に陰影が生じて診断に差し支えることがある。(インプラント周囲6cm程度)
薬事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22000BZY00010000	22000BZY00011000
	添付文書上の販売名	ハイレゾバイオニクシィヤーシステム	ハイレゾ90K Helixインプラント
	製造販売元	株式会社日本バイオニクス	株式会社日本バイオニクス
	JMDNコード/一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳
	添付文書の最終改訂日	2017年11月24日第5版(新記載要領に基づく改訂)	2010年10月4日第2版

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願ひいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

最新の一覧はこちら ⇒ https://www.medie.jp/docs/artificial_ear_device.html

製品 情報	製品カテゴリー	人工内耳			
	商品名	クラリオンICS クラリオンスピーチプロセッサ クラリオンヘッドピース ショートレンジヘッドピース ロングレンジヘッドピース	クラリオンSシリーズスピーチプロセッサ クラリオンSシリーズヘッドピース／ヘッドピースケーブル	クラリオンプラチナヘッドピース／BTEケーブル クラリオンプラチナヘッドピース／ヘッドピースケーブル	クラリオンBTEサウンドプロセッサ クラリオンBTEケーブル
	商品コード	AB-5100-L、AB-5100-R、AB-5100L、AB-5100R、AB-7200、 AB-5301、MMT-5300-00、MMT-5300-10、AB-5301-00、 AB-5301-10	AB-7200、AB-5301/MMT-5401、MMT-5300/MMT-5403	AB-7300/CI-5403、AB-7300/MMT-5401、AB-7300/MMT-5403	CI-5210-300、CI-5210-310、CI-5403-300、CI-5404-300、 CI-5404-310、CI-5409-300、CI-5409-310、CI-5403-310
機種番号	—	—	—	—	—
MRI検査 に関する 安全 情報	添付文書記載の材質	セラミック、シリコーンゴム、ニオブ/チタン合金、エポキシ樹脂、白金/イリジウム合金、ポリテトラフルオロエチレン	アルミニウム、ABS樹脂	—	—
	MR適合性標識	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	【禁忌・禁止】 磁気共鳴画像診断装置(MRI)	【禁忌・禁止】 磁気共鳴画像診断装置(MRI)	【禁忌・禁止】 磁気共鳴画像診断装置(MRI)	【禁忌・禁止】 磁気共鳴画像診断装置(MRI)
許容され る使用 条件	静磁場強度 [T]				
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T				
	同上 3T				
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T				
	同上 3T				
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T				
	同上 3T				
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]				
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T				
	同上 3T				
	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T				
	同上 3T				
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	その他の使用条件				
	特記事項				
	温度上昇 [°C] 1.5T				
	同上 3T				
	アーチファクト [mm] 1.5T				
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	同上 3T				
	特記事項				
	承認番号/認証番号/届出番号	21100BZY00466000	21100BZY00682000	21600BZY00189000	21600BZY00190000
	添付文書上の販売名	クラリオン人工内耳システム	クラリオンSシリーズ	クラリオンプラチナサウンドプロセッサ	クラリオンBTEサウンドプロセッサ
	製造販売元	株式会社日本バイオニクス	株式会社日本バイオニクス	株式会社日本バイオニクス	株式会社日本バイオニクス
葉事 情報	JMDNコード／一般的な名称(一般名)	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳	35643000／人工内耳
	添付文書の最終改訂日	2015年7月13日第7版	2010年10月4日第5版	2007年2月1日第2版	2007年2月1日第2版

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

株式会社日本バイオニクス

■Tel:03-5759-2851

■Email:support.japan@advancedbionics.com

最新の一覧はこちら ⇒ https://www.medie.jp/docs/artificial_ear_device.html

製品カテゴリー		人工内耳		
製品情報	商品名	iコネクト アクアマイクヘッドピース アクアマイクヘッドピースケーブル オーリアサウンドプロセッサ オーリアサウンドプロセッサスタークット オーリアスマートマイク オーリアTマイク オーリアフラットヘッドピース	オーリアヘッドピース C1ハーモニーサウンドプロセッサスタークット スタンダードイヤフック スマートコネクト ダイレクトコネクトケーブル ダイレクトコネクトケーブル Tコイル Tマイク	ネブチューンカバー ネブチューンコネクト ネブチューンサウンドプロセッサスタークット ネブチューンスタークット ハーモニーサウンドプロセッサスタークット UHPケーブルH UHPケーブルP UHPヘッドピースケーブル ユニバーサルヘッドピース
	商品コード	CI-5751-100、CI-5751-200、CI-5751-300、CI-5306、CI-5414-201、CI-5414-202、CI-5414-203、CI-5414-204、CI-5414-205、CI-5414-206、CI-5414-501、CI-5414-502、CI-5414-503、CI-5414-504、CI-5414-505、CI-5414-506、CI-5230-100、CI-5230-200、CI-8500DX(A/D)、CI-8500DX(A/S)、CI-8500DX(C/D)、CI-8500DX(C/S)、CI-5830-120、CI-5830-220、CI-5830-320、CI-5830-100、CI-5830-200、CI-5830-300、CI-5304-124、CI-5304-224、CI-5304-314、CI-5304-133、CI-5304-223、CI-5304-313、CI-8700C1(A/B)、CI-8700C1(A/D)、CI-8700C1(A/S)、CI-5730-100、CI-5730-200、CI-5730-300、CI-5751-120、CI-5751-220、CI-5840-200、CI-5841-420、CI-5750、NB090、CI-7126-BLK、CI-7126-WHT、CI-5241-BLK、CI-5241-WHT、CI-9410、CI-9420、CI-9420、CI-8700(A/B)、CI-8700(A/S)、NB020、NB021、NB025、NB038、CI-5410-101、CI-5410-102、CI-5410-103、CI-5410-104、CI-5410-105、CI-5410-201、CI-5410-202、CI-5410-203、CI-5410-204、CI-5410-205、CI-5410-301、CI-5410-302、CI-5410-303、CI-5410-304、CI-5410-305、CI-5412-301、CI-5412-302、CI-5412-303、CI-5412-304、CI-5412-305、CI-5412-401、CI-5412-402、CI-5412-403、CI-5412-404、CI-5412-405、CI-5413-201、CI-5413-202、CI-5413-203、CI-5413-204、CI-5413-205、CI-5413-206、CI-5413-301、CI-5413-302、CI-5413-303、CI-5413-304、CI-5413-305、CI-5413-306、CI-5413-401、CI-5413-402、CI-5413-403、CI-5413-404、CI-5413-405、CI-5413-406、CI-5413-501、CI-5413-502、CI-5413-503、CI-5413-504、CI-5413-505、CI-5413-506、CI-5305		
	機種番号	CI-5830-200、CI-5410-201、CI-5410-202、CI-5410-301、CI-5412-404		
MRI検査に関する安全情報	添付文書記載の材質	PC/ABS、ABS樹脂、PVC樹脂、ポリカーボネート/ポリエステル樹脂混合物、水素化イソブレン・プロピレンエラストマー、ポリカーボネート/ポリエステル、ポリカーボネート/アクリロニトリル・ブタジエン・スチレン		
	MR適合性標識	MR unsafe		
	安全性(臨床)コメント	MRI 画像診断装置 使用不可(MRI稼働状態によらず、設置されている部屋に入室しないこと)		
許容される使用条件	静磁場強度 [T]			
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T			
	同上 3T			
	MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T			
	同上 3T			
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T			
	同上 3T			
	傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]			
	dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T			
	同上 3T			
安全性・有効性を示す試験結果	許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T			
	同上 3T			
	その他の使用条件			
	特記事項			
	温度上昇 [°C] 1.5T			
葉事情報	同上 3T			
	アーチファクト [mm] 1.5T			
	同上 3T			
	特記事項			
	承認番号/認証番号/届出番号	22000BZY00009000		
葉事情報	添付文書上の販売名	ハイレゾオーリアサウンドプロセッサ(オーリアハーモニーサウンドプロセッサ、ネブチューンサウンドプロセッサ)		
	製造販売元	株式会社日本バイオニクス		
	JMDNコード／一般的名称(一般名)	35643000／人工内耳		
	添付文書の最終改訂日	2017年11月24日第3版(新記載要領に基づく改訂)		

※本一覧の掲載情報ならびに人工聴覚器に関するお問い合わせは、右記の製造販売メーカーまでお願いいたします。

※本一覧は安全性情報を添付文書の最新版から抜粋して作成しています。過去の安全性情報につきましては右記の製造販売メーカーまでお問い合わせを頂くか、“過去の一覧はこちら”より過去の一覧をご覧下さい。

※黄色く色付けられた箇所は前回からの変更点です。

株式会社日本バイオニクス

■Tel:03-5759-2851

■Email:support.japan@advancedbionics.com