

人工聴覚器に関するMR適合性情報一覧
<条件付きMRI対応製品>

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		アルミナセラミックス、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	・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。 ・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]。	・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。 ・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]。				
許容される使用条件の詳細	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 [T/m]	1.5T		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
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	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 ・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、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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】。	・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、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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】。	・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、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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】。	・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、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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】。	・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、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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	・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。 ・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。 ・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。 ・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。 ・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。 ・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。 ・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。 ・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)		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)		100mm (SE)			
特記事項	同上 3T						
薬事情報	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@mj-direct.com

人工聴覚器に関するMR適合性情報一覧
<条件付きMRI対応製品>

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	アルミニウム、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】。</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							
	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							
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	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											
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T												
	その他の使用条件	<p>・プロトンを利用する MR 装置</p> <p>・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm)</p> <p>・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)</p> <p>・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)</p> <p>・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。例えは、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</p> <p>・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm)</p> <p>・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)</p> <p>・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)</p> <p>・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。例えは、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>							
	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]。</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(例えは膝等)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]。</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(例えは膝等)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)					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)					100mm (SE)							
特記事項														
薬事 情報	承認番号/認証番号/届出番号	22200BZI00007000					22400BZI00004000							
	添付文書上の販売名	メドエル人工内耳PULSAR-MS					メドエル人工内耳SONATATI100							
	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					
製品情報	商品名	CONCERTO(コンプレスト) CONCERTO(スタンダード) CONCERTO(FLEX24) CONCERTO(FLEX28) CONCERTO(FLEX SOFT) CONCERTO(ミディアム)				メドエル人工内耳 E(インプラント PULSAR FLEX24)	
	商品コード	07671、07677、07670、07676、07673、07679、08841、08842、07674、07680、07672、07678				-	
	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、シリコーン、プラチナ、イリジウム				アルミニナセラミックス、シリコーンゴム、プラチナ、プラチナイリジウム合金	
	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>・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>・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
	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
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T]	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				
	許容される連続撮像時間の最大値 [分]	1.5T					
	その他の使用条件	<p>・プロトンを利用する MR 装置</p> <p>・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm)</p> <p>・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)</p> <p>・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)</p> <p>・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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</p> <p>・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm)</p> <p>・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)</p> <p>・頭部の向き: 1.0T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の綫軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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>	
	特記事項	<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巻くこと。</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>	
	温度上昇 [°C]	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)		
安全性、有効性を示す試験結果	同上	3T					
	アーチファクト [mm]	1.5T 100mm(SE)			100mm(SE)		
	同上	3T					
特記事項							
薬事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22400BZI00016000				22500BZI00020000	
	添付文書上の販売名	メドエル人工内耳CONCERTO				メドエル人工内耳 E(インプラント PULSAR FLEX24)	
	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6版)				2022年7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。

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

製品情報	製品カテゴリー	人工内耳		
	商品名	CONCERTO (FLEX24)E		
	商品コード	60026, 60027		
MRI検査に関する安全情報	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		
	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
	静磁場強度 [T]	0.2T	1.0T	1.5T
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	同上 3T	同上 3T	30T/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	同上 3T	<2.0W/kg
	MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T	同上 3T	同上 3T	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	同上 3T	同上 3T
許容される使用条件	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"> ・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: 0.1T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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]。 	<ul style="list-style-type: none"> ・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: 0.1T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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]。 	<ul style="list-style-type: none"> ・プロトンを利用する MR 装置 ・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: 0.1T 及び 1.5T で MRI 撮影を行う場合、頭部の縦軸(矢状軸)は、スキャナの主磁場と平行になるようにすること。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]。
安全性、有効性を示す試験結果	特記事項	<ul style="list-style-type: none"> ・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。 	<ul style="list-style-type: none"> ・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。 	<ul style="list-style-type: none"> ・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。
	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	同上 3T
茱事情報	アーチファクト [mm] 1.5T	100mm(SE)	同上 3T	同上 3T
	特記事項			
茱事情報	承認番号/認証番号/届出番号	22500BZ100020000		
	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

人工聴覚器に関するMR適合性情報一覧
<条件付きMRI対応製品>

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	・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】。 ・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。					
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 [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 [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						
その他の使用条件	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	・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)／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、頭部の緩軸(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、頭部の緩軸(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、頭部の緩軸(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 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／1.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の緩軸(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 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以上の場合): 1.6W/kg／2.0W/kg(通常操作モード) ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の緩軸(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、頭部の緩軸(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、頭部の緩軸(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、頭部の緩軸(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。
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。						
薬事情報	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

製品情報	製品カテゴリー	人工内耳					
	商品名	SYNCHRONY(FLEX24)					
	商品コード	31089, 31090					
	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	
許容される使用条件	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	同上 3T	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	同上 3T	2.0W/kg	1.0W/kg	2.0W/kg	2.0W/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	-	-	-	-	
	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) ・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):3.2W/kg/2.0W/kg/2.0W/kg(通常操作モード)	・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) ・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):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。 ・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以上の場合):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]。	・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以上の場合):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	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。					
薬事情報	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		人工中耳	骨固定型補聴器	
製品情報	商品名	RWカプラ OWカプラ CLIPカプラ 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、コポリエチレン	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	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 [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	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 ・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、安全対策を講じること。 ・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。	
	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			
安全性、有効性を示す試験結果	特記事項			
薬事情報	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			
製品情報	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	機種番号	機種番号	機種番号
MRI検査に関する安全情報	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
	MR適合性標識	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うこと[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ること[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]	—	—	—	—
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	—	—	—	—
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	22100BZI00010000	22500BZI00020000	22700BZI00037000	22900BZI00007000
薬事情報	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
	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@mjj-direct.com

製品カテゴリー		人工内耳			人工中耳	
製品情報	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	SAMBA	Amade VORP502
	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	51555、51556、51557、51558	50385、50386、50387、50388、50391、50392、50393、50394、50397、50398、50399、50400、50403、50404、50405、50406、10892-001、10893-001
機種番号	—	—	—	—	—	—
MRI検査に関する安全情報	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	PC/ABS、ポリアミド樹脂、チタニウム	コポリエステル	シリコーン、チタニウム、エポキシ樹脂、ポリプロピレン、SEBS、ポリカーボネート/ポリエステル樹脂
MR適合性標識	MR unsafe	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]。	・本品はMR Unsafeであり、MR検査は禁忌とする。
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 添付文書上の販売名 製造販売元 JMDNコード／一般的名称(一般名) 添付文書の最終改訂日	23000BZI00022000 メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO 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)	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@mjj-direct.com

人工聴覚器に関するMR適合性情報一覧
<MRI非対応製品>

製品カテゴリー		骨固定型補聴器		骨導式補聴器
製品情報	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	—	—	—
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/ポリエステル樹脂	コポリエステル	アクリル系粘着剤、ポリカーボネート、ポリエステル、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[本品を損傷することがあります]。
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	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)

※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@mjj-direct.com

製品カテゴリ		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AIN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							
	安全性(臨床)コメント	<p>非臨床試験により、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 MR 検査を実施することが可能である。(自己認証)</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 検査時には、患者にナースコールホ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。 MR検査後は、インプラントが正常に動作することを確認すること。 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) 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) 							
許容される使用条件	許容される使用条件の詳細	1.5Tまで		1.5Tを超える3.0Tまで		1.5Tまで			
	静磁場強度 [T]	1.5T	3T	1.5T	3T	1.5Tを超える3.0Tまで			
	静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T	20T/m		20T/m					
	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	1W/kg		1W/kg					
	同上 3T		0.5W/kg		0.5W/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								
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T	同上 3T								
	60分			60分		60分			
	同上 3T	60分							
その他の使用条件	静磁場強度: 1.5 T 静磁場強度の勾配: 2,000 Gauss/cm (20 T/m) MR 装置が示す最大平均 SAR(Specific Absorption Rate): 全身 1W/kg／頭部 2W/kg 最大MR検査時間:60分(連続スキャン)	静磁場強度: 3.0 T 静磁場強度の勾配: 2,000 Gauss/cm (20 T/m) MR 装置が示す最大平均 SAR(Specific Absorption Rate): 全身 0.5W/kg／頭部 1W/kg 最大MR検査時間:60分(連続スキャン)		静磁場強度: 1.5 T 静磁場強度の勾配: 2,000 Gauss/cm (20 T/m) MR 装置が示す最大平均 SAR(Specific Absorption Rate): 全身 1W/kg／頭部 2W/kg 最大MR検査時間:60分(連続スキャン)		静磁場強度: 3.0 T 静磁場強度の勾配: 2,000 Gauss/cm (20 T/m) MR 装置が示す最大平均 SAR(Specific Absorption Rate): 全身 0.5W/kg／頭部 1W/kg 最大MR検査時間:60分(連続スキャン)			
	特記事項	<p>対応基準(自己認証) 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。 • 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。 • プラスチックのカード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。 • 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、磁石を外してのMR検査を検討する。</p> <p>対応基準(自己認証) 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。</p> <p>対応基準(自己認証) 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。 • 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。 • プラスチックのカード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。 • 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、磁石を外してのMR検査を検討する。</p> <p>対応基準(自己認証) 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>							
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:2W/kg,スキャン時間15分)			4.1°C未満(頭部SAR:2W/kg,スキャン時間15分,CI422の場合)				
	同上 3T		2°C未満(頭部SAR:1W/kg,スキャン時間15分)		3.3°C未満(頭部SAR:1W/kg,スキャン時間15分,CI24RE(CA), 24RE(ST)の場合)				
	アーチファクト [mm] 1.5T	55mm(SE,磁石あり,CI24R(ST),CI24Mの場合)			55mm(SE,磁石あり)				
	同上 3T		41mm(SE,CI24Mの場合)		34mm(SE)				
特記事項	本品が1.5 TのMR 装置におけるスピノエコー法による撮像で生じうるアーチファクトは、CI24R(ST)では本品の実像から5.5 cm(磁石あり)/3.2 cm(磁石なし)、CI24Mでは本品の実像から5.5 cm(磁石あり)/3.7 cm(磁石なし)である。 本品が3 TのMR 装置におけるスピノエコー法による撮像で生じうるアーチファクトは、CI24R(ST)では本品の実像から3.4 cm、CI24Mでは本品の実像から4.1 cmである。 上記条件で15 分のスキャン時間において本品に生じうる最大の温度上昇は2 °C未満である。 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。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、MR検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。	<p>上記条件で15 分のスキャン時間において本品に生じうる最大の温度上昇は、CI422では4.1 °C未満、CI24RE(CA), 24RE(ST)では3.6 °C未満である。 本品が1.5 TのMR 装置におけるスピノ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5.5 cm(磁石あり)/3.2 cm(磁石なし)である。</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、MR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>上記条件で15 分のスキャン時間において本品に生じうる最大の温度上昇は、CI422では2.2 °C未満、CI24RE(CA), 24RE(ST)では3.3 °C未満、CI24R(CS)では2 °C未満である。 本品が3 TのMR 装置におけるスピノ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3.4 cmである。</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、MR検査を実施することの医学的必要性を考慮すること。</p>							
	承認番号/認証番号/届出番号	21100BZY00464000		21800BZY10061000					
薬事情報	添付文書上の販売名	N24システム		コントゥAIN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	2023年1月第11版		2023年1月(第8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		骨固定型補聴器		
製品情報	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BA300 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	<ul style="list-style-type: none"> ・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。 ・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。 ・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。 	<ul style="list-style-type: none"> ・本品は、挿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(MR装置)による検査を実施することができる。 ・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。 ・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。 ・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。 	<ul style="list-style-type: none"> ・併用禁忌(併用しないこと): サウンドプロセッサ MRI(磁気共鳴画像診断)を受けるときは、事前にサウンドプロセッサを外すこと。インプラントと接合子を取り出す必要はない。[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] ・併用注意(併用に注意すること): インプラント MRIとの併用について BIA300インプラント(骨導端子BI300及び接合子BA300)はMRIと併用が可能である。併用するMRIは以下の条件を遵守すること。 		
許容される使用条件	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	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	20T/m	30T/m
	同上 3T	20T/m	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	1W/kg	2W/kg
	同上 3T	0.5W/kg	0.4W/kg	0.5W/kg	0.4W/kg	2W/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					
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T	同上 3T					
	同上 3T					
許容される連続撮像時間の最大値 [分] 3T	その他の使用条件	・頭部SAR 1 W/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 2W/kg、または最大頭部平均SARが 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。 [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。 ・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挿込み部位の上にあること。 ・インプラント挿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。 ・プラスチックのカード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。 ・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。 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	・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。 <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) ・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。	・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。 <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pinエコー> 4.8cm (1.5T) 5.6cm (3.0T) ・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。			・非臨床試験において3.0テスラのMRを使用して撮像した場合の骨導端子BI300及び接合子BA300による画像アーチファクトは、同装置から約1.8cmの範囲に及ぶという結果を得ている。接合子BA300を取り外すと、アーチファクトはインプラントから1.2cmの範囲に減少する。	
	承認番号/認証番号/届出番号	22700BZX00337000		30200BZX00205000		22300BZX00142000
業事情報	添付文書上の販売名	コクレアインプラント5		コクレアインプラント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。

人工聴覚器に関するMR適合性情報一覧
<MRI非対応製品>

製品カテゴリー		人工内耳				
	商品名	Nucleus22 ESPriz22スピーチプロセッサ Nucleus22ヘッドセット・マイクロホン Nucleus22ヘッドセット・送信ケーブル Nucleus22ヘッドセット・接続ケーブル Nucleus22ヘッドセット・送信コイル Nucleus22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 スナグフィット 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
商品情報	商品コード	Z88107、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	—	—	—	—	—
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	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	(スピーチプロセッサ及びヘッドセット)MRI装置が設置された室内には入らないこと。 スピーチプロセッサ及びヘッドセットは、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。 スピーチプロセッサ及びヘッドセットは、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。]
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					
葉事情報	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	2023年1月第7版	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 [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	—
	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	—
葉事情報	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／一般的な名称(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、ポリテト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	<table border="1"> <thead> <tr> <th>静磁場強度 [T]</th><th>3T</th><th>1.5T</th><th>1.5T</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>静磁場強度の勾配の最大値 [T/m] 1.5T</td><td>20T/m</td><td>20T/m</td><td></td></tr> <tr> <td>同上 3T</td><td>20T/m</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T</td><td>≤2W/kg</td><td>≤2W/kg</td><td></td></tr> <tr> <td>同上 3T</td><td>≤2W/kg</td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μT] 1.5T</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>同上 3T</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s]</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>同上 3T</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>許容される連続撮像時間の最大値 [分] 1.5T</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>同上 3T</td><td></td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>				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	20T/m	20T/m		同上 3T	20T/m			MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	≤2W/kg	≤2W/kg		同上 3T	≤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		
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	20T/m	20T/m																																																		
同上 3T	20T/m																																																			
MRI装置の表示上の全身平均SARの最大値 [W/kg] 1.5T	≤2W/kg	≤2W/kg																																																		
同上 3T	≤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	その他の使用条件	<ul style="list-style-type: none"> ・スキャナーの種類:水平式クローズドボアスキャナ ・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																																																			
裏事情報	特記事項	<ul style="list-style-type: none"> ・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。 																																																		
	承認番号/認証番号/届出番号	23100BZX00059000																																																		
裏事情報	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問い合わせいたします。

※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:nkdirct@db.nkc.co.jp

製品情報	製品カテゴリー	人工内耳	
	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クスカラインプラント 90Kインプラントミックスカラ ハイレス90Kインプラント1j	ハイレス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
MRI検査に関する安全情報	機種番号	—	
	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	
許容される使用条件	安全性(臨床)コメント	<p>・MRI検査室に入る前には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。</p> <p>-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検査室に入る前にはサウンドプロセッサとヘッドピースを外すこと。</p>	
	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
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	
安全性、有効性を示す試験結果	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	
特記事項	その他の使用条件	<p>・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。</p> <p>-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 1.0 W/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。</p>	
	特記事項	<p>・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。</p>	
	温度上昇 [°C] 1.5T	同上 3T	
特記事項	アーチファクト [mm] 1.5T	同上 3T	
	承認番号/認証番号/届出番号	22000BZY00010000	22000BZY00011000
	添付文書上の販売名	ハイレスバイオニクシヤーシステム	ハイレス90K Helixインプラント
特記事項	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。

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
MRI検査 に関する 安全 情報	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	—	—
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
許容され る使用 条件	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)
安全性・ 有効性を 示す試験 結果	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				
葉事 情報	承認番号/認証番号/届出番号	21100BZY00466000	21100BZY00682000	21600BZY00189000	21600BZY00190000
葉事 情報	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
葉事 情報	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
葉事 情報	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

	製品カテゴリー	人工内耳
	商品名	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タキット オーリアスマールT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タキット スタンダードイヤフック スモールコネクト ダイレクトコネクト ダイレクトコネクタケーブル Tコイル Tマイク ネプチューンカバー ネプチューンコネクト ネプチューンサウンドプロセッサスタータキット ネプチューンスタータキット ハーモニーサウンドプロセッサスタータキット 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
製品情報	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-5751-320、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/D)、CI-8700(A/S)、NB015、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-5410-101、CI-5410-201、CI-5410-202、CI-5410-301、CI-5412-404
	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/ポリエチル樹脂混合物、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/ポリエチル、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
MRI検査に関する安全情報	MR適合性標識	MR unsafe
	安全性(臨床)コメント	併用禁忌 MRI 画像診断装置 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。 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)
	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	
	同上 3T	
葉事情報	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
	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、ネプチューンサウンドプロセッサ)
葉事情報	製造販売元	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
	添付文書の最終改訂日	2023年01月13日第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。

株式会社日本バイオニクス

■Tel:03-5759-2851

■Email:support.japan@advancedbionics.com