

| 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】。</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>・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 [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 | — | — | — | — | | | |
| | 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>・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> | | | <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>・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>・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>・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) | | | 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 | | | — | | | | | | |
| | 特記事項 | | | — | | | | | | |
| 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@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 |
| | 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 | 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 | <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> | | | | <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> | |
| | 静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) | | | | | | |
| | 静磁場強度の勾配: 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 | | | | | | |
| | 綫軸(矢状軸): 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] | | | | | | |
| | ・プロトンを利用する MR 装置 | <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> | | | | <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> | |
| | 静磁場強度の勾配: 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 | | | | | | |
| | 綫軸(矢状軸): 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] | | | | | | |
| 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 | | | | | | |
| | 承認番号/認証番号/届出番号 | 22200BZI00007000 | | | | 22400BZI00004000 | |
| 業事情報 | 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SONATAT100 | |
| | 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 [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 | | | | | | | |
| | 同上 3T | | | | | | | | |
| その他の使用条件 | 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>・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、スキヤ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、スキヤ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>・スキヤナ中、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、足からスキヤ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>・スキヤナ中、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、足からスキヤ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SAR3.2W/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 | 特記事項 | | | | | 上記条件で 15 分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は 2°C未満である。 本品が 1.5T の MR 装置におけるスピンドル法による撮像で生じるアーチファクトは本品の実像から約 10cm である。 | | | |
| | 承認番号/認証番号/届出番号 | 22400BZI00016000 | | | | 22500BZI00020000 | | | |
| 業事情報 | 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) 構成品インプラント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) | | | | 2023年10月改訂(第3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@mj-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 | | |
| | 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 | | |
| | 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 |
| 許容される使用条件 | 静磁場強度 [T] | 0.2T | 1.0T | 1.5T |
| | 静磁場強度の勾配 [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 |
| 特記事項 | 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) ・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、スキャ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。 | <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) ・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、スキャ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。 | <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) ・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、スキャ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 | <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。 |
| 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SAR3.2W/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 | | | |
| 薬事情報 | 特記事項 | <p>上記条件で 15 分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は 2°C未満である。</p> <p>本品が1.5TのMR装置におけるスピンドル法による撮像で生じるアーチファクトは本品の実像から約 10cmである。</p> | | |
| | 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 構成品インプラント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) | 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10月改訂(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。

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(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 | 31086、31097、31084、31085、31098、31099、31100、31101、31113、31114、36630、31093、31094、31091、31092、31087、31088 | | | | | |
| 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 | | | | | |
| 許容される使用条件 | 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 | |
| 特記事項 | 静磁場強度の勾配 [T/m] 1.5T | 同上 3T | | 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 | |
| | MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T | 同上 3T | | | | | |
| 許容される連続撮像時間の最大値 [分] 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(3.00Gauss/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) ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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)がスキヤ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。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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／2.0W/kg／1.0W/kg ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキヤ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において、オプションの頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルを使用しないこと[電極コンタ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 ・1.0T/1.5T/3.0T の場合、頭部の縦軸(矢状軸)がスキヤ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において、オプションの頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルを使用しないこと[電極コンタクトが発熱することがある]。 | | |
| 安全性、有効性を示す試験結果 | 特記事項 | ・スキヤン中、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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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、足からスキヤナに入ることを推奨する。 | ・スキヤン中、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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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、足からスキヤナに入ることを推奨する。 | ・スキヤン中、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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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、足からスキヤナに入ることを推奨する。 | ・スキヤン中、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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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、足からスキヤナに入ることを推奨する。 | | |
| | 温度上昇 [°C] 1.5T | 3°C以下(頭部SAR:3.2W/kg,スキヤン時間15分) | | | | | |
| | 同上 3T | 3°C以下(頭部SAR:1.6W/kg,スキヤン時間15分) | | | | | |
| 薬事情報 | アーチファクト [mm] 1.5T | 100mm(SE) | | | | | |
| | 特記事項 | ・上記条件で 15 分のスキヤン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は 3°C 以下である。 ・本品が 3.0T の MR 装置におけるスピニ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 10 cm である。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。 | | | | | |
| | 承認番号/認証番号/届出番号 | | 22900BZI00023000 | | | | |
| 添付文書 | 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 | | 2024年1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

| | | | | | | | |
|----------------|---|---|--|---|---|-------------------------------------|--|
| 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 | 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 | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 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 | 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) ・MRI 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。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | <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) ・MRI 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。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | <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 ・MRI 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において、オプションの頭部用 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。 | <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 ・MRI 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において、オプションの頭部用 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。 | | |
| | 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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | <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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | <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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | <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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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(頭部SAR:1.6W/kg、スキャン時間15分) | | | | | |
| | アーチファクト [mm] 1.5T | 100mm(SE) | | | | | |
| | 特記事項 | <ul style="list-style-type: none"> ・上記条件で15分のスキャン時間において本品に生じ得る最大の温度上昇は 3°C 以下である。 ・本品が 3.0T の MR 装置におけるスピニ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 10cm である。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/一般的な名称(一般名) | 35643000/人工内耳 | | | | | |
| | 添付文書の最終改訂日 | 2024年1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 | SYNCHRONY2(スタンダード) SYNCHRONY2(ミディアム) SYNCHRONY2(コンプレート) SYNCHRONY2(FORM19) SYNCHRONY2(FORM24) | | | | |
| | 商品コード | 39562、39563、39564、39565、39566、39567、39578、39579、39580、39581 | | | | |
| | 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、パリエンC | | | | |
| | MR適合性標識 | MR conditional | | | | |
| | 安全性(臨床)コメント | <p>すべての体外機器(オーディオプロセッサ等)を取り外す。 •本品は植え込まれたまま、0.2、1.0、1.5、3.0 T のみの静磁場強度で撮影可能である。 •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。本品を植え込んだ患者に対して、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。</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 [T/m] 1.5T | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 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 | 同上 3T | 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:最大 30 T/m(3000 G/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) ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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 ・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において、オプションの頭部用 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。 | ・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 ・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において、オプションの頭部用 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。 | ・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 ・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において、オプションの頭部用 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。 |
| | 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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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(頭部SAR:1.6W/kg、スキャン時間15分) | | | | |
| | アーチファクト [mm] 1.5T | 100mm(SE) | | | | |
| 特記事項 | 承認番号/認証番号/届出番号 | 30400BZI00025000 | | | | |
| | 添付文書上の販売名 | メドエル人工内耳SYNCHRONY2 | | | | |
| 薬事情報 | 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 | 2024年1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

| | | | | | | |
|----------------|---|--|---|--|--|--|
| 製品情報 | 製品カテゴリー | 人工内耳 | | | | |
| | 商品名 | SYNCHRONY2(FLEX SOFT) SYNCHRONY2(FLEX20) SYNCHRONY2(FLEX24) SYNCHRONY2(FLEX26) SYNCHRONY2(FLEX28) | | | | |
| | 商品コード | 39568、39569、39576、39577、39570、39571、39574、39575、39572、39573 | | | | |
| | 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、パリエンC | | | | |
| | MR適合性標識 | MR conditional | | | | |
| | 安全性(臨床)コメント | <p>すべての体外機器(オーディオプロセッサ等)を取り外す。 ・本品は植え込まれたまま、0.2、1.0、1.5、3.0 T のみの静磁場強度で撮影可能である。 ・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。本品を植え込んだ患者に対して、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。</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 [T/m] 1.5T | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 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 | 同上 3T | 同上 3T | 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 | 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 | 同上 3T | 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:最大 30 T/m(3000 G/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) ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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。 ・0.2T/1.0T/1.5T の場合、通常操作モードの MRI シーケンスのみを用いること。 | ・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 ・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において、オプションの頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルを使用しないこと[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 ・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において、オプションの頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルを使用しないこと[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 ・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において、オプションの頭部用 RF 送信コイルまたはマルチチャンネル送信コイルを使用しないこと[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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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。 | ・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。 ・弾性包帯を巻く必要はない。 ・反対側に人工聴覚器を装用している場合は、撮像条件の厳しい方に合わせること。 ・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(頭部SAR:1.6W/kg,スキャン時間15分) | | | | |
| | アーチファクト [mm] 1.5T | 100mm(SE) | | | | |
| 特記事項 | 承認番号/認証番号/届出番号 | 30400BZI00026000 | | | | |
| | 添付文書上の販売名 | メドエル人工内耳SYNCHRONY2 FLEX | | | | |
| 薬事情報 | 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 | 2024年1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@mj-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 | 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。 | ・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 | 1.5T |
| | 静磁場強度の勾配 [T/m] 1.5T | 30T/m | 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 | 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 | — | — | — |
| 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 | — | — | — |
| | ・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度: 1.5T ・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 ・静磁場強度: 1.5T ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身平均 SAR(Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満／2.0W/kg(通常操作モード) | ・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度: 1.5T ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身平均 SAR(Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満／2.0W/kg(通常操作モード) | ・プロトンを利用する MR 装置 ・静磁場強度: 1.5T ・静磁場強度の勾配: 30T/m(3,000Gauss/cm) ・MR 装置が示す平均頭部／全身平均 SAR(Specific Absorption Rate) : 3.2W/kg 未満／2.0W/kg(通常操作モード) |
| 安全性、有効性を示す試験結果 | 特記事項 | ・スキャン中、患者は雜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。 | ・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) | 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) | 150mm(GRE) |
| | 同上 3T | — | — | — |
| 特記事項 | 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。 本品が1.5TのMR装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像から約14cm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。 本品が1.5TのMR装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像から約15cm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。 本品が1.5TのMR装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像から約15cm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。 本品が1.5TのMR装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは本品の実像から約15cmである。 |
| | 承認番号/認証番号/届出番号 | 22900BZI00020000 | 30200BZI00011000 | 30200BZI00011000 |
| 薬事情報 | 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 | 2023年3月改訂(第6版) | 2022年7月作成(第3版) | 2023年3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 | | | | |
|-----------------------------------|---|--|--|---|--|---|
| 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、06122、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、06099、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、30465、06098E、06099E、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、07289E、07290E、07291E、07292E、07293E、07294E、07295E、060039、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、31593、31596、31597、31598、31599、31600、31601、31602、31603、32540、32541、32542、32543、32544、32545、32546、32547E、31304E、31305E、09801E、09802E、09803E、09804E、09805E、09806E、09807E、09808E、09809E、09810E、09811E、09812E、09813E、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、09837S、09838S、09840S、09841S、09842S、09850S、09851S、09915S、31362、31363、31364、31365、31366、31367、31368、31369、31370、31371、31777S、31778S、31779S、31780S、31781S、31782S、31783S | 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、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、09837S、09838S、09840S、09841S、09842S、09850S、09851S、09915S、31362、31363、31364、31365、31366、31367、31368、31369、31370、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 | 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 | 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]。 | ・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 | 22900BZI00007000 | 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) 構成品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 | メドエルオーディオプロセッサSONNET EAS | 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 | 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 | 35643000／人工内耳 |
| 添付文書の最終改訂日 | 2023年10月改訂(第12版) | 2023年10月改訂(第6版) | 2023年10月改訂(第8版) | 2023年10月改訂(第6版) | 2023年10月改訂(第6版) | 2023年10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

| 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 | RONDO3コントロールユニット RONDO3基本キット マグネット | 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 | 39246、37379、36994、36995、36996、36997、38122、38123、38124、39425、39426、39432 | 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 |
| 許容される使用条件 | MR適合性標識 | MR unsafe | MR unsafe | MR unsafe | MR unsafe | MR unsafe |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 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]。 | ・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。 | ・本品はMR Unsafeであり、MR検査は禁忌とする。 |
| 茱事情報 | 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 | 23000BZI00022000 | 23000BZI00022000 | 23000BZI00022000 | 22800BZI00035000 | 22700BZI00024000 |
| | 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 | メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO2 | メドエルオーディオプロセッサRONDO 構成品RONDO3 | メドエルオーディオプロセッサSAMBA | メドエル人工中耳VSB |
| | 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 | 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 | 30084000／人工中耳 | 30084000／人工中耳 |
| | 添付文書の最終改訂日 | 2023年10月改訂(第2版) | 2023年10月改訂(第4版) | 2023年9月改訂(第2版) | 2024年1月改訂第5版 | 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@mj-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]。 |
| 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) | 2024年1月改訂(第2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@mj-direct.com

| 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 | |
| | 商品コード | Z43002、Z43006 | | Z43007、Z190574、Z60353、Z60132 | |
| | 機種番号 | CI24M、CI24R(ST) | | CI24R(CS)、CI422、CI24RE(CA)、CI24RE(ST) | |
| 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 | 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) ・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、判別のために医師は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「O」、「G」、「H」、「P」、「T」、「2」、「4」、「5」、「7」のいずれか) | 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) ・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、リモートアンプ、関連アクセサリ等)は MR 禁忌である。人工内耳使用者が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、判別のために医師は 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 | 1.5Tまで | 1.5Tを超えて3.0Tまで | 1.5Tまで | 1.5Tを超えて3.0Tまで |
| | 静磁場強度 [T] | 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 | |
| | 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 [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 | | | | |
| 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 | 60分 | 60分 | 60分 | 60分 |
| | 同上 3T | 60分 | | | |
| 特記事項 | 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) | |
| | 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。 | 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。 | 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。 | 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。 | |
| | 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) | | |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 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装置におけるスピニ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装置におけるスピニ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、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装置におけるスピニ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。 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。 | 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装置におけるスピニ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。 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。 | 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装置におけるスピニ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。 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。 | |
| 薬事情報 | 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 | 2023年9月第12版 | | 2023年9月(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。

| 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 | |
| MRI検査に関する安全情報 | 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 | | チタン、チタン合金 | |
| MRI検査に関する安全情報 | MR適合性標識 | MR conditional | | MR conditional | |
| MRI検査に関する安全情報 | 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との併用について BA300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 | |
| 許容される使用条件 | 静磁場強度 [T] | 1.5T,3T | 1.5T,3T | 1.5T,3T | |
| 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 | 20T/m | 20T/m | 30T/m | |
| 許容される使用条件 | 同上 3T | 20T/m | 20T/m | 30T/m | |
| 許容される使用条件 | 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 | |
| 許容される使用条件 | 同上 3T | 0.5W/kg | 0.4W/kg | 0.4W/kg | |
| 許容される使用条件 | MRI装置の表示上のB1+RMSの最大値 [μ T] 1.5T | | | | |
| 許容される使用条件 | 同上 3T | | | | |
| 許容される使用条件 | 傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s] | | | | |
| 許容される使用条件 | dB/dtの最大値 [T/s] 1.5T | | | | |
| 許容される使用条件 | 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 | 60分 | 60分 | 60分 | |
| 許容される使用条件 | 同上 3T | 60分 | 60分 | 60分 | |
| 許容される使用条件 | その他の使用条件 | <ul style="list-style-type: none"> ・静磁場強度: 1.5T, 3.0T ・静磁場強度の勾配: 2000 gauss/cm ・MR装置が示す最大SAR(Specific Absorption Rate) 全身SAR 1 W/kg (1.5T) 0.5 W/kg (3.0T) - CI512 頭部SAR 1 W/kg (1.5T, 3.0T) ・最大MR検査時間: 60分(連続スキャン) | <ul style="list-style-type: none"> ・静磁場強度: 1.5T, 3.0T ・静磁場強度の勾配: 2000 gauss/cm ・MR装置が示す最大SAR(Specific Absorption Rate) 全身SAR 1 W/kg (1.5T) 0.4 W/kg (3.0T) - CI522 / CI532 頭部SAR 1 W/kg (1.5T, 3.0T) ・最大MR検査時間: 60分(連続スキャン) | <ul style="list-style-type: none"> ・MRI検査静磁場強度: 1.5T, 3.0T ・静磁場強度の勾配: 2000 gauss/cm ・MR装置が示す最大SAR(Specific Absorption Rate) 全身SAR 1 W/kg (1.5T) 0.5 W/kg (3.0T) - CI612 頭部SAR 2 W/kg (1.5T) 1 W/kg (3.0T) ・最大MR検査時間: 60分(連続スキャン) | <ul style="list-style-type: none"> ・静磁場が 1.5 テスラ及び 3 テスラ ・最大空間的傾斜磁場強度が 3.000 Gauss/cm(30 T/m) ・最大全身平均比吸収率(SAR)が 2 W/kg、または最大頭部平均 SAR が 3.2 W/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> | | | | <p>・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】</p> |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 温度上昇 [°C] 1.5T | | | | 1.1°C(頭部SAR:3.2W/kg,スキャン時間15分,骨導端子BI300及び接合子BA300) |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 同上 3T | | | | 1.1°C(頭部SAR:3.2W/kg,スキャン時間15分,骨導端子BI300及び接合子BA300) |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 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) | | |
| 安全性・有効性を示す試験結果 | 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 | <ul style="list-style-type: none"> ・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／スピニエコー> 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。 | | <ul style="list-style-type: none"> ・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／スピニエコー> 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。 | | <p>上記条件で MRI を使用した場合、15 分間スキヤニングを連続して行った後の骨導端子 BI300 及び接合子 BA300 の温度上昇は、最大で 1.1° C にとどまる予想される。 また、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 1.8 cm 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 1.2 cm の範囲に減少する。</p> |
| 葉事情報 | 承認番号/認証番号/届出番号 | 22700BZX00337000 | | 30200BZX00205000 | 22300BZX00142000 |
| 葉事情報 | 添付文書上の販売名 | コクレインプラント5 | コクレインプラント6 | | Cochlear Bahaシステム |
| 葉事情報 | 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 |
| 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 | | 34180000／骨固定型補聴器 33993000／骨導式補聴器 |
| 葉事情報 | 添付文書の最終改訂日 | 2023年9月(第6版) | 2023年9月(第3版) | | 2024年3月第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 | | | |
|----------------|--|---|---|--|---|
| 商品名 | Nucleus22 ESPrit22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 Nucleus6マグネットリバース マグネット Aqua+送信コイル 送信コイル 送信ケーブル スタンダード充電池 スナグフィット | KANSOサウンドプロセッサ KANSO(I)マグネット マグネット | |
| 商品情報 | Z88107、G99010、G99013、Z17522、Z17527、Z17540、Z17542、Z17545、Z17546、Z1760、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、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 | Z452351、Z452352、Z452354、Z452355、Z452353、Z452356、Z452357、Z452358、Z454232、Z454236、Z454243、Z454247、Z454253、Z454269、Z285884、Z285885、Z285902、Z285903、Z285904、Z285905、Z285906、Z285907、Z285908、Z285909、Z285910、Z285911、Z285912、Z285913、Z285914、Z285915、Z285916、Z285917、Z285918、Z285919、Z285920、Z285921、Z285922、Z285923、Z463269、Z463270、Z465779、Z465780、Z285924、Z285925、Z285926、Z285927、Z479485、Z479486、Z479487、Z479488、Z285886、Z285887、Z285888、Z285889、Z285890、Z285891、Z285892、Z285893、Z285894、Z285895、Z285896、Z285897、Z285898、Z285899、Z285900、Z285901、Z299503、Z299504、Z299505、Z299506、Z299507、Z299508、Z299512、Z299513、Z299515、Z299516、Z299517、Z299518、Z299519、Z299521、Z299522、Z299525、Z285983、Z285984、Z285985、Z285986、Z285988、Z285998、Z286000 | P771862、P771863、P771866、P771867、P771870、P771872、P771873、P771875、P1473436、P1473438、P1473440、P1473441、P1473442、P737209、P737211、P737213、P737214、P737215、P737216、P737217、Z502922、Z502923、Z502924、Z502925、Z566412、Z566414、Z566415 | |
| 商品コード | — | — | — | — | — |
| 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。 [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。 | |
| 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 | — | — | — | — |
| 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／一般的な名称(一般名) 添付文書の最終改訂日 | 20300BZY00060000 コクレアインプラントミニシステム22 株式会社日本コクレア 35643000／人工内耳 2023年1月第7版 | 22300BZX00368000 Nucleus CP810サウンドプロセッサ 株式会社日本コクレア 35643000／人工内耳 2018年3月第5版 | 22500BZX00513000 Nucleus6人工内耳システムサウンドプロセッサ 株式会社日本コクレア 35643000／人工内耳 2024年3月第5版 | 22900BZX00220000 KANSOサウンドプロセッサ 株式会社日本コクレア 35643000／人工内耳 2024年3月第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。

株式会社日本コクレア

■Tel:03-3817-0243

■Email:jpcustomerservice@cochlear.com

| 製品カテゴリー | | 人工内耳 | | |
|----------------|-----------------------------------|---|--|--|
| | 商品名 | Nucleus7CP1000サウンドプロセッサ Nucleus7N22用Slimlineケーブル付き送信コイル Nucleus7N22用アクリアス送信コイル Nucleus7Slimlineケーブル付き送信コイル Nucleus7アクリアス送信コイル Nucleus7ケーブル付き送信コイル Cochlearマグネット Nucleus7マグネット Nucleus7イヤフック スタンダード充電式電池パック | Kanso2サウンドプロセッサ Kanso2マグネット Kanso2リバースマグネット | Nucleus8プロセッシングユニット Nucleus8アクリアス送信コイル Nucleus8Slimline送信コイル Cochlearマグネット |
| 製品情報 | 商品コード | P720779、P720780、P720781、P720782、P720783、P720784、P1550927、P1550928、P1550929、P1550930、P1550952、P1550953、P1550956、P1550957、P1550958、P1550959、P1550961、P1550962、P1550965、P1550971、P1550973、P1550977、P1550978、P1550980、P1550981、P1550982、P1550925、P1550926、P801519、P801573、P801574、P801579、P801583、Z597489、Z597490、Z597491、Z597494、Z597495、Z597496、Z597499、Z597500、Z597501、Z597504、Z597505、Z597506、Z597509、Z597510、Z597511、P1659618、P1659639、P789746、P789747、P1659640、P1659641、P1659642、P1659643、P1659644、P1659645、P1659646、P1659647、P1659648、P1659649、P1749644、P1749645、P1749646、P1749647、P1749648、P1749649、P1749650、P1749651、P1749652、P1749653、P1749654、P1749655、P1749656、P1749657、P1749658、P1749665、P1749666、P1749667、P1749668、P1749669、P1749670、P1749671、P1749672、P1749673、P1749674、P1749675、P1749676、P1749683、P1749684、P1749685、P1749686、P1749687、P1749688、P1749689、P1749690、P1749691、P1749692、P1749693、P1749694、P1749701、P1749702、P1749703、P1749704、P1749705、P1749706、P1804052、P18040728、P1840730、P1840731、P1840732、P1840735、P1840737、P1840739、P1840740、P1840742、P1840743、P1840751、P1840752、P1840753、P1840754、P1840755、P1840756、P1840757、P1840759、P1840760 | P1320274、P1320275、P1320276、P1320277、P1320278、P1434372、P1434373、P1434374、P1434375、P1434376、P1434378、P1434379、P1540171、P1540172、P1540173、P1540174、P1540175、P1540176、P1434390、P1434391、P1434393、P1434400、P1434401、P1434402、P1434403 | P1840111、P1840233、P1840332、P1840403、P1840542、P1840723、P1749707、P1749708、P1749710、P1749711、P1749615、P1749616、P1749617、P1749618、P1749639、P1749640、P1749641、P1749642、P1749643、P1749644、P1749645、P1749646、P1749653、P1749654、P1749655、P1749656、P1749657、P1749658、P1749665、P1749666、P1749667、P1749668、P1749669、P1749670、P1749671、P1749672、P1749673、P1749674、P1749675、P1749676、P1749683、P1749684、P1749685、P1749686、P1749687、P1749688、P1749689、P1749690、P1749691、P1749692、P1749693、P1749694、P1749701、P1749702、P1749703、P1749704、P1749705、P1749706、P1804052、P18040728、P1840730、P1840731、P1840732、P1840735、P1840737、P1840739、P1840740、P1840742、P1840743、P1840751、P1840752、P1840753、P1840754、P1840755、P1840756、P1840757、P1840759、P1840760 |
| | 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 |
| | 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] | 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 [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 | | | |
| 薬事情報 | 承認番号/認証番号/届出番号 | 23000BZX00310000 | 30300BZX00273000 | 30500BZX00187000 |
| | 添付文書上の販売名 | Nucleus7サウンドプロセッサ | Kanso2サウンドプロセッサ | Nucleus8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 |
| | 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 |
| | 添付文書の最終改訂日 | 2024年3月第4版 | 2024年4月第4版 | 2024年3月第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。

株式会社日本コクレア

■Tel:03-3817-0243

■Email:jpcustomerservice@cochlear.com

| 製品カテゴリー | | 人工内耳 | | | | | | |
|----------------|-----------------------------------|--|--------|--------|--|----------|--|--------------------------|
| 製品情報 | 商品名 | ハイレゾウルトラ MS電極 | | | ハイレゾウルトラ3D MS電極 ハイレゾウルトラ3D SlimJ電極 | | | |
| | 商品コード | NB462 | | | NB600、NB601 | | | |
| | 機種番号 | CI-1600-04 | | | CI-1601-04、CI-1601-05 | | | |
| | 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 | | | 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 | | | |
| MRI検査に関する安全情報 | MR適合性標識 | MR conditional | | | MR conditional | | | |
| | 安全性(臨床)コメント | <ul style="list-style-type: none"> ・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(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がMRIに適合していることを事前に確認してください。適合してし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。 ・MRI検査中、インプラント部位で痛みや圧迫感、不快感を感じことがあります。そのような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。 ・MRI検査の実施にあたっては、他の画像診断装置による検査に代替可能かどうかを十分に検討してください。 ・検査中、患者さんが聽覚を感じることができます。MRI検査を行う前に、患者さんに十分なカウンセリングを行うことをおすすめします。低い比吸収率(SAR)と低い傾斜磁場スルーレートを選択することで、聴覚的な感覚の可能性と強度を低減することができます。 ・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ます。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できます。 | | | <ul style="list-style-type: none"> ・人工内耳用サウンドプロセッサ(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が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。 ・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(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。適合してし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。 | | | |
| 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] | 3T | 1.5T | 1.5T | 3T | 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 | 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 | 同上 3T | ≤2W/kg | ≤2W/kg | 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 | | | |
| | 傾斜磁場スルーレートの最大値 [T/m/s] | 同上 3T | | | 200T/m/s | 200T/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 | <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。 | | | <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 [静磁場強度]3.0 T [全身平均SAR]≤2.0 W/kg(通常操作モード) [頭部平均SAR]≤2.6 W/kg [最大空間勾配]20 T/m [RMS勾配磁場]34.4 T/s [ビーカスルーレート]200 T/m/s ・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。 | | | [スキャナーの種類]水平式クローズドボアスキャナ |
| | 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。 | | | [静磁場強度]1.5 T |
| 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 | <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。 | | | <ul style="list-style-type: none"> ・上記条件で15分間の連続スキャンにおいて本品に生じ得る最大の温度上昇は3°C未満です。 ・アーチファクトを低減することが臨床的に有益な場合(例えば、頭頸部のスキャンなど)には、内部のマグネットを外科的に除去して一時的に3D用 ノンマグネットイクプラグに交換することができます。本品は、5回の交換サイクルが可能です。 ・本品が3.0 T、1.5 TのMRI装置における勾配磁場エコー法による撮像で生じうるアーチファクトは、本品の実像から以下の範囲となります。 | | | ・3.0 TのMRI装置の場合 |
| 薬事情報 | 承認番号/認証番号/届出番号 | 23100BZX00059000 | | | 30500BZX00170000 | | | |
| | 添付文書上の販売名 | ハイレゾウルトラ | | | ハイレゾウルトラ3D | | | |
| | 製造販売元 | 日本光電工業株式会社 | | | 日本光電工業株式会社 | | | |
| | JMDNコード／一般的名称(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3版) | | | 2023年8月作成(第1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

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: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 |
| 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 | ハイレゾバイオニクシヤーシステム | ハイレゾ90K Helixインプラント |
| 薬事情報 | 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 |
| | 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。

| 製品カテゴリー | | 人工内耳 | | |
|----------------|--------------------------------------|---|--|---|
| 製品情報 | 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 |
| | 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 |
| | 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 |
| | 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) |
| 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 | 21100BZY00466000 | 21100BZY00682000 | 21600BZY00189000 |
| 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 |
| | 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 |
| | 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 |
| | 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 情報 | 製品カテゴリー | 人工内耳 | | |
|----------------------------|---|---|--|--|
| | 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 スマートコネクト ダイレクトコネクト 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タキット ネブチューンスタークリップ 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 |
| | 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 | | | |
| 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 | | |
| | 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) | | |
| 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 | | | |
| 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 | | | |
| | 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 | 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