
Upute za uporabu MatrixNEURO™

Nisu svi proizvodi trenutno dostupni na svim tržištima.

Ova uputa za uporabu nije namijenjena za distribuciju
u SAD-u.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Upute za uporabu

Prije uporabe pažljivo pročitajte ove upute za uporabu, Synthes brošuru „Važne informacije“ i proučite odgovarajuće kirurške tehnike MatrixNEURO (DSEM/CMF/0614/0016). Svakako se upoznajte s odgovarajućim kirurškim tehnikama.

Implantat(i):	Materijal(i):	Norma/norme:
Pločice:	TiCp	ASTM F 67/DIN ISO 5832-2
Mrežica:	TiCp	ASTM F 67/DIN ISO 5832-2
Samobušći vijci:	TAN	DIN ISO 5832-11
Samoureznici:	TAN	DIN ISO 5832-11
Instrumenti:	PPSU/SST	ISO 1183/DIN ISO 5832-1
	SST (440A)	DIN ISO 5832-1
	SST (1.4117)	DIN ISO 5832-1
	SST 1.4112	ISO7153-1
	SST 1.4301	ISO7153-1
	SST 1.4021	ISO7153-1
	SST 1.4542	ASTM F 899/A 564

Namjena

Sustav pločica i vijaka DePuy Synthes MatrixNEURO namijenjen je za zatvaranje lubanje i/ili fiksaciju kosti.

Indikacije

Kraniotomija, popravak i rekonstrukcija kranijalne traume.

Kontraindikacije

Uporaba u područjima s aktivnom ili latentnom infekcijom ili nedovoljnom kvalitetom ili količinom kosti.

Opće neželjene nuspojave

Kao i kod svakog drugog velikog kirurškog zahvata, mogu se pojaviti rizici, nuspojave i neželjeni učinci. Mogu nastupiti brojne reakcije, a neke od najčešćih su: Poteškoće koje su posljedica anestezije i položaja pacijenta (npr. mučnina, povraćanje, neurološka oštećenja itd.), tromboza, embolija, infekcija ili povreda drugih kritičnih struktura, uključujući i krvne sudove, prekomjerne krvarenje, oštećenje mekih tkiva uključujući naticanje, abnormalno formiranje ožiljaka, funkcionalno oštećenje mišićno-koštanog sustava, bol, neugodni ili abnormalan osjet zbog prisutnosti uređaja, alergijske ili hiperreakcije, nuspojave povezane sa stršanjem metalnih dijelova uređaja, labavljenjem, savijanjem ili pucanjem uređaja, lošim spajanjem, nespajanjem ili odgođenim spajanjem koje može voditi pucanju implantata i ponovnoj operaciji.

Sterilni uređaj

STERILE R Sterilizirano zračenjem

Implantate čuvajte u originalnom, zaštitnom pakiranju i izvadite ih neposredno prije uporabe.

Prije uporabe provjerite rok valjanosti proizvoda i netaknutost sterilnog pakiranja. Nemojte koristiti ako je pakiranje oštećeno.

Uređaj za jednokratnu uporabu

 Nemojte ponovno koristiti

Proizvodi namijenjeni za jednokratnu uporabu ne smiju se ponovno koristiti.

Ponovno korištenje ili obrada (npr. čišćenje i resterilizacija) mogu kompromitirati strukturalnu cjelovitost uređaja i/ili izazvati kvar koji za posljedicu može imati ozljedu, bolest ili smrt pacijenta.

Nadalje, ponovna uporaba ili obrada uređaja za jednokratnu uporabu može izazvati kontaminaciju, primjerice zbog prijenosa inficiranog materijala s jednog pacijenta na drugog. To za posljedicu može imati ozljedu ili smrt pacijenta ili korisnika.

Kontaminirani implantati ne smiju se ponovno obrađivati. Nijedan DePuy Synthes implantat kontaminiran krvlju, tkivom i/ili tjelesnim tekućinama ili tvarima ne bi trebalo nikada ponovno koristiti i treba se zbrinuti u skladu s bolničkim protokolom. Čak i ako izgledaju neoštećeni, implantati mogu imati mala oštećenja i ukazivati na unutarnje opterećenje koje može izazvati zamor materijala.

Mjere opreza

- Meko tkivo zaštitite od podrezanih rubova.
- Ako rezanje nije zadovoljavajuće zamijenite istrošene ili oštećene instrumente za rezanje.
- Implantat odrežite neposredno pokraj rupa za vijke.
- Rekonstrukcijska mrežica (zlatna) i izvedene (privremene, frontalne, univerzalne, FTP) pločice mrežice mogu se rezati samo pomoću MatrixNEURO rezaca za ploče rekonstrukcijske mrežice ref: 03.503.605.
- Prilikom rukovanja odrezanom mrežicom, izbjegavajte oštete rubove.
- Izbjegavajte oblikovanje implantata na mjestu postavljanja jer se na taj način implantat može loše postaviti.
- Savijajte mrežicu na način da se, nakon što se učvrsti na vanjski stol, može izbjegći izravan kontakt s unutarnjim stolom i sastavnim dijelovima središnjeg živčanog sustava.
- Prekomjerno i opetovano savijanje implantata povećava opasnost od njegovog pucanja.
- Rekonstrukcijska mrežica (zlatna) i izvedene (privremene, frontalne, univerzalne ili FTP) pločice mrežice mogu se savijati samo pomoću MatrixNEURO savijača za pločice rekonstrukcijske mrežice ref: 03.503.602.
- Nakon završene implantacije sve fragmente ili promijenjene dijelove odložite u odobrene spremnike za tu vrstu otpada.
- Kada koristite pločice ili rekonstrukcijsku mrežicu (zlatnu), ili unaprijed oblikovane (privremene, frontalne, univerzalne, FTP) pločice mrežice, pazite da upuštene rupe budu okrenute prema gore.
- Kada koristite vijke od 5 mm gustu kost prethodno probušite.
- Za pripremno bušenje koristite samo svrdlo promjera 1,1 mm.
- Brzina kod bušenja ne bi nikada trebala premašivati 1.800 o/min, naročito kod gustih, čvrstih kostiju. Veća brzina bušenja može izazvati:
 - termičku nekrozu kosti,
 - opekleline mekog tkiva,
 - opekleline mekog tkiva, što može dovesti do smanjene snage povlačenja, povećanu mogućnost izlaska vijaka iz kosti, suboptimalnu fiksaciju, i/ili potrebu za vijcima za slučaj nužde.
- Pazite da se navoj pločice ne ošteti svrdlom.
- Uvijek ispirite tijekom bušenja kako biste izbjegli oštećivanje kosti izazvano toplinom.
- Isperite i usišite kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije ili vađenja.
- Osi odvijača samoosiguravajući su instrumenti. Ako stezanje nije zadovoljavajuće, zamijenite istrošene ili oštećene osi odvijača.
- Os okomit u na glavu vijka snažno okrenite.
- Samobušći vijak od 1,5 mm postavite okomito na kost u odgovarajuću pločicu ili rupu na mrežici.
- Pazite da duljina vijka bude primjerena kako bi se izbjeglo ozljedjivanje osnovne strukture zbog predugačkih vijaka ili labave pločice i/ili premještanje prekratkih vijaka.
- Pazite da vijak ne zategnete previše.
- Kako bi utvrdio primjerenu količinu fiksacije za postizanje stabilizacije, kirurg treba analizirati veličinu i oblik frakture ili osteotomije.
- Kod popravljanja osteotomije, tvrtka DePuy Synthes preporučuje najmanje tri pločice s odgovarajućim brojem vijaka. Dodatna fiksacija preporučuje se radi osiguravanja stabilizacije velikih prijeloma i osteotomija.
- Kada za velika oštećenja koristite mrežu, preporučuju se dodatni vijci za fiksaciju.
- Nakon završenog postavljanja implantata, isperite i usišite, kako biste uklonili moguće ostatke preostale od implantacije.
- Za unaprijed oblikovane pločice mrežice ref: 04.503.151S, 04.503.152S, 04.503.155S, 04.503.156S, 04.503.157S i 04.503.158S, vijci smješteni u neupuštene rupe dovest će do većeg profila u odnosu na vijke smještene u upuštene rupe.

Upozorenja

Sustav za fiksaciju MatrixNEURO nije namijenjen pacijentima kod kojih kostur još nije razvijen. Kao alternativu, kod njih treba razmotriti upotrebu proizvoda za fiksaciju koji se resorbiraju.

Ako je prisutan moždani edem (oticanje mozga), zatvaranje kraniotomije može dovesti do povećanog intrakranijalnog tlaka koji dovodi do sindroma hernije i moždane smrti. Zato, u ovim okolnostima, nemojte nastaviti s postupkom definitivnog zatvaranja kraniotomije kako biste uključili zamjenu preklopa za kost lubanje ili postavili implantat kranijalne mrežice.

Naprave tijekom kirurškog zahvata mogu puknuti (ako su izložene prekomjernoj sili ili se na njih primjenjuju nepreporučene kirurške tehnike). Kirurg je taj koji donosi konačnu odluku o uklanjanju slomljenog dijela na temelju rizika koje takvo uklanjanje predstavlja za pacijenta. Međutim, kad god je to moguće i praktično izvedivo za pacijenta, vadenje slomljenog dijela se svakako preporučuje.

Ne zaboravite da implantati nisu čvrsti kao prirodne kosti. Implantati izloženi značajnijim opterećenjima mogu zakazati.

Medicinski uređaji od nehrđajućeg čelika mogu izazvati alergijsku reakciju u pacijenata preosjetljivih na nikal.

Informacije o snimanju magnetskom rezonancijom

Zakretni moment, pomak i artefakti slike prema ASTM F 2213-06(2011), ASTM F 2052-15 i ASTM F 2119-07

Nekliničko ispitivanje najgoreg scenarija na 3 T sustavu snimanja magnetskom rezonancijom (MRI) nije ukazalo na značajniji moment sile niti pomak strukture eksperimentalno mjerenoj lokalnog prostornog gradijenta magnetskog polja jačine 3,65 T/m. Najveći artefakt slike širio se oko 34 mm od strukture, tijekom snimanja pomoću gradijenta jeke (GE). Ispitivanje je obavljeno na sustavu 3T MRI.

Grijanje inducirano radijskom frekvencijom (RF) u skladu s ASTM F 2182-11a

Nekliničke elektromagnetske i toplinske simulacije najgoreg scenarija dovele su do povećanja temperature za 11,3 °C (1,5T) i 8,5 °C (3T) u uvjetima za snimanje magnetskom rezonancijom (MRI) u kojima su se koristile radiofrekvencijske (RF) zavojnice (prosječna specifična stopa apsorpcije cijelog tijela (SAR) bila je 2 W/kg u trajanju od 15 minuta).

Mjere opreza

Ranije navedena ispitivanja temelje se na nekliničkim ispitivanjima. Stvarni porast temperature ovisit će o različitim čimbenicima, osim SAR-a i primjene radijske frekvencije. Stoga preporučujemo da se posebna pozornost obrati na sljedeće:

- Pacijente podvrgnute snimanju magnetskom rezonancijom preporučuje se temeljito pratiti, za slučaj pojave temperature i/ili боли.
- Pacijenti kod kojih je narušena vlastita termoregulacija tijela ili osjet boli ne smiju se podvrgavati postupcima snimanja magnetskom rezonancijom.
- Općenito se, kod postojanja provodljivih implantata, preporučuje korištenje sustava magnetske rezonancije sa slabom jačinom polja. Specifična stopa apsorpcije (SAR) koja se koristi treba biti što je moguće manja.
- Korištenje sustava ventilacije može dalje doprinijeti smanjenju porasta temperature tijela.

Obrada prije uporabe uređaja

DePuy Synthes proizvodi isporučeni u nesterilnom stanju moraju se prije korištenja u kirurškom zahvatu očistiti i sterilizirati parom. Prije čišćenja odstranite cijelo originalno pakiranje. Prije sterilizacije parom proizvod stavite u prikladan omot ili spremnik. Slijedite upute za čišćenje i sterilizaciju navedene u DePuy Synthes brošuri „Važne informacije“ (SE_023827).

Posebne radne upute

1. Odaberite implantat
Odaberite odgovarajuće implantate.
Sustav pločica i vijaka MatrixNEURO sadrži raznolike pločice, pločice za zatvaranje rupa, mrežice za presatke i vijke.
2. Podesite veličinu implantata (ako je potrebno)
Implanati se mogu rezati na veličine koje odgovaraju anatomiji pacijenta i potrebama specifičnog slučaja.
3. Izradite obris implantata (ako je potrebno)
Implantat se može dodatno izrezati kako bi odgovarao anatomiji pacijenta.
Izbegavajte oblikovanje implantata na mjestu postavljanja jer se na taj način implantat može loše postaviti.
4. Postavite implantat
Implantat postavite na željeno mjesto pomoću odgovarajućeg držača.
5. Unaprijed izbušite rupe za vijke (dodatno)
6. Učvrstite implantat
Umetnite samobušeće MatrixNEURO vijke od 1,5 mm kako biste učvrstili implantat. Ako samobušeći vijak ne osigurava čvrsto držanje, zamijenite ga 1,8 mm vijkom za hitne intervencije jednake duljine.

Napomena

Prije pozicioniranja koštanog režnja na pacijenta, implantat najprije učvrstite na koštani režanj.

1. Učvrstite željene pločice na koštani režanj.
2. Koštani režanj postavite na pacijenta.
3. Pločice učvrstite na lubanju.

Obrada, ponovna obrada, briga o i održavanje uređaja

Za opće smjernice, one za upravljanje funkcijama i rastavljanje višedijelnih instrumenata, kao i smjernice o obradi implantata, molimo obratite se svom lokalnom prodajnom zastupniku ili pogledajte:

<http://emea.deploysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>

Za opće informacije o ponovnoj obradi, njezi i održavanju instrumenata za višekratnu uporabu tvrtke DePuy Synthes, plitica i kutija s instrumentima te obradi nesterilnih implantata DePuySynthes, proučite brošuru Važne informacije (SE_023827) ili pogledajte:
<http://emea.deploysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Fax: +41 61 965 66 00
www.deploysynthes.com