
Naudojimo instrukcija

SYNFLATE™ slankstelio balionėlis

Ši naudojimo instrukcija neskirta
platinti JAV.

Šiuo metu ne visose rinkose
galima įsigyti visų gaminių.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Naudojimo instrukcija

SYNFLATE™ slankstelio balionėlis

„Synflate“ yra naudojamas slankstelio kūno augmentavimo balioneliu procedūros. Jų sudaro „Synflate“ slankstelio balionėlis ir vakuminis švirkštas. „Synflate“ balionėlis turi du spindžius: vienas skirtas standinimo vielai įstatyti, kitas – balionėliui pripildyti. Balionėlyje yra du rentgeno spindulių nepraleidžiantys žymekliai, matomi atliekant rentgeno tyrimą.

Šioje naudojimo instrukcijoje pateikiama informacija apie šiuos gaminus:

- 03.804.7005 „Synflate“ slankstelio balionėlis, mažas
03.804.7015 „Synflate“ slankstelio balionėlis, vidutinis
03.804.7025 „Synflate“ slankstelio balionėlis, didelis

Svarbi pastaba medicinos specialistams ir operacinių personalui: šioje naudojimo instrukcijoje nėra visos reikalingos informacijos apie prietaiso parinkimą ir naudojimą. Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją ir „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“. Jisitinkite, kad išmanote reikiamą chirurginę procedūrą.

Prireikus papildomos informacijos, pvz., apie chirurginius metodus, žr. www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information arba kreipkitės į vietinį klientų aptarnavimo skyrių.

Medžiagos

Balioninis kateteris: termoplastinis poliuretanas
Standinimo viela: nerūdijantis plienas
Rentgeno spindulių nepraleidžiantis žymeklis: iš platinos / iridžio

Naudojimo paskirtis

„Synflate“ sistema skirta lūžių redukcijai atlikti ir (arba) ertmei stuburo akytajame kauliniame audinyje (T5-L5) sukurti. Ji skirta naudoti su teisėtais parduodamu kaulo užpildu, kuris tinka vertebroplastikos ir slankstelių kūnų augmentavimo procedūroms.

Pastaba. Konkrečią informaciją apie kaulo užpildo naudojimą, indikacijas, kontraindikacijas, atsargumo priemones, išspėjimus, galimus nepageidaujamus reiškinius, šalutinį poveikį ir liekamąją riziką žr. kartu pateiktuose gamintojo nurodymuose.

Indikacijos

- Skausmingi kompresiniai slankstelių lūžiai
- Osteolitiniai slankstelio kūno pažeidimai

Kontraindikacijos

- Lūžiai, apimantys užpakalinę sienelę ir (arba) slankstelių kojutes
- Pakitimai, kuriems gydyti būtina atvira priekinė stuburo rekonstrukcija
- Stuburo slankstelių matmenys arba lūžio pobūdis neleidžia saugiai uždėti ir priplūsti balionėlio
- Ūminės ir lėtinės sisteminės arba vietinės stuburo infekcijos
- Alergija kontrastinėms medžiagoms

Tikslinė pacientų grupė

„Synflate“ sistema skirta naudoti brandaus skeleto pacientams. Šie gaminiai turi būti naudojami atsižvelgiant į numatytają paskirtį, indikacijas, kontraindikacijas ir jų paciento anatomiją bei sveikatos būklę.

Numatytieji naudotojai

Vien ši naudojimo instrukcija nesuteikia pakankamo pagrindo, kad iš karto galėtumėte naudoti prietaisą arba sistemą. Labai rekomenduojama išklausyti chirurgo, turinčio tokią prietaisų naudojimo patirties, instruktažą.

Operacija turi būti atliekama pagal naudojimo instrukciją, laikantis rekomenduojamos chirurginės procedūros. Chirurgas atsako už tinkamą operacijos atlikimą. Pramygtinai rekomenduojama, kad operaciją atliktų tik operuojančios chirurgai, išgiję atitinkamą kvalifikaciją, turintys stuburo chirurgijos patirties, žinantys bendrą stuburo chirurgijos riziką ir išmanantys konkretaus gaminio chirurgines procedūras.

Ši prietaisai gali naudoti kvalifikuoti sveikatos priežiūros specialistai, turintys stuburo chirurgijos patirties, pvz., chirurgai, gydytojai, operacinės personalas ir asmenys, dalyvaujantys paruošiant prietaisą.

Visi su prietaisu dirbantys darbuotojai turi gerai žinoti, kad šioje naudojimo instrukcijoje pateikiama ne visa informacija, reikalinga norint parinkti ir naudoti prietaisą. Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją ir „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“. Jisitinkite, kad išmanote reikiamą chirurginę procedūrą.

Tikėtina klinikinė nauda

Tikimasi, kad slankstelių kūnų didinimo procedūra, kaip, pvz., „Synflate“, naudojama pagal paskirtį, laikantis naudojimo instrukcijų ir ženklinimo etiketėje pateiktų nurodymų, suteiks klinikinės naudos, pvz., sumažins nugaros skausmą.

Funkcinės prietaiso charakteristikos

„Synflate“ yra slankstelių kūnų didinimo įtaisas, skirtas pagerinti slankstelių kūnų aukštumai per operaciją, kol cemento bus įjirksta ir sukietės, naudojant pagal naudojimo instrukciją ir ženklinimą.

Galimi nepageidaujami reiškiniai, šalutinis poveikis ir liekamoji rizika

Kaip ir atliekant visas sudėtingas chirurgines procedūras, galima nepageidaujamų reiškinių rizika. Gali sukelti šiuos nepageidaujamus reiškinius: dėl anestezijos ir paciento padėties kylančias problemas; riebalų, tromby, instrumento ar implanto nuolaužų embolizaciją, kuri gali sukelti simptominę plaučių embolią ar kita plaučių ir (arba) kraujagyslių ar organų pažeidimą; pripūsto balionėlio kateterio plyšimą ir suviramą bei fragmentų sulaukimą slankstelio kūne ir (arba) kontrastinės medžiagos poveikį ir galimą vėlesnę alerginę reakciją ar anafilaksiją; neurologinių pažeidimų, pernelygi didelių kraujavimų, kraujagyslių, minkštųjų audinių ar organų pažeidimų, durtinį plyšimą arba nugaros smegenų skygio nutekėjimą; ankstyviasias ir vėlyviasias infekcijas, širdies sustojimą, hematomą ir sutrikusį žaizdų gijimą, atšokusius slankstelio kūno fragmentus, kurie pažeidžia nugaros smegenis arba nervų šaknelės ir gali sukelti radikulopatią, parež arba paralyžių, slankstelio kūno galinės plokštelių ir (arba) šoninės sienelės lūžį dėl pernelygi didelio nejudraus lūžio išpūtimo, aortos plyšimą, slankstelio kojytės lūžį, naviko ekstravazaciją.

Sterilus prietaisais

STERILE EO Sterilizuota etileno oksidu

Sterilius prietaisais laikykite originalioje apsauginėje pakuotėje ir neišimkite jų iš pakuotės iki pat pradėdami naudoti.

 Nenaudoti, jei pakuotė pažeista.

Prieš naudodami patirkinkite gaminio galiojimo pabaigos datą ir sterilius pakuotės vientisumą. Nenaudokite, jei pakuotė pažeista arba pasibaigęs gaminio galiojimo laikas.

 Pakartotinai nesterilizuoti

Pakartotinai sterilizuotas prietaisas gali nebūti sterilius ir (arba) gali neatitikti funkcinių specifikacijų reikalavimų, ir (arba) gali pasikeisti medžiagų savybės.

Vienkartinis prietaisais

 Nenaudoti pakartotinai

Nurodomas medicinos prietaisas, skirtas naudoti vieną kartą arba vienam pacientui atliekant vieną procedūrą.

Pakartotinai panaudojus arba kliniskai apdorojus (pvz., išvalius ir sterilizavus pakartotinai), gali būti pažeista prietaiso konstrukcija ir (arba) prietaisas gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, gali susirgti arba mirti.

Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinius prietaisus, gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl vieno paciento infekuotos medžiagos perdavimo kitam. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali susižaloti arba mirti.

Išspėjimai ir atsargumo priemonės

- „Synflate“ gaminį gali naudoti tik atitinkamą kvalifikaciją išgiję operuojančios chirurgai, turintys stuburo chirurgijos patirties, žinantys bendrą stuburo chirurgijos riziką ir susipažinę su konkrečiam gaminiu būdingomis chirurginėmis procedūromis.
- Gamintojas neprisiimaatsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl kliaidinės diagnozės, parinkto netinkamo kaulo užpilda, netinkamai sujungtų komponentų ir (arba) operavimo metodų, gydymo metodų ribotumo arba aseptikos reikalavimų nesilaikymo.
- Nepalikite implantuoto balionėlio; balionėlio medžiaga nėra implantų kategorijos medžiaga.

Priešoperacinis planavimas

Paguldykite pacientą ant pilvo, padėjė atramą po juosmeniu.

- Reikia patikrinti, ar pacientas néra alergiškas kontrastinei medžiagai.
- Prieš naudodamini „Synflate“ sistemą, įsitikinkite, kad balionélio dydis tinka konkrečiai procedūrai.

Paciento paguldymas reikiama padėtimi

- Operacinės (OR) stalas turi leisti laisvai manipuliuoti C tipo rankena virš operacijos vienos abiejose plokštumose.
- „Synflate“ sistemą galima naudoti tik kontroliuojant fluoroskopu ir taikant aukštus kokybės valzdo atkūrimą.

Metodas

Prieigos instrumentus (kreipiamają vielą arba troakarą) galima įterpti taikant transpedikulinį arba ekstrapedikulinį metodą.

a) Transpedikulinis metodas

- Būtina atsižvelgti į prieigos instrumentų įterpimo orientyrus. Priekiniame užpakaliname (AP) vaizde prieigos instrumentų galai neturi praslinkti per medialinę kojyčių sienelę, kol šoniniame vaizde jie praslinks per užpakalinę sienelę. Slinkdami prieigos instrumentais, įsitikinkite, kad jie néra įstatyti pernelyg arti vidurio, kad nepradurustumė stuburo kanalo. Be to, labai svarbu, kad prieigos instrumento galas nepatektų į kraujagyslių struktūras, esančias už priekinės antkaulio sienelės. Prieigos instrumento galas neturi būti arčiau nei 5 mm nuo slankstelio kūno priekinės antkaulio sienelės.
- Siekiant užtikrinti, kad būtų tiksliai įvertinta padėtis bei matmenys, reikalingi realūs AP ir šoniniai vaizdai.

b) Ekstrapedikulinis metodas

- Labai svarbu, kad prieigos instrumento galas nepatektų į kraujagyslių struktūras, esančias už priekinės antkaulio sienelės. Prieigos instrumento galas neturi būti arčiau nei 5 mm nuo slankstelio kūno priekinės antkaulio sienelės.
- Siekiant užtikrinti, kad būtų tiksliai įvertinta padėtis bei matmenys, reikalingi realūs AP ir šoniniai vaizdai.

Prieiga

Prieigai galima naudoti troakarą arba kreipiamają vielą. Naudojant troakarą, užtenka vieno prieigos etapo, o naudojant kreipiamają vielą pirmiausia surukurama prieiga į instrumentams.

a) Prieiga naudojant troakarą

- Užtikrinkite, kad troakaro instrumentai nepažeistų priekinės slankstelio kūno sienelės.
- Galima kalti tik mėlynas plastikines prieigos instrumentų rankenas.
- Darbinės movos negalima įstatyti į kaulų ar stumti be troakaro. Tai gali apgadinti darbinę movą ir trukdyti įterpti balionėlį.
- Negalima keisti surinktų instrumentų krypties, jų neišėmus ir pakartotinai nejstačius į slankstelio kūną.

b) Prieiga naudojant kreipiamają vielą

- Stumdamai kaniuliutą troakarą į kontroliuodamini fluoroskopu, užtikrinkite, kad nei kreipiamoji viela, nei kaniuliutas troakaras niekada nepažeistų priekinės slankstelio kūno sienelės.
- Užtikrinkite, kad stumiant kaniuliutą troakarą visada būtų išvalyta jo plastikinės rankenos anga ir taip išvengtumėte kliūčių įterpdami kreipiamają vielą.
- Galima kalti tik mėlynas plastikines prieigos instrumentų rankenas.
- Kreipiamoji vielā išlīs už rankenos nugarėlės. Atsargiai slinkite instrumentus, kad nesužalotumėte gydytojo rankos.
- Užtikrinkite, kad nesikeistų kreipiamosios vielos padėtis ir viela netycia nepasislinktu pirmyn ar atgal.
- Darbinės movos negalima įstatyti į kaulų ar stumti be troakaro. Tai gali apgadinti darbinę movą ir trukdyti įterpti balionėlį.
- Negalima keisti surinktų instrumentų krypties, jų neišėmus ir pakartotinai nejstačius į slankstelio kūną.
- Kreipiamosios vielos nestumkite pernelyg didele jėga, nes taip galite ją deformuoti.
- Siekiant užtikrinti tikslų įvertinimą, reikalingi realūs AP ir šoniniai vaizdai.

Biopsija

Istačius darbinę movą, taikant biopsijos rinkinį galima pasirinktinai atlikti biopsiją.

- Biopsijos adata nepradurukite priekinės slankstelio kūno antkaulio sienelės, nes taip galima pažeisti kraujagyslių struktūras.

Prieigos kanalo suformavimas ir balionélio dydžio nustatymas („Synflate“ balionėlio prieigos kanalus yra suformuojamas stūmokliu.)

- Negalima naudoti plaktuko, kad įstumtumėte grąžtą. Grąžtas sukdamas gali agresyviai išlysti gilyn.
- Įstumdamai grąžtą arba stūmoklij, visada naudokite fluoroskopą. Labai svarbu, kad grąžto arba stūmoklio galas nepatektų į kraujagyslių struktūras, esančias už priekinės slankstelio kūno antkaulio sienelės.

- Naudojant grąžtą arba stūmoklij, svarbu užtikrinti, kad nejudėtų darbinės movos.

Negalima naudoti grąžto arba stūmoklio, norint manipuliuoti darbine mova arba pakeisti jos kryptį.

- Jei naudojant fluoroskopą nesimato stūmoklio griovelių, sureguliuokite darbinę movą ir (arba) stūmoklj (jei įmanoma). Jei instrumentų negalima saugiai sureguliuoti, kad matytusi bent vienas iš griovelių, tada nebus galima atlikti „Synflate“ balionélio procedūros ir teks taikyti alternatyvią augmentavimo procedūrą.

Pripildymo sistemos paruošimas

- Svarbu laikytis kontrastinės medžiagos gamintojo nurodymų dėl indikacijų, naujomojo ir atsargumo priemonių.

- Balionėlį galima pripildyti tik skystos, vandenye tirpios, joninės arba nejoninės kontrastinės medžiagos („Synflate“) išbandytas esant maksimaliai 320 mg/ml jodo koncentracijai. Kontrastinės medžiagos gali būti skirtingu klampumo bei nusėdimo lygiu, o tai gali turėti įtakos pripildymo ir išleidimo laikui, todėl rekomenduojama naudoti kontrastinės medžiagos ir fiziologinio tirpalio mišinį santykio 1:2.
- Kai reikia stipriai pakeisti rankenos padėtį, galima nuspausti baltus sparnelius, kad atsilaisvintų stūmoklis. Rankeną reikia atsargiai judinti, kad nebūtų peržengta tikslinė riba.
- Jei balti sparneliai negržta į fiksavimo padėtį, nestumkite jų jėga, nes taip galite sugadinti stūmoklj. Atsargiai pasukite rankeną ir balti sparneliai automatiškai grįj į fiksavimo padėtį.

Balioninio kateterio paruošimas ir balionėlio pripildymas

- Būtina atidžiai stebeti, kaip išsiplečia balionėliai, kokie yra pripildymo sistemos slėgis ir tūris.

- „Synflate“ balionėlio slėgis turi neviršyti maksimalaus pripildymo slėgio, kuris yra 30 atm. Slėgiui stebeti naudojamas slėgmatis.
- „Synflate“ balionėlių pripildymo tūriai turi neviršyti maksimalių tūrių, nurodytų skyriuje „Papildoma informacija apie konkretų prietaisą“.
- Jei pripildytų balionėlių tūris arba slėgis viršija maksimalias ribas, balionėliai gali pratekėti.
- Balioniniams kateteriui susilietus su kaulų skeveldromis, kaulų cementu ir (arba) chirurginiais instrumentais, gali sutrikti šio kateterio veikimas.
- „Synflate“ balioninių kateterių negalima pripildyti oro ar kitų duju.
- Balioninis kateteris niekada neturi būti veikiamas organinių tirpiklių (pvz., alkoholio).
- Pripildant kaulo vidų, pakinta „Synflate“ pripildymo charakteristikos.
- Atliekant abipusė procedūras, svarbu užtikrinti, kad balionėlio pripildymas ne nulemtų struktūrų neatitikimo (pvz., nesimetriškai atkurto aukščio). Vis dėlto gali būti tikslingo pripildyti balionėlius iki skirtinį tūri, kad būtų išvengta struktūrų neatitikimo arba būtų pataisyta jų padėtis.

Balonėlio ištuštinimas ir išémimas

- Standinimo vielą bus galima vėl įstatyti tik tada, kai balionėlis nebus paciento organizme.

- Prieš įstatydami kateterį atgal į balą dengiančiąją movą, praskalaukite balionėlį, kad fiziologiniu tirpalu pašalintumėte likusias daleles. Balionėlio negalima valyti tiesiogiai prie jo liečiantis (pvz., šluostant). Kadangi pirmą kartą pripildant balionėlį gali išsitempi jo medžiaga, jis gali tapti ilgesnis, negu buvo iš pradžių. Todėl kateterį visada reikia įstatyti kontroliuojant fluoroskopu.

Kaulo užpildo injekcija

- Perkelkite spaustuką į pradinę žyneklio padėtį. Šioje padėtyje injekcijos adatos distalinis galas jidūrus atitiks distalinį darbinės movos galą.

- Naudojant cementą, negalima naudoti pilkos spalvos biopsijos rinkinio.
- Prieš naudodamini kaulo užpildą, patikrinkite kaulo užpildo soderinamumą su injekcine adata.
- Atidžiai stebekite kaulo užpildo injekciją fluoroskopu, kad sumažėtų kaulo užpildo pratekėjimo rizika. Dėl stiprus pratekėjimo gali ištikti mirtis arba paralyžius. Jei atliekant procedūrą pastebima, kad prateka kaulo užpildo, nutraukite jo injekciją ir apsvarstykite, ar nevertėtų atlėkti šių veiksmų: palaukti, kol sukietės soleistas kaulo užpildas, pakeisti adatos vietą, pakoreguoti adatos kryptį arba nutraukti procedūrą. Jei pageidaujate, lėtai tēskite kaulo užpildo injekciją ir atidžiai įvertinkite, ar užpildas toliau neprateka. Jei pastebėjote, kad užpildas toliau prateka, reikia nutraukti kaulo užpildo injekciją.
- Kaulo užpildo soleidimo laikas priklauso nuo kaulo užpildo pasirinkimo. Jo paruošimo, injekcijos ir sureguliuavimo trukmė priklauso nuo gamino; prieš operaciją žr. sistemos instrukciją ir tinkamai viską suplanuokite. Jei injekcinė adata kartu su darbine mova ištraukiama per anksti, gali kilti cemento pluoštų ištraukimo įraumeninį audinį rizika. Jei injekcinė adata ištraukiama per vėlai, ji gali įstringti arba ją gali būti sunku ištraukti.
- Jei atliekate abipusė operaciją, leisdami kaulo užpildą palikite jidurtas abi injekcijų adatas, kad išvengtumėte atgalinio srauto į darbinę movą.

Išsamesnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Medicinos prietaisų derinimas

„Synflate“ skirtas naudoti su teisėtai parduodamu kaulo užpildu, kuris tinka vertebraloplastikos ir slankstelių kūnų augmentavimo procedūroms. Konkrečią informaciją apie kaulo užpildo naudojimą, indikacijas, kontraindikacijas, atsargumo priemones, jspéjimus, galimus nepageidaujamus reiškinius, šalutinį poveikį ir liekamąją riziką žr. Kartu pateikuose gamintojo nurodymuose.

„Synflate“ skirtas naudoti su prieigos rinkiniais (10 G & 4,7 mm), biopsijos rinkiniu ir pripildymo sistema. Išsamiai informaciją apie susijusio gaminio naudojimą, atsargumo priemones, jspéjimus, galimus nepageidaujamus reiškinius, šalutinį poveikį ir liekamąją riziką žr. gaminio informaciniame lapelyje.

Su „Synflate“ sistema negalima naudoti pakaitinių instrumentų.

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitų gamintojų tiekiamais prietaisais ir tokiais atvejais neprisiima jokios atsakomybės.

Prietaiso paruošimas prieš naudojant

Sterilus prietaisas

Prietaisai tiekiami sterilūs. Gaminius reikia išimti iš pakuotės nepažeidžiant sterilumo.

Sterilius prietaisus laikykite originalioje apsauginėje pakuotėje.

Išimkite juos iš pakuotės tik prieš pat naudojimą.

Prieš naudodami patirkrinkite gaminio galiojimo pabaigos datą ir vizualiai įvertinkite sterilios pakuotės vientisumą:

- patirkrinkite visą sterilių barjerą užtikrinančią pakuotės dalį, jskaitant sandariklį, ar ji nepažeista ir vientisa;
- patirkrinkite sterilios pakuotės vientisumą, ar néra skylių, griovelų ar ertmių.

Nenaudokite, jei pakuotė yra pažeista ar pasibaigęs galiojimo laikas.

Papildoma informacija apie konkrety prietaisą

„Synflate“ slankstelio balionėliai būna trijų dydžių.

Gaminio Nr.	Balionėlio ilgis	Pradinis ilgis	Didžiausias Ø*	Didžiausias Ø*	Didžiausias tūris ilgis*	Didžiausias slėgis
03.804.700S	10 mm	14 mm	16,3 mm	18,1 mm	4 ml	30 atm Mažos 440 PSI
03.804.701S	15 mm	19 mm	16,1 mm	23,3 mm	5 ml	30 atm Vidutinės 440 PSI
03.804.702S	20 mm	24 mm	16,3 mm	28,9 mm	6 ml	30 atm Didelės 440 PSI

* Kai yra didžiausias pripildymo tūris, 37 °C temperatūros vandens vonioje.

Slankstelio kūne gali būti įvairus ir priklauso nuo kaulo struktūrinių matmenų (skersmens ir ilgio).

„Synflate“ balioninį kateterį galima pakartotinai ištumti ir balionėlių pakartotinai priipūsti vieną kartą per vieną operaciją.

Šalinimas

Prietaisus reikia šalinti kaip sveikatos priežiūrai skirtas medicinos priemones, vadovaujantis ligoninės procedūromis.

CE

0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedtech.com

Naudojimo instrukcija:
www.e-ifu.com