
Lietošanas instrukcija USS® lūzumu MIS sistēma

Šī lietošanas instrukcija nav paredzēta
izplatīšanai ASV.

Ne visi izstrādājumi pašlaik ir pieejami
visos tirgos.

Nesterilos un sterilos izstrādājumus var atšķirt
pēc apzīmējuma "S", kas tiek pievienots
sterilu izstrādājumu numuram.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Lietošanas instrukcija

USS® lūzumu MIS sistēma

USS lūzumu MIS sistēma ir mazinvažīva mugurējā pedikula skrūves fiksācijas sistēma, kas paredzēta mugurkaula krūšu, jostas un krustu daļai. Šī sistēma izmanto šanca skrūves un lūzuma skavas, lai neraditu skriemeļu lūzumus. To veido MIS šanca skrūve, MIS lūzuma skava, MIS fiksācijas vāciņš un stienis, kas ir nepieciešami pareizai mugurkaula uzbrūvei.

Ierīcei atšķirīga veida un vairāku izmēru USS lūzumu MIS sistēmas implanti, tādēļ sistēmu var samontēt kā mugurkaula konstrukciju.

Šajā lietošanas instrukcijā ir sniegtā informācija par tālāk norādītajiem izstrādājumiem.

04.627.117	04.627.1375	04.627.6165	04.659.0555	04.659.120
04.627.1175	04.627.138	04.627.6175	04.659.060	04.659.120S
04.627.118	04.627.138S	04.627.6185	04.659.060S	04.659.125
04.627.1185	04.627.147	04.627.6195	04.659.065	04.659.125S
04.627.119	04.627.1475	04.627.6235	04.659.0655	04.659.130
04.627.119S	04.627.148	04.627.6245	04.659.070	04.659.130S
04.627.120	04.627.148S	04.627.6255	04.659.070S	04.659.140
04.627.120S	04.627.149	04.627.6265	04.659.075	04.659.140S
04.627.121	04.627.1495	04.627.6275	04.659.0755	04.659.150
04.627.121S	04.627.150	04.627.6285	04.659.080	04.659.150S
04.627.122	04.627.150S	04.628.101	04.659.080S	04.659.160
04.627.122S	04.627.151	04.628.101S	04.659.085	04.659.160S
04.627.123	04.627.151S	04.628.103	04.659.085S	04.659.170
04.627.123S	04.627.152	04.628.103S	04.659.090	04.659.170S
04.627.132	04.627.152S	04.659.030	04.659.090S	04.659.180
04.627.132S	04.627.153	04.659.030S	04.659.095	04.659.180S
04.627.133	04.627.153S	04.659.035	04.659.095S	04.659.190
04.627.133S	04.627.6055	04.659.035S	04.659.100	04.659.190S
04.627.134	04.627.6065	04.659.040	04.659.100S	04.659.200
04.627.134S	04.627.6075	04.659.040S	04.659.105	04.659.200S
04.627.135	04.627.6085	04.659.045	04.659.105S	04.659.230S
04.627.135S	04.627.6095	04.659.045S	04.659.110	04.659.260S
04.627.136	04.627.6105	04.659.050	04.659.110S	04.659.290S
04.627.136S	04.627.614S	04.659.050S	04.659.115	04.659.320S
04.627.137	04.627.615S	04.659.055	04.659.115S	04.659.350S

Svarīga piezīme medicīnas speciālistiem un operāciju zāles personālam: šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas ir nepieciešama, lai izvēlētos atbilstošu ierīci un to lietotu. Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju un Synthes brošūru "Svarīga informācija". Pārliecinieties, vai pārzināt attiecīgo ķirurģisko procedūru.

Materiāli

Titāna sakausējums: TAN (titāns – 6%, alumīnijs – 7%, Nniobijs) saskaņā ar Standarta ISO 5832-11 prasībām

Titāns: TiCP (komerciāli tīrs titāns) saskaņā ar Standarta ISO 5832-2 prasībām

Paredzētais lietojums

USS lūzumu MIS sistēma ir paredzēta mugurējai segmentālai mugurkaula krūšu, jostas un krustu daļas (T1-S1) stabilizācijai pacientiem ar nobriedušu skeletu. Operāciju var veikt vai nu mazinvažīvi, vai atvērtā veidā.

Indikācijas

- Lūzums vai trauma

USS lūzumu MIS sistēmas perforētajām skrūvēm: mazināta kaulu kvalitāte, ja lieto līdztekus ar VERTECEM™ V+ cementu.

Kontrindikācijas

- Lūzumiem ar smagu mugurkaula ķermenisko traucējumu, ja ir nepieciešams papildu priekšējais atbalsts vai mugurkaula rekonstrukcija.
- Slikta kaulu kvalitāte, kurā nevar radīt nozīmīgu atbalsta punktu.

USS lūzumu MIS sistēmas perforētajām skrūvēm: mazināta kaulu kvalitāte, ja lieto bez VERTECEM V+ cementa.

Papildinformāciju par kontrindikācijām un potenciālajiem riskiem, kas saistīti ar VERTECEM V+, skatiet atbilstošās VERTECEM V+ sistēmas lietošanas instrukcijā.

Pacientu mērķa grupa

USS lūzumu MIS sistēma ir paredzēta pacientiem ar nobriedušu skeletu. Šie izstrādājumi ir jālieto atbilstoši to paredzētajam lietojumam, indikācijām, kontrindikācijām. Jāņem vērā arī pacienta anatomija un veselības stāvoklis.

Paredzētais lietojums

Šī lietošanas instrukcija atsevišķi nenodrošina pietiekamu informāciju par ierīces vai sistēmas tiešu lietošanu. Īpaši ieteicams saņemt norādījumus no ķirurga, kuram ir pieredze šo ierīču lietošanā.

Operācija ir jāveic saskaņā ar lietošanas instrukciju, veicot ieteikto ķirurģisko procedūru. Ķirurgam ir jānodrošina, ka operācija tiek veikta atbilstoši. stingri ieteicams, lai operāciju veic tikai praktizejoši ķirurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredze mugurkaula ķirurgijā, kas apzinās mugurkaula ķirurgijas vispārīgos riskus un pārziņa ar šiem izstrādājumiem saistītās ķirurgiskās procedūras.

Šo ierīci drīkst lietot kvalificēti veselības aprūpes speciālisti, kam ir pieredze mugurkaula ķirurgijā, piemēram, ķirurgi, terapeiți, operāciju zāles personāls un ierīces sagatavošanā iesaistītās personas.

Visam personālam, kas rīkojas ar ierīci, pilnībā jāapzinās, ka šī lietošanas instrukcija neietver visu nepieciešamo informāciju par ierīces izvēli un lietošanu. Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju un Synthes brošūru "Svarīga informācija". Pārliecinieties, vai pārzināt attiecīgo ķirurģisko procedūru.

Paredzamie kliniskie ieguvumi

Ja USS lūzumu MIS sistēma tiek lietota kā paredzēts un atbilstoši lietošanas instrukcijā un markējumā sniegtajiem norādījumiem, ierīce nodrošina mugurkaula segmentālo stabilizāciju, atvieglojot lūzuma vai traumas izraisītas muguras sāpes un/vai kustību traucējumus.

Drošuma un kliniskās veikspējas kopsavilkums ir pieejams tīmekļa vietnē (pēc aktivizēšanas) <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Ierīces veikspējas raksturlielumi

USS lūzumu MIS sistēma ir mugurējā nostiprinājuma ierīce, kas veidota, lai nodrošinātu stabilitāti kustības segmentā(os).

Iespējamie nevēlamie notikumi, nevēlamas blakusparādības un atlikušie riski

Tāpat kā visu lielo ķirurģisko procedūru gadījumā pastāv nevēlamo notikumu riski. Iespējamie nevēlamie notikumi var būt šādi: anestēzijas vai pacienta novietojuma izraisītas problēmas; tromboze; embolijs; infekcija; pārmērīga asinošana; nervu un asinsvadu bojājumi; pietūkums; patoloģiska brūču dzīšana vai rētu veidošanās; muskulū un skeletā sistēmas funkcionāli traucējumi; kompleksais reģionālo sāpju sindroms (KRSS); alergiska/paaugstinātās jutības reakcija; simptomi, kas saistīti ar implanta vai aparātūras klātesamību; implanta lūzums, valīgums vai migrācija; nepareiza vai novēlota audu saaugšana vai to nesaugšana; slodzes trūkuma izraisīta kaulu blīvuma samazināšanās; blakusesojoša segmenta deģenerācija; ilgstošas sāpes vai neuroloģiski simptomi; blakus esošo kaulu, orgānu, disku vai citu mīksto audu bojājumi; mugurkaula smadzeņu nobrāzums vai muguras smadzeņu šķidruma noplūde; mugurkaula smadzeņu kompresija un/vai kontūzija; transplantāta materiāla pārvietošanās; skriemeļu nobīde.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta, izmantojot apstarošanu

Glabājiet sterīlās ierīces to oriģinālajā aizsargiepakojumā un izņemiet no iepakoju-ma tikai tieši pirms lietošanas.

 Nelietot, ja iepakojums ir bojāts

Pirms lietošanas ir jāpārbauda izstrādājuma derīguma termiņš un jāpārliecinās, vai sterīlais iepakojums nav bojāts. Ja iepakojums ir bojāts vai derīguma termiņš ir beidzies, nelietojiet izstrādājumu.

 Nesterilizēt atkārtoti

Atkārtoti steriliēta ierīce var nebūt sterila un/vai neatbilst ekspluatācijas specifika-cijai, kā arī var mainīties tās materiālu īpašības.

Vienreizlietojama ierīce



Nelietot atkārtoti

Norāda, ka medicīnisko ierīci paredzēts lietot vienu reizi vai vienam pacientam vienas procedūras laikā.

Atkārtota lietošana vai atkārtota kliniska apstrāde (piemēram, tīrišana un atkārtošana sterilizācija) var apdraudēt ierīces strukturālo integritāti un/vai radīt ierīces darbības traucējumus, kas var izraisīt pacienta traumas, slimības vai nāvi.

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīcu atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārnojuma risku, piemēram, infekcīoza materiāla pārnesi no viena pacienta uz citu. Tādējādi pacientam vai lietotājam var izraisīt traumas vai nāvi.

Piesārnotus implantus nedrīkst atkārtoti apstrādāt. Nevienu Synthes implantu, kas ir piesārnots ar asinīm, audiem un/vai ķermeņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar ūsiem implantiem ir jārīkojas atbilstoši slimīnīcā apstiprinātajam protokolam. Lai gan implanti var šķist nebojāti, tiem var būt nelielu defekti un iekšēja sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

- Stingri ieteicams, lai USS lūzumu MIS sistēmu implantē tikai praktizējoši kirurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredeze mugurkaula kīrurģijā, kas apzinās mugurkaula kīrurģijas vispārīgos riskus, kā arī pārzina ar šiem izstrādājumiem saistītās kīrurģiskās procedūras.
- Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamās kīrurģiskās procedūras norādījumiem. Kīrurgam ir jānodrošina, ka operācija tiek veikta atbilstoši.
- Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par komplikācijām, kas radušās nepareizas diagnozes, nepiemērota implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta sastāvdaļu un/vai operēšanas tehnikas izvēles dēļ, kā arī ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neatbilstošas aseptikas dēļ.

Rikošanās ar Kiršnera stieplēm

- Visu procedūras laiku pārliecinieties, vai Kiršnera stieples ir cieši nostiprinātas tām paredzētajā vietā.
- Izmantojot fluoroskopiju, uzraugiet lai Kiršnera stieples gals necaurdur skriemeļu ķermeņa priekšējo sienu.

Sagatavojojiet izcilņus un ievietojiet Kiršnera stiepli (ar vairākkārtlietojamiem instrumentiem)

- Levetojot pedikula īlenu, izmantojiet radiogrāfisko attēlveidi, lai pārbaudītu orientāciju un dzīlumu.
- Attālumam starp instrumentu un kanulēto īlenu jābūt vienādam ar Kiršnera stieples ievietošanas dzīlumu.
- Lai izvairītos no nejaušas Kiršnera stieples virzišanas uz priekšu, salāgojiet zonēs trajektoriju ar Kiršnera stiepli un uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojot fluoroskopiju.
- Pakāpeniski ievietojet Kiršnera stiepli un Kiršnera stieples rokturi. Lai izvairītos no nejaušas virzišanas uz priekšu, attālumam starp Kiršnera stiepli un kanulēto īlenu jābūt vienādam ar Kiršnera stieples papildu ievietošanas dzīlumu.
- Izņemot pedikula īlenu, noteiktīti nostipriniet Kiršnera stiepli.

Sagatavojojiet izcilņus un ievietojiet Kiršnera stiepli (ar vienreizlietojamiem instrumentiem)

- Levetojot kaula piekļuvus adatu, izmantojiet radiogrāfisko attēlveidi, lai pārbaudītu orientāciju un dzīlumu.
- Izņemot kaula piekļuvus adatu, vienmēr nostipriniet Kiršnera stiepli.

Skrūvju ievietošana

Paplašiniet iegriezumu un nosakiet skrūves garumu

- Levetojot dilatatorus, izmantojiet radiogrāfisko attēlveidi, lai pārbaudītu Kiršnera stieples orientāciju un dzīlumu.
- Izņemot dilatatorus, noteiktīti nostipriniet Kiršnera stiepli.

Sagatavojojiet un ievietojiet pedikula skrūves

Perforēto šanca skrūvju izmantošana

- Ja skrūves ir pārāk īsas, kaulu cements var tikt injicēts pārāk tuvu kājiņai. Skrūvju atverēm ir jāatrodas skriemēla kermenī netālu no priekšējās kortikālās sienas. Šī iemesls dēļ 35 mm skrūves vajadzētu ievietot tikai krusta kaulā.
- Ja skrūves ir pārāk garas vai novietotas bikortikāli, priekšējā kortikālā siena var tikt caurdurta un var rasties cements nooplūde.
- Ja tiek izmantotas perforētās šanca skrūves, novērtējiet perforāciju kortikālo apvalku.
- Perforētajai šanca skrūvei jāiekļūst aptuveni 80% skriemēju korpusā.
- Perforācijas gadījumā, ieklājot kaulu cementu, nepieciešama īpaša piesardzība. Cementa nooplūde un ar to saistītie riski var negatīvi ietekmēt pacienta fizisko stāvokli.
- Lietojot kanulētos instrumentus kopā ar Kiršnera stieplēm (piemēram, skrūvgrieziem, īleniem u.c.), rikojieties piesardzīgi. Lai izvairītos no cimda iespiešanas, nodrošiniet, lai Kiršnera stieples izejas punkts instrumentā nav nosegts.
- Izmantojot attēla pastiprinātāju, uzraugiet, lai Kiršnera stieples gals necaurdur skriemēļu ķermeņa priekšējo sienu.

- Lai izvairītos no nejaušas Kiršnera stieples virzišanas uz priekšu, salāgojiet implanta trajektoriju ar Kiršnera stiepli un uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojot attēla pastiprinātāju.
- Skrūves ievietošanas laikā izmantojiet attēla pastiprinātāju, lai pārliecinātos par skrūves trajektoriju un dzīlumu. Šanca skrūves gals nedrīkst caurdurt skriemelu korpusa priekšējo sienu. Šanca skrūves vītnes galam jābūt vienā limenī ar pedikula ieejas punktu.
- Ja pirms skrūves ievietošanas tiek veikta skrūvju ieskrūvēšana, mīksto audu aizsardzībai izmantojiet atbilstošu aizsarguzmavu.

Sagatavojojiet MIS lūzuma skavas vietu

- Neizmantojiet urbi caur dilatatoru.
- Urbjot pašus virsējos un apakšējos līmenus, īpaši pasargājiet fasešu locītavas.

Stieņa ievietošana

Pārbaudiet stieņa novietojumu

- Pārliecinieties, vai stieņa savienojums un gals ir izvirzīts ārpus MIS lūzuma skavām.

Stieņa iestātīšana

Stieņa fiksācija un stieņa turētāja noņemšana

- Pārliecinieties, vai stieņa savienojums un gals ir izvirzīts ārpus MIS lūzuma skavām.

Lūzuma redukcija

- Pārliecinieties, vai stieņa savienojums un gals ir izvirzīts ārpus MIS lūzuma skavām.

Perforētu šanca skrūvju paplašināšana

Rikošanās ar cementu

- Perforētās šanca skrūves tiek kombinētas ar VERTECEM V4+. Pirms perforēto skrūvju paplašināšanas ir jāapgūst, kā rikoties ar VERTECEM V+. Plašāku informāciju par izstrādājuma lietošanu, piesardzības pasākumiem, brīdinājumiem un blakusparādībām skatiet pievienotajā lietošanas instrukcijā.

Injicēšanas procedūra

- Pārliecinieties, vai cements neizplūst ārpus paredzētās zonas. Ja rodas nooplūde, nekavējoties pārtrauciet injekciju.

- Virzulis ir jāizņem no adaptera, kamēr cements joprojām ir mīksts (vai vēl nav sacietējis).

- Neizņemiet, kā arī nenomainiet šķirces tūlīt pēc injekcijas. Jo ilgāk šķirce ir savienota ar skrūvi, jo zemāks ir nevēlamas cementa plūsmas risks.

- Pirms adapteru izņemšanas un darba turpināšanas ar instrumentiem uzgaidiet, līdz cements ir sacietējis (aptuveni 15 minūtes pēc pēdējās injekcijas).

- Cementa plūsmu virzās pa trajektoriju ar vismazāko pretestību. Tādēļ visas injekcijas procedūras laikā obligāti jānodrošina reāllaika novērošana ar attēla pastiprinātāju laterālā projekcijā. Ja veidojas neparedzēti dulki vai cements nav skaidri redzams, injekcija jāpārtrauc.

- Visu cementu, kas palicis skrūves vārpstas gala iekšējā vītnē, jātārti ar tīrišanas zondi, kamēr tas vēl ir mīksts (vai vēl nav sacietējis). Tādējādi, izmantojot atbilstošus instrumentus, joprojām būs iespējams mazināt spondilolistēzi.

- Pirms jebkuru skrūvju paplašināšanas jāapgūst, kā rikoties ar VERTECEM V+, īpašu uzmanību pievēršot skriemēlu korpusa "aizpildes veidoliem" un "cementa plūsmu". Plašāku informāciju par izstrādājuma lietošanu, piesardzības pasākumiem, brīdinājumiem un blakusparādībām skatiet pievienotajā lietošanas instrukcijā.

- Izvairieties no nekontrolētas vai pārmērīgas kaulu cementa injicēšanas, jo tas var izraisīt cementa nooplūdi ar smagām sekām, piemēram, audu bojājumus, paralēģiju vai nāvējošu sirds mazspēju.

- Galvenais risks, paplašinot skrūves, ir cementa nooplūde. Līdz ar to jāveic visas kīrurģiskās procedūras darbības, lai mazinātu komplikāciju risku.

- Ja rodas būtiska nooplūde, procedūra ir jāpārtrauc. Atgrieziet pacientu nodalā un novērtējiet pacienta neuroloģisko stāvokli. Kompromitētu neuroloģisko funkciju gadījumā vēlams veikt ārkārtas datortomogrāfiju, lai novērtētu ekstravazācijas daudzumu un atrašanās vietu. Ja nepieciešams, ārkārtas procedūras ietveros var veikt atvērtu kīrurģisko spiediena samazināšanu un cementa izņemšanu.

- Lai mazinātu ekstravazācijas risku, stingri ieteicams ievērot kīrurģisko procedūru, t. i.,
 - Izaugumu skrūves ievietošanai izmantojiet Kiršnera stiepli.
 - Izmantojiet augstas kvalitātes C veida svīru sānu pozīcijā.

- Ieteicams veikt arī attēla pastiprinātāju kontroli priekšas-aizmugures projekcijā.

- Ja ārpus skriemēja konstatēta nooplūde, injicēšana nekavējoties jāpārtrauc. Uzgaidiet 45 sekundes. Lēnām turpiniet injicēšanu. Pateicoties ātrākai sacietēšanai skriemēla kermenī, cements noslēdz mazos asinsvadus, un var veikt iepildišanu. Aptuveni 0.2 cc lieli cementa apjomī un konstatējami. Ja iepildišanu nevar veikt, kā aprakstīts, pārtrauciet procedūru.

Lūzuma skavas ieviešana

- Koriģējoši manevri var novest pie paplašināto skrūvu valīguma, kā rezultātā konstrukcija var sabojāties.
- Pirms koriģējošu manevru veikšanas pārliecinieties, vau cements ir pilnībā sacietējis.

Izveidojiet kājiņas vītni

- Lai izvairītos no nejaušas Kiršnera stieples virzīšanas uz priekšu, salāgojiet vītnes trajektoriju ar Kiršnera stiepli un uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojot fluoroskopiju.

Spondiololistēzes samazināšana

- Pārliecinieties, vai stieņa savienojums un gals ir izvirzīti ārpus MIS lūzuma skavām.

Distrakcijas ar zobrata distraktoru

- Pārliecinieties, vai stieņa savienojums un gals ir izvirzīti ārpus MIS lūzuma skavām.

Implanta izņemšana

Atskrūvējiet MIS lūzuma skavas uzgriezni

- Kad šanca skrūve ir nogriezta, izmantojiet tikai instrumentu (uzgriežņa pievilkšanas instrumentu), lai nepievilktu lūzuma skavas uzgriezni.
- Veiciet tikai divus vai trīs apgrizeņus, lai nodrošinātu, ka atskrūvētais uzgrieznis mīkstajā audā netiek zaudēts, jo uzgrieznis netur sevi.
- Pareizi savojet instrumentu ar skrūves asi, lai atvilkšanas laikā izvairītos no uzgriežņa atslānošanās.
- Nobide un/vai pārmērigs spēks uzgriežņa atvilkšanas laikā var izraisīt instrumenta izslīdi.

Atskrūvējiet MIS lūzuma skavas fiksācijas vāciņu

- Nobide un/vai pārmērigs spēks fiksācijas vāciņa noņemšanas laikā var izraisīt instrumenta izslīdi.

Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Medicīnisko ierīču kombinācija

USS lūzumu MIS sistēma sastāv no MIS šanca skrūves ar kanulētu un perforētu opciju (\varnothing 5,0, 6,0, 7,0 mm), MIS lūzumu skavas, MIS fiksācijas vāciņa un stieņa \varnothing 6,0 mm.

Perforātās USS lūzumu MIS skrūves tiek apvienotas ar VERTECEM V+. Papildinformāciju par VERTECEM V+ skatiet attiecīgās VERTECEM V+ sistēmas lietošanas instrukcijā.

USS lūzumu MIS sistēmas ieviešanai jāizmanto atbilstoši USS lūzumu MIS instrumenti.

Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar citu ražotāju ierīcēm, tāpēc neuzņemas nekādu atbildību, ja tiks lietotas citu ražotāju ierīces.

Magnētiskās rezonances vide

Droši lietošanai MR vidē, ja tiek nodrošināti atbilstoši apstākļi.

Nekliniķiskā sliktākā gadījuma pārbaudē tika atklāts, ka USS lūzumu MIS sistēmas implanti ir droši lietošanai MR vidē, ja tiek nodrošināti atbilstoši apstākļi. Šie izstrādājumi ir droši skenēšanai šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента lauks 300 mT/cm (3000 gauss/cm);
- maksimālais visa ķermeņa vidējās absorbēcijas koeficients (specific absorption rate – SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 1,5 W/kg.

Nekliniķiskās pārbaudēs tika atklāts, ka USS lūzuma MIS implants izraisa temperatūras paaugstināšanos ne augstāk par $5,3^{\circ}\text{C}$, ja maksimālais visa ķermeņa vidējās īpatnējas absorbēcijas koeficients (SAR) ir 1,5 W/kg, kas noteikts, izmantojot kalorimetriju un 15 minūtes veicot MR skenēšanu ar 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skeneri.

MR attēlveidošanas kvalitāte var pasliktināties, ja intereses zona ir tieši tā pati vai atrodas relatīvi tuvu USS lūzumu MIS ierīces atrašanās vietai.

Ierīces apstrāde pirms lietošanas

Sterila ierīce

Ierīces tiek piegādātas sterilas. Izņemiet izstrādājumus no iepakojuma aseptiskā veidā.

Glabājiet sterilās ierīces to oriģinālajā aizsargiepakoju un izņemiet no iepakojuma tikai tieši pirms lietošanas.

Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojāts sterilais iepakojums:

- Apskatiet, vai visa sterilās barjeras iepakojuma zona un aizdare ir komplektēta un viendabīga.
- Pārbaudiet, vai sterilās barjeras iepakojumā un aizdarē nav caurumu, kanālu vai tukšumu.

Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts vai tam ir beidzies derīguma termiņš.

Nesterila ierīce

Synthes izstrādājumus, kas piegādāti nesterili, pirms kīrurģiskas lietošanas jānotīra un jāsterilizē ar tvaiku. Pirms tīrišanas noņemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku ievietojiet izstrādājumu apstiprinātā iepakojumā vai tvertnē. Ievērojiet tīrišanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Implanta izņemšana

Lēmums par ierīces izņemšanu ārstam ir jāpieņem kopā ar pacientu, nesmot vērā pacienta vispārējo veselības stāvokli un iespējamu atkārtotas operācijas risku.

Ja implants ir jāizņem, ieteicams izmantot tālāk norādīto metodi.

- Pieklūstiet izņemamam implantam, izveidojot dūrienainus iegriezumus izņemamajā skrūvē/skavā (vēlams gar iegriezumu, kas tika izmantots implantu ievietošanai).
- Lai nodrošinātu vizuālu piekļuvi, pēc izvēles izmantojiet mīksto audu izplatītāju.
- Izmantojot piemērotus instrumentus, atrīvojiet lūzuma skavas fiksācijas vāciņa rieu un uzgriezni no ieagušiem rētām un kaulu audiem. Pārbaudiet fiksēšanas vāciņa rievas un atsegtais lūzuma skavas uzgriežņa stāvokli un geometriju.

Atskrūvējiet MIS lūzuma skavas uzgriezni

- levietojiet atskrūvēšanas instrumentu uzgriežņa pāri apgrizetai šanca skrūvei un pilnībā ievadiet to MIS lūzuma skavas uzgriežņa trīs daivu diskdzīnī. Pagrieziet divus līdz trīs apgrizeņus pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lai atvilktu uzgriezni.
- Atkārtojiet darbību visām ipsilaterālai konstrukcijai piederošām skrūvēm.

Atskrūvējiet MIS lūzuma skavas fiksācijas vāciņu

- Kad izņemšanas uzmava ir apturēta augšējā pozīcijā, pilnībā ievietojiet nonēmšanas instrumentu, lai fiksētu vāciņu fiksācijas vāciņa rievu.
- Spiediet nonēmšanas uzmavu uz leju un uzturiet to uz leju pāri MIS lūzuma skavai. Pagrieziet pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lai atskrūvētu bloķēšanas vāciņu, līdz uzmava uztver bloķēšanas vāciņu. Izņemiet implantu, turot tikai T veida rokturi.
- Nodrošiniet, ka nonēmšanas uzmava ir uzbīdīta uz leju, lai tā būtu piemērots fiksēšanas vāciņam, vienlaikus pagriezot nonēmšanas instrumentu fiksācijas vāciņam.
- Atkārtojiet darbību visiem ipsilaterālai konstrukcijai piederošiem bloķēšanas vāciņiem.

Stieņa noņemšana

- levietojiet izņemšanas instrumentu stieņa ievietošanai vienā incīzijā un stingri satveriet stieņi ar instrumentu. Stingri satveriet stieņi un izbīdiet to ārā no incīzijas.

Lūzuma skavas noņemšana

- Pilnībā ievietojiet nonēmšanas instrumentu skavai uz fiksēšanas vāciņa sānā savienotās skavas vītnes un pagrieziet pulksteņrādītāja kustības virzienā, lai instrumentam piestiprinātu MIS lūzuma skavu. Pārvēlciet aizspiedni pāri apgrizetai šanca skrūvei.
- Atkārtojiet darbību visiem ipsilaterālai konstrukcijai piederošiem MIS lūzuma aizspiedniem.
- Ja skavu nevar noņemt, nodrošiniet, ka MIS lūzuma skavas uzgriezns ir nepievilkt (divi līdz trīs apgrizeņi) vai izmantojiet citu metodi MIS lūzuma skavai un šanca skrūves izņemšanai, kas norādīta tālāk.

Šanca skrūves noņemšana

- Pārliecinieties, vai skrūves noņemšanas instruments ir atvērts.
- Levietojiet noņemšanas instrumentu skrūvei virs apgrizētās šanca skrūves. Pagrieziet rokturi pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, cieši turot uzmavu ar otru roku. Turpiniet griezt, līdz uzmava sāk griezties ar rokturi. Pēc tam tikai turiet rokturi un ieslēdziet to pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, līdz skrūvei ir pilnībā izņemta.
- Atkārtojiet darbību visām ipsilaterālai konstrukcijai piederošām skrūvēm.
- Lai atvērtu noņemšanas instrumentu skrūvēm, noņemšanas instrumentu bloķēšanas vāciņam var izmantot pēc izvēles kā pretvēršanas griezes momentu. Levietojiet nonēmšanas instrumentu vāciņa fiksēšanai caurumā, kas atrodas nonēmšanas instrumenta uzmavas augšpusē skrūvei. Pagrieziet nonēmšanas instrumenta rokturi skrūvei, turot nonēmšanas instrumentu bloķēšanas vāciņam.

Alternatīva metode MIS lūzuma skavai un šanca skrūves izņemšanai

- Levietojiet nonēmšanas instrumentu skrūvei virs apgrizētās šanca skrūves. Pagrieziet rokturi pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, cieši turot uzmavu ar otru roku. Turpiniet griezt, līdz uzmava sāk griezties ar rokturi.
- Levietojiet nonēmšanas instrumentu skavai uz fiksēšanas vāciņa sānā savienotās skavas vītnes un pagrieziet pulksteņrādītāja kustības virzienā, lai instrumentam piestiprinātu MIS lūzuma skavu.
- Pēc tam ieslēdziet nonēmšanas instrumenta rokturi skrūvei pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam un vienlaicīgi turiet skavu ar attiecīgo instrumentu, lai novērstu skavas griešanos no brūces.
- Atkārtojiet darbību visām ipsilaterālai konstrukcijai piederošām skrūvēm.

Lūdzam neņemt vērā, ka ar implanta izņemšanu saistītie piesardzības pasākumi/briedinājumi ir uzskaitīti sadaļā "Brīdinājumi un piesardzības pasākumi".

Ierīces klīniskā apstrāde

Detalizēti norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamo ieriču, instrumentu paplašu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā "Svarīga informācija". Instrumentu montāžas un demontāžas instrukcijas "Vairākdaļu instrumentu demontāža" ir pieejamas tīmekļa vietnē.

Likvidēšana

Nevienus Synthes implantu, kas ir piesārņots ar asinīm, audiem un/vai ķermeņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar šādiem implantiem ir jārīkojas atbilstoši slimnīcā apstiprinātajam protokolam.

Šīs ierīces ir jālikvidē kā medicīniskas ierīces, ievērojot slimnīcā apstiprinātās procedūras.



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland

Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedicaldevices.com

Lietošanas instrukcija:
www.e-ifu.com