
Lietošanas instrukcija

ARCH™ laminoplastijas sistēma

Šī lietošanas instrukcija nav paredzēta izplatīšanai ASV.

Ne visi izstrādājumi pašlaik ir pieejami visos tirgos.

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

EC | REP

Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Lietošanas instrukcija

ARCH™ laminoplastijas sistēma

ARCH laminoplastijas sistēma atbalsta "open door" laminoplastijas tehniku, kuras gadījumā implanti sastāv no plāksnēm un skrūvēm. Sistēmā ietilpst divu formu iepriekš izlocītās miniatūras dažādu garumu plāksnes. Ir divu veidu miniatūrās plāksnes — ar vienu locījumu un ar diviem locījumiem. Sistēmā ietilpst arī taisna, veidojama adaptācijas plāksne ar 20 atverēm, ko iespējams nogriezt un izločīt atbilstoši pacienta vajadzībām. Pieejamie skrūvju veidi ir pašgriezošs vai pašurbjošs korkālās skrūves.

Šajā lietošanas instrukcijā ir sniegtā informācija par tālāk norādītajiem izstrādājumiem.

401.041.99	443.172	401.794.995
401.043.99	443.174	401.795.995
401.044.99	443.176	401.796.995
401.045.99	443.178	443.164S
401.046.99	443.180	443.166S
401.061.99	443.182	443.168S
401.063.99	447.100.99	443.170S
401.065.99	401.041.995	443.172S
401.792.99	401.043.995	443.174S
401.794.99	401.044.995	443.176S
401.795.99	401.045.995	443.178S
401.796.99	401.046.995	443.180S
443.164	401.061.995	443.182S
443.166	401.063.995	447.100.995
443.168	401.065.995	
443.170	401.792.995	

Svarīga piezīme medicīnās speciālistiem un operāciju zāles personālam: šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas ir nepieciešama ierices izvēlei un lietošanai. Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju un Synthes brošūru "Svarīga informācija". Pārliecinieties, vai labi pārzināt attiecīgo kīrurģisko procedūru.

Papildu informāciju, piemēram, kīrurģiskās metodes, skatīt www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information vai sazinieties ar vietējo klientu atbalstu.

Materiāli

Titāna sakausējums: TAN (titāns 6%, alumīnijss 7%, niobijs) saskaņā ar ISO 5832-11
Titāns: TiCP (komerciāli tīrs titāns) saskaņā ar ISO 5832-2

Paredzētais lietojums

ARCH laminoplastijas sistēma ir paredzēta paplašināta mugurkaula kanāla uzturēšanai mugurkaula kakla zonas lejasdaļā (C3–C7) pacientiem ar nobriedušu skeletu sistēmu pēc laminoplastijas veikšanas.

Indikācijas

- mugurējo garenisko saišu pārkaulošanās (Ossification of the posterior longitudinal ligament - OPLL) pāri vairākiem līmeņiem ar saglabātu kakla lordozi;
- iedzimta kanāla stenoze ar saglabātu kakla lordozi;
- daudzlīmenī kanāla spondiloze ar saglabātu kakla lordozi;
- mugurēja kompresija saišu hipertrofijas dēļ ar saglabātu kakla lordozi.

Kontrindikācijas

ARCH™ laminoplastijas sistēma nav izmantojama, ja ir:

- viena vai divu līmeņu spondiloze bez attīstības stadijā esošas mugurkaula kanālu stenozes.

ARCH™ laminoplastijas sistēma nav izmantojama, ja ir:

- fokāla priekšēja kompresija;
- izveidota absolūta kifoze;
- izolēta radikulopātija;
- mugurkaula priekšējā atbalsta zudums audzēja, traumas vai infekcijas dēļ.

Pacientu mērķa grupa

laminoplastijas sistēma ARCH ir paredzēta lietošanai pacientiem ar nobriedušu skeletu. Šie izstrādājumi ir jālieto, nesmot vērā paredzēto lietojumu, indikācijas, kontrindikācijas un pacienta anatomiju un veselības stāvokli.

Paredzētais lietotājs

Šī lietošanas instrukcija atsevišķi nenodrošina pietiekamu informāciju par ierices vai sistēmas lietošanu. Ir īpaši ieteicams saņemt norādījumus no kīrurga, kuram ir pieredze šo ierīču lietošanā.

Operācija ir jāveic saskaņā ar lietošanas norādījumiem, veicot ieteikto kīrurģisko procedūru. Kīrurgam ir jānodrošina, ka operācija tiek veikta pareizi. Ir stingri ieteicams, lai operāciju veic tikai praktizējoši kīrurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredze mugurkaula kīrurģijā un kas apzinās mugurkaula kīrurģijas vispārīgos riskus, kā arī pārzinā ar šiem izstrādājumiem saistītās kīrurģiskās procedūras.

Šo ierīci drīkst lietot kvalificēti veselības aprūpes speciālisti, kam ir pieredze mugurkaula kīrurģijā, piemēram, kīrurgiem, terapeitiem, operāciju zāles personālam un ierīces sagatavošanā iesaistītajām personām.

Visiem darbiniekiem, 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 labi pārzināt attiecīgo kīrurģisko procedūru.

Paredzamie kliniskie ieguvumi

Ja laminoplastijas sistēma tiek izmantota kā paredzēts un saskaņā ar lietošanas instrukciju un markējumu, ierīce nodrošina paplašināta mugurkaula kanāla uzturēšanu ar dzemdes kakla stenozi saistītas neiroloģiskās funkcijas pasliktināšanās novēršanai paredzētās laminoplastijas operācijas ietvaros.

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

Ierīces veikspējas raksturlielumi

ARCH laminoplastijas sistēma ir paredzēta paplašināta mugurkaula kanāla uzturēšanai un mugurkaula aizsargfunkcijas saglabāšanai pēc laminoplastijas veikšanas.

Iespējamie nevēlamie notikumi, nevēlamās blakusparādības un atlikušie riski

Tāpat kā visu lielo kīrurģisko procedūru gadījumā, pastāv nevēlamo notikumu riski. Iespējamie nevēlamie notikumi var būt šādi, bet ne tikai: anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas; tromboze; embolijs; infekcija; asinošana; nervu vai asinsvadu ievainojumi; pietūkums; patoloģiska bruču dzīšana vai rētu veidošanās; muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi; kompleks reģionālo sāpju sindroms (CRPS); alerģija/paaugstinātās jutības reakcijas; simptomi, kas saistīti ar implanta vai ierīces izvirzījumu; pastāvīgas sāpes; blakus esošo kaulu, disku, orgānu vai citu mīksto audu bojājumi; durāli plisumi vai mugurkaula šķidruma noplūde; nerva saknes vai mugurkaula smadzenu kompresija un/vai kontūzija; nesaugšana (pseudoartroze); nepareiza vai aizkarvēta saaugšana; jutība pret svešķermenī vai reakcija uz to; pēcopērācijas sāpes vai diskomforts; kaulu struktūras lūzumi; kaula nekroze; aksījals kakla un plecu sāpes; implanta salieķšana vai pārrāvums; implanta atlānošanās vai pārvietošanās; transplantāta izkustēšanās; ierīces atteice, kas izraisa laminārās spraugas aizvēršanos; pēcopērācijas kifoze un/vai spināla nestabilitāte, starpliku pārvietošanās un piespiešanas mugurkaula kanālam, mieloītisko simptому progresēšana.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēts, izmantojot starojumu

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

 Nelietot, ja iepakojums ir bojāts.

Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma terminu un pārliecinieties, vai sterila iepakojums nav bojāts. Ja iepakojums ir bojāts vai derīguma termiņš ir beidzies, nelietojiet izstrādājumu.

Vienreizlietojama ierīce



Nelietot atkārtoti

Norāda, ka medicīniskā ierīce ir paredzēta vienai lietošanas reizei vai lietošanai vienam pacientam vienas procedūras laikā.

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

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīču 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 apstrādāt atkārtoti. Nevienu Synthes implantu, kas ir piesārnots ar asinīm, audiem un/vai ķermeņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar to jārīkojas atbilstīgi slimnīcas protokolam. Lai gan implantu var šķist nebojāti, tiem var būt nelielu defektu un iekšējas spriedzes pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Bridinājumi un piesardzības pasākumi

- Ir stingri ieteicams, lai ARCH laminoplastijas sistēmas implantēšanu veic tikai praktizējoši ķirurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredze mugurkaula ķirurģijā un kas apzinās mugurkaula ķirurģijas vispārīgos riskus, kā arī pārzina ar šiem izstrādājumiem saistītās ķirurģiskās procedūras.
- Implantēšana jāveic saskaņā ar ieteicamās ķirurģiskās procedūras norādījumiem.
- Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par komplikācijām, kas radušas nepareizas diagnozes, nepiemērota implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta komponentu un/vai operācijas metožu, ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neatbilstošas aseptiskas dēļ.
- Bridinājums: alerģiskas reakcijas pret implantu materiāliem (piemēram, titānu, titāna sakausējumu).

Ķirurģiskā pieja

- Jārīkojas piesardzīgi, lai netiktu bojātas fasešu locītavu kapsulas, mīksto audu piestiprināšanās vietas fasešu locītavām, mugurkaula skriemeļu izaugumi un saites starp skriemeļu izaugumiem.

Veikt laminoplastiju

- Nepieļaujiet saskari ar pamatsmadzeņu apvalku.

Laminārā izplešanās

- Novietojiet laminas pacēlāja vienas puses tapingas zem pilnīgi pārgrieztā laminas ventrālās virsmas, neskarot pamatsmadzeņu apvalku.

ARCH laminoplastija bez starplikas

Izvēlieties plāksni / pielāgojet tās formu:

- ja plāksns loka uz priekšu un atpakaļ, to stipriba samazinās;
- locīšana atpakaļ vai nepareiza instrumenta izmantošana saliekšanai var pavājināt plāksni un izraisīt priekšlaičīgu implanta bojājumu (piemēram, lūzumu). Nelokiet plati vairāk, nekā ir nepieciešams, lai atbilstu pacienta anatomijai.

Notipriniet plāksni:

- skrūves vietas centrēšana uz skriemeļa loka palīdz novērst skrūves izspiešanos skriemeļa loka malās.

ARCH laminoplastija ar starpliku

Izvēlieties plāksni / pielāgojet tās formu:

- ja plāksnes loka uz priekšu un atpakaļ, to stipriba samazinās;
- locīšana atpakaļ vai nepareiza instrumenta izmantošana saliekšanai var pavājināt plāksni un izraisīt priekšlaičīgu implanta bojājumu (piemēram, lūzumu). Nelokiet plati vairāk, nekā ir nepieciešams, lai atbilstu pacienta anatomijai.

Ievietojet starpliku:

- rīkojieties uzmanīgi, lai nekairinātu zem tās esošo cieto smadzeņu apvalku.

Notipriniet plāksni:

- skrūves vietas centrēšana uz skriemeļa loka palīdz novērst skrūves izspiešanos skriemeļa loka malās.

Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Medicīnisko ierīču kombinēšana

ARCH laminoplastijas plāksnes (miniatūrās plāksnes ar vienu locījumu un ar diviem locījumiem, kā arī adaptācijas plāksnē) un skrūves ir pielietojamas, izmantojot ar to saistītos ARCH laminoplastijas instrumentus. Lietošanai kopā ar plāksnēm ir pieejamas šādas skrūvju opcijas:

- mugurkaula kakla daļas skrūve (\varnothing 2,0 mm) ar pašvītgriezes un pašurbšanas iespēju;

- ārkārtas ARCH laminoplastijas skrūves (\varnothing 2,4 mm).

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

Magnētiskās rezonanses vide

Saderība ar MR noteiktos apstāklos.

Pēc sliktākā gadījuma scenārija veiktajās nekliniskajās pārbaudēs ir pierādīts, ka ARCH laminoplastijas sistēmas implantu noteiktos apstāklos ir saderīgi ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstāklos:

- statiskais magnētiskais laiks 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента laiks 300 mT/cm (3000 gausi/cm);
- maksimāla visa ķermeņa vidējās īpatnējās absorbīcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15minūšu skenēšanas gadījumā ir 1 W/kg.

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm ARCH laminoplastijas implants neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5 °C, pie maksimālās visa ķermeņa vidējās īpatnējās absorbīcijas intensitātes (SAR) 1 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes veicot MR skenēšanu 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skeneri.

MR attēlveidošanas kvalitāte var pasliktināties, ja interesējošā zona sakrīt ar vai ir relatīvi tuvu ARCH laminoplastijas ierīces pozīcijai.

Apstrāde pirms ierīces lietošanas

Sterila ierīce

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

Glabājiet sterīlas ierīces to oriģinālajā aizsargiepakoju.

Izņemiet no iepakojuma tikai tieši pirms lietošanas.

Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un vizuāli pārbaudiet, vai sterīlais iepakojums nav bojāts.

- Pārbaudiet, vai sterīlās barjeras iepakojums un aizdare nav bojāti un ir pilnīgi un vienveidīgi.
- Pārbaudiet, vai sterīlās barjeras iepakojumā un aizdarē nav caurumu, kanālu vai tukšumu.

Nelietojet, ja iepakojums ir bojāts vai derīguma termiņš ir beidzies.

Nesterila ierīce.

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterili, pirms to izmantošanas ķirurģijā ir jātira un jāsterilizē ar tvauku. Pirms tīršanas nonemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvauku ievietojet izstrādājumu apstiprinātā iepakojumā vai tvertnē. Ievērojet tīršanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Implanta izņemšana

ARCH laminoplastijas implants ir paredzēts pastāvīgai implantācijai un nav paredzēts izņemšanai. Visi lēmumi attieciņā uz ierīces izņemšanu ārstam jāpieņem kopā ar pacientu, nemot vērā pacienta vispārējo veselības stāvokli un iespējamos pacienta riskus, kas saistīti ar atkārtotu operāciju.

- pievienojet PlusDrive skrūvgrieža kātu rokturim ar sešstūra savienojumu, pēc tam ievietojet salikto skrūvgriezi tam paredzētajā padzījinājumā uz izņemšanai paredzētās skrūves galvinās;
- grieziet skrūvgriezi pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lai vispirms atskrūvētu skrūvi no ARCH laminoplastijas implantā;
- turpiniet grieziet skrūvgriezi pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lai izņemtu atskrūvēto skrūvi no implantā;
- pēc tam, kad ir izņemtas visas skrūves, izņemiet miniatūro plāksni, izmantojot miniatūrās plāksnes turētāju.

Ierīces klīniskā apstrāde

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

Likvidēšana

Nevienu Synthes implantu, kas ir piesārnots ar asinīm, audiem un/vai ķermeņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar to jārīkojas atbilstīgi slimnīcas protokolam.

Šīs ierīces ir jālīkviēdē kā veselības aprūpes medicīniskās ierīces, ievērojot slimnīcas procedūras.

Īpaši lietošanas norādījumi

Laminoplastija

Ķirurģiskā pieeja

- Pacients ir novietots guļus uz pakauša, ar nedaudz saliekto kaklu un uz aizmuguri esošu galvu. Gultas galvgalim jābūt paceltam, lai nodrošinātu, ka ķirurģijas vieta ir līdziena.
- Lai atklātu slānus un šķautnes vēlamajā līmenī, jāizmanto standarta viduslīnijas pieeja.

Laminoplastijas veikšana

- Pēc atbilstošas ekspozīcijas pārgrieziel slāni, izveidojot pēc iespējas plānāku griezumu 1 cm uz sāniem no viduslīnijas.
- Pretējā pusē noņemiet augšējo slāni, veicot skorporāciju, pēc tam iegrieziel līdz pusei 1 cm laterāli no viduslīnijas. Atbrīvojiet ligamentum flavum un savienojošos asinsvadus, ja nepieciešams.
- Opcija: Lai atvieglotu laminoplastiju, varat izmantot elektroinstrumentu, piemēram, elektriskās pildspalvas piedziņu vai gaisa pildspalvas piedziņu ar frēzes stiprinājumu un tērauda vai dimanta frēzi.
- Lai notīrītu laminoplastijas vietu, varat izmantot mazo kireti.

Laminārā izplešanās

- Novietojiet pretējo tapu komplektu uz pretējās puses jeb eņģu laminas centra, lai tas neslidētu laminārās izplešanās laikā. Stingri satveriet laminu ar laminācijas pacēlāju un izpletiet spraugu.
- Lamināras kustības trūkums var liecināt par to, ka eņģes vietā ir nepieciešams dzīļaks iegriezums.
- Alternatīvi — varat izmantot mazo kireti, lai paceltu laminu.

ARCH laminoplastija bez starplikas

Miniplāksnes izmēra noteikšana

- Ja lamina ir izplesta, varat noteikt atbilstošu miniplāksnes izmēru, ievietojot pārbaudes implantus laminārajā spraugā.
- Pārbaudes ierīces implanta izmērs atbilst miniplāksnes izmēram.

Izvēlieties miniplāksni

- Atlasiet vienu vai divas salokāmas miniplāksnes, novietojot plāksnes uz laminārā paplašinājuma, izmantojot miniplāksnes turētāju un nosakot labāko anatomisko piemērotību.
- Alternatīvi iepriekš izlocīto miniatūro plākšņu vietā varat piegriezt un izlocīt adaptācijas plāksni, izmantojot kombinētās locišanas/griešanas knaibles.

Nostipriniet miniplāksni

- Lai nostiprinātu miniplāksni, ir pieejamas dažādas skrūves (pašvītgriezes un pašurbjošas).
- Pašvītgriezes skrūvju ievietošana:
 - Piestipriniet rokturim piemērotu urbja uzgali ar iebūvētu atduri ar nelielu, ātru savienojumu. Izurbiet līdz atdurei caur vēlamo plāksnes caurumu.
 - Pievienojiet skrūvgrieža vārpstu PlusDrive ar rokturi ar sešstūra savienojumu.
 - Pirmā pareiza izmēra skrūve jānovieto tieši sānos pret spraugu.
- Pašurbjošo skrūvju ievietošana:
 - Pievienojiet skrūvgrieža vārpstu PlusDrive ar rokturi ar sešstūra savienojumu.
 - Pirmā pareiza izmēra skrūve jānovieto tieši sānos pret spraugu.
- Ja primārajai skrūvei ir mazāka fiksācija nekā vēlams, varat izmantot Ø 2,4 mm kaulu skrūvi.

Ievietojiet atlikušās skrūves

- Novietojiet divas skrūves katrā spraugas pusē.

Ievietojiet atlikušās miniplāksnes

- Ievietojiet atlikušās miniplāksnes atbilstoši iepriekšējām darbībām.

ARCH laminoplastija ar starpliku

Starplikas izmēra noteikšana

- Ja lamina ir izplestā pozīcijā, nosakiet atbilstošu starplikas izmēru un formu, ievietojot pārbaudes implantus izveidotajā laminārajā spraugā. Starpliku izvēlas ķirurgs.

Izvēlieties miniplāksni

- Atbilstoši starplikas izmēram izvēlieties atbilstošo viengabala vai dubulta saliekuma miniplāksni. Samontējet plāksni un starpliku centra skrūves vietā.
- Kā alternatīvu iepriekš izlocīto miniatūro plākšņu vietā varat izmantot adaptācijas plāksni un veidot tās kontūras, izmantojot kombinētās locišanas/griešanas knaibles.

Starplikas ievietošana

- Kad starplika un miniplāksnes konstrukcija ir pabeigta, izmantojiet transplantāta turētāju, lai ievietotu konstrukciju vietā.
- Kad konstrukcija ir droši ievietota starp laminārajām malām, noņemiet transplantāta turētāju.

Nostipriniet miniplāksni

- Lai nostiprinātu miniplāksni, ir pieejamas dažādas skrūves (pašvītgriezes un pašurbjošas).
- Pašvītgriezes skrūvju ievietošana:
 - Piestipriniet rokturim piemērotu urbja uzgali ar iebūvētu atduri ar nelielu, ātru savienojumu. Izurbiet līdz atdurei caur vēlamo plāksnes caurumu.
 - Pievienojiet skrūvgrieža vārpstu PlusDrive ar rokturi ar sešstūra savienojumu.
 - Pirmā pareiza izmēra skrūve jānovieto tieši sānos pret spraugu.
- Pašurbjošo skrūvju ievietošana:
 - Pievienojiet skrūvgrieža vārpstu PlusDrive ar rokturi ar sešstūra savienojumu.
 - Pirmā pareiza izmēra skrūve jānovieto tieši sānos pret spraugu.
- Ja primārajai skrūvei ir mazāka fiksācija nekā vēlams, varat izmantot Ø 2,4 mm kaulu skrūvi.

Ievietojiet atlikušās skrūves

- Novietojiet divas skrūves katrā spraugas pusē.

Ievietojiet atlikušās miniplāksnes

- Ievietojiet atlikušās miniplāksnes atbilstoši iepriekšējām darbībām.



0123



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

Lietošanas instrukcija:
www.e-ifu.com