
Lietošanas instrukcija

MATRIX mugurkaula 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

MATRIX mugurkaula sistēma

MATRIX mugurkaula sistēma ir aizmugurējo skrūvju un āķa fiksācijas sistēma, kas paredzēta lietošanai krūšu un jostas daļas un krustu daļas zonā. Tā sastāv no cieņām, kaniļētām un perforētām kājiņu skrūvēm, kā arī savienotājiem, stieņiem un fiksācijas uzmaņām, kas nepieciešamas mugurkaula konstrukciju izveidošanai.

MATRIX mugurkaula sistēmas implanti ir pieejami dažādos veidos un izmēros, laujot samontēt sistēmu kā mugurkaula konstrukciju.

Svarīga piezīme medicīnās 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". Pārliecībās, vai pārzināt attiecīgo kīrurgisko procedūru.

Materiāli

Titāna sakausējums: TAN (titāns – 6% alumīnijš – 7% niobijs) saskaņā ar ISO 5832-11

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

Kobala–hroma–molibdēna sakausējums: CoCrMo (kobalts – 28% hroma – 6% molibdēns) saskaņā ar ISO 5832-12

Niķela–titāna sakausējums: nitinols (55% niķelis – 45% titāns) ASTM F2063 (šķērsvirziena savienotājs)

Paredzētais lietojums

MATRIX mugurkaula sistēmu ir paredzēts izmantot mugurkaula krūšu un jostas daļas un krustu daļas (T1-S2) fiksācijai no aizmugures papildus kaula saaudzēšanas procedūrai pacientiem ar nobriedušu skeletu.

Indikācijas

- Deģeneratīva mugurkaula slimība
- Trauma
- Audzējs
- Deformācijas

MATRIX perforētajām skrūvēm: samazināta kaulu kvalitāte, izmantojot vienlaikus ar Vertecem V+.

Kontrindikācijas

- Papildu priekšējs atbalsts vai mugurkaula rekonstrukcija ir nepieciešama lūzumu un audzēju gadījumā ar smagu priekšēju skriemeļa ķermena sairumu.
- Slikta kaulu kvalitāte, kas nelauj nodrošināt būtisku saķeri.

MATRIX perforētajām skrūvēm: samazināta kaulu kvalitāte bez Vertecem V+ cementa.

Informāciju par citām kontrindikācijām un iespējamajiem riskiem, kas saistīti ar Vertecem V+, lūdzu, skatiet attiecīgajā Vertecem V+ sistēmas lietošanas instrukcijā.

Pacientu mērķa grupa

MATRIX mugurkaula sistēmu ir paredzēts izmantot pacientiem ar nobriedušu skeletu. Šie izstrādājumi ir jālieto, nemit vērā to paredzēto lietojumu, indikācijas, kontrindikācijas, kā arī pacienta anatomiju un veselības stāvokli.

Paredzētais lietotājs

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

Operācija ir jāveic saskaņā ar lietošanas instrukciju, veicot ieteikto kīrurgisko procedūru. Kīrgam ir jānodrošina, ka operācija tiek veikta atbilstoši. Stingri ieteicams, lai operāciju veic tikai praktizējoši kīrurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pieredze mugurkaula kīrurgijā, kas apzinās mugurkaula kīrurgijas vispārīgos riskus un pārzinā ar šiem izstrādājumiem saistītās kīrurgiskās procedūras.

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

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

Paredzamie kīniskie ieguvumi

Ja MATRIX mugurkaula sistēma tiek izmantota atbilstoši paredzētajam lietojumam un saskaņā ar lietošanas un markēšanas instrukcijām, ierīce nodrošinās segmentu stabilizāciju, un tā kalpos kā papildinājums nostiprināšanai, kas, kā sagaidāms, mazinās muguras un/vai kāju sāpes, ko izraisa norādītie stāvokļi, un labos mugurkaula deformācijas.

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

Ierīces veikspējas raksturlielumi

MATRIX mugurkaula sistēma ir mugurēja fiksācijas ierīce, kas paredzēta kustīgā(-o) segmenta(-u) stabilitātes nodrošināšanai pirms saaudzēšanas.

Iespējamie nevēlamie notikumi, nevēlamās blakusparādības un atlikušie riski

Tāpat kā visu lielo kīrurgisko procedūru gadījumā pastāv nevēlamo notikumu riski. Iespējamie nevēlamie notikumi var būt šādi: anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas; tromboze; embolijs; infekcija; pārmērīga asinošana; nervu un asinsvadu bojājums; pietūkums; patoloģiska brūču dzīšana vai rētu veidošanās; muskuļu un skeleta sistēmas funkcionālie traucējumi; kompleksais reģionālo sāpu sindroms (complex regional pain syndrome – CRPS); alerģija/paaugstinātas jutības reakcija; simptomi, kas saistīti ar implantu vai ierīces izvirzījumu; implanta lūzums, vaļīgums vai migrācija, nepareiza saaugšana, nesaugšana vai aizkavēta saaušana; kaula blīvuma samazināšanās spriedzes absorbēšanas dēļ, nepārejošas sāpes; blakus esošo kaulu, orgānu, disku vai citu mīksto audu bojājumi; durāli plisumi vai mugurkaula šķidruma noplūde; muguras smadzeņu kompresija un/vai kontūzija; transplantāta pārvietošanās; mugurkaula angulācija.

Sterila ierīce

 Sterilizēts, izmantojot apstarošanu

Glabājiet sterilās ierīces to oriģinālajā aizsargiepakoju mā un izņemiet no iepakoju-ma tikai tieši pirms lietošanas.

 Nelietot, ja iepakojums ir bojāts.

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

 Nesterilizēt atkārtoti

Atkārtoti sterilizēta ierīce var nebūt sterila un/vai neatbilst ekspluatācijas specifikācijai, 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, tīršana un atkārtota sterilizācija) var apdraudēt ierīces strukturālo integritāti un/vai radīt ierīces darbības traucējumus, kas var izraisīt pacienta traumas, slimības vai nāvi. Turklat vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārņojuma risku, piemēram, infekcīoza materiāla pārnesi no viena pacienta uz citu. Tādējādi pacientam vai lietotājam var izraisīt traumas vai nāvi.

Piesārņotus implantus nedrīkst atkārtoti apstrādāt. Nevienu Synthes implantu, kas ir piesārņots ar asinīm, audiem un/vai ķermēņa šķidrumiem/vielām, nedrīkst izmantot atkārtoti, un ar šādiem implantiem ir jārīkojas atbilstoši slimnīcā apstiprinātajam protokolam. Lai gan implantu var šķist nebojāti, tiem var būt nelielu defekti un iekšēja sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

- Ir stingri ieteicams, lai MATRIX mugurkaula sistēmas implantēšanu veiktu tikai praktizējoši ķirurgi, kam ir atbilstoša kvalifikācija un pierede mugurkaula ķirurģijā, kas apzinās mugurkaula ķirurģijas visspīrīgos riskus un pārzina ar šiem izstrādājumiem saistītās ķirurģiskās procedūras.
- Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamās ķirurģiskās procedūras norādījumiem. ķirurgam ir jānodrošina, ka operācija tiek veikta atbilstoši.
- Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par komplikācijām, kas radušās nepareizas diagnozes, nepiemiņota implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta sastāvdaļu un/vai operēšanas tehnikas izvēles dēļ, kā arī ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neatbilstošas aseptikas dēļ.

MATRIX mugurkaula sistēma – deģeneratīva slimība

Sagatavojet kājinās un ievietojet skrūvi

- Veidojot paplašinājumus, ievērojet piesardzību, kamēr frēzējat augstāko un zemāko līmeni, lai aizsargātu fazešu savienojumus.
- Skrūves ievietošanas laikā nesatveriet zaļo pogu, jo tādējādi no skrūves tiek atvienota fiksējošā uzmaņa.

Izvēlieties, nogrieziet un salieciet stieni

- Kobalta–hroma stieņu griešanai jāizmanto USS stieņu griešanas un locišanas ierīce.
- Neatlieciet stieņus pretējā virzienā. Atliekšana var radīt iekšējos spriegumus, kas var klūt par centrālo punktu iespējamam implanta lūzumam.

Ievietojet stieni

- Izmantojot savienojošo stieni, ir svarīgi nenovietot pārejas konusu skrūves vai āķa galvā.

Reponējet stieni

- Ja tiek konstatēti ievērojami reponēšanas spēki, apsveriet iespēju:
 - regulēt skrūves augstumu;
 - pārbaudit stieņa novietojumu, lai pārliecinātos, ka starp stieni un skrūves galvu nav iesprūduši audi.

Ievietojet fiksācijas uzmaņu

- Pārliecinieties, ka stienis ir pilnībā salāgots ar poliaksiālo galvu. Neatbilstošs stieņa salāgojums attiecībā pret MATRIX implanta galvām var izraisīt konstrukcijas valīgumu.

Nepareiza salāgojuma piemēri:

- stienis atrodas augstu poliaksiālajā galvā;
- stienis nav perpendikulārs poliaksiālai galvai;
- poliaksiālajā galvā ir ievietots būtisks izliekums.

Distrakcija un saspiešana

- Pārliecinieties, ka visas fiksācijas uzmavas ir pilnībā pozicionētas un ir veikta to pagaidu fiksācija. Pretējā gadījumā var rasties salāgojuma neatbilstība.
- Vienmēr pilnībā novietojet pretpievilcēju uz stieņa. Pievilkšanas laikā instrumentam jāatrodas perpendikulāri pret stieni.

Galīgā pievilkšana

- Pārliecinieties, ka visas fiksācijas uzmavas ir pilnībā pozicionētas un ir veikta to pagaidu fiksācija. Pretējā gadījumā var rasties salāgojuma neatbilstība.
- Pretpievilcēja rokturim jābūt orientētam laterālā vai mediālā virzienā. Nenovietojet pretpievilcēja rokturi vienā līnijā ar stieni. Šī darbība var izraisīt stieņa nobīdi attiecībā pret implantu.
- Fiksācijas uzmaņu galīgo pievilkšanu drīkst veikt tikai ar Synthes 10 Nm pievilkēja rokturi. MATRIX skrūvju implanti sasniedz veikspējas standartu tikai tad, ja ir pievilkti līdz nepieciešamajam 10 Nm pievilkšanas griezes momentam.
- Vienmēr pilnībā novietojet stieņa bīdītāju/pretpievilcēju uz stieņa. Galīgā pievilkšanas laikā instrumentam jāatrodas perpendikulāri pret stieni.

Izvēles metode

Nesamontētu kājinu skrūvju ievietošana

- Ievērojet piesardzību, kamēr frēzējat augstāko un zemāko līmeni, lai aizsargātu fazešu savienojumus.

Piemontējet poliaksiālo galvu

- Poliaksiālo skrūvju galvas var noņemt ne vairāk kā trīs reizes, nenonemot kājinu skrūvi; katrā montāžas rezē jāizmanto jauna galva.

Stieņu savienotāju pievienošana

- Paralēlie savienotāji ar vienu balstu skrūvi ir jāizmanto pa pāriem katrā konstrukcijas pusē. Katrā konstrukcijas pusē var izmantot vienu savienotāju ar divām balsāta skrūvēm.
- Jāievēro piesardzība, lai nepievelktu savienotāju uz tādas stieņa daļas, kas ir konturnēta vai deformēta, izmantojot stieņu griezēju.

Mugurējās starpskriemeļu nostiprināšanas distrakcija

- Skrūves ievietošanas laikā nesatveriet zaļo pogu, jo tādējādi no skrūves tiek atvienota fiksējošā uzmaņa.

Fiksācijas uzmaņu noņemšana

A opcija: pretpievilcējs uz blakus esošās skrūves

- Lai samazinātu T25 skrūvgrieža vārpstas bojājumu risku, izvēloties šo metodi, vienmēr izmantojiet griezes momentu ierobežojošu rokturi.
- Atkārtoti pievelciet fiksācijas uzmaņu, kurai tika izmantots pretpievilcējs, līdz 10 Nm.
- Lai atskrūvētu pēdējo fiksācijas uzmaņu, pārvietojiet pretpievilcēju, kas sastāv no stieņa bīdītāja/pretpievilcēja un roktura ar stieņa ievietošanas piederuma.

B opcija: spiediet stieni uz leju

- Lai samazinātu T25 skrūvgrieža vārpstas bojājumu risku, izvēloties šo metodi, vienmēr izmantojiet griezes momentu ierobežojošu rokturi.

MATRIX mugurkaula sistēma – minimāli invazīva operācija (MIS)

Pacienta novietošana un lietošanas metode

Novietojet pacientu uz rentgenogrāfijas operācijas zāles galda guļus uz vēdera.

- Apsveriet iespējamo iegriezuma vietu attiecībā pret galīgās konstrukcijas novietojumu, lai samazinātu mīksto audu spēkus uz konstrukciju montāžas laikā.

Kājinu sagatavošana

Perforējet kājinu korteksu

- Izmantojiet fluoroskopiju, lai uzraudzītu īlenu ievietošanas laikā.

Ievietojet Kiršnera stiepli

- Nodrošiniet, lai Kiršnera stieples visas procedūras laikā paliek savā vietā.
- Uzraugiet Kiršnera stieples galu, izmantojiet fluoroskopiju, lai pārliecinātos, ka tā necaurdur skriemeļu ķermeņa priekšējo sienu.

Izmantojot elastīgo vadstīgu un stampu

- Uzraugiet elastīgās vadstīgas galu, izmantojiet fluoroskopiju, lai pārliecinātos, ka tā necaurdur skriemeļu ķermeņa priekšējo sienu.

Kājinās zonde

- Lai izvairītos no nejaūšas Kiršnera stieples virzīšanas uz priekšu, salāgojiet zonēs trajektoriju ar Kiršnera stiepli un uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojot fluoroskopiju.
- Lai izvairītos no cīmu bojājumiem, pārliecinieties, ka Kiršnera stieples izejas punkts ir brīvs.

Izveidojiet kājinās vītni

- Lai izvairītos no nejaūšas Kiršnera stieples virzīšanas uz priekšu, salāgojiet vītnes trajektoriju ar Kiršnera stiepli un uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojot fluoroskopiju.
- Lai mazinātu apkārtējo mīksto audu traumas, vītnes proksimālais gals jānosedz ar aizsarguzmavu.

Skrūvju ievietošana

Nosakiet skrūves garumu

- Lai izvairītos no nejaūšas Kiršnera stieples virzīšanas uz priekšu dilatatora ieviešanas laikā, uzraugiet Kiršnera stieples pozīciju, izmantojiet fluoroskopiju.

Poliaksiālo skrūvju montāža

- Neizmantojiet skrūves galvu, kas iepriekš tikusi izņemta no kājinās skrūves.
- Pārliecinieties, ka poliaksiālā galva ir droši piestiprināta pie nesamontētās kājinās skrūves, uzmanīgi paceļot pozīcijēšanas instrumentu un angulējot poliaksiālo galvu.

Piestipriniet retrakcijas asmeni pie kājinās skrūves

- Lai izvairītos no cīmu bojājumiem, neturiet retrakcijas asmeni tuvu noliešanas izciļņa apakšdaļai.

Ievietojet skrūves bloku pie fiksējošās uzmaņas

- Ievietojet skrūvi, pārliecinieties, ka sprūdrata rokturis vienmēr ir neitrālā pozīcijā.
- Pirms skrūvgrieža izmantošanas pārbaudiet, vai retrakcijas asmens ir ievietots pareizi.

Ievietojet skrūvi pie fiksējošās uzmaņas

- Nevirziet skrūvi kājinā, kamēr skrūves ass nav salāgota ar Kiršnera stiepli, lai nepieļautu samezglošanos vai nejaūšu virzīšanu uz priekšu.
- Uzraugiet Kiršnera stieples galu, izmantojiet fluoroskopiju, lai pārliecinātos, ka tā necaurdur skriemeļu ķermeņa priekšējo sienu.
- Ievietošanas laikā nesatveriet zaļo pogu, jo tādējādi no skrūves tiek atvienota fiksējošā uzmaņa.
- Raugieties, lai poliaksiālā skrūves galvas pozīcija varētu brīvi pielāgoties un to neierobežotu un nebalstītu kaulu struktūras. Ja nepieciešams, pielāgojiet skrūves augstumu un/vai frēzēšanas telpu skrūves galvai.

Stieņu ievietošana

Nosakiet stieņa garumu

- Neatveriet un nenovirziet retrakcijas asmens dabisko pozīciju ar spēku, izvērot veidnes galus.

Konturējet stieni

- Neatlieciet stieņus pretējā virzienā. Atliekšana var radīt iekšējos spriegumus, kas var kļūt par centrālo punktu iespējamam implantu lūzumam.
- Stieņa savienojumu var ievietot stieņa turētājā tikai vienā virzienā. Konturējot stieni, pārliecinieties, ka ir nemta vērā stieņa savienojuma orientācija.
- Nesalieciet stieņa savienojumu, tādējādi nodrošinot pareizu stieņa piestiprināmu pie stieņa turētāja.
- Jāizvairās no pārmērīgas stieņa konturēšanas, tādējādi nodrošinot pareizu stieņa salāgošanu pret poliaksiālajām galvām.

Novietojet stieni

Perkutānai metodei/retrakcijas asmenim

- Ja tiek konstatēti ievērojami reponēšanas spēki, apsveriet iespēju:
 - regulēt skrūves augstumu;
 - pārbaudīt stieņa novietojumu, lai pārliecinātos, ka starp stieni un skrūves galvu nav iesprūduši audi.

Alternatīva metode perkutānai metodei:

ievadiet stieni, izmantojot fiksēta lenķa stieņa turētāju

- Pārliecinieties, ka MIS stieņa galā esošais savienojums ir novietots ārpus skrūves galvas.
- Ja tiek konstatēti ievērojami reponēšanas spēki, apsveriet iespēju:
 - regulēt skrūves augstumu;
 - pārbaudīt stieņa novietojumu, lai pārliecinātos, ka starp stieni un skrūves galvu nav iesprūduši audi.

Stieņa reponēšana un fiksācijas uzmafas ievadišana

levietojet fiksācijas uzmafu

- Izmantojot laterālo fluoroskopiju, pārliecinieties, ka stienis ir pilnībā salāgots ar poliaksiālo galvu.
- Nepareiza salāgojuma piemēri:
 - stienis atrodas augstu poliaksiālajā galvā;
 - stienis nav perpendikulārs poliaksiālai galvai;
 - poliaksiālajā galvā ir ievietots būtisks izliekums.
- Poliaksiālajai galvai ir jābūt perpendikulāri salāgotai ar steni. Izliektu stieņu izmantošana var izraisīt instrumentu savstarpeju šķērsošanos. Ja nepieciešams, pielāgojiet instrumentu pozīciju laterāli un mediāli. Neatbilstošs stieņa salāgojums attieciābā pret MATRIX poliaksiālajām galvām var izraisīt konstruktijas valūgumu.
- Ja tiek konstatēti ievērojami reponēšanas spēki, apsveriet iespēju:
 - regulēt skrūves augstumu;
 - pārbaudīt stieņa novietojumu, lai pārliecinātos, ka starp stieni un skrūves galvu nav iesprūduši audi.

Stieņa reponēšana

- Poliaksiālajai galvai ir jābūt perpendikulāri salāgotai ar steni. Izliektu stieņu izmantošana var izraisīt instrumentu savstarpeju šķērsošanos. Ja nepieciešams, pielāgojiet instrumentu pozīciju laterāli un mediāli.

Pieveldet fiksācijas uzmafu līdz galam

- Pārliecinieties, ka visas fiksācijas uzmafas ir pilnībā pozicionētas un ir veikta to pagaidu fiksācija. Pretējā gadījumā var rasties salāgojuma neatbilstība.
- Pārliecinieties, ka poliaksiālā galva ir perpendikulāra stienim. Izmantojot lordotiski konturētus stieņus, var būt nepieciešams laut retrakcijas asmeniem un ievietotajiem instrumentiem šķērsot sagitālo plakni.
- Pretpievilceja rokturim jābūt orientētam laterālā vai mediālā virzienā. Nenovietojiet pretpievilceja rokturi vienā līnijā ar steni. Šī darbība var izraisīt stieņa nobīdi attieciābā pret implantu.
- Ieteicamo uzturamo kalibrāciju skatiet griezes momentu ierobežojošā roktura lietošanas instrukcijā.
- Izmantojot griezes momentu ierobežojošo rokturi, pārliecinieties, ka visām fiksācijas uzmafām tiek izmantots nepieciešamais griezes moments 10 Nm.
- Neizmantojiet šai metodei fiksētu vai T-veida sprūdskrūvgriezi. Ja netiek izmants griezes momentu ierobežojošs piederums, skrūvgriezis var salūzt un potenciāli radīt pacientam traumas.

Atvienojet stieņa ievadītāju

- Izvairieties no stieņa nobides, pārmērīgi sasverot instrumentu laterālā vai mediālā virzienā.

Secīga fiksācijas uzmafa atkārtota pievilkšana

- Pretpievilces jāizmanto katram implantam, kam nepieciešama galīgā pievilkšana. Ja galīgās pievilkšanas laikā neizmanto pretpēku griezes momentam, konstrukcija var kļūt valīga.
- Nenovietojiet pretpievilceja rokturi vienā līnijā ar steni. Šī darbība var izraisīt stieņa nobīdi attieciābā pret poliaksiālajām galvām.

Saspiešana un distrakcija

Neliela atvēruma konstrukcijas saspiešana

- Pārliecinieties, ka visas fiksācijas uzmafas ir pilnībā ievietotas un ir veikta to pagaidu fiksācija.
- Vienmēr pilnībā novietojet saspiešanas instrumentu uz skrūves galvas. Pievilkšanas laikā instrumenta kanilei jāatrodas perpendikulāri pret stieni.

Neliela atvēruma konstrukcijas distrakcija

- Pārliecinieties, ka visas fiksācijas uzmafas ir pilnībā ievietotas un ir veikta to pagaidu fiksācija.

- Vienmēr pilnībā novietojet distrakcijas instrumentu uz skrūves galvas. Pievilkšanas laikā instrumenta kanilei jāatrodas perpendikulāri pret stieni.

Fiksējošo uzmafu atbrīvošana

- Neizmantojiet šai metodei fiksētu vai T-veida sprūdskrūvgriezi. Ja netiek izmants griezes momentu ierobežojošs piederums, skrūvgriezis var salūzt un potenciāli radīt pacientam traumas.

Retrakcijas asmens atkārtota piestiprināšana

- Nebūdīt retrakcijas asmens atkārtotas piestiprināšanas instrumentu ar spēku.

MATRIX mugurkaula sistēma – perforētās skrūves

Pirmsoperācijas plānošana

- MATRIX perforētās skrūves tiek kombinētas ar Vertecem V+. Pirms perforēto skrūvu pastiprināšanas ir jāapgūst zināšanas par Vertecem V+ lietošanu. Skatiet plāšāku informāciju par izstrādājuma lietošanu, piesardzības pasākumiem, brīdinājumiem un blakusparādībām pievienotajā lietošanas instrukcijā.
- Cementa injicēšanas laikā novērošana ar attēla pastiprinātāju ir obligāta.

Rikošanās ar Kiršnera stieplēm

- Nodrošiniet, lai Kiršnera stieplēs visas procedūras laikā paliek savā vietā. Kiršnera stieplēs gals ir jāuzrauga, izmantojot attēla pastiprinātāju, lai nodrošinātu, ka tā necaurdur skriemeļu ķermenē priekšējo sienu un nerada priekšā esošo asinsvadu bojājumus.
- Lai izvairītos no cīmdu bojājumiem, pārliecinieties, ka Kiršnera stieplēs izējas punkts nav bloķēts.

Atvērta pieeja

Sagatavojet kājiņas, ievietojet skrūves un novērējiet pareizu skrūvju novietojumu

- MATRIX perforētā skrūve jāievada skriemelā ķermenī aptuveni 80% dzīlumā.
- Ja skrūves ir pārāk īsas, kaulu cements var tikt injicēts pārāk tuvu kājiņai. Skrūvju perforācijām ir jāatrodas skriemelā ķermenī netālu no priekšējās kortikālās sienas. Šī iemesla dēļ 35 mm skrūves jāievieto tikai krustu kaulā.
- Ja skrūves ir pārāk garas vai ievietotas bikortikāli, var tikt caurdurta priekšējā kortikālā siena un var rasties cementa nooplūde.
- Levietošanas laikā nesatveriet zaļo pogu, jo tādējādi no skrūves tiek atvienota fiksējošā uzmafa.
- Rūpīgi grieziet vadstīgas uzmafas sānu sviras pulksteņrādītāju kustības virzienā, lai nodrošinātu, ka distraktora gals ir pilnībā savienots ar skrūvi. Laterālai pastiprināšanai kopā ar MATRIX perforēto skrūvu vadotnes uzmafu jāizmanto tikai fiksējošās adatas adaptera komplekts ar Luera slēgu.
- Jebkuras perforācijas gadījumā, lietojot kaulu cementu, jāievēro īpaša piesardzība. Cementa nooplūde un ar to saistītie riski var negatīvi ietekmēt pacienta fiziskos stāvokli.

Rikošanās ar cementu

Injekcijas sagatavošana (vienkāršais adapteris)

- Mainot šīrces, jāievēro piesardzība, jo skrūves Stardrive galvā var palikt cements. Ja tiek izmants vienkāršais adapteris, cementa injicēšanai jāizmanto tikai Vertecem V+ 2cc šīrces, lai izvairītos no šīrces atvienošanas un atkārtotas pievienošanas.

Injicēšanas procedūra

- Pārliecinieties, ka cements nenoplūst ārpus paredzētās zonas. Nekavējoties pārtrauciet injekciju, ja rodas nooplūde.
- Kad nepieciešams mainīt šīrces, jāievēro piesardzība, jo skrūves Stardrive galvā var palikt cements.
- Izmantojot vienkāršo adapteri, neizņemiet un nemanījet šīrces tūlīt pēc injekcijas. Jo ilgāk šīrcē paliek pievienota skrūvei, jo zemāks ir nevēlamos cementa nooplūdes risks.
- Cementa plūsmas virzās pa ceļu ar vismazāko pretestību. Tādēļ visas injekcijas procedūras laikā obligāti jānodrošina reāllaika novērošana ar attēla pastiprinātāju laterālā projekcijā. Neparedzētas aizmiglošanās gadījumā vai ja cements nav skaidri redzams, injicēšana ir nekavējoties jāpārtrauc.
- Viss skrūvgriezīš palikušais cements ir jāizņem ar tūrišanas stiletu, kamēr tas vēl ir mīksts (vai vēl nav sacietējis). Tādējādi tiek nodrošināts, ka arī turpmāk būs iešķējams veikt revīzijas operācijas.
- Pirms adapteru izņemšanas un darba turpināšanas ar instrumentiem uzgaidiet, līdz cements ir sacietējis (aptuveni 15 minūtes pēc pēdējās injekcijas).
- Pirms jebkuru skrūvju pastiprināšanas ir jāapgūst zināšanas par Vertecem V+ lietošanu, ipašu uzmanību pievēršot iepildīšanas modeļiem un cements plūsmai skriemelā ķermenī. Skatiet plāšāku informāciju par izstrādājuma lietošanu, piesardzības pasākumiem, brīdinājumiem un blakusparādībām pievienotajā lietošanas instrukcijā.
- Kaulu cementu nedrīkst injicēt nekontrolētā veidā un pārmērīga daudzumā, jo tas var izraisīt cementa nooplūdi, kā rezultātā var iestāties tādas smagas sekas kā audu bojājumi, parapléjija vai letāla sirds mazspēja.
- Galvenais risks, pastiprinot skrūves, ir cementa nooplūde. Tāpēc, lai mazinātu komplikācijas, ir jāizpilda visas ķirurgiskās procedūras darbības.
- Ja rodas būtiska nooplūde, procedūra ir jāpārtrauc. Atgrieziet pacientu nodalā un novērējiet pacienta neuroloģisko stāvokli. Neuroloģisku funkciju traucējumu gadījumā jāveic ārkārtas DT skenēšana, lai novērtētu ekstravazācijas apjomu un atrašanās vietu. Ja nepieciešams, var veikt atvērtas ķirurgiskās dekomprimēšanas un cementa izņemšanas ārkārtas procedūru.

- Lai mazinātu ekstravazācijas risku, stingri ieteicams ievērot kirurģiskās procedūras, izmantot Kirsnera stiepli kājiņu skrūvju ievietošanai un izmantot augstas kvalitātes C kātu laterālā pozīciju.
- Ja tiek konstatēta noplūde ārpus skriemeļa, injicēšana ir nekavējoties jāpārtrauc. Uzgaidiet 45 sekundes. Lēnām turpiniet injicēšanu. Pateicoties ātrākai sacietēšanai skriemeļa ķermenī, cements noslēdz mazos asinsvadus, un var veikt iepildīšanu. Atpažīstamais daudzums ir aptuveni 0,2 ml cementa. Ja iepildīšanu nevar veikt, kā aprakstīts, pārtrauciet procedūru.

Skrūvju galvu izvietošana

- levērojiet piesardzību, kamēr frēzējat augstāko un zemāko līmeni, lai aizsargātu fazešu savienojumus.
- Pirms poliaksiālās galvas novietošanas uz perforētās skrūves pārliecinieties, ka cements ir pilnībā sacietējis.
- Liekot poliaksiālās galvas, vienmēr izmantojiet novērošanu ar attēla pastiprinātāju, lai pārliecinātos, ka skrūve nevirzās uz priekšu. Ja skrūve virzās uz priekšu, nogaidiet, līdz cements sacietē.

Konstrukcijas pievienošana

- Distrakcija/saspiešana var izraisīt pastiprināto skrūvju izkustēšanos, izraisot konstrukcijas bojājumus.
- Pirms koriģējošu manevru veikšanas pārliecinieties, ka cements ir pilnībā sacietējis.

MIS pieeja

- MATRIX perforētā skrūve jāievada skriemeļa kermenī aptuveni 80% dzilumā.
- Ja skrūves ir pārāk īsas, kaulu cements var tikt injicēts pārāk tuvu kājiņai. Skrūuju perforācijām ir jāatrodas skriemeļa ķermenī netālu no priekšējās kortikālās sienas. Šī iemesla dēļ 35 mm skrūves jāievieto tikai krustu kaulā.
- Ja skrūves ir pārāk garas vai ievietotas bikortikāli, var tikt caurdurta priekšējā kortikālā siena un var rasties cementa noplūde.
- Lai izvairītos no cimdu bojājumiem, neturiet retrakcijas asmeņus tuvu nolieksanas izciļņa apakšdalai.
- Rūpīgi grieziet vadītās uzmafas sānu sviras pulksteņrādītāju kustības virzienā, lai nodrošinātu, ka distraktora gals ir pilnībā savienots ar skrūvi.
- Pirms adapteru izņemšanas un darba turpināšanas ar instrumentiem uzgaidiet, līdz cements ir sacietējis (aptuveni 15 minūtes pēc pēdējās injekcijas).
- Pirms koriģējošu manevru veikšanas pārliecinieties, ka cements ir pilnībā sacietējis.
- Distrakcija/saspiešana var izraisīt pastiprināto skrūvju izkustēšanos, izraisot konstrukcijas bojājumus.
- Neizmantojiet vadītājapvalku, lai noņemtu distraktora uzgali.

Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Medicīnisko ierīču kombinācija

MATRIX mugurkaula sistēma sastāv no kaulu skrūvēm, savienotājiem, stieņiem un fiksācijas uzmafas. Pārliecinieties, ka izmantotais diametrs atbilst konkrētajam implantam.

Kaulu skrūves ir pašvītnojošas un ir pieejamas gan iepriekš samontētā, gan modulārā (izjauktā) veidā. Modulārajā variantā procedūras laikā skrūves galva tiek pievēnota modulārai skrūvei. Skrūuju galvām ir pieejamas standarta un reponēšanas opcijas (nodrošina 15 mm stieņu reponēšanu). MATRIX perforētās skrūves ir piegādātas modulārā veidā, un tās var lietot kopā ar cementu vai bez tā.

Informāciju par Vertecem V+, lūdzu, skatiet attiecīgajā Vertecem V+ sistēmas lietošanas instrukcijā.

Kaulu skrūvju tipi:

Cietās

- Iepriekš samontētas un modulāras (izjauktas): no Ø 4,0 mm līdz Ø 9,0 mm

Kanilētās

- Iepriekš samontētas: no Ø 5,0 mm līdz Ø 9,0 mm

- Modulāras (nesamontētas): no Ø 5,0 mm līdz Ø 8,0 mm

Perforētās

- Modulāras (nesamontētas): no Ø 5,0 mm līdz Ø 7,0 mm

Savienotāji ir paredzēti, lai atvieglotu ierīču savienošanu MATRIX mugurkaula sistēmā un citās saderīgās mugurkaula stabilizācijas sistēmās. Šis ierīces ļauj pagarināt konstrukciju (sānišķi vai gareniski), pāriet uz dažāda diametra stieņiem (visām MATRIX ierīcēm stieņu diametrs ir Ø 5,5 mm) vai stabilizēt konstrukciju šķērvirzienā. Visos pieejamajos MATRIX savienotājos ir izmantotas integrētās fiksācijas skrūves.

- Piefiksējams šķērvirziena savienotājs
- Stieņa savienotājs
- Paralēlie savienotāji

Stieņi ir paredzēti, lai atvieglotu ierīču garenisko savienošanu MATRIX mugurkaula sistēmā un citās saderīgās mugurkaula stabilizācijas sistēmās.

- Aizmugurējie izliektie un taisnie stieņi
- Taisnie un izliektie MIS stieņi
- Savienojošie stieņi

Fiksācijas uzmafas sastāv no komponentiem, kas pēc kaulu skrūvju implantēšanas un implantēšanai atbilstoši stieņu atlases tiek utilizēti. Šie komponenti tiek izmantoti skrūvju/stieņu nostiprināšanai vēlamajā konstrukcijā, efektīvi fiksējot skrūves pie stieņa.

MATRIX mugurkaula sistēma tiek ievietota, izmantojot saistīto MATRIX mugurkaula instrumentu klāstu.

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

Magnētiskās rezonances vide

Savietojams ar MR noteiktos apstākļos.

Nekliniskajās pārbaudēs pēc slīktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka MATRIX mugurkaula sistēmas implanti ir savietojami ar MR. Šos izstrādājumus var droši skenēt šādos apstākļos:

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

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm MATRIX mugurkaula implanti neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5,3 °C, pie maksimālās visa kermeņa vidējās īpatnējās absorbācijas koeficiente (SAR) 1,5 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes veicot MR skenēšanu 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skenerī.

MR attelvēidošanas kvalitāte var paslīgtināties, ja interesējošā zona sakrīt ar vai ir relatīvi tuvu MATRIX mugurkaula ierīces pozīcijai.

Ierīces apstrāde pirms lietošanas

Sterila ierīce

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

Glabājiet sterīlās ierīces to oriģinālajā aizsargiepkojumā un izņemiet no iepakojuma tikai tieši pirms lietošanas. Pirms lietošanas ir jāpārbauda izstrādājuma derīguma termiņš un jāpārliecinās, vai sterīlais iepakojums nav bojāts. Ja iepakojums ir bojāts, nelietojiet izstrādājumu.

Nesterīla ierīce

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterīli, pirms to izmantošanas kirurgijā ir jātira un jāsterilizē ar tvaiku. Pirms tīrišanas noņemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku ievietojiet izstrādājumu apstiprinātā iepakojumā vai tvertnē. Levērojiet tīrišanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā "Svarīga informācija".

Implanta izņemšana

MATRIX mugurkaula sistēma – deģeneratīva slimība un perforētās skrūves

Ja implants ir jāizņem, ieteicams izmantot tālāk norādīto metodi.

- Ja nepieciešams, noņemiet fiksējamos šķērvirziena/paralēlos savienotājus. Šķērvirziena savienotājos, kas pievienoti gareniskajiem stieņiem, esošās skrūves var izņemt, izmantojot T15 Stardrive skrūvgriezi ar 3 Nm griezes momenta ierobežotāju.
- Lai noņemtu fiksācijas uzmafu, būdiet pretpievilcēju ar atvienojamu rokturi pāri skrūves galvai. Novietojiet griezes momenta ierobežotāja sprūdratu neitrālā pozīcijā, pievienojiet T25 skrūvgriezi ar Stardrive fiksācijas uzmafu padziļinājumu, un pagrieziet pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam.
- Izņemiet stieni, izmantojot stieņu turēšanas knaibles.
- Lai izņemtu kājiņas skrūves poliaksiālo galvu, noņemiet visas esošās fiksācijas uzmafas un stieņi. Savienojiet poliaksiālo skrūvju galvu izņemšanas instrumenta iekšējo vārpstu ar sprūdratu un ievietojiet izņemšanas instrumenta rokturi. Turot rokturi, skrūvējiet iekšējo vārpstu pulksteņrādītāju kustības virzienā, līdz tā apstājas. Paceliet, lai noņemtu galvu.
- Lai izņemtu kājiņas skrūvi, ievietojiet skrūvgrieža galu kājiņās skrūves padziļinājumā un pagrieziet fiksējošās uzmafas zaļo pogu pulksteņrādītāju kustības virzienā, līdz uzmafas gals ir cieši piestiprināts pie kājiņas skrūves. Izņemiet skrūvi.

MATRIX muguraula sistēma – minimāli invazīva operācija (MIS)

Ja konstrukcijai nepieciešama revīzija vai izņemšana, izmantojiet minimāli invazīvu pieeju, lai piekļūtu konstrukcijai.

- levietojiet stiepa bīdītāju/pretpievilcēju ar piestiprinātu atvienojamo rokturi.
- Ja pēc pievilkšanas līdz 10 Nm fiksācijas uzmavu nepieciešams atskrūvēt, izmantojiet pretpievilcēju ar atvienojamu rokturi, MATRIX skrūvgrieža vārpstu un 10 Nm griezes momenta ierobežotāju, lai atskrūvētu fiksācijas uzmavu.
- Izņemiet 10 Nm griezes momenta ierobežotāju ar fiksācijas uzmavu no incīzijas vietas. Izmantojiet stiepu knaibles, lai pēc fiksācijas uzmavas noņemšanas izņemtu stieni.
- Kad stienis ir atgūts, izmantojiet T-veida sprūdrskrūvgrieža konstrukciju, lai izņemtu visas kājiņu skrūves.

Lūdzam ļemt vērā, ka ar implanta izņemšanu saistītie piesardzības pasākumi/bridinājumi ir uzskaitīti sadalā "Bridinājumi un piesardzības pasākumi".

Ierīces klīniskā apstrāde

Detalizēti norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamo ieriču, instrumentu paplašu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošurā "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 šādiem implantiem ir jārīkojas atbilstoši slimnīcā apstiprinātajam protokolam.

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

CE
0123



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

Lietošanas instrukcija:
www.e-ifu.com