
Uputstvo za upotrebu VEPTR™

Ovo uputstvo za upotrebu nije namenjeno za distribuciju u SAD.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland



Uputstvo za upotrebu

VEPTR™

Prije upotrebe pažljivo pročitajte ova uputstva za upotrebu, Synthes "Važne informacije" i odgovarajući Vodič za hiruršku tehniku. Pobrinite se da ste upoznati sa odgovarajućom hirurškom tehnikom.

Materijal

Materijal:	Standard:
TAN	ISO 5832-11
CPTI	ISO 5832-2

Svrha upotrebe

Trodimenzionalni torakalni pristup lečenju pacijenata sa složenim deformitetima zida grudnog koša i/ili kičme kod kojih grudni koš ne može da podrži normalnu respiraciju ili rast pluća (sindrom insuficijencije grudnog koša).

Projektovan za mehaničku stabilizaciju i razdvajanje grudnog koša u cilju poboljšanja respiracije i rasta pluća kod odojčadi i maloletnih pacijenata.

Uređaji VEPR kontrolišu i mogu da koriguju skoliozu.

Uređaji se postavljaju pod pravim uglom u odnosu na prirodna rebra pacijenta (superiorna tačka postavljanja) i rebra prema nogama, lumbalni deo kičme ili ilijačni deo (inferiorna tačka postavljanja). To se obavlja putem standardnog reza za torakotomiju izvođenjem.

Regуларна експанзија, анатомско раздвајање и замена компоненти путем мање инвазивне операције.

Ciljevi lečenja:

- Povećanje grudnog volumena
- Korekcija skolioze
- Uspostavljanje simetrije grudnog koša produžavanjem konkavnog, ograničenog hemitoraksa
- Poboljšanje funkcije grudnog koša
- Izbegavanje procedura za inhibiciju rasta
- Održavanje ovih poboljšanja tokom rasta deteta

Indikacije

Uređaj je indikovan kod:

- primarnog Thoracic Insufficiency Syndrome (TIS) (Sindroma insuficijencije grudnog koša) usled trodimenzionalnog deformiteta grudnog koša
- progresivne kongenitalne skolioze grudnog koša sa konkavno spojenim rebrima
 - progresivne kongenitalne skolioze grudnog koša sa grudnim kapom usled nedostajućih rebara
 - progresivne kongenitalne, neurogene ili idiopatske skolioze bez abnormalnosti ribara
 - hipoplastičnog sindroma grudnog koša, uključujući
 - sindrom Jeune,
 - sindrom Jarno-Levin,
 - cerebrokostomandiblarni sindrom,
 - ostalo.
 - kongenitalnog posterolateralnog defekta zida grudnog koša
 - stečenog posterolateralnog defekta zida grudnog koša
 - resekcije tumora na zidu grudnog koša
 - traumatskog grudnog kapka
 - hirurškog odvajanja spojenih blizanaca

sekundarne insuficijencije grudnog koša usled lumbalne kifoze (osim Gibbusa)

Kontraindikacije

Uređaj VEPR ne treba koristiti pod sledećim uslovima:

- Neadekvatna čvrstoća kosti (rebara/kičme) za postavljanje uređaja VEPR
- Odsustvo proksimalnih i distalnih rebara za postavljanje uređaja VEPR
- Odsustvo dijaphragmatske funkcije
- Neodgovarajuće meko tkivo za pokrivanje uređaja VEPR
- Starost nakon završenog razvoja skeleta za primene uređaja VEPR
- Starost ispod 6 meseci
- Poznata alergija na bilo koji od materijala uređaja
- Infekcija na mestu operacije

Potencijalni rizici

Kao i kod svih većih hirurških procedura, može doći do rizika, neželjenih efekata i neželjenih događaja. Iako može doći do mnogih reakcija, u najčešće spadaju:

Problemi koji nastaju od anestezije i pozicioniranja pacijenta (npr. mučnina, povraćanje, dentalne povrede, neurološka oštećenja itd.), tromboza, embolija, infekcija, prekomerno krvarenje, neuralne i vaskularne povrede proistekle lečenjem lekara,

oštećenje mekih tkiva uklj. otok, abnormalno formiranje ožiljka, funkcionalno oštećenje mišićno-skeletnog sistema, kompleksni regionalni sindrom bola (CRPS), alergijske/hipersenzitivne reakcije, nuspojave vezane za štrčanje, neprekidni bol; oštećenje susednih kostiju, diskusa ili mekog tkiva, cepanje moždanice ili curenje kičmene tečnosti; kompresija i/ili kontuzija kičmene moždine, parcijalno pomeranje grafta, vertebralna angulacija, pomeranje kuke za rebro, pomeranje kuke za krilo.

Uređaj za jednokratnu upotrebu



Ne koristite ponovo

Proizvodi koji su namenjeni za jednokratnu upotrebu se ne smeju ponovo koristiti. Ponovna upotreba i obrada (npr. čišćenje i sterilizacija) mogu da ugroze strukturu celovitost uređaja i/ili da dovedu do kvara uređaja što može dovesti do povrede, bolesti ili smrti pacijenta.

Štavše, ponovna upotreba ili obrada uređaja za jednokratnu upotrebu može stvoriti rizik od kontaminacije, npr. usled prenosa inficiranog materijala sa jednog pacijenta na drugog. Ovo može dovesti do povrede ili smrti pacijenta ili korisnika.

Kontaminirani implantati se ne smeju ponovo obrađivati. Svi Synthes implantati koji su kontaminirani krvlju, tkivom i/ili telesnim tečnostima/materijom nikada se ponovo ne smeju koristiti i sa njima treba postupati u skladu sa bolničkim protokolom. Čak iako mogu da izgledaju da su neoštećeni, implantati mogu da imaju male defekte i unutrašnje uzorce naprezanja koji mogu dovesti do zamora materijala.

Mere predostrožnosti

Opšti rizični povezani sa operacijom nisu opisani u ovim uputstvima za upotrebu. Za više informacija, pogledajte brošuru Synthes "Važne informacije".

Upozorenja

Pacijenti sa implantatom VEPR ne treba da nose ortopedski oslonac.

Uređaj VEPR je projektovan da omogući rast grudne šupljine i restriktivna priroda ortopedskog oslonca ne bi pomogla stanje, već sprečila njegovu svrhu.

Pacijentima može biti potrebna dodatna zaštita rane u cilju sprečavanja nemernog trljanja ili udaranja rane.

Pacijenti sa dijagnozom spina bifida treba da nose okluzivnu presvlaku preko rane da bi mesto održavali suvo.

Čvrsto se savetuje da VEPR implantiraju isključivo hirurzi koji su upoznati sa opštim problemima hirurgije kičme i koji su u mogućnosti da savladaju hirurške tehnike specifične za ovaj proizvod. Implantaciju treba obaviti u skladu sa uputstvima za preporučenu hiruršku proceduru. Hirurg je odgovoran za pravilno sprovođenje operacije.

Proizvođač nije odgovoran za bilo kakve komplikacije nastale zbog pogrešne dijagnoze, izbora neodgovarajućeg implantata, nepravilnog kombinovanja komponenta implantata i/ili operativnih tehniku, štrčanje delova, prekrivanje kože i cepanje pleure, ograničenja u smislu metoda lečenja, ili neadekvatne asepsije.

Kombinacija medicinskih uređaja

Synthes nije ispitao kompatibilnost sa uređajima koji su dati od drugih proizvođača i ne preuzima nikakvu odgovornost u takvim slučajevima.

Okruženje magnetne rezonance

MR uslovno:

Nekliničko testiranje scenarija za najgori slučaj je prikazalo da se implantati sistema VEPR mogu uslovno koristiti za MR snimanje. Ovi predmeti se bezbedno mogu skenirati pod sledećim uslovima:

- Statičko magnetsko polje od 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.
- Polje prostornog gradijenta od 300 mT/cm (3.000 Gauss/cm).
- Maksimalna prosečna specifična brzina resorpcije u celom telu (SAR) od 2 W/kg za 15 minuta skeniranja.

Na osnovu nekliničkog testiranja, implantat VEPR će dovesti do povećanja temperature ne većeg od 4,2 °C kod maksimalnog prosečnog specific absorption rate (SAR) (specifičnog stepena apsorpcije) od 2 W/kg, prema merenju kalorimetra tokom 15 minuta MR skeniranja na MR skenerima jačine 1,5 tesle i 3 tesle.

Kvalitet snimanja magnetnom rezonancicom može biti ugrožen ako je region od interesa na istom mestu ili relativno blizu položaju uređaja VEPR.

Obrada pre nego što se uređaj upotrebi

Synthes proizvodi koji su dopremljeni u nesterilnom stanju moraju da se očiste i sterilišu parom pre hirurške upotrebe. Pre čišćenja, uklonite sva originalna pakovanja. Pre parne sterilizacije, stavite proizvod u odobren omot ili spremnik. Pratite uputstva za čišćenje i sterilizaciju koja su data u Synthes "Važnim informacijama".

Obrada/ponovna obrada uređaja

Detaljna uputstva za obradu implantata i ponovnu obradu uređaja za višekratnu upotrebu, tacni i kutija za instrumente opisana su u Synthes brošuri "Važne informacije". Uputstva za sklapanje i rasklapanje instrumenata "Rasklapanje instrumenata sa više delova" mogu da se preuzmu sa:
<http://emea.depuySynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>

CE
0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Telefon: +41 61 965 61 11
Faks: +41 61 965 66 00
www.depuySynthes.com