
Návod na použitie

Implantačný systém na kontinuálnu kompresiu

SPEEDSHIFT™

Tento návod na použitie nie je určený
na distribúciu v USA.

Nie všetky výrobky sú v súčasnosti dostupné
na všetkých trhoch.



Authorised Representative

DePuy Ireland UC
Loughbeg
Ringaskiddy
Co. Cork Ireland

Návod na použitie

Implantát systému na kontinuálnu kompresiu SPEEDSHIFT™ poskytuje chirurgovi prostriedky na fixáciu kostí a pomáha pri liečbe zlomenín a rekonštrukčných operáciách.

Pomôcky, na ktoré sa vzťahuje:

SE-1520-06
SE-1520-08
SE-1520-10
SE-2020-06
SE-2020-08
SE-2020-10

Základná štruktúra

- Implantáty implantačného systému na kontinuálnej komprezii SPEEDSHIFT sú vyrobené z biokompatibilného nitinolu a sú navrhnuté tak, aby pri izbovej teplote vykazovali superelastické vlastnosti. Každý implantát je počas skladovania a implantovania držaný v otvorenom tvare. Po zavedení uvoľnenie z udržiavacieho zariadenia spôsobí vychýlenie ramien implantátu smerom k sebe, čo vedie ku komprezii. Pri dobrej kvalite kosti nemusí byť toto vychýlenie viditeľné, pretože ramená sú držané okolitým tkanivom.
- Spoločnosť DePuy Synthes ponúka niekoľko rôznych typov implantátov. Číslo modelu implantátu označuje jeho rozmer. PRÍKLAD: model SE-1520-06 má 15 mm dĺžku mostika, 20 mm dĺžku ramena a 6 mm schodok mostika.

Dôležité upozornenie pre zdravotníckych pracovníkov a personál operačných sál: Ten-to návod na použitie nezahŕňa všetky informácie potrebné na výber a použitie pomôcky. Pred použitím si pozorne prečítajte tento návod na použitie a brožúru spoločnosti Synthes „Dôležité informácie“. Uistite sa, že dobre ovládate príslušný chirurgický postup.

Materiál

Nitinol

Účel použitia

Svorkové implantáty SPEEDSHIFT sú určené na fixáciu kostí a liečbu zlomenín a na rekonštrukčné chirurgické zádkroky.

Indikácie použitia

- Fixácia zlomenín a osteotómii, kľová artrodéza na rukách a nohách.
- Fixácia osteotómie proximálnej tibiálnej metafízy.
- Fixácia malých fragmentov kostí (t.j. malých fragmentov kosti, ktoré nie sú rozierešené do tej miery, aby sa zabránilo umiestneniu svoriek). Tieto fragmenty sa môžu nachádzať na dlhých kostiach, ako je femur a fibula v dolných končatinách; humerus, ulna alebo rádius v horných končatinách; na klúčnej kosti a plochých kostiach, ako je panva a lopatka.

Kontraindikácie

- Triestív kostný povrch, ktorý by bránil umiestneniu svoriek.
- Patologické stavy kostí, ako je osteopénia, ktoré by zhoršili schopnosť bezpečne fixovať implantát.
- Citlivosť na cudzie telesá z kovov vrátane niklu. V prípade podозrenia na citlivosť na cudzorodý materiál je potrebné vykonať pred implantáciou náležité testovanie.

Určený používateľ

Tento návod na použitie vám sám osebe neposkytne dostatok podkladov na priame použitie pomôcky alebo systému. Dôrazne odporúčame získať pokyny od chirurga, ktorý má skúsenosti s používaním týchto pomôčok.

Toto zariadenie majú používať kvalifikovaní zdravotníčki pracovníci, napr. chirurgovia, lekári, personál operačnej sály a osoby, ktorí sa podieľajú na príprave nástroja. Všetci pracovníci, ktorí manipulujú s nástrojom, by mali byť plne oboznámení s návodom na použitie, s príslušnými chirurgickými postupmi a s brožúrkou spoločnosti Synthes „Dôležité informácie“.

Implantácia sa má uskutočniť na základe pokynov pre odporúčaný chirurgický postup. Chirurg nesie zodpovednosť za vhodnosť indikácie pomôcky pre daný patologický stav a za správne prevedenie operácie.

Očakávané klinické prínosy

Očakávané klinické prínosy interných fixačných zariadení, ako je implantátový systém na kontinuálnu kompreziu SPEEDSHIFT, ak sa používajú v súlade s návodom na použitie a odporúčanou technikou, sú:

- Stabilizácia kostných segmentov a umožnenie hojenia
- Obnovenie anatomického vzťahu a funkcie

Možné nežiaduce udalosti, vedľajšie účinky a zvyškové riziká

Ako pri všetkých väčších chirurgických zádkrokoch, aj pri tomto sa môžu vyskytnúť riziká, vedľajšie účinky a nežiaduce udalosti. Môžu sa vyskytnúť mnohé reakcie, medzi najčastejšie patria:

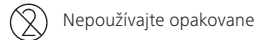
problémy vyplývajúce z anestézie a polohovania pacienta (napr. nevoľnosť, zvracanie, poškodenie zubov, neurologické poruchy atď.), trombóza, embólia, infekcia, nadmerné krvácanie, iatrogénne poškodenie nervov a ciev, nesprávne zrastenie, nezrastenie, poškodenie kostí a mäkkých tkanív vrátane opuchu, abnormálnej tvorby jaziev, funkčného poškodenia pohybového aparátu, Sudeckov syndróm, alergické/hypersenzitívne reakcie a vedľajšie účinky spojené so zlyhaním implantátu a výčnelkami implantátov.

Sterilná pomôcka

STERILE R Sterilizované ožiareniom



Pomôcka na jedno použitie



Označuje zdravotnícku pomôcku určenú na jednorazové použitie alebo na použitie u jedného pacienta pri jednom zádkoku.

Opakovane použitie alebo klinická regenerácia (napr. čistenie a opäťovná sterilizácia) môžu narušiť štrukturálnu celistvosť pomôcky a/alebo viesť k jej zlyhaniu, čo môže viesť k porananiu, ochoreniu alebo smrti pacienta.

Okrem toho môže opakovane používanie alebo regenerácia pomôčok určených na jedno použitie vyvolať riziko kontaminácie, napr. z dôvodu prenosu infekčného materiálu z jedného pacienta na druhého. To by mohlo viesť k poškodeniu zdravia alebo smrti pacienta alebo používateľa.

Kontaminované implantáty sa nesmú regenerovať. Žiadny implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanivami a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nesmie používať opakovane a má sa s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice. Hoci sa môže zdieť, že implantáty nie sú poškodené, môžu obsahovať malé defekty a známky vnútornej námahy, ktoré môžu spôsobiť únavu materiálu.

Varovania a preventívne opatrenia

Varovania

- Od implantátov nemožno očakávať, že nahradia normálnu zdravú košť alebo odolať námahaniu vyvíjanému na pomôcku úplným alebo čiastočným zaťažením vlastnej hmotnosti alebo závažím v prípade nezrastenia, oneskoreného zrastania alebo neúplného zahojenia. Preto je dôležité, aby sa udržiavať imobilizácia miesta liečby pomocou rutinných metód (sadra, dlahy atď.), až kým nenastane hojenie koští (4 – 6 tyždňov).
- Pred implantovaním pomôcky by sa mala dosiahnuť a udržiavať správnu repozícia miesta. Na dosiahnutie uzavretia alebo repozície lomnej línie by sa nemalo spoliehať na kompresívnu silu zožívania svoriek.
- Akékoľvek ďalšie spracovanie alebo regenerácia implantátu môže ovplyvniť vlastnosti nitinolu s tvarovou pamäťou a zmeniť alebo inak znížiť účinnosť implantátu.
- Regenerácia akéhokoľvek nástroja môže ovplyvniť jeho kompatibilitu s inými nástrojmi a jeho použiteľnosť.
- Ak sa sterilizácia pred implantovaním naruší, budete musieť použiť iný sterilný implantát alebo súvisiace nástroje. Produkt nesmie byť opäťovne sterilizovaný z dôvodu teplenej nestálosti polykarbonátových materiálov.
- Pred použitím skontrolujte dátum expirácie výrobku a neporušenosť balenia. Produkt s poškodeným obalom sa musí zlikvidovať a nesmie sa používať, pretože nie je možné zaručiť sterilitu.
- Po zavedení implantátu zo zavádzacieho nástroja sa má zlikvidovať a nesmie sa používať ani znova zaviesť do zavádzacieho nástroja. Je potrebné použiť inú implantáčnu súpravu.

Kombinácia zdravotníckych pomôcok

Spoľahlivosť Synthes netestovala kompatibilitu s pomôckami od iných výrobcov a v takýchto prípadoch nepreberá žiadnu zodpovednosť.

Prostredie magnetickej rezonancie

Kompatibilita s MR

Implantát systému na kontinuálnu kompresiu SPEEDSHIFT bol vyhodnotený z hľadiska bezpečnosti a kompatibility v prostredí MR. Zariadenie bolo testované za neklinických podmienok. Testovanie preukázalo, že implantát je podmienečne bezpečný v prostredí MR. Môže byť bezpečne skenovaný za nasledujúcich podmienok:

- statické magnetické pole len 1,5 Tesla (1,5 T) alebo 3 Tesla (3,0 T)
- pole priestorového gradientu do:
- 11 440 G/cm (114,40 T/m) pre systémy 1,5 T
- 5 720 G/cm (57,20 T/m) pre systémy 3,0 T
- maximálna celotelová priemerná špecifická miera absorpcie (SAR):
- 4,0 W/kg počas 15 minút skenovania pri 1,5 T
- 4,0 W/kg počas 15 minút skenovania pri 3,0 T

Rádiofrekvenčné zahrievanie pri 1,5 T

- V neklinickom testovaní s excitáciou telových cievok implantát zvýšili teplotu o menej ako 3,0 °C pri maximálnej celotelovej priemernej špecifickej mieri absorpcie (SAR) 4,0 W/kg, stanovenej kalorimetriou počas 15 minút skenovania v MR skeneri s indukciami 1,5 T Siemens Espree (MRC30732) so softvérom SYNGO MR B17.

Rádiofrekvenčné zahrievanie pri 3,0 T

- V neklinickom testovaní s excitáciou telových cievok implantát zvýšili teplotu o menej ako 3,5 °C pri maximálnej celotelovej priemernej špecifickej mieri absorpcie (SAR) 4,0 W/kg, stanovenej kalorimetriou počas 15 minút skenovania v MR skeneri s indukciami 3,0 T Siemens Trio (MRC20587) so softvérom SYNGO MR A30 4VA30A.
- Pozor: Správanie sa pri rádiofrekvenčnom zahrievaní sa nemení lineárne so silou statických polí. Zariadenia, ktoré nevykazujú detektovateľné zahrievanie pri jednej intenzite pola, môžu vyzkovať vysoké hodnoty lokalizovaného zahrievania pri inej intenzite pola.

Artefakty

- Obrazový artefakt siahal približne 13 mm od zariadenia pri skenovaní v neklinickom testovaní s použitím sekvencie gradient echo v klinickom skeneri Siemens Trio (SYNGO MR A30 4VA30A) s indukciami 3,0 T.

Odstránenie implantátu

- Odkryte miesto a mostik implantátu.
- Pomocou klieští uchopte stred implantátu a vyberte ho. Ak je implantát zapustený, potom pomocou elevátora zdvihnite implantátový mostik a potom pomocou klieští odstráňte implantát. Ak je implantát pevne pripojený, prestrihnite mostik pomocou klieští na drôty a vykrúte a vytiahnite každé rameno svorky.

Likvidácia

Žiadny implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanivami a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nesmie používať opakovane a má sa s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice.

Pomôcky sa musia likvidovať ako zdravotnícke pomôcky v súlade s nemocničnými protokolmi.

Osobitné operačné pokyny

1. Vytvorte osteotómiu. Po získaní požadovanej korekcie dočasne zafixujte osteotómiu s K-drôtom, ktorý sa nachádza v súprave vrtáka DK-265C. Pomocou vodiacich prvkov na určenie veľkosti stanovte šírku a potrebnú odchýlku implantátu.
2. Otvorte vybratú implantačnú súpravu a zaobstarajte si vodič vrtáka.
3. Pri zaistení úplného zniženia položte vodič vrtáka cez miesto fúzie tak, aby sa oba hroty dotýkali kosti. Prvý otvor vyvŕtajte pomocou vrtáka, ktorý sa dodáva v súprave vrtáka, až kým nedosiahnete kladnú zarážku. POZNÁMKA: V prípade kalkaneálnych osteotómií by sa malo počítať s použitím druhého implantátu, čo by sa malo zohľadniť pri určovaní umiestnenia prvého implantátu. Implantáty by mali byť umiestnené približne 1 cm od seba.
4. Vložte vyťahovací kolík do prvého otvoru a pri zachovávaní úplnej repozície zopakujte krok 3 a vytvorte druhý otvor. Do druhého otvoru vložte ďalší vyťahovací kolík. Vodič vrtáka je možné odstrániť tak, že vyťahovacie kolíky ponecháte na svojom mieste, aby označovali polohu vŕtaných otvorov.
5. Vyberte zavádzací nástroj obsahujúci implantát SPEEDSHIFT zo súpravy implantátov. Vytiahnite vyťahovacie kolíky z predvŕtaných otvorov a zarovnajte konce ramien implantátu SPEEDSHIFT rovnobežne s vyrávanými otvormi.
6. Zasuňte implantát SPEEDSHIFT čo najviac do predvŕtaných otvorov. POZNÁMKA: Aby sa zabezpečilo správne umiestnenie implantátu, pred uvolnením implantátu možno použiť skiaskopiu.
7. Potiahnite a podržte tlačidlo posuvníka mimo implantátu, aby ste uvoľnili implantát zo zavádzacieho nástroja. Pred odstránením zavádzacieho nástroja dbajte na to, aby sa hroty zavádzacieho nástroja úplne odpojili od implantátu. To by malo zabrániť náhodnému zdvívaniu implantátu okolo miesta chirurgického zákroku.
8. Zarovnajte dodané utláčadlo s mostíkom implantátu. Podľa potreby použite utláčadlo na úplné dosadnutie implantátu.
9. Zopakujte kroky 1 – 8 pre každý ďalší použitý implantát.




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