
Lietošanas norādījumi ARCH™ laminoplastijas sistēma

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

ARCH™ laminoplastijas sistēma

Lūdzu, pirms lietošanas izlasiet šos lietošanas norādījumus, Synthes brošūru „Svarīga informācija” un atbilstošus kīrurģisko tehnoloģiju aprakstus. Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo kīrurģijas paņēmienu.

Materiāls

Materiāls:	Standarts:
TAN	ISO 5832-11
CPTI	ISO 5832-2

Paredzētais lietojums

ARCH laminoplastijas sistēma ir paredzēta lietošanai mugurkaula kakla zonas apakšdaļā un krūškurvja zonas augšdaļā (C3-T3) pēc laminotomijas procedūras veikšanas.

Indikācijas

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

Kontrindikācijas

ARCH™ laminoplastijas sistēma nav izmantojama, ja ir:

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

ARCH™ laminoplastijas sistēma nav izmantojama, ja ir:

- fokāla priekšēja kompresija;
- izveidota absoluša kifoze;
- izolēta radikulopātiņa;
- Mugurkaula priekšējā atbalsta zudums audzēja, traumas vai infekcijas dēļ.

Blakusparādības

Tāpat kā ar lielāko daju kīrurģisko procedūru, var būt riski, blakusparādības un nevēlamī notikumi. Kaut arī var būt daudzas iespējamās reakcijas, dažas no visbiežāk sastopamajām ir šādas:
anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas (piemēram, sliktā dūša, vemsāna, zoba traumas, neuroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asinošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģisku rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionālī traucējumi, Sudeka slimība, alerģisks / paaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu vai aparātūras izvirzījumu, nepareiza saaugšana, nesaugšana, pastāvīgas sāpes; blakus esošā kaulu, disku vai mīksto audu bojājumi, durāli plūsumi un mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzenju kompresija un/vai kontūzija, transplantāta daļēja pārvietošanās, mugurkaula angulācija.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta ar starojumu

Glabājiet implantus to oriģinālajā aizsargiepakoju mā un izņemiet no tā tikai tieši pirms izmantošanas.

Pirms izmantošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecinieties par sterīlu iepakoju veselumu. Ja iepakojums ir bojāts, nelietojiet.

Vienreizējas lietošanas ierīce

 Nelietot atkārtoti

Izstrādājumus, kuri paredzēti vienreizējai lietošanai, nedrīkst lietot atkārtoti.

Atkārtota izmantošana vai apstrāde (piem., tīrīšana vai atkārtota sterilizācija) var negatīvi ietekmēt ierīces struktūralo integrāciju un/vai izraisīt ierīces bojājumu, kā rezultātā pacients var iegūt traumu, sašlīkt vai pat nomirkt.

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārnošanas risku, piemēram, infekcija materiāla pārnese no viena pacienta uz citu. Tādējādi var tikt izraisīti pacienta vai lietotāja ievainojumi vai nāve.

Piesārnotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu ar asinīm, audiem un/vai kermeņa šķidrumiem/vielām piesārnotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārīkojas atbilstoši slimīcas noteikumiem. Lai gan implantu var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielu defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Piesardzības pasākumi

Šajā lietošanas instrukcijā nav aprakstīti vispārējie, ar kīrurģiju saistītie riski. Vairāk informācijas skatiet Synthes brošūrā „Svarīga informācija”.

Brīdinājumi

Stingri ieteicams, lai ARCH laminoplastijas sistēmas implantēšanu veic tikai praktizējoši kīrurgi, kuri labi pazīst vispārējās mugurkaula kīrurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos ipašos kīrurģijas paņēmienus. Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamo kīrurģijas procedūru norādījumiem. Kīrurgs ir atbildīgs par to, lai operācija tiktu veikta pareizi.

Ražotājs nav atbildīgs par jebkādām komplikācijām, kas radušās nekorektas diagnozes, nepareiza implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta sastāvdaļu un/vai operācijas tehnoloģiju, ārstēšanas metožu ierobežojumu vai neadekvātas aseptikas dēļ.

Medicīnas ierīču kombinācija

Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar ierīcēm, ko piedāvā citi ražotāji, un šajā ziņā atbildei neuzņemas.

Magnētiskās rezonances vide

MR nosacījumi:

Neklīniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka ARCH laminoplastijas sistēma ir savietojama ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statistiskais magnētiskais laiks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradienā laiks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimālā visa kermeņa vidējās ipatnējās absorbcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 1 W/kg.

Saskaņā ar neklīniskajām pārbaudēm ARCH laminoplastijas implanti neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5 °C, pie maksimālās visa kermeņa vidējās ipatnējās absorbcijas intensitātes (SAR) 1 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes skenējot MR 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

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterīlā stāvoklī, ir jātīra un jāsterilizē ar tvaiku pirms to izmantošanas kīrurģijā. Pirms tīrīšanas nonemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku novietojiet izstrādājumu apstiprinātā aptišanas materiālā vai tvertnē. Ievērojiet tīrīšanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”

Ierīces apstrāde / atkārtota apstrāde

Sīkāki norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojumu ierīču, instrumentu paplašu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”. Instrumentu sastiprināšanas un demontāžas instrukcija „Dismantling Multipart Instruments” (Vairākdaļu instrumentu demontažā) ir lejupielādējama lapā: <http://www.synthes.com/reprocessing>



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
www.synthes.com