
Návod na použitie AXON™

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

Návod na použitie

AXON™

Pred použitím si dôkladne prečítajte tento návod na použitie, brožúru „Dôležité informácie“ o pomôcke Synthes a príslušný návod pre chirurgickú techniku. Dbajte na to, aby ste sa oboznámili s vhodnou chirurgickou technikou.

Materiál

Materiál:	Norma:
TAN	ISO 5832-11
CPTI	ISO 5832-2

Použitie

Systém AXON je komplexná súprava nástrojov a implantátov vrátane:

- skrutiek s rôznymi osami na vkladanie zhora,
- hákov,
- priečnych tyčí a
- tyčiek.

Je určený na posteriornu stabilizáciu krčnej časti chrbtice a hornej časti hrudnej chrbtice. Implantáty zlepšujú flexibilitu potrebnú na prispôsobenie sa odchýlkam anatómie pacienta.

Systém AXON využíva existujúce tyče CerviFix, ktoré umožňujú kombinovať komponenty systémov AXON a CerviFix. To umožňuje zostaviť konštrukciu, ktorá siaha od záhlavia k spodnej časti chrbtice pomocou univerzálneho systému pre chrbticu (USS).

Indikácie

Nestability v hornej časti krčnej chrbtice a v okcipitocervikálnej oblasti:

- reumatoидná artritída,
- vrodené anomálie,
- posttraumatické stavy,
- tumory,
- infekcie.

Nestability v spodnej časti krčnej chrbtice a v hornej časti hrudnej časti chrbtice:

- posttraumatické stavy,
- tumory,
- iatrogénne instability po laminektómii atď.

Degeneratívne a bolestivé posttraumatické stavy v spodnej časti krčnej a hornej časti hrudnej chrbtice.

Anteriorálna fúzia v krčnej oblasti, ktorá si vyžaduje ďalšiu prednú stabilizáciu.

Kontraindikácie

- Deštrukcia chrbtice sprevádzaná stratou ventrálnej podpory (spôsobená tumormi, fraktúrami a infekciami) vedie k závažnej nestabilite krčnej časti chrbtice a hornej hrudnej časti chrbtice. Pri týchto stavoch nie je stabilizácia pomocou pomôcky AXON postačujúca. Dôležité je dodatočná anteriórná fixácia.
- Závažná osteoporóza

Vedľajšie účinky

Tak ako pri všetkých chirurgických zákrokoch, môžu sa vyskytnúť riziká, vedľajšie účinky a nežiaduce udalosti. Môžu sa vyskytnúť mnohé možné reakcie, no medzi najčastejšie patria:

problémy vyplývajúce z anestézie a polohy pacienta (napr. nevoľnosť, vracanie, poškodenie chrpavu, neurologické poruchy atď.), trombózy, embolie, infekcie, nadmerného krvácania, iatrogénneho poškodenia nervov a ciev, poškodenia mäkkých tkániv vrátane opuchu, abnormálneho formovania jazvy, funkčného poškodenia svalovo-kostrovej sústavy, Sudeckovej choroby, alergických reakcií/reakcií z precitlivenosťi a vedľajšie účinky spojené s výstupkami, nesprávnym spojením alebo nespojením implantátu alebo príslušenstva, pretrvávajúca bolest, poškodenie susedných kostí, platničiek alebo mäkkého tkaniva, pretrhnutie tvrdéj pleny alebo vytékanie spinálnej tekutiny, stlačenie a/alebo kontúzia miechy, čiastočné posunutie šetu, vertebrálna angulácia.

Sterilná pomôcka

STERILE R Sterilizované ožiareniom

Uskladňujte implantáty v ich pôvodnom ochrannom obale a z balenia ich vyberajte len tesne pred použitím.

Pred použitím si skontrolujte dátum exspirácie výrobku a skontrolujte neporušenosť sterilného balenia. Ak je balenie poškodené, výrobok nepoužívajte.

Pomôcka na jedno použitie

 Nepoužívajte opakovane

Výrobky určené na jedno použitie sa nesmú používať opakovane.

Opakovane použitie alebo príprava na opakovane použitie (napr. čistenie a opakovana sterilizacia) môžu poškodiť štrukturálnu celistvost pomôcky a/alebo viesť k zlyhaniu pomôcky, čo môže viesť k poraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.

Okrem toho môže opakované používanie alebo príprava na opakovane používanie pomôckov určených na jedno použitie vyslovať riziko kontaminácie, napr. z dôvodu prenosu infekčného materiálu z jedného pacienta na iného. Môže to viesť k poraneniu alebo smrti pacienta alebo používateľa.

Kontaminované implantáty sa nesmú pripravovať na opakovane používanie. Akýkoľvek implantát Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanivom a/alebo telesnými tekutinami/látkami sa nikdy nemá používať opakovane a je potrebné s ním manipulovať v súlade s nemocničným protokolom. Hoci sa môže zdáť, že implantáty nie sú poškodené, môžu na nich byť malé chyby a môžu vyzkovať vnútorné napätie, ktoré môžu spôsobať únavu materiálu.

Preventívne opatrenia

Všeobecné riziká súvisiace s chirurgickým postupom nie sú opísané v tomto návode na použitie. Ďalšie informácie si prečítajte v brožúre „Dôležité informácie“ spoločnosti Synthes.

Výstrahy

Dôrazne sa odporúča, aby implantáty AXON implantovali len chirurgovia, ktorí sú oboznámení s všeobecnými problémami súvisiacimi s chirurgickými zákrokmi na chrbtici a ktorí dokážu zvládnuť chirurgické techniky špecifické pre produkt. Implantácia sa má uskutočniť na základe pokynov pre odporúčaný chirurgický postup. Chirurg je zodpovedný za zabezpečenie správneho vykonania operácie.

Výrobca nenesie žiadnu zodpovednosť za komplikácie vyplývajúce z nesprávnej diagnózy, volby nesprávneho implantátu, nesprávne spojených komponentov implantátu a/alebo operačnej techniky, obmedzení liečebných metód alebo nedostatočnej asepsy.

Kombinácia zdravotníckych pomôcok

Spoločnosť Synthes netestovala kompatibilitu s pomôckami poskytovanými inými výrobcom a v takýchto prípadoch nepreberá žiadnu zodpovednosť.

Prostriedie magnetickej rezonancie

Podmienené použitie v prostredí MRI:

Neklinické skúšanie scenára v najhoršom prípade preukázalo, že použitie implantátov systému AXON je podmienené v prostredí MRI. Tieto pomôcky možno bezpečne skeňovať v týchto podmienkach:

- statické magnetické pole 1,5 Tesla a 3,0 Tesla,
- priestorový gradient pola 300 mT/cm (3 000 Gauss/cm),
- maximálna priemerná špecifická miera absorpcie (SAR) celého tela 1,8 W/kg za 15 minút skenovania.

Na základe neklinického skúšania bude implantát AXON spôsobať zvýšenie teploty maximálne o 5,7 °C pri maximálnej priemernej hodnote specific absorption rate (špecifickej mieri absorpcie, SAR) celého tela 1,8 W/kg hodnotenej na základe kalorimetrie počas 15 minút skenovania v skeneri MRI s magnetickým poľom 1,5 Tesla a 3,0 Tesla. Kvalita obrazu MRI môže byť horšia, ak sa oblasť záujmu nachádza presne v tej istej oblasti alebo relatívne blízko k polohe pomôcky AXON.

Úprava pred použitím pomôcky

Výrobky Synthes dodávané v nesterilnom stave sa musia pred chirurgickým použitím očistiť a sterilizovať parou. Pred čistením odstráňte všetky originálne obaly. Pred sterilizáciou parou vložte výrobok do schváleného obalu alebo nádoby. Postupujte v súlade s pokynmi na čistenie a sterilizáciu uvedenými spoločnosťou Synthes v brožúre „Dôležité informácie“.

Príprava na použitie/opakovane použitie pomôcky

Podrobne pokyny týkajúce sa prípravy na použitie implantátov a opakovane použitie pomôckov na opakovane použitie, podnosov na nástroje a nádob je opísaná v brožúre spoločnosti Synthes „Dôležité informácie“. Pokyny týkajúce sa montáže a demontáže nástrojov „Demontáž nástrojov pozostávajúcich z viacerých častí“ si môžete prevziať z webovej stránky <http://www.synthes.com/reprocessing>.




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