
Lietošanas norādījumi

CERVIFIX™

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

CERVIFIX™

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

Materiāls

| | |
|-------------------------------|-------------|
| Materiāls: | Standarts: |
| TAN (Ti-6Al-7Nb) | ISO 5832-11 |
| Komerciāli tīrs titāns (CPTi) | ISO 5832-2 |

Paredzētais lietojums

CERVIFIX ir modulāra sprieguma fiksācijas sistēma mugurkaula pakauša-kakla zonas, kakla zonas augšējās un apakšējās daļas, kā arī krūšu zonas augšējās daļas (T2) mugurējai fiksācijai. Izraudzītās spailes tiek nostiprinātas pie stieņa ar skrūvju komplekta palīdzību. Kaula skrūves iespējams optimāli pozicionēt caur spailēm vēlamajā virzienā katrā līmenī.

Indikācijas

mugurkaula pakauša-kakla zonas augšdaļas un kakla zonas nestabilitāte;

- reimatoīdais artrīts;
- novirzes;
- posttraumatiski apstākļi;
- audzēji;
- infekcijas;

Nestabilitāte mugurkaula kakla zonas apakšdaļā;

- posttraumatiska nestabilitāte;
- audzēji;
- jatrogēna nestabilitāte pēc lamektomijas;
- deģeneratīvi un sāpīgi posttraumatiski apstākļi mugurkaula kakla zonas apakšdaļā;
- priekšējs saaugums, kuram nepieciešama papildu mugurēja stabilizācija.

Kontrindikācijas

- Mugurkaula destruktija, kopā ar ventrāla atbalsta zudumu (ko izraisa audzēji, lūzumi un infekcijas) izraisa būtisku mugurkaula kakla zonas un krūšu zonas augšdaļas nestabilitāti. Šādā situācijā ar CERVIFIX stabilizāciju nepietiek. Noteikt i vajadzīga papildu priekšēja stabilizācija.
- Smaga osteoporoze

Iespējamie riski

Tāpat kā ar lielāko daļu ķirurģisko 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, slikta dūša, vēsāna, zobi traumas, neuroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asinīšana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģisku rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi, kompleksais reģionālo sāpu sindroms (CRPS), alerģija / paaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas sais-tītas ar implanta vai ierīces izvirzījumu, nepareizu saaugšanu, nesaugšanu, pastāvīgām sāpēm; blakus esošo kaulu bojājumi (piemēram, iegrīmšana), disku bojājumi (piemēram, blakus esošo līmeņu deģenerācija) vai mīksto audu bojājumi, durāli plīsumi vai mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzeņu kompresija un/vai kontūzija, transplantāta daļēja pārvietošanās, mugurkaula angulācija.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta ar starojumu

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

Pirms izmantošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecinieties par sterilā 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., tīrišana vai atkārtota sterilizācija) var negatīvi ietekmēt ierīces strukturālo integrātīti un/vai izraisīt ierīces bojājumu, kā rezultātā pacients var ielegūt traumu, saslimt vai pat nomirt.

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

Piesārņotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu ar asinīm, audiem un/vai ķermenā šķidrumiem/vielām piesārņotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārīkojas atbilstoši slimnīcas noteikumiem. Lai gan implanti var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielci defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Piesardzības pasākumi

Šajos lietošanas norādījumos nav aprakstīti vispārējie, ar ķirurģiju saistītie riski. Vairāk informācijas skatiet Synthes iekļautajā sadalā „Svarīga informācija”.

Brīdinājumi

Stingri ieteicams, lai CERVIFIX sistēmas implantēšanu veic tikai praktizējoši ķirurgi, kuri labi pazīst vispārējās mugurkaula ķirurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos īpašos ķirurģijas paņēmienus. Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamo ķirurģijas procedūru norādījumiem. ķirurgs 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 sastāvdalu 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 atbilstību neuzņemas.

Magnētiskās rezonances vide

MR nosacījumi:

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

- statistiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimālā visa ķermenā vidējās īpatnējās absorbcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 1,8 W/kg.

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm CERVIFIX implants neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5,7 °C, pie maksimālās visa ķermenā vidējās īpatnējās absorbcijas intensitātes (SAR) 1,8 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 relativi tuvu CERVIFIX ierīces pozīcijai.

Apstrāde pirms ierīces lietošanas

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterilā stāvoklī, ir jātira un jāsterilizē ar tvaiku pirms to izmantošanas ķirurģijā. Pirms tīrišanas noņemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku novietojiet izstrādājumu apstiprinātā aptišanas materiālā vai tvertnē. Ievērojiet tīrišanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”

Ierīces apstrāde / atkārtota apstrāde

Sīkāki norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamu ierīču, instrumentu paplāšu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”. Instrumentu sastiprināšanas un demontāžas instrukcija „Dismantling Multipart Instruments“ (Vairākdaļu instrumentu demontāža) ir lejupielādējama lapā: <http://emea.deploysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



Synthes GmbH

Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf

Switzerland

Tel: +41 61 965 61 11

Fax: +41 61 965 66 00

www.deploysynthes.com