
Lietošanas norādījumi CERVIOS™

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

CERVIOS™

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:
PEEK	ASTM F 2026
CPTI	ISO 5832-2

Paredzētais lietojums

CERVIOS sistēma paredzēta priekšajai kakla starpskriemeļu saauguma (Anterior Cervical Interbody Fusion - ACIF) veidošanai.

Indikācijas

Dzemes kakra patoloģijas, kurām ir indicēta segmenta artrodēze:

- diskī ar plūsumu vai trūci;
- diskā deģeneratīvas slimības un nestabilitāte;
- pseidoartoze vai neveiksīga spondilodēze.

Multisegmentālās saaudzēšanas gadījumos ir ieteicama papildu stabilizācija ar plātni.

Kontrindikācijas

- osteoporoze;
- būtiska nestabilitāte;
- mugurkaula lūzumi;
- mugurkaula audzēji;
- mugurkaula infekcijas.

Blakusparādības

Tāpat kā ar liejāko daju kīrurģisko procedūru, var būt riski, blakusparādības un nevēlamīnotikumi. Kaut arī var būt daudzas iespējamās reakcijas, dažas no visbiežāk sastopamajām ir šādas:

anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas (piemēram, sliktā dūša, vēsāna, zobu traumas, neuroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolija, infekcija, pārmērīga asiņošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģisku rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi, Sudeka slimība, alerģiskums / paaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu vai aparāturas izvirzījumu, nepareiza saaugšana, nesaugšana, pastāvīgas sāpes; blakus esošo kaulu, disku vai mīksto audu bojājumi, durāli plūsumi un 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 aizsargiepakojujā un izņemiet no tā tikai tieši pirms izmantošanas.

Pirms izmantošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecinieties par sterīlā iepakojuma 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 iegūt traumu, saslimt vai pat nomirkt.

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārņošanas risku, piemēram, infekcīzo 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 kermena šķidrumiem/vielām piesārņotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārikojas atbilstoši slimīcas noteikumiem. Lai gan implantu var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielī 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 CERVIOS sistēmas implantēšanu veic tikai praktizējoši kīrurgi, kuri labi pazīst vispārējās mugurkaula kīrurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos ipāšos 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 atbilstību neuzņemas.

Magnētiskās rezonances vide

MR nosacījumi:

Nekliniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka CERVIOS sistēmas implanti ir savietojami ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimālā visa ķermenā vidējās ipatnējās absorbcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 4 W/kg.

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm CERVIOS implanti neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 3 °C, maksimālajai ipatnējajai absorbcijas intensitātei (SAR) esot 4 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes skenējot MR 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skenerī.

MR attēlveides kvalitāte var pasliktināties, ja interesējošā zona sakrīt vai ir relatīvi tuvu CERVIOS ierīces pozīcijai.




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