
Lietošanas norādījumi

ECD – izvēršama korpektomijas ierīce

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

ECD – Expandable Corpectomy Device (Izvēršama korpektomijas ierīce)
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:
PEEK	ASTM F 2026
TAV	ISO 5832-3
TAN	ISO 5832-11

Paredzētais lietojums

ECD ir skriemela ķermeņa aizvietošanas ierīce mugurkaula kakla (C3–C7) un krūškurvja zonas augšējās daļas (T1–T2) stabilizācijai. Atkarībā no anatomiskajām un patoloģiskajām prasībām ECD var tikt izmantota viena, divu vai trīs blakus esošu skriemeļu ķermenū aizvietošanai.

Indikācijas

- primāri vai sekundāri mugurkaula kakla vai krūšu zonas augšdaļas audzēji;
- Piezīme: vienmēr kombinējiet ECD ar papildus stabili priekšēju, mugurēju vai kombinētu (priekšēju/mugurēju) fiksācijas sistēmu, kas var panest lielas slodzes, piemēram, vērpi, lieci un stiepi.

Kontrindikācijas

- Smaga osteoporoze
- Vairāk nekā trīs blakus esošu skriemeļu ķermenū rekonstrukcija

Blakusparādības

Tāpat kā ar lielāko daļu ķirurģisko 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, vēsana, 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 / paaugstinātas jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu vai aparātūras izvirzījumu, nepareiza saaugšana, nesaugšana, pastāvīgas sāpes; blakus esošo kaulu, disku vai mikstā audu bojājumi, durāli plūsumi un mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzenu kompresija un/vai kontūzija, transplantāta dalēja 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 termīnu un pārliecinieties par sterīlā iepakoju veselumu. Ja iepakojums ir bojāts, nelietojiet.

 Nesterilizēt atkārtoti

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 integritāti un/vai izraisīt ierīces bojājumu, kā rezultātā pacients var iegūt traumu, saslimt vai pat nomirt.
Turklāt vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota lietošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārņošanas risku, piemēram, infekcīoza 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 ķermeņa šķidrumiem/vielām piesārņotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārikojas atbilstoši slimnīcas noteikumiem. Lai gan implantu var izskaitīties nebojāti, tiem var būt nelieli defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Piesardzības pasākumi

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

Brīdinājumi

Stingri ieteicams, lai ECD sistēmas implantešanu veic tikai praktizējoši ķirurgi, kuri labi pazīst vispārējās mugurkaula ķirurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos išpāšos 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 radušas 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 ECD sistēmas implanti ir savietojami ar MR.

Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākjos:

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

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm ECD implantī neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 5,2 °C, maksimālajai ipatnējajai absorbcijas intensitātei (specific absorption rate - SAR) esot 3 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 ECD ierīces pozicijai.



0123



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