
Návod na použitie In-Space

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

Návod na použitie

In-Space

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:
PEEK	ASTM F 2026
TAV ELI	ASTM F 136

Použitie

Systém In-Space je určený na zastavenie extenze stavcov a distrakciu interspinálneho priestoru na symptomatickej úrovni medzi stavcami L1 až S1. Pomôcka In-Space pôsobí ako podložka a chráni najmä zadnú časť teliesok

- udržiaváním výšky foramenu,
- otváraním oblasti chrarticového kanála,
- znižovaním napäcia na plochách kľbov a
- uvoľňovaním tlaku na zadných prstencoch.

Indikácie

Pomôcku In-Space možno implantovať na jednej alebo dvoch úrovniach medzi stavcami L1 až S1 na posteriárny prístup (L1 až L5 pre perkutánny prístup). V prípade implantátov na úrovni stavcov L5/S1 je predpokladom prítomnosť výbežku stavca S1 primeranej veľkosti na úplnú podporu implantátu.

Na základe plánovaného použitia možno pomôcku In-Space použiť na nasledujúce indikácie:

- centrálnu, laterálnu a foramenovú lumbálnu spinálnu stenózu s bolestou v oblasti nôh, sedacej časti alebo slabín, ktoré môžu byť uvoľnené počas flexie,
- vysunutie mäkkej časti platničky s diskogennou bolesťou v spodnej časti chrbta,
- fazetový syndróm z dôvodu osteoartritídy fazetových kľbov,
- degeneratívna spondylolistéza stupňa I s hyperlordickým zakrivením,
- Degenerative Disc Disease (degeneratívne ochorenie platničiek, DDD) s retrolistézou,
- interspinálna bolest vyplývajúca z Baistrovovo syndrómu.

Pomôcku In-Space možno tiež použiť ako dočasný implantát pri stavoch, ktoré vyžadujú dočasné zataženie platničiek a/alebo fazetových kľbov.

Kontraindikácie

- Závažná osteoporóza
- Syndróm miechového kužeľa/kaudálny syndróm
- Závažná štrukturálna stenóza chrbtice s nedostatočným dynamickým komponentom
- Fraktúry
- Spondylolýza
- Degeneratívna spondylolistéza na úrovni indexu stupňa > I podľa Meyerdinga
- Skoliotická deformita na úrovni indexu
- Degeneratívne ochorenie platničiek s retrolistézou
- Herniácia platničiek so sekvestráciou
- Predchádzajúci chirurgický zákrok na úrovni operácie
- Výbežok stavca a/alebo lamina dysplasia
- Infekcia
- Chorobná obezita (BMI >40)

Potenciálne riziká

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 chrpnu, neurologické poruchy, atď), trombóza, embólia, infekcia, nadmerné krvácanie, iatrogénne poškodenie nervov a ciev, poškodenie mäkkých tkániv vrátane opuchu, abnormálne formovanie jazvy, funkčné poškodenie svalovokostrovej sústavy, komplexný regionálny bolestivý syndróm (KRS), alergické reakcie/reakcie z precitlivenosti, vedľajšie účinky spojené s prominenciou zariadenia alebo implantátu, pretrvávajúca bolest, poškodenie susedných kostí, platničiek alebo mäkkého tkániva, osteolýza, subsidencia, natrhnutie tvrdej pleny alebo únik spinálnej tektúry, kompresia a/alebo kontúzia miechy, 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 expirácie výrobku a skontrolujte neporušenosť sterilného balenia. Ak je balenie poškodené, výrobok nepoužívajte.

 Nepodrobujte opakovanej sterilizácii

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 sterilizácia) môžu poškodiť štrukturálnu celistvosť pomôcky a/alebo viesť k zlyhaniu pomôcky, čo môže viesť k porananiu, ochoreniu alebo smrti pacienta.

Okrem toho môže opakovane používanie alebo príprava na opakovane používanie pomôckov určených na jedno použitie vyvoláť 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 použitie. 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 zdieť, že implantáty nie sú poškodené, môžu na nich byť malé chyby a môžu vykazovať vnútorné napätie, ktoré môžu spôsobať únavu materiálu.

Preventívne opatrenia

Stabilita pomôcky In-Space závisí od prítomnosti nasledujúcich štruktúr:

- supraspinálneho väziva,
- platničiek,
- výbežkov stavcov,
- fazetových kľbov.

Úplné alebo výrazné odstránenie týchto štruktúr môže viesť k migrácii pomôcky.

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 systém In-Space implantovali len chirurgovia, ktorí sú oboznámení s všeobecnými problémami súvisiacimi s chirurgickými záクロkmi na chrbtici a ktorí dokážu zvládnúť chirurgické techniky specifické pre produkt. Implantácia sa má uskutočniť na základe pokynov pre odporúčaný chirurgický postup. Chirurg je zodpovedný za zabezpečenie správneho vykonania operácie. Ďalšie informácie si prečítajte v príslušnej príručke techník.

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

Kombinácia zdravotníckych pomôčok

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

Prostredie magnetickej rezonancie

Podmienené použitie v prostredí MRI:

Neklinické skúšanie scenára v najhoršom prípade preukázalo, že použitie implantátov systému In-Space je podmienené v prostredí MRI. Tieto pomôcky možno bezpečne skenovať 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 4 W/kg za 15 minút skenovania.

Na základe neklinického skúšania bude implantát In-Space spôsobať zvýšenie teploty maximálne o 4,1 °C pri maximálnej priemernej špecifickej mieri absorpcie (SAR) celého tela 4 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 relativne blízko k polohe pomôcky In-Space.



Synthes GmbH

Eimattstrasse 3

4436 Oberdorf

Switzerland

Tel.: +41 61 965 61 11

Fax: +41 61 965 66 00

www.depuySynthes.com