
Naudojimo instrukcija

OPAL™

Ši naudojimo instrukcija nėra skirta
platinti JAV.

Naudojimo instrukcija

OPAL™

Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją, „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“ ir atitinkamų chirurginių metodų aprašą. Jstikinkite, ar esate susipažinę su reikiamu chirurginiu metodu.

Medžiaga

Medžiaga:	Standartas:
PEEK (polietereterketonas)	ASTM F 2026
TAN (Ti-6Al-7Nb)	ISO 5832-11

Numatytoji paskirtis

OPAL yra implanto sistema vienapusiam transforminaliniam juosmens tarplanksteliniam sujungimui (TLIF) arba dvipusiam užpakaliniam juosmens tarplanksteliniam sujungimui (PLIF). Ji specialiai suprojektuota, kad reikėtų mažo pjūvio, dėl to operacija pacientui yra santykinių netrauminė. Implantai suteikia adekvatū stabišumą, atkuria aukštį ir pašalina lordozę, kad būty užtirkintas optimizuotas suaugimas.

Indikacijos

Indikacijos:

Juosmens ir lumbosakralinė patologija, kuomet indikuotina segmentinė spondilodezė, pavyzdžiu:

- Degeneracinių tarplankstelinų diskų ligos ir degeneracinis stuburo nestabilumas.
- Revizinės procedūros dėl podiskeptominio sindromo.
- Pseudoartrozė ar nepavykusis spondilodezė.
- Degeneracinė spondilolistezė.
- Sąsmaukinė spondilolistezė.

Svarbu. OPAL reikia taikyti kartu fiksujant iš užpakalio.

Kontraindikacijos

- Slankstelio kūno lūžiai.
- Stuburo augliai.
- Didelis stuburo nestabilumas.
- Pirminiai stuburo iškrypimai.

Galimi nepageidaujami reiškiniai

Kaip ir atliekant didesnes chirurgines operacijas, gali pasireikšti šalutiniai poveikiai ir nepageidaujami reiškiniai. Gali pasireikšti daug reakcijų, kai kurios dažniausiai pasireiškiančios gali būti šios:

Problems, kylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, emboliija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštystu audinių pažeidimas, išskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinių raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, kompleksinį regioninį skausmo sindromą (KRSS), alergines / padidėjusio jastrumo reakcijas, su implanto arba įtaisų iškilumu susijusį šalutinį poveikį, netaisyklinę suaugimą, nesuaugimą, nuolatinį skausmą; gretimų kaulų (pvz., skverbimasis gilyn), tarplankstelinų diskų (pvz., gretimo lygio degeneracija) arba minkštystu audinių pažeidimas, kietojo smegenų dangalo iplėsimas arba stuburo smegenų skyčio ištekelėjimas, stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija, dalinis transplantato pasislinkimas, slankstelio pasisukimas.

Sterilus įtaisas

STERILE R Sterilizuota švitinant

Implantus laikykite originalioje pakuočėje, iš jos išimkite tik tuomet, kai implantą būsite pasiruošę iškart panaudoti.

Prieš naudodami gaminį, patirkrinkite jo galiojimo pabaigos datą ir patirkrinkite, ar sterili pakuočė yra nepažeista. Nenaudokite, jei pakuočė yra pažeista.

 Nesteriliuoti pakartotinai.

Vienkartinis įtaisas

 Nenaudokite pakartotinai

Vienkartinių gaminijų negalima naudoti pakartotinai.

Panaudojus arba apdorojus (pvz., išvalius arba sterilizavus) pakartotinai, gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisas gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, susargdintas arba žuti.

Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinis įtaisus gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl infekcijos sukėlėjų pernešimo iš vieno paciento į kitą. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali būti sužalotas arba žuti.

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu ir (arba) kūno skysčiais / pūliais, nebegalima naudoti, ji reikia pašalinti pagal ligoninėje numatytą protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai nėra pažeisti, tačiau juose gali būti mažų defektų ir vidinio įtempio sričių, dėl kurių gali atsirasti medžiagos nuovargis.

Atsargumo priemonės

Šioje naudojimo instrukcijoje su operacija susiję bendrieji pavojai yra nenurodyti. Išsaimesnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Ispėjimai

Griežtai rekomenduojama, kad OPAL implantuotų operuojančius chirurgus, kurie yra susipažinę su bendromis stuburo chirurgijos problemomis ir kurie yra įsivainę specifinius gaminii chirurginius metodus. Implantuoti reikia laikantis nurodymų rekomenduojamai operacijai. Chirurgas yra atsakingas už teisingą operacijos atlikimą.

Gamintojas neprisiima atsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl klaidingos diagnozės, parinkto netinkamo implanto, netinkamai sujungtų implanto komponentų ir (arba) operavimo metodų, gydymo metodų apribojimų arba aseptikos reikalavimų nesilaikymo.

Medicininių įtaisų sudeinimas

„Synthes“ neišbandė sudeinamumo su kitų gamintojų įtaisais ir tokiais atvejais neprisiima jokios atsakomybės.

Magnetinio rezonanso aplinka

MR sąlyginis:

Neklinikiiniai OPAL sistemos implantų bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad jie yra sudeinami su MR. Šie gaminiai gali būti saugiai skenuojami šiomis sąlygomis:

- Statinio magnetinio lauko magnetinio srauto tankis 1,5 ir 3,0 teslos.
- Erdvinis lauko gradientas 300 mT/cm (3000 Gauss/cm).
- Didžiausia viso kūno vidutinė „specific absorption rate“ (specifinė sugerties sparta) (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 4 W/kg.

Neklinikiiniai tyrimai parodė, kad OPAL implantai su standartiniais varžtais pakels temperatūrą ne daugiau kaip 4,0 °C esant viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR) 4 W/kg, išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR skenavimo 1,5 ir 3,0 teslus MR skeneriu.

MR tyrimo kokybę gali būti bilogesnė, jei skenuojama sritis yra ten pat arba arti OPAL įtaiso.



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Fax: +41 61 965 66 00
www.deploysynthes.com