
Οδηγίες χρήσης SYNFLATE® Σπονδυλικό μπαλόνι

Αυτές οι οδηγίες χρήσης δεν προορίζονται για
διανομή στις ΗΠΑ.

Δεν είναι επί του παρόντος όλα τα προϊόντα
διαθέσιμα σε όλες τις αγορές.

Οδηγίες χρήσης

Σπονδυλικό μπαλόνι SYNFLATE®

Το Synflatte χρησιμοποιείται για διαδικασίες επαύξησης σπονδυλικού σώματος βασι- σμένες σε μπαλόνι. Αποτελείται από το σπονδυλικό μπαλόνι Synflatte και μια σύριγγα κενού. Το μπαλόνι Synflatte περιλαμβάνει δύο αυλούς, έναν για την εισαγωγή άκα- μπτου σώματος και ένα δεύτερο για τη διόγκωση του μπαλονιού. Το μπαλόνι περιλαμβάνει δύο ακτινοσκιερούς δείκτες για ακτινογραφική οπτικοποίηση.

Αυτές οι οδηγίες χρήσης περιέχουν πληροφορίες σχετικά με τα ακόλουθα προϊόντα:

- 03.804.700S Σπονδυλικό μπαλόνι Synflatte, μικρό
- 03.804.701S Σπονδυλικό μπαλόνι Synflatte, μεσαίο
- 03.804.702S Σπονδυλικό μπαλόνι Synflatte, μεγάλο

Σημαντική επισήμανση για τους ιατρούς και το προσωπικό χειρουργείου: Αυτές οι οδηγίες χρήσης δεν περιλαμβάνουν όλες τις απαραίτητες πληροφορίες για την επιλογή και τη χρήση ενός προϊόντος. Πριν από τη χρήση, διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης και το έντυπο με τίτλο «Σημαντικές πληροφορίες» της Synthes. Βεβαιωθείτε ότι είστε εξοικειωμένοι με την κατάληξη χειρουργική διαδικασία.

Υλικά

Καθετήρας μπαλονιού: Θερμοπλαστική πολυουρεθάνη

Ακαμπτο σύριγγα: ανοξείδωτος χάλυβας

Ακτινοσκιέρος δείκτης: πλατίνα/ιρίδιο

Προοριζόμενη χρήση

Το σύστημα Synflatte προορίζεται για την ανάταξη καταγάτων ή/και τη δημιουργία κενού σε οπογύρδες οστό στη σπονδυλική στήλη (θ5-θ5). Προορίζεται για χρήση σε συνδυασμό με υλικό πλήρωσης οστών που κυκλοφορεί νόμιμα στην αγορά, το οποίο ενδείκνυται επαρκώς για χρήση σε χειρουργικές επεμβάσεις σπονδυλοπλαστικής ή επαύξησης σπονδυλικού σώματος.

Σημείωση: Ανατρέξτε στις οδηγίες του κατασκευαστή που συνοδεύουν το υλικό πλήρωσης οστών για ειδικές πληροφορίες σχετικά με τη χρήση του, ενδείξεις, αντενδείξεις, προφυλάξεις, προειδοποιήσεις, πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα, ανεπιθύμητες παρενέργειες και υπολειπόμενους κινδύνους.

Ενδείξεις

- Επώδυνα σπονδυλικά συμπιεστικά κατάγματα
- Οστεολυτικές αλοιωσεις που βρίσκονται εντός του σπονδυλικού σώματος

Αντενδείξεις

- Συμμετοχή κατάγματος του οπίσθιου τοιχώματος ή/και των αυχένων
- Βλάβες που απαιτούν ανοικτή ανακατασκευή πρόσθιας κολόνας
- Εάν οι διαστάσεις του σπονδύλου ή το μοτίβο του κατάγματος δεν επιτρέπουν την ασφαλή τοποθέτηση και διόγκωση του μπαλονιού
- Οξείες και χρόνιες συστηματικές ή εντοπισμένες λοιμώξεις της σπονδυλικής στήλης
- Άλλεργιες σε σκιαγραφικά μέσα

Στοχευόμενη ομάδα ασθενών

Το προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται σύμφωνα με την προβλεπόμενη χρήση, τις ενδείξεις και τις αντενδείξεις, καθώς και λαμβάνοντας υπόψη την ανατομία και την κατάσταση της υγείας του ασθενούς.

Προοριζόμενος χρήστης

Αυτές οι οδηγίες χρήσης από μόνες τους δεν παρέχουν επαρκείς πληροφορίες για την άμεση χρήση του προϊόντος ή του συστήματος. Συνιστάται ιδιαίτερως η καθοδήγηση από χειρουργό πεπειραμένο στον χειρισμό αυτών των προϊόντων.

Το παρόν προϊόν προορίζεται για χρήση από ειδικευμένους επαγγελματίες υγείας, π.χ. χειρουργούς, ιατρούς, προσωπικό χειρουργείου και άτομα που συμμετέχουν στη διαδικασία προετοιμασίας του προϊόντος. Όλα τα μέλη του προσωπικού που χειρίζονται το προϊόν θα πρέπει να γνωρίζουν άριστα τις οδηγίες χρήσης, τις χειρουργικές επεμβάσεις, έναν εφαρμόζεται, ή/και το περιεχόμενο του εντύπου «Σημαντικές πληροφορίες» της Synthes.

Αναμενόμενα κλινικά οφέλη

Τα αναμενόμενα κλινικά οφέλη από τη διαδικασία επαύξησης σπονδυλικού σώματος, όπως το Synflatte, όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης και τη συνιστώμενη τεχνική, περιλαμβάνουν τη μείωση του πόνου και τη δυνατότητα βελτίωσης του ύψους του σπονδυλικού σώματος.

Χαρακτηριστικά απόδοσης του προϊόντος

Η Synthes έχει τεκμηριώσει την απόδοση και την ασφάλεια του Synflatte και ότι αποτελεί ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν τελευταίας τεχνολογίας, για την ανάταξη καταγάτων ή/και τη δημιουργία κενού σε οπογύρδες οστό στο σπονδυλικό σώμα όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης και την επισήμανση.

Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα, ανεπιθύμητες παρενέργειες και υπολειπόμενοι κινδύνοι

Όπως συμβαίνει με όλες τις μείζονες χειρουργικές επεμβάσεις, υπάρχει κίνδυνος ανεπιθύμητων συμβάντων. Τα πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα μπορεί να περιλαμβάνουν: προβλήματα που προκύπτουν από την αναισθησία και τη θέση του ασθενούς, εμβολί, θρόμβο ή άλλα υλικά τα οποία μπορούν με τη σειρά τους να οδηγήσουν σε πνευμονικές επιπλοκές ή άλλες κλινικές συνέπειες, ρήξη και κατάρρευση του διογκωμένου καθετήρα μπαλονιού και καταρράπτη των θραυσμάτων στο σπονδυλικό σώμα ή/και έκθεση στο σκιαγραφικό μέσο και πιθανή επακόλουθη αλλεργική αντίδραση ή αναφυλαξία, νευρολογική βλάβη, βλάβη σε αγγεία, μαλακά μόρια ή όργανα, πρώιμες και όψιμες λοιμώξεις, καρδιακή ανακοπή, αιμάτωμα και μειωμένη επούλωση τραύματος, εξοστρακισμένα θραύσματα του σπονδυλικού σώματος που προκαλούν βλάβη στη σπονδυλική στήλη ή στις νευρικές πλάκας ή/και του πλευρικού τοιχώματος του σπονδυλικού σώματος λόγω υπερβολικής διόγκωσης μη κινητού κατάγματος, ρήξη της αορτής, θραύση αυχένα, εξαγγείωση όγκου.

Αποστειρωμένο προϊόν

 Αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο

Αποθηκεύστε τα αποστειρωμένα προϊόντα στην αρχική προστατευτική συσκευασία τους και μην τα αφαιρέστε από τη συσκευασία παρά μόνο ακριβώς πριν από τη χρήση.

 Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.

Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ημερομηνία λήξης του προϊόντος και επαληθεύστε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή εάν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης.

 Μην επαναποστειρώνετε

Η επαναποστειρώση του Synflatte μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την απώλεια στειρότητας του προϊόντος ή/και την απώλεια συμμόρφωσης του προϊόντος με τις προδιαγραφές απόδοσης ή/και την αλλοίωση των ιδιοτήτων του υλικού.

Προϊόν μίας χρήσης

 Μην επαναχρησιμοποιείτε

Υποδεικνύει ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν που προορίζεται για μία χρήση ή για χρήση σε έναν ασθενή κατά τη διάρκεια μίας μόνο διαδικασίας.

Η επαναχρησιμοποίηση ή τη κλινική επανεπεξεργασία (π.χ. καθαρισμός και επαναποστειρώση) μπορεί να θέσσουν σε κίνδυνο τη δομική ακεραιότητα του προϊόντος ή/και να οδηγήσουν σε αστοχία του προϊόντος, η οποία μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την τραυματισμό, την ασθένεια ή τον θάνατο του ασθενούς.

Επιπλέον, η επαναχρησιμοποίηση ή τη επανεπεξεργασία προϊόντων μίας χρήσης ενδέχεται να δημιουργήσουν κίνδυνο μόλυνσης, π.χ. λόγω της μετάδοσης μολυσματικού υλικού από έναν ασθενή σε άλλον. Αυτό θα μπορούσε να προκαλέσει τραυματισμό ή τον θάνατο του ασθενούς ή του χρήστη.

Προειδοποίησης και προφυλάξεις

- Το προϊόν επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο από χειρουργούς οι οποίοι είναι έμπειροι στη χειρουργική της σπονδυλικής στήλης, γνωρίζουν τους γενικούς κινδύνους της χειρουργικής της σπονδυλικής στήλης και είναι εξοικειωμένοι με τις χειρουργικές επεμβάσεις που σχετίζονται με το προϊόν. Ο χειρουργός είναι υπεύθυνος για τη διασφάλιση της ορθής διεξαγωγής της επέμβασης.
- Ο κατασκευαστής δεν ευθύνεται για τυχόν επιπλοκές που προκύπτουν από εσφαλμένη διάγνωση, επιλογή λανθασμένου υλικού πλήρωσης οστών, λανθασμένο συνδυασμό εξαρτημάτων ή/και χειρουργικών τεχνικών, από τους περιορισμούς των μεθόδων θεραπείας ή από ανεπαρκή ασηψία.
- Μην αφήνετε το μπαλόνι εμφυτεύμενό, καθώς το υλικό του μπαλονιού δεν είναι υλικό τύπου εμφυτεύματος.

Προεγχειρητικός σχεδιασμός

Τοποθετήστε τον ασθενή στην προηγ. θέση με οσφυϊκή υποστήριξη.

- Ο ασθενής θα πρέπει να ελεγχθεί για αλλεργία στο σκιαγραφικό μέσο.

- Πριν από τη χρήση του συστήματος Synflatte, βεβαιωθείτε ότι το μέγεθος του μπαλονιού είναι κατάλληλο για τη συγκεκριμένη διαδικασία.

Τοποθέτηση ασθενούς

- Η χειρουργική τράπεζα θα πρέπει να επιτρέπει τον ελεύθερο χειρισμό του βραχίονα C-arm επάνω από την περιοχή της επέμβασης και στα δύο επίπεδα.
- Το σύστημα Synflate μπορεί να χρησιμοποιηθεί μόνο υπό ακτινολογικό έλεγχο με απεικόνιση υψηλής ποιότητας.

Προσέγγιση

Τα εργαλεία προσπέλασης (οδηγό σύρμα ή τροκάρ) μπορούν να εισαχθούν μέσω διαυγενικής ή εξωαυγενικής προσέγγισης.

α) Διαυγενική προσέγγιση

- Τα ορόσημα για την τοποθέτηση των εργαλείων προσπέλασης πρέπει να λαμβάνονται υπόψη. Τα άκρα των εργαλείων προσπέλασης δεν πρέπει να περνούν το έσω τοίχωμα του αυχένα στην προσθιοπίσθια (AP) προβολή μέχρι να περάσουν το οπίσθιο τοίχωμα στην πλευρική προβολή. Κατά την πρώθηση των εργαλείων προσπέλασης, διασφαλίστε ότι αυτά δεν εισάγονται υπερβολικά έσω, για να αποφεύγεται η διείσδυση στον σπονδυλικό σώληνα. Επίσης, είναι ουσιώδες να αποφεύγεται η υπερβολική οδήγηση του άκρου των εργαλείων προσπέλασης μέσα σε αγγειακές δομές πέρα από το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα. Το άκρο των εργαλείων προσπέλασης δεν πρέπει να προσεγγίζει περισσότερο από 5 mm το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος.
- Απαιτούνται αληθείς προσθιοπίσθιες (AP) και πλευρικές εικόνες προκειμένου να διασφαλιστούν ακριβείς αξιολογήσεις της θέσης και των διαστάσεων.

β) Εξωαυγενική προσέγγιση

- Είναι ουσιώδες να αποφεύγεται η υπερβολική οδήγηση του άκρου των εργαλείων προσπέλασης μέσα σε αγγειακές δομές πέρα από το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα. Το άκρο των εργαλείων προσπέλασης δεν πρέπει να προσεγγίζει περισσότερο από 5 mm το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος.
- Απαιτούνται αληθείς προσθιοπίσθιες (AP) και πλευρικές εικόνες προκειμένου να διασφαλιστούν ακριβείς αξιολογήσεις της θέσης και των διαστάσεων.

Προσπέλαση

Οι επιλογές προσπέλασης περιλαμβάνουν προσπέλαση με τροκάρ ή οδηγό σύρμα. Το τροκάρ επιτρέπει την προσπέλαση σε ένα και μόνο βήμα, ενώ το οδηγό σύρμα χρησιμοποιείται πρώτο για τη δημιουργία μιας διαδρομής για τα εργαλεία προσπέλασης.

α) Προσπέλαση με τροκάρ

- Διασφαλίστε ότι το εργαλείο τροκάρ δεν διαπερνά το πρόσθιο τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος.
- Χρησιμοποιείτε σφύρα μόνο στις μπλε πλαστικές λαβές των εργαλείων προσπέλασης.
- Μην εισάγετε ούτε να προωθείτε το χιτώνιο εργασίας μέσα στο οστό χωρίς το τροκάρ. Αυτό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο χιτώνιο εργασίας και να εμποδίσει την εισαγωγή του μπαλονιού.
- Μην επανακατεύθυντε το συγκρότημα εργαλείου χωρίς να το αφαιρέσετε και να προσπελάσετε εκ νέου το σπονδυλικό σώμα.

β) Προσπέλαση με οδηγό σύρμα

- Υπό ακτινοσκόπηση, ενώ προωθείτε το αυλοφόρο τροκάρ, διασφαλίστε ότι το οδηγό σύρμα και το αυλοφόρο τροκάρ δεν διαπερνούν το πρόσθιο τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος σε καμία στιγμή.
- Βεβαιωθείτε ότι το άνοιγμα στην πλαστική λαβή του αυλοφόρου τροκάρ είναι εκκαθαρισμένο διαρκώς ενώ προωθείτε το αυλοφόρο τροκάρ, προκειμένου να αποφύγετε απόφραξη της διέλευσης του οδηγού σύρματος.
- Χρησιμοποιείτε σφύρα μόνο στις μπλε πλαστικές λαβές των εργαλείων προσπέλασης.
- Ο διογκό σύρμα θα προεξέχει από το πίσω μέρος της λαβής. Προωθείτε τα εργαλεία προσεκτικά για να αποφύγετε τραυματισμό του χεριού του ιατρού.
- Διασφαλίστε ότι διατηρείτε τη θέση του οδηγού σύρματος, για να αποτρέψετε την ακούσια προώθηση ή απόσυρση του.
- Μην εισάγετε ούτε να προωθείτε το χιτώνιο εργασίας μέσα στο οστό χωρίς το τροκάρ. Αυτό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο χιτώνιο εργασίας και να εμποδίσει την εισαγωγή του μπαλονιού.
- Μην επανακατεύθυντε το συγκρότημα εργαλείου χωρίς να το αφαιρέσετε και να προσπελάσετε εκ νέου το σπονδυλικό σώμα.
- Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη στο οδηγό σύρμα, για να αποφύγετε πιθανή παραμόρφωση του οδηγού σύρματος.
- Απαιτούνται αληθείς προσθιοπίσθιες (AP) και πλευρικές εικόνες προκειμένου να διασφαλιστούν ακριβείς αξιολογήσεις.

Βιοψία

Μετά την τοποθέτηση του χιτώνιου εργασίας, μπορεί να ληφθεί προαιρετική βιοψία με χρήση του κιτ βιοψίας.

- Μην εισάγετε τη βελόνα βιοψίας πέρα από το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει βλάβη σε αγγειακές δομές.

Δημιουργία καναλιού πρόσβασης και καθορισμός του μεγέθους του μπαλονιού (Το κανάλι πρόσβασης για το μπαλόνι Synflate δημιουργείται χρησιμοποιώντας το έμβολο).

- Μη χρησιμοποιείτε σφύρα για να οδηγήσετε το τρυπάνι προς τα εμπρός. Το τρυπάνι μπορεί να πρωθηθεί βίαια με περιστροφή.
- Χρησιμοποιείτε πάντα ακτινοσκόπηση κατά την πρώθηση του τρυπανιού ή του εμβολίου. Είναι ουσιώδες να αποφύγεται η υπερβολική οδήγηση του άκρου του τρυπανιού ή του εμβολίου μέσα σε αγγειακές δομές πέρα από το πρόσθιο φλοιώδες τοίχωμα του σπονδυλικού σώματος.

- Κατά τη χρήση τρυπανιού ή εμβόλου, είναι σημαντικό να διασφαλίζεται ότι τα χιτώνια εργασίας δεν κινούνται. Μη χρησιμοποιείτε το τρυπάνι ή το έμβολο για να χειριστείτε ή να διορθώσετε την κατεύθυνση του χιτώνιου εργασίας.
- Εάν δεν είναι ορατές οι αύλακες του εμβολίου υπό ακτινοσκόπηση, προσαρμόστε το χιτώνιο εργασίας ή/και το έμβολο, εάν είναι δυνατόν. Εάν τα εργαλεία δεν μπορούν να προσαρμοστούν με ασφάλεια για να αποκαλυφθεί τουλάχιστον μία αύλακα, τότε η διαδικασία μπαλονιού Synflate δεν θα είναι δυνατή και θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί μια εναλλακτική διαδικασία επαύξησης.

Προετοιμασία του συστήματος διόγκωσης

- Είναι βασικό να τηρείτε τις οδηγίες του παρασκευαστή σχετικά με τις ενδείξεις, τη χρήση και τα μέτρα ασφαλείας για τον σκιαγραφικό παράγοντα.
- Διογκώνετε το μπαλόνι μόνο με υγρό, υδατοδιαλυτό, ιονικό ή μη ιονικό σκιαγραφικό μέσο (το Synflate έχει δοκιμαστεί με μέγιστη συγκέντρωση ιωδίου 320 mg/ml). Τα σκιαγραφικά μέσα μπορεί να έχουν διαφορετικά έωδημα και επιπτέδα καθίζησης που μπορεί να επηρεάσουν τους χρόνους διόγκωσης και αποδιόγκωσης. Συνεπώς, συνιστάται αναλογία μείγματος σκιαγραφικού μέσου προς φυσιολογικό ορό 1:2.
- Τα λευκά πτερύγια μπορούν να ωθηθούν για την απασφάλιση του εμβόλου όταν είναι επιθυμητές μεγάλες αλλαγές στη θέση της λαβής. Η λαβή πρέπει να μετακινείται προσεκτικά για την αποφυγή υπέρβασης του επιθυμητού στόχου.
- Εάν τα λευκά πτερύγια δεν επιτρέπουν στη θέση ασφάλισης, μην τα εξαναγκάσετε καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο έμβολο. Στρίψτε τη λαβή με ήπιες κινήσεις και τα λευκά πτερύγια θα επιτρέψουν αυτόματα στη θέση ασφάλισης.

Προετοιμασία του καθετήρα μπαλονιού και διόγκωσης του μπαλονιού

- Η διαστολή των μπαλονιών, η πίεση και ο όγκος στο σύστημα διόγκωσης πρέπει να παρακολουθούνται προσεκτικά.
- Η πίεση του μπαλονιού Synflate δεν επιτρέπεται να υπερβαίνει τη μέγιστη πίεση διόγκωσης των 30 atm. Χρησιμοποιείται μανόμετρο για την παρακολούθηση της πίεσης.
- Οι όγκοι διόγκωσης των μπαλονιών Synflate δεν πρέπει να υπερβαίνουν τους μέγιστους όγκους που καθορίζονται στην ενότητα «Πρόσθετες πληροφορίες για το συγκεκριμένο προϊόν».
- Τα μπαλόνια μπορεί να παρουσιάσουν διαρροή εάν γεμίσουν πέρα από τον μέγιστο όγκο ή τη μέγιστη πίεσή τους.
- Η απόδοση του καθετήρα μπαλονιού μπορεί να επηρεαστεί αρνητικά εάν αυτός έρθει σε επαφή με οστικές παρασχίδες, οστικό τοιμέντο ή/και άλλα χειρουργικά εργαλεία.
- Μη χρησιμοποιείτε αέρα ή άλλα αέρια για τη διόγκωση των καθετήρων μπαλονιού Synflate.
- Μην εκθέτετε ποτέ τον καθετήρα μπαλονιού σε οργανικούς διαλύτες (π.χ. αλκοόλη).
- Τα χαρακτηριστικά διόγκωσης του Synflate αλλάζουν από τη διόγκωση στο εσωτερικό του οστού.
- Για αμφοτερόπλευρες διαδικασίες, είναι σημαντικό να διασφαλίσετε ότι η διόγκωση του μπαλονιού δεν προκαλεί κακή ευθυγράμμιση (π.χ. αποκατάσταση ασύμμετρου ύψους). Ωστόσο, μπορεί να είναι επιθυμητή η διόγκωση των μπαλονιών σε διαφορετικούς όγκους προκειμένου να αποτραπεί ή να διορθωθεί κακή ευθυγράμμιση.

Αποδιόγκωση και ανάκτηση του μπαλονιού

- Επανεισάγετε το άκαμπτο σύρμα μόνο όταν το μπαλόνι βρίσκεται εκτός του ασθενούς.
- Πριν από την επανεισαγωγή του καθετήρα μέσα στο λευκό καλυπτικό χιτώνιο, ξεπλύνετε το μπαλόνι για να αφαιρέσετε τυχόν κατάλοιπα με φυσιολογικό ορό. Μην καθαρίζετε το μπαλόνι με μεθόδους άμεσης επαφής (π.χ. σκούπισμα). Καθώς η πρώτη διόγκωση μπορεί να τεντώσει το υλικό του μπαλονιού, το μήκος μπορεί να γίνει μεγαλύτερο από το αρχικό μήκος. Συνεπώς, εισάγετε πάντα τον καθετήρα υπό ακτινοσκοπικό έλεγχο.

Έγχυση του υλικού πλήρωσης οστών

- Μετακινήστε το κλιπ στη θέση δείκτη εκκίνησης. Στη θέση αυτή, το περιφερικό άκρο της βελόνας έγχυσης είναι ευθυγραμμισμένο με το περιφερικό άκρο του χιτώνιου εργασίας μετά την εισαγωγή.
- Μη χρησιμοποιείτε το κιτ βιοψίας για χρήση σύρματος για την εφαρμογή τοιμέντου.
- Ελέγχετε τη συμβατότητα του υλικού πλήρωσης οστών με τη βελόνα έγχυσης πριν από την εφαρμογή του υλικού πλήρωσης οστών.
- Παρακολουθείτε στενά την έγχυση του υλικού πλήρωσης οστών υπό ακτινοσκοπηση, για να μειώσετε τον κίνδυνο διαφυγής υλικού πλήρωσης οστών. Σοβαρή διαφυγή μπορεί να προκαλέσει θάνατο ή παράλυση. Εάν παρατηρθεί διαφυγή υλικού πλήρωσης οστών κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, σταματήστε την έγχυση και εξετάστε το ενδεχόμενο να κάνεται τις ακόλουθες ενέργειες: να περιμένετε για να σκληρύνετε το υλικό πλήρωσης οστών που εγχύθηκε, να επαναποτελέστε τη βελόνα, να προσαρμόστε την κατεύθυνση της βελόνας ή να σταματήσετε τη διαδικασία. Εάν είναι επιθυμητό, συνεχίστε την έγχυση του υλικού πλήρωσης οστών αργά, και αξιολογήστε προσεκτικά για περαιτέρω διαφυγή. Εάν παρατηρθεί περαιτέρω διαφυγή, σταματήστε την έγχυση του υλικού πλήρωσης οστών.
- Το χρονικό σημείο απελευθέρωσης του υλικού πλήρωσης οστών εξαρτάται από την επιλογή του υλικού πλήρωσης οστών. Οι χρόνοι παρασκευής, έγχυσης και πήξης ποικίλουν ανάλογα με το προϊόν. Ανατρέξτε στις οδηγίες του συστήματος πριν από τη χειρουργική επέμβαση και προγραμματίστε ανάλογα. Εάν η βελόνα έγχυσης με το χιτώνιο εργασίας αφαιρεθεί πολύ πρώιμα, ενδέχεται να υπάρχει κίνδυνος έλξης ινών των τοιμέντου μέσα στον μυϊκό ιστό. Εάν η βελόνα έγχυσης μπορεί να κολλήσει ή να είναι δύσκολο να αφαιρεθεί.

- Για αμφοτερόπλευρη προσέγγιση, αφήστε και τις δύο βελόνες έγχυσης τοποθετημένες ενόσω εφαρμόζετε το υλικό πλήρωσης οστών, για να αποφύγετε την ανάδρομη ροή μέσα στο χιτώνιο εργασίας.

Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στο έντυπο «Σημαντικές πληροφορίες» της Synthes.

Συνδυασμός Ιατροτεχνολογικών προϊόντων

To Synflatte προορίζεται για χρήση σε συνδυασμό με υλικό πλήρωσης οστών που κυκλοφορεί νόμιμα στην αγορά, το οποίο ενδείκνυται επαρκώς για χρήση σε χειρουργικές επεμβάσεις σπονδυλοπλαστικής ή επαύξησης σπονδυλικού σώματος. Ανατρέξτε στις οδηγίες του κατασκευαστή που συνοδεύουν το υλικό πλήρωσης οστών για ειδικές πληροφορίες σχετικά με τη χρήση του, ενδείξεις, αντενδείξεις, προφυλάξεις, προειδοποιήσεις, πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα, ανεπιθύμητες παρενέργειες και υπολειπόμενους κινδύνους.

To Synflatte προορίζεται για χρήση με τα κιτ πρόσβασης (10 G και 4,7 mm), το κιτ βιοφίας και το σύστημα διόγκωσης. Ανατρέξτε στις σχετικές πληροφορίες προϊόντας για λεπτομέρειες σχετικά με τη χρήση του, προφυλάξεις, προειδοποιήσεις, πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα, ανεπιθύμητες παρενέργειες και υπολειπόμενους κινδύνους.

Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται εναλλακτικό σύστημα εργαλείων με το σύστημα Synflatte.

H Synthes δεν έχει ελέγχει τη συμβατότητα με προϊόντα που παρέχονται από άλλους κατασκευαστές και δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη σε τέτοιες περιπτώσεις.

Επεξεργασία πριν από τη χρήση του προϊόντος

Αποστειρωμένο προϊόν:

Τα προϊόντα παρέχονται αποστειρωμένα. Αφαιρέστε τα προϊόντα από τη συσκευασία με άσπρο τρόπο.

Αποθηκεύστε τα αποστειρωμένα προϊόντα στην αρχική προστατευτική συσκευασία τους και μην τα αφαιρέσετε από τη συσκευασία παρά μόνο ακριβώς πριν από τη χρήση. Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ημερομηνία λήξης του προϊόντος και επαληθύντε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας. Μην το χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά.

Πρόσθετες πληροφορίες για το συγκεκριμένο προϊόν

Το σπονδυλικό μπαλόνι Synflatte είναι διαθέσιμο σε τρία μεγέθη.

Αριθμός προϊόντος	Μήκος μπαλονιού	Αρχικό μήκος	Μέγ. Ø*	Μέγ. μήκος*	Μέγ. όγκος	Μέγ. πίεση
03.804.700S	10 mm	14 mm	16,3 mm	18,1 mm	4 ml	30 atm 440 PSI
03.804.701S	15 mm	19 mm	16,1 mm	23,3 mm	5 ml	30 atm 440 PSI
03.804.702S	20 mm	24 mm	16,3 mm	28,9 mm	6 ml	30 atm 440 PSI

* Σε μέγιστο όγκο διόγκωσης σε λουτρό νερού στους 37 °C. Ανάλογα με την οστική δομή, οι διαστάσεις (διάμετρος και μήκος) μπορεί να διαφέρουν στο εσωτερικό του σπονδυλικού σώματος.

Απόρριψη

Τα προϊόντα πρέπει να απορρίπτονται ως υγειονομικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα σύμφωνα με τις διαδικασίες του νοσοκομείου.

CE
0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedicaldevices.com