
Navodila za uporabo Vretenčni balon SYNFLATE™

Ta navodila za uporabo niso namenjena
za distribucijo v ZDA.

Trenutno nekateri izdelki niso na voljo
na vseh trgih.

Navodila za uporabo

Vretenčni balon SYNFLATE™

Pripomoček Synflate se uporablja za balonske avgmentacijske posege na telesu vretenca. Sestavljata ga vretenčni balon Synflate in vakuumška brizga. Balon Synflate vključuje dva lumna, enega za vstavljanje toge podporne žice in drugega za polnjenje balona. Balon ima dva radioneprepustna označevalca za rentgensko vizualizacijo.

Ta navodila za uporabo vsebujejo informacije o naslednjih izdelkih:

03.804.7005	Vretenčni balon Synflate, majhen
03.804.7015	Vretenčni balon Synflate, srednji
03.804.7025	Vretenčni balon Synflate, velik

Pomembna opomba za zdravstvene delavce in osebje v operacijski dvorani: Ta navodila za uporabo ne vsebujejo vseh informacij, ki so potrebne za izbiro in uporabo pripomočka. Pred uporabo natančno preberite navodila za uporabo in brošuro »Pomembne informacije« podjetja Synthes. Prepričajte se, da poznate ustrezen kirurški poseg.

Za dodatne informacije, kot so kirurške tehnike, obiščite spletno mesto www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information ali pa se obrnite na lokalno podporo za stranke.

Materiali

Balonski kateter: termoplastični poliuretan
Rigidna podpora žica: nerjavno jeklo
Radioneprepustni označevalec: platina/iridij

Predvidena uporaba

Sistem Synflate je namenjen zmanjševanju zlomov in/ali ustvarjanju vrzeli v spongični kostnini v hrbtenici (T5–L5). Namenjen je uporabi v kombinaciji s kostnim polnilom, ki se zakonito trži in je ustrezno indicirano za uporabo pri vertebroplastiki ali avgmentacijskih posegih na telesu vretenca.

Opomba: specifične informacije o njegovi uporabi, indikacijah, kontraindikacijah, previdnostnih ukrepih, opozorilih, možnih neželenih dogodkih, neželenih učinkih in preostalih tveganjih najdete v navodilih proizvajalca, priloženih kostnemu polnilu.

Indikacije

- Boleči kompresijski zlomi vretenca
- Osteolitične lezije znotraj telesa vretenca

Kontraindikacije

- Zlom, ki vključuje posteriorno steno in/ali pedikle
- Lezije, ki zahtevajo odprto rekonstrukcijo sprednjega stebra
- Mere vretenca ali vzorec zloma ne omogočajo varne namestitve in polnjenja balona
- Akutne in kronične sistemske ali lokalizirane okužbe hrbtenice
- Alergija na kontrastno sredstvo

Ciljna skupina bolnikov

Sistem Synflate je namenjen za uporabo pri bolnikih z zrelim okostjem. Te izdelke je treba uporabljati v skladu s predvideno uporabo, indikacijami in kontraindikacijami ter ob upoštevanju anatomije in zdravstvenega stanja bolnika.

Predvideni uporabnik

Ta navodila za uporabo sama po sebi ne zagotavljajo zadostne podlage za neposredno uporabo pripomočka ali sistema. Zelo se priporoča upoštevanje navodil kirurga, ki ima izkušnje z ravnanjem s temi pripomočki.

Kirurški poseg je treba opraviti v skladu z navodili za uporabo, upoštevati pa je treba priporočeni kirurški poseg. Za pravilno izvedbo operacije je odgovoren kirurg. Močno priporočljivo je, da kirurški poseg opravljajo samo kirurgi, ki imajo ustrezne kvalifikacije in izkušnje s kirurškimi posegi na hrbtenici in ki poznajo splošna tveganja pri kirurških posegih na hrbtenici ter specifične kirurške postopke za ta izdelek.

Predvideni uporabniki tega pripomočka so usposobljeni zdravstveni strokovnjaki, ki imajo izkušnje s posegi na hrbtenici, npr. kirurgi, zdravniki, osebje v operacijski dvorani in posamezniki, ki so vključeni v pripravo pripomočka.

Vse osebe, ki ta pripomoček uporabljajo, se mora zavedati, da ta navodila za uporabo ne zajemajo vseh informacij, ki so potrebne za izbiro in uporabo pripomočka. Pred uporabo natančno preberite navodila za uporabo in brošuro »Pomembne informacije« podjetja Synthes. Prepričajte se, da poznate ustrezen kirurški poseg.

Pričakovane klinične koristi

Če se postopek za avgmentacijo telesa vretenca, kot je Synflate, uporablja skladno s predvidenim namenom ter skladno z navodili za uporabo in označevanjem, se pričakuje, da bo zagotovil klinično korist, kot je zmanjšanje bolečine in hrbtu.

Značilnosti delovanja pripomočka

Synflate je pripomoček za avgmentacijo telesa vretenca, ki je zasnovan za intraoperacijsko izboljšanje višine telesa vretenca, dokler se ne injicira in strdi cement, če se uporablja v skladu z navodili za uporabo in označevanjem.

Možni neželeni dogodki, neželeni stranski učinki in preostala tveganja

Tako kot pri vseh večjih kirurških posegih se lahko pojavijo neželeni dogodki. Možni neželeni dogodki lahko vključujejo: težave zaradi anestezije in položaja bolnika, embolizem z maščobo, trombusom ali drobci instrumenta ali vsadka, ki lahko povzročijo simptomatsko pljučno embolijo ali druge poškodbe pljuč in/ali žil ali organa; rupturo in zlom napolnjenega balonskega katetra ter zastajanje fragmentov v telesu vretenca in/ali izpostavljenost kontrastnim sredstvom ter morebitne poznejše alergijske reakcije ali anafilakse; nevrološke poškodbe, prekomerno krvavitev, poškodbe žil, mehkega tkiva ali organov; raztrganje dure ali iztekanje likvorja; zgodnje in zapoznele okužbe, srčni zastoj, hematomi in slabše celjenje rane, obratni odziv fragmentov telesa vretenca, ki povzročijo poškodbo hrbtenjače ali živčnih korenin in lahko tako povzročijo radikulopatijo, parezo ali paralizo, zlome končne ploške in/ali stranske stene telesa vretenca zaradi prevelikega polnjenja balona na mestu nemobilnega zloma, rupturo aorte, zlom pedikla in ekstravazacijo tumorja.

Sterilni pripomočki

STERILEEO Sterilizirano z etilenoksidom

Sterilne pripomočke shranjujte v njihovi originalni zaščitni ovojnini in jih iz ovojnine vzemite šele tik pred uporabo.



Če je ovojčina poškodovana, izdelka ne uporabite.

Pred uporabo preverite datum roka uporabnosti izdelka in celovitost sterilne ovojnine. Ne uporabite, če je ovojčina poškodovana ali če je potekel rok uporabnosti.



Ne sterilizirajte ponovno

Zaradi ponovne sterilizacije pripomoček morda ne bo steril in/ali ne bo izpolnjeval specifikacij za delovanje in/ali pa bodo lastnosti materiala spremenjene.

Pripomoček za enkratno uporabo



Ni za ponovno uporabo

Označuje medicinski pripomoček, ki je namenjen enkratni uporabi ali uporabi pri enem bolniku med enim posegom.

Ponovna uporaba ali klinično reprocesiranje (npr. čiščenje in ponovna sterilizacija) lahko ogrozi strukturno celovitost pripomočka in/ali povzroči njegovo okvaro, kar lahko privede do telesnih poškodb, bolezni ali smrti bolnika.

Poleg tega lahko ponovna uporaba pripomočkov za enkratno uporabo ali njihova priprava na ponovno uporabo pomeni nevarnost kontaminacije, npr. zaradi prenosa kužne snovi z enega pacienta na drugega. To lahko povzroči telesne poškodbe ali smrt bolnika oziroma uporabnika.

Opozorila in previdnostni ukrepi

- Izdelek Synflate lahko uporabljajo samo kirurgi, ki imajo ustrezne kvalifikacije, izkušnje s kirurškimi posegi na hrbtenici ter so seznanjeni s splošnimi tveganji pri kirurških posegih na hrbtenici in s kirurškimi postopki za posamezen medicinski pripomoček.
- Proizvajalec ni odgovoren za nobene zaplete, do katerih pride zaradi postavitev nepravilne diagnoze, izbire neustreznega kostnega polnila, neustreznega kombiniranja sestavnih delov kostnega polnila in/ali operativnih tehnik, omejitev metod zdravljenja in nezadostne asepse.
- Balona ne puščajte vsajenega; balon ni izdelan iz materiala, primerneza za vsaditev.

Predoperacijsko načrtovanje

Bolnika postavite v ležeč položaj na trebuhu na ledveni podpori.

- Pri bolniku je treba preveriti prisotnost alergije na kontrastno sredstvo.
- Pred uporabo sistema Synflate zagotovite, da je velikost balona primerna za določen postopek.

Postavitev pacienta

- Operacijska miza mora imeti prosto premikajočo C-roko v obeh ravninah nad kirurškim mestom.
- Sistem Synflate lahko uporabljate samo pod fluoroskopskim nadzorom s kakovostnim sistemom za slikanje.

Pristop

Uvajalne instrumente (vodilno žico in troakar) lahko vstavite s transpedikularnim ali ekstrapedikularnim pristopom.

a) Transpedikularni pristop

- Upoštevati je treba oznake za namestitve uvajalnih instrumentov. Konic uvajalnih instrumentov ne smete potisniti skozi medialno steno pedikla v anteroposteriornem (AP) pogledu, dokler jih ne potisnete skozi posteriorno steno v lateralnem pogledu. Pri potiskanju uvajalnih instrumentov naprej zagotovite, da se medialno ne vstavijo predaleč in ne prodrejo v hrbtenični kanal. Prav tako je nujno preprečiti čezmerno potiskanje konic uvajalnih instrumentov v vaskulaturu za anteriorno kortikalno steno. Konica uvajalnega instrumenta ne sme biti manj kot 5 mm oddaljena od anteriorne kortikalne stene telesa vretenca.
- Za zagotovitev natančne ocene položaja in mer so potrebne realne slike v AP- in lateralnem položaju.

b) Ekstrapedikularni pristop

- Nujno je treba preprečiti čezmerno potiskanje konic uvajalnih instrumentov v vaskulaturu za anteriorno kortikalno steno. Konica uvajalnega instrumenta ne sme biti manj kot 5 mm oddaljena od anteriorne kortikalne stene telesa vretenca.
- Za zagotovitev natančne ocene položaja in mer so potrebne realne slike v AP- in lateralnem položaju.

Dostop

Možnost dostopa vključujejo troakar ali vodilno žico. Dostop s troakarjem vključuje en korak, medtem ko se vodilna žica najprej uporabi za ustvarjanje poti za uvajalne instrumente.

a) Dostop s troakarjem

- Zagotovite, da instrumenti troakarja ne predrejo anteriorne stene telesa vretenca.
- S klavdom udarjajte samo po modrih plastičnih ročajih uvajalnih instrumentov.
- Delovnega tulca ne vstavljajte ali potiskajte v kost brez troakarja. To lahko poškoduje delovni tulec in ovira vstavljanje balona.
- Sklopa instrumenta ne preusmerite, če ga prej ne odstranite in ponovno ocenite telesa vretenca.

b) Dostop z vodilno žico

- Med potiskanjem kaniliranega troakarja pod fluoroskopskim nadzorom zagotovite, da vodilna žica in kanilirani troakar nikoli ne predreta anteriorne stene telesa vretenca.
- Zagotovite, da je odprtina plastičnega ročaja kaniliranega troakarja med potiskanjem kaniliranega troakarja naprej vedno prehodna, da preprečite oviranje pri uvajanju vodilne žice.
- S klavdom udarjajte samo po modrih plastičnih ročajih uvajalnih instrumentov.
- Vodilna žica bo izstopila iz zadnjega dela ročaja. Instrumente uvajajte previdno, da preprečite poškodbe zdravnikove dlani.
- Vzdržujte položaj vodilne žice, da preprečite nenamerno premikanje vodilne žice naprej ali nazaj.
- Delovnega tulca ne vstavljajte ali potiskajte v kost brez troakarja. To lahko poškoduje delovni tulec in ovira vstavljanje balona.
- Sklopa instrumenta ne preusmerite, če ga prej ne odstranite in ponovno ocenite telesa vretenca.
- Na vodilni žici ne uporabljajte čezmerne sile, da preprečite morebitno deformacijo vodilne žice.
- Za zagotovitev natančne ocene so potrebne realne slike v AP- in lateralnem položaju.

Biopsija

Po namestitvi delovnega tulca lahko z biopsijskim kompletom izvedete neobvezno biopsijo.

- Biopsijske igle ne vstavljajte skozi anteriorno kortikalno steno telesa vretenca, saj lahko to poškoduje vaskulaturu.

Ustvarjanje uvajalnega kanala in določanje velikosti balona (uvajalni kanal za balon Synflate se ustvari z batom)

- Svedra ne potiskajte naprej s klavdom. Sveder lahko med vrtenjem močno zdrzne naprej.
- Pri potiskanju svedra ali bata naprej vedno uporabite fluoroskopski nadzor. Nujno je preprečiti čezmerno potiskanje konic svedra in bata v vaskulaturu za anteriorno kortikalno steno telesa vretenca.
- Pri uporabi svedra ali bata je pomembno zagotoviti, da se delovni tulec ne premika. Za premikanje ali popravljanje smeri delovnega tulca ne uporabljajte svedra ali bata.

- Če zareze bata pod fluoroskopskim nadzorom niso vidne, prilagodite delovni tulec in/ali bat, če je to mogoče. Če instrumentov ni mogoče varno prilagoditi tako, da je vidna vsaj ena zareza, postopka z balonom Synflate ne bo mogoče izvesti, zato bo treba uporabiti drugo vrsto avgmentacijskega posega.

Priprava sistema za polnjenje balona

- Upoštevanje proizvajalčevih navodil glede indikacij, uporabe in varnostnih ukrepov za kontrastno sredstvo je ključnega pomena.
- Balon polnite samo s tekočim vodotopnim ionskim ali neionskim kontrastnim sredstvom (pripomoček Synflate je bil preskušen z največjo koncentracijo joda 320 mg/ml). Kontrastna sredstva imajo lahko različne stopnje viskoznosti in obarjanja, kar lahko vpliva na čas polnjenja in praznjenja, zato se priporoča uporaba mešanice kontrastnega sredstva in solne raztopine v razmerju 1 : 2.
- Če želite odkleniti bat, da izvedete večje spremembe položaja ročaja, lahko pritisnete beli krilci. Ročaj je treba premikati previdno, da preprečite preseganje ciljnega mesta.
- Če se beli krilci ne vrnejo na zaklenjen položaj, ju v ta položaj ne potiskajte na silo, saj lahko tako poškodujete bat. Ročaj nežno obračajte in bela krilca se samodejno vrnejo v zaklenjen položaj.

Priprava balonskega katetra in polnjenje balona

- Skrbno je treba spremljati širjenje balonov, tlak in prostornino na sistemu za polnjenje.
- Tlak balona Synflate ne sme preseči največjega tlaka polnjenja 30 atm. Za nadzor tlaka se uporablja manometer.
- Prostornina napolnjenega balona Synflate ne sme preseči največje prostornine, navedene v poglavju »Dodatne informacije, specifične za pripomoček«.
- Baloni lahko puščajo, če so napolnjeni čez največjo dovoljeno prostornino ali najvišji tlak.
- Učinkovitost balonskega katetra se lahko poslabša, če pride v stik s kostnimi drobci, kostnim cementom in/ali kirurškimi instrumenti.
- Za polnjenje balonskih katetrov Synflate ne uporabljajte zraka ali drugih plinov.
- Balonskega katetra nikoli ne izpostavljajte organskim topilom (npr. alkoholu).
- Značilnosti polnjenja balona Synflate se spremenijo ob polnjenju znotraj kosti.
- Pri obojestranskih posegih je pomembno zagotoviti, da polnjenje balona ne povzroči napačne poravnave (npr. nesimetrične obnovitve višine). Vendar boste morali balone morda napolniti na različne prostornine, da preprečite ali popravite napačno poravnavo.

Praznjenje in odstranjevanje balona

- Rigidno podporno žico znova vstavite šele, ko je balon zunaj bolnika.
- Preden kateter znova vstavite nazaj v beli ovoj, balon izperite s fiziološko raztopino, da odstranite vse ostanke. Balona ne čistite z metodami z neposrednim stikom (npr. brisanjem). Ker lahko prvo polnjenje raztegne material balona, se lahko dolžina poveča čez izvorno dolžino. Zato je treba kateter vedno vstaviti pod fluoroskopskim nadzorom.

Injiciranje kostnega polnila

- Premaknite prijemalko na začetni položaj označevalca. V tem položaju je distalna konica injekcijske igle po vstavitvi poravnana z distalnim koncem delovnega tulca.
- Sivega biopsijskega kompleta ne uporabljajte za nanos cementa.
- Pred uporabo kostnega polnila preverite združljivost kostnega polnila z injekcijsko iglo.
- Pod fluoroskopskim nadzorom pozorno spremljajte injiciranje kostnega polnila, da zmanjšate tveganje puščanja kostnega polnila. Močno puščanje lahko povzroči smrt ali paralizo. Če med posegom opazite puščanje kostnega polnila, prenehajte z injiciranjem in upoštevajte naslednje: počakajte, da se injicirano kostno polnilo strdi, prestavite iglo, prilagodite smer igle ali prekinite poseg. Po potrebi nadaljujte s počasnim injiciranjem kostnega polnila in skrbno ocenite dodatno puščanje. Če opazite dodatno puščanje, prekinite injiciranje kostnega polnila.
- Časovni potek sproščanja kostnega polnila je odvisen od izbire kostnega polnila. Priprava, injiciranje in časi strjevanja so odvisni od izdelka; pred kirurškim posegom si oglejte navodila sistema in ustrezno načrtujte poseg. Če injekcijsko iglo z delovnim tulcem odstranite prezgodaj, lahko cementna vlakna povlečete v mišično tkivo. Če injekcijsko iglo odstranite prepozno, se lahko injekcijska igla zagzodi ali jo je lahko težko odstraniti.
- Pri obojestranskem pristopu pustite obe injekcijski igli vstavljeni, ko nanašate kostno polnilo, da preprečite povratni pretok v delovni tulec.

Več informacij je na voljo v brošuri »Pomembne informacije« družbe Synthes.

Kombinacija medicinskih pripomočkov

Pripomoček Synflate je namenjen uporabi v kombinaciji s kostnim polnilom, ki se zakonito trži in je ustrezno indiciran za uporabo pri vertebroplastiki ali avgmentacijskih posegih na telesu vretenca. Specifične informacije o njegovi uporabi, indikacijah, kontraindikacijah, previdnostnih ukrepih, opozorilih, možnih neželenih dogodkih, neželenih učinkih in preostalih tveganjih najdete v navodilih proizvajalca, ki so priložena kostnemu polnilu.

Pripomoček Synflate je namenjen uporabi skupaj z uvajalnimi kompleti (10 G in 4,7 mm), biopsijskim kompletom in sistemom za polnjenje. Za podrobnosti o uporabi, previdnostnih ukrepih, opozorilih, možnih neželenih dogodkih, neželenih učinkih in drugih tveganjih glejte navodila za uporabo zadevnega izdelka.

Uporaba drugih instrumentov s tem sistemom Synflate ni dovoljena.

Podjetje Synthes ni preizkusilo združljivosti s pripomočki drugih proizvajalcev in v takih primerih ne prevzema nobene odgovornosti.

Obdelava pred uporabo pripomočka

Sterilni pripomočki:

Ti pripomočki so ob dobavi sterilni. Pri jemanju izdelkov iz ovojnine uporabite aseptično tehniko.

Sterilne pripomočke shranjujte v originalni zaščitni obojnini.

Šele tik pred uporabo jih vzemite iz ovojnine.

Pred uporabo preverite rok uporabnosti izdelka in celovitost sterilne ovojnine:

- Preglejte celotno območje ovojnine, vključno s sterilno pregrado in tesnilom, da preverite, ali so celoviti in enotni.
- Preglejte sterilno obojvino in se prepričajte, da nima lukenj, kanalov ali drugih pomanjkljivosti.

Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana ali je potekel rok uporabe.

Dodatne informacije, specifične za pripomoček

Vretenčni balon Synflate je na voljo v treh velikostih.

Artikel št.	Dolžina balona	Začetna dolžina	Maks. \varnothing^*	Maks. dolžina*	Maks. prostor.	Maks. tlak
03.804.700S Majhna	10 mm	14 mm	16,3 mm	18,1 mm	4 ml	30 atm 440 PSI
03.804.701S Srednja	15 mm	19 mm	16,1 mm	23,3 mm	5 ml	30 atm 440 PSI
03.804.702S Velika	20 mm	24 mm	16,3 mm	28,9 mm	6 ml	30 atm 440 PSI

* Pri največji prostornini polnjenja v vodni kopeli pri temperaturi 37 °C. Mere (premer in dolžina) se lahko znotraj telesa vretenca razlikujejo, kar je odvisno od kostne strukture.

Balonski kateter Synflate lahko ponovno vstavite in ponovno napolnite enkrat med enim kirurškim posegom.

Odlaganje

Pripomočke je treba odvreči med medicinske pripomočke v skladu z bolnišničnim protokolom.



0123



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

Navodila za uporabo:
www.e-ifu.com