
Lietošanas norādījumi

Anterior Lumbar Interbody Fusion (Jostas starpskriemeļu priekšējā savienojuma) (ALIF) rāmis:

VISIOS

SYNCAGE™-LR

SYNCAGE™

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

Jostas starpskriemeju priekšējā savienojuma (ALIF) rāmis:
VISIOS, SYNCAGE™-LR, SYNCAGE™

Lūdzu, pirms lietošanas izlasiet šos lietošanas norādījumus, Synthes brošūru „Svarīga informācija” un atbilstošos kīrurģisko tehnoloģiju aprakstus. Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo kīrurģijas paņēmienu.

Materiāls

Materiāls:	Standarts:
PEEK (poliēterēterketons)	ASTM F 2026
TAN (Ti-6Al-7Nb)	ISO 5832-11
TAV (Ti-6Al-4V)	ISO 5832-3

Paredzētais lietojums

VISIOS:

VISIOS ir implantu un instrumentu sistēma, kas paredzēta lumbālās daļas priekšējā starpskriemeju savienojuma (ALIF) veidošanai. Sistēma ir izstrādāta šādu mērķu saņiegšanai:

- izplest diska telpu un atjaunot normālu disku augstumu un fizioloģisko lordozi, tādējādi arī paplašinot starpskriemeju atveres;
- saglabāt skriemeju ķermēna noslēdošo plātniņu integritāti;
- nodrošināt optimālu implanta/plātniņu saskari, tādējādi ievērojami samazinot risku nosēsties uz blakus skriemejiem;
- stabilizēt patoloģiski nestabilu segmentu;
- veicināt kaula izaugšanu cauri implantam.

SYNCAGE-LR:

SYNCAGE-LR rāmis ir paredzēts jostas starpskriemeju priekšējā savienojuma (ALIF) veidošanai pēc tādiem pašiem principiem kā SYNCAGE. Lai padarītu savienošanas procesu uzraudāmu, rāmis ir veidots no rentgenstaru cārlaidīga poliēterēterketona (PEEK).

Papildus tiek piedāvātas divas „pēdas”, no kurām lielākajai ir divi leņķi, 10° un arī 12°; 12° implanti parasti tiek izmantoti L5/S1 disku līmeņa mērīcēm.

SYNCAGE:

SYNCAGE sistēma ir implantu un instrumentu sistēma, kas paredzēta jostas starpskriemeju priekšējā savienojuma (ALIF) veidošanai. Tā veidota, lai:

- jautu starpskriemeju savienojumam veidoties optimālā anatomiskā pozīcijā;
- jautu veidoties diska telpas paplašinājumam un jautu atjaunoties diska augstumam, lordozei un līdz ar to paplašināties neitrālajai atverei;
- uzturētu noslēdošo plātniņu integritāti;
- nodrošinātu optimālu implanta / noslēdošās plātniņes saskari, ierobežojot risku noslēdit uz blakus skriemejiem;
- jautu kaulam izaugt cauri rāmim.

Indikācijas

VISIOS:

Jostas un jostas-krustu daļas patoloģijas, kurām indicēta segmentāla spondilodēze, piemēram:

- diska deģeneratīvas slimības un mugurkaula nestabilitāte;
- primārās procedūras attiecībā uz atsevišķām attīstītām disku slimībām;
- pēcdisektomijas sindroma revīzijas procedūras;
- pseidoartroze vai neveiksmīga spondilodēze;
- deģeneratīva spondilolistēze;
- īstīmā spondilolistēze.

SYNCAGE-LR:

Jostas un jostas-krustu daļas patoloģijas, kurām nepieciešama priekšēja segmentālā artrodēze, tai skaitā:

- deģeneratīva diska slimība un nestabilitāte;
- revīzijas kīrurģija neveiksmīga dekomprezijas sindroma vai pseidoartrozes gadījumā;
- samazināta spondilolistēze.

SYNCAGE:

Jostas un jostas-krustu daļas patoloģijas, kurām nepieciešama segmentālā artrodēze, tai skaitā:

- deģeneratīva diska slimība un nestabilitāte;
- primārā kīrurģija attiecībā uz noteiktu attīstītu disku slimību;
- revīzijas kīrurģija pēcdisektomijas sindroma gadījumā;
- pseidoartroze vai neveiksmīga artrodēze;
- deģeneratīva spondilolistēze;
- īstīmā spondilolistēze.

Piezīme:

ALIF rāmis (VISIOS, SYNCAGE-LR, SYNCAGE) nav izstrādāts un paredzēts lietošanai kā atsevišķa ierīce, stingri ieteicams to lietot kopā ar posteriorajiem vai anteriorajiem instrumentiem.

Kontrindikācijas

VISIOS:

- skriemeļa korpusa lūzumi;
- nopietna mugurkaula nestabilitāte;
- primāra mugurkaula deformācija;
- mugurkaula audzēji.

SYNCAGE-LR:

- mugurkaula lūzumi;
- mugurkaula audzējs;
- osteoporoze;
- infekcija.

SYNCAGE-LR:

- mugurkaula lūzumi;
- mugurkaula audzēji;
- būtiska mugurkaula nestabilitāte;
- primāra mugurkaula deformācija.

Iespējamās nevēlamās blakusparādības

Tāpat kā ar lielāko daļu kīrurģisko procedūru, var būt riski, blakusparādības un nevēlamī notikumi. Kaut arī var būt daudzas iespējamās reakcijas, dažas no visbiežāk sastopamajām ir šādas:

Anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas (piemēram, slikta dūša, vemsana, zobu traumas, neiroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asinošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģiski rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi, kompleksais reģionālo sāpju sindroms (CRPS), alerģija / paaugstinātas jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implanta vai ierīces izvirzījumu, nepareizu saaugšanu, nesaugšanu, pastāvīgām sāpēm; blakus esošo kaulu bojājumi (piemēram, iegrīmšana), disku bojājumi (piemēram, blakus esošo līmeņu deģenerācija) vai mīksto audu bojājumi, durāli plīsumi vai mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzeņu kompresija un/vai kontūzija, transplantāta daļēja pārvietošanās, mugurkaula angulācija.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta ar starojumu

Glabājet implantus to oriģinālajā aizsargiekājumā un izņemiet no tā tikai tieši pirms izmantošanas.

Pirms izmantošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termīju un pārliecinieties par sterīlā iepakojuma 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., tirišana 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 piesārnošanas risku, piemēram, infekcija materiāla pārnese no viena pacienta uz citu. Tādējādi var tikt izraisīti pacienta vai lietotāja ievainojumi vai nāve.

Piesārnotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu ar asinīm, audiem un/vai ķermēja šķidrumiem/vielām piesārnotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārikojas atbilstoši slimīnās noteikumiem. Lai gan implanti var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielci defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Piesardzības pasākumi

Izmantojot ALIF ietvarus, pacienta klinisko rezultātu var ietekmēt:

- smaga, endokrīni ierosināta kaula slimība (piem., hiperparatiroidisms);
- pašreizēja terapija ar steroīdiem un zālēm, kurā iesaistīts kalcija metabolismns (piem. kalcitonīns);
- smags, vāji kontrolēts diabēts (cukura diabēts) ar sliktām brūču dzīšanas tendencēm;
- imūnsupresīva terapija;
- sliktas kvalitātes kauli, osteoporotisks kauls;
- pārmērīga pacienta noslodze virs paredzētajiem ierobežojumiem (piem., trauma, aptaukošanās);
- pacienta vecums;
- sliks uzturvērtības statuss.

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

Brīdinājumi

ALIF pieejai saglabājās specifiski riski: pārmērigi asins zudumi lielo asinsvadu bojājumu dēļ (medicīnas literatūrā minētie koeficienti norāda uz 1–15% risku); vīriešiem ar šo pieeju iespējams L5–S1 (jostas 5. skriemeļa un krustu 1. skriemeļa) tuvošanās risks: retrogrāda ejakulācija.

Stingri ieteicams, lai ALIF rāmju implantēšanu veic tikai praktizējoši ķirurgi, kuri labi pazīst vispārējās muguraula ķirurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādājumu saistītos ipašos 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 radušās nekorektas diagnozes, nepareiza implanta izvēles, nepareizi kombinētu implanta sastāvdaļu 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 atbildību neuzņemas.

Magnētiskās rezonances vide

MR nosacījumi:

VISIOS:

Neklīniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka VISIOS sistēmas implanti ir savietojami ar MR. Šos priekšmetus var skenēt droši šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradiента lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimāla visa ķermenē vidējais rādītājs Specific Absorption Rate (īpatnējā absorbcijas intensitāte - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 4 W/kg.

Saskaņā ar neklīniskajām pārbaudēm VISIOS implanti nerādis temperatūras paaugstinājumu vairāk par 4,0 °C, maksimālajai īpatnējajai absorbcijas intensitātei (SAR) esot 4 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 VISIOS ierīces pozīcijai.

SYNCAGE-LR:

Neklīniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka SYNCAGE-LR sistēmas implanti ir savietojami ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradienta lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimāla visa ķermenē vidējais īpatnējais absorbcijas intensitāte (SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 4 W/kg.

Saskaņā ar neklīniskajām pārbaudēm SYNCAGE-LR implanti nerādis temperatūras paaugstinājumu vairāk par 2,5 °C, maksimālajai īpatnējajai absorbcijas intensitātei (SAR) esot 4 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 SYNCAGE-LR ierīces pozīcijai.

SYNCAGE:

Neklīniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka SYNCAGE sistēmas implanti ir savietojami ar MR. Šos priekšmetus var droši skenēt šādos apstākļos:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas un 3,0 teslas;
- telpiskā gradienta lauks ir 300 mT/cm (3000 Gauss/cm);
- maksimāla visa ķermenē vidējais īpatnējais absorbcijas intensitāte (SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 4 W/kg.

Saskaņā ar neklīniskajām pārbaudēm SYNCAGE implanti nerādis temperatūras paaugstinājumu vairāk par 4,0 °C, maksimālajai īpatnējajai absorbcijas intensitātei (SAR) esot 4 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 SYNCAGE ierīces pozīcijai.

Ārstēšana pirms ierīces lietošanas

Synthes izstrādājumi, kas tiek piegādāti nesterilā stāvoklī, ir jātīra un jāsterilizē ar tvaiku pirms to izmantošanas ķirurģijā. Pirms tīrišanas noņemiet visu oriģinālo iepakojumu. Pirms sterilizācijas ar tvaiku novietojiet izstrādājumu apstiprinātā aptisānas materiālā vai tvertnē. Ievērojiet tīrišanas un sterilizācijas norādījumus, kas sniegti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”.

Ierīces apstrāde / atkārtota apstrāde

Sīkāki norādījumi par implantu apstrādi un atkārtoti izmantojamu ierīču, instrumentu paplāšu un ietvaru atkārtotu apstrādi ir aprakstīti Synthes brošūrā „Svarīga informācija”. Instrumentu sastiprināšanas un demontāžas instrukcija „Dismantling Multipart Instruments“ (Vairākdaļu instrumentu demontaža) ir lejupielādējama lapā:
<http://emea.depuySynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



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