

Οδηγίες χρήσης

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH™

Αυτές οι οδηγίες χρήσης δεν προορίζονται για
διανομή στις ΗΠΑ.

Προς το παρόν δεν είναι όλα τα προϊόντα διαθέσιμα
σε όλες τις αγορές.

Τα προϊόντα που διατίθενται τόσο μη αποστειρωμένα
όσο και αποστειρωμένα διαφοροποιούνται μέσω του
επιθήματος «S» που προστίθεται στον αριθμό
προϊόντος για αποστειρωμένα προϊόντα.

Οδηγίες χρήσης

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH™

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH υποστηρίζει την τεχνική πεταλοπλαστικής ανοικτής θύρας, όπου τα εμφυτεύματα αποτελούνται από πλάκες και βίδες. Το σύστημα προσφέρει δύο σχήματα ήδη κεκαμένων μίνι πλακών σε δάφορα μήκη. Τα σχήματα περιλαμβάνουν μίνι πλάκες με μονή και διπλή κάμψη. Το σύστημα παρέχει επίσης ευθεία, ελατή πλάκα προσαρμογής, 20 ώπων, που μπορεί να κοπεί και να καμφθεί για τις ανάγκες του ασθενούς. Οι βίδες διατίθενται είτε ως αυτοκοχλιούμενες είτε ως αυτοκόπτουσες βίδες φλοιώδους οστού.

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

| | | |
|------------|-------------|-------------|
| 401.041.99 | 443.172 | 401.794.99S |
| 401.043.99 | 443.174 | 401.795.99S |
| 401.044.99 | 443.176 | 401.796.99S |
| 401.045.99 | 443.178 | 443.164S |
| 401.046.99 | 443.180 | 443.166S |
| 401.061.99 | 443.182 | 443.168S |
| 401.063.99 | 447.100.99 | 443.170S |
| 401.065.99 | 401.041.99S | 443.172S |
| 401.792.99 | 401.043.99S | 443.174S |
| 401.794.99 | 401.044.99S | 443.176S |
| 401.795.99 | 401.045.99S | 443.178S |
| 401.796.99 | 401.046.99S | 443.180S |
| 443.164 | 401.061.99S | 443.182S |
| 443.166 | 401.063.99S | 447.100.99S |
| 443.168 | 401.065.99S | |
| 443.170 | 401.792.99S | |

Σημαντική σημείωση για ιατρούς και προσωπικό χειρουργείου: Αυτές οι οδηγίες χρήσης δεν περιλαμβάνουν όλες τις απαραίτητες πληροφορίες για την επιλογή και τη χρήση δεν 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 κατάλληλη χειρουργική διαδικασία.

Για συνοδευτικές πληροφορίες, όπως χειρουργικές τεχνικές, επισκεφθείτε την ιστοσελίδα www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information ή επικοινωνήστε με το τμήμα υποστήριξης πελατών στην περιοχή σας.

Υλικά

Κράμα τιτάνιου: TAN (Τιτάνιο – 6% Αλουμίνιο – 7% Νιόβιο) σύμφωνα με το ISO 5832-11

Τιτάνιο: TiCP (Εμπορικώς καθαρό τιτάνιο) σύμφωνα με το ISO 5832-2

Προοριζόμενη χρήση

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH προορίζεται για τη διατήρηση της διεύρυνσης του σπονδύλικού σωλήνα στην κάτω αυχενική μοίρα της σπονδύλικής στήλης (A3–A7), σε σκελετικά ώριμους ασθενείς μετά από διεξαγωγή πεταλεκτομής.

Ενδείξεις

- Οστεοποίηση του οπίσθιου επιμήκους συνδέσμου (OPLL) σε πολλαπλά επίπεδα με διατηρούμενη αυχενική λόρδωση
- Συγγενής στένωση σπονδύλικού σωλήνα με διατηρούμενη αυχενική λόρδωση
- Πολυεπίπεδη αυχενική σπονδύλωση με διατηρούμενη αυχενική λόρδωση
- Οπίσθια συμπίεση από υπερτροφία συνδέσμων με διατηρούμενη αυχενική λόρδωση

Αντενδείξεις

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH δεν πρέπει να χρησιμοποιείται:

- Για σπονδύλωση ενός ή δύο επιπέδων χωρίς αναπτυξιακή στένωση σπονδύλικου σωλήνα

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH δεν πρέπει να χρησιμοποιείται όταν υπάρχει:

- Εστιακή πρόσθια συμπίεση
- Εγκατεστημένη απόλυτη κύφωση
- Μεμονωμένη ριζοπάθεια
- Απώλεια στήριξης της πρόσθιας κολώνας οφειλόμενη σε όγκο, τραύμα ή λοιμώξη

Στοχευόμενη ομάδα ασθενών

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH προορίζεται για χρήση σε σκελετικά ώριμους ασθενείς. Αυτά τα προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται σύμφωνα με την προβλεπόμενη χρήση, τις ενδείξεις και τις αντενδείξεις, καθώς και λαμβανομένης υπόψη της ανατομίας και της κατάστασης 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 ιδιαιτέρως η καθοδήγηση από χειρουργό πεπειραμένο στον χειρισμό αυτών των προϊόντων.

Η χειρουργική επέμβαση πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης και τη συνιστώμενη χειρουργική διαδικασία. Ο χειρουργός είναι υπεύθυνος για τη διασφάλιση της ορθής διεξαγωγής της επέμβασης. Συνιστάται ιδιαιτέρως η χειρουργική επέμβαση να εκτελείται μόνο από χειρουργούς οι οποίοι διαθέτουν τα κατάλληλα προσόντα, είναι έμπειροι στη χειρουργική της σπονδύλικής στήλης, γνωρίζουν τους γενικούς κινδύνους της χειρουργικής της σπονδύλικής στήλης και είναι εξοικειωμένοι με τις χειρουργικές επεμβάσεις που σχετίζονται με το προϊόν.

Το παρόν προϊόν προορίζεται για χρήση από ειδικευμένους επαγγελματίες υγείας οι οποίοι είναι έμπειροι στη χειρουργική της σπονδύλικής στήλης, π.χ. χειρουργούς, ιατρούς, προσωπικό χειρουργείου και άτομα που συμμετέχουν στη διαδικασία προετοιμασίας του προϊόντος.

Όλο το προσωπικό που χειρίζεται το προϊόν πρέπει να έχει πλήρη επίγνωση ότι οι παρούσες οδηγίες χρήσης δεν περιλαμβάνουν όλες τις απαραίτητες πληροφορίες για την επιλογή και τη χρήση του 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 κατάλληλη χειρουργική διαδικασία.

Αναμενόμενα κλινικά οφέλη

Οταν το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH χρησιμοποιείται όπως προορίζεται και σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης και σήμανσης, το προϊόν παρέχει διατήρηση της διεύρυνσης του σπονδύλικου σωλήνα ως μέρος της χειρουργικής επέμβασης πεταλοπλαστικής, η οποία αναμένεται να αποτέλεψε την επιδείνωση της νευρολογικής λειτουργίας που αποδίδεται στην αυχενική στένωση.

Στον ακόλουθο σύνδεσμο διατίθεται περίληψη της ασφάλειας και της κλινικής απόδοσης (κατόπιν ενεργοποίησης): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Χαρακτηριστικά απόδοσης του προϊόντος

Το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH έχει σχεδιαστεί για τη διατήρηση της διεύρυνσης του σπονδύλικου σωλήνα και τη διατήρηση της προστατευτικής λειτουργίας της σπονδύλικής στήλης μετά τη διεξαγωγή πεταλοπλαστικής.

Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα, ανεπιθύμητες παρενέργειες και υπολειπόμενοι κίνδυνοι

Οπως συμβαίνει με όλες τις μείζονες χειρουργικές επεμβάσεις, υπάρχει κίνδυνος ανεπιθύμητων συμβάντων. Στα πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα ενδέχεται να περιλαμβάνονται τα εξής: προβλήματα που προκύπτουν από την αναισθησία και την τοποθέτηση του ασθενούς, θρόμβωση, εμβολή, λοιμώξη, αιμορραγία, κάκωση νεύρων ή αγγείων, οίδημα, μια φυσιολογική επούλωση τραύματος ή σχηματισμός ουλής, λειτουργική διαταραχή του μοσκελετικού συστήματος, σύνδρομο πούτηλου περιοχικού πόνου (CRPS), αλλεργία/αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συμπτώματα συσχετιζόμενα με προεξοχή του εμφυτεύματος ή του υλικού, συνεχής πόνος, βλάβη παρακείμενων οστών, δίσκων, οργάνων ή άλλων μαλακών μορίων, ρήγη σκληράς μηνιγγας ή διαρροή νωτιαίου υγρού, συμπιεση ή/και θάση νευρικής ρίζας ή νωτιαίου μυελού, μη πώρωση (ψευδόρρωση), πώρωση σε πλημμελή θέση ή καθυστερημένη πώρωση, ευαισθησία ή αντίδραση σε ξένο σώμα, μετεγχειρητικός πόνος ή δυσαροφία, κάταγμα οστικών δομών, νέκρωση οστών, αξονικός πόνος αυχένα και ώμου, κάψψη ή θράυση εμφυτεύματος, μετατόπιση μοσχεύματος, αστοχία του προϊόντος με αποτέλεσμα τη σύγκλειση του διακένου μεταξύ των σπονδύλικών πετάλων, μετεγχειρητική κύφωση ή/και αστάθεια της σπονδύλικής στήλης, μετανάστευση αποστάτη και πρόσκρουση του σπονδύλικου σωλήνα, επιδείνωση των συμπτωμάτων μυελοπάθειας.

Αποστειρωμένο προϊόν

STERILE R Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας

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 επαληθεύετε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή εάν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης.

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 η κλινική επανεπεξεργασία (π.χ. καθαρισμός και επαναποστέρωση) ενδέχεται να υποβαθμίσει τη δομική ακεραιότητα του προϊόντος ή/και να οδηγήσει σε αστοχία του προϊόντος, πράγμα που μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τον τραυματισμό, τη νόσοψη ή τον θάνατο του ασθενούς.

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

Τα επιμολυσμένα εμφυτεύματα δεν πρέπει να υποβάλλονται σε επανεπεξεργασία. Οποιοδήποτε εμφύτευμα της Synthes το οποίο έχει επιμολυνθεί από αίμα, ιστό ή/και σωματικά υγρά/ωματικό υλικό δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ποτέ ξανά και ο χειρισμός του πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο. Μολονότι τα εμφυτεύματα μπορεί να φαίνεται ότι δεν έχουν υποστεί ζημιά, ενδέχεται να έχουν μικροελαττώματα και σημάδια εσωτερικής καταπόνησης, τα οποία ενδέχεται να προκαλέσουν κόπωση υλικού.

Προειδοποιήσεις και Προφυλάξεις

- Συνιστάται με έμφαση το Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH να εμφυτεύεται μόνο από χειρουργούς οι οποίοι διαθέτουν τα κατάλληλα προσόντα, έχουν εμπειρία στη χειρουργική της σπονδυλικής στήλης, γνωρίζουν τους γενικούς κινδύνους της χειρουργικής της σπονδυλικής στήλης και είναι εξοικειωμένοι με τις ειδικές για το προϊόν χειρουργικές επεμβάσεις.
- Η εμφυτεύση πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες για τη συνιστώμενη χειρουργική διαδικασία. 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 ακατάλληλου συμφυτεύματος, ακατάλληλα συνδυασμένα εξαρτήματα εμφυτεύματος ή/και ακατάλληλες χειρουργικές τεχνικές, από τους περιορισμούς των μεθόδων θεραπείας ή από ανεπαρκή ασφήφια.
- Προειδοποίηση: Άλλεργικές αντιδράσεις στα υλικά του εμφυτεύματος (π.χ. τιτάνιο, κράμα τιτανίου).

Χειρουργική προσέγγιση

- Θα πρέπει να προσέξετε ώστε να διατηρήσετε τους θυλάκους των ζυγοαποφυσιακών αρθρώσεων, τις προσαρτήσεις των μαλακών μορίων στις ζυγοαποφυσιακές αρθρώσεις, στις ακανθώδεις αποφύσεις και στους μεσακάνθιους συνδέσμους.

Διεύρυνση πετάλων

- Τοποθετήστε τις περόνες της μίας πλευράς του ανυψωτήρα πετάλου κάτω από την κοιλιακή επιφάνεια του πλήρως διατηρητέος πετάλου, χωρίς να διαταραχθεί η υποκείμενη σκληρά μήνιγγα.

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH χωρίς αποστάτη

Επιλογή/διαμόρφωση περιγράμματος πλάκας

- Οι πλάκες αποδυναμώνονται όταν κάμπτονται προς τα εμπρός και προς τα πίσω.
- Η αντίστροφη κάμψη ή η χρήση ακατάλληλων εργαλείων για κάμψη μπορεί να αποδυναμώσει την πλάκα και να οδηγήσει σε πρώωρη αστοχία του εμφυτεύματος (π.χ. θραύση). Μην κάμπτετε την πλάκα πέρα από αυτό που απαιτείται για να ταιριάζει με την ανατομία.

Ασφαλίστε την πλάκα

- Εάν κεντράρετε τη θέση της βίδας στο σπονδυλικό πέταλο, αυτή η ενέργεια θα βοηθήσει στην αποτροπή της διαφυγής της βίδας κατά μήκος των άκρων του πετάλου.

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH με αποστάτη

Επιλογή/διαμόρφωση περιγράμματος πλάκας

- Οι πλάκες αποδυναμώνονται όταν κάμπτονται προς τα εμπρός και προς τα πίσω.
- Η αντίστροφη κάμψη ή η χρήση ακατάλληλων εργαλείων για κάμψη μπορεί να αποδυναμώσει την πλάκα και να οδηγήσει σε πρώωρη αστοχία του εμφυτεύματος (π.χ. θραύση). Μην κάμπτετε την πλάκα πέρα από αυτό που απαιτείται για να ταιριάζει με την ανατομία.

Τοποθετήστε τον αποστάτη

- Αποφύγετε να διαταράξετε την υποκείμενη σκληρά μήνιγγα.

Ασφαλίστε την πλάκα

- Εάν κεντράρετε τη θέση της βίδας στο σπονδυλικό πέταλο, αυτή η ενέργεια θα βοηθήσει στην αποτροπή της διαφυγής της βίδας κατά μήκος των άκρων του πετάλου.

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

Συνδυασμός ιατροτεχνολογικών προϊόντων

Οι πλάκες πεταλοπλαστικής ARCH (μίνι πλάκες με μονή κάμψη, μίνι πλάκες με διπλή κάμψη και πλάκα προσαρμογής) και οι βίδες εφαρμόζονται με τη χρήση των σχετικών με την πεταλοπλαστική ARCH εργαλείων. Οι ακόλουθες επιλογές βιδών είναι διαθέσιμες για χρήση με τις πλάκες:

- Βίδα φλοιώδους οστού (Ø 2,0 mm) με αυτοκοχλιούμενη και αυτοδιατρητική επιλογή
- Αυτοκοχλιούμενη βίδα έκτακτης ανάγκης (Ø 2,4 mm)

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

Περιβάλλον μαγνητικού συντονισμού

Ασφαλές για μαγνητική τομογραφία υπό όρους:

- Μη κλινικές δοκιμές για το χειρότερο σενάριο κατέδειξαν ότι τα εμφυτεύματα του Συστήματος Πεταλοπλαστικής ARCH είναι ασφαλή για μαγνητική τομογραφία υπό όρους. Αυτά τα εξαρτήματα μπορούν να υποβληθούν σε σάρωση με ασφάλεια υπό τους εξής όρους:
- Στατικό μαγνητικό πεδίο 1,5 Tesla και 3,0 Tesla.
 - Πεδίο χωρικής βαθμίδωσης 300 mT/cm (300 Gauss/cm).
 - Μέγιστος μεσοτιμημένος για όλο το σώμα ρυθμός ειδικής απορρόφησης (SAR) 1 W/kg για 15 λεπτά σάρωσης.

Βάσει μη κλινικών δοκιμών, τα εμφύτευμα Πεταλοπλαστικής ARCH θα παραγάγει αύξηση θερμοκρασίας όχι μεγαλύτερη από 5 °C στον μέγιστο μεσοτιμημένο για όλο το σώμα ρυθμό ειδικής απορρόφησης (SAR) του 1 W/kg, όπως αξιολογήθηκε με θερμοδιμετρία για 15 λεπτά σάρωσης μαγνητικού συντονισμού σε σαρωτή μαγνητικού συντονισμού 1,5 Tesla και 3,0 Tesla.

Η ποιότητα της απεικόνισης μαγνητικού συντονισμού μπορεί να είναι υποβαθμιαμένη, εάν η περιοχή ενδιαφέροντος βρίσκεται ακριβώς στην ίδια περιοχή ή σχετικά κοντά στη θέση του προϊόντος Πεταλοπλαστικής ARCH.

Επεξεργασία πριν από τη χρήση του προϊόντος

Αποστειρωμένο προϊόν:

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

Αποθηκεύτε τα αποστειρωμένα προϊόντα στην αρχική προστατευτική τους συσκευασία. Μην τα αφαιρείτε από τη συσκευασία παρά μόνον ακριβώς πριν από τη χρήση. Πριν από τη χρήση, ελέγχετε την ημερομηνία λήξης του προϊόντος και επαληθεύτε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας μέσω οπτικής επιθεώρησης:

- Επιθεωρείτε ολόκληρη την επιφάνεια της συσκευασίας στείρου φραγμού, συμπεριλαμβανομένης της σφράγισης, για πληρότητα και ομοιομορφία.
- Επιθεωρείτε την ακεραιότητα της αποστειρωμένης συσκευασίας για να βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν οπές, κανάλια ή κενά.

Μην το χρησιμοποιήσετε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή εάν η ημερομηνία λήξης έχει παρέλθει.

Μη αποστειρωμένο προϊόν:

Τα προϊόντα της Synthes που παρέχονται σε μη αποστειρωμένη κατάσταση πρέπει να καθαρίζονται και να αποστειρώνονται με ατμόπρινη από τη χειρουργική χρήση. Πριν από τον καθαρισμό, αφαιρέστε ολόκληρη την αρχική συσκευασία. Πριν από την αποστειρώση με ατμό, τοποθετήστε το προϊόν σε εγκεριμένο περιτύλιγμα ή περιέκτη. Ακολουθήστε τις οδηγίες καθαρισμού και αποστειρώσης που παρέχονται στο έντυπο «Σημαντικές Πληροφορίες» της Synthes.

Αφαίρεση του εμφυτεύματος

Το εμφύτευμα πεταλοπλαστικής ARCH προορίζεται για μόνιμη εμφυτευση και δεν προορίζεται για αφαίρεση. Οποιοδήποτε απόφαση για την αφαίρεση του προϊόντος πρέπει να λαμβάνεται από τον χειρουργό και τον ασθενή, λαμβάνοντας υπόψη τη γενική ιατρική κατάσταση του ασθενή, καθώς και τον πιθανό κίνδυνο που ενέχει μια δεύτερη χειρουργική επέμβαση για τον ασθενή.

Εάν πρέπει να αφαιρεθεί κάποιο εμφύτευμα Πεταλοπλαστικής ARCH, Συνιστάται η παρακάτω τεχνική.

- Συνδέστε το στέλεχος του κατσαβίδιου PlusDrive στη λαβή, με την εξαγωνική σύζευξη και κατόπιν τοποθετήστε το συναρμολογημένο κατσαβίδι στην εσοχή κατσαβίδιού της βίδας που θα αφαιρεθεί.
- Περιστρέψτε το κατσαβίδι προς τα αριστερά για να ξεσφίξετε πρώτα τη βίδα από το εμφύτευμα Πεταλοπλαστικής ARCH.
- Συνεχίστε να περιστρέψετε το κατσαβίδι προς τα αριστερά ώστε να αφαιρέσετε την ξεσφιγμένη βίδα από το εμφύτευμα.
- Αφού αφαιρέθουν όλες οι βίδες, αφαιρέστε το εμφύτευμα χρησιμοποιώντας το συγκρατητήρα μίνι πλακών.

Κλινική επεξεργασία του προϊόντος

Μπορείτε να βρείτε λεπτομερείς οδηγίες σχετικά με την επεξεργασία των εμφυτεύματων και την επανεπεξεργασία των επαναχρησιμοποιήσιμων προϊόντων, των δισκών εργαλείων και των θηκών στο έντυπο «Σημαντικές Πληροφορίες» της Synthes. Οι οδηγίες συναρμολόγησης και αποσυναρμολόγησης εργαλείων με τίτλο «Αποσυναρμολόγηση εργαλείων πολλαπλών τμημάτων» είναι διαθέσιμες στον ιστότοπο.

Απόρριψη

Οποιοδήποτε εμφύτευμα της Synthes το οποίο έχει επιμολυνθεί από αίμα, ιστό ή/και σωματικά υγρά/ωματικό υλικό δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ποτέ ξανά και ο χειρισμός του πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

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

Ειδικές εγχειρητικές οδηγίες

Πεταλοπλαστική

Χειρουργική προσπέλαση

- Ο ασθενής τοποθετείται σε πρηνή θέση σε καρφίδες κεφαλής με τον αυχένα ελαφρώς σε κάμψη και μετατοπισμένο οπίσθια. Η κεφαλή του κρεβατιού θα πρέπει να είναι υπερψυμένη ώστε να έχει επίπεδο προσανατολισμό ως προς τη χειρουργική θέση.
- Θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί τυπική προσπέλαση μέσης γραμμής για την έκθεση των πετάλων και των ζυγοσποφυσιακών αρθρώσεων στο επιθυμητό επίπεδο.

Εκτελέστε πεταλοπλαστική

- Μετά την επαρκή έκθεση, διενεργήστε διατομή του πετάλου δημιουργώντας μια τομή σύντονό πιο λεπτή, 1 cm έξω της μέσης γραμμής.
- Στην αντίθετη πλευρά, αποφλοίωστε το πετάλο με εγχάραξη και, στη συνέχεια, διενεργήστε τομή μισού πάχους, 1 cm έξω της μέσης γραμμής. Απελευθερώστε τον ωχρό σύνδεσμο και τα αγγεία γεφύρωσης, όπως απαιτείται.
- Επιλογή: Για να διευκολυνθεί η εκτελέση μιας πεταλοπλαστικής, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα εργαλείο ισχύος, π.χ. ηλεκτρικό εργαλείο τύπου γραφίδας (pen drive) ή εργαλείο πεπιεσμένου αέρα τύπου γραφίδας (air pen drive) με προσάρτημα φρέζας και φρέζα χάλυβα ή διαμαντιού.
- Για τον καθαρισμό της θέσης της πεταλοπλαστικής μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα μικρό ξέστρο.

Διεύρυνση πετάλων

- Τοποθετήστε τις περόνες της απέναντι πλευράς στο κέντρο του αντίπλευρου, ή αρθρωμένου, πετάλου, έτοις ώστε να μην ολισθήσει κατά τη διάρκεια της διεύρυνσης του πετάλου. Συλλάβετε σταθερά το πέταλο με τον ανυψωτήρα πετάλου και επεκτείνετε το διάκενο.
- Η έλλειψη κίνησης του πετάλου μπορεί να υποδηλώνει ότι απαιτείται βαθύτερη εγχάραξη στη θέση άρθρωσης.
- Εναλλακτικά, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε το μικρό ξέστρο για να ανυψώσετε το πέταλο.

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH χωρίς αποστάτη

Προσδιορίστε το μέγεθος της μίνι πλάκας

- Με το πέταλο σε διευρυμένη θέση, το κατάλληλο μέγεθος της μίνι πλάκας μπορεί να προσδιοριστεί εισάγοντας τα δοκιμαστικά εμφυτεύματα στο διάκενο μεταξύ των πετάλων.
- Το μέγεθος του δοκιμαστικού εμφυτεύματος αντιστοιχεί στο μέγεθος της μίνι πλάκας.

Επιλέξτε μίνι πλάκα

- Επιλέξτε μια μίνι πλάκα μονής ή διπλής κάμψης τοποθετώντας τις πλάκες στη διεύρυνση του πετάλου χρησιμοποιώντας τον συγκρατητήρα για τη μίνι πλάκα και προσδιορίζοντας τη βέλτιστη ανατομική εφαρμογή.
- Εναλλακτικά, για εκ των προτέρων κάμψη των μίνι πλακών, η πλάκα προσαρμογής μπορεί να κοπεί στο κατάλληλο μέγεθος και το περιγραμμά της να διαμορφωθεί με την πένσα συνδυαστικής κάμψης/κοπής.

Ασφαλίστε τη μίνι πλάκα

- Διατίθενται διαφορετικές βίδες (αυτοκοχλιούμενες και αυτοδιατρητικές) για τη στερέωση της μίνι πλάκας.
- Για την εισαγωγή των αυτοκοχλιούμενων βιδών:
 - Προσαρτήστε την κατάλληλη μύτη τρυπανιού με ενσωματωμένο ανασχετικό στη λαβή με μίνι ταχεία σύζευξη. Διατρήστε μέχρι το ανασχετικό διαμέσου της επιθυμητής στην πλάκα.
 - Συνδέστε το στέλεχος του κατοσβιδιού PlusDrive με τη λαβή με εξάγωνη σύζευξη.
 - Η πρώτη βίδα κατάλληλου μεγέθους πρέπει να τοποθετηθεί αμέσως έξω του διάκενου.
- Για την εισαγωγή των αυτοδιατρητικών βιδών:
 - Συνδέστε το στέλεχος του κατοσβιδιού PlusDrive με τη λαβή με εξάγωνη σύζευξη.
 - Η πρώτη βίδα κατάλληλου μεγέθους πρέπει να τοποθετηθεί ακριβώς έξω του διάκενου.
- Μπορεί να χρησιμοποιηθεί οστική βίδα Ø 2,4 mm εάν η πρωτογενής βίδα δεν έχει την επιθυμητή στερέωση.

Εισαγάγετε τις εναπομένουσες βίδες

- Τοποθετήστε δύο βίδες σε κάθε πλευρά του διάκενου.

Εισαγάγετε τις εναπομένουσες μίνι πλάκες

- Εισαγάγετε τις εναπομένουσες μίνι πλάκες σύμφωνα με τα προηγούμενα βήματα.

Σύστημα Πεταλοπλαστικής ARCH με αποστάτη

Προσδιορίστε το μέγεθος του αποστάτη

- Με το πέταλο σε διευρυμένη θέση, προσδιορίστε το κατάλληλο μέγεθος και σχήμα του αποστάτη εισάγοντας τα δοκιμαστικά εμφυτεύματα στο διάκενο μεταξύ των πετάλων που έχει δημιουργηθεί. Η επιλογή των αποστατών εναπόκειται στην προτίμηση του χειρουργού.

Επιλέξτε μίνι πλάκα

- Ανάλογα με το μέγεθος του αποστάτη, επιλέξτε την αντίστοιχη μίνι πλάκα μονής ή διπλής κάμψης. Συναρμολογήστε την πλάκα και τον αποστάτη στη θέση της κεντρικής βίδας.
- Εναλλακτικά, για εκ των προτέρων κάμψη των μίνι πλακών, μπορείτε να χρησιμοποιήσετε την πλάκα προσαρμογής και να διαμορφώσετε το περιγραμμά της με την πένσα συνδυαστικής κάμψης/κοπής.

Τοποθετήστε τον αποστάτη

- Μόλις ολοκληρωθεί η κατασκευή αποστάτη και μίνι πλάκας, χρησιμοποιήστε τον συγκρατητήρα μοσχεύματος για να τοποθετήσετε την κατασκευή στη θέση.
- Αφαιρέστε τον συγκρατητήρα μοσχεύματος μόλις η κατασκευή συγκρατείται με ασφάλεια μεταξύ των άκρων του πετάλου.

Ασφαλίστε τη μίνι πλάκα

- Διατίθενται διαφορετικές βίδες (αυτοκοχλιούμενες και αυτοδιατρητικές) για τη στερέωση της μίνι πλάκας.
- Για την εισαγωγή των αυτοκοχλιούμενων βιδών:
 - Προσαρτήστε την κατάλληλη μύτη τρυπανιού με ενσωματωμένο ανασχετικό στη λαβή με μίνι ταχεία σύζευξη. Διατρήστε μέχρι το ανασχετικό διαμέσου της επιθυμητής στην πλάκα.
 - Συνδέστε το στέλεχος του κατοσβιδιού PlusDrive με τη λαβή με εξάγωνη σύζευξη.
 - Η πρώτη βίδα κατάλληλου μεγέθους πρέπει να τοποθετηθεί ακριβώς έξω του διάκενου.
- Για την εισαγωγή των αυτοδιατρητικών βιδών:
 - Συνδέστε το στέλεχος του κατοσβιδιού PlusDrive με τη λαβή με εξάγωνη σύζευξη.
 - Η πρώτη βίδα κατάλληλου μεγέθους πρέπει να τοποθετηθεί ακριβώς έξω του διάκενου.
- Μπορεί να χρησιμοποιηθεί οστική βίδα Ø 2,4 mm εάν η πρωτογενής βίδα δεν έχει την επιθυμητή στερέωση.

Εισαγάγετε τις εναπομένουσες βίδες

- Τοποθετήστε δύο βίδες σε κάθε πλευρά του διάκενου.

Εισαγάγετε τις εναπομένουσες μίνι πλάκες

- Εισαγάγετε τις εναπομένουσες μίνι πλάκες σύμφωνα με τα προηγούμενα βήματα.



0123



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

Οδηγίες χρήσης:

www.e-ifu.com