
Naudojimo instrukcija

ARCH™ laminoplastikos sistema

Ši naudojimo instrukcija neskirta
platinti JAV.

Šiuo metu ne visų gaminii galima
jsigyti visose rinkose.

Tiekiamus nesterilius ir sterilius
gaminii galima atskirti pagal raidę
„S“ sterilaus gaminio numerio gale.

Naudojimo instrukcija

ARCH™ laminoplastikos sistema

ARCH™ laminoplastikos sistema suderinama su laminoplastikos „atvirų durų“ metodu, kai implantus sudaro plokšteliés ir sraigtai. Sistemą sudaro dvielę formų jvairių ilgių lenktos miniplokšteliés. Formos: viengubo ir dvigubo lenkimo mini-plokšteliés. I sistemą taip pat jeina tiesi lengvai formuojama 20 skylių pritaikoma plokštélé, kurią galima karpoti ir lankstyti atsižvelgiant į paciento reikmes. Tiekiams savisriegiai arba savigrėžiai antkaulio sraigtai.

Šioje naudojimo instrukcijoje pateikiama informacija apie toliau nurodytus gaminius:

401.041.99	443.172	401.794.995
401.043.99	443.174	401.795.995
401.044.99	443.176	401.796.995
401.045.99	443.178	443.1645
401.046.99	443.180	443.1665
401.061.99	443.182	443.1685
401.063.99	447.100.99	443.1705
401.065.99	401.041.995	443.1725
401.792.99	401.043.995	443.1745
401.794.99	401.044.995	443.1765
401.795.99	401.045.995	443.1785
401.796.99	401.046.995	443.1805
443.164	401.061.995	443.1825
443.166	401.063.995	447.100.995
443.168	401.065.995	
443.170	401.792.995	

Svarbi pastaba medicinos specialistams ir operacinių personalui: šioje naudojimo instrukcijoje nėra visos reikalingos informacijos apie priemonės parinkimą ir naudojimą. Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją ir „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“. Įsitikinkite, kad išmanote reikiamą chirurginę procedūrą.

Prieikus papildomos informacijos, pvz., apie chirurginius metodus, žr. www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information arba kreipkitės į vietos klientų aptarnavimo skyrių.

Medžiagos

Titano lydiny: TAN (titanas 6 %, aluminis 7 %, niobis) pagal standartą ISO 5832-11. Titanas: TiCP (komerciniu požiūriu grynas titanas) pagal standartą ISO 5832-2.

Numatytoji paskirtis

ARCH laminoplastikos sistemos paskirtis – palaikyti išplėstą stuburo kanalą apatinėje kaklinėje stuburo dalyje (C3–C7) pacientams, kurių skeletas subrendęs, atlikus laminoplastiką.

Indikacijos

- Užpakalinio išilginio raiščio osifikacija (OPLL) daugelyje lygių, išlikus kaklo lordozei.
- Igimta kanalo stenozė, išlikus kaklo lordozei.
- Kaklo srities spondilozé, apimanti daugelį lygių, išlikus kaklo lordozei.
- Užpakalinė kompresija dėl raiščio hiperetrofijos, išlikus kaklo lordozei.

Kontraindikacijos

ARCH laminoplastikos sistemos negalima naudoti:

- esant vienai ar dviem segmentų spondilozei, kai nėra stuburo kanalo stenozės.

ARCH laminoplastikos sistemos negalima naudoti, kai yra:

- židininė priekinė kompresija;
- nustatyta absolutinė kifozė;
- izoliuotasis radikulitas;
- prarastas priekinis stuburo palaikymas dėl auglio, traumos ar infekcijos.

Tikslinė pacientų grupė

ARCH laminoplastikos sistema skirta pacientams, kurių skeleto sistema jau susiformavusi. Šie gaminiai turi būti naudojami atsižvelgiant į paskirtį, indikacijas, kontraindikacijas ir į paciento anatomiją bei sveikatos būklę.

Numatomas naudotojas

Vien ši naudojimo instrukcija nesuteikia pakankamai kvalifikacijos, kad iš karto galėtumėte naudoti prietaisą arba sistemą. Labai rekomenduojame išklausyti chirurgo, turinčio patirties naudojant tokius prietaisus, instruktą.

Operacija turi būti atliekama pagal naudojimo instrukciją, laikantis rekomenduojamos chirurginės procedūros. Chirurgas atsako, kad operacija būtų atliktą tinkamai. Primytinai rekomenduojama, kad operaciją atliktų tik atitinkamą kvalifikaciją įgiję chirurgai, turintys stuburo chirurgijos patirties, susipažinę su bendra stuburo chirurgijos rizika ir konkrečiam gaminui būdingomis chirurginėmis procedūromis.

Šis prietaisas skirtas naudoti kvalifikuotiemis sveikatos priežiūros specialistams, turintiems stuburo chirurgijos patirties, pvz., chirurgams, gydytojams, operacinių personalui ir asmenims, dalyvaujantiems paruošiant prietaisą.

Visu si prietaisu dirbantys darbuotojai turi gerai žinoti, kad šioje naudojimo instrukcijoje pateikiama ne visą informaciją, reikalingą prietaisui parinkti ir naudoti. Prieš naudodami atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją ir „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“. Įsitikinkite, kad išmanote reikiamą chirurginę procedūrą.

Numatoma klinikinė nauda

Kai ARCH laminoplastikos sistema naudojama, kaip numatyta ir pagal naudojimo instrukciją bei ženklinių, prietaisas palaiko išplėstą stuburo kanalą, ir tai yra dalis laminoplastikos operacijos, kuri, kaip tikimasi, apsaugo nuo neurologinių funkcijų pablogėjimo, siejamo su kaklo stenoze.

Saugumo ir klinikinių charakteristikų santrauka pateikiama šiuo adresu (aktyvinus nuorodą): <http://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Funkcinės prietaiso charakteristikos

ARCH laminoplastikos sistemos paskirtis – palaikyti išplėstą stuburo kanalą ir išlaikyti apsauginę stuburo funkciją atlikus laminoplastiką.

Galimi nepageidaujami reiškiniai, šalutinis poveikis ir liekamoji rizika

Kaip ir atliekant visas sudėtingas chirurgines procedūras, galima nepageidaujamų reiškiniių rizika. Galimas šalutinis poveikis yra: problemos, susijusios su anestezija ir paciento padėtimi; trombozė; embolijs; infekcija; hemoragija; nervų ar kraujagyslių pažeidimas; tinimas, nenormalus žaizdų gjimimas arba randų susidarymas; funkcinis raumenų ir skeleto sistemos pažeidimas; kompleksinis regioninio skausmo sindromas (KRSS); alerginės ir (arba) padidėjusio jautrumo reakcijos; su implantu arba jtaisų iškilumu susiję simptomai; nuolatinis skausmas; gretimų kaulų, diskų, organų ar kitų minkštųjų audinių pažeidimas; kietojo dangalo plyšimas ar stuburo smegenų skysčio pratekėjimas; nervų šaknelių ar stuburo smegenų kompresija ir (arba) kontuzija; nesuaugimas (pseudartrozė); netinkamas ar uždelstas suaugimas; jautumas arba reakcija į svetimkūnį; pooperacinius skausmas arba diskomfortas; kaulinių struktūrų lūžis; kaulo nekroze; su antruoju kaklo slanksteliu susijęs kaklo bei peties skausmas; implanto sulinkimas arba lūžis; implanto atspalvaidavimas ar pasislankimas; transplantato pasislankimas; prietaiso sutrikimas, dėl kurio užsiveria tarp plokštelių esantis tarpas; pooperacinių kifožės ir (arba) stuburo nestabilumas; tarpkilio pasislankimas ir stuburo kanalo pažeidimas; mielopatiinių simptomų progresavimas.

Sterilius prietaisais

STERILE R Sterilizuota spinduliuote

Sterilius prietaisus laikykite originalioje apsauginėje pakuotėje ir neišimkite juo iš pakuotės iki pat pradédami naudoti.

 Nenaudoti, jei pakuotė pažeista.

Prieš naudodami patirkinkite gaminio galiojimo pabaigos datą ir sterilius pakuotės vientisumą. Nenaudokite, jei pakuotė pažeista arba pasibaigęs gaminio galiojimo laikas.

Vienkartinis prietais



Pakartotinai nenaudoti

Nurodomas medicinos prietaisas, skirtas naudoti vieną kartą arba vienam pacientui atliekant vieną procedūrą.

Pakartotinai naudojant arba pakartotinai kliniškai apdorojant (pvz., valant ir pakartotinai sterilizuojant), gali būti pažeista prietaiso konstrukcija ir (arba) prietaisais gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, gali susirgti arba mirti. Be to, pakartotinai naudojant arba apdorojant vienkartinius prietaisus, gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl vieno paciento infekuotos medžiagos per davimo kitam. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali susižaloti arba mirti.

Užterštų implantų negalima pakartotinai apdorouti. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniais, kūno skryčiais ir (arba) pūliais, nebegalima naudoti, jį reikia pašalinti pagal ligoninėje numatyta protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai nepažeisti, tačiau gali būti mažų defektų ir vidinio tempimo sričių, dėl kurių gali sumažėti medžiagos atsparumas.

Ispėjimai ir atsargumo priemonės

- Primytinai rekomenduojama, kad ARCH laminoplastikos sistemą implantuotų tik operuojančios chirurgai, kurie turi patirties stuburo chirurgijos srityje ir yra susipažinę su bendraja stuburo chirurgijos rizika bei konkretių gaminių tinkamais chirurginiai metodais.
- Implantuoti reikia laikantis rekomenduojamai operacijai taikomos instrukcijos. Chirurgas atsako, kad operacija būtų atlikti tinkamai.
- Gamintojas neprisiimaatsakomybės už jokias komplikacijas, pasireiškiančias dėl klaudinės diagnozės, parinkto netinkamo implanto, netinkamai sujungtų implanto komponentų ir (arba) operavimo metodų, gydymo metodų ribotumo arba aseptikos reikalavimų nesilaikymo.
- Ispėjimas: alerginės reakcijos į implanto medžiagas (pvz., titaną, titano lydinį).

Chirurginės metodos

- Reikia pasirūpinti, kad būtų išsaugotos tarpslankstelinės kapsulės, minkštuojaudinių raiščiai, tvirtinantys prie tarpslankstelinės sąnarių, keterinės ataugos ir tarpketerinės raiščiai.

Laminoplastikos atlikimas

- Nesilieksite prie greta esančio kietojo dangalo.

Plokštelių išplėtimas

- Vienos plokštelių kėliklio pusės dantelius pakiškite po ventraliniu visiškai perpjautos plokštelių paviršiumi, nepažeisdami greta esančio kietojo dangalo.

ARCH laminoplastika nenaudojant tarpikliu

Pasirinkite ir (arba) kontūruokite plokštelių

- Pirmyn ir atgal lankstomos plokštelių susilpnėja.
- Lenkiant atgal arba naudojant netinkamus lenkimo instrumentus, plokštelių galis susilpnėti ir pirma laiko lūžti. Nesulenkite plokštelių daugiau, nei reikia, kad prietaikytumėte prie anatomijos.

Plokštelių tvirtinimas

- Pasirinkus sraigto vietą plokštelių centre, galima išvengti sraigto išlūžimo palei plokštelių kraštus.

ARCH laminoplastika naudojant tarpikliu

Pasirinkite ir (arba) kontūruokite plokštelių

- Pirmyn ir atgal lankstomos plokštelių susilpnėja.
- Lenkiant atgal arba naudojant netinkamus lenkimo instrumentus, plokštelių galis susilpnėti ir pirma laiko lūžti. Nesulenkite plokštelių daugiau, nei reikia, kad prietaikytumėte prie anatomijos.

Tarpiklio jėdėjimas

- Nesilieksite prie greta esančio kietojo dangalo.

Plokštelių tvirtinimas

- Pasirinkus sraigto vietą plokštelių centre, galima išvengti sraigto išlūžimo palei plokštelių kraštus.

Išsamesnę informaciją žr. „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Medicinos prietaisų derinimas

ARCH laminoplastikos plokštelių (vienkartinių lenkimo miniplokštelių, dvigubo lenkimo miniplokštelių bei pritaikomosios plokštelių) ir sraigtais yra naudojami kartu su atitinkamais ARCH laminoplastikos instrumentais. Su plokšteliemis gali būti naudojami šie sraigtais:

- savisriegis arba savigrėžis antkaulio sraigtas (\varnothing 2,0 mm),
- atsarginis savisriegis sraigtas (\varnothing 2,4 mm).

„Synthes“ neišbandė suderinamumo su kitų gamintojų tiekiamomis priemonėmis ir tokiais atvejais neprisiima jokios atskomybės.

Magnetinio rezonanso aplinka

Santykinių saugus MR aplinkoje.

Neklinikiniai ARCH laminoplastikos sistemos implantų bandymai pagal blogiausio atvejo scenarijų parodė, kad jie yra suderinami su MR su išlygomis. Šiuos gaminius galima saugiai skenuoti šiomis sąlygomis:

- statinio magnetinio lauko magnetinio srauto tankis yra 1,5 ir 3,0 T;
- erdvinis lauko gradienetas yra 300 mT/cm (3 000 G/cm);
- didžiausia viso kūno vidutinė specifinė sugerties sparta (SAR) atliekant 15 minučių trukmės tyrimą yra 1 W/kg.

Neklinikiniai tyrimai parodė, kad ARCH laminoplastikos implantai pakelia temperatūrą ne daugiau kaip 5 °C esant 1 W/kg viso kūno vidutinei specifinei sugerties spartai (SAR), išmatuotai kalorimetru po 15 minučių MR nuskaitymo 1,5 ir 3,0 teslos MR tomografu.

MR vaizdo kokybė gali būti blegosnė, jei dominanti sritis sutampa su ARCH laminoplastikos prietaiso vieta arba yra santykinių arti jos.

Prietaiso paruošimas prieš naudojant

Sterilius prietais

Prietaisai tiekiami steriliškai. Gaminius reikia išimti iš pakuotės nepažeidžiant sterilumo. Sterilius prietaisai laikykitė originalioje apsauginėje pakuotėje.

Išsimkite juos iš pakuotės tik prieš pat naudojimą.

Prieš naudodamis patirkrinkite gaminio galiojimo pabaigos datą ir vizualiai jvertinkite steriliškos pakuotės vientisumą:

- patirkrinkite visą sterilių barjerą užtikrinančią pakuotės dalį, išskaitant sandariklį, ar ji nepažeista ir vientisa;
- patirkrinkite steriliškos pakuotės vientisumą, ar nėra skylių, griovelų ar ertmių.

Nenaudokite, jei pakuotė yra pažeista ar pasibaigęs galiojimo laikas.

Nesterilius prietais

„Synthes“ gaminius, kurie tiekiami nesteriliškai, prieš naudojant operaciniams gydymui, būtina išvalyti ir sterilizuoti garais. Prieš valydamis nuimkite visas originalias pakuotes. Prieš sterilizuodamis gaminį supakuokite į tinkamą vyniojimo medžiagą ar talpyklą. Laikykites valymo ir sterilizavimo instrukcijos, pateiktos „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“.

Implanto šalinimas

ARCH laminoplastikos implantai skirti implantuoti ilgam laikui ir nėra numatyti išimti. Sprendimą pašalinti prietaisą turėti priimti chirurgas, atsižvelgdamas į bendrą paciento sveikatos būklę bei į galimą pavoju patientui, kurį kelia antroji chirurginė procedūra, ir pasitaręs su patientu.

Jei prieikia pašalinti ARCH laminoplastikos implantą, rekomenduojamas toliau aprašytas metodas.

- Prijunkite atsuktuvu strypą „PlusDrive“ prie rankenos su šešiabriaune sujungimo mova, tada įstatykite surinktą prietaisą į norimo pašalintu sraigto išėmą.
- Sukite atsuktuvą prieš laikrodžio rodyklę, kad pirmiausia atlaisvintumėte ARCH laminoplastikos implanto sraigą.
- Toliau sukite atsuktuvą prieš laikrodžio rodyklę, kad išimtumėte atlaisvintą implanto sraigą.
- Išsukę visus sraigus nuimkite miniplokštelių naudodamis miniplokštelių laikiklį.

Klinikinis prietaiso apdorojimas

Išsamiai implantų apdorojimo ir daug kartinių įtaisų, instrumentų padėklų bei déžių pakartotinio apdorojimo instrukcija pateikta „Synthes“ brošiūroje „Svarbi informacija“. Instrumentų sumontavimo ir išmontavimo instrukcija „Daugiakomponenčių instrumentų išmontavimas“ pateikta interneto svetainėje.

Išmetimas

Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniais, kūno skryčiais ir (arba) pūliais, nebegalima naudoti, jį reikia pašalinti pagal ligoninėje numatyta protokolą.

Priemonės reikia išmesti kaip sveikatos priežiūrai skirtas medicinos priemonės, vadovaujant ligoninės procedūromis.

Specialūs naudojimo nurodymai

Laminoplastika

Chirurginis metodas

- Pacientas paguldomas kniuibčias galva sutvirtinus kaiščiais, kaklas šiek tiek su- lenkiamas ir pasukamas į užpakalinę pusę. Lovos galvūgalis turi būti pakeltas, kad būtų galima nustatyti lygią operacijos vietos dalį.
- Reikia naudoti standartinį vidurio linijos metodą, kad plokšteliés ir tarplankste- liai sąnariai būtų atidengti norimame lygyje.

Atlikite laminoplastiką

- Atlikę tinkamą ekspoziciją, perpjaukite plokštelię kuo plonesniu pjūviu 1 cm į šoną nuo vidurio linijos.
- Kontralateralinėje pusėje nužievinkite plokštelię įpjaudami, tada išpjaukite pusės storio jduba 1 cm į šoną nuo vidurio linijos. Jei reikia, atlaisvinkite gelto- nuosis raiščius ir jungiamasių kraujagysles.
- Pasirinktinai: kad būtų lengviau atlikti laminoplastiką, galima naudoti elektrinį įrankį, pvz., „Electric Pen Drive“ ar „Air Pen Drive“, su grąžtu priedu ir plieninį arba deimantinį grąžtą.
- Laminoplastikos vietai valyti galima naudoti mažą grandiklį.

Plokštelių išplėtimas

- Priešingą dantelių rinkinį nustatykite kontralateralinės arba atlenkiamos plokšteliés centre taip, kad jis nenuslystu atliekant plokšteliés išplėtimą. Tvirtai suimkite plokštelię plokštelių kelialiu ir išplėskite tarpą.
- Nepakankamas plokšteliés judėjimas gali reikšti, kad lenkimo vietoje reikia giliau įpjauti.
- Taip pat galima naudoti mažą grandiklį plokšteliui pakelti.

ARCH laminoplastika nenaudojant tarpiklio

Nustatykite miniplokšteliés dydį.

- Kai plokštélé yra išplėtimo padėtyje, tinkamą miniplokšteliés dydį galima nusta- tyti į tarpą tarp plokštelių jidendant bandomuosius implantus.
- Bandomojo implanto dydis atitinka miniplokšteliés dydį.

Parinkite miniplokštelię

- Parinkite viengubo arba dvigubo lenkimo miniplokštelię uždėdami plokštèles ant plokšteliés išplėtimo, naudodami miniplokšteliés laikiklį, ir nustatykite geriausią anatominį prigludimą.
- Arba, norédami iš anksto sulenkti miniplokštelię, galite atkirpti pritaikomą plokštelię bei suformuoti ją kombiniuotomis lenkimo / kirpimo žnyplémis.

Pritvirtinkite miniplokštelię

- Miniplokštelię galima tvirtinti jvairiais sraigtais (saviriegiai ir savigręžiai).
- Saviriegų sraigų jsriegimas:
 - Prijunkite tinkamą grąžtą su jmontouotu ribotuvu prie rankenos, naudodami greito sujungimo minimovą. Gręžkite iki ribotuvo per norimą plokšteliés angą.
 - Pritvirtinkite atsuktuvu veleną „PlusDrive“ prie rankenos su šešiakampe su- jungimo mova.
- Pirmajį tinkamo dydžio sraigą reikia įsukti iš karto į šoną nuo tarpo.
- Saviręžių sraigų jsriegimas:
 - Pritvirtinkite atsuktuvu veleną „PlusDrive“ prie rankenos su šešiakampe sujungimo mova.
 - Pirmajį tinkamo dydžio sraigą reikia įsukti iš karto į šoną nuo tarpo.
- Jei pirmilio sraigto fiksacija yra prastesnė nei pageidautina, galima naudoti Ø 2,4 mm kaulo sraigą.

Likusią sraigų įstatymas

- Abiejose tarpo pusėse įsukite du sraigus.

Istatykite likusias miniplokštelięs.

- Istatykite likusias miniplokštelięs vadovaudamiesi ankstesniais veiksmais.

ARCH laminoplastika naudojant tarpiklį

Nustatykite tarpiklio dydį.

- Kai plokštélé yra išplėtimo padėtyje, nustatykite tinkamą tarpiklio dydį ir formą į atsiradusį tarpą tarp plokštelių jidēdami bandomuosius implantus. Tarpiklius pasirenka chirurgas.

Parinkite miniplokštelię

- Pagal tarpiklio dydį pasirinkite atitinkamą viengubo arba dvigubo lenkimo miniplokštelię. Surinkite plokštelię ir tarpiklį vidurinio sraigto vietoje.
- Arba, norédami iš anksto sulenkti miniplokštelięs, galite panaudoti pritaikomą plokštelię bei suformuoti ją kombiniuotomis lenkimo / kirpimo žnyplémis.

Tarpiklio jdėjimas

- Kai tarpiklio ir miniplokšteliés konstrukcija baigta, naudokite transplantato laikiklį, kad pritvirtintumėte konstrukciją vietoje.
- Išimkite transplantato laikiklį, kai konstrukcija tvirtai laikosi tarp plokšteliés kraštų.

Pritvirtinkite miniplokštelię

- Miniplokštelię galima tvirtinti jvairiais sraigtais (saviriegiai ir savigręžiai).
- Saviriegų sraigų jsriegimas:
 - Prijunkite tinkamą grąžtą su jmontouotu ribotuvu prie rankenos, naudodami greito sujungimo minimovą. Gręžkite iki ribotuvo per norimą plokšteliés angą.
 - Pritvirtinkite atsuktuvu veleną „PlusDrive“ prie rankenos su šešiakampe su- jungimo mova.
- Pirmajį tinkamo dydžio sraigą reikia įsukti iš karto į šoną nuo tarpo.
- Saviręžių sraigų jsriegimas:
 - Pritvirtinkite atsuktuvu veleną „PlusDrive“ prie rankenos su šešiakampe sujungimo mova.
 - Pirmajį tinkamo dydžio sraigą reikia įsukti iš karto į šoną nuo tarpo.
- Jei pirmilio sraigto fiksacija yra prastesnė nei pageidautina, galima naudoti Ø 2,4 mm kaulo sraigą.

Likusią sraigų įstatymas

- Abiejose tarpo pusėse įsukite du sraigus.

Istatykite likusias miniplokštelięs.

- Istatykite likusias miniplokštelięs vadovaudamiesi ankstesniais veiksmais.



0123



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

Naudojimo instrukcija:
www.e-ifu.com