
Návod na použitie

ECD – Expandovateľná korpektomická zdravotná pomôcka

Tento návod na použitie nie je určený
na distribúciu v USA.

Nie všetky produkty sú aktuálne k dispozícii
na všetkých trhoch.

Návod na použitie

ECD – Expandovateľná korpektomická zdravotná pomôcka

ECD je pomôcka na náhradu tela stavca (pomôcka na korpektómiu) určená na použitie v krčnej a hornej hrudnej oblasti chrbtice.

Komponent klietky a zaistovacia svorka sú vyrobené z materiálu PEEK. Komponent klietky obsahuje šesť röntgenkontrastných značiek zo zlatiny TAV a jeden kolík zo zlatiny TAN. Oblast okolo implantátu ECD môže byť naplnená materiálom kostného štepu.

Implantáty ECD sú k dispozícii v rôznych uhloch a výškach koncových platničiek.

Tento návod na použitie obsahuje informácie o nasledujúcich produktoch:

890.005S

891.300S

891.301S

891.302S

891.303S

891.304S

891.305S

891.306S

Dôležité upozornenie pre zdravotníckych pracovníkov a personál na operačných sálach: Tento návod na použitie nezahŕňa všetky informácie potrebné na výber a použitie pomôcky. Pred použitím si dôkladne prečítajte návod na použitie a brožúru spoločnosti Synthes s názvom „Dôležité informácie“. Uistite sa, že dobre ovládate príslušný chirurgický postup.

Sprievodné informácie, napríklad o chirurgických technikách, nájdete na stránke www.jnjmedtech.com/en-EMEA/product/accompanying-information alebo sa obráťte na miestne oddelenie zákazníckej podpory.

Materiály

PEEK: polyéteréterketón podľa normy ASTM F 2026

Zlatina titánu: TAN (zlatina titánu, 6 % hliníka a 7 % nióbu) podľa normy ISO 5832-11

Zlatina titánu: TAV (zlatina titánu, 6 % hliníka a 4 % vanádu) podľa normy ISO 5832-3

Určené použitie

Implantáty ECD sú určené na použitie ako náhrada tela stavca v krčnej a hornej hrudnej oblasti chrbtice (C3 – T2) u skeletálne zrelých pacientov.

V závislosti od patológie pacienta sa môže ECD použiť na náhradu jedného alebo dvoch susediacich tel stavcov.

Implantáty ECD sa musia používať s doplnkovou internou fixáciou.

Indikácie

– Výmena poškodených alebo chorých tiel stavcov

Kontraindikácie

– Nízka kvalita kosti, pri ktorej nie je možné vytvoriť primeranú prednú oporu

Cieľová skupina pacientov

Implantáty ECD sú určené na použitie u skeletálne zrelých pacientov. Tieto produkty sa majú používať s ohľadom na určené použitie, indikácie, kontraindikácie a so zvážením anatomických pomerov a zdravotného stavu pacienta.

Určený používateľ

Tento návod na použitie sám osebe neposkytuje dostatočné základné informácie na priame použitie pomôcky alebo systému. Dôrazne odporúčame získať pokyny od chirurga, ktorý má skúsenosti s používaním týchto pomôcok.

Chirurgický zárok sa má vykonať podľa návodu na použitie s dodržaním odporúčaného chirurgického postupu. Chirurg je zodpovedný za zabezpečenie správneho vykonania operácie. Dôrazne sa odporúča, aby chirurgický zárok vykonávali len chirurgovia, ktorí získali príslušnú kvalifikáciu, majú skúsenosti s chirurgickými zárokmi na chrbtici a sú si vedomi všeobecných rizík chirurgického zároku na chrbtici a chirurgických techník špecifických pre daný produkt.

Túto pomôcku majú používať kvalifikovaní zdravotníčki pracovníci, ktorí majú skúsenosti s chirurgickými zárokmi na chrbtici, napr. chirurgovia, lekári, personál operačnej sály a osoby, ktoré sa podieľajú na príprave pomôcky.

Všetci pracovníci, ktorí manipulujú s pomôckou, si musia plne uvedomiť, že tento návod na použitie neobsahuje všetky informácie potrebné na výber a použitie pomôcky. Pred použitím si dôkladne prečítajte návod na použitie a brožúru spoločnosti Synthes s názvom „Dôležité informácie“. Uistite sa, že dobre ovládate príslušný chirurgický postup.

Očakávané klinické prínosy

Očakáva sa, že implantáty ECD budú používané na určený účel a v súlade s návodom na použitie a označením. Majú poskytovať udržanie alebo zlepšenie schopnosti pacienta fungovať a/alebo úlavu od bolesti.

Zhrnutie informácií o bezpečnosti a klinickej účinnosti nájdete na tomto odkaze (po aktivácii): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

Výkonnostné charakteristiky pomôcky

Implantáty ECD sú pomôcky na náhradu tela stavca určené na poskytovanie podpory prednej a strednej časti chrbtice pri použíti s doplnkovou fixáciou.

Potenciálne nežiaduce udalosti, nežiaduce vedľajšie účinky a zvyškové riziká

Tak ako pri všetkých väčších chirurgických postupo, aj tu existuje riziko nežiaducích udalostí. K možným nežiaducim udalostiam patria: problémy vyplývajúce z anestézie a polohy pacienta, trombóza, embólia, infekcia, nadmerné krvácanie, poškodenie nervov a ciev, smrť, cievna mozgová príhoda, opuch, abnormálne hojenie rán alebo tvorba jaziev, heterotopická osifikácia, funkčné poškodenie muskuloskeletálneho systému, paralýza (dočasné alebo trvalá), komplexný regionálny bolestivý syndróm (CRPS), alergické reakcie/reakcie z precipitivenosti, príznaky spojené s výčnievaním implantátu alebo pomôcky, zlomenie implantátu, uvoľnenie alebo posun implantátu, nesprávne spojenie, nespojenie alebo oneskorené spojenie, zníženie hustoty kosti v dôsledku stresového tienenia, degradácia susediaceho segmentu, pretrvávajúca bolest alebo neurologické symptómy, poškodenie príhlášlých kostí, platničiek, orgánov alebo iných mäkkých tkániv, retrakčné poranenie, opuch hrtana, natrihnutie tvrdnej pleny alebo únik spinálnej tekutiny, komprezia a/alebo kontúzia miechy, chrapot, dysfágia, perforácia, erózia alebo podráždenie pažeráka, posunutie pomôcky alebo materiálu štepu, dislokácia materiálu štepu, vertebrálne zakrivenie.

Sterilná pomôcka

STERILE R Sterilizované ožiareniom

Sterilné pomôcky uchovávajte v ich pôvodnom ochrannom balení a z balenia ich vyberajte len tesne pred použitím.



Ak je balenie poškodené, produkt nepoužívajte.

Pred použitím si skontrolujte dátum expirácie produktu a skontrolujte neporušenosť sterilného balenia. Pomôcku nepoužívajte, ak je balenie poškodené alebo ak uplynul dátum expirácie.



Nesterilizujte opakovane

Opäťovná sterilizácia pomôcky môže viesť k straté sterility produktu a/alebo nesplneniu požiadaviek na výkonnosť a/alebo k zmene vlastností materiálu.

Pomôcka určená na jedno použitie

X Nepoužívajte opakovane

Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá je určená na jednorazové použitie alebo na použitie u jedného pacienta počas jedného postupu.

Opakové použitie alebo klinická regenerácia (napr. čistenie a opakovanie sterilizácia) môžu narušiť štrukturálnu celistvosť pomôcky a/alebo viesť k jej zlyhaniu, čo môže viesť k porananiu, ochoreniu alebo smrти pacienta.

Okrem toho môže opakovane používanie alebo príprava na opakovane používanie pomôčok určených na jedno použitie vyvolať riziko kontaminácie, napr. z dôvodu prenosu infekčného materiálu z jedného pacienta na iného. To by mohlo viesť k porananiu alebo smrti pacienta alebo používateľa.

Kontaminované implantáty sa nesmú pripravovať na opakovane použitie. Akýkoľvek implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkánivom a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nikdy nesmie používať opakovane a je nutné s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice. Hoci sa môže zdáť, že implantáty nie sú poškodené, môžu na nich byť malé chyby a môžu vykazovať vnútorné poškodenia, ktoré môžu spôsobať únavu materiálu.

Varovania a bezpečnostné opatrenia

- Dôrazne sa odporúča, aby implantát ECD implantovali len chirurgovia, ktorí získali príslušnú kvalifikáciu, majú skúsenosť s chirurgickými základmi na chrboti a sú si vedomí všeobecných rizik chirurgického základu na chrboti a sú oboznámení s chirurgickými technikami špecifickými pre daný produkt.
- Implantácia má byť vykonaná podľa pokynov týkajúcich sa odporúčaného chirurgického postupu. Chirurg je zodpovedný za zabezpečenie správneho vykonania operácie.
- Výrobca nie je zodpovedný za žiadne komplikácie vyplývajúce z nesprávnej diagnózy, výberu nesprávneho implantátu, nesprávnej kombinácie komponentov implantátu a/alebo operačných technik, obmedzení liečebných metód alebo nedostatočne zabezpečenej asepsy.
- Varovanie: Osobitnú pozornosť je potrebné venovať pacientom so známymi alergiami alebo precitlivenosťami na materiály implantátu.

Položenie pacienta

Pacienta umiestnite do polohy na chrbe.

- Pri umiestňovaní pacienta buďte vždy opatrní, pretože vynútené fyziologické zarovnanie môže spôsobiť ďalšie neurologické poranenie.

Vykonanie korpektómie a príprava koncových platničiek

Podľa potreby vykonajte čiastočnú alebo úplnú korpektómiu, ktorú vyžaduje patológia.

- Odstránenie nadmerného množstva tkaniva a odstránenie hustej kosti môže oslabiť koncovú platničku, a tým ovplyvniť usadenie implantátu ECD, čo môže potenciálne viesť k jeho poklesu.

Príprava na implantáciu

- Pri uchopení implantátu sa uistite, že šípky na implantáte smerujú na stranu nástroja označeného ako „CRANIAL“.

Expanzia implantátu

Po výbere vhodnej veľkosti a konfigurácie implantátu a jeho umiestnení do korpektomickej dutiny vykonajte expanziu implantátu.

- Hneď ako sa koncové platničky implantátu dotknú koncových platničiek stavcov, zatlačte nástroj mierne kaudálne, aby ste zabezpečili požadovanú funkciu expanzného mechanizmu.
- Vizuálny indikátor na implantáte znázorňuje maximálnu polohu expanzie. Dodatočná expanzia môže po dosiahnutí tohto obmedzenia roztiahnutia zničiť implantát.
- Expanzia musí zostať vo fyziologickom rozsahu. Keď dosiahnete obmedzenie roztiahnutia, nerozšírujte ho ďalej. Ak je veľkosť implantátu príliš malá, odstráňte implantát a nahraďte ho väčším implantátom.

Ďalšie informácie si prečítajte v brožúre od spoločnosti Synthes „Dôležité informácie“.

Kombinácia zdravotníckych pomôcok

Implantáty ECD sa implantujú pomocou príslušných nástrojov ECD.

Spoločnosť Synthes netestovala kompatibilitu s pomôckami poskytnutými od iných výrobcov a v takýchto prípadoch nenesie žiadnu zodpovednosť.

Prostredie magnetickej rezonancie

Podmienečná bezpečnosť v prostredí MR:

Neklinické testovanie scenára najhoršieho prípadu preukázalo, že použitie implantátov systému ECD je podmienečne bezpečné v prostredí MR.

Tieto pomôcky možno bezpečne skenovať za týchto podmienok:

- statické magnetické pole 1,5 tesla a 3,0 tesla,
- priestorový gradient pola 300 mT/cm (3 000 Gauss/cm),
- maximálna priemerná špecifická miera absorpcie (SAR) celého tela 3 W/kg počas 15 minút snímania.

Na základe neklinického testovania bude implantát ECD spôsobovať zvýšenie teploty maximálne o 5,2 °C pri maximálnej priemernej špecifickej mieri absorpcie (SAR) celého tela 3 W/kg hodnotenej na základe kalorimetrie počas 15 minút snímania prostredníctvom magnetickej rezonancie s magnetickým polom 1,5 tesla a 3,0 tesla.

Kvalita zobrazenia magnetickou rezonanciou môže byť znížená, ak sa oblasť záujmu nachádza presne v tej istej oblasti alebo relatívne blízko k polohe pomôcky ECD.

Ošetrenie pred použitím pomôcky

Sterilná pomôcka:

Pomôcky sa dodávajú sterilné. Vyberte produkty z balenia aseptickým spôsobom.

Sterilná pomôcka uchovávajte v pôvodnom ochrannom obale.

Vyberte ich z obalu až bezprostredne pred použitím.

Pred použitím skontrolujte dátum expirácie produktu a overte neporušenosť sterilného balenia vizuálnou kontrolou:

- skontrolujte celú plochu sterilného bariérového obalu a tesniaci uzáver, či sú kompletné a bez zmeny,
- skontrolujte neporušenosť sterilného obalu, aby ste sa uistili, že na ňom nie sú žiadne otvory, kanálky ani dutiny.

Ak je balenie poškodené alebo expirované, produkt nepoužívajte.

Odstránenie implantátu

Implantát ECD je určený na trvalú implantáciu a nie je určený na odstránenie. Akékoľvek rozhodnutie o odstránení pomôcky musí urobiť chirurg a pacient s prihľadnutím na celkový zdravotný stav pacienta a potenciálne riziko druhého chirurgického základu u pacienta.

Ak je potrebné odstrániť implantát ECD, odporúča sa nasledujúci postup:

- Kolíky držiaka pre zaistovaciu svorku ECD vložte do zaistovacej svorky (397.129).
- Odstráňte svorku.
- Pripievajte nástroj na uchytenie a distrákčný nástroj (397.127) k implantátu.
- Vytiahnite zaistovaciu objímku (UNLOCK).
- Zasuňte hroty na uchytenie do drážok implantátu.
- Uvoľnite zaistovaciu objímku. Sila pružiny vráti mechanizmus do pôvodnej polohy tak, aby bol implantát bezpečne pripojený k nástroju.
- Zložte implantát – zatlačte nástroj mierne kaudálne, aby ste umožnili použitie požadovanej funkcie expanzného mechanizmu, a otáčajte otočnou rukoväťou v opačnom smere (proti smeru hodinových ručičiek), ako je uvedené na nástroji („expanzia“), kým sa implantát nebude dať vybrať.
- Implantát uvoľnite vytiahnutím zaistovacej objímky (UNLOCK).

Likvidácia

Akékoľvek implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanicom a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nikdy nesmie používať opakovane a je nutné s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice.

Pomôcky sa musia zlikvidovať ako zdravotnícka pomôcka v súlade s nemocničnými postupmi.

Špeciálne prevádzkové pokyny

Uloženie pacienta do vhodnej polohy

- Pacienta umiestnite do polohy na chrbe. Pred uložením krytie je potrebné overiť správne umiestnenie pomocou rádiografickej snímky.

Prístup

- Odhaľte telá stavcov pomocou zodpovedajúceho prístupu ku krčnej časti chrbotice. Aby bolo operačné pole jasné, možno použiť suprávu cervikálneho retraktora.

Vykonanie korpektómie a príprava koncových platničiek

- Podľa potreby vykonajte čiastočnú alebo úplnú korpektómiu, ktorú vyžaduje patológia. Dodržte tieto body:
 - Vytiahnite materiál platničky a povrchové vrstvy chrupavkovitých častí príhláškých koncových platničiek.
 - Adekvátnie očistenie koncovej platničky, najmä v periférnych častiach, je dôležité pre cievne zásobenie.

Zhodnotenie veľkosti implantátu

- Pomocou posuvného meradla na korpektómiu (324.060) stanovte veľkosť výsledného defektu chrbotice, pričom zohľadnite želanú korekciu. Stanovte vhodnú veľkosť implantátu. Výška implantátu v neutrálnej polohе musí byť menšia ako výška defektu. Výška implantátu pri jeho expanzii musí presiahnuť výšku defektu vrátane požadovaného rozsahu ukotvenia.
- Rozsah použitia implantátu je medzi neutrálou polohou a 2/3 jeho roztiahnutia.

Príprava na implantáciu

- Chyťte implantát pomocou nástroja na uchytenie a distrákčného nástroja (397.127). Zasuňte hroty na uchytenie do drážok implantátu. Uvoľnite zaistovaciu objímku. Sila pružiny vráti mechanizmus do pôvodnej polohy tak, aby bol implantát bezpečne pripojený k nástroju.

Implantácia

- Vložte implantát ECD do resekovej časti chrbotice a zarovnajte ho v sagitálnej a frontálnej rovine. Odporúčaná poloha pre implantát ECD je v strede koncovej platničky stavca. Aby ste umožnili fúzii kosti, zachovajte okolo koncových platničiek implantátu určitý priestor.
- Pomocou skiaskopie overte polohu implantátu ECD vo vzťahu k telám stavcov v čelnej a sagitálnej rovine. Tri rádiografické značky na každej koncovej platničke implantátu umožňujú vizualizáciu polohy implantátu.

Expanzia implantátu

- Roztiahnite implantát ECD na mieste pomocou nástroja na uchytenie a distrákčného nástroja (397.127). Otočte rotačnú rukoväť v smere vyznačenom na nástroji („roztiahnutie“), kým nedosiahnete požadovanú výšku a ukotvenie. Implantát uvoľnite vytiahnutím zaistovacej objímky („UNLOCK“).
- Pomocou skiaskopie overte koncovú polohu implantátu ECD vo vzťahu k telám stavcov v čelnej a sagitálnej rovine.

Zaistenie implantátu ECD svorkou

- Kolíky nástroja na uchytanie (397.129) vložte do zaistovacej svorky. Vložte svorku do kaudálnych drážok implantátu. Nadvihnite nástroj v kraniálnom smere, aby ste ho odstránil zo svorky.
- V prípade potreby možno zaistovaciu svorku odstrániť rovnakým spôsobom.

Pridanie materiálu kostného štenu

- Oblast okolo implantátu ECD, najmä predný segment, vyplňte materiálom kostného štenu.

Doplňková fixácia

- Musí sa použiť dodatočná predná, zadná alebo kombinovaná predná/zadná fixácia.

Karta implantátu a leták s informáciami pre pacienta

Ak sa implantát dodáva v pôvodnom obale, pacientovi poskytnite kartu implantátu a tiež relevantné informácie v súlade s letákom s informáciami pre pacienta. Elektronický súbor obsahujúci informácie o pacientovi je dostupný na nasledujúcim odkaze: ic.jnjmedicaldevices.com.



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland

Tel: +41 61 965 61 11
www.jnjmedtech.com

Návod na použitie:
www.e-ifu.com