
Lietošanas norādījumi

T-PAL™

Transforamināla posteriora atraumatiska lumbāla rāmju sistēma

Šie lietošanas norādījumi nav paredzēti izplatīšanai ASV.

Lietošanas norādījumi

T-PAL™

Lūdzu, pirms lietošanas izlasiet šos lietošanas norādījumus, Synthes brošūru „Svarīga informācija” un atbilstošs ķirurģisko tehnoloģiju aprakstus. Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo ķirurģijas paņēmienu.

Materiāls

Materiāls:	Standarts:
PEEK	ASTM F 2026
TAN	ISO 5832-11

Paredzētais lietojums

T-PAL implants ir paredzēts jostas starpskriemeju disku aizstāšanai un blakus esošu skriemeju kermeņu saaudzēšanai kopā mugurkaula līmeņos L1 līdz S1. T-PAL implants ir paredzēts fransforaminālai pieejai.

Indikācijas

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

- diska deģeneratīvās slimības un mugurkaula nestabilitāte;
- pēcdisektomijas sindroma revizijas procedūras;
- pseidoartroze vai neveiksniņa spondilodēze;
- deģeneratīva spondilolistēze;
- ietiskā spondilolistēze.

Svarīgi: T-PAL jāpielieto kombinācijā ar mugurēju fiksāciju.

Kontrindikācijas

- skriemeja kermeņa lūzumi;
- mugurkaula audzēji;
- būtiska mugurkaula nestabilitāte;
- primārā mugurkaula deformācija;
- osteoporoze.

Blakusparādības

Tāpat kā ar lielāko daju ķirurģisko 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, vēšana, zobu traumas, neuroloģiski traucējumi utt.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asinošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, mīksto audu bojājumi, t.sk. pietūkums, patoloģisku rētu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionālī traucējumi, Sudeka slimība, alerģisks / paaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu vai aparātūras izvirkījumu, nepareiza saaugšana, nesaugšana, pastāvīgas sāpes; blakus esošā kaulu, disku vai mīksto audu bojājumi, durāli plūsumi un mugurkaula šķidruma noplūde; mugurkaula smadzenu kompresija un/vai kontūzija, transplantāta daļēja pārvietošanās, mugurkaula angulācija.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta ar starojumu

Glabājiet implantus to oriģinālajā aizsargiepakoju un izņemiet no tā tikai tieši pirms izmantošanas.

Pirms izmantošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecinieties par sterilā iepakoju veselumu. Ja iepakojums ir bojāts, nelietojiet.

 Nesterilizēt atkārtoti

Vienreizējas lietošanas ierīce

 Nelietot atkārtoti

Izstrādājums, kuri paredzēti vienreizējai lietošanai, nedrīkst lietot atkārtoti.

Atkārtota izmantošana vai apstrāde (piem., tīrīšana vai atkārtota steriliācija) var negatīvi ietekmēt ierīces strukturālo integritāti un/vai izraisīt ierīces bojājumu, kā rezultātā pacients var iegūt traumu, saslimt vai pat nomirkt.

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīcu 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 asinim, audiem un/vai kermeņa šķidrumiem/vielām piesārnotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārikojas atbilstoši slimnīcas noteikumiem. Lai gan implantu var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielci defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Piesardzības pasākumi

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

Brīdinājumi

Stingri ieteicams, lai T-PAL implantēšanu veic tikai praktizējoši ķirurgi, kuri labi pazist vispārējās mugurkaula ķirurģijas problēmas un kuri ir spējīgi pārvaldīt ar šo izstrādāju mu saistītos ipašos ķirurģijas paņēmienus. Implantēšana ir jāveic saskaņā ar ieteicamo ķirurģijas procedūru norādījumiem. Ķirurgs ir atbildīgs par to, lai operācija tiku 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:

Nekliniskajās pārbaudēs pēc sliktākā gadījuma scenārija ir pierādīts, ka T-PAL (PEEK) 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 gradiента lauks ir 90 mT/cm (900 Gauss/cm);
- maksimālā visa kermeņa vidējās īpatnējās absorbcijas intensitāte (specific absorption rate - SAR) 15 minūšu skenēšanas gadījumā ir 2 W/kg.

Saskaņā ar nekliniskajām pārbaudēm T-PAL (PEEK) implantu neradīs temperatūras paaugstinājumu vairāk par 1,5 °C, maksimālajai īpatnējajai absorbcijas intensitātei (SAR) esot 2 W/kg, kā novērtēts ar kalorimetru, 15 minūtes skenējot MR 1,5 teslu un 3,0 teslu MR skeneri.

MR attēlveides kvalitāte var pasliktināties, ja interesējošā zona sakrīt vai ir relatīvi tuvu T-PAL (PEEK) ierīces pozīcijai.




Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
www.synthes.com