
Naudojimo instrukcija „Synthes Expert TN PROtect“ (su antibiotiko dangą)

Ši naudojimo instrukcija neskirta
platinti JAV.

Naudojimo instrukcija

Ivadas

Prieš naudodami, atidžiai perskaitykite šią naudojimo instrukciją, „Synthes“ brošiūrą „Svarbi informacija“ ir atitinkamų chirurginių metodų aprašą. Įsitinkite, kad esate susipažinę su reikiamu chirurginiu metodu.

Papildoma informacija

„Expert“ blauzdikaulio smaigų su antibiotiko danga („Expert TN PROtect“) ir nepadengtų intramedulinių smaigų konstrukcija bei savybės vienodos. Jie pagaminti iš titano lydinio Ti-6Al-7Nb (TAN).

„Expert TN PROtect“ rezorbuojamąją dangą sudaro visiškai amorfinio polilaktido pagalbinė medžiaga (PDLLA), kurios sudėtyje yra gentamicino sulfato. Visas smaigo „Expert TN PROtect“, padengto PDLLA ir gentamicino sulfatu, paviršius prisotintas 0,19 mg/cm² (±0,05 mg/cm²) gentamicino sulfato.

Bendras dangoje esančio gentamicino sulfato kiekis skiriasi, atsižvelgiant į implantų tipą, dydį ir paviršiaus plotą. Toliau pateiktoje lentelėje apžvelgtas gentamicino sulfato, esančio atitinkamo ilgio ir skersmens smaigų dangoje, diapazonas.

Ilgis	Skersmuo	Ilgis	Skersmuo
	8–13 mm		8–13 mm
255 mm	15–36 mg	375 mm	22–53 mg
270 mm	16–38 mg	390 mm	23–55 mg
285 mm	17–40 mg	405 mm	24–57 mg
300 mm	18–42 mg	420 mm	24–59 mg
315 mm	19–44 mg	435 mm	25–61 mg
330 mm	20–46 mg	450 mm	26–63 mg
345 mm	20–49 mg	465 mm	26–65 mg
360 mm	21–51 mg		

Medžiaga (-os)

Medžiaga (-os):	Standartas (-ai):
Ti-6Al-7Nb (TAN)	ISO 5832-11
Poli(D,L-pieno rūgštis)	ASTM F2579
Gentamicino sulfatas	Ph Eur 0331

Numatytoji paskirtis

„Expert TN PROtect“ skirtas lūžusiems blauzdikauliams chirurgiškai gydyti ir stabilizuoti.

Indikacijos

„Expert TN PROtect“ skirtas blauzdikaulio kūno, metafizės, tam tikriems blauzdikaulio galvos intraartikuliniai ir Pilono tipo lūžiams:

- 41-A2/A3;
- visi kūno lūžiai;
- 43-A1/A2/A3;
- šių lūžių deriniai.

Šioms indikacijoms „Expert“ blauzdikaulio smaigą reikia naudoti su kitais implantais:

- 41-C1/C2;
- 43-C1/C2.

„Expert TN PROtect“ naudotinas tais atvejais, kai kyla didesnis vietinių kaulo infekcijų pavojus, pvz., dauginius sužalojimus patyrusiems arba imunosupresantus vartojantiems pacientams, taip pat atvirąjį lūžį patyrusiems pacientams. „PROtect“ dangos paskirtis yra apsaugoti nuo bakterijų kolonijų susidarymo ant įsodinto smaigo paviršiaus.

Antibiotiko dangos veiksmingumas turi išaiškėti per kelias pirmąsias valandas arba dienas po įsodinimo.

PDLLA ir gentamicino sulfato danga veiksminga tik prieš gentamicinui neatsparias bakterijas.¹

„Expert TN PROtect“ neskirtas esamų infekcijų vietiniam gydymui antibiotiku.

¹ Pastaba. Indikacija paremta PK/PD duomenimis, t. y. in vitro ir in vivo modelių rezultatais, nes tiriamieji modeliai tinkamai imituoja klinikinę situaciją ir leidžia patikimai įvertinti įsodintų implantų su antibiotiko danga veikimą. Per tyrimą su gyvūnais naudotų implantų dangos sudėtis ir dangos kiekis, tenkantis implantų paviršiaus plotui, sutampa su nurodytomis „Expert TN PROtect“ vertėmis. Nors rekomenduojama remtis klinikiniais PK duomenimis, tačiau galima laikyti, kad minėti duomenys netiesiogiai patvirtinta priemonės veiksmingumą.

Kontraindikacijos

- „Expert TN PROtect“ negalima naudoti šiomis aplinkybėmis:
 - nustatytas gentamicino arba kitų aminoglikozidų netoleravimas ar alergija jiems;
 - nustatytas polilaktidų netoleravimas ar alergija jiems.

Šalutiniai poveikiai

Ši didelė chirurginė procedūra, kaip ir kitos panašios procedūros, gali kelti pavojų, turėti šalutinį poveikį ir lemti nepageidaujamus reiškinius. Nors gali pasireikšti daug skirtingų reakcijų, toliau nurodytos dažniausiai pasitaikančios.

Problemos, kylančios dėl anestezijos ir paciento padėties (pvz., pykinimas, vėmimas, dantų pažeidimai, neurologiniai sutrikimai ir t. t.), trombozė, embolija, infekcija, stiprus kraujavimas, jatrogeninis nervų ir kraujagyslių pažeidimas, minkštųjų audinių pažeidimas, įskaitant tinimą, nenormalių randų susidarymą, funkcinių raumenų ir skeleto sistemos sutrikimą, Sudeck's ligą, alergiją / padidėjusio jautrumo reakcijas, su įtaisų iškilumu susijusį šalutinį poveikį, netaisyklingą suaugimą, nesuauaugimą.

Su įtaisais susijęs šalutinis poveikis


Gali pasireikšti nesuderinamumas su „Expert TN PROtect“ dangos sudedamosiomis medžiagomis, tačiau jis mažai tikėtinas atsižvelgiant į mažą medžiagų koncentraciją.

Kaip ir visi aminoglikozidai, gentamicinas gali būti nefrotoksiškas ir (arba) ototoksiškas. Dėl dangos susidaro itin maža sisteminė koncentracija, todėl medžiagos neturėtų kauptis, tačiau būtina imtis specialių atsargumo priemonių, jei paciento inkstų funkcija sutrikusi.

Pacientams, kurių inkstų funkcija itin sutrikusi, gentamicinas gali turėti nervų ir raumenų blokuojamąjį poveikį. Specialių atsargumo priemonių taip pat būtina imtis gydant pacientus, kurie serga nervų ir raumenų ligomis (pvz., Parkinsono liga, sunkiųjų miastenija) arba kartu vartoja raumenis atpalaiduojančius vaistus (pvz., kai sistemškai vartojamas gentamicinas). Pacientus, kurie kartu parenteriškai vartoja gentamiciną, būtina atidžiai stebėti, nes kyla kaupiamojo toksiškumo pavojus.

Sterilus įtaisas

STERILE R Sterilizuota švitinant

 Nesterilizuoti pakartotinai

Su įtaisais susijusios atsargumo priemonės ir įspėjimai

„Expert TN PROtect“ tiekiami sterilizuoti gama spinduliuote.

Prieš atidarydami atskirų įtaisų pakuotes, patikrinkite, ar jos nepažeistos. Gaminį iš pakuotės išimkite laikydamiesi aseptikos reikalavimų. Jei įtaiso pakuotė buvo atidaryta pirmiau arba jei pakuotė atidaryta netinkamai, gamintojas negali užtikrinti sterilumo.

Atidarytos arba pažeistos įtaiso pakuotės turinio nebegalima naudoti ir jį būtina sunaikinti. Atidarius įtaiso pakuotę, jos turinį būtina nedelsiant panaudoti. Visas nepanaudotas dalis būtina sunaikinti.

Nebandykite pakartotinai sterilizuoti nepanaudoto atidarytos pakuotės turinio – atlikusius elementus išmeskite. Pakartotinai sterilizavus gaminį „Expert TN PROtect“, jis gali būti nesterilus ir (arba) neatitikti nurodytų savybių.

Nenaudokite praėjus galiojimo pabaigos datai.

Vienkartinis įtaisas

 Nenaudoti pakartotinai

Vienkartinį gaminį negalima naudoti pakartotinai.

Pakartotinai panaudojus arba pakartotinai apdorėjus (pvz., išvalius arba sterilizavus), gali būti pažeista įtaiso konstrukcija ir (arba) įtaisas gali sugesti, todėl pacientas gali būti sužalotas, gali susirgti arba mirti.

Be to, pakartotinai naudojant arba pakartotinai apdorojant vienkartinį įtaisą, gali kilti užkrėtimo rizika, pvz., dėl infekcijos sukėlėjų pernešimo iš vieno paciento kitam. Dėl šios priežasties pacientas arba naudotojas gali būti sužalotas arba gali mirti.

Taikoma tik implantams

Užterštų implantų negalima apdoroti pakartotinai. Jokio „Synthes“ implanto, kuris buvo užterštas krauju, audiniu, kūno skysčiais ir (arba) pūliais, nebegalima naudoti, jį reikia pašalinti pagal ligoninėje numatytą protokolą. Nors gali atrodyti, kad implantai nepažeisti, tačiau juose gali būti mažų defektų ir vidinio įtempio sričių, dėl kurių gali atsirasti medžiagos nuovargis.

Atsargumo priemonės

- Pacientams, kurių inkstų funkcija sutrikusi arba kurie serga autoimunine liga, „Expert TN PROtect“ galima naudoti tik tuo atveju, jei pacientai tiksliai atitinka indikacijas.
- Jei pacientui nustatytas visiškasis inkstų nepakankamumas, atsižvelgiant į konkretų atvejį, galima skirti gentamicino koncentracijos serume stebėjimą.
- Gentamicinas gali prasiskverbti pro placentos barjerą, todėl vaisiaus audiniuose ir vaisiaus vandenyse gali susikaupti aptinkama jo koncentracija. Tyrimai su gyvūnais parodė reprodukcinį toksiškumą. Gentamicino taip pat patenka į motinos pieną. „Expert TN PROtect“ nerekomenduojama naudoti nėštumo arba maitinimo krūtimi laikotarpiu. Tokiu atveju gydantysis gydytojas turi pasverti „Expert TN PROtect“ naudojimo naudą ir galimus pavojus pacientei bei vaikui.
- Panaudojus „Expert TN PROtect“ pacientams, kurių epifizė atvira, gali sutrikti kaulo augimas. Todėl „Expert TN PROtect“ nerekomenduojama naudoti pacientams, kurių skeletas nesubrendęs. Tokiu atveju gydantysis gydytojas turi pasverti „Expert TN PROtect“ naudojimo naudą ir galimą pavojų pacientui.

Įspėjimai

Su įtaisu susiję įspėjimai

- „Expert TN PROtect“ neturi jokios įtakos tinkamam profilaktiniam gydymui sisteminiu antibiotiku, kurio skiriama pagal rekomendacijas vadove „AO Principles of Fracture Management“, todėl profilaktinio gydymo riboti nereikia. Tačiau būtina atidžiai įvertinti galimas atsargumo priemones, susijusias su papildomų antibiotikų absorbcavimu.
- Rekomenduojama reguliariai atlikti tolesnio stebėjimo tyrimus, skiriant didesnę dėmesį galimam atsparumui arba superinfekcijai atsiradimo pavojui.
- Atsižvelgiant į mažą dangoje esančio gentamicino koncentraciją, tikimasi, kad įsodinus „Expert TN PROtect“ nesusidarys toksiška koncentracija plazmoje.
- Per vieną procedūrą galima įsodinti tik vieną „Expert TN PROtect“.
- Būtina atsižvelgti į galimą kryžminę alergiją aminoglikozidams.
- „Expert TN PROtect“ yra jautrus temperatūrai ir drėgmei.

Medicinos įtaiso sujungimas su vaistiniu preparatu

Medicinos įtaisas sujungtas su: gentamicino sulfatu.

Poveikis

Sąveika su kitomis medžiagomis

Tuo pačiu metu arba vėliau sisteminei arba vietiškai skiriamos galimai neurotoksiškos, hepatotoksiškos, ototoksiškos ir (arba) nefrotoksiškos medžiagos, pvz., cisplatina, kiti aminoglikozidai, streptomocinas, cefaloridinas, viomicinas, polimiksinas B ar E, gali sustiprinti gentamicino toksiškumą.

Kai kurie diuretikai gali turėti ototoksišką poveikį, todėl kartu skiriami stiprūs diuretikai, pvz., etakrino rūgštis arba furozemidas, gali sustiprinti gentamicino ototoksiškumą.

Kai diuretikai leidžiami intraveniškai, toksinis aminoglikozidų poveikis gali sustiprėti dėl antibiotiko koncentracijos pasikeitimo serume ir audiniuose. Jei gentamicino skiriama vietiškai, kaule aptinkama koncentracija nesusidaro arba, daugių daugiausia, susidaro trumpam laikotarpiui (±24 h).

Taip pat pranešama, kad gentamicino sulfatas sumažina katijonų, pvz., kalcio, magnio ir kalio, koncentraciją. Galimą katijonų koncentracijos sumažėjimo poveikį galima sumažinti padidinant jų atsargas.

Su gentamicinu taip pat gali sąveikauti vaistai, kurių sudėtyje yra jodo, pvz., tam tikri chemoterapiniai preparatai.

Apie sąveiką su jokiais kitomis medžiagomis nepranešta.

Išskirtiniais atvejais, ypač jei paciento inkstų funkcija sutrikusi, galima sąveika dėl parenteriškai skiriamo preparato.

Apie jokią šio gaminio sąveiką arba nesuderinamumą su jokiais kitomis sisteminei ar vietiškai vartojamomis medžiagomis iki šiol nepranešta.

Nesuderinamumas

Apie nesuderinamumą su dezinfekavimo tirpalais iki šiol nepranešta.

Reagavimo priemonės pasireiškus nesuderinamumui

Pasireiškus patvirtintam „Expert TN PROtect“ dangos sudedamųjų medžiagų nesuderinamumui, implantą gali reikėti pašalinti ir pakeisti nepadengtu implantu.

Ribotas arba netinkamas naudojimas

SE_623768 AC

Naudojant irigavimą ir siurbiamąjį drenavimą, gentamicinas iš dangos gali išsiskirti greičiau, todėl jo poveikis gali būti mažiau veiksmingas.

Prieš ir per įsodinimo procesą implanto negalima skalauti arba pernelyg daug iriguoti, kad gentamicino sulfatas neišsiskirtų per anksti.

Smaigo dangoje gali būti per gamybos procesą atsiradusių įbrėžimų, tačiau jie nepablogina dangos savybių.

Informacija apie MRT

Sukimo momentas, išstūmimas ir vaizdo artefaktai pagal ASTM F2213-06, ASTM F2052-14 ir ASTM F2119-07

Atlikus neklinikinius tyrimus 3 T MRT sistemoje, kurioje imituotos pačios nepalankiausios aplinkybės, nustatyta, kad nesusidarė jokia reikšminga konstrukcijos sukimo momento arba išstūmimo jėga, kai eksperimentiniu būdu išmatuotas magnetinio lauko vietinis erdvinis gradientas buvo 3,69 T/m. Skenavimui naudojant gradientinio aido (GA) seką, didžiausias vaizdo artefaktas nuo konstrukcijos tęsėsi maždaug 169 mm. Bandymas atliktas 3 T MRT sistemoje.

Kaitimas dėl radijo dažnių (RD) spinduliuotės pagal ASTM F2182-11a

Neklinikiniais tyrimais, kurie atlikti nurodytomis MRT sąlygomis (viso kūno vidutinė savitoji sugerties sparta (SAR) 2 W/kg, skenavimo trukmė 6 minutės (1,5 T sistemoje) ir 15 minučių (3 T sistemoje) ir naudojant RD rites, imitavus nepalankiausias elektromagnetines ir termines aplinkybes, 1,5 T sistemoje temperatūra daugiausia pakilo 9,5 °C, vidutiniškai pakilo 6,6 °C (1,5 T), o 3 T sistemoje temperatūra daugiausia pakilo 5,9 °C (3 T).

Atsargumo priemonės: pirmiau paminėti rezultatai paremti neklinikiniais tyrimais. Tikrasis paciento kūne esančio implanto temperatūros padidėjimas priklauso ne tik nuo SAR ir buvimo RD spinduliuotėje trukmės, bet ir nuo daugelio kitų veiksnių. Todėl rekomenduojama atkreipti ypatingą dėmesį į toliau pateiktas pastabas.

- Atliekant paciento MR tomografiją, rekomenduojama atidžiai stebėti, ar pacientai nejunta temperatūros pokyčio ir (arba) skausmo.
- Jei paciento termoreguliacija arba temperatūros jutimas sutrikę, jam MR tomografijos atlikti negalima.
- Jei įsodinti elektrai laidūs implantai, paprastai rekomenduojama naudoti MR sistemą, kurios lauko stipris yra mažas. Taikomą savitąją sugerties spartą (SAR) reikia kiek įmanoma labiau sumažinti.
- Ventilacijos sistema gali padėti sumažinti implanto temperatūros padidėjimą kūne.

Įtaiso paruošimas prieš naudojant

Nurodymai dėl konkretaus įtaiso apdorojimo prieš naudojant operaciniam gydymui

Preveninės priemonės naudojant implantą

- Siekiant užtikrinti tinkamą „Expert TN PROtect“ veikimą, įsodinant reikia laikytis įprastų chirurgijos principų.
- Neatidarykite pakuotės, kol nepasiruošite naudoti. Prieš naudodami „Expert TN PROtect“, apžiūrėkite, ar pakuotė nepažeista, nes pakuotės pažeidimas gali panaikinti sterilumą. Jei sterilioji pakuotė pažeista, „Expert TN PROtect“ naudoti negalima.
- Išimdami implantą iš pakuotės, griežtai vadovaukitės nurodymais dėl aseptinių procedūrų.
- Saugokite, kad „Expert TN PROtect“ nesudrėktų prieš įsodinant.
- Naudodami nedėkite „Expert TN PROtect“ į drėgną terpę. Implantą į numatytą vietą įterpkite naudodami sausus instrumentus ir sausas pirštines.
- Reikia saugotis, kad PDLLA ir gentamicino sulfato dangą nebūtų pažeista prieš įsodinant.
- Iš sterilios pakuotės išimtų implantų negalima pakartotinai sterilizuoti ir pakartotinai naudoti.

Specialūs naudojimo nurodymai

Įsodinimo laikotarpis

„Expert TN PROtect“ įsodinimo laikotarpis panašus į nepadengto „Expert TN“ įsodinimo laikotarpį. Išsamesnės informacijos apie tai žr. atitinkamoje „Expert TN“ chirurginio metodo aprašo dalyje ir dabartiniame „AO Principles of Fracture Management“ leidime.

Informacija apie įtaiso laikymą ir naudojimą



Viršutinė temperatūros riba: 25 °C



Laikyti sausiai



Saugoti nuo saulės šviesos



Jei pakuotė pažeista, nenaudoti

„Expert TN PROtect“ yra jautrus drėgmei ir temperatūrai.

„Expert TN PROtect“ reikia laikyti sausoje bei švarioje aplinkoje ir saugoti nuo tiesioginės saulės šviesos. Laikykite žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.

Papildoma informacija apie konkretų įtaisą

REF

Nuorodos numeris

LOT

Partijos numeris



Gamintojas



Galiojimo pabaigos data

0123

Paskelbtoji įstaiga

Išmetimas

Nepanaudotų implantų išmetimas

Siekiant užkirsti kelią atsparumo gentamicinui ir aminoglikozidams išsivystymui, nepanaudotus „Expert TN PROtect“ būtina išmesti su pavojingomis liginės atliekomis.

CE

0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland

Tel. +41 61 965 61 11

Fax: +41 61 965 66 00

www.depuyssynthes.com