
Lietošanas instrukcija

BME ELITE™ pastāvīgas kompresijas implantu sistēma

Šī lietošanas instrukcija nav paredzēta
izplatīšanai ASV.

Ne visi izstrādājumi pašlaik ir pieejami visos tirgos.

Lietošanas instrukcija

BME ELITE™ pastāvīgas kompresijas implantu sistēma sniedz ķirurgam kaulu fiksācijas līdzekļi un palīdz lūzuma pārvaldībā un rekonstruktīvajā ķirurģijā.

Komplektā iekļautās ierīces:

EL-1515S2
EL-1818S2
EL-2020S2
EL-2520S4
EL-3020S4
EL-201507Y3
EL-202007Y3
EL-251507Y4
EL-252007Y4
EL-301507Y4
EL-302007Y4

Pamatā struktūra

- BME ELITE pastāvīgas kompresijas implantu sistēmas implanti ir ražoti no bioloģiski saderīga materiāla nitinola un ir konstruēti tā, lai istabas temperatūrā tiem būtu superelastīgu materiālu iepriekšējās. Uzglabāšanas un ievietošanas laikā katrs implants ir nofiksēts atvērtā formā. Kad implants ir ievietots, atbrivošana no fiksējošās ierīces ļauj implanta kājiņām saliekties virzienā vienai pret otru, kas izraisa kompresiju. Ja kaula kvalitāte ir laba, šī deformācija, iespējams, nav redzama, jo kājiņas fiksē apkārt esošie audi.
- DePuy Synthes piedāvā vairākas atšķirīgas BME ELITE implantu konfigurācijas. Implantu modeļa numurs apzīmē tā formu un izmērus. Piemērs: EL-3020S4 ir 30 mm tilta garums un 20 mm kājiņas garums taisnā konfigurācijā ar četrām kājiņām.

Svarīga piezīme ārstniecības speciālistiem un operāciju zāles personālam: šajā lietošanas instrukcijā nav iekļauta visa informācija, kas nepieciešama ierīces izvēlei un izmantošanai. Lūdzam pirms lietošanas rūpīgi izlasīt lietošanas instrukciju un Synthes brošūru «Svarīga informācija». Pārliecinieties, ka labi pārzināt attiecīgo ķirurģisko procedūru.

Materiāls

Nitinols

Paredzētais lietojums

BME ELITE skavu implanti ir paredzēti kaulu fiksācijai un lūzumu pārvaldībai, un rekonstruktīvai ķirurģijai.

Lietošanas indikācijas

- Lūzumu un osteotomiju fiksācija un plaukstas un pēdas locītavu artrodēze.
- Proksimālās tibīlās metafizes osteotomija.
- Mazu kaula fragmentu fiksācijai (t. i., mazi kaula fragmenti, kas nav sasmalcināti līdz tādam stāvoklim, kas liegtu skavu izvietošanu). Šādi fragmenti var atrasties tādos garajos kaulos kā ciskas kaulā, mazajā lielakaulā un lielajā lielakaulā apakšējās eks-tremitātēs, augšdelma kaulā, elkoņa kaulā, spieķa kaulā augšējās ekstremitātēs, kā arī atslēgas kaulā un tādos plakanajos kaulos kā iegurņa kauls un lāpstīņa.

Kontrindikācijas

- Sasmalcināta kaula virsma, kas traucē skavu izvietošanu.
- Tāds patoloģisks kaula stāvoklis kā osteopēnija, kas var traucēt drošu implantu nostiprināšanu.
- Jutība pret metāla svešķermeniem, tostarp niķeli. Ja pastāv aizdomas par jutību pret materiāliem, pirms implantēšanas ir jāveic atbilstoši testi.

Paredzētais lietotājs

Šajā lietošanas instrukcijā nav sniegtā visa ierīces vai sistēmas tiešai lietošanai nepieciešamā pamatinformācija. Šīs ierīces izmantošanā ir ļoti ieteicami pieredzējuša ķirurga norādījumi.

Šī ierīce ir paredzēta kvalificētu veselības aprūpes speciālistu, piemēram, ķirurgu, terapeitu, operāciju zāles personāla un ierīces sagatavošanā iesaistītu personu, lietošanai. Visiem darbiniekiem, kas rīkojas ar ierīci, pilnībā jāpārķina šī lietošanas instrukcija, ķirurģiskās procedūras, ja piemērojamas, un/vai attiecīgi Synthes buklets «Svarīga informācija».

Implantēšana ir jāveic saskaņā ar lietošanas instrukciju, ievērojot ieteicamo ķirurģisko procedūru. Ķirurgs ir atbildīgs par ierīces atbilstības nodrošināšanu indicētajai patologijai/stāvoklim un pienācīgu operācijas veikšanu.

Paredzamie klīniskie ieguvumi

Paredzamie klīniskie ieguvumi no tādu iekšējās fiksācijas ierīču kā BME ELITE pastāvīgas kompresijas implantu sistēmas lietošanas, kad tās izmantotas saskaņā ar lietošanas instrukciju un ieteicamajām tehnikām, ir norādīti tālāk.

- Kaulu segmentu stabilizēšana un dzīšanas veicināšana.
- Anatomiskās radniecības un funkciju atjaunošana.

Iespējamie nevēlamie notikumi, nevēlamās blakusparādības un atlikušie riski

Tāpat kā lielkās daļas ķirurģisko procedūru gadījumā, var rasties riski, blakusparādības un nevēlamī notikumi. Kaut arī var būt daudzas iespējamās reakcijas, dažas no visbiežāk sastopamajām ir šādās:

anestēzijas un pacienta novietojuma izraisītās problēmas (piemēram, slikta dūša, vēmšana, zobu traumas, neuroloģiski traucējumi u. c.), tromboze, embolijs, infekcija, pārmērīga asiņošana, jatrogēns nervu un asinsvadu ievainojums, nepareiza saaugšana, nesaugšana, kaula bojājumi un mikstoaudu bojājumi, tostarp pietūkums, patoloģisku retu veidošanās, muskuļu un skeleta sistēmas funkcionāli traucējumi, Sudeka slimība, alergija/paaugstinātās jutības reakcijas, blakusparādības, kas saistītas ar implantu darbības traucējumiem vai aparātūras izvirzījumu.

Sterila ierīce

STERILE R Sterilizēta, izmantojot starojumu

 Nesterilizēt atkārtoti

Vienreizējas lietošanas ierīce

 Nelietot atkārtoti

Norāda, ka medicīniskā ierīce ir paredzēta vienai lietošanas reizei vai lietošanai vienam pacientam vienas procedūras laikā.

Atkārtota izmantošana vai klīniska apstrāde (piemēram, tīrišana un atkārtota sterilizācija) var apdraudēt ierīces strukturālo integritāti un/vai radīt ierīces darbības traucējumus, kas var izraisīt pacienta traumas, slimības vai nāvi.

Turklāt vienreizējas lietošanas ierīču atkārtota izmantošana vai atkārtota apstrāde var radīt piesārnojuma risku, piemēram, pārnesot infekcijas materiālu no viena pacienta uz citu. Tādējādi var tikt radīts kaitējums pacientam vai lietotājam vai iestāties to nāve.

Piesārnotus implantus nedrīkst apstrādāt atkārtoti. Nevienu ar asinīm, audiem un/vai ķermēnu šķidrumiem/vielām piesārnotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārīkojas atbilstoši slimīcas noteikumiem. Lai gan implanti var izskatīties nebojāti, tiem var būt nelielie defekti un iekšējā sprieguma pazīmes, kas var izraisīt materiāla nogurumu.

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

Brīdinājumi

- Nav sagaidāms, ka implanti aizstās normālus, veselus kaulus vai izturēs ierīcei pieliktu pilnu vai daļēju svaru vai slodži nesaugšanas, aizkavētas saaugšanas vai nepilnīgas sadziņas gadījumā. Tādēļ ir svarīgi imobilizēt ārstēšanas vietu, izmantojot parastās metodes (ķipsi, šīnas utt.) līdz ir notikusi kaulu sadziņana (4–6 nedēļas).
- Pirms ierīces implantēšanas jāpānāk un jāuztur lūzuma vietas reponēšana. Nevar palaūties uz to, ka skavas slēguma spiedes spēks panāks slēgumu vai lūzuma līnijas reponēšanu.
- Jebkādas papildu ar implantu veiktas apstrādes vai atkārtotas apstrādes darbības var ietekmēt nitinola formas atmiņas išpašības, mainot vai citādi samazinot implanta efektivitāti.
- Visu instrumentu atkārtota apstrāde var ietekmēt to saderību ar citiem instrumentiem un atkārtoti apstrādāta instrumenta lietojamību.
- Ja steriliācija pirms ievietošanas tiek negatīvi ietekmēta, ir jāizmanto cits sterilis implants vai saistītais(-ie) instruments(-i). Izstrādājumu nevar atkārtoti steriliēt polikarbonāta materiālu siltuma nestabilitātes išpašību dēļ.
- Pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma derīguma termiņu un pārliecībītes, ka iepakojums nav bojāts. Izstrādājums, kura iepakojums ir bojāts, ir jāizmet, un to nedrīkst lietot, jo nevar garantēt sterilitāti.

Medicīnisko ierīču kombinēšana

Uzņēmums Synthes nav pārbaudījis saderību ar ierīcēm, ko piedāvā citi ražotāji, un šajā ziņā atbildību neuzņemas.

Magnētiskās rezonances vide

MRI drošības informācija

Nekliniskās pārbaudēs ir noteikts, ka BME ELITE implants ir saderīgs ar MR noteiktos apstākļos. Pacientam, kam ir implantēta šī ierīce, tūlīt pēc ievietošanas var droši veikt skenēšanu, izmantojot MR iekārtu, kas atbilst šādiem nosacījumiem:

- Statiskais magnētiskais lauks, tikai 1,5 teslas un 3 teslas
- Maksimālais magnētiskā lauka telpiskais gradients 4000 gausi/cm (ekstrapolēts) vai mazāks
- Maksimālais MR sistēmas norādītais visa ķermena īpatnējais absorbcijas koeficients (SAR) ir 2 W/kg pēc 15 skenēšanas minūtēm (t. i., vienas impulsa secības laikā) MR sistēmas normālas darbības apstākļos
- Norādītojais skenēšanas apstākļos ir sagaidāms, ka BME ELITE implanta temperatūras kāpums ir <3 °C pēc 15 nepārtrauktas skenēšanas minūtēm (t. i., vienas impulsa secības).

Artefakta informācija

- Nekliniskās pārbaudēs tika noteikts, ka BME ELITE implanta izraisītais attēla artefakta liebums ir aptuveni 10 mm no šīs ierīces, ja vizualizācijā tiek izmantota gradiента atbalss impulsu secība un 3 T MRI iekārta.

Implanta izņemšana

1. Atbrīvojiet procedūras vietu un implanta tiltu.
2. Satveriet implantu, izmantojot ķirurģiskās knaibles, un izņemiet to. Ja implants ir iegrīmis, izmantojiet pacēlāju, lai paceltu implanta tiltu, un pēc tam izmantojiet ķirurģiskās knaibles, lai to izņemtu. Ja tie ir cieši savienojušies, implantus var izņemt, pārgriežot implanta tiltu un izņemot atliekas ar pacēlāju.

Utilizācija

Nevienu ar asinīm, audiem un/vai ķermēņa šķidrumiem/vielām piesārnotu Synthes implantu nedrīkst izmantot vēlreiz, un ar to ir jārīkojas atbilstoši slimnīcas noteikumiem.

Ierīce ir jālīkvidē kā veselības aprūpes medicīniskā ierīce saskaņā ar slimnīcas procedūrām.

Īpašas lietošanas instrukcijas

1. Atbrīvojiet, sagatavojiet un reponējiet savienojuma vietu. Nepieciešamības gadījumā pagaidu fiksācijai izmantojiet Kiršnera stiepli.
2. Nosakiet pareizo implanta tilta izmēru un konfigurāciju, izmantojot BME ELITE urbja vadotnes komplektus. Kājiņu garums tiks atlasīts 6. darbibā, izmantojot BME ELITE dzījuma mēritāju.
3. Pārliecinieties, ka abi kauli pilnībā saskaras, novietojiet izvēlēto urbšanas vadotni pāri savienojuma vietai. Vismiņi urbšanas vadotnes zariem jāsaskaras ar kaulu; lai pareizi novietotu urbja vadotni, iespējams, nepieciešama kaula virsmas konturēšana. Pareizu urbja vadotnes novietojumu var panākt, ievietojot Kiršnera stieplies urbšanas caurulēs un fluoroskopiski apstiprinot novietojumu.
4. Urbjet pirmo atveri cauri ārējam apvalkam vai līdz ir sasniegtā apstiprināma apstāšanās, kas atbilst 27 mm.
5. Ievietojiet pirmajā atverē izvelkamo tapu un atkārtojiet 4. darbibu katrai nākamajai atverei. Urbja vadotni var izņemt, atstājot izvelkamās tapas, lai atzīmētu urbšanas atveru pozīcijas.
6. Noņemiet urbja vadotni un izvelkamās tapas un izmantojiet dzījuma mēritāju, lai noteiku urbšanas atveru dzījumu un atlasītu atbilstošu implanta kājiņu garumu. Bikortikālai urbšanai izmantojiet dzījuma mēritāja tapas āki, lai piekļūtu kaula pretejai plaknei un noteiku dzījumu. Monokortikālai urbšanai ievietojiet tapu pēc iespējas dzīlāk atverē un pievienojet 1 mm iegūtajam dzījuma mērijumam. Dzījuma mēritāja precīzitāja ir +/– 1 mm.
7. No implanta komplekta izņemiet ievietošanas rīku, kurā ievietots BME ELITE implants, un salāgojiet implanta kājiņu galus paralēli izurbtajām atverēm.
8. Ievietojiet BME ELITE implanta iepriekš izurbtajās atverēs, cik tālu iespējams. Lai nodrošinātu pareizu implanta novietojumu, pirms implanta atlaišanas var izmantot fluoroskopiju.
9. Velciet un turiet slīdīga pogu virzienā prom no implanta, lai atlaistu implantu no ievietošanas rīka. Pirms noņemt ievietošanas rīku, pārliecībītes, vai ievietošanas rīka zari ir pilnībā atvienojušies no implanta. Šī darbība ir paredzēta, lai novērstu nejaušu implanta pacelšanu no operācijas vietas.
10. Salāgojiet uzsītēju ar implanta tiltu un izmantojiet to pilnīgai implanta ievietošanai.
11. Atkārtojiet 2.–10. darbibu katram izmantotajam implantam. PIEZĪME. Ja implanti tiek ievietoti 90 grādu leņķi viens pret otru, izvietojiet implantus tā, lai nodrošinātu netraucētu ievietošanu.



0123



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