
Návod na použitie

Implantačný systém na kontinuálnu kompresiu

SPEEDARC™

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

Nie všetky výrobky sú v súčasnosti dostupné
na všetkých trhoch.

Návod na použitie

Implantát systému na kontinuálnu kompresiu SPEEDARC™ poskytuje chirurgovi prostriedky na fixáciu kostí a pomáha pri liečbe zlomenín a rekonštrukčných operáciách.

Pomôcky, na ktoré sa vzťahuje:

SE-091210A
SE-111210A
SE-111512A

Základná štruktúra

- Implantáty implantačného systému na kontinuálnu kompresiu SPEEDARC sú vyrobené z biokompatibilného nitinolu a sú navrhnuté tak, aby pri izbovej teplote vykazovali superelastické vlastnosti. Každý implantát je počas skladovania a implantovania držaný v otvorenom tvare. Po zavedení uvoľnenie z udržiavacieho zariadenia spôsobí vychýlenie ramien implantátu smerom k sebe, čo vedie ku kompresii. Pri dobrej kvalite kostí nemusí byť toto vychýlenie viditeľné, pretože ramená sú držané okolitým tkanivom.
- Spoločnosť DePuy Synthes ponúka niekoľko rôznych typov implantátov. Číslo modelu implantátu označuje jeho rozmery.

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

Materiál

Nitinol

Účel použitia

Svorkové implantáty SPEEDARC sú určené na fixáciu kostí a liečbu zlomenín a na rekonštrukčné chirurgické zákroky.

Indikácie použitia

- Fixácia zlomenín a osteotómii, kĺbová artrodéza na rukách a nohách.
- Fixácia osteotómie proximálnej tibiálnej metafýzy.
- Fixácia malých fragmentov kosti (t. j. malých fragmentov kosti, ktoré nie sú rozdrvené do tej miery, že zabraňujú umiestneniu svoriek). Tieto fragmenty sa môžu nachádzať na dlhých kostiach, ako je femur a fibula v dolných končatinách; humerus, ulna alebo rádus v horných končatinách; na kľúčnej kosti a plochých kostiach, ako je panva a lopatka.

Kontraindikácie

- Trieštivý kostný povrch, ktorý by bránil umiestneniu svoriek.
- Patologické stavy kostí, ako je osteopénia, ktoré by zhoršili schopnosť bezpečne fixovať implantát.
- Citlivosť na cudzie telesá z kovov vrátane niklu. V prípade podozrenia na citlivosť na cudzorodý materiál je potrebné vykonať pred implantáciou náležité testovanie.

Určený používateľ

Tento návod na použitie vám sám osebe neposkytne dostatok podkladov na priame použitie pomôcky alebo systému. Dôrazne odporúčame získať pokyny od chirurga, ktorý má skúsenosti s používaním týchto pomôcok.

Toto zariadenie majú používať kvalifikovaní zdravotníckych pracovníci, napr. chirurgovia, lekári, personál operačnej sály a osoby, ktoré sa podieľajú na príprave nástroja. Všetci pracovníci, ktorí manipulujú s nástrojom, by mali byť plne oboznámení s návodom na použitie, s príslušnými chirurgickými postupmi a s brožúrkou spoločnosti Synthes „Dôležité informácie“.

Implantácia sa má uskutočniť na základe pokynov pre odporúčaný chirurgický postup. Chirurg nesie zodpovednosť za vhodnosť indikácie pomôcky pre daný patologický stav a za správne prevedenie operácie.

Očakávané klinické prínosy

Očakávané klinické prínosy interných fixačných zariadení, ako je implantátový systém na kontinuálnu kompresiu SPEEDARC, ak sa používajú v súlade s návodom na použitie a odporúčanou technikou, sú:

- Stabilizácia kostných segmentov a umožnenie hojenia
- Obnovenie anatomickeho vzťahu a funkcie

Možné nežiaduce udalosti, vedľajšie účinky a zvyškové riziká

Ako pri všetkých väčších chirurgických zákrokoch, aj pri tomto sa môžu vyskytnúť riziká, vedľajšie účinky a nežiaduce udalosti. Môžu sa vyskytnúť mnohé reakcie, medzi najčastejšie patria:

problémy vyplývajúce z anestézie a polohovania pacienta (napr. nevoľnosť, zvracanie, poškodenie zubov, neurologické poruchy atď.), trombóza, embólia, infekcia, nadmerné krvácanie, iatrogénne poškodenie nervov a ciev, nesprávne zrastenie, nezrastenie, poškodenie kostí a mäkkých tkanív vrátane opuchu, abnormálnej tvorby jaziev, funkčného poškodenia pohybového aparátu, Sudeckov syndróm, alergické/hypersenzitívne reakcie a vedľajšie účinky spojené so zlyhaním implantátu a výčnelkami implantátov.

Sterilná pomôcka

STERILE R Sterilizované ožiarением



Opätovne nesterilizujte

Pomôcka na jedno použitie



Nepoužívajte opakovane

Označuje zdravotnícku pomôcku určenú na jednorazové použitie alebo na použitie u jedného pacienta pri jednom zákroku.

Opakované použitie alebo klinická regenerácia (napr. čistenie a opätovná sterilizácia) môžu narušiť štruktúrnu celistvosť pomôcky a/alebo viesť k jej zlyhaniu, čo môže viesť k poraneniu, ochoreniu alebo smrti pacienta.

Okrem toho môže opakované používanie alebo regenerácia pomôcok určených na jedno použitie vyvolať riziko kontaminácie, napr. z dôvodu prenosu infekčného materiálu z jedného pacienta na druhého. To by mohlo viesť k poškodeniu zdravia alebo smrti pacienta alebo používateľa.

Kontaminované implantáty sa nesmú regenerovať. Žiadny implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanivami a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nesmie používať opakovane a má sa s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice. Hoci sa môže zdať, že implantáty nie sú poškodené, môžu obsahovať malé defekty a známky vnútornej námahy, ktoré môžu spôsobiť únavu materiálu.

Varovania a preventívne opatrenia

- Od implantátov nemožno očakávať, že nahradia normálnu zdravú kosť alebo odolajú namáhaniu vyvíjanému na pomôcku úplným alebo čiastočným zaťažením vlastnou hmotnosťou alebo závažím v prípade nezrastenia, oneskoreného zrastania alebo neúplného zahojenia. Preto je dôležité, aby sa udržiavala imobilizácia miesta liečby pomocou rutinných metód (sadra, dlahy atď.), až kým nenastane hojenie kosti (4 – 6 týždňov).
- Pred implantovaním pomôcky by sa mala dosiahnuť a udržiavať správna repozícia miesta. Na dosiahnutie uzavretia alebo repozície lomnej línie by sa nemalo spoliehať na kompresnú silu zošívania svoriek.
- Akékoľvek ďalšie spracovanie alebo regenerácia implantátu môže ovplyvniť vlastnosti nitinolu s tvarovou pamäťou a zmeniť alebo inak znížiť účinnosť implantátu.
- Regenerácia akéhokoľvek nástroja môže ovplyvniť jeho kompatibilitu s inými nástrojmi a jeho použiteľnosť.
- Ak sa sterilizácia pred implantovaním naruší, budete musieť použiť iný sterilný implantát alebo súvisiace nástroje. Produkt nesmie byť opätovne sterilizovaný z dôvodu tepelnej nestálosti polykarbonátových materiálov.
- Pred použitím skontrolujte dátum expirácie výrobku a neporušenosť balenia. Produkt s poškodeným obalom sa musí zlikvidovať a nesmie sa používať, pretože nie je možné zaručiť sterilitu.

Kombinácia zdravotníckych pomôčok

Spoločnosť Synthes netestovala kompatibilitu s pomôčkami od iných výrobcov a v takýchto prípadoch nepreberá žiadnu zodpovednosť.

Prostredie magnetickej rezonancie

Kompatibilita s MR

Implantát systému na kontinuálnu kompresiu SPEEDARC bol vyhodnotený z hľadiska bezpečnosti a kompatibility v prostredí MR. Zariadenie bolo testované za neklinických podmienok. Testovanie preukázalo, že implantát SPEEDARC je podmienene bezpečný v prostredí MR. Môže byť bezpečne skenovaný za nasledujúcich podmienok:

- statické magnetické pole len 1,5 Tesla (1,5 T) alebo 3 Tesla (3,0 T)
- pole priestorového gradientu do:
 - 11 440 G/cm (114,40 T/m) pre systémy 1,5 T
 - 5 720 G/cm (57,20 T/m) pre systémy 3,0 T
- maximálna celotelová priemerná špecifická miera absorpcie (SAR):
 - 4,0 W/kg počas 15 minút skenovania pri 1,5 T
 - 4,0 W/kg počas 15 minút skenovania pri 3,0 T

Rádiofrekvenčné zahrievanie pri 1,5 T

- V neklinickom testovaní s excitáciou telových cievok implantáty zvýšili teplotu o menej ako 3,0 °C pri maximálnej celotelovej priemernej špecifickej miere absorpcie (SAR) 4,0 W/kg, stanovenej kalorimetriou počas 15 minút skenovania v MR skeneri s indukciou 1,5 T Siemens Espree (MRC30732) so softvérom SYNGO MR B17.

Rádiofrekvenčné zahrievanie pri 3,0 T

- V neklinickom testovaní s excitáciou telových cievok implantáty zvýšili teplotu o menej ako 3,5 °C pri maximálnej celotelovej priemernej špecifickej miere absorpcie (SAR) 4,0 W/kg, stanovenej kalorimetriou počas 15 minút skenovania v MR skeneri s indukciou 3,0 T Siemens Trio (MRC20587) so softvérom SYNGO MR A30 4VA30A.
- Pozor: Správanie sa pri rádiofrekvenčnom zahrievaní sa nemení lineárne so silou statických polí. Zariadenia, ktoré nevykazujú detekovateľné zahrievanie pri jednej intenzite poľa, môžu vykazovať vysoké hodnoty lokalizovaného zahrievania pri inej intenzite poľa.

Artefakty

- Obrazový artefakt siahal približne 13 mm od pomôcky pri neklinickom testovaní s použitím sekvencie gradient echo v klinickom skeneri Siemens Trio s intenzitou 3,0 T (SYNGO MR A30 4VA30A).

Odstránenie implantátu

1. Odkryte miesto a mostík implantátu.
2. Pomocou klieští uchopte stred implantátu a vyberte ho. Ak je implantát zapustený, potom pomocou elevátora zdvihnite implantátový mostík a potom pomocou klieští odstráňte implantát. Ak je implantát pevne pripojený, prestrihnite mostík pomocou klieští na drôty a vykrúťte a vytiahnite každé rameno implantátu.

Likvidácia

Žiadny implantát spoločnosti Synthes, ktorý bol kontaminovaný krvou, tkanivami a/alebo telesnými tekutinami/látkami, sa nesmie používať opakovane a má sa s ním manipulovať v súlade so smernicami nemocnice.

Pomôcky sa musia likvidovať ako zdravotnícke pomôcky v súlade s nemocničnými protokolmi.

Osobitné operačné pokyny

1. Vytvorte osteotómiu a podľa potreby ju provizórne zafixujte K-drôtom. POZNÁMKA: Pri použití na priečnu proximálnu Akinovu osteotómiu by umiestnenie osteotómie pozdĺž metafyzálneho rozšírenia malo byť približne 10 mm od línie prvého metatarzofalangeálneho kĺbu.
2. Stanovte veľkosť implantátu SPEEDARC tak, že budete držať šablónu veľkosti SPEEDARC (SG-3) pozdĺž metafyzálneho rozšírenia tak, aby bol krátky hrot v blízkosti apexu rozšírenia, hroty boli rovnobežné s osteotómiou a rovnako vzdialené od nej, a oba hroty sa dotýkali kosti. Použite zodpovedajúci sklon na šablóne veľkosti pre overenie, či sa kontúra implantátu zhoduje s kontúrou kosti. POZNÁMKA: Štandardný implantát BME SPEED môže byť vhodnejšou voľbou, keď narazíte na rovné povrchy.
3. Otvorte vybranú súpravu implantátov a príslušnú vrtácu súpravu.
4. Pri zaistení úplnej repozície položte vodič vrtáka cez miesto fúzie tak, aby sa zvýšený hrot, označený šípkou, umiestnil proximálne pre proximálne Akinove osteotómie a distálne pre distálne Akinove osteotómie. Zvýšený hrot by sa mal dotýkať kosti a byť zarovnaný rovnobežne s líniou osteotómie. Je prijateľné, že ďalší hrot vodiča vrtáka je mierne mimo kosti. POZNÁMKA: Ramená implantátu by mali byť vzdialené najmenej 4 mm od osteotómie, a pri proximálnej Akinovej osteotómii by proximálne rameno nemalo narúšať prvý MTP kĺb.
5. Otvorte prvý otvor do proximálneho segmentu pomocou vrtáka, ktorý je súčasťou súpravy na vrtanie, až kým neucítite kladnú zarážku. Zasuňte vyťahovací kolík do prvého otvoru. POZNÁMKA: Kladná zarážka zodpovedá dĺžke dlhšieho ramena implantátu.
6. Pri zachovaní úplnej repozície zopakujte krok 5 a vytvorte distálny otvor. VOLITELNÉ: Vložte ďalší vyťahovací kolík do druhého otvoru. Vodič vrtáka je možné odstrániť tak, že vyťahovacie kolíky ponecháte na svojom mieste, aby označovali polohu vrtaných otvorov.
7. Vyvrtajte prvý otvor do proximálneho segmentu pomocou vrtáka z súpravy implantátov. Vytiahnite vyťahovacie kolíky z predvrtaných otvorov a zarovnajte konce ramien implantátu SPEEDARC rovnobežne s vyvrtanými otvormi. POZNÁMKA: Šípka na zavádzacom nástroji zodpovedá dlhšiemu ramenu implantátu. Pri proximálnej Akinovej osteotómii by táto šípka mala byť proximálne k osteotómii.
8. Zasuňte implantát SPEEDARC čo najviac do predvrtaných otvorov. POZNÁMKA: Aby sa zabezpečilo správne umiestnenie implantátu, pred uvoľnením implantátu možno použiť skioskopiu.
9. Potiahnutím posúvacieho tlačidla na zavádzací smerom nahor uvoľníte implantát.
10. Zarovnajte dodávané utláčadlo s mostíkom implantátu a použite ho podľa potreby na úplné dosadenie implantátu.
11. Zopakujte kroky 1 – 10 pre každý ďalší použitý implantát. POZNÁMKA: Ak sú implantáty umiestňované navzájom v uhle 90 stupňov, rozložte ich tak, aby bolo zabezpečené bezproblémové zavedenie.

CE
0123



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